

本資料由 (上櫃公司) 3176 基亞 公司提供

序號	1	發言日期	114/02/02	發言時間	16:01:49
發言人	江雅鈴	發言人職稱	營運管理部副總	發言人電話	[02]2653-5200#890
主旨	開發中新藥OBP-301主持人發起之併用化放療治療食道癌 第一期臨床試驗於美國ASCO研討會公布結果(更正安全性評估 人數)				
符合條款	第	53	款	事實發生日	114/01/30
說明	1.事實發生日:114/01/30 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2025年01月30日公告更正於2025年01月24日的公告。於美國臨床腫瘤學會（ASCO）消化道癌症研討會上報告的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安全性評估受試者人數及用詞，由原2025年01月24日公告的(2)本試驗結果總結A.安全性評估，「14名依計畫完成試驗的受試者，常見的嚴重或危及生命的不良事件」；更正為「15名收錄的受試者，常見的嚴重或危及生命的副作用」。 6.因應措施:無 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): (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。 (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)日本Oncolys公司之公告連結： https://ssl4.eir-parts.net/doc/4588/tdnet/2553160/00.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。