

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告之內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示概不就因本公告全部或任何部份內容而產生或因倚賴該等內容而引致之任何損失承擔任何責任。

National Investments

National Investments Fund Limited

國盛投資基金有限公司

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

(股份代號：1227)

自願性公告：

Celyad 在 NKR-2 臨床試驗中獲得重大進展

本公告乃國盛投資基金有限公司（「本公司」）自願作出。

Celyad 成功完成其 NKR-2 臨床試驗中第二個劑量佇列的安全性隨訪，並在第三個劑量佇列中招募了首例患者

本公司董事會（「董事會」）知悉於歐洲 Euronext 及美國 Nasdaq 上市的 Celyad S.A. (前稱 Cardio3 Biosciences S.A.)（「Celyad」）於 2016 年 2 月 25 日發佈新聞稿，宣布完成 NKR-2 T 細胞療法 I/IIa 期臨床試驗第二劑量佇列招募的最後一例患者的 21 天安全隨訪。該臨床試驗用於評估應療法的安全性和可行性，主要針對急性髓系白血病（AML）或多發性骨髓瘤（MM）的癌症患者。據 Celyad 所述，NKR-2 T 細胞療法 I 期臨床試驗目前的進展非常順利。自試驗開始以來，沒有報導過任何安全問題。

根據 Celyad 的新聞稿，目前 CAR-T 細胞利用載體進行基因改造，轉染植入一段由 CD3 zeta 的信號域以及一個或多個共刺激分子組成的單鏈抗體可變區片段。另外，應用 CD19 修飾的 CAR-T 細胞，也獲得許多可喜的成果。但這些傳統方式改造的 T 細胞只局限於治療一些類型的癌症。NKR-2 應用了融合人類自然殺手細胞受體 NKG2D 以及人類 CD3 zeta 胞質信號域的基因序列，並使用 DAP10 作為共刺激分子。這新一代載體設計對更多種類的腫瘤具有殺傷力。嵌合 NKG2D 受體的 T 細胞能識別八個廣為辨別的 NKG2D 配體，MICA, MICB 和 ULBP 1-6。這些配體在廣泛的血液腫瘤和實體瘤中表達。I 期臨床試驗的目的在於評價 NKR-2 的安全性和可行性，包括兩種不同的血液學適應症的臨床活性。經美國食品和藥物管理局（FDA）和機構審查委員會（IRB）批准，輸注治療後的安全性隨訪期已減少到 21 天。一旦推薦劑量得以確定，將有望在 2016 年中期獲得 1 期階段的前 12 名治療患者的資料。

為免生疑問，根據 Celyad 的新聞稿中所述，NKR 代表自然殺傷的細胞受體。NKG2D 嵌合抗原受體（CAR）T 細胞現在被稱為 NKR-2 T 細胞，而產品開發名為 NKR-2。

麥迪舜醫療集團有限公司（「**麥迪舜醫療**」）為本公司的聯營公司。本公司現持有約 30% 麥迪舜醫療的股權。麥迪舜醫療的全資附屬公司，麥迪舜國際有限公司，已投資於 Celyad。

股東及潛在投資者於買賣股份時務請審慎行事。

承董事會命
國盛投資基金有限公司
主席兼執行董事
汪曉峰

香港，二零一六年二月二十六日

於本公告日期，本公司董事會包括三名執行董事，分別為汪曉峰先生（主席）、吳子惠先生及方志華先生；兩名非執行董事，分別為高城銘先生及劉嗣龍先生；以及三名獨立非執行董事，分別為查錫我先生、劉進先生及羅子璘先生。