

Takeda doet investering in aandelen van TiGenix voor €10 miljoen

Leuven (BELGIE) – 20 december 2016, [22:01]u CET – TiGenix NV (Euronext Brussels en NASDAQ: TIG; "TiGenix"), een geavanceerd biofarmaceutisch bedrijf gespecialiseerd in de ontwikkeling en commercialisering van innovatieve behandelingen op basis van zijn interne platformen van allogene, geëxpandeerde stamcellen, kondigde vandaag aan dat het de optie heeft uitgeoefend die werd toegekend door Takeda onder de licentieovereenkomst om €10 miljoen te investeren in aandelen van TiGenix. Takeda Pharmaceuticals International AG zal inschrijven op 11.651.778 nieuwe gewone aandelen (de "Nieuwe Aandelen") aan een uitgifteprijs van €0,858 (afgerond) per Nieuw Aandeel. De uitgifteprijs is gelijk aan de gemiddelde afsluitingsprijs van het TiGenix aandeel op Euronext Brussels gedurende een periode van 30 dagen voorafgaand aan de datum waarop de uitgifte van de Nieuwe Aandelen een aanvang nam (nl. 20 december 2016) en vertegenwoordigt een premium van 23% op de afsluitingsprijs van vandaag op Euronext Brussels.

Op 4 juli 2016 zijn Takeda en TiGenix een exclusieve ex-U.S. licentie-, ontwikkelings- en commercialiseringsovereenkomst betreffende Cx601 aangegaan voor de behandeling van complexe perianale fistels bij patiënten met de ziekte van Crohn. De licentieovereenkomst voorzag ook dat Takeda een aandeleninvestering van €10 miljoen in het kapitaal van TiGenix zal uitvoeren binnen de 12 maanden volgend op de datum van de licentieovereenkomst.

"Wij zijn verheugd onze partner Takeda te verwelkomen als één van onze belangrijke aandeelhouders," zei Eduardo Bravo, CEO van TiGenix. "Deze bijkomende fondsen zullen onze financiële positie bijkomend versterken zodat we ons volledig kunnen blijven focussen op het boeken van vooruitgang met het verzoek tot markttoelating van Cx601 in Europa, de lancering van onze Fase III studie om Cx601 te registeren in de Verenigde Staten en de ontwikkeling van klinische producten in onze pijplijn," besloot Eduardo Bravo.

In verband met de uitgifte van de Nieuwe Aandelen en de daaropvolgende kapitaalverhoging, heeft de raad van bestuur het voorkeurrecht van de bestaande aandeelhouders opgeheven ten gunste van Takeda Pharmaceuticals International AG. De kapitaalverhoging werd besloten binnen de grenzen van het toegestaan kapitaal in overeenstemming met artikel 6 van de statuten van TiGenix.

De uitgifte van deze Nieuwe Aandelen wordt verwacht plaats te vinden uiterlijk tegen het einde van de eerste week van januari 2017, onder voorbehoud dat TiGenix tijdig de opbrengsten van de private plaatsing van Takeda ontvangen heeft. TiGenix zal een verzoek indienen om de Nieuwe Aandelen te noteren op Euronext Brussels. De Nieuwe Aandelen zijn onderworpen aan een niet-overdraagbaarheidsverplichting (*lock-up*) van één jaar, mits bepaalde uitzonderingen.

Voor meer informatie:

TiGenix
Claudia D'Augusta
Chief Financial Officer
T: +34 91 804 92 64
claudia.daugusta@tigenix.com

Over TiGenix

TiGenix NV (Euronext Brussel & NASDAQ: TIG) is een geavanceerd biofarmaceutisch bedrijf dat zich toespit op de ontwikkeling en de commercialisering van innovatieve behandelingen op basis van haar eigen platformen van allogene, of van donors afkomstige, geëxpandeerde stamcellen. Onze belangrijkste productkandidaat uit het uit vetweefsel afgeleide stamceltechnologieplatform is Cx601, dat geregistreerd is bij het European Medicines Agency voor de behandeling van complexe perianale fistels bij patiënten met de ziekte van Crohn. Onze uit vetweefsel afgeleide stamcel productkandidaat Cx611 heeft een fase I-sepsisprovocatiestudie afgerond en een fase I-/II-studie bij reumatoïde artritis. Met ingang van 31 juli 2015 heeft TiGenix Coretherapix overgenomen. Coretherapix' voornaamste cellulaire productkandidaat, AlloCSC-01, is momenteel in een fase II klinische studie naar acuut myocardinfarct (AMI). Daarnaast wordt de tweede productkandidaat uit het op hartstamcellen gebaseerde platform dat via Coretherapix werd overgenomen, AlloCSC-02, ontwikkeld voor een chronische indicatie. Op 4 juli 2016 is TiGenix een licentieovereenkomst aangegaan met Takeda, een groot farmaceutisch bedrijf dat actief is in gastro-enterologie, waardoor Takeda de exclusieve rechten heeft verworven om Cx601 buiten de Verenigde Staten op de markt te brengen voor complexe perianale fistels. TiGenix heeft haar hoofdzetel in Leuven en heeft vestigingen in Madrid (Spanje).

Toekomstgerichte informatie

Dit persbericht kan toekomstgerichte informatie en schattingen bevatten over verwachte toekomstige prestaties van TiGenix en de markt waarin het bedrijf actief is. Bepaalde van deze beweringen, voorspellingen en schattingen kunnen herkend worden door gebruik van woorden zoals, niet beperkt tot, "denkt", "plant", "verwacht", "is van plan", "probeert", "schat", "kan", "zal" and "voortzetten" en gelijkaardige uitdrukkingen. Al deze vertegenwoordigen zaken die geen historische feiten zijn. Dergelijke beweringen, voorspellingen en schattingen zijn gebaseerd op verschillende veronderstellingen en beoordelingen van gekende en niet-gekende risico's, onzekerheden en andere factoren, die werden beschouwd als redelijk wanneer deze werden gemaakt, maar al dan niet juist kunnen zijn. Werkelijke gebeurtenissen zijn moeilijk te voorspellen en kunnen afhankelijk zijn van factoren die buiten controle van het bedrijf liggen. Daarom kunnen de werkelijke resultaten, de financiële toestand, de prestatie of successen van TiGenix, of resultaten van de sector, aanzienlijk afwijken van toekomstige resultaten, prestaties of successen die worden uitgedrukt of afgeleid in dergelijke beweringen, voorspellingen en schattingen. Gezien deze onzekerheden, kan men geen verhaal halen over de juistheid of redelijkheid van dergelijke toekomstgerichte verklaringen, voorspellingen en schattingen. Bovendien spreken toekomstgerichte verklaringen, voorspellingen en schattingen slechts vanaf de datum van publicatie van dit persbericht. TiGenix verwerpt elke verplichting om dergelijke toekomstgerichte verklaring, voorspelling of schatting aan te passen ter weergave van eventuele veranderingen in de verwachtingen van het bedrijf hieromtrent, of eventuele wijziging in het verloop van de gebeurtenissen, voorwaarden of omstandigheden waarop een dergelijke verklaring, voorspelling of schatting is gebaseerd, behalve voor zover bij toepasselijke wetgeving verplicht.

BELANGRIJKE INFORMATIE

Geen openbare aanbieding wordt gedaan en er is geen handeling ondernomen die een openbaar aanbod in enige staat of rechtsgebied zou toelaten, of zo opgevat kan worden, behalve in de Verenigde Staten, waar dergelijke handelingen vereist zijn, met inbegrip van België. Belgische investeerders, met uitzondering van gekwalificeerde investeerders in de zin van de Belgische wet van 16 juni 2006 betreffende de openbare aanbieding van beleggingsinstrumenten en de toelating van beleggingsinstrumenten tot de verhandeling op een gereguleerde markt (de "Belgische Prospectuswet"), zullen niet kunnen deelnemen in de aanbieding (in België of elders). De transactie waarop dit persbericht betrekking heeft zal enkel openstaan voor, en aangegaan worden met, in lidstaten van de Europese Economische Ruimte, personen bedoeld in artikel 2(1)(e) van de Prospectusrichtlijn 2003/71/EC, zoals gewijzigd door Richtlijn 2010/73/EU, en in het Verenigd Koninkrijk, professionele investeerders zoals bedoeld in artikel 19(5) van de Financial Services and Markets Act 2000 (Financial Promotion) Order 2005 (het "Order"), personen als bedoeld in artikel 49(2)(a) tot (d) van het Order en andere personen aan wie het wettelijk gecommuniceerd kan worden. Een prospectus zal voorbereid worden door de Vennootschap in overeenstemming met artikel 20 van de Belgische Prospectuswet met als doel de nieuwe aandelen die vertegenwoordigd worden door de ADSs toe te laten tot verhandeling op Euronext Brussel.