

## HECHO RELEVANTE

De conformidad con lo dispuesto en el artículo 82 de la Ley del Mercado de Valores, Grifols, S.A. comunica que ha recibido de las autoridades sanitarias estadounidenses (*Food and Drug Administration*) la aprobación para comercializar su hemoderivado Alphanate® para el tratamiento de la enfermedad de Von Willebrand, la forma más común de trastorno congénito de la coagulación, y que se suma a la indicación ya vigente para el tratamiento de la hemofilia A.

Alphanate® es el primer y único concentrado de alta pureza de complejo de factor VIII y factor Von Willebrand con doble etapa de inactivación en su proceso de producción al que la FDA concede la licencia para el tratamiento de la enfermedad de Von Willebrand. Alphanate® ha demostrado durante sus más de 10 años de uso en los mercados su seguridad y eficacia en el tratamiento de la hemofilia A.

La enfermedad de Von Willebrand es una alteración en la coagulación sanguínea causada por defecto o deficiencia de la proteína de coagulación denominada factor Von Willebrand y se estima que afecta al 1-2% de la población. Es una enfermedad genética que puede ser transmitida indistintamente por cualquiera de los progenitores y afecta por igual a hombres y mujeres. La aprobación de la FDA se basa fundamentalmente en datos clínicos prospectivos y retrospectivos que han evaluado la seguridad y eficacia del producto en 76 pacientes de la enfermedad sometidos a cirugía o técnicas invasivas.

En el segundo semestre de 2007, de acuerdo con su disponibilidad de materia prima, Grifols tenía ya previsto aumentar la producción de hemoderivados, lo que permitirá absorber el posible incremento de demanda de Alphanate®.

En Barcelona, a 1 de febrero de 2007.

Raimon Grifols Roura  
Secretario del Consejo de Administración