



RICHTER GEDEON

125 éve

A Richter megkapta az Európai Bizottság jóváhagyását a Tuyory[®], bioszimiláris tocilizumab termékére több indikáció vonatkozásában

Budapest, 2026. április 28. – A Richter Gedeon Nyrt. („Richter”) a mai napon bejelenti, hogy az Európai Bizottság („EB”) forgalombahozatali engedélyt adott a Tuyory[®] bioszimiláris tocilizumab (referencia-gyógyszer: RoActemra[®]) készítményére. A döntés alapja az Európai Gyógyszerügynökség („EMA”) Emberi Felhasználásra Szánt Gyógyszerek Bizottsága („CHMP”) által kiadott – 2026. február 27-én bejelentett – pozitív szakvélemény. A forgalombahozatali engedély az Európai Unióra, Izlandra, Liechtensteinre és Norvégiára vonatkozik.

A készítményt a Richter és a Mochida Pharmaceutical Co., Ltd. közösen fejlesztette ki.

“A Tuyory[®] nevű tocilizumab bioszimiláris készítményünk európai jóváhagyása egy újabb fontos mérföldkő a Biotechnológiai Üzletágunk számára, melynek küldetése, hogy magas minőségű biológiai készítményekhez biztosítson széleskörű hozzáférést azon betegek számára, akik krónikus gyulladáshoz vezető betegségekben szenvednek. Ezen törzskönyv megszerzése újabb bizonyítéka sikeres bioszimiláris fejlesztéseinknek és erősíti reumatológiai portfóliónkat is, valamint lehetővé teszi, hogy egy megbízható, megfizethető, Európában fejlesztett és gyártott készítményt juttassunk el európai betegeinkhez.” – mondta el Dr. Bogsch Erik, a Richter Biotechnológiai Üzletágának vezetője.

Tuyory[®] - Háttér adatok

A tocilizumab, a Tuyory[®] hatóanyaga, az IL-6 jelátvitel gátlása révén fejti ki hatását, és rheumatoid arthritis, juvenilis idiopátiás arthritis, juvenilis idiopátiás polyarthritis, óriássejtes arteritis, citokinfelszabadulási szindróma, valamint COVID-19 kezelésére javasolt.

A Tuyory[®] intravénásan és szubkután is alkalmazható; adagolási rendje és gyógyszerformái megegyeznek a referencia-készítményével.

Richter – Háttér adatok

A Richter arra törekszik, hogy globális innovátor legyen néhány kulcsfontosságú tudományos területen, miközben elkötelezett a gyógyszerek világszerte elérhetőbbé tétele mellett. Az 1901-ben alapított, magyarországi székhelyű, 2025-ben 4,8 milliárd eurós piaci kapitalizációval és 2,3 milliárd eurós árbevétellel rendelkező vállalat Közép-Európa legnagyobb K+F központját működteti. Áttörő kutatásokat végez a neuropszichiátria és a nőgyógyászat területén, míg a biotechnológia és generikus készítmények az alapvető készítmények portfólióját erősítik. A fenntartható növekedés iránt elkötelezett Richter a kutatás-fejlesztésbe, a gyártási kiválóságba és a digitalizációba fektet be az orvosi innováció előmozdítása érdekében. További információk a weboldalon: www.gedeonrichter.com.

További információ:

Befektetők: Réthy Róbert, CFA
Média: Beke Zsuzsa

+36 20 342 2555
+36 20 916 4507

Richter Gedeon Vegyészeti Gyár Nyilvánosan Működő Rt.

Székhely: 1103 Budapest, Gyömrői út 19-21. • Levelezési cím: 1475 Budapest 10., Pf. 27. • Telefon: +36 1 431 4000

Fővárosi Törvényszék Cégbírósága Cg. 01-10-040944 • EU közösségi adószám: HU 10484878 • K&H Bank 10200971-20103088-00000000 • www.gedeonrichter.com