

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) – 3 juli 2015 – TiGenix NV (Euronext Brussels: TIG; de "Uitgever"), 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 €25.000.000 niet-achtergestelde, niet-gewaarborgde converteerbare obligaties met 9% interest en met vervaldatum in 2018 (ISIN Code: BE6276591128) (de "Obligaties") uitgegeven door de Uitgever.

Hierbij wordt gemeld dat op 25 juni 2015, onder meer, de volgende Buitengewone Besluiten goedgekeurd werden overeenkomstig Voorwaarde 13.1 en paragrafen 25 en 26 van Bijlage 1 bij de Trust Deed:

(a) instemming met de verzaking aan de verplichtingen van de Uitgever zoals uiteengezet in Voorwaarde 11(l), namelijk dat de Uitgever een aanvraag zal doen of laten doen om de Obligaties toe te laten tot de verhandeling op het Open Markt (*Freiverkehr*) segment van de Frankfurt Stock Exchange of enige andere internationaal erkende, regelmatig werkende, gereglementeerde of niet-gereglementeerde beurs (de "Toelating") binnen de drie maanden volgend op de Closing Date en om beste inspanningen te leveren om dergelijke Toelating te behouden zolang enige van de Obligaties nog uitstaan;

(b) instemming met de verzaking aan de verplichtingen van zowel de Uitgever als de Garant zoals uiteengezet in Clause 13(k) van de Trust Deed, namelijk dat de Uitgever en de Garant hun beste inspanningen zullen leveren om de notering van de Obligaties op de Beurs te behouden;

(c) de Trustee toe te staan, aan te geven, te verzoeken en machtiging te geven om, overeenkomstig Clause 18 van de Trust Deed, in te stemmen met het toekennen van de verzakingen vermeld in paragrafen (a) en (b) opdat Voorwaarde 11(l) en Clause 13(k) van de Trust Deed als verwijderd worden beschouwd en, teneinde hieraan uitwerking te geven en om dit toe te passen, een bijkomende trust deed aan te gaan.

Op 25 juni 2015 zijn de Uitgever, TiGenix S.A.U. (de "Garant") en BNP Paribas Trust Corporation UK Limited (de "Trustee") een eerste bijkomende trust deed aangegaan (de "First Supplemental Trust Deed") teneinde aan bovenstaande verzakingen uitwerking te geven.

Interpretatie

Behoudens indien anderszins gedefinieerd in deze kennisgeving, zullen woorden en uitdrukkingen hier gebruikt de betekenis hebben zoals hieraan gegeven in de trust deed van 6 maart 2015 (zoals aangevuld door de First Supplemental Trust Deed en zoals verder gewijzigd en/of aangevuld en/of aangepast van tijd tot tijd) en gesloten tussen de Uitgever, de Garant en de Trustee (de "Trust Deed").



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.