

Celyad kondigt nieuwe overeenkomsten aan met Celdara Medical en Dartmouth College

- **De huidige klinische onderzoeken verhogen het vertrouwen van Celyad in de toekomst van haar oncologische activa**
- **Celyad ontvangt een groter deel van toekomstige inkomsten in ruil voor een voorschot van \$ 25 miljoen in cash en aandelen**

Mont-Saint-Guibert, Belgium - Celyad (Euronext Brussels en Parijs, en NASDAQ:CYAD), pionier op het gebied van de ontdekking en ontwikkeling van gespecialiseerde celgebaseerde CAR-T behandelingen, en haar dochteronderneming OnCyte LLC, kondigen vandaag aan dat bepalingen van het contract met Celdara Medical LLC en Dartmouth College herzien werden.

Na de veelbelovende eerste resultaten van het THINK-onderzoek, die tot nog groter vertrouwen hebben geleid in het langetermijnpotentieel van Celyad's CAR-T-activa, heeft Celyad zijn bestaande afspraken met Celdara Medical LLC en Dartmouth College gewijzigd. Deze nieuwe afspraken bepalen dat Celyad een groter deel van de toekomstige opbrengsten die door deze activa worden gegenereerd zal ontvangen, inclusief de inkomsten uit de sublicenties. In ruil betaalt Celyad aan Celdara Medical LLC en Dartmouth College een vooruitbetaling van \$12.5 miljoen in cash (€10.6 miljoen) en \$12.5 miljoen in Celyad-aandelen tegen een koers van €32.35 (14% premie ten opzichte van de laatste beursdag).

Christian Homsy, CEO van Celyad, lichtte toe: "Ons toegenomen vertrouwen in de klinische mogelijkheden van onze belandrijkste product-kandidaat CYAD-01 (CAR-T NKG2D) en de significante mogelijkheden tot potentiële waardecreatie van onze allogene patenten, hebben er ons toe aangezet om een deel van de waarde van de originele deal naar voor te verschuiven om zo ons deel van de potentiële toekomstige inkomsten te verhogen. Wij zijn van oordeel dat deze herziene overeenkomsten een meerwaarde voor de aandeelhouders van Celyad garanderen, en dat de grotere participatie van Celdara Medical in Celyad op een duidelijke verbintenis op lange termijn wijst voor de ontwikkeling van veelbelovende behandelingen met CAR-T-cellen."

Het is in januari 2015 dat Celyad, middels de overname van OnCyte LLC (voormalige oncologische afdeling van Celdara Medical LLC), toegang gekregen heeft tot de CAR-T NKR productkandidaten en tot aanverwante technologie, waaronder technologie gelicentieerd van Dartmouth College. Deze portefeuille omvatte drie autologe CAR-T-celtherapieproducten en een allogene T-celplatform. Sinds de overname focuste Celyad op het verder ontwikkelen van de portefeuille en zit het bedrijf momenteel voor een aantal productkandidaten in preklinische of klinische fase.

Christian Homsy, CEO van Celyad, ging verder: "Het voorschot van Novartis, naar aanleiding van de onlangs aangekondigde overeenkomst, dekt gedeeltelijk het contante luik van onze vernieuwde overeenkomsten met Celdara Medical LLC en Dartmouth College. Bijgevolg blijft onze capaciteit om al onze activiteiten te financieren onveranderd. Met onze huidige cashpositie beschikken we immers over voldoende middelen om onze bedrijfskosten en investeringsbehoeften tot de eerste helft van 2019 te financieren."

Via haar activiteiten en expertise krijgt Celyad internationale erkenning voor de ontdekking en ontwikkeling van behandelingen met gemanipuleerde CAR-T-cellen. Het bedrijf is partnerschappen aangegaan met industriële en academische wereldspelers zoals Novartis (Zwitserland), ONO Pharmaceutical (Japan), Moffitt Cancer Center (Verenigde Staten) en Institut Curie (Frankrijk).

EINDE

About Celyad

Celyad is a clinical-stage biopharmaceutical company focused on the development of specialized CAR-T cell based therapies. The company utilizes its expertise in cell engineering to target cancer. Celyad's Natural Killer Receptor based T-Cell (NKR-T) platform has the potential to treat a broad range of solid and hematologic tumors. Its lead oncology candidate, the CAR-T NKR-2, has been evaluated in a single dose escalation Phase I clinical trial to assess the safety and feasibility of CAR-T NKR-2 cells in patients suffering from AML or MM. This Phase I study was successfully completed in September 2016. Celyad was founded in 2007 and is based in Mont-Saint-Guibert, Belgium, and Boston, Massachusetts. Celyad's ordinary shares are listed on the Euronext Brussels and Euronext Paris exchanges, and its American Depository Shares are listed on NASDAQ Global Market, all under the ticker symbol CYAD.

For more information about Celyad, please visit: www.celyad.com

For more information, please contact:

For Europe: Consilium Strategic Communications

Chris Gardner and Chris Welsh - T: +44 (0)20 3709 5700 – celyad@consilium-comms.com

For France: NewCap

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

For Belgium: Comfi

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

For the U.S.: Stern Investor Relations

Will O'Connor and Michael Schaffzin – T.: +1 212.362.1200 – celyad@sternir.com

To subscribe to Celyad's newsletter, visit www.celyad.com

 Follow us on LinkedIn & Twitter [@CelyadSA](https://twitter.com/CelyadSA)

Forward looking statements

In addition to historical facts or statements of current condition, this press release contains forward looking statements, including statements about the potential safety, feasibility and long-term value of CAR-T NKR-2 cell therapy and statements concerning management's expectations that these assets will generate revenue in the future, which reflect our current expectations and projections about future events, and involve certain known and unknown risks, uncertainties and assumptions that could cause actual results or events to differ materially from those expressed or implied by the forward-looking statements. These forward looking statements are further qualified by important factors, which could cause actual results to differ materially from those in the forward-looking statements, including risks associated with conducting clinical trials; the risk that safety, bioactivity, feasibility and/or efficacy demonstrated in earlier clinical or pre-clinical studies may not be replicated in subsequent studies; risk associated with the timely submission and approval of anticipated regulatory filings; the successful initiation and completion of clinical trials, including Phase I clinical trial for CAR-T NKR-2; risks associated with the satisfaction of regulatory and other requirements; risks associated with the actions of regulatory bodies and other governmental authorities; risks associated with obtaining, maintaining and protecting intellectual property, our ability to enforce our patents against infringers and defend our patent portfolio against challenges from third parties; risks associated with competition from others developing products for similar uses; risks associated with our ability to manage operating expenses; and risks associated with our ability to obtain additional funding to support our business activities and establish and maintain strategic business alliances and business initiatives. A further list and description of these risks, uncertainties and other risks can be found in the Company's Securities and Exchange Commission filings and reports, including in the Company's Annual Report on Form 20-F filed with the SEC on April 4, 2017 and future filings and reports by the Company. Given these uncertainties, the reader is advised not to place any undue reliance on such forward-looking statements. These forward-looking statements speak only as of the date of publication of this document. The Company expressly disclaims any obligation to update any such forward-looking statements in this document to reflect any change in its expectations with regard thereto or any change in events, conditions or circumstances on which any such statement is based, unless required by law or regulation.