



## Celyad: bijeenkomst met Key Opinion Leader omtrent CAR-T-therapie voor de behandeling van bloedkankers

**Mont-Saint-Guibert, België - Celyad (Euronext Brussel en Parijs, en NASDAQ: CYAD)**, een biofarmaceutisch bedrijf in klinische fase, heeft vandaag aangekondigd dat het een lunch organiseert omtrent CYAD-01-celtherapie (CAR-T NKG2D) voor de behandeling van bloedkankers. Deze lunch vindt plaats in New York City op dinsdag 20 februari.

Tijdens deze bijeenkomst zal Key Opinion Leader Marco Davila, MD, PhD (Moffitt Cancer Center) een presentatie geven over de evolutie in het behandelingslandschap van CAR-T-therapieën in ontwikkeling, en over de onbeantwoorde medische behoefte om patiënten met bloedkanker, waaronder acute myeloïde leukemie (AML), te behandelen. Nadien zal Dr. Davila beschikbaar zijn om vragen te beantwoorden.

Het managementteam van Celyad zal details verstrekken over de klinische strategie van haar belangrijkste product-kandidaat, CYAD-01, een autologe CAR-T NKG2D celtherapie in klinische ontwikkeling voor patiënten met bloedkanker en solide tumoren.

Marco Davila, MD, PhD, is Associate Member van het Blood and Marrow Transplantation Department van het Moffitt Cancer Center en Associate Professor in oncologische wetenschappen aan de universiteit van South Florida. Hij doet onderzoek naar de ontwikkeling van genetisch gewijzigde celtherapieën die kankercellen bestrijden in dierenmodellen van kanker. Het doel van dit onderzoek bestaat erin optimale celtherapieën te identificeren die dan kunnen worden geëvalueerd in kankerpatiënten. Hij was ook hoofdonderzoeker in verschillende klinische studies die gebruikmaken van genetisch gemodificeerde T-cellen die strijden tegen kwaadaardige B-cellen. Het laboratorium van Dr. Davila in het Moffitt Cancer Center wenst chimere antigeenreceptoren (CAR's) die kwaadaardige bloedkankers en solide tumoren kunnen bestrijden verder te ontwikkelen. Zijn werk werd gepubliceerd in verschillende intercollegiaal getoetste medische vakbladen.

Dit evenement is uitsluitend bestemd voor institutionele investeerders, sell-side analisten, investeringsbankiers en business development professionals. Aangezien de plaatsen beperkt zijn, verzoeken wij vooraf te verwittigen als u van plan bent dit evenement bij te wonen. Voor wie niet persoonlijk aanwezig kan zijn, zal [hier](#) een live webcast en herhaling beschikbaar zijn.

### Voor verdere informatie :

**Celyad**

Christian Homsy

CEO

Patrick Jeanmart

CFO

Nicolas Van Hoecke

Director, Investor Relations &

Communications

e: [investors@celyad.com](mailto:investors@celyad.com)

t: +32 10 39 41 00

e: [nvanhoecke@celyad.com](mailto:nvanhoecke@celyad.com)

t: +32(0) 10 39 41 48

**France :**  
NewCap  
*Pierre Laurent & Nicolas  
Mérigeau*

e: [celyad@newcap.eu](mailto:celyad@newcap.eu)  
t: + 33(0)1 44 71 94 94

**Belgium :**  
Comfi  
*Gunther De Backer & Sabine  
Leclercq*

e: [celyad@comfi.be](mailto:celyad@comfi.be)  
t: +32 (0)2 290 90 90

**The U.S. :**  
LifeSci Investor Relations  
*Daniel Ferry*

e: [celyad@lifesciadvisors.com](mailto:celyad@lifesciadvisors.com)  
t: +1 (617) 535 7746

### Over Celyad

Celyad is een biofarmaceutisch bedrijf in klinische fase dat focust op de ontwikkeling van gespecialiseerde behandelingen met CAR-T-cellen. Celyad gebruikt haar expertise in celtechnologie om kanker te bestrijden. Celyads platform voor Natural Killer Receptor gebaseerde T-cellen (NKR-T) laat toe een hele reeks solide alsook bloedkankers te behandelen. De veiligheid en de klinische werking van meerdere toedieningen van Celyads voornaamste oncologisch autologe product-kandidaat, CYAD-01 (CAR-T NKG2D), werd beoordeeld in een klinische fase I-escalatiestudie met een eenmalige dosis bij zeven refractaire kankers, waarvan vijf solide tumoren (colonkanker, eierstokkanker, blaaskanker, triple-negatieve borstkanker en pancreaskanker) en twee hematologische tumoren (acute myeloïde leukemie en multipel myeloom). Celyad werd opgericht in 2007 en heeft zowel vestigingen in Mont-Saint-Guibert (België) als in Boston (Massachusetts, VS). De gewone aandelen van Celyad zijn beursgenoteerd op Euronext Brussel en Euronext Parijs, en de Amerikaanse aandelen certificaten zijn genoteerd op de NASDAQ Global Market, telkens onder het tickersymbool CYAD.

### Toekomstgerichte verklaringen

Naast feiten uit het verleden of verklaringen over de huidige situatie, bevat dit persbericht ook toekomstgerichte verklaringen, onder andere over de potentiële veiligheid en haalbaarheid van CYAD-01-celtherapie en ook over de lopende en geplande preklinische en klinische studies met de kandidaat-geneesmiddelen van Celyad; het klinische en commerciële potentieel van die kandidaat-geneesmiddelen en de toereikendheid van de financiële middelen van Celyad; Celyads portfolio aan intellectuele eigendom, inclusief plannen die daarmee verband houden; Celyads verwachtingen op het vlak van samenwerkings- en licentieovereenkomsten met derden, onder andere Novartis, Celldara Medical en Dartmouth College, en de mogelijke impact van dergelijke samenwerkingen op de financiële situatie van Celyad in de toekomst; en Celyads verwachte cash burn, die Celyads huidige verwachtingen en projecties over toekomstige gebeurtenissen weergeeft, en die gepaard gaat met een aantal bekende en onbekende risico's, onzekerheden en aannames waardoor de reële resultaten of gebeurtenissen ingrijpend kunnen verschillen van wat wordt vermeld of geïmpliceerd in de toekomstgerichte verklaringen. Voorts zijn voor die toekomstgerichte verklaringen ook belangrijke factoren en risico's bepalend, want die kunnen ertoe leiden dat de reële resultaten fors afwijken van die in de toekomstgerichte verklaringen. Het kan gaan om risico's die voortvloeien uit het uitvoeren van klinische studies; het risico dat de veiligheid, de biologische werking, de haalbaarheid en/of de doeltreffendheid die werd aangetoond in eerdere klinische of preklinische studies niet dezelfde zijn in later onderzoek of latere studies; risico's die verband houden met de tijdige indiening en goedkeuring van geplande registratiedossiers; het succesvol opstarten en afronden van klinische studies, onder andere de klinische studies voor CYAD-01; risico's die verband houden met het voldoen aan registratie-eisen en andere voorwaarden; risico's die verband houden met de acties van regelgevende instellingen en andere overheidsinstellingen; risico's die verband houden met het verkrijgen, behouden en beschermen van intellectuele eigendom, Celyads vermogen om zijn patenten te laten gelden tegenover mogelijke inbreuken en zijn patentportfolio te beschermen tegen uitdagingen door derden; risico's die verband houden met concurrentie van andere bedrijven die producten voor vergelijkbare toepassing ontwikkelen; risico's die verband houden met Celyads vermogen om de bedrijfskosten te beheren; en risico's die verband houden met Celyads vermogen om aanvullende financiering te verkrijgen om zijn bedrijfsactiviteiten te ondersteunen en strategische zakelijke samenwerkingsverbanden en zakelijke initiatieven te realiseren en in stand te houden. Een gedetailleerde lijst en beschrijving van deze risico's, onzekerheden en andere risico's is te vinden in Celyads dossiers en rapporten voor de U.S. Securities and Exchange Commission (SEC), net als in zijn jaarverslag op 'Form 20-F' dat is neergelegd bij de SEC op 4 april 2017 en latere dossiers en verslagen van Celyad. Met het oog op deze onzekerheden is het raadzaam dat de lezer niet buitensporig vertrouwt op die toekomstgerichte verklaringen. De toekomstgerichte verklaringen zijn enkel geldig vanaf de publicatiedatum van dit document. Celyad wijst uitdrukkelijk elke verplichting af om dergelijke toekomstgerichte verklaringen in dit document te updaten en zo uiting te geven aan eventuele wijzigingen van de erin vermelde verwachtingen of andere wijzigingen van gebeurtenissen, voorwaarden of omstandigheden waarop de verklaring gebaseerd is, tenzij de wet- of regelgeving hiertoe verplicht.