

### **Grifols reafirma su estrategia de crecimiento sostenible y de largo plazo con 1.400 millones de euros en inversiones de capital en 2018-2022**

- *Los accionistas de Grifols refrendan la gestión social y ratifican todos los puntos del orden del día, con cerca del 80% del capital representado*
- *La gestión realizada en 2018 ha generado crecimiento operativo en todas las divisiones y áreas geográficas, ha consolidado la mayor red de centros de plasma del mundo y ha alcanzado una alianza estratégica para el futuro crecimiento en China<sup>1</sup>*
- *La innovación se ha mantenido como prioridad: más de 1.370 millones de euros invertidos en I+D+i en los últimos 5 años y resultados alentadores del ensayo clínico AMBAR contra el Alzheimer*
- *La compañía destina 239 millones de euros a dividendos en 2018 y mantiene un pay-out del 40% del beneficio neto*

**Barcelona, 24 de mayo de 2019.-** Grifols (MCE: GRF, MCE: GRF.P y NASDAQ: GRFS) ha anunciado hoy su intención de destinar 1.400 millones de euros a inversiones de capital en el periodo 2018-2022. El 66% de las inversiones serán absorbidas por la División Bioscience, el 10% por Diagnostic y el 3% por Hospital. Las instalaciones situadas en España recibirán más de 300 millones de euros.

En su intervención ante la junta general de accionistas el co-consejero delegado de Grifols, Víctor Grífols Deu, ha destacado que “la gestión realizada en 2018 está alineada con nuestro modelo de crecimiento sostenible y de largo plazo. Hemos cumplido con los objetivos estratégicos marcados para el ejercicio y las nuevas inversiones nos permiten reforzar nuestro crecimiento en los próximos años”.

La gestión en 2018 se ha traducido en un crecimiento operativo en todas las divisiones y áreas geográficas que ha elevado los ingresos hasta 4.487 millones de euros (+9,2% cc<sup>2</sup>). La compañía ha seguido consolidando su liderazgo mundial ampliando y diversificando su acceso a plasma con 256 centros en EE.UU. y Europa a 31 de diciembre que le permiten seguir dando respuesta a la demanda de productos plasmáticos y a los pacientes. Además,

---

<sup>1</sup> Operación pendiente de aprobación por parte de las autoridades regulatorias en China y EE.UU. Se estima que podría cerrarse en el último trimestre del 2019.

<sup>2</sup> Operativo o cambio constante (cc) excluye las variaciones de tipo de cambio del ejercicio.

el acuerdo de alianza estratégica con Shanghai RAAS contribuirá a la expansión en China, país que cuenta con un importante potencial de crecimiento para sus divisiones<sup>1</sup>.

La innovación también se ha mantenido como prioridad. Como grupo pionero en investigación y desarrollo ha invertido más de 1.370 millones de euros en I+D+i en los últimos 5 años que han permitido, entre otros, impulsar su ensayo clínico AMBAR (Alzheimer Management by Albumin Replacement) contra el alzhéimer. Los resultados presentados hasta el momento demuestran que pacientes leves y moderados mejoran tras el tratamiento.

Por su parte Raimon Grífols Roura, co-consejero delegado de Grifols, ha dado relevancia al equipo humano: “en 2018 el número de profesionales que trabajan en Grifols ha aumentado un 16% hasta 21.230 personas de las que el 59% son mujeres, datos que reflejan nuestros compromisos con la creación de empleo y la igualdad de oportunidades. Las iniciativas que desarrollamos nos permiten reducir paulatinamente la brecha salarial de género y aumentar las horas dedicadas a la formación de nuestros equipos para impulsar el talento”.

Grifols ha celebrado su Junta General Ordinaria de Accionistas en segunda convocatoria. Ha contado con la asistencia de 668 accionistas, titulares de 338.871.496 acciones de Clase A, que representan el 79,5% del capital social de la compañía con derecho a voto. La delegación de voto en el Consejo de Administración de Grifols se situó en el 50% del capital social, lo que ratifica el apoyo de los accionistas a la gestión y al plan de negocio emprendido por el grupo.

## ***Grifols distribuirá el 40% del beneficio neto consolidado del grupo entre sus accionistas***

Los accionistas de Grifols han aprobado destinar 239 millones de euros a dividendos (0,35 euros brutos por acción) con cargo a los resultados del ejercicio 2018. Esta cantidad total incluye el dividendo preferente de 0,01 euros brutos asociado a cada acción de Clase B.

La distribución del dividendo se realiza en dos pagos: uno a cuenta ya pagado en diciembre de 2018 de 0,20 euros brutos por acción y un segundo pago de 0,15 euros brutos por acción, que se hará efectivo<sup>3</sup> a partir del 11 de junio de 2019.

La compañía mantiene su pay-out en el 40% del beneficio neto consolidado del grupo.

## ***Informe de Responsabilidad Corporativa***

En la junta de accionistas se ha presentado el Informe de Responsabilidad Corporativa correspondiente al ejercicio 2018, aprobado por el Consejo de Administración con fecha 26 de abril de 2019 en el marco del compromiso de Grifols con la transparencia.

Su objetivo es facilitar a los grupos de interés una imagen fiel del desempeño social, ambiental y económico de Grifols en 2018 de acuerdo con los compromisos asumidos en la Política de Responsabilidad Social Corporativa.

---

<sup>3</sup> A través de Iberclear y sus entidades participantes, actuando como entidad pagadora BBVA.

Este informe se ha preparado siguiendo los requerimientos de información y recomendaciones de *Global Reporting Initiative* (GRI) y ha sido verificado por una empresa externa independiente.

## ***Aprobación de los puntos del orden del día***

Entre los puntos del orden del día ratificados por los accionistas también destacan:

- La aprobación de las cuentas anuales individuales y consolidadas, incluyendo el estado de información no financiera consolidada.
- La reelección de auditores.
- El nombramiento de Enriqueta Felip Font como consejera independiente en sustitución de Anna Veiga, que ha sido consejera independiente durante un plazo cercano al máximo previsto (12 años); y la reelección de Raimon Grífols Roura, Tomás Dagá Gelabert, Carina Szpilka Lázaro e Íñigo Sánchez-Asiaín Mardones como miembros del Consejo de Administración.
- Diversas modificaciones en los estatutos sociales y del reglamento de la junta general de accionistas relativas al voto a distancia.
- La aprobación del Informe de Anual de Remuneraciones del Consejo, con carácter consultivo.

---

### **Atención a inversores:**

#### **Departamento de Relación con Inversores**

[inversores@grifols.com](mailto:inversores@grifols.com) - [investors@grifols.com](mailto:investors@grifols.com)

Tel. +34 93 571 02 21

### **Atención a medios de comunicación:**

Raquel Lumbreras [raquel\\_lumbreras@duomocomunicacion.com](mailto:raquel_lumbreras@duomocomunicacion.com)

Borja Gómez [borja\\_gomez@duomocomunicacion.com](mailto:borja_gomez@duomocomunicacion.com)

Duomo Comunicación **Gabinete de prensa de Grifols**

Tel. +34 91 311 92 89 - 91 311 92 90

---

## ANEXO – INFORMACIÓN SOBRE EL ENSAYO CLÍNICO AMBAR CONTRA EL ALZHEÍMER

AMBAR es un ensayo clínico internacional y multicéntrico diseñado por Grifols en colaboración con la Fundació ACE de Barcelona (España) y el Alzheimer Disease Research Center de Pittsburgh (EE.UU.). Después de una prueba piloto exitosa y de la finalización de la fase I y de la fase II, la fase IIb/III del ensayo tuvo como objetivo evaluar la eficacia del recambio plasmático para ralentizar la progresión del alzhéimer. El tratamiento duro 14 meses y se dividió en dos fases: una fase inicial común para todos los pacientes, seguida de una segunda fase en la que se administraron diferentes volúmenes y concentraciones de albúmina a diferentes grupos. En algunos casos, la albúmina se alternó con inmunoglobulina intravenosa para corregir una posible disminución de la inmunoglobulina endógena. El grupo controlado con placebo recibió una simulación de recambio plasmático en ambas fases.

El análisis de los datos obtenidos en el estudio se ha llevado a cabo sobre el total de la población ensayada frente al grupo placebo e incluye: a) comparación de cada uno de los tres grupos de tratamiento. Los tres grupos recibieron un recambio plasmático con albúmina e inmunoglobulina en diferentes dosis y concentraciones; b) comparación de todos los pacientes tratados con recambio plasmático; y c) comparación de los dos grupos de pacientes tratados atendiendo al estadio de la enfermedad, leves o moderados.

La compañía tiene previsto ofrecer actualizaciones durante el resto de 2019, concretamente en el AAIC (Alzheimer's Association International Conference) de Los Ángeles (EE.UU.) en julio, y en el CTAD (Clinical Trials on Alzheimer's Disease) de San Diego (EE.UU.) en diciembre, momento en el cual se dispondrán de todos los análisis previstos en el estudio.

### **Congreso CTAD – Octubre 2018**

### ***Los primeros resultados muestran la ralentización de la enfermedad en pacientes con alzhéimer moderado***

Grifols presentó los primeros resultados de fase IIb/III de su ensayo clínico AMBAR en el Congreso Clinical Trials on Alzheimer's Disease (CTAD). En la población de pacientes con alzhéimer moderado tratados, los resultados del ensayo demostraron, con significación estadística, una ralentización del 61% en la progresión de la enfermedad, alcanzando los dos objetivos principales de eficacia establecidos: mejora cognitiva (evaluada conforme a la escala ADAS Cog) y de capacidad para realizar actividades de la vida diaria (evaluada conforme a la escala ADCS-ADL). En el grupo de pacientes con alzhéimer en estadio leve, los resultados también sugirieron una ralentización en el progreso de la enfermedad, aunque no se alcanzó significación estadística. El análisis conjunto de resultados en cada uno de los tres grupos de tratamiento muestra una progresión más lenta (entre un 50%-75%) en la escala ADAS-Cog y en la escala ADCS-ADL (entre un 42%-70%). Por su parte, los resultados al comparar toda la población de pacientes tratados frente al grupo de control (placebo) muestran una progresión un 66% más lenta en la escala ADAS-Cog con significación estadística. Para la escala ADCS-ADL la progresión se ralentiza un 52% con significación estadística.

*Congreso AD/PD – Marzo 2019*

## ***Nuevos datos avalan la eficacia de AMBAR también en pacientes con alzhéimer leve***

Los últimos resultados presentados en el 14º Congreso Internacional sobre Alzheimer y Parkinson (AD/PD) demuestran que pacientes tanto leves como moderados mejoran tras el tratamiento con el protocolo AMBAR. Estos resultados adicionales complementan y confirman los presentados en octubre y, de ellos, se puede deducir una relación entre la respuesta de los pacientes y la dosis de albúmina e inmunoglobulina utilizadas en la reposición de proteínas tras el tratamiento de plasmaféresis. De los tres distintos brazos de tratamiento, y a la vista de los datos analizados, se desprende que el tratamiento que muestra mayor eficacia es el que combina las dosis más altas de albúmina e inmunoglobulina intravenosa. En todos los aspectos cognitivos analizados hasta el momento se observa un efecto positivo del tratamiento cuando se consideran todos los pacientes (leves y moderados) tratados en su conjunto. Además, en algunos dominios relevantes, como el lenguaje y la velocidad de procesamiento, no solo se demuestra una ralentización de la progresión de la enfermedad, sino que se produce una mejora estadísticamente significativa respecto a los pacientes del grupo placebo, que presentan el deterioro propio de la enfermedad. Por otro lado, en los pacientes con enfermedad moderada analizados por separado, el aspecto que presenta resultados más positivos es la memoria, mientras que en los pacientes con enfermedad leve se observan claras mejoras en el lenguaje y la velocidad de procesamiento.

Para más información sobre AMBAR: [www.grifols.com/es/ambar](http://www.grifols.com/es/ambar).

---

### **Sobre Grifols**

Grifols es una compañía global fundada en Barcelona en 1940, comprometida con 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.

Como pioneros en la industria, Grifols es una de las mayores empresas 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 raras, crónicas y, a veces, potencialmente mortales. Como líder reconocida en medicina transfusional, la compañía también cuenta con una completa cartera de soluciones diseñadas para mejorar la seguridad de la donación a través de la transfusión. Además, la compañía proporciona herramientas, información y servicios que contribuyen a una atención médica especializada y eficiente.

Grifols, con más de 22.000 empleados en 30 países, apuesta por un modelo de negocio sostenible que ayuda a definir los estándares de innovación continua, calidad, seguridad y liderazgo ético en el sector.

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 ADRs (NASDAQ:GRFS).

Para más información: [www.grifols.com](http://www.grifols.com)

## **AVISO LEGAL**

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.

---