

## **Celyad Oncology annonce la nomination du Dr. Charles Morris au poste de Chief Medical Officer**

Mont-Saint-Guibert, Belgique – Celyad Oncology SA (Euronext & Nasdaq : CYAD), une société de biotechnologie de stade clinique focalisée sur la découverte et le développement de thérapies cellulaires CAR T à base de lymphocytes T (Chimeric Antigen Receptor) pour le traitement du cancer, annonce la nomination du Dr. Charles Morris au poste de Chief Medical Officer. Le Dr. Morris conduira et assurera la direction stratégique de toutes les activités médicales, réglementaires ainsi que pour le développement clinique.

"Nous sommes ravis d'accueillir le Dr. Morris qui va apporter une expérience et une expertise capitales pendant cette période charnière pour la Société", a déclaré Filippo Petti, CEO de Celyad Oncology. "Charlie a joué un rôle essentiel dans l'orientation vers une approbation de nombreux médicaments oncologiques de stade avancé et ses antécédents manifestes de leadership dans l'industrie pharmaceutique bénéficieront grandement au travail que nous faisons chez Celyad Oncology."

Le Dr. Morris a déclaré : "Je suis heureux de rejoindre Celyad Oncology au cours d'une année qui s'annonce riche en événements et en publications importantes de données. L'approche unique de Celyad Oncology en matière de CAR T allogéniques, associée à ses technologies allogéniques exclusives, fournit une richesse de ressources permettant de créer un pipeline véritablement différencié pour les patients ayant des besoins médicaux non satisfaits. Je suis impatient de travailler avec l'équipe afin de faire progresser Celyad Oncology et d'apporter ma contribution pour en faire un leader dans le domaine. "

Le Dr. Morris est un médecin oncologue ayant plus de 20 ans d'expérience dans le développement de médicaments oncologiques dans le secteur international pharmaceutique et de la biotechnologie. Avant de rejoindre Celyad Oncology, le Dr. Morris a été Chief Medical Officer de Radius Health et a occupé des postes de direction chez PsiOxus Therapeutics, ImmunoGen Inc et Allos Therapeutics, où il a contribué à toutes les phases de développement pour des indications concernant les tumeurs solides et hématologiques, ainsi qu'à la gestion du cycle de vie des activités de développement pour FOLOTYN (pralatrexate) chez Allos. Avant d'occuper ces postes, il était vice-président de la recherche clinique mondiale chez Cephalon, Inc. où il a activement collaboré à obtenir la première approbation de médicaments anticancéreux pour Treanda® (bendamustine). Il a passé les débuts de sa carrière à divers postes chez AstraZeneca, où il a contribué de manière significative au développement mondial de Faslodex (fulvestrant), a co-écrit de nombreuses publications sur le fulvestrant et le cancer du sein, et a soutenu les premières activités de développement clinique d'Iressa® (gefitinib).

Le Dr. Morris est titulaire d'un premier baccalauréat en Médecine, d'un second baccalauréat en Chirurgie et d'un troisième baccalauréat en Sciences Médicales en Pharmacologie Clinique et Thérapeutique de la faculté de médecine de l'Université de Sheffield, au Royaume-Uni. Il est également membre du Royal College of Physicians de Londres.

### **Déclarations prévisionnelles**

Ce communiqué peut contenir des déclarations prévisionnelles, au sens des lois sur les valeurs mobilières applicables, y compris le Private Securities Litigation Reform Act de 1995. Les déclarations prévisionnelles peuvent comprendre des déclarations concernant : le développement clinique de CYAD-101. Les déclarations prévisionnelles peuvent impliquer des risques et des incertitudes connus et inconnus qui pourraient faire en sorte que les résultats réels, la situation financière, les performances ou les réalisations de Celyad Oncology diffèrent sensiblement de ceux exprimés ou sous-entendus par ces déclarations prospectives. Ces risques et incertitudes comprennent la date prévue des résultats de l'essai de phase 1 au cours du premier semestre 2021, notre développement d'autres candidats allogènes à base de shRNA de notre série CYAD-200 en vue d'un essai clinique et la durée et la gravité de la pandémie de COVID-19 et les mesures gouvernementales mises en œuvre en réponse à celle-ci. Une liste et une description supplémentaires de ces risques, incertitudes et autres risques peuvent être trouvés dans les dépôts et rapports de la Commission américaine des valeurs mobilières (SEC) de Celyad Oncology, y compris dans son rapport annuel sur le formulaire 20-F déposé auprès de la SEC le 24 mars 2021 et dans les dépôts et rapports ultérieurs de Celyad Oncology. Ces déclarations prospectives ne sont valables qu'à la date de publication du présent document et les résultats réels de Celyad Oncology peuvent différer sensiblement de ceux exprimés ou suggérés par ces déclarations prospectives. Celyad Oncology décline expressément toute obligation de mettre à jour ces déclarations prévisionnelles dans le présent document pour refléter tout changement de ses attentes à cet égard ou tout changement dans les événements, conditions ou circonstances sur lesquels ces déclarations sont basées, sauf si la loi ou la réglementation l'exige.

### **Contacts Médias et Investisseurs :**

Sara Zelkovic  
Communications & Investor Relations Director  
Celyad Oncology  
[investors@celyad.com](mailto:investors@celyad.com)

Daniel Ferry  
Managing Director  
LifeSci Advisors, LLC  
[daniel@lifesciadvisors.com](mailto:daniel@lifesciadvisors.com)