

## TiGenix bereikt belangrijke mijlpaal in celtherapie met 1000e implantatie van ChondroCelect

**Leuven (BELGIË) – 4 februari 2014** – TiGenix (NYSE Euronext: TIG), een leider in het domein van de celtherapie, kondigde vandaag aan dat het een belangrijke mijlpaal heeft bereikt met de 1000e ChondroCelect-implantatie voor kraakbeenherstel in de knie. ChondroCelect is de eerste celtherapie die goedkeuring kreeg van het EMA (het Europese Geneesmiddelenagentschap) als geneesmiddel voor geavanceerde therapie (ATMP). Vandaag wordt het al systematisch gebruikt in orthopedische kenniscentra in verschillende Europese landen.

“Een 1000-tal patiënten hebben al van deze innovatieve therapie kunnen gebruikmaken, waardoor het werkzaamheids- en veiligheidsprofiel verder wordt ondersteund”, aldus Eduardo Bravo, CEO van TiGenix. “Een mijlpaal zoals dat van vandaag is een duidelijk bewijs van hoeveel vooruitgang de celtherapie de voorbije jaren heeft geboekt en ik twijfel er niet aan dat ze uiteindelijk een pijler van de klinische praktijk zal worden. We blijven ons engageren om van onze ChondroCelect-franchise een echte troef in de cashflow te maken, en om de klinische ontwikkeling van onze pijplijn van stamcelprogramma’s naar een succesvolle afsluiting te stuwen.”

### **Over ChondroCelect®**

ChondroCelect is een innovatieve behandeling en leidt tot duurzame klinische voordelen op lange termijn bij patiënten met recente kraakbeenletsels. Follow-upgegevens over vijf jaar bevestigen dat het therapeutische effect en het klinische voordeel van ChondroCelect in vergelijking met baseline gehandhaafd blijven tot minstens vijf jaar na de ingreep voor kraakbeenherstel. Bovendien bevestigen de gegevens ook dat een vroege behandeling met ChondroCelect superieur is aan microfractuur en een lager faalpercentage heeft.

Kraakbeenletsels van de knie zijn vaak de oorzaak van een handicap bij de actieve bevolking. Deze kraakbeenletsels worden veroorzaakt door herhaaldelijke microtrauma’s, door sport of verkeersongevallen, en genezen zelden spontaan. Als ze niet worden behandeld, vormen ze een voorbeschikkende factor voor osteoartritis, dat leidt tot handicaps en een zware sociaaleconomische last betekent. Een behandeling die de symptomen kan verlichten en voor een functioneel herstel zorgt, is erg belangrijk. Om aan deze belangrijke medische behoefte tegemoet te komen ontwikkelde TiGenix ChondroCelect, de eerste celtherapie die van het EMA een goedkeuring kreeg als ATMP.

ChondroCelect wordt toegediend aan patiënten via autologe chondrocytenimplantatie (wat ook bekendstaat als ‘gekaracteriseerde chondrocytenimplantatie’). TiGenix heeft een gesofisticeerd productieproces ontwikkeld om de celkenmerken en de biologische activiteit te behouden, om het zo mogelijk te maken om kraakbeen van hoge kwaliteit te produceren. Dit proces beantwoordt aan de hoogste kwaliteitsstandaarden en is goedgekeurd door het EMA.

### **Voor meer informatie**

Eduardo Bravo  
Chief Executive Officer  
[eduardo.bravo@tigenix.com](mailto:eduardo.bravo@tigenix.com)

Claudia D’Augusta  
Chief Financial Officer  
[claudia.daugusta@tigenix.com](mailto:claudia.daugusta@tigenix.com)

## **Over TiGenix**

TiGenix NV (Euronext Brussels: TIG) is een toonaangevend Europees celtherapiebedrijf met een commercieel product voor het kraakbeenherstel, ChondroCelect®, en een sterke pijnlijner met klinische adulte stamcelproducten voor de behandeling van auto-immuunaandoeningen en ontstekingsziekten. Het hoofdkantoor van TiGenix bevindt zich in Leuven (België). Daarnaast heeft het bedrijf vestigingen in Madrid (Spanje) en Sittard-Geleen (Nederland). Ga voor meer informatie naar <http://www.tigenix.com>.

## **Belangrijke informatie betreffende toekomstgerichte verklaringen**

Dit persbericht is uitsluitend bestemd voor informatieve doeleinden en is niet bedoeld, noch kan het worden opgevat als, een aanbod tot verkoop of een uitnodiging tot het doen van een aanbod tot aankoop van aandelen in het kapitaal van TiGenix NV (de "Vennootschap"). Deze mededeling gaat uit van en valt onder de uitsluitende verantwoordelijkheid van de Vennootschap. Bepaalde verklaringen in dit persbericht, alsook mondelinge verklaringen die zouden zijn afgelegd betreffende het onderwerp van dit persbericht door de Vennootschap of haar kaderleden, bestuurders of werknemers namens henzelf, kunnen als "toekomstgericht" worden beschouwd. Dergelijke toekomstgerichte verklaringen zijn gebaseerd op huidige verwachtingen en houden, bijgevolg, verscheidene risico's en onzekerheden in en worden daardoor beïnvloed. Toekomstgerichte verklaringen kunnen worden geïdentificeerd aan de hand van verwijzingen naar strategie, plannen, doelen, doelstellingen, toekomstige gebeurtenissen of voornemens. Toekomstgerichte verklaringen houden een aantal gekende en ongekende risico's, onzekerheden en andere factoren in, waarvan vele moeilijk te voorspellen zijn en in het algemeen buiten de controle van de Vennootschap vallen. Toekomstgerichte verklaringen kunnen verschillen van en verschillen in werkelijkheid vaak wezenlijk van werkelijke resultaten. Om deze reden, kan de Vennootschap geen enkele garantie verstrekken dat dergelijke toekomstgerichte verklaringen zich zullen materialiseren. Bijkomende informatie betreffende risico's en onzekerheden die de activiteiten beïnvloeden en andere factoren die ertoe kunnen leiden dat de werkelijke resultaten wezenlijk verschillen van enige toekomstgerichte verklaring is opgenomen in het Jaarverslag van de Vennootschap. Toekomstgerichte verklaringen gelden enkel op de dag waarop ze zijn afgelegd. De Vennootschap wijst uitdrukkelijk iedere verplichting of verbintenis af om enige toekomstgerichte verklaring opgenomen in deze mededeling te actualiseren, herzien of verbeteren, zij het ten gevolge van nieuwe informatie, toekomstige ontwikkelingen of anderszins.