



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

**Collectis a soumis une demande d'essai clinique pour UCART19,
un produit allogénique fondé sur des cellules CAR-T ciblant les
tumeurs hématologiques**

Le 23 décembre 2015 – New York (USA) et Paris (France) – Collectis (Alternext : ALCLS – Nasdaq : CLLS) annonce aujourd'hui avoir soumis une demande d'essai clinique auprès de l'agence anglaise de régulation des produits médicaux, la MHRA (*Medicines & Healthcare products Regulatory Agency*), sollicitant l'approbation pour initier au Royaume-Uni un essai de première administration à l'Homme avec UCART19 pour la leucémie lymphoblastique aigüe.

Le but de cette étude est d'inclure des patients atteints de leucémie lymphoblastique aigüe exprimant l'antigène CD19. D'autres critères d'éligibilité conditionnant l'inclusion dans cet essai clinique seront évalués par les investigateurs.

"Ce fut un privilège de préparer cette demande d'essai clinique avec notre équipe, nos partenaires et les investigateurs, en relation étroite avec la MHRA. Cela récompense de nombreuses années d'intense travail, à surmonter les obstacles inhérents au développement de médicaments de thérapie innovante. Cet accomplissement marque une étape importante dans la mise à disposition de UCART19 pour les patients," a déclaré Stéphan Reynier, Directeur des affaires réglementaires et de la conformité de Collectis.

"La soumission d'une demande d'essai clinique pour UCART19 est une formidable reconnaissance de nos résultats précliniques et de l'efficacité de notre procédé de fabrication, dans le but de développer un traitement contre la leucémie lymphoblastique aigüe. Nous sommes satisfaits d'avoir mené UCART19 jusqu'à la soumission de cette demande d'essai clinique, et nous attendons avec intérêt de suivre les progrès de ce programme tout au long de son développement clinique," a déclaré le Docteur Mathieu Simon, Vice-Président Exécutif, Directeur des opérations de Collectis.

À propos de UCART19

UCART19 est un potentiel traitement best-in-class allogénique, fondé sur des cellules T modifiées qui ciblent l'antigène CD19, exprimé par les cellules cancéreuses de la leucémie lymphoblastique aigüe (LLA) et de la leucémie lymphoïde chronique (LLC). Les cellules T allogéniques ciblant CD19 sont considérées comme une réelle innovation thérapeutique pour traiter différents types de leucémies et de lymphomes. L'approche de Collectis s'appuie sur les résultats positifs d'essais cliniques utilisant des produits fondés sur la technologie CAR et pourra potentiellement dépasser les limites de l'approche autologue en proposant un produit allogénique congelé prêt à l'emploi.

Le 18 novembre 2015, Servier a exercé son option de licence exclusive et mondiale pour UCART19, et a conclu un accord de collaboration avec Pfizer pour co-développer et commercialiser UCART19. Conformément à leur récent accord, Collectis confie à Servier et à son partenaire américain Pfizer le développement clinique de UCART19. Suite à l'exercice anticipé de l'option de Servier, Collectis n'est plus responsable du financement de la Phase I du programme clinique de UCART19.

Des informations concernant les essais cliniques en cours sont mises à disposition du public sur des sites internet tels que :

www.clinicaltrials.gov aux États-Unis

www.clinicaltrialsregister.eu en Europe

À propos de Collectis

Collectis est une entreprise biopharmaceutique spécialisée dans le développement d'immunothérapies fondées sur les cellules CAR T ingénierées. Sa mission est de développer une nouvelle génération de traitement contre le cancer, grâce aux cellules T ingénierées. Collectis capitalise sur ses 15 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 pour traiter les leucémies et les tumeurs solides. L'immunothérapie adoptive anti-cancer développée par Collectis 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 Collectis a pour objectif de créer des produits innovants dans de multiples domaines ciblant plusieurs marchés. Collectis est cotée sur le marché Alternext (code : ALCLS) ainsi que sur le Nasdaq (code : CLLS). Pour en savoir plus, visitez notre site internet : www.collectis.com

Talking about gene editing? We do it.

TALEN® est une marque déposée, propriété du Groupe Collectis.

Pour plus d'informations, veuillez contacter :

Collectis

Jennifer Moore, VP Communications

Tél. : +1 917-580-1088

email : media@collectis.com

Caitlin Kasunich

KCSA Strategic Communications

Tél. : +1 212.896.1241

email : ckasunich@kcsa.com

Simon Harnest, VP Finance and Investor Relations

Tél. : +1 646-385-9008

email : simon.harnest@collectis.com

Avertissement

Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives sur les objectifs de la Société qui reposent sur les estimations et anticipations actuelles des dirigeants de la Société et sur les informations actuellement disponibles.

Les déclarations prospectives sont soumises à des facteurs de risques connus et inconnus, des incertitudes et d'autres facteurs qui pourraient entraîner des différences matérielles entre nos résultats, performance ou accomplissements actuels et les résultats, performance et accomplissements futurs exprimés ou suggérés par les énoncés prospectifs.

Les risques et incertitudes comprennent notamment le risque de ne pas obtenir l'approbation réglementaire pour démarrer des essais cliniques sur nos produits candidats UCART, y compris UCART19 ; le risque que notre collaboration avec Servier ou nos relations avec les

investigateurs ne se poursuivent pas ou ne soient pas fructueuses ; et le risque que l'un ou plusieurs produits candidats ne soient pas développés et commercialisés.

Lisez le prospectus de la Société dans son intégralité, y compris les facteurs de risque qui y sont énoncés et les pièces s'y rattachant, afin de comprendre que nos futurs résultats puissent être sensiblement différents de ce que nous attendons. 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.