

Europa signa un contracte de compra conjunta amb HIPRA per la vacuna contra la COVID-19 adaptada a LP.8.1 per garantir la preparació de la temporada d'hivern 25-26

L'acord preveu fins a 4 milions de dosis de la vacuna contra la COVID-19 d'HIPRA basada en proteïnes, diversificant el portafolis europeu i reforçant la seva autonomia estratègica.

Brussel·les, 3 d'octubre de 2025 – L'Autoritat de Preparació i Resposta davant Emergències Sanitàries (HERA) de la Comissió Europea ha signat, a petició i en nom de 14 països participants, un contracte marc de compra conjunta amb HIPRA, l'empresa farmacèutica espanyola experta en vacunes i prevenció. Els països participants **podran demanar fins a 4 milions de dosis de la vacuna contra la COVID-19 BIMERVAX®, basada en proteïnes i adaptada a la variant LP.8.1**, segons les necessitats i sense un mínim de dosis obligatori. El contracte tindrà una durada de fins a dos anys, amb lliuraments a temps per a la campanya de vacunació en curs.

Hadja Lahbib, Comissària d'Igualtat, Preparació i Gestió de Crisi, ha declarat que “davant l'augment pronunciat dels casos de COVID-19 de l'anomenada variant “Frankenstein”, hem de garantir que la protecció continuada contra aquesta malaltia estigui assegurada, especialment per protegir les persones més vulnerables. **Amb un portafolis diversificat de vacunes, que ara inclou fins a 4 milions de dosis d'aquesta vacuna basada en proteïnes, reforcem la nostra preparació** i assegurem el subministrament de contramesures mèdiques tan necessàries contra l'amenaça sempre present de la COVID-19. **Aquesta vacuna d'HIPRA segueix un enfocament integral, des de la R+D fins a la producció, ubicada íntegrament a Europa, enfortint la nostra autonomia estratègica. Estem compromesos a reforçar la nostra seguretat sanitària per a una Europa més segura, saludable i ben protegida**”.

Tot i que les vacunes d'ARNm ja estan disponibles, aquest contracte de compra conjunta diversifica el portafolis oferint vacunes basades en proteïnes. La vacuna d'HIPRA, que **ha rebut recentment l'Autorització de Comercialització de la Comissió Europea** després de demostrar que genera **immunitat contra la variant LP.8.1** i protecció creuada contra altres sublinies emergents com ara NB.1.8.1 i XFG, està preparada per a la seva distribució en **vials monodosi** i es pot **conservar entre 2 °C i 8 °C** amb una **caducitat de 12 mesos**¹. Els estudis amb la vacuna original i la seva adaptació han demostrat^{2,3} que és segura, amb menys efectes adversos que la vacuna d'ARNm de

comparació i que genera una resposta immune forta, duradora i amb una àmplia reactivitat creuada contra variants emergents²⁻⁷.

David Nogareda, president i CEO d'HIPRA, ha subratllat que “aquest acord és un signe de confiança en la capacitat d'HIPRA de contribuir a la protecció de la salut pública. Des de la recerca fins a la fabricació, tot el procés té lloc a Europa, cosa que ens permet garantir qualitat, seguretat i independència estratègica. **Amb aquest contracte, reforcem no només la resposta davant la COVID-19, sinó també la preparació d'Europa per a futurs reptes sanitaris**”.

Durant la pandèmia, Europa va enfrontar-se a reptes amb les restriccions a l'exportació, les cadenes de subministrament globals i la competència per la capacitat de producció fora de la Unió. En assegurar un acord amb HIPRA, la R+D, la producció i l'envasament de la qual tenen lloc a Europa, els Estats Membres enforceixen la seva autonomia estratègica.

14 països han signat l'Acord de Compra Conjunta, un mecanisme a escala de la UE per adquirir conjuntament contramesures mèdiques de manera voluntària i flexible. Aquest mecanisme contribueix a la preparació a escala europea davant crisis o pandèmies de salut pública.

Sobre HIPRA

HIPRA és una empresa farmacèutica biotecnològica enfocada en la prevenció per a la salut animal i humana (one health), amb una àmplia gamma de vacunes altament innovadores i un servei avançat de diagnòstic. Amb el seu lema “Building immunity for a healthier world”, HIPRA afirma el seu compromís de contribuir amb solucions que millorin la salut mundial. Té una sòlida presència internacional amb 40 filials pròpies, 3 centres de R+D i 6 centres de producció ubicats estratègicament a Europa (Espanya) i Amèrica (Brasil). A més, la seva extensa xarxa de distribució internacional manté oberts els canals de comercialització amb prop de 100 països més, cobrint així els 5 continents.

La recerca i el desenvolupament constitueixen el nucli del seu coneixement. HIPRA dedica més del 15 % de la seva facturació anual a activitats de R+D que es concentren en la creació i aplicació dels darrers avenços científics per al desenvolupament de vacunes innovadores de la més alta qualitat.

HIPRA disposa d'un ampli portafolis de vacunes basades en diferents plataformes tecnològiques. Els seus equips de R+D treballen amb una àmplia gamma de tecnologies i més de 300 patògens. Per donar un valor afegit a la seva experiència en vacunació, l'empresa també desenvolupa dispositius mèdics i serveis de traçabilitat per a la salut animal.

Contactes de premsa

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.