

COVID-19 PRINCIPALES HITOS DE INVESTIGACIÓN DE LILLY EN LA BÚSQUEDA DE TRATAMIENTOS

■ ACUERDOS DE INVESTIGACIÓN EN COVID-19
■ BAMLANIVIMAB
■ BARICITINIB
■ INFORMACIÓN SOCIAL
■ ETESEVIMAB
■ INFORMACIÓN DE CONTEXTO

2019 DIC.

China reporta varios casos de **neumonía** de **origen desconocido**.

2020 ENE.

Se notifica la secuencia genética del SARS-CoV-2.

1.º caso de infección por coronavirus confirmado. **ESPAÑA**

La OMS declara Emergencia Sanitaria Pública Internacional por el brote de SARS-CoV-2.

FEB.

THE LANCET
Estudio realizado por Inteligencia Artificial.
BARICITINIB PODRÍA SER EFICAZ PARA LA COVID-19
[VER PUBLICACIÓN](#)

MAR.

LILLY
Medidas extraordinarias de higiene y distanciamiento social para proteger y asegurar la producción en España.

Lilly decide que sus empleados, excepto los imprescindibles para garantizar el suministro, trabajen desde casa.

ABCELLERA Y LILLY Se unen para investigar +500 terapias con anticuerpos para la COVID-19. [SURGE ASÍ BAMLANIVIMAB.](#)

ESTADO DE ALARMA EN ESPAÑA. Cierra la actividad no esencial, se recomienda el teletrabajo y comienza el confinamiento domiciliario.

LILLY SE SUMA A "CORONAVIRUS MAKERS"
Particulares y empresas con impresoras 3D elaboran máscaras de protección destinadas a sanitarios.

USA
Lilly informa de que no iniciará nuevos ensayos clínicos ni incluirá nuevos pacientes para aliviar la presión asistencial y minimizar los contagios.

ABR.

LILLY ADELANTA EL PAGO DE SUS FACTURAS a proveedores para apoyar a las pequeñas empresas.

INICIO ENSAYOS CLÍNICOS PARA LA COVID-19 con 2 fármacos de Lilly: baricitinib y un anticuerpo monoclonal dirigido a la angiotensina-2 (Ang2).
[VER PUBLICACIÓN](#)

LILLY > DONACIÓN DE 40 MÁSCARAS DE PROTECCIÓN hechas con impresión 3D, al Hospital Universitario de Salamanca.

"NATURALLY" Programa para la promoción de hábitos de vida saludables para empleados de Lilly > se adapta al entorno online y genera contenido específico para el cuidado emocional.

MAY.

Autorización de emergencia por parte de la FDA DE REMDESIVIR (GILEAD).

FDA U.S. FOOD & DRUG ADMINISTRATION

Lilly aporta **161.110€** a la Fundación United Way para el apoyo de +1700 familias afectadas en España. **30.000€ SON DE DONACIONES DE EMPLEADOS DE LILLY.**
[VER PUBLICACIÓN](#)

Lilly garantiza las condiciones de ergonomía de sus empleados en su trabajo desde casa.

Lilly lanza **"YO ME FORMO DESDE CASA"** su programa de formación online. **ALIANZA ENTRE LILLY Y JUNSHI BIOSCIENCES.** Desarrollo de terapias con anticuerpos. [SURGE ETESEVIMAB](#)
[VER PUBLICACIÓN](#)

JUN.

Lilly > **NUEVO ENSAYO FASE 1** con etesevimab (2º anticuerpo neutralizante en estudio).
[VER PUBLICACIÓN](#)

Se suspende el confinamiento domiciliario. Comienza la **"NUEVA NORMALIDAD"**.

Lilly > **PRIMERA DOSIS EN HUMANOS** para la COVID-19 con BAMLANIVIMAB.

Lilly > **NUEVO ENSAYO FASE 3** con BARICITINIB, en pacientes hospitalizados por COVID-19.

AGO.

LILLY > FASE 3 > ESTUDIO BLAZE-2. Evaluación de la eficacia de BAMLANIVIMAB en la prevención de la COVID-19 en residentes y personal de centros asistenciales. [VER PUBLICACIÓN](#)

SEPT.

ACTT-2, el ensayo independiente promovido por el NIAID, demuestra que BARICITINIB + REMDESIVIR reduce el tiempo de recuperación en hospitalizados.
[VER PUBLICACIÓN](#)

LILLY Y AMGEN colaboran para la producción de anticuerpos neutralizantes de Lilly.
[VER PUBLICACIÓN](#)

PRUEBA DE CONCEPTO de BAMLANIVIMAB en entorno ambulatorio.

CARRERA VIRTUAL DÍA DEL VOLUNTARIO
Los empleados de Lilly recaudan 25.000€ destinados a colectivos vulnerables afectados.
[VER PUBLICACIÓN](#)

OCT.

ESTUDIO BLAZE-1. Los resultados muestran una reducción de hospitalizaciones en pacientes COVID-19 con BAMLANIVIMAB
[VER PUBLICACIÓN](#)

NUEVO ESTADO DE ALARMA
Se fija un toque de queda en horario nocturno.

ENSAYO ACTT-2. La combinación BARICITINIB+REMDESIVIR obtienen mejores resultados que REMDESIVIR solo. **UNIÓN DE LILLY Y LA FUNDACIÓN BILL & MELINDA GATES.** Obj: garantizar suministro de anticuerpos en países en vías de desarrollo.
[VER PUBLICACIÓN](#)

Datos de BAMLANIVIMAB de leve a moderado.
PUBLICADO POR THE NEW ENGLAND JOURNAL of MEDICINE
[VER PUBLICACIÓN](#)

NOV.

La FDA autoriza el uso de emergencia de BAMLANIVIMAB para pacientes de leve a moderado y riesgo de progresar a estadios más graves y/o ser hospitalizados.
[VER PUBLICACIÓN](#)

AUTORIZACIÓN DEL USO DE BAMLANIVIMAB en pacientes leve a moderado > Canadá
[VER PUBLICACIÓN](#)

FDA U.S. FOOD & DRUG ADMINISTRATION
2ª autorización de emergencia de la FDA de un fármaco de Lilly. BARICITINIB + REMDESIVIR.
[VER PUBLICACIÓN](#)

FDA U.S. FOOD & DRUG ADMINISTRATION
Autorización de emergencia de la FDA combinación de anticuerpos de REGENERON (CARISIVIMAB + IMDEVIMAB). 2 de los 4 tratamientos autorizados por la FDA son fruto de la investigación de Lilly.

DIC.

Lilly confirma la capacidad de producción y suministro de BAMLANIVIMAB.

ESPAÑA Medidas de restricción de entrada y salida durante Navidad, con margen de actuación para cada Autonomía.

ESTUDIO ACTT-2 Resultados prueban la eficacia de baricitinib en pacientes con COVID-19
PUBLICACIÓN THE NEW ENGLAND JOURNAL of MEDICINE
[VER PUBLICACIÓN](#)

2021 ENE.

JAMA publica los resultados de BAMLANIVIMAB: COVID-19: BAMLANIVIMAB reduce hasta en un 80% el riesgo de desarrollar la enfermedad en residencias de mayores
[VER PUBLICACIÓN](#)

Lilly inicia el **ESTUDIO EN PRÁCTICA CLÍNICA REAL** con BAMLANIVIMAB
[VER PUBLICACIÓN](#)

La combinación de los anticuerpos de Lilly BAMLANIVIMAB & ETESEVIMAB reducen en un 70% del riesgo en hospitalizaciones y muertes.
[VER PUBLICACIÓN](#)

FEB.

FDA U.S. FOOD & DRUG ADMINISTRATION

La FDA autoriza el uso de emergencia de la combinación de anticuerpos BAMLANIVIMAB Y ETESEVIMAB
[VER PUBLICACIÓN](#)

MAR.

Europa avala el uso de los anticuerpos de Lilly para tratar la COVID-19.
PUBLICACIÓN DE EUROPEAN MEDICINES AGENCY
[VER PUBLICACIÓN](#)

Lilly