

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	106/09/08	發言時間	15:02:47
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	PI-88第三期臨床結果於歐洲腫瘤協會發表內容摘要				
符合條款	第	51	款	事實發生日	106/09/08
說明	1.事實發生日:106/09/08 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: 本公司於歐洲腫瘤協會 (ESMO, European Society for Medical Oncology)發表PI-88第三期臨床試驗之研究分析結果。主要內容為PI-88在主要療效指標「無疾病存活期」未達統計顯著水準,但在特定次族群中,則有顯著的效果。 依106年2月28日公告第三期臨床試驗解盲後初步分析結果,PI-88在具有「微小血管侵襲(microvascular invasion)」的特定次族群(約占總受試者的41%)中,使用PI-88的治療組在「無疾病存活期」的療效指標上優於對照組。本公司針對次群族進一步分析結果顯示,在排除治療開始後24週內早期復發(完整療程為52週)之樣本後,屬於微小血管侵襲的特定次群族在接受PI-88治療後的「無疾病存活期」可顯著延長,其P值為0.037,達到統計顯著水準。 6.因應措施: 本公司將依上述發表之研究分析結果,擬定後續臨床試驗方案,向藥物主管機關諮詢,並尋求後續國際合作對象。 7.其他應敘明事項: (1) 第三期臨床試驗解盲後初步分析結果內容,請參考本公司於106年2月28日公告。 (2) PI-88第三期臨床結果於歐洲腫瘤協會發表之英文原文及中文翻譯,請詳本公司網站連結: 中文: http://www.medigen.com.tw/zh/a-phase-iii-trial-of-muparfostat-pi-88-2/				

英文:

http://www.medigen.com.tw/en/a-phase-iii-trial-of-muparfostat-pi-88

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。