

CNMV  
Edison, 4  
28006 Madrid

Barcelona, 2 de noviembre de 2022

## OTRA INFORMACIÓN RELEVANTE

A los efectos de dar cumplimiento a lo establecido en el artículo 227 del Real Decreto Legislativo 4/2015 de 23 de octubre, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley del Mercado de Valores, **LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.** ("Reig Jofre" o "la Sociedad") remite a continuación nota de prensa relativa al acuerdo de licencia global alcanzado por la *joint-venture* de REIG JOFRE, Syna Therapeutics, con la compañía biofarmacéutica Intas Pharmaceuticals Ltd. para la comercialización del medicamento biosimilar LB-0702.

Atentamente,

Adolf Rousaud  
Secretario no consejero del Consejo de Administración  
Laboratorio Reig Jofre, S.A.

2 noviembre 2022



## LA JOINT VENTURE DE REIG JOFRE, **SYNA THERAPEUTICS**, FIRMA CON INTAS PHARMACEUTICALS Ltd. UN ACUERDO DE LICENCIA GLOBAL DE SU BIOSIMILAR LB-0702

**Barcelona, REIG JOFRE**, (BME:**RJF**) compañía farmacéutica cotizada en el mercado continuo de la bolsa española constituyó en 2018 la *joint-venture* **Syna Therapeutics**, participada al 50% por **LeanBio** y REIG JOFRE, para el desarrollo de productos biofarmacéuticos en el ámbito de los biosimilares y moléculas innovadoras. Transcurridos 4 años, Syna Therapeutics acaba de firmar un acuerdo de licencia exclusiva con **Intas Pharmaceuticals Ltd.** ("Intas") y su filial Accord Healthcare para la comercialización en todo el mundo de su medicamento biosimilar LB-0702.

Según los términos del acuerdo, Syna Therapeutics comenzará en 2023 los ensayos clínicos de su biosimilar LB-07802 para tratar patologías en el campo de la hematología. Por su parte, Intas Pharmaceutical Ltd., compañía biofarmacéutica mundial cubrirá los costes de comercialización. Intas cuenta actualmente con una de las mayores redes de ventas, marketing y distribución de biosimilares en el mundo, particularmente a hospitales, con presencia en 85 países.

REIG JOFRE contribuirá en el desarrollo y estabilización del producto farmacéutico acabado, además de ofrecer su capacidad de producción global de primer nivel en su nuevo centro de desarrollo y producción especializada de Barcelona, que tras una inversión de 40 M€ finalizada en 2021, cuenta con tecnología de última generación y los más altos estándares de calidad para inyectables estériles y productos biofarmacéuticos liofilizados, con una capacidad anual de hasta 45 millones de viales asépticos liofilizados y 50 millones de viales con solución líquida.

REIG JOFRE contribuye así a una mayor integración del proceso de desarrollo y fabricación de medicamentos biológicos, uniendo a través de Syna Therapeutics el desarrollo del ingrediente activo y la producción del producto biofarmacéutico final.

### **Acceso de los pacientes a tratamientos innovadores a nivel mundial**

Un biosimilar (o medicamento biológico similar) es un medicamento biológico equivalente en calidad, eficacia y seguridad a un medicamento biológico original, llamado producto de referencia. Los biosimilares se caracterizan por ser moléculas grandes con una mayor complejidad estructural que los fármacos sintetizados químicamente, que les hace ser muy sensibles a cambios en el proceso de fabricación.

---

#### **Más información**

Inma Santa-Pau - Directora de Comunicación y Relación con Inversores - [isantapau@reigjofre.com](mailto:isantapau@reigjofre.com)

[www.reigjofre.com](http://www.reigjofre.com)



En las últimas décadas, los medicamentos biotecnológicos han jugado un papel cada vez más relevante en el tratamiento y cuidado de la salud. En este sentido y a pesar de la complejidad de la tecnología necesaria para el desarrollo de biológicos fuera de patente y de los costosos procesos de fabricación, se espera que en los próximos años el desarrollo de biosimilares sea un área significativa de crecimiento para hacer llegar los productos biotecnológicos de manera más efectiva a los pacientes de todo el mundo, ya sea por poder ofrecer precios más sostenibles en los mercados en los que existe el biológico original, como por poder dar acceso a tratamientos innovadores a todos aquellos mercados mundiales en los que la terapia no está disponible.

REIG JOFRE dedicada a la investigación, desarrollo, fabricación y comercialización de productos farmacéuticos y complementos alimenticios, estructura su actividad de desarrollo de productos en tres unidades de negocio: (1) *Pharmaceutical Technologies* especializadas en medicamentos inyectables estériles y liofilizados, y antibióticos betalactámicos; (2) *Specialty Pharmicare* en dermatología y osteoarticular, principalmente; y (3) *Consumer Healthcare* con complementos alimenticios dirigidos al consumidor bajo la marca Forté Pharma mayoritariamente en Francia, Bélgica, España y Portugal, y otros OTC. Fundada en 1929 en Barcelona (España), REIG JOFRE cuenta con más de 1.100 empleados, 4 centros de desarrollo y producción en Europa, filiales en 8 países (España, Francia, Portugal, Bélgica, Suecia, Reino Unido, Polonia y Singapur) y 155 socios comerciales en más de 70 países. En 2021, la facturación de la compañía alcanzó los 236 M€.