

Europa firma un contrato de adquisición conjunta de la vacuna española de HIPRA contra la COVID-19 adaptada a la variante LP.8.1 para la campaña 2025-2026

El acuerdo proporciona hasta 4 millones de dosis de la vacuna de proteína recombinante de HIPRA, lo que va a permitir diversificar la cartera de vacunas en Europa y reforzar la autonomía estratégica

Bruselas, 3 de octubre de 2025 – La Autoridad de Preparación y Respuesta ante Emergencias Sanitarias de la Comisión Europea (HERA) y la farmacéutica biotecnológica HIPRA han firmado un contrato de compra de su vacuna BIMERVAX®, de proteína recombinante monovalente con adyuvante adaptada a la variante LP.8.1 de la COVID-19.

El acuerdo, con una duración de hasta dos años, permitirá a los países acceder a hasta 4 millones de dosis de la vacuna proteica de HIPRA, sin que exista una obligación mínima de compra. Las entregas se realizarán a tiempo para la campaña de vacunación de este otoño, lo que refuerza la preparación de la Unión Europea frente al virus en los próximos meses.

Hadja Lahbib, comisaria europea de Igualdad, Preparación y Gestión de Crisis, señaló que “con el aumento de casos de la variante conocida como ‘Frankenstein’, debemos garantizar que se mantiene la protección frente a esta enfermedad, especialmente para las personas más vulnerables. **Con un portafolio diversificado de vacunas, que ahora incluye hasta 4 millones de dosis de esta vacuna proteica, reforzamos nuestra preparación y aseguramos el suministro de soluciones médicas necesarias frente a la amenaza constante de la COVID-19. La vacuna de HIPRA sigue un enfoque integral, desde la investigación hasta la producción, íntegramente en Europa, lo que fortalece nuestra autonomía estratégica. Estamos comprometidos con reforzar nuestra seguridad sanitaria para una Europa más segura, saludable y mejor protegida**”

Aunque las vacunas de ARNm ya están disponibles, este contrato de adquisición conjunta diversifica el acceso para los ciudadanos europeos al incluir una vacuna de proteína recombinante. **La vacuna de HIPRA, que ha recibido recientemente autorización de comercialización de la Comisión Europea** tras demostrar que genera inmunidad frente a la variante LP.8.1 y protección cruzada frente a variantes emergentes como NB.1.8.1 y XFG, está lista para su distribución en viales monodosis y puede almacenarse entre 2 °C y 8 °C durante 12 meses¹.

Los estudios realizados con la vacuna original y con su adaptación han demostrado que es segura, con menos efectos secundarios que la comparativa^{2,3} de ARNm y genera una respuesta inmunitaria fuerte, duradera y con amplia reactividad cruzada frente a variantes emergentes²⁻⁷.

Durante la firma, David Nogareda, presidente y consejero delegado de HIPRA, subrayó que “este acuerdo es una muestra de confianza en la capacidad de HIPRA para contribuir a la protección de la salud pública. Desde la investigación hasta la fabricación, todo el proceso tiene lugar en Europa, lo que nos permite garantizar calidad, seguridad e independencia estratégica. **Con este contrato, reforzamos no solo la respuesta frente a la COVID-19, sino también la preparación de Europa ante futuros retos sanitarios**”.

Durante la pandemia, la UE se enfrentó a restricciones de exportación, dependencias en la cadena de suministro global y limitaciones de capacidad de producción fuera de sus fronteras. En este contexto, el acuerdo con HIPRA representa un paso decisivo para reforzar la autonomía sanitaria europea y garantizar la disponibilidad de vacunas desarrolladas y fabricadas íntegramente en Europa.

Actualmente, 14 países forman parte del Acuerdo de Adquisición Conjunta de la UE, un mecanismo voluntario que facilita la compra conjunta de soluciones médicas y que constituye una herramienta clave para mejorar la preparación ante crisis sanitarias y futuras pandemias.

Sobre HIPRA

HIPRA es una empresa farmacéutica biotecnológica enfocada en prevención para salud animal y humana (one health), con una amplia gama de vacunas altamente innovadoras y un avanzado servicio de diagnóstico. Con su claim “Building immunity for a healthier world”, HIPRA afirma su compromiso de contribuir con soluciones que mejoren la salud mundial. Tiene una sólida presencia internacional con 40 filiales propias, 3 centros de I+D y 6 centros de producción ubicados estratégicamente en Europa (España) y América (Brasil). Además, su extensa red de distribución internacional mantiene abiertos los canales de comercialización con cerca de 100 países más, cubriendo así los 5 continentes.

La investigación y el desarrollo constituyen el núcleo de su conocimiento. HIPRA dedica más del 15% de su facturación anual a actividades de I+D que se concentran en la creación y aplicación de los últimos avances científicos para el desarrollo de vacunas innovadoras de la más alta calidad.

HIPRA dispone de un amplio portafolio de vacunas basadas en distintas plataformas tecnológicas. Sus equipos de I+D trabajan con una amplia gama de tecnologías y más de 300 patógenos. Para darle un valor añadido a su experiencia en vacunación, la empresa también desarrolla dispositivos médicos y servicios de trazabilidad para salud animal.

Contactos de prensa

José María Nieto – jnieto@harmon.es – M. 689 186 062

Irene Calle – icalle@harmon.es – M. 609 873 052

¹ BIMERVAX® SmPC available at: https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/bimervax-epar-product-information_en.pdf

² Corominas J, Garriga C, Prenafeta A, Moros A, Cañete M, Barreiro A, et al. Safety and immunogenicity of the protein-based PHH-1V compared to BNT162b2 as a heterologous SARS-CoV-2 booster vaccine in adults vaccinated against COVID-19: a multicentre, randomised, double-blind, non-inferiority phase IIb trial. *Lancet Regional Health Europe*. 2023; 28:100613.

³ López Fernández MJ, Narejos S, Castro A, Echave-Sustaeta JM, Forner MJ, Arana-Arri E, Molto J, Bernad L, Pérez-Caballero R, Prado JG, et al. Omicron XBB.1.16-Adapted Vaccine for COVID-19: Interim Immunogenicity and Safety Clinical Trial Results. *Vaccines*. 2024; 12(8):840.

⁴ Corominas J, Garriga C, Prenafeta A et al. Humoral and cellular immune responses after 6 months of a heterologous SARS-CoV-2 booster with the protein-based PHH-1V vaccine in a phase IIb trial. *Vaccine*. 2025, 47: 126685.

⁵ Natalini Martínez S, Ramos R, Navarro-Pérez J, et al. Safety and Immunogenicity of a PHH-1V Booster Dose after Different Prime Vaccination Schemes against Covid-19: Phase III Clinical Trial Final Results Up To One Year. *Archives of Clinical and Biomedical Research*. 2024, 8: 326-342.

⁶ Lopez MJ, Vazquez MM, Alvarez M et al. Safety and Immunogenicity of PHH-1V Booster Against SARS-CoV-2 Variants, Including Omicron Subvariants: Results from a Phase IIb Open-Label Extension Study. *Human Vaccines & Immunotherapeutics* 2025, 21 (1): 2474775.

⁷ England A, Sung J, Deulofeu M et al. Variant-specific neutralising antibodies levels induced by the PHH-1 V SARS-CoV-2 vaccine (Bimervax®) by HIPRA. *Vaccine*. 2024, 42:126386.