

Prof. William Wijns benoemd tot voorzitter van wetenschappelijk comité dat plan voor gegevensanalyse en gegevensverspreiding van CHART-1 zal overzien.

Mont-Saint-Guibert, België - Celyad (Euronext Brussel en Parijs en NASDAQ: CYAD), een vooraanstaande speler in de ontdekking en ontwikkeling van gespecialiseerde celtherapieën, met klinische programma's in cardiovasculaire aandoeningen en immuno-oncologie, kondigde vandaag aan dat Prof. William Wijns, als voorzitter van de CHART-1-stuurgroep, toezicht zal houden op het wetenschappelijke comité dat zal instaan voor de gegevensanalyse en -verspreiding van de studie. Om potentiële belangenconflicten te voorkomen, zal Prof. Wijns ontslag nemen uit de raad van bestuur van Celyad.

Prof. William Wijns was lid van de raad van bestuur van de Onderneming sinds 2007, en is medeoprichter van de Onderneming. Vanaf april 2016 zal hij niet langer zetelen in de raad van bestuur om het voorzitterschap van het onafhankelijke expertencomité op zich te kunnen nemen. Prof. Wijns heeft geen andere belangen in de Onderneming.

Dr. Christian Homsy, CEO van Celyad: *"William is als sinds 2004 nauw betrokken bij het C-Cure@-programma. Het is van essentieel belang dat de gegevens die CHART-1 zal genereren, geanalyseerd worden volgens de allerstrengste normen, en dat er geen enkele twijfel over belangenvermenging mag zijn. Nu ons belangrijkste klinische programma in cardiovasculaire aandoeningen binnenkort zijn resultaten zal vrijgeven, vonden we dat Williams uitgebreide expertise, evenals zijn betrokkenheid – nu en in het verleden - bij de European Society of Cardiology, de World Heart Federation, de European Association of Percutaneous Cardiovascular Interventions en (Euro)PCR, een strenge wetenschappelijke analyse van de CHART-1-gegevens zou garanderen en dat hij een correct en uitgebreid gegevensverspreidingsplan zou ontwerpen."*

Prof. William Wijns *"Het is fantastisch om te zien dat vele jaren van studie nu eindelijk hun vruchten afwerpen. Ik was erbij van bij het allereerste concept dat ons team in het begin van de jaren 2000 ontwikkelde in het Cardiovascular Research Center Aalst, tot de ontwikkeling van de benchstudie die uitgevoerd werd in de Mayo Clinic door Prof. Andre Terzic en Dr. Atta Behfar en de klinische ontwikkeling die geleid werd door Dr. Jozef Bartunek en de andere leden van de CHART-1-stuurgroep. We staan nu voor de analyse van deze baanbrekende studie, en met de aanstelling van een onafhankelijk wetenschappelijk comité waarborgt Celyad dat dit zal gebeuren volgens de hoogste normen. Ik aanvaard deze functie met trots en met plezier, en het natuurlijke gevolg van deze beslissing is dat ik een stap zal terugzetten als lid van de raad*

van bestuur van Celyad. Ik ben enorm dankbaar voor de steun van het management en de raad van bestuur van Celyad, die door de jaren heen de Onderneming een leiderspositie inzake celtherapie bezorgd hebben. Ik kijk al uit naar mijn nieuwe functie, die de culminatie vormt van vele jaren van onderzoek naar deze veelbelovende technologie”.

EINDE

Over Prof. William Wijns

Prof. William Wijns studeerde in 1976 af aan de Universiteit van Leuven in België waar hij als cardioloog stage liep tot 1981. Sinds 1994 is Prof. Wijns medebestuurder van het Cardiovasculair Centrum Aalst en actief als interventioneel cardioloog. Meer recent was hij betrokken bij de klinische toepassingen van niet-invasieve coronaire angiografie met het gebruik van multislice computed tomography (MSCT), evenals bij innoverende therapieën voor cardiovasculaire aandoeningen, waaronder hartfalen. Hij schreef 500 publicaties in collegiaal getoetste bladen en bekleedt verschillende functies in nationale en internationale professionele en wetenschappelijke organisaties. Momenteel is hij adjunct-hoofdredacteur van het European Heart Journal (impactfactor 14,723). Prof. Wijns werkte in het verleden bij het Thorax Center in Rotterdam, waar hij actief betrokken was bij de eerste toepassingen van nucleaire cardiologie, trombolysen en coronaire dilatatie, en bij de Universiteit van Leuven, waar hij de leiding had over het cardiac-PET-programma en klinisch professor Cardiologie werd. Aan de UCL richtte hij zijn studie op de regulering van de coronaire bloedsomloop en het hartmetabolisme bij ischemische hartziekten. In de voorbije vijf jaar zetelde hij in de raad van bestuur van de European Society of Cardiology en de World Heart Federation. Momenteel is hij voorzitter van PCR, en mededirecteur van Africa PCR en EuroPCR, het officiële congres van de European Association of Percutaneous Cardiovascular Interventions.

Over CHART-1

Het CHART-1-onderzoek (Congestive Heart failure Cardiopoietic Regenerative Therapy) is een fase III-onderzoek waarin een celtherapie voor de behandeling van hartfalen wordt geëvalueerd. CHART-1 is een prospectief, gecontroleerd, multicentrisch gerandomiseerd, dubbelblind fase III-onderzoek ter vergelijking van een behandeling met C-Cure® met een controlebehandeling. Voor het onderzoek zijn 240 patiënten met chronisch, vergevorderd en symptomatisch hartfalen gerekruteerd in 12 landen in Europa en in Israël. Het onderzoek is gericht op de beoordeling van de veiligheid en werkzaamheid van C-Cure®. De belangrijkste parameter die via dit onderzoek wordt gemeten, is een gecombineerde score voor mortaliteit, morbiditeit, levenskwaliteit, de 6-minuten-wandeltest en de structuur en werking van het linkerventrikel negen maanden na de behandeling. Uitlezing gegevens verwacht in mid 2016.

Voor meer informatie kunt u contact opnemen met:

Voor Europa: Consilium Strategic Communications

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

Voor de VS: The Ruth Group

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

Voor Frankrijk: NewCap

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

Voor België: Comfi

Gunther De Backer - T: + 32(0)2 290 90 90 - gunther@comfi.be

Celyad

Christian Homsy, CEO en Patrick Jeanmart, CFO: Tel.: +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 [@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, NKR-2 T-celtherapie, is gestart in april 2015.

De gewone aandelen van Celyad zijn genoteerd op Euronext Brussel en Euronext Parijs onder het symbool 'CYAD', en de Amerikaanse Depositary Shares van Celyad zijn genoteerd op de NASDAQ Global Market onder het symbool 'CYAD'.

Meer weten over Celyad? Ga naar www.celyad.com

Toekomstgerichte verklaringen

Naast de historische feiten of verklaringen inzake de huidige situatie, bevat dit persbericht ook toekomstgerichte verklaringen, waaronder verklaringen over de potentiële veiligheid en haalbaarheid van NKR-2 T-celtherapie en C-Cure®, het klinische potentieel van het technologieplatform van de Vennootschap in het algemeen en de timing van toekomstige klinische studies, die onze actuele verwachtingen en veronderstellingen voor de toekomst vertegenwoordigen, en die bepaalde bekende en onbekende risico's, onzekerheden en veronderstellingen omvatten die ertoe zouden kunnen leiden dat de werkelijke resultaten of gebeurtenissen aanzienlijk verschillen van wat uitdrukkelijk of impliciet uiteengezet wordt in de toekomstgerichte verklaringen.

In het bijzonder moet erop gewezen worden dat de veiligheidsgegevens na 30 dagen, zoals beschreven in het persbericht, voorlopige gegevens zijn en dat de fase I-studie nog niet is afgerond. Ook de gegevens over de veiligheid en de haalbaarheid van NKR-2 T-celtherapie zijn vooralsnog beperkt. Mogelijk liggen verdere gegevens over deze onderwerpen niet in de lijn van de verwachtingen, of kunnen ze niet herhaald of waargenomen worden, in de lopende of toekomstige studies met betrekking tot onze NKR-2 T-celtherapie, C-Cure® of andere kandidaatproducten. Het is mogelijk dat er in de toekomst veiligheidsproblemen ontstaan of ongewenste gebeurtenissen plaatsvinden.

Deze toekomstgerichte verklaringen moeten daarnaast worden beschouwd in het licht van belangrijke factoren die ertoe kunnen leiden dat de werkelijke resultaten aanzienlijk verschillen van wat er voorspeld wordt in de toekomstgerichte verklaringen, waaronder risico's verbonden met de uitvoering van klinische studies; het risico dat de veiligheid, de bioactiviteit, de haalbaarheid en/of de doeltreffendheid die gedemonstreerd werd in eerdere klinische of preklinische studies mogelijk niet herhaald kan worden in latere studies; het risico verbonden met de tijdige indiening en goedkeuring van de dossiers bij de regelgevende instanties; de succesvolle start en voltooiing van klinische studies, waaronder fase III klinische studies voor C-Cure® en een fase I klinische studie voor NKR-2 T-cel; risico's verbonden met de naleving van regelgevende en andere vereisten; risico's verbonden met de acties van regelgevende en andere overheidsinstanties; risico's verbonden met het verkrijgen, behouden en beschermen van intellectuele-

eigendomsrechten; de mate waarin wij in staat zijn onze octrooien te handhaven ten opzichte van inbreukmakers en onze octrooiportefeuille te verdedigen tegen oppositie door derden; risico's verbonden met de concurrentie van anderen die producten voor vergelijkbaar gebruik ontwikkelen; risico's verbonden met ons vermogen om de operationele kosten te beheren; en risico's verbonden met ons vermogen om aanvullende financiering te verkrijgen om onze bedrijfsactiviteiten te ondersteunen en om strategische zakelijke partnerschappen en bedrijfsinitiatieven tot stand te brengen en 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 de Vennootschap bij de Securities and Exchange Commission, met inbegrip van de prospectus van de Vennootschap ingediend bij de SEC op 19 juni 2015 en toekomstige dossiers en rapporten van de Vennootschap. Gezien deze onzekerheden wordt de lezer aangeraden geen misplaatst vertrouwen te hebben in dergelijke toekomstgerichte verklaringen. Deze toekomstgerichte verklaringen gelden alleen op de publicatiedatum van dit document. De Vennootschap verwerpt uitdrukkelijk iedere verplichting om dergelijke toekomstgerichte verklaringen in dit document bij te werken om eventuele wijzigingen in de verwachtingen hieromtrent, of eventuele wijzigingen in de gebeurtenissen, de voorwaarden of de omstandigheden waarop dergelijke verklaringen zijn gebaseerd, te weerspiegelen, tenzij dit door de wet of de regelgeving wordt vereist.

De namen C3BS-CQR-1, C-Cure®, NKR-2 T-cel, C-Cath_{ez}™, OnCyte, Celyad, Cardio3 BioSciences en de logo's van Cardio3 BioSciences, Celyad, C-Cath_{ez}™, CHART-1, CHART-2 en OnCyte zijn internationaal beschermd onder de toepasselijke intellectuele-eigendoms wetten. De Mayo Clinic heeft belangen in Celyad als gevolg van intellectueel eigendom dat aan de Vennootschap in licentie werd gegeven.