

## TiGenix dient registratiedocument in voor beoogd initieel openbaar aanbod in de Verenigde Staten

Leuven (BELGIË) – 22 december 2015, 22:30h CET – TiGenix NV (Euronext Brussel: TIG; de "Vennootschap"), een geavanceerd biofarmaceutisch bedrijf gespecialiseerd in de ontwikkeling en commercialisering van innovatieve behandelingen op basis van zijn interne platformen van allogene, geëxpandeerde stamcellen, kondigde vandaag aan dat het een registratiedocument op basis van "Formulier F-1" heeft ingediend bij de *U.S. Securities and Exchange Commission* voor een beoogd initieel openbaar aanbod van American Depository Shares ("ADSs"), die zullen worden genoteerd op de NASDAQ Global Market in de Verenigde Staten. Het aantal en de prijs van de aan te bieden ADSs is nog niet vastgesteld.

De gewone aandelen van TiGenix zijn momenteel genoteerd op Euronext Brussel. Er is een aanvraag ingediend om de ADSs op de NASDAQ Global Market te noteren onder het symbool "TIG".

Canaccord Genuity Inc. en Nomura Securities International, Inc. treden op als *joint book-running managers* voor de beoogde aanbieding. KBC Securities USA, Inc. en Chardan Capital Markets, LLC treden op als *co-managers*.

Het registratiedocument werd ingediend bij de *U.S. Securities and Exchange Commission* maar is nog niet van kracht geworden. De ADSs mogen niet verkocht worden, noch mogen er aanbiedingen tot aankoop geaccepteerd worden alvorens het registratiedocument van kracht is geworden. De beoogde aanbieding zal uitsluitend via een prospectus gebeuren. Van zodra beschikbaar kan een kopie van het voorlopige prospectus verkregen worden enerzijds bij Canaccord Genuity, Inc., t.a.v. Syndicate Department, 99 High Street, Floor 12, Boston, MA 02110, VS, of door te bellen naar +1 (617) 371-3900 of te emailen naar [prospectus@canaccordgenuity.com](mailto:prospectus@canaccordgenuity.com); of anderzijds bij Nomura Securities International, Inc., t.a.v. Equity Syndicate Department, Worldwide Plaza, 309 West 49th Street, New York, NY 10019-7316, VS, of door te bellen naar +1 212-667-9000 of te emailen naar [equitysyndicateamericas@nomura.com](mailto:equitysyndicateamericas@nomura.com).

Dit persbericht is uitsluitend bestemd voor informatieve doeleinden en vormt geen, noch kan het opgevat worden als een, aanbod tot verkoop of een uitnodiging tot het doen van een aanbod tot aankoop van of inschrijving op enige effecten van TiGenix NV, noch zal enige verkoop van effecten plaatsvinden in enige jurisdictie waarin dergelijk aanbod, uitnodiging of verkoop niet is toegelaten of aan enige persoon of entiteit waaraan het doen van dergelijk aanbod, uitnodiging of verkoop onwettig is. Dit persbericht mag niet worden gepubliceerd of verspreid, rechtstreeks of onrechtstreeks, in enige staat of jurisdictie waarin dit onwettig zou zijn.

### Voor meer informatie:

TiGenix  
Claudia D'Augusta  
Chief Financial Officer  
T: +34 91 804 92 64  
[claudia.daugusta@tigenix.com](mailto: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 platformen 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 heeft een fase I-sepsisprovocatiestudie en een fase I/II-studie in reumatoïde artritis afgerond. Met ingang van 31 juli 2015 heeft TiGenix Coretherapix overgenomen. Het belangrijkste celproduct van Coretherapix, AlloCSC-01, bevindt zich momenteel in een klinische studie van fase II voor acuut myocardinfarct (AMI). Daarnaast wordt het tweede kandidaat-product van het hartstamcellenplatform van Coretherapix, AlloCSC-02, ontwikkeld in een chronische indicatie. TiGenix ontwikkelde tevens ChondroCelect, 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 ook een vestiging in Madrid (Spanje).

## **Toekomstgerichte informatie**

Dit persbericht kan toekomstgerichte verklaringen en schattingen bevatten met betrekking tot de verwachte toekomstige prestaties van TiGenix en de markt waarin het bedrijf actief is. Enkele van deze verklaringen, voorspellingen en inschattingen kunnen herkend worden aan de hand van bepaalde bewoordingen zoals 'gelooft', 'verwacht', 'neemt zich voor', 'plant', 'streeft na', 'raamt', 'kan misschien', 'zal', 'blijft', en andere vergelijkbare uitdrukkingen. Deze gaan over zaken die geen historische feiten zijn. Zulke verklaringen, voorspellingen en schattingen steunen op verschillende veronderstellingen en beoordelingen van bekende en onbekende risico's, onzekerheden en andere factoren, die redelijk geacht werden toen ze gemaakt werden, maar die achteraf ook onjuist kunnen blijken te zijn. Werkelijke gebeurtenissen zijn moeilijk te voorspellen en kunnen het gevolg zijn van factoren waarop TiGenix geen vat heeft. Bijgevolg kunnen de werkelijke resultaten, financiële toestand, prestaties of verwezenlijkingen van TiGenix of van de sector aanzienlijk verschillen van de toekomstige resultaten, prestaties of verwezenlijkingen waarvan in deze verklaringen en schattingen expliciet of impliciet gewag wordt gemaakt. Vanwege deze onzekerheden kan er geen garantie gegeven worden met betrekking tot de nauwkeurigheid of redelijkheid van die vooruitziende verklaringen, voorspellingen en schattingen. Daarenboven zijn toekomstgerichte verklaringen, voorspellingen en schattingen slechts geldig vanaf de publicatiedatum van dit persbericht. TiGenix wijst elke verplichting af om alle vooruitziende verklaringen, voorspellingen of schattingen te actualiseren om eventuele wijzigingen te weerspiegelen in de verwachtingen van TiGenix of veranderingen van gebeurtenissen of omstandigheden waarop zulke verklaringen, voorspellingen of schattingen steunen, behalve als dat verplicht is door de Belgische wetgeving.

## **BELANGRIJKE INFORMATIE**

Geen openbare aanbieding wordt gedaan en er is geen handeling ondernomen die een openbaar aanbod in enige staat of rechtsgebied zou toelaten, of zo opgevat kan worden, behalve in de Verenigde Staten, waar dergelijke handelingen vereist zijn, met inbegrip van België. Belgische investeerders, met uitzondering van gekwalificeerde investeerders in de zin van de Belgische wet van 16 juni 2006 betreffende de openbare aanbieding van beleggingsinstrumenten en de toelating van beleggingsinstrumenten tot de verhandeling op een gereguleerde markt (de "Belgische Prospectuswet"), zullen niet kunnen deelnemen in de aanbieding (in België of elders). De transactie waarop dit persbericht betrekking heeft zal enkel openstaan voor, en aangegaan worden met, in lidstaten van de Europese Economische Ruimte, personen bedoeld in artikel 2(1)(e) van de Prospectusrichtlijn 2003/71/EC, zoals gewijzigd door Richtlijn 2010/73/EU, en in het Verenigd Koninkrijk, professionele investeerders zoals bedoeld in artikel 19(5) van de Financial Services and Markets Act 2000 (Financial Promotion) Order 2005 (het "Order"), personen als bedoeld in artikel 49(2)(a) tot (d) van het Order en andere personen aan wie het wettelijk gecommuniceerd kan worden. Een prospectus zal voorbereid worden door de Vennootschap in overeenstemming met artikel 20 van de Belgische Prospectuswet met als doel de nieuwe aandelen die vertegenwoordigd worden door de ADSs toe te laten tot verhandeling op Euronext Brussel.