

Grifols inicia la comercialización de TAVLESSE® en Europa y diversifica su cartera de medicamentos

- ***Los clientes europeos empiezan a recibir TAVLESSE® (fostamatinib) para el tratamiento de la trombocitopenia inmune crónica (PTI) en pacientes adultos que no han respondido a tratamientos previos***
- ***Es el primer tratamiento por vía oral de la División Bioscience de Grifols con el que se amplía y se diversifica su cartera de productos para beneficiar a los pacientes y ofrecer más opciones terapéuticas a los profesionales de la salud***

Barcelona, 9 de julio de 2020 - Grifols (MCE: GRF, MCE: GRF.P, NASDAQ: GRFS), una de las tres principales compañías del mundo en la producción de medicamentos derivados del plasma y grupo pionero en investigación y desarrollo de alternativas terapéuticas que contribuyen al desarrollo científico y de la sociedad, ha anunciado hoy el inicio de la distribución en Europa de TAVLESSE® (fostamatinib) para el tratamiento de la trombocitopenia inmune crónica (PTI) en pacientes adultos que no han respondido a tratamientos previos.

Este es el primer producto no plasmático que lanza la División Bioscience de Grifols en Europa con el objetivo de reforzar y complementar su actual cartera de productos plasmáticos, líderes en el sector, mediante acuerdos de licencia adicionales e innovadores para tratar enfermedades existentes y emergentes, beneficiando a los pacientes y ofreciendo más opciones terapéuticas a los profesionales sanitarios.

TAVLESSE® ya está disponible en Alemania y Reino Unido y se prevé un lanzamiento por fases en el resto de Europa durante los próximos 18 meses, antes de expandirse a Turquía.

Grifols cuenta con los derechos de comercialización en exclusiva de fostamatinib en Europa y Turquía para PTI, así como cualesquiera otras indicaciones futuras tales como anemia hemolítica autoinmune (AIHA, por sus siglas en inglés) y nefropatía por IgA (también llamada nefritis por IgA o enfermedad de Berger), tras al acuerdo de colaboración y licencia alcanzado con la compañía estadounidense Rigel Pharmaceuticals en enero de 2019.

Fostamatinib también está disponible en Estados Unidos con el nombre comercial TAVALISSE®, el primer y único inhibidor de la proteína SYK (proteína tirosina quinasa esplénica) indicado en pacientes adultos con trombocitopenia inmune crónica (PTI) que han tenido una respuesta insuficiente a un tratamiento previo.

A comienzos de año, la Comisión Europea aprobó TAVLESSE® para el tratamiento de la trombocitopenia inmune crónica (PTI) en pacientes adultos que no han respondido a tratamientos previos.

Sobre la trombocitopenia inmune crónica (PTI)

En los pacientes con PTI, su propio sistema inmunológico ataca y destruye sus plaquetas. Las plaquetas juegan un papel fundamental en la coagulación sanguínea y en los procesos de cicatrización. Los síntomas más comunes de la PTI son hematomas y sangrado excesivo. Las personas que padecen PTI crónica tienen un mayor riesgo de sufrir episodios hemorrágicos severos que pueden ocasionar complicaciones médicas graves e incluso la muerte. Los tratamientos actuales de la PTI incluyen esteroides, estimuladores de la producción de plaquetas (hormonas TPOs) y esplenectomía. Sin embargo, no todos los pacientes responden a estos tratamientos. Como consecuencia, existen importantes necesidades médicas por cubrir para ofrecer tratamientos alternativos a los pacientes con PTI.

Atención a inversores:

Departamento de relación con inversores

inversores@grifols.com - investors@grifols.com

Tel: +34 93 571 02 21

Atención a medios de comunicación:

España: Raquel Lumbreras Raquel_lumbreras@duomocomunicacion.com Borja Gómez Borja_gomez@duomocomunicacion.com Duomo Comunicación – Oficina de prensa de Grifols Tel. +34 91 311 92 89 - 91 311 92 90	Internacional: Brad Pick Brad.pick@grifols.com Grifols Corporate Communications
---	---

Sobre Grifols

Grifols es una compañía global del sector de la salud que, desde su fundación en Barcelona en 1909, trabaja para mejorar la salud y el bienestar de las personas en todo el mundo. Sus cuatro divisiones —Bioscience, Diagnostic, Hospital y Bio Supplies— desarrollan, producen y comercializan soluciones y servicios innovadores en más de 100 países.

Pionera en la industria de los hemoderivados, Grifols es una de las mayores compañías de plasma, con una creciente red de centros de donación en todo el mundo. Con el plasma obtenido, Grifols produce medicamentos esenciales para tratar enfermedades crónicas, raras y, en ocasiones, muy graves. Como líder reconocido en medicina transfusional, la compañía cuenta con una completa cartera de soluciones diseñadas para mejorar la seguridad desde la donación hasta la transfusión. Además, proporciona a los hospitales, farmacias y profesionales de la salud, las herramientas, la información y los servicios que contribuyen a ofrecer una atención médica especializada y eficiente.

Grifols, con más de 24.000 empleados en 30 países y regiones, apuesta por un modelo de negocio sostenible que ayuda a definir los estándares de innovación continua, calidad, seguridad y liderazgo ético en el sector.

En 2019, el impacto económico total de Grifols en los principales países donde opera se estima en 8.500 millones de euros y en 148.000 los puestos de trabajo generados, incluidos empleos directos, indirectos e inducidos.

Las acciones ordinarias (Clase A) de la compañía cotizan en el Mercado Continuo Español y forman parte del Ibex-35 (MCE:GRF). Las acciones Grifols sin voto (Clase B) cotizan en el Mercado Continuo Español (MCE:GRF.P) y en el NASDAQ norteamericano mediante ADR (American Depositary Receipts) (NASDAQ:GRFS).

Para más información, visita grifols.com

Sobre Rigel

Rigel Pharmaceuticals, Inc. es una compañía de biotecnología dedicada a descubrir, desarrollar y proporcionar nuevos fármacos de moléculas pequeñas encaminados a mejorar la vida de pacientes con trastornos inmunitarios y hematológicos, cáncer y enfermedades raras. La investigación pionera de Rigel se centra en las vías de señalización críticas de los mecanismos de las enfermedades. El primer producto aprobado por la FDA es TAVALISSE™ (fostamatinib disodium hexahydrate), el único inhibidor oral de la proteína tirosina quinasa esplénica (SYK) para el tratamiento de pacientes adultos con trombocitopenia inmune crónica (PTI) que han tenido una respuesta insuficiente a un tratamiento anterior. Los programas clínicos actuales de Rigel incluyen un estudio en Fase 3 de fostamatinib para la anemia hemolítica autoinmune (AIHA) y un estudio en Fase 1 recientemente completado de R835, una molécula patentada de su programa inhibidor de la quinasa asociada a receptor de interleucina (IRAK), y un estudio en Fase I, actualmente en marcha, de R552, una molécula patentada de su programa inhibidor de la proteína quinasa (RIP) que interactúa con el receptor. Además, Rigel tiene otros productos candidatos en desarrollo con sus socios Aclaris Therapeutics, AstraZeneca, BerGenBio ASA y Daiichi Sankyo. Para más información, visite www.rigel.com

AVISO LEGAL

La información contenida en este comunicado de prensa no contiene ninguna oferta comercial o promocional dirigida a los profesionales de la salud y/o pacientes y no se dirige a ninguna audiencia de Estados Unidos. Los hechos y/o cifras contenidos en el presente informe que no se refieran a datos históricos son "proyecciones y consideraciones a futuro". Las palabras y expresiones como "se cree", "se espera", "se anticipa", "se prevé", "se pretende", "se tiene la intención", "debería", "se intenta alcanzar", "se estima", "futuro" y expresiones similares, en la medida en que se relacionan con el grupo Grifols, son utilizadas para identificar proyecciones y consideraciones a futuro. Estas expresiones reflejan las suposiciones, hipótesis, expectativas y previsiones del equipo directivo a la fecha de formulación de este informe, que están sujetas a un número de factores que pueden hacer que los resultados reales difieran materialmente. Los resultados futuros del grupo Grifols podrían verse afectados por acontecimientos relacionados con su propia actividad, tales como la falta de suministro de materias primas para la fabricación de sus productos, la aparición de productos competitivos en el mercado o cambios en la normativa que regula los mercados donde opera, entre otros. A fecha de formulación de este informe el grupo Grifols ha adoptado las medidas necesarias para paliar los posibles efectos derivados de estos acontecimientos. Grifols, S.A. no asume ninguna obligación de informar públicamente, revisar o actualizar proyecciones y consideraciones a futuro para adaptarlas a hechos o circunstancias posteriores a la fecha de formulación de este informe, salvo en los casos expresamente exigidos por las leyes aplicables. Este documento no constituye una oferta o invitación a comprar o suscribir acciones de conformidad con lo previsto en el Real Decreto Legislativo 4/2015, de 23 de octubre, que aprueba el texto refundido de la Ley del Mercado de Valores, el Real Decreto Ley 5/2005, de 11 de marzo y/o el Real Decreto 1310/2005, de 4 de noviembre, y sus normas de desarrollo. Asimismo, este documento no constituye una oferta de compra, de venta o de canje ni una solicitud de una oferta de compra, de venta o de canje de títulos valores ni una solicitud de voto alguno o aprobación en ninguna otra jurisdicción. La información incluida en este documento no ha sido verificada ni revisada por los auditores externos del grupo Grifols.