



**Allogene Therapeutics présente, en partenariat avec Servier,
les premiers résultats de l'étude de phase 1 ALPHA sur le traitement ALLO-501
AlloCAR T™ du lymphome non hodgkinien en rechute ou réfractaire
à l'American Society of Clinical Oncology**

- La présentation orale est la première analyse des données de l'étude de dose escalade d'ALLO-501, un traitement allogénique CAR-T anti-CD-19.
- L'étude ALPHA utilise ALLO-647, l'anticorps anti-CD52 exclusif d'Allogene, dans le schéma de lymphodéplétion différencié.
- Le recrutement dans l'étude de Phase I continue afin d'optimiser le schéma de lymphodéplétion.

South San Francisco (Californie), Etats-Unis, et Paris, France, le 29 avril 2020 – Allogene Therapeutics, Inc. (Nasdaq: ALLO), une entreprise de biotechnologie pionnière dans le développement de thérapies anticancéreuses CAR-T allogéniques (AlloCAR T™), en association avec son partenaire Servier, laboratoire pharmaceutique international indépendant, annonce aujourd'hui la tenue d'une présentation orale lors du congrès annuel de l'ASCO (*American Society of Clinical Oncology*) qui se tiendra cette année de façon virtuelle du 29 au 31 mai 2020. Il s'agit de la première présentation des données de l'étude de phase 1 ALPHA d'Allogene sur l'augmentation de la dose d'ALLO-501 dans les lymphomes non hodgkiniens (LNH) en rechute/réfractaires. Dans cette étude, ALLO-647, l'anticorps monoclonal anti-CD52 d'Allogene (mAb), fait partie du schéma thérapeutique différencié de lymphodéplétion.

Allogene est le promoteur de cet essai de phase 1 qui évalue la sécurité et la tolérabilité d'ALLO-501 et d'ALLO-647 à des doses croissantes dans le plus fréquent des LNH, le lymphome diffus à grandes cellules B ou lymphome folliculaire à rechute ou réfractaire.

À propos d'ALLO-501 (sponsorisé par Allogene)

ALLO-501A est un traitement allogénique CAR-T anti-CD19 (AlloCAR T™) développé conjointement dans le cadre d'un accord de collaboration entre Servier et Allogene Therapeutics sur la base d'une licence exclusive accordée par Cellectis à Servier. ALLO-501 utilise les technologies de Cellectis. Servier a accordé à Allogene les droits exclusifs sur ALLO-501 aux États-Unis, tandis que Servier conserve les droits exclusifs pour tous les autres pays.

À propos de Servier

Servier est un laboratoire pharmaceutique international gouverné par une Fondation, et son siège se trouve en France à Suresnes. S'appuyant sur une solide implantation internationale dans 149 pays et sur un chiffre d'affaires de 4,6 milliards d'euros en 2019, Servier emploie 22 000 personnes dans le monde. Totalement indépendant, le Groupe investit chaque année en moyenne 25 % de son chiffre d'affaires (hors activité générique) en Recherche et Développement et utilise tous ses bénéfices au profit de son développement. La croissance du Groupe repose sur la recherche constante d'innovation dans cinq domaines d'excellence : les maladies cardiovasculaires, immuno-inflammatoires et neurodégénératives, les cancers et le diabète, ainsi que sur une activité dans les médicaments génériques de qualité. Servier propose également des solutions de e-santé en complément des médicaments. Plus d'informations : www.servier.com

Contacts presse Servier :

Sonia Marques : presse@servier.com – Tél. +33 (0)1 55 72 40 21 / + 33 (0) 7 84 28 76 13

Jean-Clément Vergeau : presse@servier.com – Tél. +33 (0)1 55 46 16 / +33 6 79 56 75 96

À propos d'Allogene Therapeutics

Allogene Therapeutics, dont le siège social se trouve à South San Francisco, est une société de biotechnologie spécialisée dans la recherche clinique et pionnière dans le développement de thérapies anticancéreuses impliquant des cellules T allogéniques modifiées exprimant le récepteur d'un antigène chimérique (AlloCAR T™). Sous la direction d'une équipe internationale ayant une vaste expérience en thérapie cellulaire, Allogene développe un portefeuille de thérapies à base de cellules CAR-T «prêtes à l'emploi» avec l'objectif de proposer une thérapie cellulaire facilement accessible, de manière plus fiable et à plus grande échelle à un plus grand nombre de patients.

Pour plus d'informations, veuillez consulter le site www.allogene.com et suivre @AllogeneTx sur Twitter et LinkedIn.

Avertissement relatif aux déclarations prospectives pour Allogene

Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives répondant aux dispositions « *Safe Harbor* » conformément au *Private Securities Litigation Reform Act* de 1995. Afin d'identifier ces déclarations prospectives, le communiqué de presse peut, dans certains cas, utiliser des termes tels que « prévoit », « croit », « potentiel », « proposé », « continue », « estime », « anticipe », « s'attend à », « projette », « envisage », « peut », « pourrait », « il se pourrait », « sera », « devrait » ou d'autres termes qui expriment une incertitude liée à des événements ou des résultats futurs. Les déclarations prospectives comprennent des déclarations relatives aux intentions, convictions, prévisions, perspectives, analyses ou attentes actuelles concernant, entre autres : la capacité de Servier à mener les essais cliniques dont il est promoteur, la capacité pour Allogene à mener le développement des essais cliniques dont il est promoteur et plus largement de son *pipeline*, du calendrier de mise en place de l'étude de phase I d'ALLO-501 dans le lymphome malin non hodgkinien, de la capacité d'introduire l'anticorps monoclonal anti-CD52 d'Allogene (ALLO 647) dans le protocole de lymphodéplétion requis, et du bénéfice potentiel des traitements Allo-CAR-T. Divers facteurs peuvent entraîner des différences entre les attentes d'Allogene et les résultats effectifs discutés de manière plus détaillée dans les documents d'Allogene déposés auprès de la *Securities and Exchange Commission (SEC)*, y compris (mais sans s'y limiter) dans son formulaire Q-10 initialement déposé auprès de la SEC le 30 septembre 2018. Toute déclaration prospective faite dans ce communiqué de presse reflète uniquement les données disponibles à la date de sa publication. Allogene ne saurait être tenu de mettre à jour les déclarations prospectives que ce soit à la lumière de nouvelles informations, d'événements ultérieurs ou pour tout autre motif, après la date de ce communiqué de presse.

AlloCAR T est une marque déposée de Allogene Therapeutics, Inc.

Contact Media/Investisseur Allogene :

Christine Cassiano

Responsable communication

(714) 552-0326

Christine.Cassiano@allogene.com