

1 SEPTEMBER 2014

TiGenix stelt Chief Medical Officer en Vice President Medical Affairs and New Product Commercialisation aan

Leuven (BELGIË) – 1 september 2014 – TiGenix NV (Euronext Brussel: TIG), een geavanceerd biofarmaceutisch bedrijf gespecialiseerd in de ontwikkeling en commercialisering van innovatieve behandelingen op basis van zijn interne platform van allogene, geëxpandeerde, van vet afgeleide stamcellen, of eASC's, voor ontstekings- en auto-immuunziekten, kondigde vandaag aan dat het Dr. Marie Paule Richard heeft aangesteld als Chief Medical Officer en Dr. Mary Carmen Diez als Vice President Medical Affairs and New Product Commercialisation.

Dr. Richard is een immunologe met meer dan 25 jaar ervaring in de internationale biofarmaceutische industrie. Ze was onder meer Chief Medical Officer bij Aicuris in Duitsland, Vice President, Clinical Development, Pharmacovigilance and Medical Affairs bij Crucell in Zwitserland en Vice President Vaccines Clinical Development bij Sanofi Pasteur in Frankrijk. Ze leidde met succes de ontwikkeling en het registratieproces van verschillende producten, zowel in Europa als in de Verenigde Staten. Als Chief Medical Officer bij TiGenix zal Dr. Richard verantwoordelijk zijn voor de ontwikkeling van Cx611 bij vroege reumatoïde artritis en ernstige sepsis, voor de voltooiing van de lopende Europese pivotale fase III studie met Cx601 voor de behandeling van complexe perianale fistels bij patiënten met de ziekte van Crohn, en voor de voorbereiding en implementatie van het ontwikkelingsplan voor Cx601 in de Verenigde Staten.

Dr. Diez, arts en gespecialiseerd in inwendige geneeskunde en infectieziekten, heeft meer dan 20 jaar ervaring in de biofarmaceutische sector. Hiervoor werkte ze bij Meda Pharma, waar ze de voorbije negen jaar International Medical Marketing Director was. Ze was verantwoordelijk voor de voorbereiding en uitvoering van de geslaagde, tijdige lancering van verschillende producten op Europees niveau. Daarvoor werkte ze voor een aantal farmaceutische bedrijven, waaronder Asta Médica, Pfizer en Dupont Pharma. Als Vice President, Medical Affairs and New Product Commercialisation, zal Dr. Diez verantwoordelijk zijn voor alle medische zaken binnen het bedrijf en, belangrijker nog, zal ze rechtstreeks verantwoordelijk zijn voor de voorbereidingen van de lancering van Cx601 in Europa.

"TiGenix concentreert zich nu volledig op de succesvolle klinische ontwikkeling, de goedkeuring door bevoegde gezondheidsinstanties en de toekomstige commercialisering van de nieuwe producten in zijn ontwikkelingspijplijn", aldus Eduardo Bravo, Chief Executive Officer bij TiGenix. "Om dit tot een goed einde te brengen, is het essentieel dat we kunnen samenwerken met competente mensen. We zijn dan ook heel blij dat we met Marie Paule en Mary Carmen twee zwaargewichten in de biofarmaceutische ontwikkeling, regelgeving en commercialisering in het TiGenix managementteam kunnen verwelkomen. Ze brengen een rijkdom aan ervaring en vaardigheden mee in domeinen die cruciaal zullen zijn voor het succes van het bedrijf in de nabije toekomst: namelijk het voltooiën van de ontwikkeling van Cx601 in Europa en in de VS, het verkrijgen van goedkeuring door de gezondheidsautoriteiten en de voorbereiding van de lancering van het product, en het leiden van de klinische ontwikkeling van Cx611 voor vroege reumatoïde artritis en ernstige sepsis."

Voor meer informatie

Richard Simpson
Senior Consultant, Comfi bvba
T: +32 494 578 278
richard@comfi.be

Over TiGenix

TiGenix NV (Euronext Brussel: TIG) is een geavanceerd biofarmaceutisch bedrijf gespecialiseerd in de ontwikkeling en commercialisering van innovatieve behandelingen op basis van zijn interne platform van allogene, of van donoren afgeleide, geëxpandeerde, van vet afgeleide stamcellen of eASC's voor ontstekings- en auto-immuunziekten. Momenteel zitten twee producten van dit technologieplatform in de klinische ontwikkelingsfase. Cx601 zit in fase III voor de behandeling van complexe perianale fistels bij patiënten met de ziekte van Crohn. Cx611 zit in fase IIb voor vroege reumatoïde artritis en in fase Ib voor ernstige sepsis. TiGenix heeft tevens ChondroCelect ontwikkeld, een autoloog celtherapieproduct voor het herstel van kraakbeenletsels in de knie en het eerste geneesmiddel voor geavanceerde therapie (Advanced Therapy Medicinal Product of ATMP) dat werd goedgekeurd door het Europees Geneesmiddelenbureau (EMA). Sinds juni 2014 heeft Sobi de exclusieve marketing- en distributierechten voor ChondroCelect voor de Europese Unie (behalve Finland, waar het wordt verdeeld door Finnish Red Cross Blood Service), Noorwegen, Rusland, Zwitserland en Turkije, en de landen van het Midden-Oosten en Noord-Afrika. De hoofdzetel van TiGenix is gevestigd in Leuven (België) en het bedrijf heeft tevens activiteiten in Madrid (Spanje). Meer informatie is beschikbaar op www.tigenix.com

Toekomstgerichte informatie

Dit document kan vooruitziende verklaringen en schattingen bevatten met betrekking tot de verwachte toekomstige prestaties van TiGenix en de markt waarin het bedrijf actief is. Enkele van deze verklaringen, voorspellingen en inschattingen kunnen herkend worden aan de hand van bepaalde bewoordingen zoals 'gelooft', 'verwacht', 'neemt zich voor', 'plant', 'streeft na', 'raamt', 'kan misschien', 'zal', 'blijft', en andere vergelijkbare uitdrukkingen. Deze gaan over zaken die geen historische feiten zijn. Zulke verklaringen, voorspellingen en schattingen steunen op verschillende veronderstellingen en beoordelingen van bekende en onbekende risico's, onzekerheden en andere factoren, die redelijk geacht werden toen ze gemaakt werden, maar die achteraf ook onjuist kunnen blijken te zijn. Werkelijke gebeurtenissen zijn moeilijk te voorspellen en kunnen het gevolg zijn van factoren waarop TiGenix geen vat heeft. Bijgevolg kunnen de werkelijke resultaten, financiële toestand, prestaties of verwezenlijkingen van TiGenix of van de sector aanzienlijk verschillen van de toekomstige resultaten, prestaties of verwezenlijkingen waarvan in deze verklaringen en schattingen expliciet of impliciet gewag wordt gemaakt. Vanwege deze onzekerheden kan er geen garantie gegeven worden met betrekking tot de nauwkeurigheid of redelijkheid van die vooruitziende verklaringen, voorspellingen en schattingen. Daarenboven zijn toekomstgerichte verklaringen, voorspellingen en schattingen slechts geldig vanaf de publicatiedatum van dit document. TiGenix wijst elke verplichting af om alle vooruitziende verklaringen, voorspellingen of schattingen te actualiseren om eventuele wijzigingen te weerspiegelen in de verwachtingen van TiGenix of veranderingen van gebeurtenissen of omstandigheden waarop zulke verklaringen, voorspellingen of schattingen steunen, behalve als dat verplicht is door de Belgische wetgeving.