

De conformidad con lo dispuesto en el artículo 228 del Texto Refundido de la Ley del Mercado de Valores, aprobado por el Real Decreto Legislativo 4/2015, de 23 de octubre, Grifols, S.A. ("**Grifols**") mediante el presente escrito procede a comunicar el siguiente

## HECHO RELEVANTE

Grifols ha recibido la aprobación de la *U.S. Food and Drug Administration* de Estados Unidos (FDA, por sus siglas en inglés) para Xembify®, su nueva inmunoglobulina subcutánea al 20% de concentración. Xembify® está indicada para el tratamiento de inmunodeficiencias primarias.

La aprobación por parte de la FDA para el producto Xembify® supone la culminación de un importante proyecto de I+D+i para Grifols y un paso adelante en su estrategia de crecimiento sostenido a largo plazo y refuerza el compromiso de Grifols con los pacientes y profesionales de la salud ampliando su portfolio de productos para poder servir mejor a aquellos pacientes con inmunodeficiencias. Grifols es actualmente líder en el mercado en la producción y marketing de inmunoglobulinas, con una cuota de mercado (en volumen) del 30,3%<sup>1</sup> en Estados Unidos.

La compañía prevé iniciar la comercialización de Xembify® en Estados Unidos en el último trimestre de 2019 y trabaja con las autoridades sanitarias para obtener su aprobación en Canadá, Europa y otros mercados.

En Barcelona, a 4 de julio de 2019

---

Nuria Martín Barnés  
Secretaria del Consejo de Administración

---

<sup>1</sup> Source: Grifols Global Plasma Database, provisional data 2018