

本資料由 (上櫃公司) 基亞 公司提供

| | | | | | |
|------|---|-------|-----------|-------|-------------------|
| 序號 | 2 | 發言日期 | 109/03/04 | 發言時間 | 06:56:48 |
| 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 | 新藥OBP-301授權後臨床試驗進度更新 | | | | |
| 符合條款 | 第 | 53 | 款 | 事實發生日 | 109/03/04 |
| 說明 | <p>1. 事實發生日: 109/03/04</p> <p>2. 公司名稱: 基亞生物科技股份有限公司</p> <p>3. 與公司關係(請輸入本公司或子公司): 本公司</p> <p>4. 相互持股比例: 不適用</p> <p>5. 發生緣由:</p> <p>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, 已於108年4月授權予日本中外製藥(Chugai Pharmaceuticals), 本公司基於與Oncolys合作開發之關係, 與Oncolys同步公告OBP-301授權後臨床試驗進度的更新。</p> <p>依Oncolys於3月4日公告, Oncolys接獲中外製藥通知OBP-301合併放射線治療食道癌的臨床二期試驗, 已於2020年3月3日正式收錄第一名受試者(First Patient In), 預計收案37人。</p> <p>6. 因應措施: 無。</p> <p>7. 其他應敘明事項:</p> <p>(1) OBP-301於108年4月授權予日本中外製藥, 該授權案說明請參考本公司108/4/8公告及後續補充說明(108/4/11, 2018/5/7, 108/9/24及108/12/12)。</p> <p>(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。</p> <p>(3) 有關OBP-301用於治療食道癌在日本的開發案, 自臨床二期試驗起, 由中外製藥接手開發。說明請參考本公司108/9/24公告。</p> <p>(4) 溶瘤病毒新藥OBP-301除合併放射線治療食道癌之臨床試驗外, 目前於台灣及韓國執行肝癌第一期臨床試驗, 於美國執行胃癌及食道癌之合併免疫抑制劑第二期臨床試驗。</p> <p>(5) 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。</p> <p>(6) 日本Oncolys公司之公告連結: https://ssl4.eir-parts.net/doc/4588/tdnet/1804058/00.pdf</p> | | | | |

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。