

HECHO RELEVANTE

De conformidad con lo dispuesto en el artículo 82 de la Ley del Mercado de Valores, Grifols, S.A. ("**Grifols**") comunica que ha recibido la aprobación de la *Food and Drug Administration* de EEUU ("**FDA**") para la nueva planta de purificación de Grifols Biologicals Inc. en Los Angeles, California, Estados Unidos, para la fabricación de la "Immune Globulin Injection" al 10% para uso humano (Gamunex).

Los productos de Grifols son usados para tratar a pacientes con enfermedades minoritarias y crónicas, como trastornos neurológicos, inmunodeficiencias, hemofilia y enfisema genético. La Compañía prevé que la nueva planta de purificación entre en funcionamiento en 2015 tal y como estaba previsto.

Con la presente autorización de la FDA, Grifols aumenta su capacidad de fabricación de Gamunex hasta un máximo de 17 millones de gramos anuales en esta planta.

La nueva planta ha supuesto una inversión de 53 millones de euros y creará más de 100 nuevos puestos de trabajo.

En Barcelona, a 31 de diciembre de 2014

Raimon Grifols Roura
Secretario del Consejo de Administración