

## Transparantie Informatie

**Leuven (BELGIË) – 29 december 2016, 22:01h CET** – TiGenix NV (Euronext Brussels en Nasdaq: TIG) publiceert informatie overeenkomstig artikels 15 en 18 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 (de Wet) en het koninklijk besluit van 14 februari 2008 op de openbaarmaking van belangrijke deelnemingen.

Volgend op de uitgifte van 46.000.000 nieuwe aandelen op 20 december 2016 (in het kader van de Nasdaq IPO) en 11.651.778 nieuwe aandelen op 29 december 2016 (EUR 10 miljoen investering door Takeda Pharmaceuticals International AG aangekondigd op 20 december 2016), zijn de transparantiegegevens als volgt gewijzigd (status op 29 december 2016):

- **Informatie die kenbaar moet worden gemaakt overeenkomstig artikel 15, §1, lid 1 van de Wet**

Totaal van het maatschappelijk kapitaal:	EUR 25.995.636,50
Totaal aantal stemrechtverlenende effecten:	259.956.365
Totaal aantal stemrechten (noemer):	259.956.365

- **Informatie die kenbaar moet worden gemaakt overeenkomstig artikel 15, §1, lid 2 van de Wet**

Het totale aantal rechten (al dan niet omgezet in financiële instrumenten) om in te schrijven op nog niet uitgegeven financiële instrumenten die worden behandeld als stemrechtverlenende effecten: 9.948.165 toegekende en uitstaande warrants die, ingeval ze allemaal worden uitgeoefend, aanleiding geven tot een totaal van 9.948.165 stemrechten.

Het totale aantal in stemrechtverlenende effecten converteerbare obligaties: 250 obligaties die, ingeval ze allemaal worden geconverteerd aan de huidige conversieprijs van EUR 0,8983 per aandeel, aanleiding geven tot een totaal van 27.830.346 stemrechten.

TiGenix NV heeft geen andere rechten verleend om in te schrijven op stemrechtverlenende effecten noch aandelen zonder stemrecht uitgegeven.

- **Informatie die kenbaar moet worden gemaakt overeenkomstig artikel 18, §1 van de Wet**

Elke natuurlijke of rechtspersoon die aandelen in TiGenix verwerft of overdraagt is verplicht de Autoriteit voor Financiële Diensten en Markten (FSMA) en TiGenix NV ervan op de hoogte te brengen telkens hun deelneming de drempel van 3% van het totaal aantal stemrechten (noemer) overschrijdt (in positieve of in negatieve zin). Dergelijke kennisgeving is eveneens verplicht indien de drempel van 5% of een veelvoud van 5% wordt overschreden.

De volledige informatie betreffende deze verplichting kan worden teruggevonden in artikel 14 van de statuten van TiGenix NV.



Kennisgevingen dienen zowel aan de FSMA als aan TiGenix NV te worden overgemaakt.

Aan de FSMA:

- via e-mail: [trp.fin@fsma.be](mailto:trp.fin@fsma.be), en
- een getekende kopie, omwille van de rechtszekerheid, per fax: +32 2 220 59 12

Een kopie van de kennisgeving dient tevens te worden overgemaakt aan TiGenix NV, ter attentie van Claudia D'Augusta, CFO:

- via e-mail: [investor@tigenix.com](mailto:investor@tigenix.com), en
- een getekende kopie, omwille van de rechtszekerheid, per fax: +32 16 39 79 70

Voor de kennisgeving beveelt de FSMA het gebruik van haar standaardformulier TR-1 BE aan dat beschikbaar is via de website van de FSMA (<http://www.fsma.be/nl/supervision/fm/gv/ah/circmedprak.aspx>) of per e-mail kan worden verkregen bij TiGenix: [investor@tigenix.com](mailto:investor@tigenix.com).

Gedetailleerde informatie betreffende de transparantiewetgeving kan worden teruggevonden op de website van de FSMA.

#### 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 Brussels en Nasdaq: TIG) is een geavanceerd biofarmaceutisch bedrijf dat zich toespitst op de ontwikkeling en de commercialisering van innovatieve behandelingen op basis van haar eigen platformen van allogene, of van donors afkomstige, geëxpandeerde stamcellen. Onze belangrijkste productkandidaat uit het uit vetweefsel verkregen stamcel technologieplatform is Cx601, dat is aangemeld bij het Europees Geneesmiddelenbureau voor de behandeling van complexe perianale fistels bij de ziekte van Crohn. Ons uit vetweefsel verkregen stamcel productkandidaat Cx611 heeft een fase I-sepsisprovocatiestudie afgerond en een fase I/II-onderzoek bij reumatoïde artritis. Op 31 juli 2015 ging de overname van Coretherapix door TiGenix van kracht. De voornaamste cellulaire productkandidaat van Coretherapix, AlloCSC-01, is momenteel in een fase II klinisch onderzoek naar acuut myocardinfarct (AMI). Daarnaast wordt de tweede productkandidaat uit het op hartstamcellen gebaseerde platform dat via Coretherapix werd overgenomen, AlloCSC-02, ontwikkeld voor een chronische indicatie. Op 4 juli 2016 is TiGenix een licentieovereenkomst aangegaan met Takeda, een groot farmaceutisch bedrijf dat actief is in gastro-enterologie, waardoor Takeda de exclusieve rechten heeft verworven om Cx601 buiten de Verenigde Staten op de markt te brengen voor complexe perianale fistels. TiGenix heeft haar hoofdzetel in Leuven en heeft vestigingen in Madrid (Spanje).*