



Lilly donará terapias para la COVID-19 a la organización humanitaria Direct Relief para su uso en países de ingresos bajos y medios

- *La donación se basa en los principios de acceso de Lilly para los tratamientos para la COVID-19*

INDIANAPOLIS, 6 de mayo de 2021 – Eli Lilly and Company (NYSE: LLY) donará tratamientos para la COVID-19 a Direct Relief, lo que permite a la organización humanitaria proporcionar estos fármacos sin coste a los países de ingresos bajos y medios más afectados por la pandemia. Esta donación promueve el objetivo benéfico tanto de Lilly como de Direct Relief de brindar acceso a los tratamientos de COVID-19 a los pacientes que los necesiten, proporcionándolos de forma gratuita. Lilly donará tanto baricitinib como la combinación de los dos anticuerpos neutralizantes (bamlanivimab y etesevimab)¹, aportando opciones para tratar a pacientes con COVID-19 en diferentes etapas de la enfermedad.

“La ONG Direct Relief está profundamente agradecida por la decisión de Lilly de hacer que sus tratamientos para la COVID-19 estén disponibles sin coste alguno para personas que, de otra manera, no tendrían acceso a ellos. Este es un ejemplo maravilloso de cómo cada uno de nosotros podemos hacer lo posible para superar esta pandemia”, ha explicado el presidente y director ejecutivo de Direct Relief, Thomas Tighe. “La iniciativa de Lilly proporciona importantes oportunidades y potenciales recursos. Direct Relief responderá con urgencia cuando reciba estas solicitudes”.

“A pesar de que la disponibilidad de las vacunas avanza en el mundo los pacientes afectados por COVID siguen necesitando tratamientos para afrontar mejor esta enfermedad”, ha afirmado David A. Ricks, presidente y CEO de Lilly. “Tanto baricitinib como la combinación de bamlanivimab con etesevimab han salvado la vida de pacientes con COVID-19 en diferentes etapas de la enfermedad.

La asignación de los tratamientos se basará en la tasa de morbilidad y la carga hospitalaria en cada país. Esta iniciativa, que comenzará de inmediato, sujeta a los requisitos reglamentarios locales pertinentes, actualmente se extiende hasta diciembre de 2021 y se evaluará continuamente en función de la situación de la pandemia en estos países.

“El anuncio de hoy sobre el acuerdo con Direct Relief ayudará a garantizar el acceso a los tratamientos de Lilly contra la COVID-19 para pacientes de todo el mundo, sin importar dónde vivan”, ha continuado Ricks.

El acuerdo es parte de los esfuerzos filantrópicos de Lilly y apoya el programa Lilly 30x30, cuyo objetivo es mejorar el acceso a una atención médica de calidad para 30 millones de personas que viven en entornos con recursos limitados, cada año, de cara a 2030.

¹Estos medicamentos han sido aprobados por la FDA en Estados Unidos por el procedimiento de Uso de Emergencia



****** NOTA: Los medicamentos citados en esta nota prensa han sido aprobados por la FDA en Estados Unidos por el procedimiento de Uso de Emergencia.**

Sobre la investigación de Lilly en la COVID-19

Lilly está aportando toda su experiencia científica y médica para luchar contra la pandemia de coronavirus en todo el mundo. Los fármacos de Lilly se están investigando para profundizar en su potencial para el tratamiento de complicaciones de la COVID-19 y la compañía está colaborando con entidades farmacéuticas en el descubrimiento de nuevos anticuerpos para la COVID-19. Lilly evaluará tanto el tratamiento con anticuerpos en monoterapia como el tratamiento con combinaciones de anticuerpos como tratamientos potenciales para la COVID-19.

Puede consultar [aquí](#) recursos sobre la investigación de Lilly en la COVID-19.

Sobre Lilly

Lilly es un líder global de la atención sanitaria que une pasión con descubrimiento para mejorar la vida de las personas en todo el mundo. Nuestra compañía fue fundada hace más de un siglo por un hombre comprometido a fabricar medicinas de gran calidad que atienden necesidades reales. Hoy seguimos siendo fieles a esa misión en nuestro trabajo. En todo el mundo los empleados de Lilly trabajan para descubrir y ofrecer medicinas vitales a aquellos que las necesitan, mejorar la comprensión y el tratamiento de la enfermedad y contribuir a las comunidades a través de la acción social y el voluntariado. Si desea más información sobre Lilly, visítenos en www.lilly.com y www.lilly.es.

Sobre Lilly 30x30

A través de la inversión en recursos humanos, medicamentos y sistemas de salud, nuestro objetivo es mejorar el acceso a una atención médica de calidad para 30 millones de personas que viven en entornos de recursos limitados anualmente de cara al 2030. A este esfuerzo global lo llamamos Lilly 30x30. Para lograr nuestro objetivo, hemos estructurado Lilly 30x30 como un esfuerzo de toda la empresa en colaboración estratégica con valiosos socios externos. Las iniciativas Lilly 30x30 incluyen actividades en tres áreas de impacto: pipeline, programas y asociaciones. En cada una de estas áreas, lideramos equipos multifuncionales para desarrollar proyectos y soluciones escalables y de alto impacto.

Acerca de Direct Relief

Direct Relief está activo en los 50 estados y territorios de los EE. UU., Con la misión de mejorar la salud y la vida de las personas afectadas por la pobreza o las emergencias, sin importar la política, la religión o la capacidad de pago. Direct Relief ahora apoya a más de 1.500 centros de salud comunitarios sin fines de lucro, clínicas gratuitas y benéficas, departamentos de salud pública y otras organizaciones de redes de seguridad en los EE. UU., quienes a su vez operan más de 5.000 centros clínicos y brindan atención a millones de personas.

Declaración cautelar de Lilly sobre declaraciones prospectivas

Este comunicado de prensa contiene declaraciones prospectivas (como se define ese término en la Ley de Reforma de Litigios de Valores Privados de 1995) sobre Olumiant (baricitinib), y la combinación de bamlanivimab (LY-CoV555) y etesevimab (LY-CoV016) como tratamientos potenciales para pacientes con COVID-19, y refleja las creencias y expectativas actuales de Lilly. Sin embargo, como ocurre con cualquier producto farmacéutico, existen riesgos e incertidumbres sustanciales en el proceso de investigación, desarrollo y comercialización. Entre otras cosas, no puede garantizarse que los estudios planificados o en curso se completarán según lo planeado, que los resultados de los estudios futuros serán consistentes con los resultados hasta la fecha, que Olumiant o la combinación de bamlanivimab (LY-CoV555) y etesevimab (LY-CoV016) recibirán aprobaciones o autorizaciones regulatorias adicionales o tendrán éxito comercial, o que Olumiant o la combinación de bamlanivimab (LY-CoV555) y etesevimab (LY-CoV016) demostrarán ser tratamientos seguros y efectivos o terapias preventivas exitosas para COVID-19. Para obtener más información sobre estos y otros riesgos e incertidumbres que podrían causar que los resultados reales difieran de las expectativas de Lilly, consulte los Formularios 10-K y 10-Q más recientes de Lilly presentados ante la Comisión de Bolsa y Valores de EE. UU. Lilly no asume ninguna obligación de actualizar las declaraciones prospectivas.

###