

TiGenix anuncia el último pago en acciones por concepto de la adquisición de la plataforma cardiaca

Lovaina (BELGICA) – 12 de Junio de 2017, 07:00h CEST – TiGenix NV (Euronext Brussels y NASDAQ: TIG), una empresa biofarmacéutica centrada en la explotación de las propiedades antiinflamatorias de células madre alogénicas para el desarrollo de terapias novedosas para dolencias medicas graves, ha anunciado hoy el pago por cumplimiento de hitos de 5 millones de euros en acciones de TiGenix a Genetrix en relación con la adquisición de la plataforma cardiaca que se produjo en Julio de 2015.

Bajo el acuerdo de contribución de Coretherapix suscrito entre TiGenix y Genetrix el 29 de Julio de 2015, Genetrix tiene derecho a recibir un pago de 5 millones de euros por cumplimiento de hitos una vez esté disponible el informe del ensayo clínico CAREMI.

CAREMI es el primer ensayo clínico en pacientes cuyo objetivo primario es la seguridad y la evaluación de la viabilidad de una infusión intracoronaria de 35 millones de células AlloCSCs en pacientes con IAM (infarto agudo de miocardio) y disfunción ventricular, los cuales son tratados durante la primera semana posterior a sufrir un IAM. Este es el primer ensayo de células madre que se basa en imágenes por resonancia magnética para seleccionar a pacientes que tienen un riesgo elevado de sufrir un fallo cardiaco o efectos secundarios a largo plazo.

De conformidad con el acuerdo de contribución de Coretherapix, el pago de 5 millones de euros se realizará mediante la emisión de nuevas acciones ordinarias de TiGenix en base al precio medio por acción en Euronext Brussels durante los 90 días previos a estar disponible el informe el 9 de Junio de 2017. Ello resultará en la emisión de 6.538.329 nuevas acciones ordinarias de TiGenix que serán suscritas por Genetrix. Las nuevas acciones se emitirán, en principio, como tarde a mediados de Agosto.

Para más información

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

Sobre TiGenix

TiGenix NV (Euronext Brussels y NASDAQ: TIG) es una empresa biofarmacéutica centrada en el desarrollo de nuevos tratamientos para condiciones médicas graves explotando las propiedades antiinflamatorias de células madre expandidas alogénicas, o procedentes de donantes.

El producto más avanzado de TiGenix, Cx601, ha completado con éxito un ensayo clínico europeo fase III para el tratamiento de fístulas perianales complejas, una complicación grave y debilitante de la enfermedad de Crohn. En Europa, TiGenix ha remitido la solicitud de comercialización centralizada a la Agencia Europea del Medicamento. En paralelo, la compañía está preparando el comienzo de un ensayo global fase III para respaldar una solicitud de autorización de productos biológicos (BLA) en EE. UU. TiGenix firmó un contrato de licencia con Takeda, una empresa farmacéutica global

especializada en el ámbito de la gastroenterología. En virtud de ese acuerdo, Takeda adquirió el derecho exclusivo para el desarrollo y la comercialización de Cx601 para el tratamiento de fístulas perianales complejas fuera del mercado de EE. UU. El segundo producto de TiGenix derivado del tejido adiposo, Cx611, se está evaluando en un ensayo fase I/II para la septicemia severa, una de las principales causas de mortalidad en el mundo desarrollado. Finalmente, AlloCSC-01, dirigido a la cardiopatía isquémica aguda, ha demostrado resultados positivos en un ensayo fase I/II en infarto agudo de miocardio (IAM). TiGenix tiene su sede central en Lovaina (Bélgica) y cuenta con operaciones en Madrid (España). Para obtener más información, por favor visite <http://www.tigenix.com>.

Sobre el AlloCSC-01

AlloCSC-01 es la administración intracoronaria de una suspensión de células madre alogénicas cardíacas para el tratamiento de la cardiopatía isquémica. Un ensayo clínico fase I/II (CAREMI), en el que se evaluó el efecto de AlloCSC-01 en el tratamiento del infarto agudo de miocardio (IAM), cumplió su objetivo principal de valoración: Ausencia de muertes o acontecimientos adversos cardíacos graves (major cardiac adverse events, MACE) después de 30 días de tratamiento. En el seguimiento, a los 6 y 12 meses, no se detectaron muertes ni MACEs y no hubo acontecimientos adversos de tipo inmunitario en el seguimiento a los 12 meses. El ensayo CAREMI se ha beneficiado del apoyo del consorcio CAREMI (Número de autorización 242038, <http://www.caremiproject.eu/>) financiado por el Programa Séptimo Marco (Seventh Framework Programme) de la Comisión Europea, bajo la coordinación del Centro Nacional de Investigaciones Cardiovasculares (CNIC) y del Centro Nacional de Biotecnología y la participación de instituciones de investigación y de empresas de nueve países de la UE.

Información sobre previsiones futuras

Esta nota de prensa podría contener información sobre perspectivas de futuro y estimaciones en relación con los resultados futuros anticipados de TiGenix y el mercado en el que opera. Algunas de estas afirmaciones, previsiones y estimaciones pueden reconocerse por el uso de palabras como, sin limitación, “cree”, “anticipa”, “espera”, “pretende”, “planea”, “intenta”, “estima”, “puede”, “podría” y “continúa” y expresiones similares. Todos los términos hacen referencia a asuntos que no se consideran hechos históricos. Dichas declaraciones, expectativas y estimaciones se basan en distintas suposiciones y evaluaciones de los riesgos conocidos y desconocidos, incertidumbres y otros factores, que se consideraban razonables en el momento de su realización, pero que pueden ser correctos o no en un futuro. Los acontecimientos reales son difíciles de predecir y pueden depender de factores que están más allá del control de la empresa. Por este motivo, los resultados reales, el estado financiero, el rendimiento o los logros de TiGenix, o los resultados del sector, pueden diferir materialmente de cualquier futuro resultado, rendimiento o logro explícito o implícito en dichas declaraciones, expectativas y estimaciones. Dadas estas incertidumbres, no se otorga ninguna garantía sobre la precisión o equidad de tales declaraciones de expectativas de futuro, previsiones o estimaciones. Además, las declaraciones de expectativas de futuro, previsiones y estimaciones solo hacen referencia a la fecha de la publicación de esta nota de prensa. TiGenix renuncia a cualquier obligación de actualizar ninguna de tales declaraciones de expectativas de futuro, previsiones o estimaciones para reflejar cualquier cambio en las expectativas de la empresa con respecto al contenido anterior, o cualquier cambio en los acontecimientos, condiciones o circunstancias sobre las que se basen dichas declaraciones, previsiones o estimaciones, excepto en la medida exigida por la ley belga.