

Celyad annonce la nomination de Filippo Petti en tant que CEO de Celyad

- *Le Dr Christian Homsy reste administrateur non exécutif et est nommé président du comité stratégique du conseil d'administration.*

Mont-Saint-Guibert, Belgique, 28 mars 2019- Celyad (Euronext Bruxelles et Paris, et Nasdaq : CYAD), société biopharmaceutique spécialisée dans le développement de thérapies CAR-T, annonce la nomination de Filippo Petti en tant que CEO (Chief Executive Officer) de Celyad à compter du 1^{er} avril 2019. M. Petti est actuellement CFO (Chief Financial Officer) de Celyad et restera CFO par interim jusqu'à ce que la Société nomme un successeur permanent à cette fonction. Le Dr. Homsy continuera à siéger au conseil d'administration de Celyad et présidera le comité stratégique du conseil d'administration. Le Dr Homsy aidera M. Petti dans ses nouvelles fonctions au besoin.

Michel Lussier, Président du Conseil d'Administration de Celyad a déclaré : *"Le Conseil est ravi de nommer Filippo à ce poste en raison de ses connaissances approfondies et de sa valorisation du pipeline, de l'équipe et des actionnaires de Celyad alors que la Société fait progresser ses thérapies CAR-T vers la prochaine étape du développement. Depuis qu'il a rejoint la Société, il a démontré que son expérience combinée à la vision de la Société devrait maximiser la valeur pour toutes nos parties prenantes, y compris les patients et les actionnaires."*

"Je suis honoré de succéder à Christian en tant que prochain CEO de Celyad et, avec le conseil d'administration, l'équipe dirigeante et tous nos employés, j'ai hâte de faire progresser nos programmes CAR-T prometteurs pour offrir de nouveaux traitements aux patients atteints de cancer," a déclaré M. Petti. *"Le momentum que nous créons grâce à notre pipeline est vraiment extraordinaire et devrait offrir à la Société de bonnes opportunités, alors que nous entrons dans notre nouvelle phase de croissance."*

Mr Lussier a ajouté : *"La vision et le dynamisme de Christian, combinés à son engagement au service des intérêts à long terme de la Société, ont permis à Celyad de développer un pipeline de candidats CAR-T en croissance. Il continuera de soutenir une organisation agile et bien positionnée pour réussir. Je tiens à le remercier personnellement, ainsi qu'au nom du conseil d'administration pour sa constante contribution à Celyad."*

Le Dr Homsy a commenté : *"Je félicite Filippo pour sa nomination et j'ai hâte de travailler avec lui en tant que président du comité stratégique. Ce fut un honneur de diriger la Société au cours des 12 dernières années, en faisant de Celyad un leader dans le développement et la production de thérapie cellulaire. Je suis touché par les gens talentueux avec qui j'ai eu le plaisir de travailler depuis la création de l'entreprise. Aujourd'hui, Celyad est une organisation incroyablement talentueuse avec une vision exceptionnelle et une excellence opérationnelle. Avec le portefeuille de technologies de pointe, cela fera sans aucun doute de Celyad un acteur de premier plan dans le domaine des CAR-T. J'exprime ma*

Information Privilégiée
Information Réglementée

gratitude aux employés de Celyad ainsi qu'à toutes les autres parties prenantes d'avoir rendu cette aventure possible."

M. Petti a près de 20 ans d'expérience dans l'industrie biopharmaceutique. Avant de rejoindre Celyad en tant que CFO, M. Petti a travaillé comme banquier d'affaires dans le secteur des soins de santé chez Wells Fargo Securities et William Blair & Co. Avant ses fonctions dans les banques d'investissements, Mr Petti était analyste financier, plus particulièrement dans le domaine de l'oncologie chez William Blair & Co et chez Wedbush Securities. M. Petti a commencé sa carrière comme chercheur scientifique chez OSI Pharmaceuticals, Inc. où il a participé à des études de recherche translationnelle axées sur l'inhibiteur de l'EGFR Tarceva® (erlotinib), avant de passer au développement de l'entreprise. M. Petti est titulaire d'un MBA de l'Université Cornell, d'un master en Sciences de l'Université St. John's et d'un Baccalauréat en Sciences de l'Université de Syracuse.

*****FIN*****

A propos de Celyad

Celyad est une société biopharmaceutique spécialisée dans le développement de thérapies cellulaires CAR-T et utilise son expertise en ingénierie cellulaire pour cibler le cancer. Les plateformes cellulaires autologues et allogéniques CAR-T de Celyad ont le potentiel de traiter une large gamme de tumeurs solides et hématologiques. Après avoir démontré sa sécurité, le CYAD-01 (CAR-T NKG2D), son principal produit autologue en oncologie, fait actuellement l'objet de plusieurs essais cliniques de phase I pour évaluer l'activité clinique de multiples administrations de cellules CYAD-01 dans le cancer solide (cancer colorectal métastatique) et les tumeurs hématologiques (leucémie myéloïde aiguë) avec ou sans administration de traitements standard parallèle (chimiothérapie de préconditionnement).

En parallèle, Celyad développe le CYAD-101, un CAR-T allogénique expérimental (dérivé d'un donneur), dont le génome n'a pas été modifié, qui co-exprime le récepteur de l'antigène chimérique NKG2D, et le nouveau peptide inhibiteur TIM (récepteur cellulaire TCR [Inhibiting Molecule]). L'expression du TIM réduit la signalisation du complexe TCR et pourrait donc réduire ou éliminer la maladie du greffon contre l'hôte (GvHD). Le CYAD-101 est évalué dans le cadre d'une étude de phase I pour le traitement des patients atteints de CRC. Les résultats préliminaires sont attendus au second semestre 2019.

Celyad a été fondée en 2007 et est basée à Mont-Saint-Guibert, en Belgique, et à New York, NY. Les actions ordinaires de Celyad sont cotées sur Euronext Bruxelles et Euronext Paris, et ses American Depository Shares sont cotées sur le Nasdaq Global Market, toutes sous le symbole CYAD.

Pour plus d'informations, veuillez contacter :

Celyad**Filippo Petti, Chief Financial Officer – investors@celyad.com****Anne Moore, Vice President Corporate Strategy - T: +32(0) 10 39 41 87 -****Communications@celyad.com**

For Belgium: Comfi**Laure-Eve Montfort - T.: +32 (0)2 290 90 93 – celyad@comfi.be**

For France: Ulysse Communication**Bruno Arabian - T.: +33 (0)6 87 88 47 26 – barabian@ulyссе-communication.com**

For the U.S.: LifeSci Advisors**Daniel Ferry – T.: +1 (617) 535 7746 – daniel@lifesciadvisors.com****Public Relations: Sara Zelkovic – T:+1 (646) 876 4933 - sara@lifescipublicrelations.com**

Déclarations prévisionnelles

Le présent communiqué peut contenir des déclarations prévisionnelles, y compris des déclarations sur la sécurité et l'efficacité de CYAD-01 et CYAD-101; des déclarations concernant le développement clinique en cours et prévu de CYAD-01 et CYAD-101, y compris la synchronisation des essais, recrutements, lectures de données et des présentations; le potentiel clinique et commercial de CYAD-01 et CYAD-101 et l'adéquation des ressources financières de Celyad; les déclarations concernant l'accord exclusif avec Horizon Discovery Group; Les droits de développement et de commercialisation de Celyad sur CYAD-101 dans le monde entier; le potentiel clinique et commercial de sa technologie shRNA; la situation financière, les résultats d'exploitation et les perspectives commerciales de Celyad. Les déclarations prévisionnelles peuvent impliquer des risques connus et inconnus, des incertitudes et d'autres facteurs susceptibles d'entraîner des différences significatives entre les résultats réels, la situation financière et la liquidité, le rendement ou les réalisations de Celyad ou les résultats de l'industrie, et différer de ceux exprimés ou impliqués dans de tels déclarations prévisionnelles. En particulier, il convient de noter que les données résumées ci-dessus sont de nature préliminaire. Les données concernant la sécurité et l'activité clinique après un traitement avec les produits médicamenteux CYAD-01 et CYAD-101 sont limitées. Ces résultats peuvent ne pas être répétés ou observés dans des études en cours ou futures impliquant les candidats médicaments CYAD-01 et CYAD-101. Ces énoncés prospectifs sont également qualifiés par des facteurs et des risques importants, qui pourraient faire en sorte que les résultats réels diffèrent sensiblement de ceux prévus dans les énoncés prospectifs, y compris des déclarations concernant: le lancement, le calendrier, les progrès et les résultats de nos études précliniques et cliniques et nos programmes de recherche et développement, notre capacité à faire progresser les produits candidats dans des essais cliniques et à les mener à bien; notre capacité à fabriquer avec succès des produits médicamenteux pour nos essais cliniques, y compris avec notre procédé de fabrication de mAb et en ce qui concerne la fabrication de produits médicamenteux avec le nombre de cellules T souhaité dans le cadre de nos protocoles d'essais cliniques; notre dépendance à l'égard du succès de nos produits pharmaceutiques candidats, y compris notre dépendance envers l'approbation réglementaire de CYAD-01 et CYAD-101 aux États-Unis et en Europe et le succès commercial ultérieur de CYAD-01 et CYAD-101, qui pourraient ne jamais se produire; le moment ou la probabilité des dépôts et des approbations réglementaires; notre capacité à développer des capacités de vente et de marketing; la commercialisation de nos produits pharmaceutiques candidats, s'ils sont approuvés; le prix et le remboursement de nos médicaments candidats, s'ils sont approuvés; la mise en œuvre de notre modèle d'affaires, des plans stratégiques

Information Privilégiée
Information Réglementée

pour notre entreprise, des produits pharmaceutiques candidats et de la technologie; l'étendue de la protection que nous sommes en mesure d'établir et de maintenir pour les droits de propriété intellectuelle couvrant nos produits pharmaceutiques candidats et la technologie; notre capacité à exploiter notre entreprise sans enfreindre, détourner ou autrement violer les droits de propriété intellectuelle et la technologie exclusive de tiers; les coûts associés à l'application ou à la défense de la contrefaçon, du détournement ou de la violation de la propriété intellectuelle; la responsabilité des produits; et d'autres revendications; le développement de la réglementation aux États-Unis, dans l'Union européenne et dans d'autres pays; des estimations de nos dépenses, des revenus futurs, des besoins en capital et de nos besoins de financement additionnel; les avantages potentiels des accords de collaboration stratégiques et notre capacité à conclure et maintenir des ententes stratégiques; notre capacité à maintenir et à établir des collaborations ou à obtenir des subventions supplémentaires; le taux et le degré d'acceptation par le marché de nos médicaments candidats, s'ils sont approuvés; notre performance financière; les développements concernant nos concurrents et notre industrie, y compris les thérapies concurrentes et les énoncés concernant les revenus futurs, les plans d'embauche, les dépenses, les dépenses en immobilisations, les exigences en matière de capital et le rendement des actions. Une liste et une description plus détaillées de ces risques, incertitudes et autres risques peuvent être trouvées dans les rapports et rapports de Celyad US Securities and Exchange Commission (SEC), notamment dans son rapport annuel sur formulaire 20-F déposé auprès de la SEC le 6 avril 2018 et dépôts et rapports ultérieurs par Celyad. Compte tenu de ces incertitudes, il est conseillé au lecteur de ne pas se fier indûment à ces énoncés prospectifs. Ces énoncés prospectifs ne sont valables qu'à la date de publication de ce document et les résultats réels de Celyad peuvent différer sensiblement de ceux exprimés ou sous-entendus par ces énoncés prospectifs. Celyad décline expressément toute obligation de mettre à jour ces énoncés prospectifs dans le présent document pour refléter tout changement dans ses attentes à cet égard ou tout changement dans les événements, conditions ou circonstances sur lesquels une telle déclaration est fondée, sauf si la loi ou la réglementation l'exige.