

本資料由 (上櫃公司) 3176 基亞 公司提供

序號	1	發言日期	112/08/10	發言時間	16:46:09
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在美國主持人主導併用化放療治療食道癌 第一期臨床試驗第一階段結果				
符合條款	第	53	款	事實發生日	112/08/10
說明	<p>1. 事實發生日:112/08/10</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)共同開發的溶瘤病毒新藥OBP-301(Telomelysin), Oncolys於今日(2023年8月10日)公告在美國執行的主持人發起之OBP-301併用化放療治療食道癌第一期臨床試驗的起始安全性群組(initial safety cohort)終點(endpoint)結果。此階段的目的是為研究OBP-301與化放療聯合治療食道癌的安全性,結果顯示6名受評估患者均未觀察到劑量限制毒性(DLT, Dose-Limiting Toxicity),也就是確認了安全性,因此將進入第二階段的擴增群組試驗(expansion cohort),將另外招募9名患者,並評估安全性和有效性,來驗證OBP-301作為食道癌標準治療的潛力。</p> <p>6. 因應措施:無</p> <p>7. 其他應敘明事項(若事件發生或決議之主體係屬公開發行以上公司,本則重大訊息同時符合證券交易法施行細則第7條第9款所定對股東權益或證券價格有重大影響之事項):</p> <p>(1)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>(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)日本Oncolys公司之公告連結:</p> <p>https://ssl4.eir-parts.net/doc/4588/tdnet/2326257/00.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。