

HECHO RELEVANTE

De conformidad con lo dispuesto en el artículo 82 de la Ley del Mercado de Valores, GRIFOLS, S.A. (la “**Sociedad**”) comunica que la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios ha autorizado a Araclon Biotech S.L., empresa participada mayoritariamente por Grifols, el inicio del ensayo clínico en fase I destinado a evaluar la tolerabilidad y la seguridad de la vacuna ABvac40 para pacientes con enfermedad de Alzheimer leve o moderada.

Barcelona, a 18 de septiembre de 2013.

Raimon Grifols Roura
Secretario del Consejo de Administración