

DEZE KENNISGEVING IS NIET BEDOELD VOOR VRIJGAVE, BEKENDMAKING OF VERSPREIDING, RECHTSTREEKS OF ONRECHTSTREEKS, IN OF NAAR DE VERENIGDE STATEN, AUSTRALIË, CANADA OF JAPAN OF ENIGE JURISDICTIE WAAR DIT ONWETTIG ZOU ZIJN

## TiGenix: kennisgeving in verband met de converteerbare obligaties met vervaldatum in 2018

**Leuven (BELGIE) – 13 mei 2015** – TiGenix NV (Euronext Brussels: TIG; de "Vennootschap"), een geavanceerd biofarmaceutisch bedrijf gespecialiseerd in de ontwikkeling en commercialisering van innovatieve behandelingen op basis van zijn interne platform van allogene, geëxpandeerde, uit vetweefsel verkregen stamcellen voor ontstekings- en auto-immuunziekten, doet deze kennisgeving in verband met de converteerbare obligaties met een interestvoet van 9% en met vervaldatum in 2018 (ISIN Code: BE6276591128) (de "Obligaties") uitgegeven door de Vennootschap.

Hierbij wordt gemeld dat de vergadering van aandeelhouders van 20 april 2015 de rechten toegekend door de Vennootschap onder de algemene voorwaarden van de Obligaties met inbegrip van en zonder beperkt te zijn tot voorwaarde 6.2(j), voorwaarde 6.7 en voorwaarde 7.5, heeft erkend, goedgekeurd en bekrachtigd overeenkomstig artikel 556 van het Wetboek van vennootschappen.

### Voor meer informatie:

Claudia D'Augusta  
Chief Financial Officer  
T: +34 91 804 92 64  
Claudia.daugusta@tigenix.com

### 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, uit vetweefsel verkregen stamcellen (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); het bedrijf heeft tevens activiteiten in Madrid (Spanje). Meer informatie is beschikbaar op [www.tigenix.com](http://www.tigenix.com).*