

Noticias

INTEGRA

Appointment of a new board member

Integra Biosciences welcomed Line Stigen Raquet as a non-executive board member. Line has over 20 years' leadership experience in the life sciences sectors, and her extensive business knowledge will contribute to Integra's continued growth.

Line is a biochemist by education and training, giving her a firm foundation for success as an entrepreneur in various life sciences markets. Throughout her illustrious career to date, Line has demonstrated her competency in commercial and P&L functions at several major industry players –including Life Technologies, Qiagen, Mettler Toledo and Malvern Panalytical– acquiring a deep knowledge of diagnostics, laboratory automation and drug discovery. Line has been the CEO of several companies, including Creoptix AG, a next generation company developing bioanalytical solutions for drug discovery, which was successfully sold to Spectris plc in 2022. Most recently, Line was also CEO of Nanolive SA, a leading label-free live cell imaging and analysis company.

Line fills the position vacated by Elmar Morscher, former CEO of Integra. Elmar, together with two partners, founded Tecuria Engineering in 1988, which merged with Integra in December 2001.



He became CEO in January 2002, and held this role until the end of 2019, when he resigned and joined the board. Elmar has been invaluable in ensuring Integra's success over the last two decades, transforming it from a small start-up to a leading international manufacturer of liquid handling solutions, and increasing turnover more than tenfold. Following his lengthy service and significant contributions to the firm, Elmar stepped down from his position and handed the baton over to the newly appointed Line. Line said: "I am delighted to become a

non-executive board member at Integra, an organization I have long admired for its values, culture and strong focus on innovation. Elmar has had a substantial positive impact on the company, and I aim to build on this impressive legacy with my specific experiences and knowledge. I very much look forward to working together with my new colleagues and using my skills to further Integra's goals of accelerating scientific discoveries."

www.integra-biosciences.com

ASTRAZENECA

Objetivo: 80.000 millones de dólares de ingresos totales en 2030

AstraZeneca reveló el 21 de mayo su meta de alcanzar los 80.000 millones de dólares en ingresos totales para 2030 (fueron 45.800 en 2023). Esto se logrará a través de un crecimiento significativo en su actual cartera de oncología, biofarmacia y enfermedades raras, así como con el lanzamiento de 20 nuevos medicamentos antes de acabar la década. Para impulsar un crecimiento sostenido más allá de 2030, la compañía continuará invirtiendo en nuevas tecnologías y plataformas transformadoras que definirán el futuro de la medicina.

AstraZeneca mantendrá su compromiso estratégico con la I+D, mientras se enfoca en mejorar la productividad en toda la compañía, impulsando el apalancamiento operativo para alcanzar su ambición de lograr un margen operativo básico en el rango medio del 30% para 2026. Después, el margen operativo básico estará influenciado por la evolución de la cartera, y la compañía se propondrá mantener al menos el rango medio del 30%.

Pascal Soriot, CEO de AstraZeneca, afirma: "Hoy, AstraZeneca anuncia una nueva era de crecimiento. En 2023, alcanzamos la ambiciosa meta de 45.000 millones de dólares en ingresos que se estableció hace una década. Con el emocionante crecimiento de nuestra cartera de productos en desarrollo, que tiene el potencial de transformar millones de vidas, ahora nos proponemos alcanzar los 80.000 millones de dólares para 2030.

Planeamos lanzar 20 nuevos medicamentos para 2030, muchos de ellos con el potencial de generar más de 5.000 millones de dólares en su año de mayor crecimiento. La amplitud de nuestra cartera, junto con la continua inversión en innovación, respalda un crecimiento sostenido que se extenderá mucho más allá del final de la década."

A medida que AstraZeneca siga creciendo en todas las áreas terapéuticas, continuará desvinculando sus emisiones de carbono de su aumento de ingresos. La compañía ya ha reducido sus emisiones de gases de efecto invernadero (alcances 1 y 2) en un 68% desde su línea base de 2015, mientras que los ingresos totales crecieron un 85% en el mismo período. Para 2026, la compañía será carbono cero en las emisiones de alcance 1 y 2, y para 2030, reducirá a la mitad sus emisiones de alcance 3, en el camino hacia el cero neto basado en la ciencia para 2045 a más tardar.

AstraZeneca (LSE/STO/Nasdaq: AZN) es una compañía biofarmacéutica global, liderada por la ciencia, centrada en el descubrimiento, desarrollo y comercialización de medicamentos de prescripción en Oncología, Enfermedades raras y Biofarmacia, incluyendo Cardiovascular, Renal y Metabolismo, y Respiratorio e Inmunología. Con sede en Cambridge, Reino Unido, AstraZeneca opera en más de 100 países y sus medicamentos innovadores los usan millones de pacientes en todo el mundo. Ha sido reconocida como una de las 'Mejores Empresas para Trabajar' según *Forbes* y distinguida con el certificado EFR de Empresa Familiarmente Responsable.

IKA

La nueva filial en Barcelona refuerza la apuesta por el mercado español

IKA, fabricante mundial de tecnología de laboratorio, analítica y procesos industriales, amplía una vez más su presencia global. Con la apertura de la nueva oficina de ventas y servicio técnico en Barcelona acerca aún más la marca IKA a los clientes, reflejando el compromiso continuo de IKA con el mercado español. Esto le permite comprender y satisfacer mejor las necesidades de clientes y socios, al tiempo que ofrece un servicio y soporte más rápido de sus productos.

- Más cerca de usted. La apertura de la oficina de Barcelona supone un paso importante en la misión de IKA de ofrecer un servicio excepcional y garantizar la satisfacción de los clientes españoles. Con el establecimiento de una oficina local de ventas y servicio, la empresa puede ahora responder más rápidamente a las necesidades de los clientes y ofrecer servicios adaptados al mercado español. La presencia local le permite fortalecer las relaciones, proporcionar una disponibilidad más rápida de los productos y ofrecer un soporte técnico experto, prestado por representantes que hablan castellano y entienden sus necesidades específicas.

- Servicios integrales para su éxito. IKA España se dedica a proporcionar apoyo continuo y a garantizar que sus clientes y socios tengan todo lo que necesitan para el éxito. Su equipo local se compromete a ofrecer asesoramiento personalizado, responder a cualquier pregunta y guiar a través del proceso de compra. También proporciona asistencia posventa para garantizar que usted sacará el máximo partido a sus productos. El servicio técnico incluye tanto la instalación y verificación de los equipos como la asistencia técnica continua, garantizando su rendimiento óptimo.
- Conozca al equipo en Farmaforum en Madrid. IKA le invita a conocer al equipo de IKA España en Farmaforum (Madrid, 24 y 25 de septiembre). En el Pabellón 9, stand A18 y A20, podrá descubrir los últimos lanzamientos y soluciones de la firma para su laboratorio.
- Descubra las últimas innovaciones de IKA. En el stand podrá conocer los nuevos productos como:
- Equipos con control de temperatura integrados para medir la viscosidad: instrumentos de precisión diseñados para cumplir las normas más exigentes en su laboratorio.

INTEGRA

Win 1 of 3 personalized, engraved PipetBoy acu 2 pipette controllers

Integra Biosciences is giving away a custom-engraved PipetBoy acu 2 to 3 lucky survey participants. The latest prize draw from the liquid handling specialist offers laboratories a unique opportunity for truly personalized pipetting. Winners will receive a pipette controller in a colour of their choice with their own customized name engraving, adding a touch of individuality to their lab equipment.

The PipetBoy acu 2 is one of the most popular products in the Integra range, offering unmatched pipetting speed, control and ergonomics. It features an autoclavable, sterile module, easy-to-replace filter, and an LED light to indicate the battery status. The maximum aspiration and dispense speeds can be easily pre-set using the thumb wheel, plus it offers precise control of pipetting using finger pressure sensitivity. In addition, the pipette controller is



lightweight and well-balanced, and available in multiple colours to brighten up the lab.

Winners of this exciting giveaway will receive a PipetBoy acu 2 pipette controller in their choice of blue, green, or purple— with a customized name engraving for extra personalization. To enter the competition and be in with

a chance of winning a personalized PipetBoy, all participants need to do is complete Integra's questionnaire about their liquid handling workflows. The deadline for entries is September 30, 2024. Visit the company's website to participate:

www.integra-biosciences.com

COMPANIES

Knauer's top-selling HPLCs now ACT Ecolabel certified

The environmental impact of Knauer's top-selling HPLC systems has now been evaluated by My Green Lab with the assignment of its ACT Ecolabel.

My Green Lab's ACT Environmental Impact Factor Ecolabel provides scientists and purchasing professionals with third-party verified information on the environmental impact of laboratory products. To date more than 1,300 laboratory product are in the ACT database.

Knauer has now also subjected its best-selling HPLC systems to this assessment and is very happy with the results because the environmental impact factors (ACT-EIF) are the lowest compared to any other product of this



Dr. Kate Monks (pictures: Knauer)

category currently (July 2024) in the ACT database — implying its products set a new benchmark for sustainability in the industry. The instruments' energy-efficient design, sustainable production, and years of efforts to create short and resilient supply chains are paying off.

There are three different labels for each of the evaluated products, depending on the region it is delivered to (US/EU/UK), because the shipping impact is also calculated.

The Knauer Azura 862 bar HPLC system with diode array detection scored an ACT-EIF of 13.3 for the EU labels and the Azura 862 bar HPLC system with refractive index detection scored even lower at an ACT-EIF of 12.5 only for the same region.

The ACT-EIFs for the US labels were 21.8 for the DAD version and 21.0 for the RID version respectively.

"The longer a system is in use, the less environmental impact does its shipping have. That's why we put a lot of effort not just into sustainable operation, but also in the longevity and reparability of our instruments", says Dr. Kate Monks, Head of Quality & Regulatory.

If you want to find more info about the ACT label please go to <https://actdatabase.mygreenlab.org>

Knauer Wissenschaftliche Geräte GmbH develops and manufactures high-tech laboratory instruments, e.g. HPLC systems, that can be used to perform analyses or to purify value substances such as active pharmaceutical ingredients. The sales network spans over 70 countries. Alexandra Knauer, who manages the company together with Carsten Losch, attaches great importance to corporate responsibility both towards its 200 employees and towards the environment and society.

www.knauer.net

(Véase anuncio en la sección **wwGuía del Comprador.**)

**ACT certified Knauer
Azura 862 bar HPLC
system with diode array
detection**



TESTA

Estricto control de calidad de las materias primas poliméricas

Testa Analytical informa en esta nota sobre cómo un cliente alemán utiliza su sistema GPC/SEC para monitorear las especificaciones de las materias primas entrantes.

Históricamente, debido a la variabilidad en la calidad de sus materias primas, el cliente se encontraba con que un porcentaje de su producto final (resinas aminoplásticas) debía ser desechado por no cumplir con las especificaciones esperadas. Al trabajar con Testa Analytical, han establecido estrictas rutinas de control de calidad para los materiales entrantes utilizando el sistema GPC/SEC.

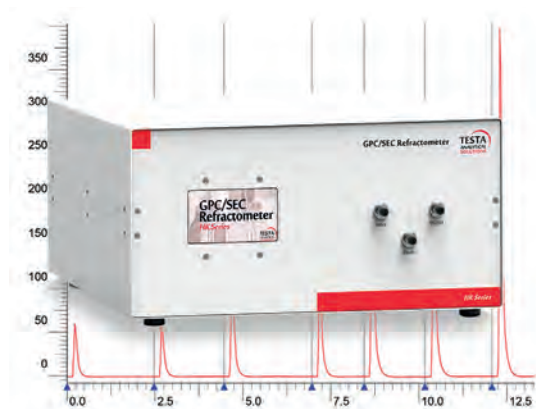
Al emplear un solo detector de índice de refracción, el sistema GPC/SEC ha demostrado ser excepcionalmente fiable y funciona de manera continua con muy poco tiempo de inactividad. Debido a la calidad y consistencia mejoradas de su producto final y a la enorme reducción de desperdicios, la inversión en el sistema GPC/SEC dio sus frutos muy rápidamente.

Operando desde temperatura ambiente hasta 80 °C, con alta estabilidad térmica, el detector de índice de refracción diferencial analítico (DRI) Testa ofrece una determinación muy precisa y fiable de la concentración absoluta y el equilibrio de masa total en aplicaciones GPC/SEC.

Para obtener más información sobre los equipos de cromatografía GPC/SEC de Testa Analytical, visite <https://www.testa-analytical.com/gpc-sec-chromography.html> o comuníquese con la empresa (+49-30-864-24076 / info@testa-analytical.com).

Testa Analytical Solutions es un proveedor puntero especializado en instrumentos y detectores de cromatografía líquida. Con más de 30 años de experiencia, Testa Analytical Solutions se ha establecido como un creador y proveedor respetado de detectores y kits de instrumentos de cromatografía de alto rendimiento, innovadores y de alta calidad con clientes OEM en todo el mundo.

www.testa-analytical.com



Detector de índice de refracción GPC/SEC (cortesía de Testa Analytical)

EMPRESAS

Scharlab, distribuidor de DWK Life Sciences en España

Scharlab anuncia que ha sido designada firma distribuidora de DWK Life Sciences, mundialmente reconocida por sus productos de vidrio y consumibles para laboratorio. DWK Life Sciences, marca reputada entre clientes y distribuidores, destaca por su amplia experiencia de más de 130 años y un nivel excepcional de especialización en productos para el laboratorio. Esta empresa ha consolidado la fuerza de tres marcas líderes globales: Duran®, Wheaton® y Kimble®.

Scharlab se ha asociado con DWK Life Sciences como distribuidor para expandir su catálogo de materiales y equipamiento para laboratorio. Con los innovadores productos de DWK Life Sciences,

que abarcan una extensa variedad de vidrio de laboratorio, equipos para almacenamiento y manejo de muestras y otros consumibles fundamentales en la investigación científica; Scharlab estará en condiciones de proporcionar soluciones específicas para todos los clientes. La experiencia y el compromiso de DWK Life Sciences se suman a esta alianza para beneficiar a los clientes de Scharlab en la resolución de los desafíos del laboratorio moderno. El enfoque colaborativo y la dedicación a la excelencia son evidentes en los esfuerzos de DWK Life Sciences por garantizar que sus clientes reciban el producto adecuado, en el lugar correcto y en el momento oportuno.



Talleres técnicos en Farmaforum 2024

En el marco de Farmaforum/Labforum (Madrid, 24-25 de septiembre de 2024), Scharlab ofrecerá de manera gratuita dos talleres técnicos. Las plazas para asistir son limitadas, se respetará el orden de inscripción y se entregará certificado de asistencia. Si necesita una invitación para asistir a la feria, solicítela a consultas@scharlab.com.

25 de septiembre, de 12.00 a 13.00

Control de medios de cultivo (growth promotion test) conforme a la Farmacopea

Ponente: **Xavi Torralba** (Microbiology Product Manager, xavi.torralba@scharlab.com)

El control del correcto funcionamiento de los lotes de los diferentes medios de cultivo empleados por la industria farmacéutica es una importante herramienta para asegurar el resultado de los análisis microbiológicos. La dificultad de tener disponibles los patrones microbiológicos en una concentración determinada en el momento adecuado resulta un hándicap y un esfuerzo importante para los laboratorios de microbiología.

El objetivo de este taller es aprender los conceptos básicos del uso de las cepas; presentar las herramientas necesarias



para hacer el test de fertilidad (*growth promotion test*), y ver cómo las cepas MiStraCon pueden facilitar esta complicada tarea.

25 de septiembre, de 13.00 a 14.00

Nuevas opciones para una gestión eficiente, ecológica y segura de los disolventes de laboratorio

Ponente: **Mireia Contreras** (Chemicals Product Manager, mireia.contreras@scharlab.com)

La gestión y control de los disolventes es una tarea tediosa en los laboratorios.

Un control deficiente puede desencadenar, en ocasiones, desabastecimientos y falta de producto, y el consecuente retraso en los análisis previstos.

Una gestión y control de *stock* eficiente de los disolventes permite agilizar el trabajo diario y evita sobrecostes y gestiones innecesarias que merman el tiempo disponible en el laboratorio. En este taller se expondrán todas las opciones disponibles para optimizar la gestión de estos productos, se hablará de los beneficios de su uso, la facilidad de gestión y todas las ventajas que proporcionan en los ámbitos documental, de seguridad y ambientales.

www.scharlab.com

(Véase anuncio en la sección *Guía del Comprador*.)



EMPRESAS

Calibre Scientific adquiere Acefesa

Calibre Scientific ha anunciado la compra de Acefe, S.A.U. ("Acefesa o "la empresa"), un distribuidor -con sede en Gavà (Barcelona)- de equipos y consumibles para laboratorios para los sectores biotecnológico, de biología molecular, farmacéutico y veterinario. Acefesa es la quinta adquisición de Calibre Scientific en España.

La empresa ofrece una cartera de productos muy diversificada que comprende más de 200.000 referencias, incluidos sistemas de separación, reactivos, recipientes, productos de higiene de laboratorio, así como equipos volumétricos, ópticos, de bombeo y de control de temperatura, entre otros. Acefesa es conocida especialmente por sus sistemas de filtración, para los que ofrece una amplia gama de productos dirigidos a una amplia variedad de clientes y mercados finales.

Con esta adquisición, Calibre Scientific aumenta aún más su huella de distribución en la península ibérica y amplía su cartera con una gama de productos complementarios centrados en áreas como la micro- y la ultrafiltración, la microbiología, la biología molecular y el *blotting* y el medioambiente. "Esta adquisición reafirma el continuo compromiso de Calibre Scientific con el mercado ibérico", declara Ben Travis, director Ejecutivo de Calibre Scientific. "La integración de los conocimientos técnicos y la amplia oferta de productos de

Acefesa nos permiten ofrecer una solución cada vez más completa a nuestros clientes de diversos sectores científicos e industriales".

"La incorporación de Calibre Scientific abre nuevas oportunidades a Acefesa para ampliar nuestro alcance y prestar un mejor servicio a nuestros clientes", asegura Paul McDonough, director General de Acefesa. "Nos encanta poder aprovechar la red global y los recursos de Calibre Scientific para seguir ofreciendo productos y servicios excepcionales".

Calibre Scientific es un proveedor diversificado global de reactivos para ciencias biológicas, herramientas, instrumentos y otros consumibles para laboratorios de investigación, diagnósticos, industriales y biofarmacéuticos. Calibre Scientific posee una cartera de empresas de diagnóstico y de ciencias biológicas con una enorme capacidad para abordar los retos de sus clientes en sus respectivos mercados. Su alcance global se extiende a más de 175 países, empoderando a clientes de todo el mundo. Con sede en Los Ángeles (California), la firma sigue ampliando su oferta de productos y su impacto global a laboratorios de gran variedad de sectores y ubicaciones.

www.calibrescientific.com

ASAHI KASEI MEDICAL

Completion of the new assembly plant for Planova™ virus removal filters

Asahi Kasei Medical has completed the construction of its third assembly plant for Planova™ virus removal filters in Nobeoka, Miyazaki, Japan, and held its completion ceremony on May 24, 2024. The bioprocess business of Asahi Kasei Medical comprises Planova™ virus removal filters and equipment used in the manufacturing process of biopharmaceutical products such as biopharmaceuticals and plasma derivatives, biosafety testing services, and biopharmaceutical Contract Development and Manufacturing (CDMO) operations. It is one of the Asahi Kasei Group's businesses to drive future growth. Planova™ cellulose hollow-fiber membrane filters, developed specifically for removing viruses from biotherapeutic products, were launched in 1989, followed by Planova™ BioEX hydrophilic PVDF hollow-fiber membrane filters in 2009. Both product lines have earned wide recognition among pharmaceutical manufacturers for their outstanding contribution to the safety of biopharmaceuticals, and their adoption has expanded worldwide. A next-generation line of cellulose hollow-fiber membrane filters, Planova™ S20N, was launched in 2022 featuring robust virus removal capability and simplified operation and has been highly regarded among customers. With heightened standards throughout the world for the viral safety of biotherapeutics and advances in the



Planova™ S20N (left), Planova™ BioEX (right)

development of monoclonal antibodies and other biopharmaceuticals, global demand for virus removal filters is expected to continue growing. To further ensure stable supply, Asahi Kasei Medical has been proactively expanding production capacity for Planova™ including the 2019 completion of a new spinning plant for Planova™ in Nobeoka, Miyazaki, Japan, and the 2021 decision to expand its spinning plant for Planova™ BioEX filters in Oita, Japan, in addition to the assembly plant completion announced today. Asahi Kasei Medical will continue to support biotherapeutics manufacturers by enabling them to safely and efficiently manufacture products that patients can trust through innovative and exceptionally reliable bioprocess consumables and equipment, as well as scientific support and biosafety testing services. The Asahi Kasei Group contributes to life

and living for people around the world. Since its founding in 1922 with ammonia and cellulose fiber businesses, Asahi Kasei has consistently grown through the proactive transformation of its business portfolio to meet the evolving needs of every age. With more than 48,000 employees worldwide, the company contributes to a sustainable society by providing solutions to the world's challenges through its three business sectors of Material, Homes, and Health Care. Its Material sector, comprised of Environmental Solutions, Mobility & Industrial, and Life Innovation, includes a wide array of products from battery separators and biodegradable textiles to engineering plastics and sound solutions. Asahi Kasei is also dedicated to sustainability initiatives and is contributing to reaching a carbon-neutral society by 2050.



The completion ceremony (May 24th)



The new assembly plant for Planova™ filters

COMPANIES

Integra Biosciences is on track to net zero

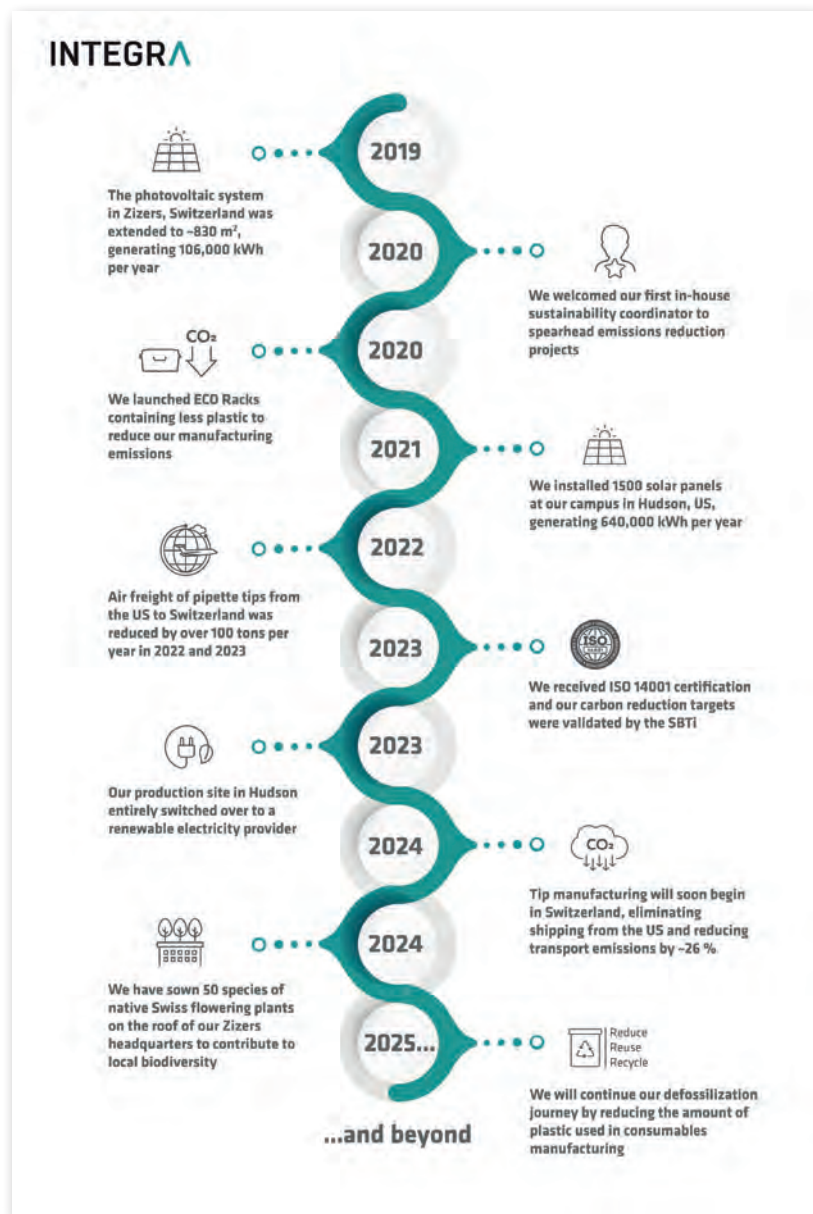
Integra Biosciences, a leading provider of liquid handling solutions, is dedicated to accelerating scientific discovery while addressing climate change. The company has been taking significant steps to reduce emissions in recent years and has been working with myclimate since 2020 to record its corporate carbon footprint and track its success on the journey to net zero.

The myclimate foundation informs businesses about how their carbon emissions can be avoided and minimized, and how they can support climate protection projects. The firm has supported Integra for several years in monitoring the impact of its global operations, and reports detailing the company's progress in reducing its annual greenhouse gas emissions up to 2023 are now available.

Dr Ursula Leuthold, Sustainability Coordinator at Integra, said: "Our long-term goal is to become net zero by 2050 at the latest. We have also set several targets to achieve by 2030, including reducing our direct and indirect company emissions by 50%, and using 100% renewable electricity sources across all our operations."

Key milestones on this exciting roadmap include:

- 2019: The photovoltaic system at the Integra headquarters in Zizers, Switzerland was extended to ~830 m², generating 106,000 kWh per year.
- 2020: Integra welcomed its first in-house sustainability coordinator to spearhead emissions reduction projects. The company also launched Eco Rack GripTips® for handheld pipettes containing 60% less plastic to reduce manufacturing emissions in the same year.
- 2021: Integra installed 1,500 solar panels at its campus in Hudson, US, generating 640,000 kWh per year.
- 2022: Air freight of pipette tips from the US to Switzerland was reduced by over 100 t per year in 2022 and 2023.



Milestones on Integra's journey to net zero

- 2023: Integra received ISO 14001 certification and its carbon reduction targets were validated by the Science Based Targets initiative. In the same year, the Hudson production site entirely switched over to a renewable electricity provider.
- 2024: Tip manufacturing will soon begin at a new facility in Switzerland, eliminating shipping from the US and reducing transport emissions by an estimated 26%. Integra has also sown 50 species of native Swiss flowering plants on the roof of its Zizers headquarters to contribute to local biodiversity.

"We are extremely proud of what we have achieved so far, but we aren't going to stop there. Integra is dedicated to sustainable science and continuously improving its environmental impact. That's why we will soon start a defossilization journey to further reduce the carbon footprint of our products, support sustainable business practices, and take us closer to net zero," Ursula added.

Feel free to visit the Integra Biosciences website to learn more about its roadmap to sustainability.

www.integra-biosciences.com

EMPRESAS

Esteve adquiere HRA Pharma Rare Diseases

Esteve ha completado la adquisición de HRA Pharma Rare Diseases, división de negocio especializada en enfermedades raras de Perrigo Company plc. La firma amplía así su cartera en el área terapéutica de enfermedades raras y graves; a la oferta existente actual, se añaden tres nuevos medicamentos para tratar el síndrome de Cushing y el carcinoma adrenocortical: Metopirone, Lysodren y Ketoconazol HRA. HRA Pharma Rare Diseases es una compañía de referencia desde hace más de 15 años en enfermedades raras y graves que ofrece la mejor atención y los mejores servicios a las personas que viven con enfermedades raras y está comprometida a apoyar a profesionales de la salud de todo el mundo.

“Esta adquisición nos permite acelerar nuestra expansión internacional, fortaleciendo nuestra presencia global y capacidad para atender mejor las necesidades no cubiertas, mejorando así la vida de más personas”, destaca Staffan Schüberg, CEO de Esteve.

Con unos ingresos netos anuales de unos de 50 millones de EUR (2023), HRA Pharma Rare Diseases tiene presencia en numerosos países europeos y en EE.UU. con un equipo de 49 personas. Este acuerdo

representa una inversión de hasta 275 millones de EUR, y se ha estructurado en un pago inicial fijo y pagos futuros variables vinculados a ingresos.

Esteve es una empresa farmacéutica internacional sita en Barcelona. Su misión es impulsar la innovación para mejorar la vida de las personas y, desde su fundación (1929), su objetivo es aportar soluciones a necesidades médicas no cubiertas. Tiene una fuerte presencia en Europa mediante filiales farmacéuticas en España, Portugal, Alemania, Francia, Reino Unido e Italia, y es una organización europea líder en fabricación por contrato (CMO) con centros de producción dedicados al desarrollo y producción de principios activos farmacéuticos para terceros en España, México y China.

Perrigo Company plc (NYSE: PRGO) es una compañía puntera en productos de autocuidado para el consumidor y soluciones de salud y bienestar de venta libre (OTC) que mejoran el bienestar individual al empoderar a los consumidores para prevenir o tratar de manera proactiva sus afecciones.

HRA Pharma Rare Diseases, filial de la anterior, se dedica a brindar la mejor atención y servicios a las personas que viven con enfermedades raras y se com-



promete a apoyar a los profesionales de la salud en todo el mundo. Bien establecida en Europa y EE.UU., la empresa sigue creciendo y ampliando su alcance geográfico en todo el mundo. HRA Pharma Rare Diseases tiene una cartera de medicamentos que abordan el síndrome de Cushing y el carcinoma adrenocortical. Al asociarse con la comunidad, HRA Pharma Rare Diseases se compromete a abordar los desafíos actuales, permitir el acceso global al tratamiento y ofrecer opciones efectivas para el manejo a largo plazo de las enfermedades raras. Su propósito es mejorar la calidad de vida y la experiencia de atención de los pacientes. HRA Pharma Rare Diseases confía en que, a través de ideas innovadoras, ciencia sólida y un equipo apasionado y muy experimentado, puede elevar las necesidades de pacientes que viven con una enfermedad rara en todo el mundo.

ENAC

Primer laboratorio acreditado en completar la transición al nuevo reglamento de control de residuos de medicamentos veterinarios

El Laboratorio Agroalimentario de Cataluña, perteneciente al Departamento de Acción Climática, Alimentación y Agenda Rural de la Generalitat de Cataluña, ha completado la transición de todos sus ensayos acreditados al Reglamento UE 2021/808 que deroga la Decisión 2002/657/CE y por el que se establecen los requisitos en vigor que deben cumplir todos los métodos de análisis de sustancias farmacológicamente activas y las validaciones internas de dichos métodos. Se convierte así en el primer laboratorio acre-

ditado por la Entidad Nacional de Acreditación (ENAC) que consigue finalizar dicha transición, con más de dos años de antelación respecto de la fecha legalmente establecida en el citado reglamento.

Esta normativa europea, de obligado cumplimiento en todos los miembros de la Unión Europea, establece los criterios técnicos de funcionamiento de los métodos analíticos utilizados para los análisis de laboratorio relativos a residuos de sustancias farmacológicamente activas en productos de origen animal, piensos



o diferentes tejidos y fluidos biológicos de animales productores de alimentos, entre otros tipos de muestras. Además, estable-

EMPRESAS

Julabo, medalla de plata en la clasificación de sostenibilidad de EcoVadis

En mayo de 2024, Julabo GmbH fue galardonada con la medalla de plata en el *ranking* de sostenibilidad EcoVadis, de renombre internacional. Esto coloca al especialista en tecnología de control de temperatura de Seelbach en el 15% superior de todas las empresas analizadas en todo el mundo en el ámbito de la responsabilidad social corporativa (RSC). La gestión corporativa sostenible no es solo una palabra de moda para Julabo, sino una parte integral de la cultura corporativa y estrategia empresarial de la empresa. La RSC engloba la responsabilidad de las compañías hacia el medioambiente, sus empleados, clientes y la sociedad en su conjunto, desde las prácticas empresariales ecológicas y éticas hasta los proyectos sociales. En un momento en que la sostenibilidad y el comportamiento ético son cada vez más importantes, es esencial que las empresas afronten estos retos y adopten medidas proactivas. “Estamos convencidos de que un comportamiento sostenible y responsable es la base de nuestro éxito a largo plazo. La medalla de plata en el *ranking* de EcoVadis demuestra que vamos por el buen camino y nos anima en nuestro empeño por mejorar continuamente”, afirma Markus

Juchheim, director General de Julabo. “Esta es nuestra contribución a un futuro mejor para todos, en línea con nuestra visión corporativa ‘Tecnología de temperatura superior para una vida mejor’”. Julabo recibió la medalla de bronce en la evaluación del año pasado. Ahora, en 2024, ha ascendido a la categoría de plata. “Nuestras iniciativas para mejorar la sostenibilidad están teniendo un impacto”, explica Charlotte Zimmermann, que coordina todos los temas relevantes de RSC en Julabo. “Por ejemplo, EcoVadis ha calificado de punto fuerte la comunicación del Código de Conducta a clientes y proveedores. Entre otras cosas, esto contribuye a unas condiciones de trabajo justas a lo largo de toda la cadena de suministro y a la prevención de la corrupción. En el ámbito del medio ambiente, Julabo obtuvo puntos por su certificación ISO14001, su propia generación de energía renovable y su ejemplar gestión de residuos y sustancias peligrosas, entre otras cosas. “Los expertos en sostenibilidad de EcoVadis quedaron especialmente impresionados por nuestra transparente estructura salarial en el ámbito del trabajo y los derechos humanos”, continúa Zimmermann. “En Julabo existe una



Markus Juchheim (director General), Simone Schreiner (directora de RRHH) y Charlotte Zimmermann (coordinadora de RSC) posan felices con el premio (foto cortesía de Julabo GmbH)

estructura salarial sistemática en toda la empresa y, por tanto, prácticamente no hay diferencias salariales entre mujeres y hombres. Un gran éxito en el importante ámbito de la igualdad, que en mi opinión también nos convierte en un empleador atractivo en la región y fuera de ella”.

www.julabo.com

(Véase anuncio en la sección Guía del Comprador.)

ce criterios muy tasados para la interpretación de los resultados de dichos análisis de laboratorio, lo que permite que aumente la claridad y objetividad de la información obtenida con la realización de los análisis. En España, el Plan Nacional de Investigación de Residuos, más conocido por PNIR, es el encargado de controlar el uso adecuado de las sustancias farmacológicamente activas empleadas en los animales destinados a la producción de alimentos, determinando el cumplimiento con los límites máximos de

contenido legalmente establecidos. Para ello, el Reglamento UE 2021/808 es una herramienta indispensable ya que permite que los laboratorios que participan en el PNIR dispongan de los criterios necesarios para aplicar correctamente sus métodos de análisis. Por este motivo, las acreditaciones que otorga ENAC a los laboratorios que participan en el control del contenido de residuos de medicamentos hace una mención específica al cumplimiento con los requisitos del Reglamento UE 2021/808.

Desde la publicación del Reglamento UE 2021/808 en 2021, ENAC diseñó un Plan de Transición para permitir a los laboratorios adaptarse de manera ordenada a los nuevos requisitos. Dicho Plan tiene como horizonte la fecha límite del 10 de junio de 2026 establecida en el artículo 7 del Reglamento, ya que a partir de esa fecha todos los métodos acreditados deberán ser conformes al Reglamento UE 2021/808. El Plan de transición puede consultarse en la web de ENAC.

EMPLEO

España se prepara para liderar la investigación biomédica en Europa

España puede convertirse en un referente global en investigación biomédica, ambicioso objetivo abordado en la XVII Conferencia de las Plataformas Tecnológicas de Investigación Biomédica celebrada en Barcelona en mayo, en la que participaron representantes de la administración, agencias reguladoras, universidades, empresas, investigadores clínicos y pacientes.

Nuestro país es el primero de Europa en número de participaciones en ensayos clínicos de nuevos medicamentos y, para consolidar este liderazgo, habría que fortalecer las fases preclínica y traslacional de la investigación, además de atraer a nuevas empresas biotecnológicas y aumentar la producción de medicamentos biológicos y terapias avanzadas.

La colaboración entre empresas farmacéuticas, el sector público, investigadores y pacientes ha sido clave para este liderazgo. Para mantener y mejorar esta posición, es necesario impulsar una estrategia colaborativa que convierta a España en un hub mundial de innovación biomédica.

Según Isabel Echevarria, Life Science & Chemical Associate Director de Catenon, "la investigación biomédica tiene un gran potencial para generar crecimiento económico y empleo, y debe ser una actividad estratégica para el futuro de España, lo que requiere digitalizar las actividades, atraer y retener talento. Nosotros estamos trabajando ya de manera intensa en un plan para detectar grandes profesionales de todas las áreas necesarias para conseguir este liderazgo tanto en España, como fuera de nuestras fronteras desde los 100 países en los que trabajamos. También desarrollamos una estrategia para hacer volver a nuestros profesionales, investigadores con una alta formación que pueden aportar mucho en este importante momento. La biomedicina es un campo dinámico y prometedor con un enorme potencial para impactar po-

sitivamente en la salud pública y contribuir al avance científico global. Pero para que España se consolide como un líder mundial en investigación biomédica son esenciales la colaboración, la innovación tecnológica y la inversión en talento".

Entre las áreas clave de la investigación biomédica que ofrecen mayor potencial de desarrollo están la genómica y proteómica, que estudian el ADN y las proteínas para entender cómo las variaciones genéticas influyen en la salud y la enfermedad. También la biología celular y molecular, que investiga los procesos celulares y moleculares para descubrir cómo las células funcionan y se alteran en las enfermedades. La farmacología y desarrollo de medicamentos está centrada en el diseño y prueba de nuevos medicamentos, evaluando su seguridad y eficacia. Las terapias avanzadas incluyen terapias génicas, celulares y regenerativas para reparar o reemplazar tejidos y órganos dañados. La nanotecnología e ingeniería biomédica utiliza materiales y dispositivos a nanoescala para aplicaciones médicas. Y la epidemiología y salud pública estudia la distribución y determinantes de las enfermedades para desarrollar estrategias de prevención y control.

A estas áreas se suman innovaciones recientes como la inmunoterapia, que utiliza el sistema inmunitario del paciente para combatir enfermedades como el cáncer; las terapias génicas, basadas en la modificación de genes para tratar o prevenir enfermedades hereditarias, y CRISPR/Cas9, una tecnología de edición genética que permite modificar el ADN de manera precisa y eficiente.

En este amplio contexto los profesionales más buscados son:

- Investigadores biomédicos: especialistas en biología molecular, genética y bioquímica.
- Bioinformáticos y analistas de datos: expertos en manejo y análisis de grandes volúmenes de datos biológicos.

- Ingenieros biomédicos: desarrollan dispositivos médicos y tecnologías innovadoras.
- Farmacólogos y toxicólogos: evalúan la seguridad y eficacia de nuevos medicamentos y terapias.
- Especialistas en ensayos clínicos: coordinan y supervisan ensayos clínicos.
- Técnicos de laboratorio: realizan experimentos y pruebas en laboratorios de investigación.
- Profesionales en nanotecnología y robótica médica: innovadores en soluciones a escala nano y robótica.
- Especialistas en IA: desarrollan algoritmos y modelos predictivos para diagnósticos y tratamientos médicos.

En el marco de esta tendencia emergente, el CSIC presentó en abril un nuevo Plan Estratégico de Biomedicina que aborda retos como la robótica, nanotecnología e inteligencia artificial aplicadas a la salud humana. Este plan busca mejorar el posicionamiento del CSIC en el sector biomédico y se enfoca en la colaboración público-privada, la transferencia tecnológica y la creación de sinergias entre distintos grupos de investigación.

Catenon es una multinacional española cotizada en BME Growth de Madrid dedicada a la búsqueda global de profesionales, basada en tecnologías del dato y soluciones digitales de talento con un alto componente en innovación. Trabaja como una única oficina a escala mundial para identificar, seleccionar y presentar candidatos de cualquier parte del mundo a evaluadores ubicados en otro punto del planeta. Su plataforma tecnológica elimina la dispersión geográfica entre candidatos y evaluadores y, aún más, fomenta el reciclaje del conocimiento sectorial gracias a una tecnología diseñada para acercar el talento a sus clientes. Catenon ha creado un ecosistema de innovación que desarrolla en 100 países de los cinco continentes.