

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	109/06/22	發言時間	09:51:36
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	說明媒體報導				
符合條款	第	53	款	事實發生日	109/06/22
說明	<p>1. 事實發生日: 109/06/22</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. 傳播媒體名稱: 109年6月22日 工商時報 第A03版</p> <p>6. 報導內容:                      「基亞旗下台灣德必基開發的新冠肺炎檢測，繼5月取得歐盟CE認證後，6月也獲美國緊急使用授權（EUA），開啟國內首家獲得美國門票先例！德必基已積極布建產能，初期每月至少供應100萬劑。」</p> <p>7. 發生緣由: 依櫃買中心要求，澄清上述報導內容。</p> <p>8. 因應措施:                      有關上述媒體報導，本公司澄清說明如下:                      (1) 關於取證方面:                      基亞子公司德必基生物科技(股)公司(以下簡稱台灣德必基)係於今年5月份取得新冠肺炎快篩及核酸檢測試劑之CE Mark。核酸檢測試劑於今年6月取得美國EUA(緊急授權使用許可)，請詳109/6/11重大訊息公告。                      (2) 關於產能部份，係為媒體之臆測，有關本公司之財務、業務資訊，請依公開資訊觀測站公告為準。</p> <p>9. 其他應敘明事項: 無。</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。