

TiGenix maakt kennisgeving van belangrijke deelnemingen bekend overeenkomstig artikel 14 van de wet van 2 mei 2007

Leuven (België) – 8 december 2015 – TiGenix NV (Euronext Brussels: TIG) maakt vandaag een kennisgeving van belangrijke deelnemingen bekend overeenkomstig artikel 14 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.

Het betreft een kennisgeving door de verbonden vennootschappen Grifols S.A. / Gri-Cel S.A. (beide met adres te Avenida de la Generalitat 152, 08174 Sant Cugat del Vallès, Barcelona, Spanje), volgend op de passieve overschrijding van de 20% drempel op 27 november 2015, waarna de deelnemingen van deze vennootschappen als volgt waren (ten opzichte van de noemer van 172.338.663 aandelen op 27 november 2015):

- Grifols S.A.: 0 aandelen (0%),
- Gri-Cel S.A.: 34.188.034 aandelen (19,84%),
- Totaal: 34.188.034 aandelen (19,84%).

De keten van gecontroleerde ondernemingen via dewelke de deelnemingen daadwerkelijk wordt gehouden, is als volgt: Grifols, S.A. controleert Instituto Grifols, S.A. en Instituto Grifols, S.A. controleert Gri-Cel, S.A.

Tot slot houdt Grifols Worldwide Operations Limited 250 converteerbare obligaties aan met vervaldatum 6 maart 2018 en conversietermijn van 16 april 2015 tot 20 februari 2018. Indien alle 250 converteerbare obligaties worden geconverteerd aan de initiële conversieprijs, zal Grifols Worldwide Operations Limited 26.556.192 stemrechten verwerven.

Voor verdere details betreffende deze kennisgeving verwijzen wij naar onze website: www.tigenix.com/en/page/26/shareholders.

Voor meer informatie:

Claudia D'Augusta
Chief Financial Officer
T: +34 91 804 92 64
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). Meer informatie is beschikbaar op www.tigenix.com