

**COMUNICADO DE PRENSA  
INFORMACIÓN REGULADA  
INFORMACION PRIVILEGIADA**

**Mesoblast concede a TiGenix una licencia de patentes global en exclusiva para el uso de células madre mesenquimales derivadas de tejido adiposo en el tratamiento local de fístulas**

**Nueva York (EE. UU.), Melbourne (Australia) y Lovaina (Bélgica), 15 de diciembre de 2017, 00:20h** - Mesoblast Limited (ASX: MSB; Nasdaq: MESO) y TiGenix NV (Euronext Brussels y Nasdaq: TIG) han anunciado hoy que Mesoblast ha concedido a TiGenix acceso exclusivo a algunas de sus patentes para facilitar la comercialización global de Cx601, un producto con células madre mesenquimales derivadas de tejido adiposo para el tratamiento de fístulas. De conformidad con el acuerdo, TiGenix podrá otorgar sublicencias a filiales y terceros, incluido el actual socio de TiGenix para desarrollo y comercialización fuera de EE. UU.

Como contrapartida, Mesoblast percibirá un máximo de 20 millones de euros (unos 24 millones de dólares) en pagos, de los que cinco millones se abonarán por adelantado, otros cinco en un plazo de 12 meses y hasta 10 millones al alcanzarse hitos en el proceso de autorización regulatoria de productos. Mesoblast recibirá además un porcentaje de un solo dígito sobre las ventas netas totales de Cx601.

El consejero delegado de TiGenix, Eduardo Bravo, comentó: "Estamos muy satisfechos de haber alcanzado este acuerdo con Mesoblast, que reforzará la protección de nuestra propiedad intelectual relacionada con Cx601 en un momento en que está cada vez más próximo el inicio de su comercialización en Europa. Seguimos haciendo progresos con nuestro ensayo clínico pivotal fase III para apoyar una futura solicitud de licencia biológica (BLA) ante la FDA en EE. UU. y estamos desarrollando nuevas indicaciones para Cx601 con el objetivo de ampliar su mercado potencial. Gracias a este acuerdo, TiGenix cuenta con una posición de propiedad intelectual más sólida que facilita el uso de Cx601 en el tratamiento de todas las fístulas."

El Dr. Silviu Itescu, consejero delegado de Mesoblast, declaró: "Nos complace mucho contribuir a que Cx601, una opción de tratamiento muy necesaria, pueda llegar a pacientes de todo el mundo que padecen fístulas. Este acuerdo pone de relieve la fortaleza de la amplia cartera de propiedad intelectual de Mesoblast relacionada con células madre mesenquimales. Mesoblast estudiará la posibilidad de permitir el acceso comercial de terceros a nuestra importante cartera de patentes siempre que eso favorezca nuestros objetivos estratégicos."

Mesoblast continúa desarrollando su propio producto candidato basado en células madre mesenquimales alogénicas expandidas derivadas de médula ósea con administración intravenosa para inducir remisión en pacientes con enfermedad de Crohn resistente al tratamiento biológico.

**Para más información, por favor contactar con:**

Para TiGenix:

Claudia Jiménez  
Senior Director  
Investor Relations and Communications  
T: +34 91 804 9264  
[claudia.jimenez@tigenix.com](mailto:claudia.jimenez@tigenix.com)

Media enquiries:  
Consilium Strategic Communications  
T: +44 20 3709 5700  
[tigenix@consilium-comms.com](mailto:tigenix@consilium-comms.com)

Para Mesoblast:

Julie Meldrum  
Corporate Communications  
T: +6139639 6036  
[julie.meldrum@mesoblast.com](mailto:julie.meldrum@mesoblast.com)

Schond Greenway  
Investor Relations  
T: +12128802060  
[schond.greenway@mesoblast.com](mailto:schond.greenway@mesoblast.com)

## Sobre TiGenix

TiGenix NV (Euronext Brussels y NASDAQ: TIG) es una empresa biofarmacéutica que desarrolla 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. TiGenix ha remitido la solicitud de comercialización centralizada a la Agencia Europea del Medicamento. En paralelo, la compañía inició en 2017 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, por el cual 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) y Cambridge (Massachusetts, EE. UU.). Para obtener más información, por favor visite <http://www.tigenix.com>.

## Sobre Mesoblast

Mesoblast Limited (ASX: MSB; Nasdaq: MESO) es líder global en el desarrollo de medicamentos innovadores a partir de células madre. La empresa ha utilizado su propia plataforma tecnológica, basada en células especializadas conocidas como células madre y precursoras mesenquimales, para desarrollar una amplia cartera de productos candidatos en fase avanzada. La cartera de propiedad intelectual de Mesoblast incluye alrededor de 800 patentes concedidas y solicitadas que abarcan 69 familias de patentes, lo que le garantiza protección en mercados tan importantes como los de Estados Unidos, Europa, Japón y China.

Los productos candidatos de Mesoblast basados en células alogénicas “comerciales” están orientados a fases avanzadas de enfermedades con grandes necesidades médicas no cubiertas. Tres de sus productos de nivel 1 están siendo estudiados en ensayos fase 3: MSC-100-IV ha sido evaluado en un programa de acceso ampliado en 241 niños con enfermedad de injerto contra huésped aguda y resistente a esteroides, y está finalizando el reclutamiento para un ensayo fase 3 en el que podrían participar 60 pacientes pediátricos; MPC-150-IM está siendo evaluado en un ensayo fase 3 de 600 pacientes con insuficiencia cardíaca crónica de moderada a grave, así como en un ensayo fase 2b para el que se acaba de reclutar a 159 pacientes con insuficiencia cardíaca terminal y dispositivo de asistencia para el ventrículo izquierdo; y MPC-06-ID está siendo evaluado en un ensayo fase 3 de 360 pacientes como alternativa sin opioides para lumbalgia crónica debida a degeneración de discos, una vez finalizado un ensayo fase 2 de 100 pacientes. Mesoblast también ha completado ensayos fase 2 de su producto candidato de nivel 1 MPC-300-IV en pacientes con artritis reumatoide que no responden a tratamientos biológicos y en pacientes con nefropatía diabética.

Mesoblast cuenta además con una amplia cartera de productos candidatos de nivel 2 que han mostrado señales de eficacia en ensayos fase 2 para casos de enfermedad de Crohn, fusión espinal

lumbar y prevención de osteoartritis postraumática de rodilla en el contexto de una rotura del ligamento colateral anterior. Más información en [www.mesoblast.com](http://www.mesoblast.com).

## Declaraciones prospectivas de TiGenix

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.

## Declaraciones prospectivas de Mesoblast

Este anuncio contiene declaraciones prospectivas en relación con eventos o resultados financieros futuros que implican riesgos conocidos y desconocidos, incertidumbres y otros factores que pueden hacer que nuestros resultados, logros o niveles de actividad y desempeño reales difieran sustancialmente de los aquí indicados de manera explícita o implícita. Dichas declaraciones prospectivas se ajustan a lo exigido en las disposiciones “Safe Harbor” de la Ley estadounidense de reforma sobre litigios de valores privados (*Private Securities Litigation Reform Act*) de 1995 y otras leyes federales en materia de valores. Las declaraciones prospectivas no deben interpretarse como una garantía de resultados futuros, ya que es posible que los resultados reales sean distintos y peores que los apuntados en dichas declaraciones. Las declaraciones prospectivas incluyen, a título enunciativo y no exhaustivo, declaraciones sobre: inicio, calendario, progreso y resultados de estudios preclínicos y clínicos de Mesoblast y programas de investigación y desarrollo de Mesoblast; capacidad de Mesoblast para iniciar y completar con éxito estudios clínicos de productos candidatos, incluyendo estudios de ámbito internacional; capacidad de Mesoblast para desarrollar su capacidad de producción; calendario o probabilidad de solicitudes de autorización, actividades de fabricación y actividades de comercialización de productos, en su caso; comercialización de productos candidatos de Mesoblast que hayan sido aprobados; percepciones del público o los organismos reguladores y respuesta del mercado al uso de terapias basadas en células madre; probabilidad de que los productos candidatos de Mesoblast que hayan sido aprobados sean retirados del mercado debido a acontecimientos adversos o fallecimiento de pacientes; posibles ventajas de acuerdos de colaboración estratégica y capacidad de Mesoblast para establecer y mantener colaboraciones estratégicas; capacidad de Mesoblast para establecer y mantener derechos de propiedad intelectual sobre sus productos candidatos y capacidad de Mesoblast para defenderse con éxito en casos de supuesta vulneración; alcance de la protección que Mesoblast puede establecer y mantener para derechos de propiedad intelectual que cubran sus productos candidatos y tecnología; estimaciones de gastos, ingresos futuros y necesidades de inversión y financiación de Mesoblast; resultados financieros de Mesoblast; información sobre los competidores y la industria de Mesoblast; y precios y reembolso de los productos candidatos de Mesoblast que hayan sido aprobados. El presente

comunicado de prensa debe leerse teniendo en cuenta los factores de riesgo indicados en los informes más recientes presentados ante la SEC o en nuestra página web. Las declaraciones prospectivas están sujetas a riesgos e incertidumbres que pueden provocar que los resultados y logros de Mesoblast difieran sustancialmente de los indicados en ellas de manera explícita o implícita, por lo que no se deben tomar al pie de la letra. No asumimos ninguna obligación de revisar o actualizar públicamente las declaraciones prospectivas, ya sea por la aparición de nueva información, nuevas previsiones o por cualquier otra causa.