

COMMUNIQUÉ DE PRESSE

Cellectis présentera des données cliniques sur lasmé-cel et éti-cel au congrès annuel de l'EHA 2026

New York, NY – Le 12 mai 2026 - Cellectis (Euronext Growth: ALCLS - Nasdaq: CLLS), société de biotechnologie de stade clinique qui utilise sa plateforme pionnière d'édition du génome pour développer des thérapies cellulaires et géniques, a annoncé aujourd'hui la tenue de prochaines présentations sur les essais cliniques BALLI-01 et NATHALI-01 lors du congrès annuel de l'*European Hematology Association* (EHA), qui se déroulera du 11 au 14 juin 2026 à Stockholm.

Lasmé-cel - présentation orale

L'abstract présentant l'ensemble des données de Phase 1 de l'essai clinique BALLI-01, évaluant lasmé-cel, un CAR-T allogénique ciblant l'antigène CD22 chez des patients lourdement prétraités atteints de leucémie lymphoblastique aigüe (LLA-B) en rechute ou réfractaire, a été sélectionné pour une présentation orale.

Ces données, qui seront présentées par Nitin Jain, M.D. Professor of Medicine, Department of Leukemia au MD Anderson Cancer Center à Houston, soulignent un profil de sécurité et des taux de réponse prometteurs chez des patients en rechute après de multiples thérapies ciblées antérieures, y compris des CAR-T autologues ciblant l'antigène CD19. Ces résultats constituent le fondement du programme pivot de Phase 2, actuellement en cours de recrutement de patients en Europe et en Amérique du Nord.

« Nous sommes ravis de présenter ces données importantes à l'EHA. Les patients de l'étude BALLI-01 avaient pour la plupart épuisé toutes leurs options thérapeutiques et faisaient face à un pronostic très sombre. La profondeur des réponses observées offre un espoir à ces patients et démontre le potentiel de lasmé-cel à devenir une option thérapeutique efficace pour ceux dont les besoins médicaux sont insatisfaits. Nous poursuivons notre programme pivot de Phase 2 et prévoyons de partager une première analyse intermédiaire plus tard cette année », déclare Adrian Kilcoyne, M.D., MPH, MBA, directeur médical de Cellectis.

L'étude BALLI-01 recrute actuellement des patients en phase 2 pivot. Les données intermédiaires devraient être dévoilées au quatrième trimestre 2026.

Présentation orale : Safety and efficacy of UCART22 in heavily pretreated patients with relapsed or refractory CD22+ B-cell acute lymphoblastic leukemia (B-ALL): results of the Phase 1 BALLI-01 trial

Présentateur : Nitin Jain, M.D., Professor of Medicine, Department of Leukemia, University of Texas MD Anderson Cancer Center, Houston.

Titre de la session : Advances in the treatment of lymphoblastic leukemia

Session Room : K1

Date et horaire : samedi 13 juin à 17h15 – 18h30, heure de Paris

Éti-cel – présentation poster

L'abstract de l'étude de phase 1 NATHALI-01, évaluant éti-cel chez des patients atteints de lymphome non Hodgkinien (LNH) en rechute ou réfractaire, a été accepté pour une présentation poster. Cette analyse préliminaire explore la relation entre l'exposition à l'alemtuzumab, l'expansion cellulaire d'éti-cel, la dynamique des cytokines et les résultats cliniques, offrant ainsi de premiers aperçus mécanistiques pour l'optimisation du schéma de lymphodéplétion de ce produit allogénique à double CAR-T-cell CD20/CD22, premier de sa classe.

Les données cliniques de phase 1 de l'essai clinique NATHALI-01 devraient être dévoilées au quatrième trimestre 2026.

Présentation poster : Alemtuzumab exposure and sustained IL-2 drive UCART20x22 expansion and clinical response in adults with relapsed or refractory B-cell non-Hodgkin lymphoma: NATHALI-01 study

Présentateur : Professeur Emmanuel Bachy, M.D., Ph.D., Hématologie, centre hospitalier Lyon-Sud

Session : Poster Session 2

Numéro de poster : 4758

Date et horaire : samedi 13 juin à 18h45 – 19h45, heure de Paris

Les abstracts sont disponibles sur [le site Internet de l'EHA](#). Les présentations seront publiées sur [le site Internet de Collectis](#) le 11 juin à 8h00, heure de Paris.

À propos de Collectis

Collectis est une société de biotechnologie au stade clinique, qui utilise sa plateforme pionnière d'édition de génome pour développer des thérapies cellulaires et géniques innovantes pour le traitement de maladies graves. Collectis développe les premiers produits thérapeutiques d'immunothérapies allogéniques fondées sur des cellules CAR-T, inventant le concept de cellules CAR T ingénierées sur étagère et prêtes à l'emploi pour le traitement de patients atteints de cancer, et une plateforme de développement de thérapies géniques dans d'autres indications thérapeutiques. Grâce à ses capacités de production entièrement internalisées, Collectis est l'une des rares sociétés dans l'édition du génome à contrôler la chaîne de valeur de la thérapie cellulaire et génique de bout en bout.

Le siège social de Collectis est situé à Paris. Collectis est également implantée à New York et à Raleigh aux États-Unis. Collectis est cotée sur le marché Euronext Growth (code : ALCLS) ainsi que sur le Nasdaq Global Market (code : CLLS). Pour en savoir plus, visitez notre site internet : www.collectis.com et suivez Collectis sur [LinkedIn](#) et [X](#).

Avertissement

Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives au sens des lois sur les valeurs mobilières applicables, y compris le *Private Securities Litigation Reform Act* de 1995. Les déclarations prospectives peuvent être identifiées par des mots tels que « devenir », « devraient », « potentiel », « prévoyons » ou la forme négative de ces expressions et d'autres expressions similaires. Ces déclarations prospectives comprennent des déclarations concernant le potentiel des essais cliniques de la Société à devenir une phase d'enregistrement (y compris notamment la phase 2 de l'étude BALLI-01), l'avancement, le calendrier et les progrès des essais cliniques (y compris en ce qui concerne le recrutement et

le suivi des patients), le calendrier prévu pour la présentation de nos données, les étapes réglementaires, et le dépôt des demandes réglementaires, bénéfices potentiels de nos produits candidats et technologies. Ces déclarations prospectives sont faites à la lumière des informations dont nous disposons actuellement et sont soumises à de nombreux risques et incertitudes, notamment en ce qui concerne les risques importants liés au développement de produits biopharmaceutiques candidats. Parmi ceux-ci figurent les risques importants que les données de phase 1 de BALLI-01 ne soient pas validées par les données issues des phases ultérieures des essais cliniques et que notre produit candidat ne reçoive pas l'autorisation réglementaire pour sa commercialisation. Il convient d'interpréter avec une prudence particulière les résultats des études de phase 1 et les résultats portant sur un petit nombre de patients, car ils ne doivent pas être considérés comme prédictifs des résultats futurs. En outre, de nombreux autres facteurs importants, notamment ceux décrits dans notre rapport annuel sur le formulaire 20-F tel que modifié et dans notre rapport financier annuel (y compris le rapport de gestion) pour l'exercice clos le 31 décembre 2025 et les documents déposés ultérieurement par Collectis auprès de la Securities Exchange Commission, disponibles sur le site web de la SEC à l'adresse www.sec.gov, ainsi que d'autres risques et incertitudes connus et inconnus, peuvent avoir un effet défavorable sur ces déclarations prospectives et faire en sorte que nos résultats, performances ou réalisations réels diffèrent sensiblement de ceux exprimés ou sous-entendus dans les déclarations prospectives. Sauf si la loi l'exige, nous n'assumons aucune obligation de mettre à jour publiquement ces déclarations prospectives ou de mettre à jour les raisons pour lesquelles les résultats réels pourraient différer sensiblement de ceux prévus dans les déclarations prospectives, même si de nouvelles informations deviennent disponibles à l'avenir.

Pour de plus amples informations sur Collectis, veuillez contacter :

Contacts média :

Pascalyné Wilson, Director, Communications, +33 (0)7 76 99 14 33, media@collectis.com
Patricia Sosa Navarro, Chief of Staff to the CEO, +33 (0)7 76 77 46 93,

Contact pour les relations avec les investisseurs :

Arthur Stril, Chief Financial Officer & Chief Business Officer, investors@collectis.com