

COMMUNIQUÉ DE PRESSE

Quatre éminents spécialistes intègrent le Conseil Scientifique de Cellectis

Les nouveaux membres du Conseil sont les Professeurs Catherine Thieblemont, John Gribben, Koen van Besien et Kanti Rai

New York, le 23 janvier 2017 – <u>Cellectis</u> (Alternext : ALCLS ; Nasdaq : CLLS), société biopharmaceutique spécialisée dans le développement d'immunothérapies fondées sur des cellules CAR-T ingénierées (UCART), annonce la nomination de quatre nouveaux membres au sein du Conseil Scientifique de Cellectis. Le Conseil est une ressource stratégique pour Cellectis qui poursuit le développement d'immunothérapies allogéniques, notamment le développement clinique de son produit candidat phare détenu en propre, UCART123.

Les Professeurs Catherine Thieblemont, Professeur d'hématologie à l'Université de Paris VII, France et Chef du service d'Hémato-Oncologie de l'hôpital Saint-Louis à Paris ; John Gribben, Responsable du Centre d'Hématologie-Oncologie au Barts Cancer Institute de Londres, Royaume-Uni ; Koen van Besien, Directeur du Programme de greffe de cellules souches et Professeur de médecine à la Faculté de médecine Weill Cornell, NYC, États-Unis et Kanti Rai, Professeur de médecine et de médecine moléculaire, Faculté de médecine Hofstra Northwell, Hempstead, États-Unis ont rejoint le Conseil Scientifique de la Société.

« Nous sommes honorés que ces Professeurs aient accepté de rejoindre le Conseil Scientifique de Cellectis en tant qu'experts, innovateurs et visionnaires dans leurs domaines respectifs », a déclaré le Dr. Loan Hoang-Sayag, Directrice médicale de Cellectis. « Les Professeurs Thieblemont, Gribben, van Besien et Rai sont de fervents défenseurs de l'approche allogénique de Cellectis qui conçoit et développe des immunothérapies prêtes à l'emploi. La solide expérience de ces éminents spécialistes de la recherche clinique sur les tumeurs hématologiques / la greffe de cellules souches hématopoïétiques, l'immunothérapie et l'hématologie-oncologie va grandement faire progresser nos travaux visant à répondre aux besoins non satisfaits de différentes populations de patients à travers le monde. »

Le Professeur Thieblemont est Professeur d'hématologie à l'Université Paris VII, France, et Chef du service d'hémato-oncologie de l'hôpital Saint-Louis à Paris où elle développe des programmes thérapeutiques spécifiques pour les lymphomes réfractaires ou récidivants et la leucémie lymphoïde chronique. Elle fait partie des comités administratif et scientifique du LYSA, l'association d'étude des lymphomes, du directoire de l'IELSG, l'association internationale d'étude des lymphomes extranodaux et du comité de distribution des bourses financières de recherche de l'EHA, l'association Européenne d'hématologie.

Le Professeur Gribben est titulaire de la chaire « Gordon Hamilton Fairley » d'oncologie médicale de l'hôpital de St. Bartholomew, Barts Cancer Institute, Queen Mary, Université de Londres où les travaux de recherche de son groupe portent sur les approches immunologiques pour le traitement des cancers hématologiques. Il est diplômé de l'University College London, ainsi que du Dana-Farber Cancer Institute, Faculté de Médecine d'Harvard. Il a été enseignant chercheur à la Faculté de Médecine d'Harvard, à l'Institut du cancer Dana-Farber et à l'hôpital Brigham and Women en 1992. Il est membre fondateur du CLL Research Consortium, a été rédacteur associé au sein de la revue *Blood* de 2008 à 2014 et a été élu membre de l'Académie des sciences médicales. Le Professeur Gribben sera président de l'EHA, l'association Européenne d'hématologie, jusqu'en 2019.

Le Professeur van Besien est Directeur du Programme de greffe de cellules souches au Centre médical Weill Cornell et il est médecin praticien à l'hôpital Presbytérien de New York. Diplômé du Collège ND de la Paix de Namur, Belgique et de l'Université de Louvain, Belgique, Professeur van Besien est également titulaire d'un Ph.D. de l'Université de Maastricht aux Pays-Bas. Il a effectué un post-doctorat en hématologie / oncologie à l'Université d'Indiana et à Bruges, Belgique, et il a été enseignant chercheur au sein du programme de greffe du MD Anderson Cancer Center. Le Professeur a en outre dirigé le programme de greffe à l'Université de l'Illinois et les programmes sur les lymphomes et les greffes de l'Université de Chicago. Il est rédacteur en chef de la revue Leukemia and Lymphoma.

Le Professeur Rai, chercheur et hématologue de renommée internationale dans le domaine de la leucémie, apporte ses vastes connaissances et son expérience acquises durant ses 50 ans de recherche clinique novatrice sur la leucémie. Il est Professeur de médecine de la Fondation du cancer Joel Finkelstein à la Faculté de médecine Hofstra North Shore-LIJ à New York, où il est également Professeur de médecine moléculaire. Il est actuellement le Directeur de la recherche sur la leucémie lymphoïde chronique (LLC) et du Programme de traitement au Northwell Cancer Institute et investigateur à l'Institut Feinstein pour la recherche médicale.

« Alors que Cellectis prévoit d'initier le premier essai clinique au monde pour un traitement allogénique CAR T aux États-Unis, le Conseil Scientifique de la Société sera un atout majeur pour nous guider dans les prochaines étapes du développement de ce programme », a ajouté le Dr. Hoang-Sayag. « Nous sommes convaincus que l'approche allogénique permettra la mise au point d'un traitement facilement distribué à travers le monde et immédiatement disponible pour des patients en attente de solutions thérapeutiques. Nous sommes ravis d'accueillir les Professeurs Thieblemont, Gribben, van Besien et Rai tandis que nous sommes sur le point d'atteindre cette étape fondamentale pour les patients atteints de leucémies dans le monde et à révolutionner le traitement de ces maladies tel que nous le connaissons aujourd'hui. »

À propos de Cellectis

Cellectis est une entreprise biopharmaceutique spécialisée dans le développement d'immunothérapies fondées sur les cellules CAR-T ingénierées (UCART). Sa mission est de développer une nouvelle génération de traitement contre le cancer, grâce aux cellules T ingénierées. Cellectis capitalise sur ses 16 ans d'expertise en ingénierie des génomes - s'appuyant sur ses outils phares les TALEN® et les méganucléases, et sur la technologie pionnière d'électroporation PulseAgile – afin de créer une nouvelle génération d'immunothérapies. L'immunothérapie adoptive anti-cancer développée par

Cellectis est fondée sur des cellules T allogéniques exprimant un récepteur antigénique chimérique (CAR). Les technologies CAR sont conçues pour cibler des antigènes à la surface des cellules cancéreuses. Grâce à ses technologies pionnières d'ingénierie des génomes appliquées aux sciences de la vie, le groupe Cellectis a pour objectif de créer des produits innovants dans de multiples domaines ciblant plusieurs marchés. Cellectis est cotée sur le marché Alternext (code : ALCLS) ainsi que sur le Nasdaq (code : CLLS). Pour en savoir plus, visitez notre site internet : www.cellectis.com

Talking about gene editing? We do it.
TALEN® est une marque déposée, propriété du Groupe Cellectis.

Pour plus d'informations, veuillez contacter :

Contacts media:

Jennifer Moore, VP of Communications, 917-580-1088, media@cellectis.com Caitlin Kasunich, KCSA Strategic Communications, 212-896-1241, ckasunich@kcsa.com

Contact relations investisseurs:

Simon Harnest, VP of Corporate Strategy and Finance, 646-385-9008, simon.harnest@cellectis.com

Avertissement

Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives sur les objectifs de la Société, qui reposent sur nos estimations et hypothèses actuelles et sur les informations qui nous sont actuellement disponibles. Les déclarations prospectives sont soumises à des risques connus et inconnus, des incertitudes et d'autres facteurs qui pourraient entraîner des différences matérielles entre nos résultats, performances et accomplissements actuels et les résultats, performances et accomplissements futurs exprimés ou suggérés par les déclarations prospectives. Les risques et incertitudes comprennent notamment le risque que les résultats préliminaires de nos produits candidats ne puissent être poursuivis ou être répétés; le risque de ne pas obtenir l'approbation réglementaire pour démarrer des essais cliniques sur les produits candidats UCART; le risque que l'un ou plusieurs de nos produits candidats ne soient pas développés et commercialisés. De plus amples informations sur les facteurs de risques qui peuvent affecter l'activité de la société et ses performances financières sont indiquées dans les différents documents que la société soumet à la Security Exchange Commission et dans ses rapports financiers. Sauf si cela est requis par la réglementation applicable, nous déclinons toute obligation d'actualiser et de publier ces énoncés prospectifs, ou de mettre à jour les raisons pour lesquelles les résultats pourraient différer matériellement de ceux prévus dans les énoncés prospectifs, même si de nouvelles informations étaient disponibles dans le futur.