

**COMMUNIQUÉ DE PRESSE**  
**INFORMATIONS RÈGLEMENTÉES**  
**INFORMATION PRIVILEGIEE**

**Mesoblast accorde à TiGenix une licence de brevets globale en exclusivité pour l'utilisation de cellules souches mésenchymateuses issues de tissus adipeux dans le traitement local des fistules**

**New-York (États-Unis), Melbourne (Australie) et Louvain (Belgique), 14 décembre 2017, 23h55-** Mesoblast Limited (ASX : MSB; Nasdaq : MESO) et TiGenix NV (Euronext Brussels et Nasdaq : TIG) ont annoncé aujourd'hui que Mesoblast a accordé à TiGenix un accès en exclusivité à certains de ses brevets pour permettre la commercialisation au niveau mondial de Cx601, un produit qui contient des cellules souches mésenchymateuses issues du tissu adipeux pour le traitement des fistules. Cet accord permet à TiGenix d'accorder des sous-licences à des filiales et à des tiers, y compris l'associé actuel de TiGenix, dans le cadre du développement et de la commercialisation hors des États-Unis.

En contrepartie, Mesoblast encaissera un montant maximal de 20 millions d'euros (24 millions de dollars environ) sous forme de versements, dont cinq millions seront versés à l'avance, cinq millions dans un délai de 12 mois, et 10 millions maximum à la réalisation des objectifs dans le processus d'autorisation réglementaire de produits. En outre, Mesoblast percevra également un pourcentage sur les ventes nettes totales de Cx601.

Le CEO de TiGenix, Eduardo Bravo, a déclaré ce qui suit : « Nous sommes très satisfaits d'avoir conclu cet accord avec Mesoblast ; il renforcera la protection de notre propriété intellectuelle associée à Cx601 à un moment où son lancement sur le marché en Europe est de plus en plus proche. Nous continuons à faire des progrès dans notre essai clinique pivot de phase III pour soutenir une prochaine demande de licence biologique (BLA) auprès de la FDA aux États-Unis et nous développons actuellement de nouvelles indications pour le Cx601 en vue d'élargir son marché potentiel. Grâce à cet accord, TiGenix a une position de propriété intellectuelle plus solide qui facilite l'utilisation du Cx601 dans le traitement de toutes les fistules. »

Le Docteur Silviu Itescu, CEO de Mesoblast, a déclaré ce qui suit : « Nous sommes ravis de contribuer à ce que Cx601, une option de traitement très nécessaire, puisse être mise à la portée de patients souffrant de fistules dans le monde entier. Cet accord met l'accent sur la force du large portefeuille de propriété intellectuelle de Mesoblast dans le cadre des cellules souches mésenchymateuses. Mesoblast analysera la possibilité de donner un accès commercial de tiers à notre important portefeuille de brevets à condition que cet accès bénéficie nos objectifs stratégiques. »

Mesoblast continue à développer son propre produit candidat fondé sur des cellules souches mésenchymateuses allogéniques expansées issues de la moelle osseuse par administration intraveineuse pour induire une rémission chez les patients souffrant de la maladie de Crohn résistants au traitement biologique.

**Pour plus d'informations, veuillez contacter:**

Pour TiGenix:  
Claudia Jiménez  
Senior Director  
Investor Relations and Communications  
T : +34 91 804 9264

PR  
COMFI  
T: +32 2 290 90 94

[claudia.jimenez@tigenix.com](mailto:claudia.jimenez@tigenix.com)

[tigenix@comfi.be](mailto:tigenix@comfi.be)

**For 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)

## About TiGenix

TiGenix NV (Euronext Brussels and NASDAQ: TIG) is an advanced biopharmaceutical company developing novel therapies for serious medical conditions by exploiting the anti-inflammatory properties of allogeneic, or donor-derived, stem cells.

TiGenix' lead product, Cx601, has successfully completed a European Phase III clinical trial for the treatment of complex perianal fistulas - a severe, debilitating complication of Crohn's disease. Cx601 has been filed for regulatory approval in Europe and a global Phase III trial intended to support a future U.S. Biologic License Application (BLA) started in 2017. TiGenix has entered into a licensing agreement with Takeda, a global pharmaceutical company active in gastroenterology, under which Takeda acquired the exclusive right to develop and commercialize Cx601 for complex perianal fistulas outside the U.S. TiGenix' second adipose-derived product, Cx611, is undergoing a Phase I/II trial in severe sepsis – a major cause of mortality in the developed world. Finally, AlloCSC-01, targeting acute ischemic heart disease, has demonstrated positive results in a Phase I/II trial in acute myocardial infarction (AMI). TiGenix is headquartered in Leuven (Belgium) and has operations in Madrid (Spain) and Cambridge, MA (USA). For more information, please visit <http://www.tigenix.com>.

## À propos de Mesoblast

Mesoblast Limited (ASX : MSB; Nasdaq : MESO) est leader mondial dans le développement de médicaments innovants à partir de cellules souches. La société s'est servie de sa propre plateforme technologique, fondée sur des cellules spécialisées dénommées cellules souches et précurseurs mésenchymateuses, pour développer un large portefeuille de produits candidats à un stade avancé. Le portefeuille de propriété intellectuelle de Mesoblast intègre près de 800 brevets accordés et demandés, regroupant 69 familles de brevets, assurant ainsi une protection sur des marchés importants tels que les États-Unis, l'Europe, le Japon et la Chine.

Les produits candidats de Mesoblast fondés sur des cellules allogéniques « commerciales » sont destinés aux stades avancés de maladies présentant de grands besoins médicaux non couverts. Trois de ses produits de niveau 1 sont actuellement soumis à une étude dans des essais de phase 3 : MSC-100-IV a été évalué dans un programme d'accès élargi chez 241 enfants souffrant de la maladie du greffon contre l'hôte aiguë résistante aux stéroïdes, et se trouve sur le point de finir le recrutement pour un essai de phase 3 auquel 60 patients pédiatriques pourront participer ; MPC-150-IM est en cours d'évaluation dans un essai de phase 3 chez 600 patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique modérée ou sévère, ainsi que dans un essai de phase 2b dans le cadre duquel ont été récemment recrutés 159 patients souffrant d'insuffisance cardiaque terminale et avec dispositif d'assistance ventriculaire gauche ; et MPC-06-ID est en cours d'évaluation dans un essai de phase 3 réalisé chez 360 patients comme une alternative aux opioïdes dans le traitement de la lombalgie chronique associée à la dégénérescence discale, après avoir réalisé un essai de phase 2 chez 100 patients. Mesoblast a également complété des essais de phase 2 de son produit candidat de niveau 1 MPC-300-IV chez des patients souffrant d'arthrite rhumatoïde n'ayant pas répondu aux thérapies biologiques et chez des patients souffrant de néphropathie diabétique.

Mesoblast a également un large portefeuille de produits candidats de niveau 2 qui ont montré des signes d'efficacité dans des essais de phase 2, dans des cas de maladie de Crohn, de fusion spinale lombaire et dans la prévention de l'ostéoarthrite post-traumatique du genou dans le contexte d'une rupture du ligament collatéral antérieur. Pour plus d'informations : [www.mesoblast.com](http://www.mesoblast.com).

### Déclarations prospectives de TiGenix

This press release may contain forward-looking statements and estimates with respect to the anticipated future performance of TiGenix and the market in which it operates. Certain of these statements, forecasts and estimates can be recognised by the use of words such as, without limitation, “believes”, “anticipates”, “expects”, “intends”, “plans”, “seeks”, “estimates”, “may”, “will” and “continue” and similar expressions. They include all matters that are not historical facts. Such statements, forecasts and estimates are based on various assumptions and assessments of known and unknown risks, uncertainties and other factors, which were deemed reasonable when made but may or may not prove to be correct. Actual events are difficult to predict and may depend upon factors that are beyond the Company's control. Therefore, actual results, the financial condition, performance or achievements of TiGenix, or industry results, may turn out to be materially different from any future results, performance or achievements expressed or implied by such statements, forecasts and estimates. Given these uncertainties, no representations are made as to the accuracy or fairness of such forward-looking statements, forecasts and estimates. Furthermore, forward-looking statements, forecasts and estimates only speak as of the date of the publication of this press release. TiGenix disclaims any obligation to update any such forward-looking statement, forecast or estimates to reflect any change in the Company's expectations with regard thereto, or any change in events, conditions or circumstances on which any such statement, forecast or estimate is based, except to the extent required by Belgian law.

### Déclarations prospectives de Mesoblast

Cet article contient des déclarations prospectives associées à des événements ou à des résultats financiers futurs impliquant des risques connus et inconnus, des incertitudes et d'autres facteurs susceptibles de faire varier sensiblement les résultats, les réalisations ou les niveaux d'activité réels par rapport à ceux indiqués, tant explicitement qu'implicitement. Ces déclarations prospectives sont conformes aux exigences des dispositions « Safe Harbor » de la Loi américaine sur la réforme des litiges relatifs aux valeurs privées (*Private Securities Litigation Reform Act*) datée de 1995 et d'autres lois fédérales en matière de valeurs. Les déclarations prospectives ne doivent pas être interprétées comme une garantie de résultats futurs car les résultats réels pourraient être différents, voire même pires que ceux contenus dans ces déclarations. Les déclarations prospectives comprennent, à titre indicatif et non exhaustif, des déclarations sur : le début, le calendrier, les progrès et les résultats des études précliniques et cliniques de Mesoblast et des programmes de recherche et développement de Mesoblast ; la capacité de Mesoblast de commencer et de compléter de manière satisfaisante des études cliniques sur des produits candidats, y comprises les études au niveau international ; la capacité de Mesoblast de développer sa capacité de production ; le calendrier ou la probabilité de demandes d'autorisation, les activités de fabrication et les activités de commercialisation de produits, le cas échéant ; la commercialisation de produits candidats de Mesoblast approuvés au préalable ; les perceptions du public ou des organismes de réglementation et la réponse du marché à l'utilisation de thérapies fondées sur des cellules souches ; la probabilité que les produits candidats de Mesoblast approuvés soient retirés du marché suite à des événements indésirables ou au décès de patients ; les avantages éventuels d'accords de coopération stratégique et la capacité de Mesoblast d'établir et de préserver des coopérations stratégiques ; la capacité de Mesoblast d'établir et de préserver des droits de propriété intellectuelle sur ses produits candidats et la capacité de Mesoblast de se défendre de manière satisfaisante dans les cas d'infraction présumée ; la portée de la protection que Mesoblast peut établir et préserver pour des droits de propriété intellectuelle couvrant ses produits candidats et sa technologie ; les prévisions de coûts, de recettes futures et de besoins d'investissement et de financement de Mesoblast ; les résultats financiers de Mesoblast; les informations sur la concurrence et l'industrie de Mesoblast; et les prix et le remboursement des produits candidats de Mesoblast approuvés. Le présent communiqué de presse doit être lu en tenant compte des facteurs de risque indiqués dans les rapports plus récents présentés auprès de la SEC ou sur notre site internet. Les déclarations prospectives présentent des risques et des incertitudes susceptibles de faire varier sensiblement les résultats et réalisations de Mesoblast par rapport à ceux indiqués de manière explicite ou implicite ; ils ne doivent donc pas être pris au pied de la lettre. Nous n'assumons aucune obligation de révision ou de mise à jour publique des déclarations prospectives,

que ce soit dans les cas d'apparition de nouvelles informations, de nouvelles prévisions ou pour toute autre cause.