

HIPRA rep l'opinió positiva del CHMP de l'Agència Europea de Medicaments per a la seva vacuna contra la COVID-19 adaptada a la variant XFG.1.1

La companyia farmacèutica biotecnològica ha adaptat la seva vacuna contra la COVID-19 seguint les recomanacions de l'EMA per a la campanya de vacunació 2026/2027

Girona, 24 de juliol de 2026 – HIPRA ha rebut l'opinió positiva del Comitè de Medicaments d'Ús Humà (CHMP) de l'Agència Europea de Medicaments (EMA) per a la seva vacuna de proteïna recombinant de la COVID-19, BIMERVAX®, adaptada a la variant XFG.1.1.

Un cop la Comissió Europea concedeixi l'autorització corresponent, la vacuna adaptada estarà disponible per a la immunització activa **amb l'objectiu de prevenir la COVID-19 causada pel SARS-CoV-2 en persones a partir de 12 anys¹**. Aquesta representa la tercera adaptació de la vacuna contra la COVID-19 d'HIPRA, alineada amb les recomanacions de variants.

La vacuna actualitzada s'ha desenvolupat seguint la recomanació emesa pel Grup de Treball d'Emergències de l'Agència Europea de Medicaments (EMA-ETF), que va **identificar la variant XFG com a objectiu preferent per a la campanya de vacunació 2026/2027**. Aquesta recomanació es va basar en la situació epidemiològica i en l'evidència disponible que dona suport a una protecció més àmplia davant de les variants circulants de la línia JN.1².

Reforç de la plataforma i noves presentacions

Igual que en les adaptacions anteriors, la vacuna s'ha desenvolupat utilitzant la **plataforma de proteïna recombinant d'HIPRA**, fet que permet actualitzar l'antigen en resposta a l'evolució del SARS-CoV-2, mantenint el mateix adjuvant basat en esqualè, la mateixa tecnologia de fabricació i els mateixos estàndards de qualitat.

La vacuna actualitzada estarà disponible en **dues presentacions llestes per al seu ús: el vial monodosi ja existent** i, per primera vegada, una **xeringa precarregada** (PFS, per les seves sigles en anglès). Ambdues presentacions estan dissenyades per facilitar-ne l'administració per part dels professionals sanitaris, mentre que la incorporació de la xeringa precarregada ofereix una alternativa addicional per a la pràctica clínica habitual.

Una nova fita en la trajectòria de creixement d'HIPRA

Aquest assoliment torna a posar de manifest la capacitat d'HIPRA per desenvolupar, adaptar, fabricar i subministrar vacunes innovadores. En un context en què la **COVID-19 continua circulant**, aquesta nova adaptació permetrà incorporar una opció més a les **campanyes de vacunació contra la COVID-19**, reforçant el paper de les vacunes de proteïna recombinant en la fase endèmica de la malaltia.

Carles Fàbrega, director general de l'àrea de de Salut Humana d'HIPRA, va afirmar: “Aquest és un pas més en el nostre compromís per consolidar HIPRA com un soci de confiança en el subministrament de vacunes per a les persones, tant a Europa com a la resta del món. Rebre una opinió positiva del CHMP per a la nostra vacuna adaptada a la variant XFG.1.1 constitueix una fita que reflecteix dedicació, capacitat i treball en equip”.

BIMERVAX® ha estat desenvolupada per HIPRA i es fabrica a les instal·lacions de la companyia a la província de Girona (Espanya), on s'integren les principals etapes del cicle de vida de la vacuna, incloent-hi la recerca i el desenvolupament, la fabricació a escala industrial, el control de qualitat, les activitats reguladores i l'alliberament final dels lots.

Aquestes capacitats integrades reforcen la contribució d'HIPRA a l'autonomia estratègica d'Europa en matèria de salut i la seva capacitat de preparació per respondre a futures emergències de salut pública.

Sobre HIPRA

HIPRA és una empresa farmacèutica biotecnològica enfocada a la prevenció en salut animal i humana (*One Health*), amb una àmplia gamma de vacunes altament innovadores i un avançat servei de diagnòstic. Amb el seu lema “**Building immunity for a healthier world**”, HIPRA reafirma el seu compromís de contribuir amb solucions que millorin la salut global.

La companyia té una sòlida presència internacional **amb 40 filials pròpies, 3 centres d'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 cinc continents.

La recerca i el desenvolupament constitueixen el nucli del seu coneixement. HIPRA dedica **al voltant del 15% de la seva facturació anual a activitats d'R+D i a infraestructures**, centrades en la creació i

l'aplicació dels darrers avenços científics per al desenvolupament de vacunes innovadores de la màxima qualitat.

HIPRA disposa d'un portafoli de vacunes basades en diferents plataformes tecnològiques. Els seus equips d'R+D treballen amb una àmplia gamma de tecnologies i modalitats biològiques.

Per aportar un valor afegit a la seva experiència en vacunació, la companyia també desenvolupa dispositius mèdics i serveis de traçabilitat per a la salut animal.

Contactes de premsa

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

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

Referencies

1. European Medicines Agency (EMA). Bimervax: EPAR – Informació de producte [Internet]. Disponible a: https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/bimervax-epar-product-information_en.pdf
2. European Medicines Agency (EMA). ETF recommends updating COVID-19 vaccines to target XFG variant [Internet]. Amsterdam: European Medicines Agency; 29 de maig de 2026 [citat el 6 de juliol de 2026]. Disponible a: <https://www.ema.europa.eu/en/news/etf-recommends-updating-covid-19-vaccines-target-xfg-variant>