

TiGenix complète le recrutement de patients dans son étude de Phase IIa sur la polyarthrite rhumatoïde

Leuven (BELGIQUE), Madrid (ESPAGNE) – 8 août 2012 – TiGenix (NYSE Euronext: TIG), leader européen dans le domaine de la thérapie cellulaire, a annoncé aujourd'hui la fin du recrutement de patients pour son étude de Phase IIa sur la polyarthrite rhumatoïde Cx611, une suspension à base de cellules souches allogéniques adultes expansées. Cet essai clinique de Phase IIa est une étude multicentrique contrôlée par placebo et menée sur 53 sujets répartis en 3 cohortes aux régimes de traitements différents. Il vise à déterminer l'innocuité, la faisabilité, la tolérance et le dosage optimal. Cette étude est menée dans 23 centres. La société pense que cet essai clinique peut non seulement ouvrir la voie à un développement ultérieur du Cx611 dans le traitement de la PR, mais aussi d'un grand nombre d'affections auto-immunes.

« Outre les critères principaux d'innocuité et de dosage optimal, nous espérons que cette étude donnera une première indication de la durée d'efficacité du Cx611 au sein d'un groupe de patients très difficiles: les patients recrutés n'ont pas réagi auparavant à au moins deux produits biologiques », a déclaré Eduardo Bravo, CEO de TiGenix. « Au cours de cet essai clinique, les patients reçoivent trois injections de Cx611. Un suivi de six mois sans aucun traitement devrait nous fournir des résultats significatifs. Il s'agit de la thérapie à base de cellules souches la plus avancée au monde dans le traitement de la PR, et le fait d'achever le recrutement à temps confirme notre position de leader dans le domaine. Nous prévoyons d'annoncer les résultats de cette étude au plus tard en avril 2013. »

À propos du Cx611 pour la polyarthrite rhumatoïde

Cx611 est une suspension à base de cellules souches allogéniques adultes expansées issue du tissu adipeux (graisse) humain (expanded Adipose derived Stem Cells ou « eASCs »). Elle est administrée par voie intraveineuse et destinée au traitement de la polyarthrite rhumatoïde. L'objectif de l'étude de Phase IIa est de déterminer l'innocuité, la faisabilité, la tolérance et le dosage optimal. Cette étude multicentrique contrôlée par placebo a enrôlé 53 patients répartis en 3 cohortes aux régimes de traitement différents. 23 centres sont ouverts et la société espère présenter les résultats définitifs au cours du premier semestre 2013.

Pour de plus amples informations :

Eduardo Bravo

Chief Executive Officer

eduardo.bravo@tigenix.com

Claudia D'Augusta

Chief Financial Officer

claudia.daugusta@tigenix.com

Hans Herklots

Director Investor & Media Relations

hans.herklots@tigenix.com

+32 16 39 60 97

À propos de TiGenix

TiGenix NV (NYSE Euronext Brussels : TIG) est une société européenne leader dans le domaine de la thérapie cellulaire, proposant un produit commercial pour la réparation des cartilages®, et possédant un solide portefeuille de programmes de cellules souches adultes allogènes en phase clinique pour le traitement de maladies auto-immunes et inflammatoires. TiGenix est implantée à Louvain (Belgique) et exerce des activités à Madrid (Espagne) et à Sittard-Geleen (Pays-Bas). Pour plus d'informations, visitez le site www.tigenix.com.

Informations prospectives

Ce document peut contenir des déclarations prospectives et des estimations à l'égard des futures performances de TiGenix et du marché dans lequel elle opère. Certaines de ces déclarations, prévisions et estimations peuvent être reconnues par l'utilisation de mots tels que sans limitation, « croit », « anticipe », « s'attend à », « projette », « planifie », « cherche », « estime », « peut », « veut » et « continue » et autres expressions similaires. Elles comprennent toutes les questions qui ne sont pas des faits historiques. De telles déclarations, prévisions et estimations sont fondées sur diverses hypothèses et des évaluations des risques, incertitudes et autres facteurs connus et inconnus, qui ont été jugés raisonnables quand ils ont été formulés, mais qui peuvent ne pas se révéler corrects. Les événements réels sont difficiles à prédire et peuvent dépendre de facteurs qui sont hors du contrôle de TiGenix. Par conséquent, les résultats réels, conditions financières, performances ou réalisations de TiGenix, ou les résultats de l'industrie, peuvent s'avérer sensiblement différents des résultats, performances ou réalisations futurs tels qu'ils sont exprimés ou sous-entendus par ces déclarations, prévisions et estimations. Compte tenu de ces incertitudes, aucune déclaration n'est faite quant à l'exactitude ou l'équité de ces déclarations prospectives, prévisions et estimations. En outre, les énoncés prospectifs, prévisions et estimations ne sont valables qu'à la date de la publication du présent document. TiGenix décline toute obligation d'actualiser ces déclarations prospectives, prévisions ou estimations afin de refléter tout changement dans les attentes de la société à leur égard, ou tout changement dans les événements, conditions ou circonstances sur lesquels ces énoncés, prévisions ou estimations sont fondés, à l'exception de ce qui est requis par la législation belge.