

Celyad : présentation le 20 février à New-York de sa thérapie cellulaire dans le traitement des cancers hématologiques en présence de leaders d'opinion mondialement reconnus

Mont-Saint-Guibert, Belgique - Celyad (Euronext Bruxelles et Paris, et NASDAQ: CYAD), société biopharmaceutique en stade clinique, annonce aujourd'hui qu'elle organisera - le mardi 20 février à New York – un déjeuner réunissant des leaders d'opinion sur le thème de la thérapie cellulaire CYAD-01 (CAR-T NKG2D) pour le traitement des cancers hématologiques.

Lors de cette réunion, le Dr Marco Davila, PhD et oncologue de renommée mondiale (Moffitt Cancer Center), discutera de l'évolution des thérapies CAR-T en cours de développement, ainsi que des lacunes persistantes des traitements pour les patients atteints de cancers hématologiques tels que la leucémie myéloïde aiguë (LMA). Le Dr Davila sera disponible à la fin de l'évènement afin de répondre aux questions.

L'équipe de direction de Celyad exposera aux participants la stratégie clinique pour son produit candidat phare, CYAD-01. Cette thérapie à base de cellules CAR-T NKG2D autologues, est en développement clinique pour les patients atteints de cancers hématologiques et solides.

Le Dr Marco Davila, PhD, est un membre associé du département des greffes de sang et de la moelle osseuse du Moffitt Cancer Center et professeur agrégé des sciences oncologiques à la University of South Florida. La recherche du Dr. Davila est dédiée au développement de thérapies cellulaires génétiquement modifiées qui ciblent les cellules cancéreuses dans des modèles de cancers animaux. Le but de cette recherche est d'identifier les thérapies cellulaires les plus adaptées à être ensuite évaluées chez les personnes atteintes de cancer. Il a également été l'investigateur principal de plusieurs essais cliniques portant sur l'utilisation ciblée de cellules T génétiquement modifiées contre des lymphocytes B malins. Le laboratoire du Dr Davila au Moffitt Cancer Center travaille au développement de nouveaux récepteurs antigéniques chimériques (« chimeric antigen receptors » ou CAR) capables de cibler les tumeurs solides et hématologiques. Ses travaux ont été publiés dans de nombreuses revues médicales évalués par des pairs.

Cet évènement est exclusivement réservé aux investisseurs institutionnels, analystes, spécialistes en placement et responsables du développement des affaires. (Confirmation obligatoire à l'avance, en raison de places limitées - Possibilité de suivre l'évènement en direct et en replay [ici](#).)

À propos de Celyad

Celyad est une société biopharmaceutique de stade clinique spécialisée dans le développement de thérapies cellulaires CAR-T. Celyad utilise son expertise en développement cellulaire pour cibler le cancer. La plateforme CAR-T de Celyad se base sur des Lymphocytes T que l'on modifie afin de les pousser à exprimer un Récepteur de Cellules Tueuses Naturelles (NK). Cette

technologie offre un potentiel thérapeutique très large, tant dans les tumeurs solides que sanguines. CYAD-01 (CAR-T NKG2D) est le produit candidat le plus avancé de Celyad en oncologie. Cette thérapie a fait l'objet d'une première étude clinique de Phase I visant à évaluer la sécurité et l'activité clinique de multiples administrations de cellules CYAD-01 autologues dans sept cancers réfractaires, dont cinq tumeurs solides (cancer colorectal, de l'ovaire, de la vessie, du sein triple-négatif et du pancréas) et deux tumeurs hématologiques (leucémie myéloïde aiguë et myélome multiple). Celyad a été fondée en 2007. La société est basée à Mont-Saint-Guibert, en Belgique, et à Boston, aux Etats-Unis. Les actions de Celyad sont cotées sur Euronext Bruxelles et Euronext Paris sous le symbole CYAD. Les ADS sont cotés sur le NASDAQ Global Select Market sous le symbole « CYAD ».

Pour plus d'informations, veuillez contacter:

Celyad

Christian Homsy, CEO et Patrick Jeanmart CFO - T: +32(0) 10 39 41 00 – investors@celyad.com

Nicolas Van Hoecke, Director, Investor Relations & Communications - T: +32(0) 10 39 41 48 – nvanhoecke@celyad.com

États-Unis: Lifesci Advisor

Investor Relations: Daniel ferry - T: 617-535-7746 – daniel@lifesciadvisors.com

Media relations: Matthew Middelman – T: 646-627-8384 - matt@lifescipublicrelations.com

France : NewCap

Pierre Laurent et Nicolas Mériegeau - T: + 33(0)1 44 71 94 94 - celyad@newcap.eu

Belgium : Comfi

Gunther De Backer et Sabine Leclercq - T.: +32 (0)2 290 90 90 – celyad@comfi.be

Pour plus d'informations sur Celyad, rendez-vous sur www.celyad.com

 Suivez-nous sur LinkedIn & Twitter [@CelyadSA](https://twitter.com/CelyadSA)

Déclarations prévisionnelles

En plus des faits historiques ou des déclarations de condition actuelle, le présent communiqué présente des déclarations prévisionnelles, y compris des déclarations sur la sécurité et la faisabilité potentielle de la thérapie cellulaire CYAD-01, y compris les essais précliniques et cliniques actuels et prévus pour les produits candidats de Celyad; le potentiel clinique et commercial de ces produits candidats et l'adéquation des ressources financières de Celyad; le portefeuille de propriété intellectuelle de Celyad, y compris les plans s'y rapportant; les attentes de Celyad concernant ses collaborations stratégiques et ses accords de licence avec des tiers, dont Novartis, Celdara Medical et Dartmouth College, et l'impact potentiel de ces collaborations sur la situation financière future de Celyad; et les liquidités attendues de Celyad, qui reflètent les attentes et les projections actuelles de Celyad concernant les événements futurs et impliquent certains risques, incertitudes et hypothèses connus et inconnus qui pourraient faire en sorte que les résultats ou événements réels diffèrent sensiblement de ceux exprimés ou implicites par les énoncés prospectifs. Ces déclarations prévisionnelles doivent par ailleurs être considérées à la lumière de facteurs importants pouvant déboucher sur des résultats ou événements réels sensiblement différents des prévisions, ceci incluant les risques liés à la conduite d'essais cliniques : le risque que la sécurité, la bioactivité, la faisabilité et/ou l'efficacité démontrées dans les études cliniques précoces ou précliniques ne soient pas répétées dans les études suivantes ; les risques associés au dépôt dans les temps et agrément de tous dossiers d'autorisation administrative, lancement et achèvement satisfaisants d'études cliniques, dont les études cliniques de Phase I sur programme CYAD-01, résultats cliniques complémentaires validant le recours aux cellules souches autologues adultes pour le traitement de l'insuffisance cardiaque ischémique et la thérapie cellulaire autologue CAR-T afin de traiter les maladies cancéreuses, conformité à tous types d'exigences réglementaires et autres, et intervention d'organismes réglementaires et autres instances gouvernementales, obtention, maintien et protection de la propriété intellectuelle, capacité de Celyad à se prémunir de contrefaçons en faisant prévaloir ses brevets et à défendre son portefeuille de brevets contre toute contestation de tiers, concurrence d'autres entreprises mettant au point des produits à des fins comparables, capacité de Celyad à gérer ses dépenses d'exploitation, capacité de



Celyad à obtenir des fonds supplémentaires pour financer ses activités et établir et maintenir ses alliances commerciales stratégiques et à prendre de nouvelles initiatives commerciales. Une liste et une description plus complète de ces risques, incertitudes et autres risques potentiels peuvent être trouvés dans les rapports et soumissions déposés par Celyad auprès de la Securities and Exchange Commission, et notamment dans le rapport annuel 20-F déposé à la SEC le 4 avril 2017, ainsi que dans les futurs rapports et soumissions provenant de Celyad. Au vu de l'existence de ces incertitudes, il est conseillé de traiter ces déclarations prévisionnelles avec circonspection. Ces déclarations prévisionnelles sont uniquement valables au jour du présent communiqué. Celyad n'est aucunement dans l'obligation de mettre à jour ces déclarations prévisionnelles dans le présent communiqué qui reflèteraient un changement de ses estimations un changement des conditions ou circonstances d'un évènement, ou cet évènement en tant que tel, et sur lesquels ces déclarations seraient basées, sous réserve d'une obligation légale ou réglementaire lui imposant de le faire.