

即時重大訊息

本資料由 (上櫃公司) 基亞 公司提供

序號	1	發言日期	106/12/13	發言時間	17:32:17
發言人	歐朝銓	發言人職稱	管理部副總	發言人電話	[02]2653-5200#220
主旨	新藥OBP-301與默克藥廠抗癌製劑合併治療之臨床研究 收錄第一位受試者				
符合條款	第	51	款	事實發生日	106/12/13
說明	1.事實發生日:106/12/13 2.公司名稱:基亞生物科技(股)公司 3.與公司關係(請輸入本公司或子公司):本公司 4.相互持股比例:不適用 5.發生緣由: 基亞生技與日本上市公司Oncolys BioPharma Inc (以下簡稱Oncolys)共同開發溶瘤病毒藥物OBP-301, 依據Oncolys十二月十三日公告, 一項由計畫主持人發起之臨床研究(investigator-initiated clinical trial), 以OBP-301合併使用美國默克藥廠(Merck & Co., Inc)已上市的抗癌免疫製劑Pembrolizumab(機制為anti PD-1)治療晚期或轉移性固態腫瘤。該臨床研究於日本國立癌症研究中心東醫院(National Cancer Center Hospital East)進行收案, 預計收案數最多至28人, 已正式收錄第一位受試者 (First Patient In)。 OBP-301目前於台灣及韓國執行肝癌第一/二期臨床試驗, 於美國執行黑色素細胞癌第二期臨床試驗, 並在日本執行與放射線合併治療食道癌之第一期臨床試驗。 6.因應措施:無 7.其他應敘明事項: (1)本臨床試驗屬於主持人發起之臨床研究(investigator-initiated clinical trial), 主要目的為評估兩項藥物合併治療之安全性及耐受性(safety and tolerability)。本公司或Oncolys目前並未與美國默克藥廠達成任何具體商業協議。 (2)本公司與日本Oncolys共同負擔OBP-301的研發費用, 並共享未來的商業利益。 (3)新藥開發時程長、投入經費高且並未保證一定能成功, 此等可能使投資面臨風險, 投資人應審慎判斷謹慎投資。 (4)日本Oncolys公司之公告連結:				

http://www.oncolys.com/en/pdf/E_OBP_Press_Release_telomelysin_NCCHE_FPI_13122017.pdf

以上資料均由各公司依發言當時所屬市場別之規定申報後，由本系統對外公佈，資料如有虛偽不實，均由該公司負責。