



**BIOMM S.A.**

*Companhia Aberta*

CNPJ/MF nº 04.752.991/0001-10

NIRE nº 31.300.016.510

**FATO RELEVANTE**

A **BIOMM S.A.** (“Companhia” ou “Biommm”), em atendimento às disposições da Instrução da Comissão de Valores Mobiliários nº 358, de 03 de janeiro de 2002, conforme alterada, vem comunicar aos seus acionistas e ao mercado em geral que, na data de hoje, foi publicado pela ANVISA, por meio da Gerencia-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Resolução RE nº 3.112 de 19 de agosto de 2020, no Diário Oficial da União, a aprovação da certificação de boas práticas de fabricação (“CBPF”) do fabricante Chemi - Patrica Plant, responsável pela fabricação da enoxaparina sódica, que é o princípio ativo do medicamento Ghemaxan®.

Vale lembrar que a Companhia já obteve as aprovações dos demais CBPF’s referentes à (i) fabricação da heparina sódica, o intermediário do princípio ativo (Shenzen Hepalink Pharmaceutical Co. LTD, Shenzhen – China) e (ii) fabricação do produto acabado (Italfarmaco S.p.A., Milão – Itália).

Com a aprovação de hoje, cumprem-se as 3 (três) etapas necessárias para o encerramento do ciclo de certificações.

A importação, comercialização e distribuição do medicamento no Brasil estarão sujeitas, ainda, à conclusão da obtenção do registro perante a Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA e publicação do preço pela Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos – CMED.

A Companhia manterá seus acionistas e o mercado em geral atualizados sobre o tema objeto deste fato relevante.

Nova Lima/MG, 24 de agosto de 2020.

**Biommm S.A.**

**Mirna Santiago Vieira**

Diretora Financeira e de Relação com Investidores