

## HECHO RELEVANTE

De conformidad con lo dispuesto en el artículo 82 de la Ley del Mercado de Valores, GRIFOLS, S.A. (la “Sociedad”) comunica que las Autoridades Sanitarias estadounidenses (*Food and Drug Administration – FDA –*) han otorgado al Grupo la licencia para comercializar en EE.UU. una nueva generación de Inmunoglobulina Intravenosa (IGIV), con el nombre Flebogamma® DIF, la cual se fabricará en la nueva planta de producción de IGIV del Grupo en Parets del Vallés (Barcelona), que fue construida en 2004 específicamente para este fin y que también ha sido aprobada por la FDA.

En Barcelona, a 27 de diciembre de 2006.

Fdo: Raimon Grifols Roura  
Secretario del Consejo de Administración