

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

Como continuación de los Hechos Relevantes de fecha 27 de octubre de 2018, de 29 de marzo de 2019 y de 16 de julio de 2019, en los que Grifols informaba sobre resultados de su estudio clínico AMBAR (Alzheimer Management by Albumin Replacement (fase IIb/III)), en los Congresos de Barcelona, Lisboa y Los Angeles, en los cuales se explicaron las variables primarias y secundarias, Grifols informa que ha presentado los últimos resultados de su ensayo clínico en la conferencia Clinical Trials on Alzheimer's Disease (CTAD) en San Diego, California (EE.UU.).

Los nuevos datos de neuroimagen, presentados, muestran los efectos positivos del tratamiento en la reducción de la progresión de la enfermedad en pacientes con enfermedad de Alzheimer leve y moderada. Estos resultados refuerzan la línea de investigación de Grifols en las terapias de recambio de proteínas plasmáticas (Plasma Protein Replacement Therapies).

La neuroimagen muestra resultados positivos sobre todo en los pacientes tratados con albúmina e inmunoglobulina (IG). En comparación con el grupo placebo, estos pacientes presentaron menos reducción del metabolismo de la glucosa cerebral tras los 14 meses de tratamiento, lo que sugiere una reducción en el daño neuronal de estos pacientes.

En Barcelona, a 6 de diciembre de 2019

Nuria Martín Barnés
Secretaria del Consejo de Administración