

## Dirk Büscher et José Terencio démissionnent du conseil d'administration de TiGenix

**Louvain (BELGIQUE) – le 31 juillet 2015** – TiGenix NV (Euronext Brussels : TIG) a annoncé aujourd'hui que Dirk Büscher et José Terencio ont démissionné de leur mandat d'administrateur, ces démissions prenant effet le 31 juillet 2015.

Dirk Büscher et José Terencio sont respectivement CEO et COO de Gri-Cel SA, une filiale à part entière de Grifols, un leader mondial dans la thérapeutique de dérivés du plasma.

Le conseil d'administration les remercie pour leur soutien depuis leur nomination en décembre 2013.

### Pour de plus amples informations :

Claudia D'Augusta  
Chief Financial Officer  
Tél. : +34 91 804 92 64  
claudia.daugusta@tigenix.com

### À propos de TiGenix

*TiGenix NV (Euronext Bruxelles : TIG) est une société biopharmaceutique avancée spécialisée dans le développement et la commercialisation de nouveaux produits thérapeutiques à partir de sa plateforme propriétaire de cellules souches allogéniques ou venant de donneurs, adipeuses expansées, connues sous le nom d'eASC, et destinés à traiter les maladies inflammatoires et auto-immunes. Deux produits utilisant cette technologie sont actuellement en phase de développement clinique. Le Cx601 est en Phase III pour le traitement de fistules périanales complexes chez les patients atteints de la maladie de Crohn. Le Cx611 est en Phase IIb pour le traitement de la polyarthrite rhumatoïde précoce et en Phase Ib pour le traitement du sepsis sévère. Depuis le 31 juillet 2015, TiGenix a acquis Coretherapix, dont le produit cellulaire phare (AlloCSC-01) fait actuellement l'objet d'un essai clinique de Phase II pour le traitement de l'infarctus aigu du myocarde (IAM). Coretherapix a prévu de lancer l'évaluation clinique de l'AlloCSC-01 dans la forme chronique également, et participe par ailleurs au développement préclinique d'une formulation pharmaceutique de facteurs de croissance en vue de traiter l' IAM. Finalement, TiGenix a également développé le ChondroCelect, un produit cellulaire autologue pour la réparation du cartilage du genou, qui fut le premier médicament de thérapie innovante (Advanced Therapy Medicinal Product, ATMP) à être approuvé par l'Agence européenne des médicaments (EMA). Depuis juin 2014, les droits de commercialisation et distribution du ChondroCelect sont exclusivement octroyés sous licence à Sobi pour l'Union européenne (sauf pour la Finlande, où le médicament est distribué par Finnish Red Cross Blood Service), la Norvège, la Russie, la Suisse et la Turquie, ainsi que les pays du Moyen-Orient et de l'Afrique du Nord. Basée à Louvain (Belgique), TiGenix a également des activités à Madrid (Espagne). Pour plus d'informations, surfez vers [www.tigenix.com](http://www.tigenix.com)*