

Celyad kondigt commerciële licentieovereenkomst aan voor C-Cure[®] in Groot-China

*Alle kosten in verband met de marktvergunning zijn voor rekening
van de lokale partner*

Nieuwe overeenkomst omvat hoge tweecijferige royalty's en winstdeling

Mont-Saint-Guibert, België - Celyad nv (*Euronext Brussels, Euronext Paris en Nasdaq: CYAD*), leider op het gebied van de ontdekking en ontwikkeling van engineered celtherapieën, kondigde vandaag aan dat het een nieuwe samenwerkings- en distributieovereenkomst heeft gesloten met zijn partner in Hong Kong, Medisun International Limited ('Medisun'). Deze licentieovereenkomst bevestigt Celyad's intentie om de wereldwijde voetafdruk te vergroten van zijn belangrijkste kandidaat voor cardiale celtherapie, C-Cure[®].

Onder de voorwaarden van de nieuwe licentieovereenkomst zal Celyad alle klinische ontwikkelingen uitvoeren, en ook alle regelgevende stappen die nodig zijn voor markttoelating in China, Hong Kong, Taiwan en Macau (samen 'Groot-China'). Hiervoor is minstens € 20 miljoen nodig, die zal worden gefinancierd door Medisun. De bedrijven verwachten dat de eerste klinische ontwikkelingen zullen plaatsvinden in Hong Kong met mogelijke toevoeging van bijkomende klinische centra in Celyad's CHART-2 klinische studie. De start van deze studie wordt uiterlijk eind 2015 verwacht

In ruil voor de licentie, en naast het voordeel van de financiering die Medisun toekent voor de klinische ontwikkeling van C-Cure[®], krijgt Celyad royalty's en een winstdeling. De royaltytarieven variëren van 10 tot 30 % en worden berekend op de totale omzet van C-Cure[®]. De winstdeling varieert van 20 tot 25 %, en wordt berekend op de omzet van C-Cure[®] met aftrek van royalty's.

Deze overeenkomst heeft een initiële looptijd van vijftien jaar, afgezien van een eerdere beëindiging zoals vermeld in de overeenkomst.

Dr. Christian Homsy, CEO van Celyad: *"We zijn erg verheugd met deze nieuwe licentieovereenkomst met onze lokale partner Medisun. Het geeft ons volledige controle over de klinische ontwikkelingen in deze gebieden, die daarenboven volledig gefinancierd worden door onze lokale partner. We kijken er naar uit om patiënten in Groot-China toegang te bieden tot deze technologie, mits verlening van de nodige goedkeuringen."*

C-Cure[®] is het verst gevorderde kandidaatproduct van Celyad, gebaseerd op zijn Cardiopoiesis-platform en wordt ontwikkeld voor indicaties met betrekking tot hartfalen. Het bedrijf verwacht de volledige klinische datareeks voor CHART-1, hun fase III-onderzoek in Europe and Israel, bekend te kunnen maken in mid 2016. Het onderzoek dat aan de oorsprong ligt van deze technologie werd oorspronkelijk uitgevoerd in de Mayo Clinic door het onderzoeksteam van professor André Terzic en Atta Behfar, en is in vele door vakgenoten geëvalueerde publicaties verschenen. C-Cure[®] bestaat uit eigen cellen van de patiënt die verzameld worden uit beenmerg, behandeld worden met cardiopoietische groeifactoren en dan opnieuw in het hart worden geïnjecteerd. Het werd ontworpen om nieuwe autologe hartspiercellen te produceren die zich op identiek dezelfde manier gedragen als degene die verloren waren gegaan als gevolg van een infarct, zonder het risico op afstoting.

Het potentieel van C-Cure[®] werd aangetoond in een multicentrisch, gerandomiseerd en gecontroleerd fase II-onderzoek dat werd uitgevoerd in Europa. De resultaten van de C-Cure[®] fase II-studie werden in april 2013 gepubliceerd in het *Journal of the American College of Cardiology*.

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

Voor Frankrijk : NewCap

Pierre Laurent en Nicolas Mériegeau - 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 Israel 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 'geloofd', "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.