

## HECHO RELEVANTE

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 informar de lo siguiente:

1. Que ha obtenido la aprobación de la *Food and Drug Administration* de Estados Unidos ("FDA", por sus siglas en inglés) para su nuevo test de diagnóstico genético del déficit de alfa-1 antitripsina. Es el primer test de biología molecular aprobado por la autoridad sanitaria estadounidense que diagnostica la enfermedad a partir del ADN del paciente.

El *AIAT Genotyping Test*, desarrollado por Progenika Biopharma, filial de Grifols con sede en Bilbao, es una prueba que permite analizar simultáneamente el 99% de las mutaciones conocidas más prevalentes causantes del déficit de alfa-1 antitripsina. Dicho test también cuenta con el Mercado CE desde diciembre de 2016.

2. Que la Agencia Europea del Medicamento (EMA, por sus siglas en inglés) ha aprobado un nuevo producto de Grifols: un sellador biológico compuesto de fibrinógeno y trombina humana para su uso quirúrgico en pacientes adultos. Tal y como ya se informó en el Hecho Relevante número 258231, Grifols obtuvo la aprobación de la FDA para este producto el pasado 1 de noviembre de 2017.

Este sellador biológico se fabricará en el complejo industrial de Parets del Vallés (Barcelona, España).

En Barcelona, a 17 de noviembre de 2017

---

Nuria Martín Barnés  
Secretaria del Consejo de Administración