

HIPRA obté l'autorització de comercialització de la Comissió Europea per a la seva vacuna contra la COVID-19 adaptada a la variant XFG.1.1

L'autorització inclou dues presentacions llestes per administrar: un vial monodosi i, per primera vegada, una xeringa precarregada

Girona, 31 de juliol de 2026 – HIPRA ha rebut **l'autorització de comercialització de la Comissió Europea** per a BIMERVAX®, la seva **vacuna adjuvada de proteïna recombinant contra la COVID-19¹**, adaptada a la variant XFG.1.1.

La vacuna actualitzada està autoritzada per a la immunització activa destinada a prevenir la COVID-19 causada pel SARS-CoV-2 en persones de 12 anys o més. Aquesta és la **tercera adaptació de la vacuna d'HIPRA contra la COVID-19** i arriba després del dictamen adoptat pel **Comitè de Medicaments d'Ús Humà (CHMP) de l'Agència Europea de Medicaments** en la reunió del juliol de 2026.

La vacuna adaptada a XFG.1.1 s'ha actualitzat d'acord amb les recomanacions emeses pel Grup de Treball d'Emergències (ETF) de l'Agència Europea de Medicaments, que va seleccionar la **variant XFG com a preferent per a la campanya de vacunació 2026/2027**. La recomanació està basada en la situació epidemiològica actual i en l'evidència disponible que avala una protecció més àmplia davant de les variants circulants del llinatge JN.1².

“Aquesta autorització de la Comissió Europea permet a HIPRA oferir una opció actualitzada de vacuna de proteïna recombinant per a la campanya de vacunació 2026/2027. Així mateix, reflecteix la capacitat continuada d'HIPRA per adaptar la nostra vacuna contra la COVID-19 a l'evolució del SARS-CoV-2, mantenint al mateix temps una plataforma de fabricació estable”, va afirmar **Carles Fàbrega, director general de l'àrea de Salut Humana d'HIPRA**.

Dues presentacions llestes per administrar

La vacuna d'HIPRA contra la COVID-19 ja disposa d'una **presentació en vial monodosi** llest per administrar i, **per primera vegada**, també està disponible en **xeringa precarregada (PFS)**. Aquestes dues presentacions llestes per administrar ofereixen als **professionals sanitaris diferents opcions** en funció de la pràctica clínica.

BIMERVAX® s'ha **desenvolupat íntegrament a Europa** i es fabrica a les **instal·lacions d'HIPRA a la província de Girona (Espanya)**, on s'integren etapes clau del cicle de vida de la vacuna, com ara la recerca i el desenvolupament, la fabricació a escala industrial, el control de qualitat, les activitats reguladores i l'alliberament final dels lots, sota un model plenament integrat.

Una opció addicional per a la prevenció de la COVID-19

El virus de la COVID-19 continua circulant a Europa i arreu del món, i continua suposant una càrrega per als sistemes sanitaris. Per aquest motiu, les campanyes de vacunació tenen un paper important en la protecció de la població.

Stijn Hollemeersch, director d'Assumptes Mèdics de l'àrea de Salut Humana d'HIPRA, afegeix: “Ens enorgulleix contribuir amb una nova opció de vacuna actualitzada que dona suport a les estratègies de vacunació arreu del món i posa en relleu la importància de la vacunació com una de les maneres més eficaces de protegir les persones contra la COVID-19 i reforçar la salut pública”.

Amb aquesta autorització, la companyia farmacèutica biotecnològica incorpora una nova opció de vacuna de proteïna recombinant per a la campanya de vacunació 2026/2027, combinant experiència científica, capacitat de fabricació i adaptació contínua a l'evolució de la situació epidemiològica.

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 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. 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 5 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 infraestructures**, centrades en la creació i aplicació dels darrers avenços científics per al desenvolupament de vacunes innovadores de la màxima qualitat. HIPRA disposa d'un portafolis 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, l'empresa 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

Sara Mancebo – smancebo@harmon.es – M. 628 388 791

Referències

1. European Commission. Union Register of medicinal products for human use [Internet]. Brussels: European Commission; [citat el 31 de juliol de 2026]. Disponible a: <https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/h1709.htm>
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>