

TiGenix completa el reclutamiento de pacientes del ensayo en Fase IIa para artritis reumatoide

Lovaina (Bélgica) / Madrid (España) - 8 de agosto de 2012 - TiGenix (NYSE Euronext: TIG), compañía líder en Europa en terapia celular, anuncia que ha finalizado el reclutamiento de pacientes del ensayo en Fase IIa de Cx611, medicamento compuesto por células madre adultas alogénicas en suspensión para el tratamiento de la artritis reumatoide. El ensayo clínico en Fase IIa es un estudio con 53 pacientes, multicéntrico, controlado con placebo en tres cohortes con diferentes dosis de tratamiento y está diseñado para probar la seguridad, viabilidad, tolerancia y optimización de las dosis. El estudio se ha realizado en 23 centros diferentes. La compañía cree que este ensayo clínico puede sentar las bases no sólo para el desarrollo del medicamento Cx611 en la artritis reumatoide sino también de cara a una amplia gama de desórdenes autoinmunes.

“Además de las conclusiones principales sobre la seguridad y la optimización de la dosis, esperamos que este ensayo nos permita conocer tendencias de eficacia que Cx611 tiene a las tres dosis estudiadas sobre este complicado grupo de población ya que los pacientes reclutados no tuvieron respuesta en al menos dos tratamientos biológicos previos” comenta Eduardo Bravo, Consejero Delegado de TiGenix. “En este ensayo los pacientes son tratados con tres inyecciones intravenosas de Cx611. El seguimiento durante seis meses después del tratamiento nos proporcionará resultados válidos para diseñar futuros estudios en el desarrollo del producto. Se trata del ensayo de terapia celular para artritis reumatoide más avanzado del mundo y la finalización del reclutamiento en el tiempo previsto confirma nuestro liderazgo en este campo. Prevemos que los resultados del ensayo estarán listos no más tarde de abril de 2013”.

Sobre Cx611 para la artritis reumatoide

Cx611 es un medicamento para el tratamiento de la artritis reumatoide compuesto de una suspensión de células madre alogénicas adultas expandidas derivadas del tejido adiposo (grasa) – expanded Adipose derived Stem Cells, ‘eASCs’-, que se administra por inyección intravenosa. El objetivo del ensayo en Fase IIa es determinar la seguridad, viabilidad, tolerancia y dosificación óptima. Este estudio, multicéntrico y controlado con placebo, ha incluido a 53 pacientes, divididos en tres cohortes con diferentes dosis de tratamiento. Veintitrés centros hospitalarios están involucrados en el estudio y la compañía espera que los resultados finales estén disponibles en el primer semestre de 2013.

Para más información, por favor contactar con:

Hans Herklots (hans.herklots@tigenix.com)
Director Investor & Media Relations
TiGenix – Teléfono +32 16 39 6097

Laura Barrios (laura.barrios@tigenix.com)
TiGenix – Teléfono +34 91 806 0946

Abigail Díaz-Agero (adiazagero@comco.es)
Comco - Teléfono: +34 91 4361800

Daniel Herrero Vicente (dherrero@comco.es)
Comco - Teléfono: +34 91 43618

Sobre TiGenix

TiGenix NV (NYSE Euronext Brussels: TIG) es una compañía europea líder en terapia celular con un producto comercializado para la reparación del cartílago, ChondroCelect[®], así como una sólida plataforma con programas de células madre adultas en fase clínica para el tratamiento de enfermedades autoinmunes e inflamatorias. TiGenix tiene sus oficinas en Lovaina (Bélgica), Madrid (España) y Sittard-Geleen (Holanda). Para más información: www.tigenix.com.

Información sobre previsiones futuras

Este documento podría contener información sobre perspectivas de futuro y estimaciones en relación con los resultados futuros anticipados de TiGenix y el mercado en el que opera. Algunas de estas afirmaciones, previsiones y estimaciones puede reconocerse con el uso de palabras tales como, sin limitación, “cree”, “anticipa”, “espera”, “pretende”, “planea”, “intenta”, “estima”, “puede”, “podría” y “continúa” y expresiones similares. Éstas incluyen todos los asuntos que no son hechos históricos. Tales afirmaciones, previsiones y estimaciones están basadas en varios supuestos y valoraciones de riesgos conocidos y no conocidos, incertidumbres y otros factores, que fueron considerados razonables cuando se hicieron pero que pueden o no ser correctos. Los hechos exactos son difíciles de predecir y pueden depender de factores ajenos al control de la Compañía. Por tanto, los resultados exactos, la situación financiera, los resultados o los logros de TiGenix, o los resultados del sector, podrían ser materialmente diferentes de cualquier resultado o logros futuros expresados o implícitos en esas afirmaciones, previsiones y estimaciones. Dadas estas incertidumbres, no puede hacerse ninguna representación respecto a la exactitud o imparcialidad de esas afirmaciones de futuro, previsiones y estimaciones. Además, las afirmaciones de futuro, previsiones y estimaciones sólo hablan de la fecha de publicación de este documento. TiGenix renuncia a cualquier obligación de actualizar ninguna afirmación de futuro, previsión o estimación para reflejar cambio alguno en las expectativas de la Compañía en relación a eso, o cualquier cambio en los acontecimientos, condiciones o circunstancias en las que estén basadas dichas afirmaciones previsiones o estimaciones, excepto en la medida exigida por la ley belga.