

TiGenix présentera ses résultats semestriels 2015 en webcast le 15 septembre

Leuven (BELGIUM) – le 10 septembre 2015 – TiGenix NV (Euronext Brussels: TIG), une société biopharmaceutique avancée spécialisée dans le développement et la commercialisation de nouveaux produits thérapeutiques à partir de ses plateformes propriétaires de cellules souches allogéniques expansées, présentera ses résultats semestriels 2015 ce mardi 15 septembre 2015 à 17 h 45 CET.

Eduardo Bravo (CEO de TiGenix) et Claudia D'Augusta (CFO) présenteront les résultats semestriels 2015 de la société à l'occasion d'une conférence téléphonique diffusée sur Internet (webcast) qui sera suivie d'une séance de questions et réponses. Cet événement aura lieu le mardi 15 septembre 2015 à 18 h 45 CET/12 h 45 EDT.

Veuillez composer l'un des numéros suivants pour y participer:

Belgique :	+32(0)2 620 0138	Espagne :	+3491 114 6583
Canada :	+1514 841 2154	Suède :	+46(0)8 5033 6538
France :	+33(0)1 76 77 22 27	Royaume-Uni :	+44(0)20 3427 1905
Pays-Bas :	+31(0)20 716 8256	États-Unis d'Amérique :	+1646 254 3361

Code de confirmation: **9894390**

Le webcast pourra être suivi en ligne et en direct via le lien:

<http://edge.media-server.com/m/p/g4kvinkh>

Le communiqué de presse et la présentation de diapositives diffusée par webcast seront mis à disposition dans la section Newsroom du site web de TiGenix. Une rediffusion du webcast sera disponible sur le site web peu après la fin de la diffusion en direct.

Pour toute information complémentaire

Claudia D'Augusta
Chief Financial Officer

T : +34 91 804 92 64

claudia.daugusta@tigenix.com

Ana Pombo

Strategic Planning et IR Manager

T : + 34 91 804 92 64

ana.pombo@tigenix.com

À propos de TiGenix

TiGenix NV (Euronext Brussels : TIG) est une société biopharmaceutique avancée spécialisée dans le développement et la commercialisation de nouveaux produits thérapeutiques à partir de ses plateformes propriétaires de cellules souches allogéniques, ou venant de donneurs, et expansées. Deux produits utilisant la technologie de cellules souches adipeuses 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 a finalisé les phases I et II pour le traitement de la polyarthrite rhumatoïde précoce ainsi qu'une étude de phase I avec test de provocation dans un modèle de sepsis. En vigueur au 31 juillet 2015, TiGenix a acquis Coretherapix, dont le produit cellulaire principal (AlloCSC-01) est actuellement en essai clinique de Phase II pour le traitement de l'infarctus aigu du myocarde (IAM). Coretherapix prévoit de lancer l'évaluation clinique de l'AlloCSC-01 en phase chronique également, et est par ailleurs engagée dans le développement

préclinique d'une formulation pharmaceutique de facteurs de croissance pour 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

Informations prospectives

Ce document peut contenir des déclarations prospectives et des estimations à l'égard des futures performances de TiGenix et du marché sur lequel elle opère. Certaines de ces déclarations, prévisions et estimations peuvent être reconnues par l'utilisation de mots tels que « croît », « anticipe », « s'attend à », « projette », « planifie », « cherche », « estime », « peut », « veut » et « continue » (liste non exhaustive) et d'autres expressions similaires. Elles comprennent toutes les questions qui ne sont pas des faits historiques. De telles déclarations, prévisions et estimations sont fondées sur diverses hypothèses et des évaluations des risques, incertitudes et autres facteurs connus et inconnus, qui ont été jugés raisonnables quand ils ont été formulés, mais qui peuvent se révéler incorrects. Les événements réels sont difficiles à prédire et peuvent dépendre de facteurs indépendants de la volonté de TiGenix. Par conséquent, les résultats réels, conditions financières, performances ou réalisations de TiGenix, ou les résultats de l'industrie, peuvent s'avérer sensiblement différents des résultats, performances ou réalisations futurs tels qu'ils sont exprimés ou sous-entendus par ces déclarations, prévisions et estimations. Compte tenu de ces incertitudes, aucune déclaration n'est faite quant à l'exactitude ou l'équité de ces déclarations prospectives, prévisions et estimations. En outre, ces dernières ne sont valables qu'à la date de la publication du présent document. TiGenix décline toute obligation d'actualiser ces déclarations prospectives, prévisions ou estimations afin de refléter tout changement dans les attentes de la société à leur égard, ou tout changement dans les événements, conditions ou circonstances sur lesquels ces déclarations, prévisions ou estimations sont fondées, à l'exception de ce qui est requis par la législation belge.