

VIVEbiotech logra un importante crecimiento empresarial en 2023 con aumentos en demanda de sus vectores lentivirales gracias a su especialización y capacidades

- Las ventas recientes de la empresa crecen un 70%, lo que refleja la ampliación de las capacidades y el reconocimiento por parte de la industria de la experiencia de VIVEbiotech en la fabricación de lentivirus, que ahora se utilizan en el 70% de los ensayos clínicos de las terapias génicas y celulares *ex vivo* del mundo
- VIVEbiotech es capaz de fabricar diferentes pseudotipos y generaciones de vectores lentivirales, integrativos y no-integrativos, adaptados a las necesidades individuales de cada cliente, utilizando su consolidada plataforma plug and play
- VIVEbiotech ha fabricado este año siete lentivirus para uso *in vivo*, habiendo uno de ellos sido aprobado para ensayos clínicos

San Sebastián, España, 14 de diciembre de 2023- [VIVEbiotech, S.L.](#), una organización de desarrollo y fabricación por contrato (CDMO) GMP totalmente especializada en vectores lentivirales (LVVs), anuncia hoy un crecimiento significativo en 2023, con un aumento de las ventas del 70%. VIVEbiotech ha logrado este crecimiento aumentando aún más sus capacidades, incluyendo la introducción de la capacidad de fabricar vectores lentivirales tanto integrativos como no-integrativos, de diferentes pseudotipos y de diferentes generaciones. Los clientes de VIVEbiotech también han alcanzado importantes hitos clínicos, y varios de ellos se aproximan a fases comerciales. Por último, VIVEbiotech está fabricando LVVs para un ensayo clínico recientemente aprobado en el que los LVVs se administrarán *in vivo*.

Dado que la demanda de LVVs sigue aumentando en todo el mundo, la reputación consolidada de VIVEbiotech como líder del mercado y experto en virología y producción de vectores lentivirales ha seguido atrayendo a nuevos socios y, lo que es más importante, ha reforzado las relaciones con los clientes existentes que están avanzando en el desarrollo de sus respectivas terapias. En la actualidad, VIVEbiotech presta apoyo a 45 clientes internacionales con LVVs productivos, rentables y conformes con la normativa.

En 2021, VIVEbiotech amplió su capacidad de fabricación con la puesta en marcha de sus nuevas instalaciones. El aumento de la capacidad ha permitido fabricar mayores cantidades de vectores. Además, el crecimiento de la empresa en 2023 no hubiese sido posible sin el aumento continuo de sus equipos altamente cualificados y expertos. Estas mejoras en la capacidad y el equipo permiten a VIVEbiotech ofrecer adaptación técnica y flexibilidad permaneciendo siempre orientados a los clientes.

*"Siendo los vectores lentivirales utilizados en el 70% de los ensayos clínicos de terapia génica *ex vivo*, y en un tercio de todos los ensayos clínicos de terapia celular y génica, el mercado depende en gran medida de fabricantes experimentados de vectores lentivirales como*

CONFIDENTIAL INFORMATION

*VIVEbiotech, para llevar estas prometedoras terapias a los pacientes", ha comentado **Gurutz Linazasoro, MD, CEO de VIVEbiotech.** "Este año, VIVEbiotech ha sido testigo además de un aumento sustancial de empresas que utilizan vectores lentivirales para terapias génicas in vivo. La confianza en los vectores lentivirales continuará expandiéndose durante el 2024, específicamente debido a la mayor seguridad que ofrecen los LVVs. Como resultado de nuestra especialización en el desarrollo y fabricación de vectores lentivirales, y nuestros recientes aumentos tanto en capacidad como en la especialización de nuestros equipos, VIVEbiotech es capaz de dar a nuestros clientes la calidad que necesitan."*

VIVEbiotech trabaja de acuerdo con las normas de la EMA y la FDA. La empresa ha fabricado más de 100 lotes en reactores, utilizando su plataforma plug and play totalmente desarrollada. VIVEbiotech es capaz de realizar la optimización necesaria desde fases muy tempranas para desarrollar vectores que satisfagan las necesidades individuales de cada cliente y terapia. VIVEbiotech desarrolla y fabrica vectores rentables, escalables y conformes con la normativa para empresas biotecnológicas y farmacéuticas de Europa, Estados Unidos, Asia y Australia.

CONFIDENTIAL INFORMATION