

本資料由 (上櫃公司) 3176 基亞 公司提供

序號	1	發言日期	109/07/01	發言時間	14:17:21
發言人	江雅鈴	發言人職稱	營運管理部協理	發言人電話	[02]2653-5200#890
主旨	開發中新藥OBP-301完成肝癌第一期臨床試驗				
符合條款	第 53 款	事實發生日	109/07/01		
說明	1.事實發生日:109/07/01 2.公司名稱:基亞生物科技股份有限公司 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 (東證上市代號4588)共同開發的溶瘤病毒新藥OBP-301(Telomelysin), Oncolys於7月1日公告, 於台灣及韓國執行治療肝癌第一期臨床試驗, 已經資料及安全監測委員會(DSMB, data and safety monitoring board)評估安全性, 完成此臨床試驗。此試驗目的旨在對現有療法有抗藥性的肝細胞癌患者, 經局部給予OBP-301的安全性評估, 依臨床計畫書之計畫, 預計第一期招募18~33位受試者, 因於執行中確定無嚴重毒性反應之副作用, 故最後僅收納總計18例受試者, 將其納入評估並確認其對OBP-301的耐受性。有關肝癌適應症後續的開發計畫, Oncolys將先行徵詢各方專家意見與評估後決定開發策略。 6.因應措施:無。 7.其他應敘明事項: (1)OBP-301肝癌臨床試驗相關重大訊息公告請詳103/01/22。 (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: https://ssl4.eir-parts.net/doc/4588/tdnet/1856708/00.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。