

本資料由 (上櫃公司) 基亞 公司提供

序號	1	發言日期	109/06/10	發言時間	14:17:25
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 臨床試驗進度更新				
符合條款	第 53 款	事實發生日	109/06/10		
說明	<p>1. 事實發生日: 109/06/10</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) 共同開發中的溶瘤病毒新藥 OBP-301(Telomelysin), Oncolys 於 6 月 10 日公告與美國主要癌症研究組織 NRG Oncology 簽約, 由紐約的 Memorial Sloan-Kettering Cancer Center 的 David Ilson 教授執行試驗主持人發起的 OBP-301 併用化放療臨床一期試驗, 本試驗將收錄食道癌及胃食道接合部癌症的病患 (gastroesophageal junction)。本試驗的目的是擴大 OBP-301 於食道癌的適用族群, 而日前 OBP-301 已獲美國 FDA 孤兒藥資格認定, 本次的臨床試驗將依據此項孤兒藥認定的資格執行。</p> <p>6. 因應措施: 無</p> <p>7. 其他應敘明事項:</p> <p>(1) OBP-301 目前由 Oncolys 及本公司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的第二期臨床試驗; 另外, 被授權人中外製藥則於日本執行與放射線合併治療食道癌之第二期臨床試驗。</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) 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>(4) 日本 Oncolys 公司之公告連結: https://ssl4.eir-parts.net/doc/4588/tdnet/1847312/00.pdf</p>				