

PlantaDoce.

Empresa

Grifols introduce su inmunoglobulina subcutánea en España, Francia y Reino Unido

La compañía española tiene previsto lanzar Xembify, su inmunoglobulina subcutánea al 20% para inmunodeficiencias primarias y secundarias, en estos tres países a partir del tercer trimestre de 2022.

PlantaDoce
10 mar 2022 - 11:15



Grifols, de nuevo a la conquista de Europa. La compañía española especializada en la producción de medicamentos plasmáticos ha anunciado este jueves que **Xembify**, su innovadora inmunoglobulina subcutánea (IgSC) al 20%, ha sido aprobada por las autoridades sanitarias de varios estados miembros de la Unión Europea (UE), así como de Reino Unido, para tratar inmunodeficiencias primarias y determinadas inmunodeficiencias secundarias. La empresa lanzó Xembify en Estados Unidos en diciembre de 2019.

Su comercialización comenzará a partir del tercer trimestre de 2022 en España, Francia y Reino Unido, y luego se extenderá a otros mercados europeos. Disponer de Xembify aportará una nueva opción de tratamiento innovadora con

1 / 2

<https://www.plantadoce.com/empresa/grifols-introduce-su-inmunoglobulina-subcutanea-en-espana-francia-y-reino-unido>

El presente contenido es propiedad exclusiva de PLANTADOCE EDICIONES, SLU, sociedad editora de PlantaDoce (www.plantadoce.com), que se acoge, para todos sus contenidos, y siempre que no exista indicación expresa de lo contrario, a la licencia Creative Commons Reconocimiento. La información copiada o distribuida deberá indicar, mediante cita explícita y enlace a la URL original, que procede de este sitio.

PlantaDoce.

inmunoglobulinas (Ig) de Grifols, que se añade a los tratamientos con Ig intravenosas Gamunex y Flebogamma.

Las indicaciones aprobadas en Europa para Xembify incluyen las inmunodeficiencias primarias (IDP), que son trastornos genéticos crónicos raros que ocurren en personas que nacen con un sistema inmunitario deteriorado o ausente, así como determinadas inmunodeficiencias secundarias (IDS), en las que las defensas del organismo se ven comprometidas por factores como una enfermedad o malnutrición. Considerando sólo el número de pacientes con IDP en Europa, se estima que **27.000 personas serían candidatas a tratamiento con Ig**, siendo la inmunoglobulina subcutánea utilizada cada vez más que la intravenosa.

Grifols lanzó Xembify en Estados Unidos en diciembre de 2019

“La aprobación en toda Europa permite a Grifols ampliar su innovadora cartera de inmunoglobulinas en la región y ofrecer a pacientes y profesionales sanitarios otra importante opción de tratamiento para las inmunodeficiencias primarias y secundarias”, afirma Thierry Heinrich, vicepresidente de ventas de la división *Bioscience* de Grifols para Europa. “Estamos orgullosos de dar un paso más en nuestro trabajo continuado para mejorar la vida y el bienestar de las personas que viven con enfermedades crónicas raras”, añade.

Las inmunoglobulinas se utilizan principalmente para tratar las inmunodeficiencias primarias y secundarias, así como enfermedades neurológicas raras, como la polineuropatía desmielinizante inflamatoria crónica (Pdic). El uso de inmunoglobulinas sigue creciendo en los principales mercados. Entre 2016 y 2020 se estima que el consumo de las inmunoglobulinas tuvo **una tasa media de crecimiento anual superior al 8%**.

Grifols dispone de cuatro divisiones, *Bioscience*, *Diagnostic*, *Hospital* y *Bio Supplies*, que desarrollan, producen y comercializan soluciones y servicios innovadores en **más de 110 países**. Pionera en la industria de los hemoderivados, Grifols es una de las principales compañías de plasma, con una creciente red de centros de donación en todo el mundo. Con el plasma obtenido, la *farma* produce medicamentos esenciales para tratar enfermedades crónicas, raras y, en ocasiones, muy graves.