

Celyad kondigt benoeming van Dr. Frederic Lehmann tot Vicepresident immuno-oncologie aan

Mont-Saint-Guibert, België - Celyad (Euronext Brussel en Parijs, en NASDAQ: CYAD), leider in de ontdekking en ontwikkeling van engineered celtherapieën, kondigde vandaag de benoeming van Dr. Frederic Lehmann tot Vicepresident immuno-oncologie aan, een nieuwe functie die werd gecreëerd. De benoeming wordt van kracht op 14 september 2015.

In deze hoedanigheid zal Dr. Lehmann verantwoordelijk zijn voor de volledige oncologie-activiteit van Celyad. Zijn rol bestaat erin Celyad's groeistrategie te ontwikkelen en implementeren met als doel het bedrijf te positioneren als de leider in engineered celtherapieën voor immuno-oncologische toepassingen. Daarbij zal hij voortbouwen op het toonaangevende kandidaatproduct op het vlak van immuno-oncologie, de Natural Killer Receptor NKG2D CAR T-cellen.

Dr. Vincent Brichard blijft aan boord als strategisch adviseur in de vertegenwoordiging van ViaNova SPRL ter exploitatie van nieuwe opportuniteiten binnen het immuun-oncologisch portfolio.

"Ik ben bijzonder verheugd dat we Frederic in ons bedrijf welkom mogen heten," zei Christian Homsy, CEO van Celyad. "Voor een celtherapiebedrijf dat grensverleggende immuno-therapieën tegen kanker ontwikkelt, is niets belangrijker dan met ervaren wetenschappers continu te bouwen aan onze mogelijkheden en onze gezamenlijke expertise. Met Frederic krijgen we er een enorme ervaring op het vlak van oncologie en een echte teamleider bij, en ik verwacht dat hij snel zal voortbouwen op de mogelijkheden die onze unieke pipeline voor immuno-oncologie te bieden heeft."

Dr. Lehmann beschikt over een ruime ervaring met de ontwikkeling van oncologiegeneesmiddelen van de vroege tot de late fase, waaronder het ontwerp van klinische proeven, translationeel onderzoek, en klinisch risicobeheer. Hij studeerde af als arts, begon zijn academische carrière aan het Ludwig Instituut voor Kankeronderzoek in Brussel en werkte daarna voor het Jules Bordet Instituut. Hij verhuisde vervolgens naar de Europese Organisatie voor Onderzoek en Behandeling van Kanker (EORTC), waar hij medisch adviseur werd. Zijn carrière in de bedrijfswereld begon Dr. Lehmann bij GlaxoSmithKline, waar hij aan het hoofd stond van het vroege wereldwijde klinische ontwikkelingsprogramma voor kankervaccins van het bedrijf, waarna hem de leiding over de onderzoeks- en ontwikkelingsincubator voor kanker-immunotherapieën werd toevertrouwd. Dr. Lehmann heeft een dokterslicentie en een master in hematologie en oncologie.

"Celyad staat voor een belangrijk keerpunt. Zo maakt het maximaal gebruik van wetenschappelijke en klinische inzichten die het onlangs verworven heeft binnen zijn nieuwe

“Natural Killer Receptor NKG2D CAR T” platform ter exploitatie van het steeds belangrijker wordende domein van de immuno-oncologie. Ik ben bijzonder verheugd dat ik aan iets mag meewerken dat van cruciaal belang is en mogelijk het leven van patiënten kan veranderen, door verder uitzoeken wat het potentieel is van NKG2D CAR T-cellen en andere kandidaattherapieën in onze preklinische ontwikkeling”, aldus Dr. Lehmann.

Dr. Lehmann zal werken in het Belgische Mont-Saint-Guibert en zal rechtstreeks rapporteren aan CEO Christian Homsy.

EINDE

Voor meer informatie kan u contact opnemen met:

Voor Europa : Consilium Strategic Communications

Amber Fennell, Chris Gardner, Chris Welsh, en Laura Thornton - T: +44 (0)20 3709 5700 – celyad@consilium-comms.com

Voor de VS. : The Ruth Group

Lee Roth (Investeerdere) en Kirsten Thomas (Media) - T: +1 646 536 7012 / 7014 - celyad@theruthgroup.com

Voor Frankrijk : NewCap

Pierre Laurent en Nicolas Mérieux - T: + 33(0)1 44 71 94 94 - celyad@newcap.fr

Celyad

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

Om u in te schrijven op de nieuwsbrief van Celyad, ga naar www.celyad.com

 Volg ons op Twitter [Twitter @CelyadSA](https://twitter.com/CelyadSA)

Over Celyad

Celyad, opgericht in 2007 en gevestigd in België, is een leider in gespecialiseerde celtherapieën, met klinische onderzoeksprogramma's die in eerste instantie gericht zijn op cardiologie en oncologie. Celyad ontwikkelt momenteel zijn belangrijkste kandidaatproduct op het vlak van cardiologie, C-Cure®, voor de behandeling van ischemisch hartfalen. De rekrutering van patiënten in het fase III klinisch onderzoek in Europa en Israël werd onlangs afgerond. Daarnaast is Celyad ook bezig met de ontwikkeling van een portefeuille van CAR T-celtherapieën die gebruik maken van humane Natural Killer celreceptoren voor de behandeling van een breed spectrum aan solide tumoren en bloedkankers. Een fase 1 klinische studie van het belangrijkste kandidaatproduct van het bedrijf op het vlak van oncologie, NKG2D CAR T-cel, is gestart in april 2015.

De aandelen van Celyad zijn genoteerd op Euronext Brussel and Euronext Parijs onder het symbool CYAD en op NASDAQ Global Market onder het symbol CYAD.

Meer informatie over Celyad vindt u op de website www.celyad.com.

Toekomstgerichte Verklaringen

Naast de historische feiten of verklaringen inzake de huidige situatie, bevat dit persbericht ook toekomstgerichte verklaringen die de verwachtingen en veronderstellingen van het Bedrijf voor de toekomst vertegenwoordigen, inclusief verklaringen inzake het klinische data en de veiligheid en het doeltreffendheid van C-Cure®. Deze toekomstgerichte verklaringen houden bekende en onbekende risico's, onzekerheden en hypothesen in die kunnen uitmonden in werkelijke resultaten of gebeurtenissen die aanzienlijk verschillen van wat wordt aangegeven in deze toekomstgerichte verklaringen. Deze verklaringen kunnen vaak, maar niet altijd, herkend worden aan bepaalde bewoordingen zoals 'gelooft', "voorziet", 'verwacht', 'neemt zich voor', 'plant', 'streeft na', 'raamt', 'kan misschien', 'zal', 'zou kunnen', "spreekt", "doet voort", "we geloven", "we nemen ons voor", en andere gelijkaardige uitdrukkingen. Deze risico's, onzekerheden en hypothesen kunnen de uitkomsten en financiële aspecten van de plannen en het hier

in beschreven evenementen nadelig beïnvloeden. Deze toekomstgerichte verklaringen moeten daarnaast worden beschouwd in het licht van belangrijke factoren die kunnen uitmonden in werkelijke resultaten of gebeurtenissen die aanzienlijk verschillen van de voorspellingen, waaronder risico geassocieerd met het tijdige indiening en goedkeuring van de dossiers voor administratieve toestemming; start en voltooiing naar behoren van klinische studies, waaronder fase III klinische studies naar C-Cure® en een fase I klinische studie naar NKG2D CAR T-Cell en aanvullende klinische resultaten die het gebruik van volwassen autologe stamcellen voor de behandeling van hartfalen en autologe CAR T-celtherapie voor de behandeling van kanker rechtvaardigen; conformiteit met diverse typen vereisten, ook regelgevend; interventies van regelgevende en andere overheidsinstanties het verkrijgen, behouden en beschermen van intellectuele-eigendomsrechten, in hoeverre wij in staat zijn onze octrooien te gebruiken tegen inbreukmakers en onze octrooiportefeuille te verdedigen tegen oppositie door derden, concurrentie van anderen die producten voor vergelijkbaar gebruik ontwikkelen, in hoeverre wij operationele kosten weten te beheersen, en in hoeverre wij aanvullende financiering weten te verkrijgen ter ondersteuning van onze bedrijfsactiviteiten en strategische zakelijke partnerschappen en nieuwe bedrijfsinitiatieven tot stand weten te brengen en weten te behouden. Een volledige lijst en beschrijving van deze risico's, onzekerheden en andere risico's kan gevonden worden in de dossiers en rapporten van het Bedrijf bij de Securities and Exchange Commission, met inbegrip van de prospectus van het bedrijf ingediend bij de SEC op 19 juni 2015 en toekomstige dossiers en rapporten door het Bedrijf. Gezien deze onzekerheden wordt de lezer aangeraden geen misplaatst vertrouwen te hebben in dergelijke toekomstgerichte verklaringen. Deze toekomstgerichte verklaringen zijn slechts geldig vanaf de publicatiedatum van dit document. Het Bedrijf wijst uitdrukkelijk elke verplichting af om enige toekomstgerichte verklaringen te actualiseren om eventuele wijzigingen te weerspiegelen in de verwachtingen van TiGenix of veranderingen van gebeurtenissen, randvoorwaarden of omstandigheden waarop zulke verklaringen, voorspellingen of schattingen steunen, behalve als dat verplicht is door wet- of regelgeving.

C3BS-CQR-1, C-Cure, NKG2D CAR T-Cell, C-Cathez, OnCyte, Celyad, Cardio3 BioSciences en de logo's Cardio3 BioSciences, Celyad, C-Cathez, CHART-1, CHART-2 en OnCyte zijn namen die op internationaal vlak beschermd zijn door de Intellectuele eigendomsrechten. Mayo Clinic heeft aandelen in Cardio3 BioSciences ten gevolge van de intellectuele eigendom die in licentie gegeven is aan het bedrijf.