

Celyad Oncology présentera de nouvelles données sur le programme de thérapie CAR T allogénique lors du Congrès Annuel de la Société d'Immunothérapie pour le Cancer (SITC)

- *La Conférence aura lieu en personne à Washington D.C. et virtuellement du 10 au 14 novembre 2021*

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, a annoncé aujourd'hui que trois abstracts concernant ses programmes de thérapies CAR T allogéniques seront présentés au Congrès annuel de la Society for Immunotherapy for Cancer (SITC) qui se déroulera en présentiel à Washington D.C. et en virtuel, du 10 au 14 Novembre prochain. Les Posters incluront des données complémentaires sur les capacités de multiplexing de Celyad en utilisant la technologie d'ARN en épingle à cheveux (shRNA), le premier candidat allogénique CAR T renforcé avec l'IL-18 de la Société, CYAD-203, ainsi que la phase 1b évaluant CAYD-101 chez les patients atteints d'un Cancer Colorectal métastatique réfractaire (mCRC), KEYNOTE-B79.

Détails concernant la Présentation des Posters :

Les titres des Abstracts suivants, et publiés aujourd'hui, sont maintenant disponibles sur le [site web de la SITC](#). Après les présentations qui auront lieu durant le congrès, les posters seront aussi mis à disposition dans la rubrique **Publications Scientifiques** du site internet de Celyad Oncology.

Titre : "Evolving multiplexed shRNA to generate tailored CAR T cell therapy" (*"Evolution du shRNA multiplexé afin de générer une thérapie cellulaire CAR T sur mesure"*)

Date et Heure : L'ePoster sera disponible à partir de 14h00 CET (07h00 ET), le 12 novembre 2021

Numéro de l'Abstract : 146

Titre : "Armoring NKG2D CAR T cells with IL-18 improves in vivo anti-tumor activity" (*"Le renforcement de cellules CAR T NKG2D avec l'IL-18 améliore l'activité antitumorale in-vivo"*)

Date et Heure : L'ePoster sera disponible à partir de 14h00 CET (07h00 ET), le 12 novembre 2021

Numéro de l'Abstract : 107

Titre : "A Phase 1b KEYNOTE-B79 trial evaluating non-gene edited allogeneic CAR T-cells, CYAD-101, post FOLFOX preconditioning, followed by pembrolizumab, in refractory metastatic colorectal cancer patients" (*"Un essai de phase 1b, KEYNOTE-B79, évaluant des cellules CAR T allogéniques non génétiquement modifiées, CYAD-101, après un préconditionnement FOLFOX, suivi de pembrolizumab, chez des patients atteints de Cancer Colorectal métastatique réfractaire"*)

Date et Heure : L'ePoster sera disponible à partir de 14h00 CET (07h00 ET), le 12 novembre 2021

Numéro de l'Abstract : 407

A propos de Celyad Oncology SA

Celyad Oncology SA est une société biotechnologique de stade clinique focalisée sur la découverte et le développement de thérapies cellulaires CAR T (Chimeric Antigen Receptor) pour le traitement du cancer. La société développe un pipeline de produits candidats de thérapie cellulaire CAR T allogéniques (prêt à l'emploi) et autologues (personnalisés) pour le traitement des tumeurs solides et hématologiques. Celyad Oncology a été fondée en 2007 et est basée à Mont-Saint-Guibert, en Belgique et à New York, NY. La société a reçu un financement de la Région wallonne (Belgique) pour soutenir l'avancement de ses programmes de thérapie cellulaire CAR T. Pour plus d'information, veuillez consulter le site www.celyad.com.

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.

Investor and Media Contacts:

Sara Zelkovic
Communications & Investor Relations Director
Celyad Oncology
investors@celyad.com

Daniel Ferry
Managing Director
LifeSci Advisors, LLC
daniel@lifesciadvisors.com

