

## TiGenix maakt kennisgeving van belangrijke deelnemingen bekend overeenkomstig artikel 14 van de wet van 2 mei 2007

**Leuven (België) – 17 oktober 2014** – TiGenix NV (Euronext Brussels: TIG) maakt vandaag een kennisgeving van belangrijke deelnemingen bekend overeenkomstig artikel 14 van de wet van 2 mei 2007 op de openbaarmaking van belangrijke deelnemingen in emittenten waarvan aandelen zijn toegelaten tot de verhandeling op een gereguleerde markt en houdende diverse bepalingen.

Het betreft een kennisgeving (ontvangen door TiGenix op 17 oktober 2014) gedaan door de verbonden vennootschappen Roche Holding AG (met adres te Grenzacherstrasse 124, 4058 Basel, Zwitserland) / Roche Finanz AG (met adres te Grenzacherstrasse 122, 4058 Basel, Zwitserland), volgend op de passieve onderschrijving van de 3% drempel op 22 november 2013 door de groep in haar geheel (ten opzichte van de noemer van 160.476.620 aandelen).

De keten van gecontroleerde ondernemingen via dewelke de deelnemingen daadwerkelijk wordt gehouden, is als volgt: Roche Holding AG controleert Roche Finanz AG.

Voor verdere details betreffende deze kennisgeving verwijzen wij naar onze website: <http://www.tigenix.com/en/page/26/shareholders>.

### Voor meer informatie

Richard Simpson  
Senior Consultant, Comfi BVBA  
T: +32 494 578 278  
[richard@comfi.be](mailto: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](http://www.tigenix.com)*