

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

Leuven (België) – 7 augustus 2015 – 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 door de vennootschap Genetrix S.L. (met adres te Calle Santiago Grisolia n°2, Parque Tecnológico Madrid, 28760 Tres Cantos, Madrid, Spanje), die alleen kennis geeft, betreffende de overschrijding van de 3% drempel op 31 juli 2015 ten gevolge van de verwerving van aandelen door Genetrix S.L., waarna haar deelneming 7.712.757 aandelen (4,59%) bedraagt (ten opzichte van de noemer van 168.189.377 aandelen). Genetrix S.L. wordt niet gecontroleerd.

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

Genetrix S.L. verwierf de 7.712.757 aandelen naar aanleiding van de verwezenlijking van de overname door TiGenix van Coretherapix op 31 juli 2015. Deze aandelen zijn onderworpen aan lock-upverplichtingen tot 12 maanden. Een deel van de aandelen zal geleidelijk in de loop van de periode van 12 maanden worden vrijgesteld van de lock-up.

Voor meer informatie:

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

Over TiGenix

TiGenix NV (Euronext Brussels: 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 stamcellen. Momenteel zitten twee producten van het technologieplatform op basis van uit vetweefsel verkregen stamcellen 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 II voor vroege reumatoïde artritis en heeft een fase I sepsisprovocatiestudie afgerond. Met ingang van 31 juli 2015 heeft TiGenix Coretherapix overgenomen. Coretherapix' belangrijkste celproduct (AlloCSC-01) bevindt zich momenteel in een klinische studie van fase II voor acuut myocardinfarct (AMI). Coretherapix is van plan om AlloCSC-01 tevens in een chronische setting klinisch te testen en is ook betrokken bij de preklinische ontwikkeling van een farmaceutische formulering van groeifactoren om AMI te behandelen. Tot slot heeft TiGenix eveneens 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

TiGENIX

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.