

股票
代號 6838



台新藥股份有限公司

台新藥股份有限公司

法人說明會

2025 年 6 月 30 日

See the Power in the Small!

免責聲明

- 本簡報及同時發佈之相關訊息所提及之預測性資訊，包括營運展望、財務等內容，係本公司基於內部及外部整體經濟發展現況所得之資訊。
- 本公司未來實際所可能產生之營運結果、財務狀況與業務成果，可能與預測性資訊有所差異。其原因可能來自各種因素，包括但不限於市場需求、價格波動、競爭態勢、各種政策法令與金融經濟現況之改變，以及其他本公司無法掌控之風險等因素。
- 本簡報中所提供之資訊，係反應本公司到目前為止對於未來的看法，並未明示或暗示的表達或保證其具有正確性、完整性或可靠性。對於這些看法，未來若有變更或調整時，本公司並不負有更新或修正之責任。

報告大綱

Topics

1 台新藥公司簡介

2 APNT奈米微粒製劑研發專案

2-1 BYQLOVI丙酸氯倍他索點眼懸液劑 (APP13007)

2-2 其他APNT奈米製劑研發專案

3 ADC藥物研發專案

3-1 TSY-110 Kadcyla生物相似藥

3-2 Enhertu生物相似藥

3-3 TSY-310 雙抗ADC抗癌新藥

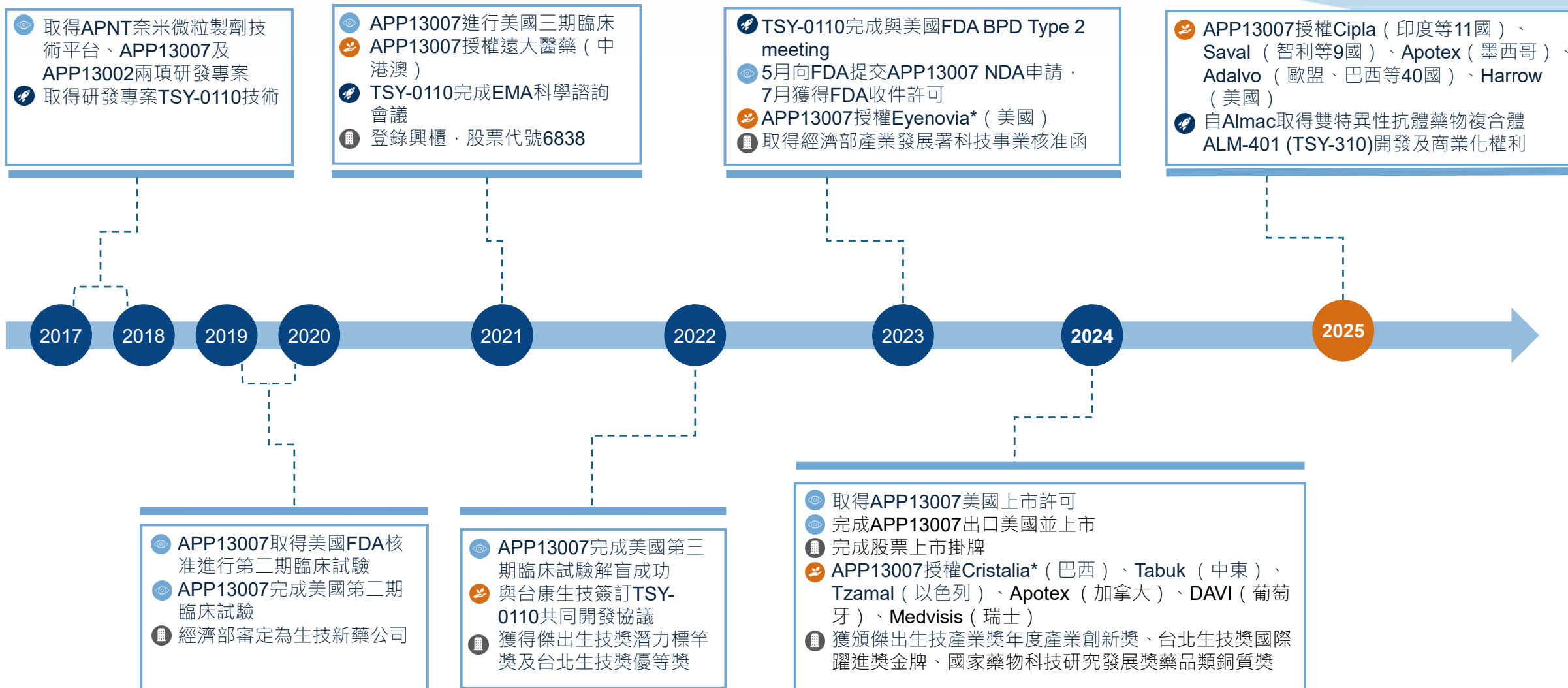
4 財務資訊

5 Q&A



1 台新藥公司簡介

台新藥發展里程碑



Corporate Development

APP13007/APNT Development

TSY-0110 Development

Business Development

* 因合作夥伴營運或策略因素，目前已解約。

台新藥董事會及股東結構



程正禹博士 董事長

- ▶ 台耀化學創辦人、董事長、總經理
- ▶ 國立台灣大學藥學系教授
- ▶ 美國加州大學舊金山分校藥物化學博士



董事

張鴻仁 董事



- ▶ 上騰生技顧問董事長兼總經理

經歷：



- ▶ 中央健康保險局總經理
- ▶ 行政院衛生署副署長



馬海怡博士 董事



- ▶ Vivo Capital, LLC 創投合夥人

經歷



- ▶ 台灣神隆創辦人 / 總經理



黃文鴻博士 董事



經歷



- ▶ 陽明交通大學衛生福利研究所教授
- ▶ 生物技術開發中心董事
- ▶ 行政院衛生署藥政處處長



獨立董事



蘇裕惠 獨立董事

- ▶ 東吳大學會計學系教授
- ▶ 中華民國高考會計師
- ▶ 國際內部稽核師與國際內控自評師



羅麗珠博士 獨立董事



經歷

- ▶ 友霖生技醫藥總經理
- ▶ 醫藥工業技術發展中心總經理
- ▶ 生物技術開發中心經理



康熙洲博士 獨立董事



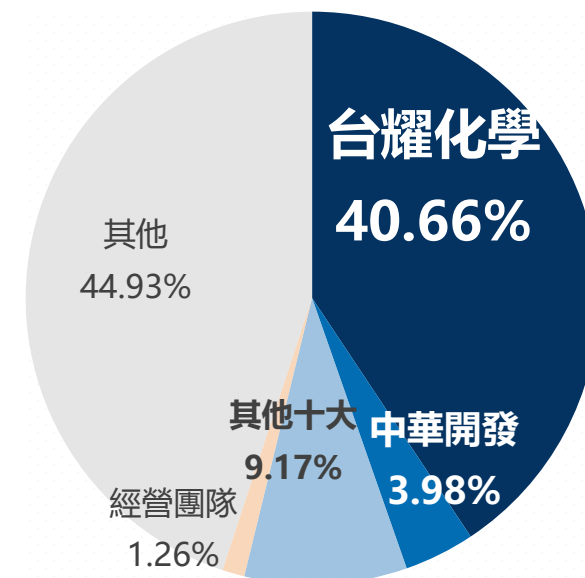
經歷

- ▶ 陽明交通大學副校長
- ▶ 台大毒理學研究所教授
- ▶ 行政院衛生署食品藥物管理局局長



股東結構

資本額15.1億元



新藥開發策略及研發團隊



See the power in the small.



總經理 許力克 博士
台灣神隆
Nitto Denko Corp
Takeda Pharmaceuticals
Exelixis, Inc. (San Francisco)
加州大學洛杉磯分校有機化學博士
本業經驗23年

奈米技術處



陳佑汲 博士 處長
萬能科技大學妝品系教授
國家衛生研究院 (NHRI)
靜岡大學營養與環境科學博士

本業經驗17年

專案管理處



詹雅鈞 處長
佳生科技顧問股份有限公司
密西根大學毒理學碩士
國立台灣大學動物系學士

本業經驗：19年

製造開發處



游國明 博士 處長
Director of Biologics Development,
Athenex.
倫敦帝國學院生化碩士
香港理工大學應用生化學科技博士
本業經驗：26年

法規品保處



何怡婷 博士 資深經理
祥翊製藥股份有限公司法規副處長
國立交大化學系博士

本業經驗：13年

奈米技術

1. 協調研發之內部資源與外部合作。
2. 依據研發策略發揮技術優勢。
3. 指導智慧財產權管理與技術權利化。
4. 委外製造及監理。

專案管理

1. 負責專案管理、支援及協調各單位合作
2. 專案品質保證作業，包含研發文件品質及CMO/CRO文件等。
3. 臨床試驗規劃與進度管理。

製造開發

1. 製程開發、放大研究及改良。
2. 技術移轉到委託製造廠商及生產管理。
3. 藥品之生產成本評估、分析與控管。

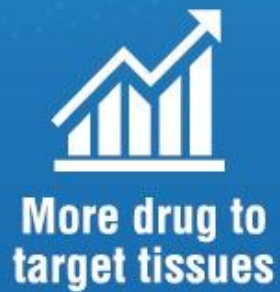
法規品保

1. 擬定查驗登記策略及時程，與國內外法規單位諮詢、協調，加速產品開發及取得藥證。
2. 負責規劃公司優良藥品製造規範及優良運銷規範之政策。
3. 推動全面品質管理，協助專案團隊執行持續品質改善。
4. 評鑑及管理供應商，協調及解決品質相關問題。
5. 定期審查品質系統，安排內外部品質稽核活動。



2 APNT奈米微粒製劑研發專案

APNT[®]奈米微粒製劑技術



關鍵特色

- 可通過無菌濾膜
- 粒徑可調且分佈集中
- 奈米化後保持藥物晶形
- 適當操作溫度
- 不使用有機溶劑或具刺激性分散介質
- 低污染風險
- 研磨賦型劑屬於FDA GRAS安全等級

APNT® / APP13007 全球專利布局

專利家族	PCT 申請年	專利件數	已領證國家
<u>5 Patent Families</u>		<u>140</u>	<u>12 Countries + EU* Territories</u>
Method for producing pulverized organic compound particle	2008	22	加拿大、中國、歐盟14國、以色列、日本、韓國、台灣、美國
Method for producing a composite organic compound powder for medical use	2009	23	加拿大、中國、歐盟14國、日本、以色列、韓國、墨西哥、俄羅斯、台灣、美國
Organic compound nano-powder, method for producing the same and suspension	2013	30	澳洲、巴西、加拿大、中國、歐盟16國、印度、以色列、印尼、日本、韓國、墨西哥、俄羅斯、台灣、美國
Aqueous suspension preparation comprising nanoparticles of macrolide antibacterial agent	2014	28	澳洲、巴西、加拿大、中國、歐盟14國、印尼、以色列、印度、日本、韓國、俄羅斯、台灣、美國
Aqueous suspension agent containing glucocorticosteroid nanoparticles	2016	37	澳洲、巴西、加拿大、中國、歐盟20國、印尼、以色列、印度、日本、韓國、墨西哥、俄羅斯、台灣、美國
Method of treating operative complications of cataract surgery	2023	申請中	美國等25國+歐盟

BYQLOVI



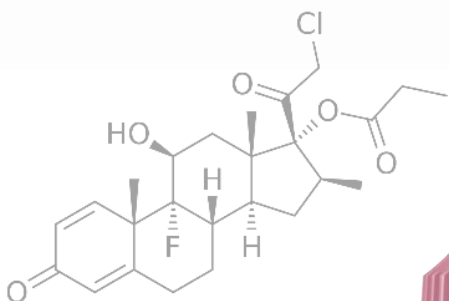
2-1

BYQLOVI丙酸氯倍他索

點眼懸液劑APP13007



BYQLOVI 丙酸氯倍他索點眼懸劑 (APP13007)



Clobetasol propionate
丙酸氯倍他索



技術

APNT® 奈米微粒製劑技術



製劑名稱

Clobetasol Propionate Ophthalmic Suspension, 0.05%



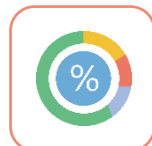
適應症

眼科手術後發炎疼痛



用法

每日2次，療程2週（共28滴）



療效目標

快速去除眼部發炎及疼痛並維持療效



安全性目標

安全性與安慰劑相當，患者點眼舒適、耐受性佳

眼科手術及術後抗發炎療法

白內障手術

(20分鐘)

麻醉



角膜切口



打開囊袋



乳化水晶體



植入人工水晶體

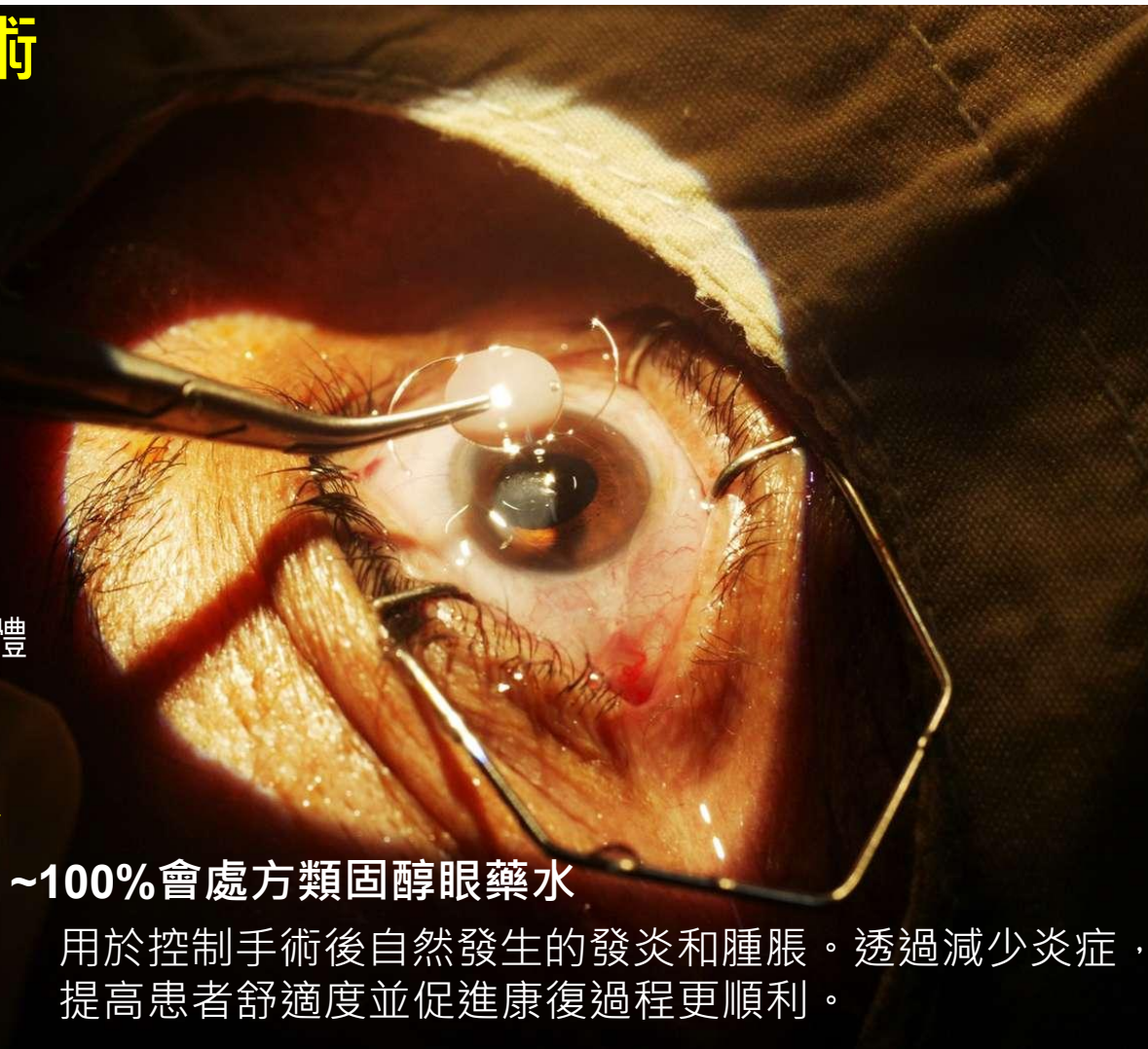


術後恢復

(4-6週)

~100%會處方類固醇眼藥水

用於控制手術後自然發生的發炎和腫脹。透過減少炎症，提高患者舒適度並促進康復過程更順利。



現有眼科術後抗發炎療法的挑戰：

1. 複雜的類固醇點藥方案

- 一天點藥4次，順從性差
- 類固醇需逐漸減量
- 標準療法多在4週左右

2. 起效慢或療效不彰

- 導致更長期使用類固醇眼藥水
- 影響手術滿意度

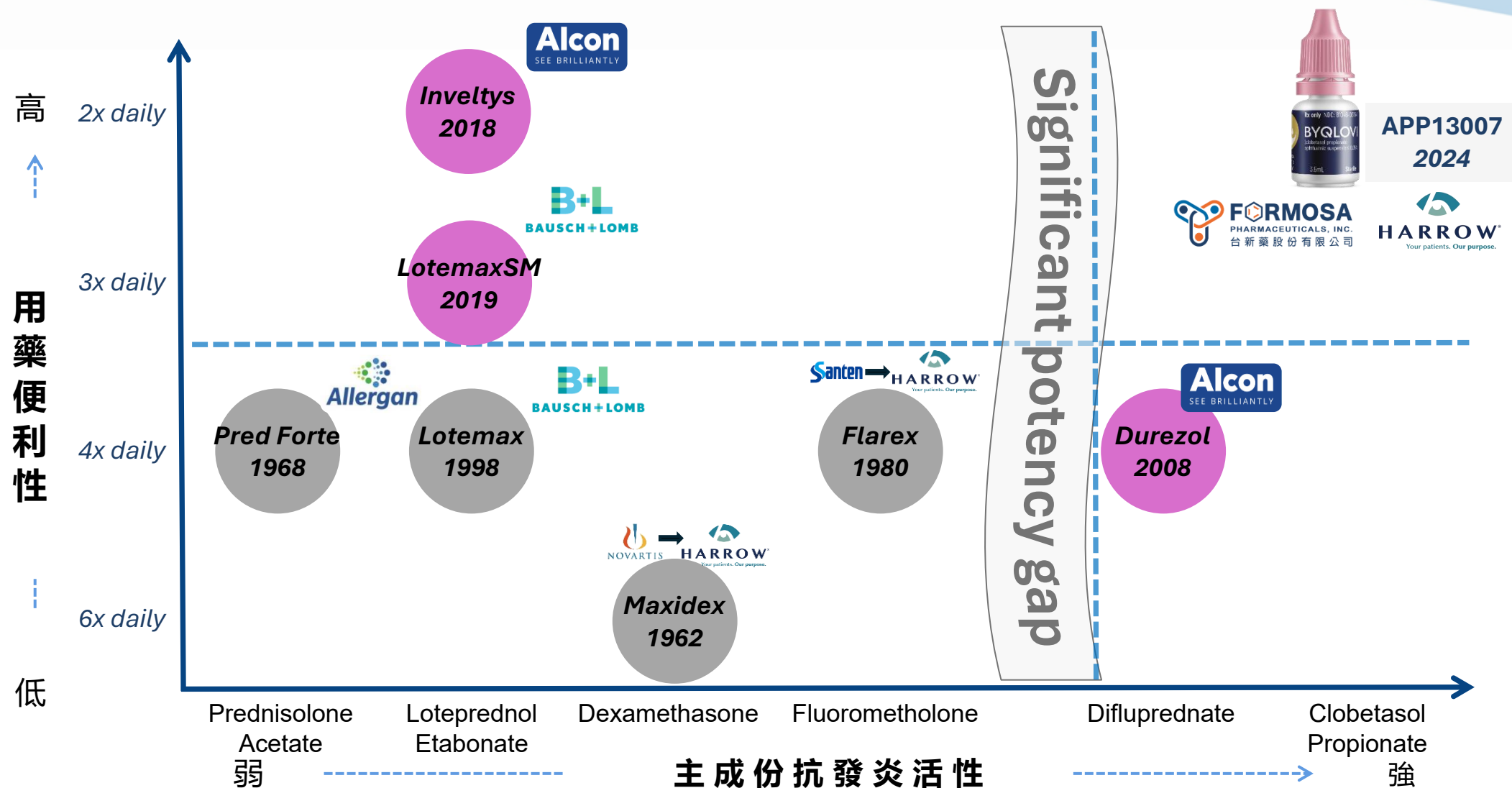
3. 眼壓上升風險

- 長期或持續接觸類固醇導致房水排出量下降

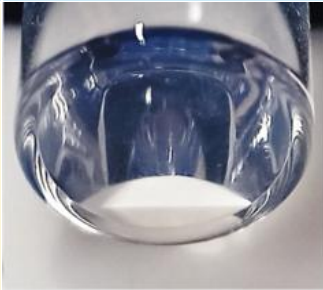
4. 懸濁液點眼不適

- 暫時視力模糊或異物刺激性疼痛

美國眼用類固醇的演化及APP13007的定位



APP13007與全球標準治療比較（給藥方案、舒適性）

		均質性與外觀	單次療程最大滴眼次數	眼痛/異物感	
Super-potent ↑ 主成份抗發炎能力	APP13007 (Clobetasol Propionate Ophthalmic Suspension 0.05%)	 No Precipitate	均質懸浮液、靜置後不生沈澱	28 滴 (一天2次 x 14天)	N
	標準治療1 Lotemax (博士倫) (loteprednol etabonate ophthalmic suspension 0.5%) · 1998年上市		不均質、靜置後產生沈澱	56 滴 (一天4次 x 14天)	Y
	標準治療2 Pred Forte (愛力根) (prednisolone acetate ophthalmic suspension 1%) · 1968年上市		不均質、靜置後產生沈澱	168 滴 (一天4次 x 14天，之後一天2次 x 14天)	Y
Weak					

BYQLOVI與美國2000
年以後上市的眼科品牌
藥比較顯示出明顯優勢

與美國品牌藥競品相較，優勢突出

產品名稱		Durezol	Inveltys	LotemaxSM	BYQLOVI (APP13007)		
美國上市年		2007	2018	2019	2024		
主成份		difluprednate	loteprednol	loteprednol	clobetasol propionate		
主成份強度		次強	中～弱	中～弱	最強		
劑型		眼用乳液	眼用懸浮液	眼用凝膠	眼用奈米懸浮液		
濃度		0.05%	1%	0.38%	0.05%		
廠商		Alcon/Sandoz	Kala/Alcon	Bausch+Lomb	台新藥		
					CPN-301	CPN-302	CPN-303
止痛	術後第4天疼痛為0比例(%)		56%		77%	85%	
	術後第8天疼痛為0比例(%)	58%	66%	74%	82%	87%	
	術後第15天疼痛為0比例(%)	63%	69%	80%	91%	87%	
抗發炎	術後第8天發炎為0比例(%)	22%	29%	29%	33%	30%	
	術後第15天發炎為0比例(%)	41%	50%	48%	59%	58%	
療效持續	術後第4天疼痛為0且到第15天無復發(%)		43%		68%	75%	91%
	術後第8天紅眼為0且到第15天無復發(%)				75%	79%	91%
	術後第8天發炎為0且到第15天無復發(%)		24%		27%	27%	32%
用藥方案便利	每日用藥次數/滴數	前兩週4次、第3週2次、每次1滴	每日2次、每次1~2滴，14天	每日3次、每次1滴，14天	每日2次、每次1滴，14天療程		
	療程最大點眼總滴數	70滴	56滴	42滴	28滴		

眼用類固醇產業概況

16個主要醫藥市場
白內障患者數

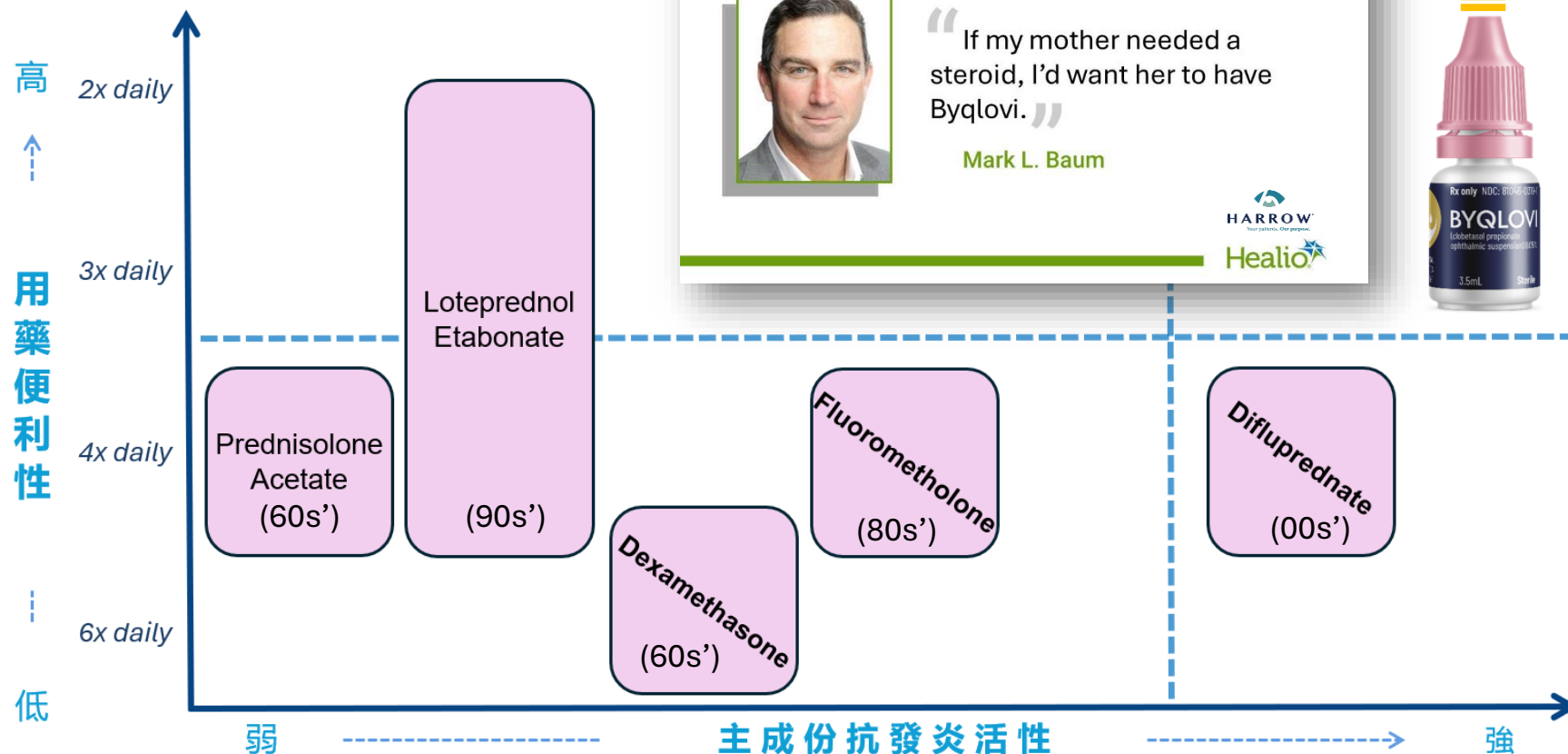
2.34億人

目前授權區域內
白內障年手術量

2500萬件

授權區域內
類固醇眼藥規模

13.8億美元



16個主要醫藥市場（美國、中國、歐盟五國（英德法義西）、其他國家（加拿大、日本、南韓、印度、俄羅斯、巴西、墨西哥、澳洲）。

APP13007 全球授權布局



2021年6月完成首次對中國大陸地區的授權案後，台新藥在過去的4年持續完成多起APP13007對外授權，目前已有包括Harrow、Apotex、遠大醫藥、Cipla、Adalvo等國際知名藥廠等10家授權合作夥伴，授權區域涵括了全球超過80個以上的國家。

APP13007 各授權經銷對象一覽

合作夥伴	市場數	區 域	簽約時間	合作進度	概 述	備 註
Harrow	1	美國	2025 Q2	已上市 (美)	美國主要品牌眼科藥物公司之一，具有豐富的眼科手術有關產品和銷售資源。	替代Eyenovia
Apotex	2	加拿大 墨西哥	2024 Q3 2025 Q2	註冊中 (加)	加拿大最大藥廠並在墨西哥有高市占率，積極拓展品牌眼科藥物。	
Adalvo	40	歐洲、巴西	2025 Q2	準備註冊	歐洲前三大的B2B藥品公司，推動近1,100項藥品上市，並積極發展巴西市場。	巴西市場替代Cristalia
Grand Pharma	1	大陸、港澳	2021 Q2	準備註冊	大陸知名藥廠，眼科具高市占率積極創新，成功完成APP13007三期臨床。	
Tabuk	15	中東北非	2023 Q2	註冊中 (沙)	沙國最大民營藥廠，在中東北非有完整銷售布局，並於區域內代理多種品牌藥物。	
Cipla	11	印度、南非等	2025 Q1	準備註冊	年營業額超過30億美元全球型藥廠，為諾華、MSD在印度、南非等市場的經銷合作夥伴。	
Saval	9	智利、拉美市場	2025 Q2	準備註冊	專精眼科藥物，總部位於智利，業務遍布中南美14國，亦是智利最早的眼科藥廠。	
Tzamal	1	以色列	2024 Q2	註冊中 (以)	以色列最主要的品牌藥經銷商之一，亦代理多種眼科手術有關設備。	
DAVI	1	葡萄牙	2024 Q4	準備註冊	輝瑞及多家歐美知名藥廠在眼科產品的葡萄牙合作夥伴，已有百年歷史。	
Medvisis	2	瑞士	2024 Q4	註冊中 (瑞士)	瑞士特殊創新藥品、罕見疾病治療藥物及醫院專用藥品經銷商。	
台新藥	1	台灣	2025 Q3	註冊中 (台)	爭取首發新藥資格，已與眼科品牌藥物經銷商正杏實業簽約。	

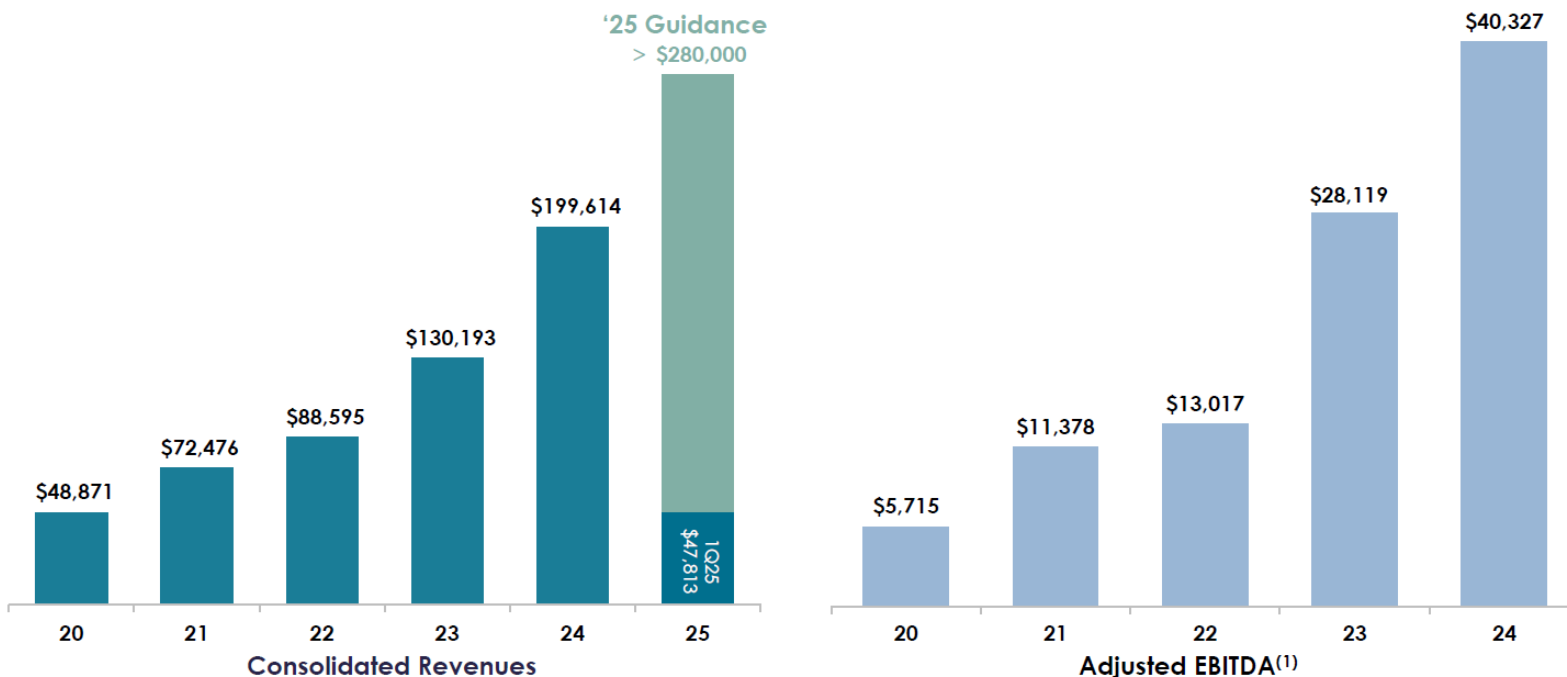
Harrow – 美國授權合作夥伴



Mark Baum
Harrow CEO and Co-Founder

Harrow專注於眼科領域的產品商業化，總部位於美國田納西州。產品涵蓋多種藥用於治療各種眼部疾病處方和非處方藥。如乾眼症、青光眼、過敏、感染和其他眼科炎症性疾病。以Harrow品牌銷售其產品，並運營ImprimisRx，為眼科配方藥品領先企業。產品被醫生、醫院和門診手術中心（ASC）在各行業中使用。

Key Financial Metrics *(in thousands)*



Harrow – 美國授權合作夥伴



● BYQLOVI的上市計畫

- 針對現有的 Harrow 品牌類固醇產品使用者及客戶進行市場推廣，包括：FLAREX、MAXIDEX、TOBRADEX ST、MAXITROL等
- 計畫利用旗下配方藥廠 ImprimisRx 的客戶群體和訂購平台，向其的客戶傳遞BYQLOVI的獨特臨床價值，這些客戶每年購買超過100萬單位含有類固醇的配方產品

● 利用現有的商業資源

- 產品將由100多名商業人員（代表、經理等）支持為接觸點全國性推廣
- 利用近期品牌產品推出和重啟的學習與經驗（例如：IHEEZO、VEVYE、TRIESENCE）
- 充分利用已建立的市場准入、主要客戶基礎設施和經驗，提升商業成功與支付方

● 積極推進BYQLOVI保險市場准入及對接Harrow直接銷售體系

- 聰明地追求已覆蓋Harrow眼前房產品的保險計畫，以最大化市場准入
- 整合至Harrow Connects共同支付和 GoodRx 計畫，降低患者自付費用以增加銷量

Apotex – 加拿大/墨西哥授權合作夥伴

APOTEX
Canadian-Based
Global Health Company

Apotex 簡介

Apotex 為加拿大第一大製藥公司，員工人數8,000人，業務領域橫跨學名藥、生物相似藥等，生產超過300種以上的處方藥。

Apotex 經營墨西哥市場超過25年，為墨西哥排名第一的學名藥廠，供應350種以上的藥物。法規註冊、市場准入經驗豐富。

APP13007 為其唯一的眼科類固醇產品並可與其他眼科品牌藥及學名藥搭配銷售。

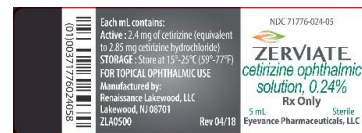
加拿大+墨西哥市場概況:

- 眼用類固醇市場規模 約8000萬加幣
- 一年約有80-90萬件眼科手術

2024年自Harrow引進多款眼科品牌藥及新藥

眼科術前麻醉、過敏性結膜炎、乾眼症症狀緩解、兒童春季角結膜炎

治療眼科手術術後發炎疼痛



與北美兩大藥企聯盟，穩固市場地位：

APOTEX
Canadian-Based
Global Health Company


HARROW
Your patients. Our purpose.

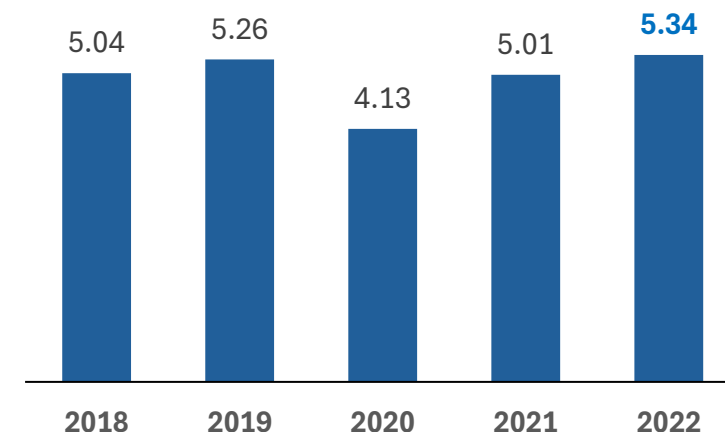

FORMOSA
PHARMACEUTICALS, INC.
台新藥股份有限公司

Adalvo – 歐洲區域授權合作夥伴



- 歐洲排名前 3 的 B2B 公司，活動遍布130國。
- 台灣美時製藥的同集團公司及歐洲合作夥伴。
- 具強大藥品註冊法規團隊，已完成1090項以上的藥品上市。
- 具強大商業發展BD能力及市場准入能力，能在各市場找到最合適的經銷夥伴。
- 產品線完整，集團具備GLP-1藥物及生物相似藥等。

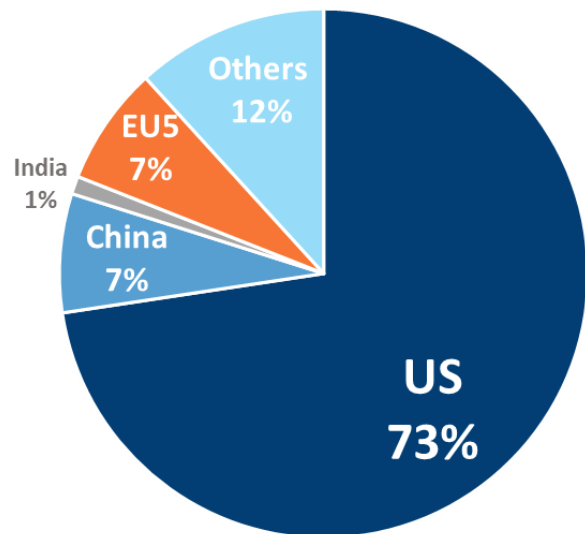
Cataract Surgeries in Euro Area
(Million Cases)



- 2024 年歐洲眼科市場收入約為 160 億美元。
- 2022年，35個歐洲國家進行了534萬例白內障手術。
- 歐洲眼科市場是一個重要的市場，預計到 2032 年將達到 380 億美元，2025 年至 2032 年的複合年增長率為 7%。

丙酸氯倍他索滴眼懸液(APP13007)國際市場規模推估

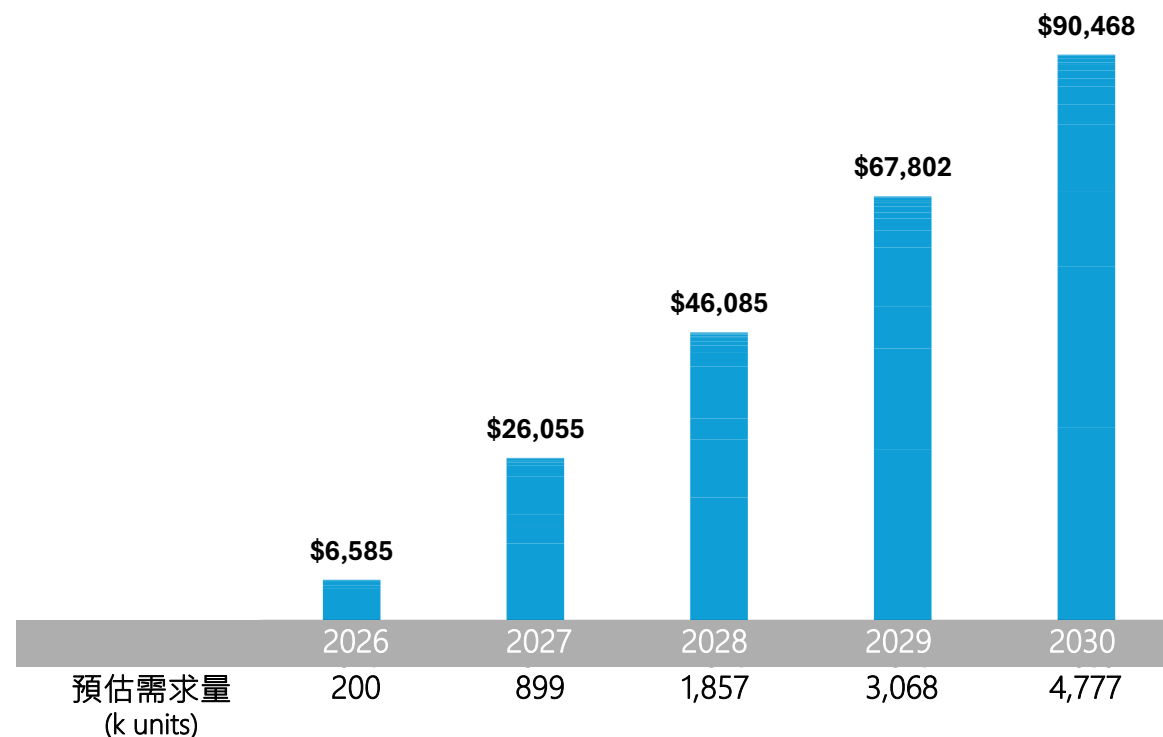
(不含乾眼症及其他適應症之預估)



CAGR 2% →

APP13007全球銷售額(2026-2030)

(US\$ k)





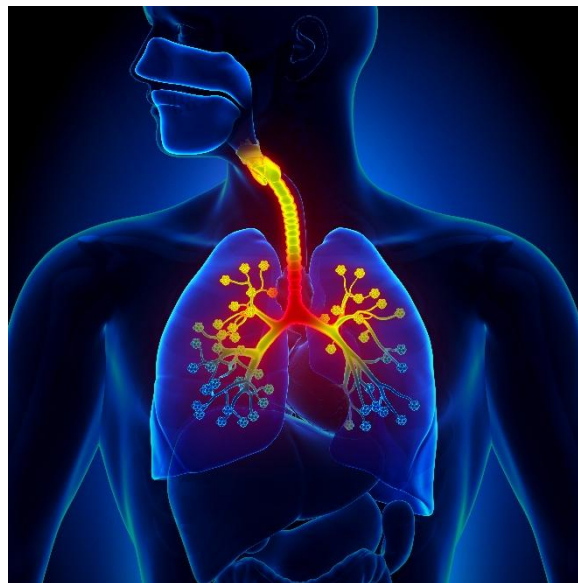
2-2 其他APNT奈米製劑研發專案

其他APNT應用專案



眼用製劑：

- APP13002眼用抗生素
- 兩項APNT配方共同開發
(均為先進國家級研究機構委託)



吸入製劑：

- 505(b)(2)抗生素吸入液
- OnDrugDelivery 雜誌發表
(與心誠鎂合作)



局部注射劑：

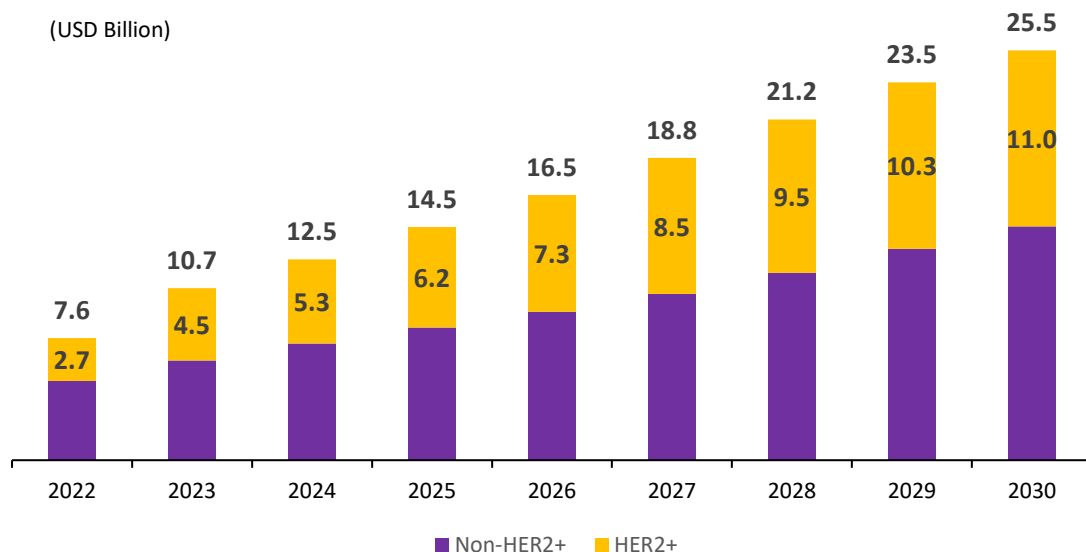
- 在皮膚科、骨科具應用商機
- 配方開發進行中
(與AimMax合作)



3 ADC藥物研發專案

ADC 藥物市場規模/ Trastuzumab-based ADC市場規模

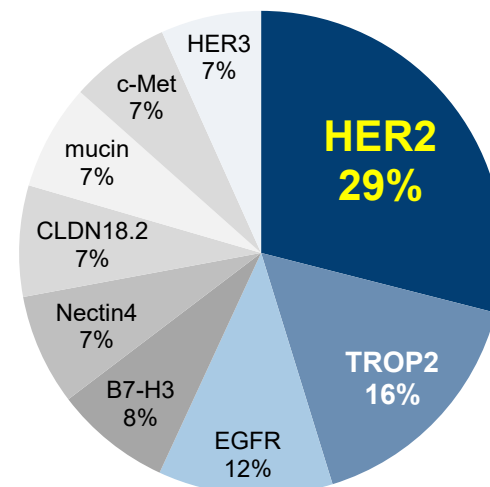
Global ADC Sales Forecast (2022-2030)



ADC藥物近年來研發熱度空前提升：

- 目前共有15個ADC上市。
- 2024年ADC藥物全球銷售額達120億美元。
- 預計將以CAGR9~16%持續成長，2030年可能達到255億美元市場規模。
- 靶點多元化，新興靶點可望解決目前的治療困境。

全球ADC研發中藥物靶點分佈



HER2+ ADC藥物成功上市並持續擴大市場：

- HER2+是最熱門的ADC治療靶點之一。
- Kadcyla (First-in-class)及Enhertu (Best-in-class)為成功上市的HER2+ ADC，當中Enhertu顯現了在治療不同乳癌分類及不同癌種的療效並持續擴張適應症。
- 至2030年，此兩HER2+ADCs可望達到約11億美元規模。

台康生技

EG12014

抗體供應



台新藥

主導研發
及商業化



台耀化學

ADC生產

- 台新藥與台康生技聯手合作 TSY-110 / EG12043 結合台耀化學ADC開發生產能力建構 HER2 陽性乳癌藥物相關產品研發。
- 使用之台康抗體EG12014已在歐盟及台灣取得藥證，品質與療效受到認可。
- 基於TSY-110的開發基礎，展望其他 Trastuzumab-based ADC商業機會。

Trastuzumab-based ADC 及ADC生物相似藥

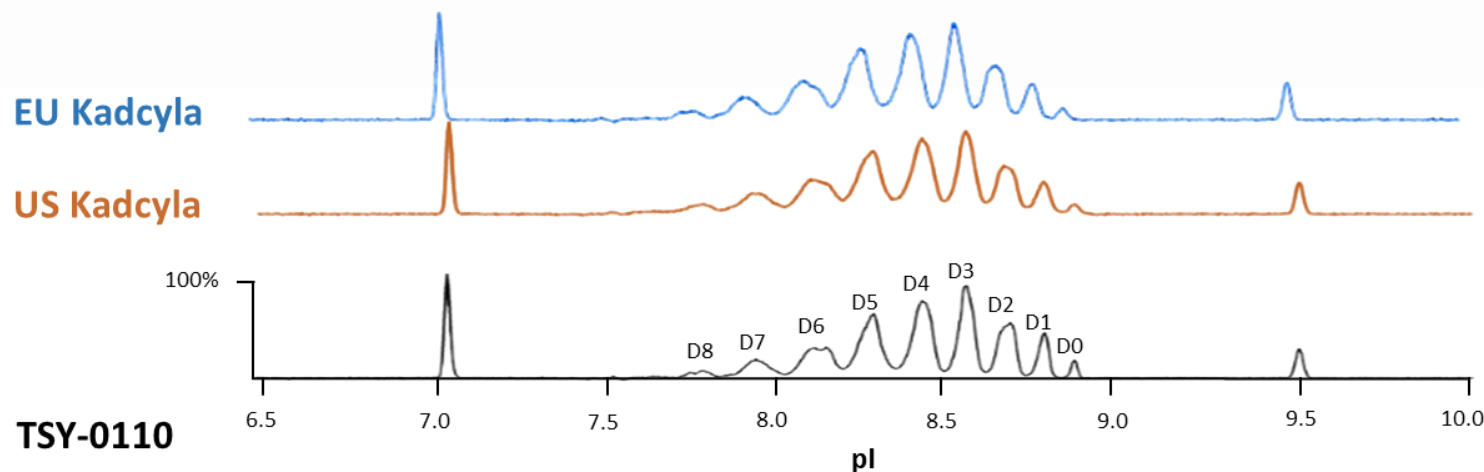
目標開發的 Trastuzumab-based ADC生物相似藥

	First-in-class	Best-in-class
HER2+ 生物藥		
藥品名稱	Kadcyla (賀癌寧)	Enhertu (優赫得)
主成份	Trastuzumab emtansine	Trastuzumab deruxtecan
藥廠	Roche	Daiichi Sankyo AstraZeneca
上市年	2013	2019
全球已上市 生物相似藥	1 (印度)	0

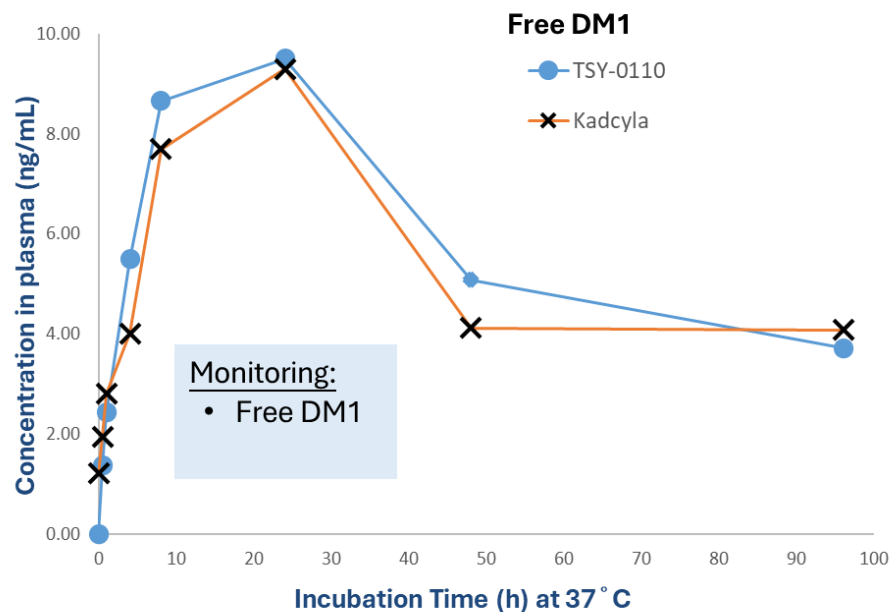
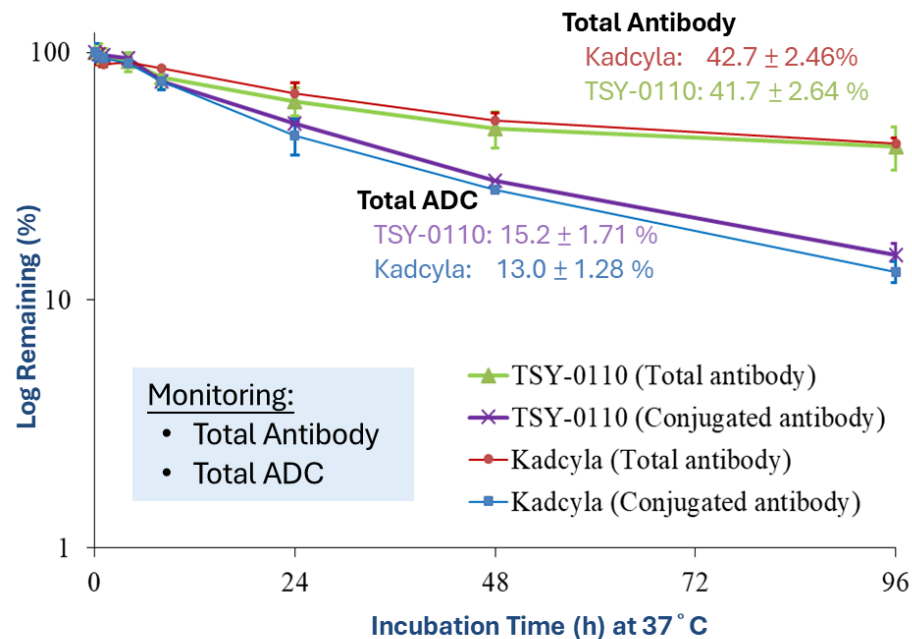
ADC生物相似藥與傳統生物相似藥之比較

比較項目	傳統生物相似藥	ADC 生物相似藥
市場競爭	高	低
複雜度	中等	高
鑑定項目	抗體結構、功能、 糖基化	抗體 + DAR + payload + linker 結 構與穩定性...
製程敏感性	中等	極高
法規成熟度	成熟 (有EMA/FDA指引)	仍發展中 (未有統一標準)
臨床需求	未來三期可能豁免	可能仍需臨床確認
專利挑戰	抗體為主	多層次

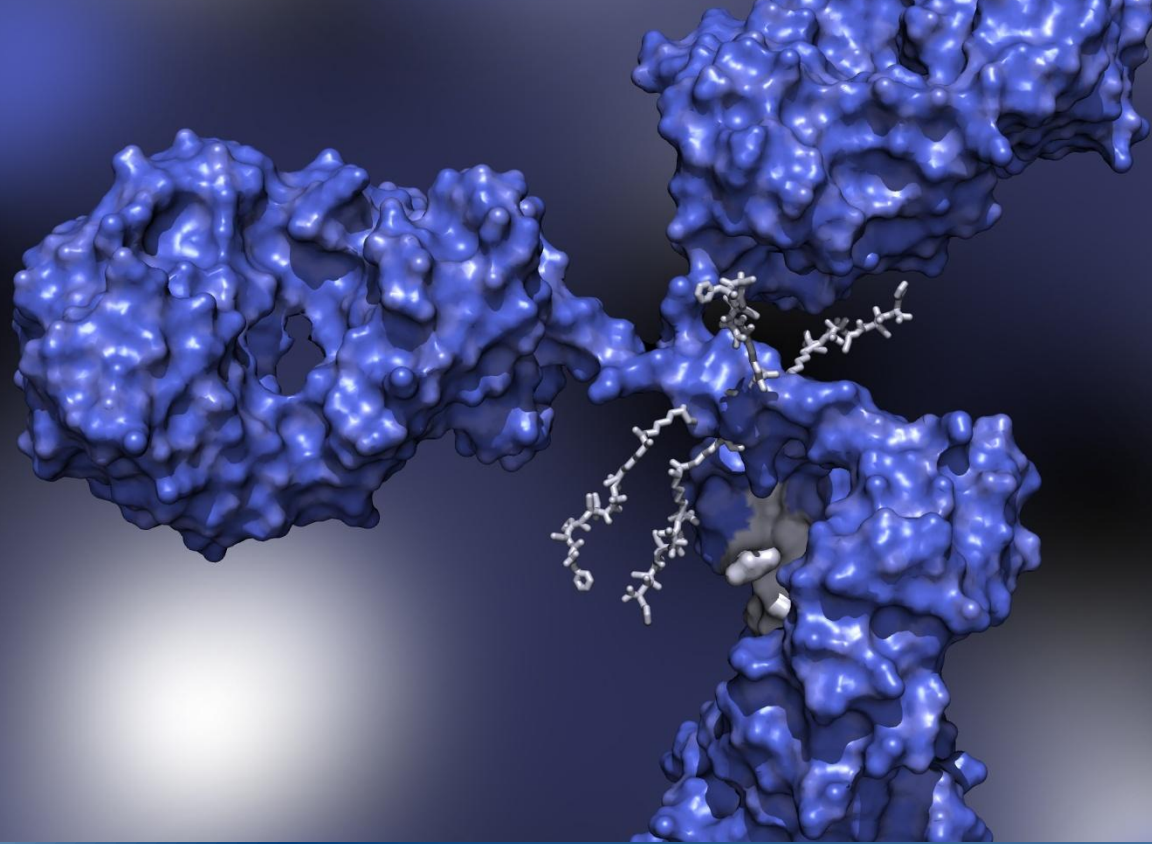
ADC生物相似藥之生物相似性說明(以TSY-110為例)



Kadcyla和TSY-0110
藥物抗體比 (DAR) 比較。

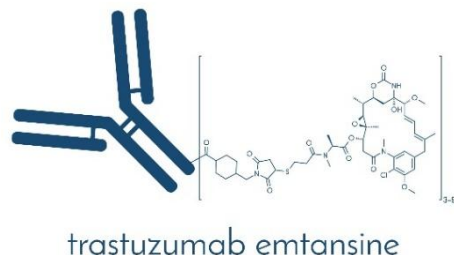


血漿安定性是臨床前階段生物相似性的重要評估指標。TSY-0110 和 Kadcyła 在血漿中隨時變化的趨勢呈現高度相似性。



3-1 TSY-110 Kadcylla生物相似藥

TSY-110 / Kadcylla生物相似藥



- Kadcylla (賀癌寧) 為羅氏繼Herceptin之後又一個HER2陽性乳癌重磅藥物，以Herceptin抗體為基礎，適應症包括HER2+早期乳癌及轉移性乳癌。
- TSY-110 目標成為首個歐美上市之 Kadcylla 生物相似藥。



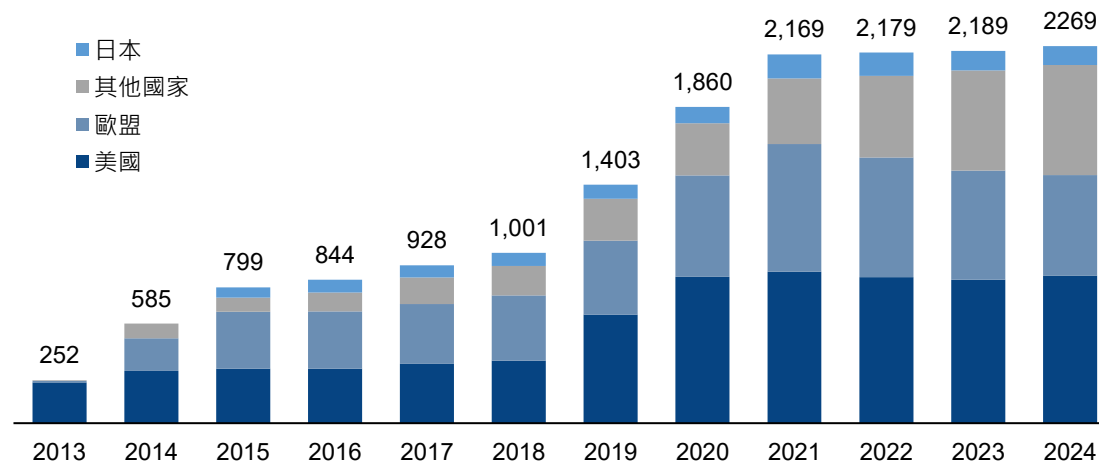
研發目標

ADC生物相似藥：

TSY-110的開發目標是生產與Kadcyla生物相似性、療效及安全性一致ADC藥物

(US\$ mm)

Kadcyla全球銷售額



Kadcyla獲准的適應症為單獨用於HER2+早期乳癌、轉移性乳癌；

- 在Roche的早期乳癌三期臨床的7年追蹤結果顯示其**整體存活 (OS)**、**無復發存活 (iDFS)** 優於Herceptin，嚴重副作用發生率亦較低，顯示接受Kadcyla治療的益處。(2023)
- Kadcylla +Tecentriq (PD-L1藥物) 治療早期乳癌，三期臨床進行中。

TSY-110 / Kadcylla生物相似藥

研發進展

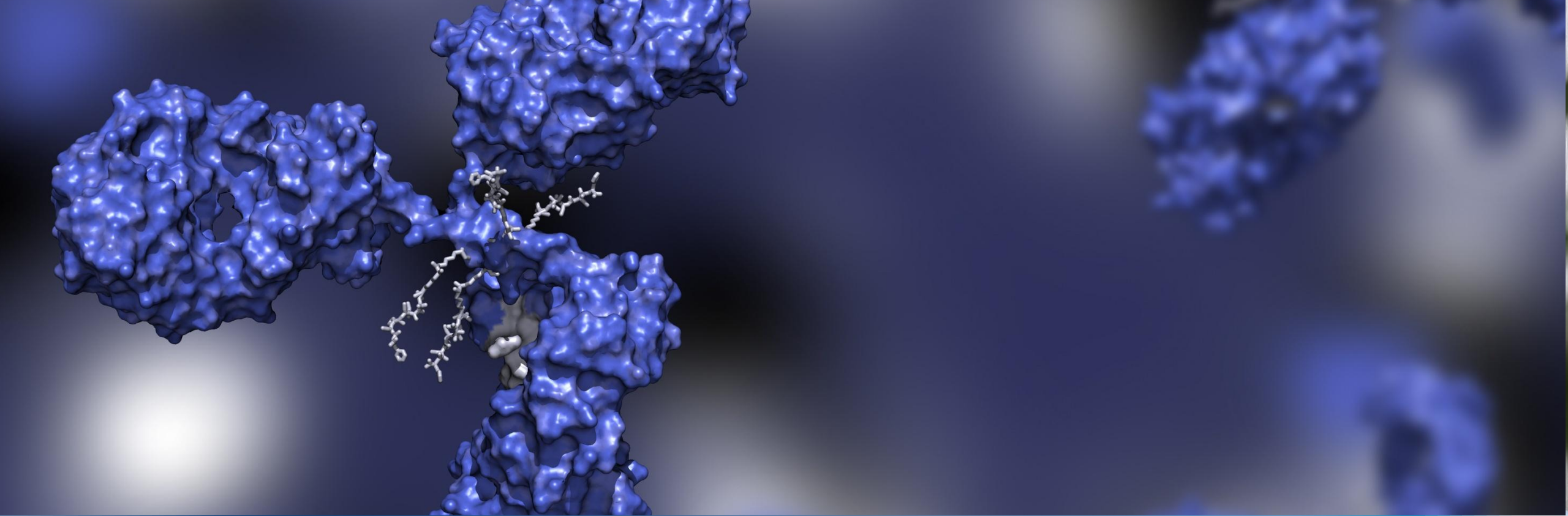
- 達成生產批次間的一致性
- 確認效價與安定性與對照藥 Kadcylla 相似
- 完成歐洲藥品管理局 (EMA) 醫藥品諮詢會議
- 完成US FDA BPD Type 2 醫藥品諮詢會議

未來開發目標

- 將於完成對外授權後由商業合作夥伴主導臨床及法規策略。
- 目標2031年於歐美市場取證。

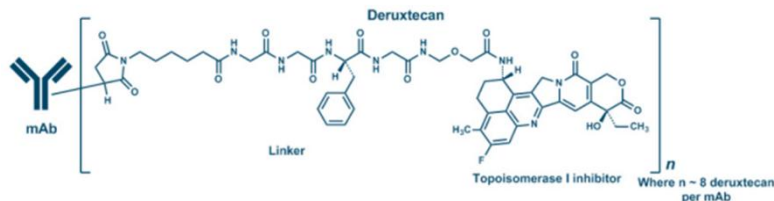
共同開發夥伴洽談進度

- 於今年BIO Boston與超過15家全球性藥廠或區域性生物相似藥經銷商展開商談。
- 目前已與某營收超過10億美元並擁有在美國上市之Trastuzumab生物相似藥之國際級大廠以全球授權為範疇進入 Term Sheet 階段之談判。



3-2 Enhertu生物相似藥

新機會 - Enhertu 生物相似藥



trastuzumab deruxtecan

- Enhertu (台灣藥品名優赫得) 為繼Kadcyla (賀癌寧) 之後第2個全球上市的HER2靶點 ADC，亦是目前銷售額最高的ADC。具有更廣泛的適應症及營收成長潛力。



乳癌治療新進展！

新一代抗體藥物複合體：
優赫得 (ENHERTU)

已批准上市的適應症：

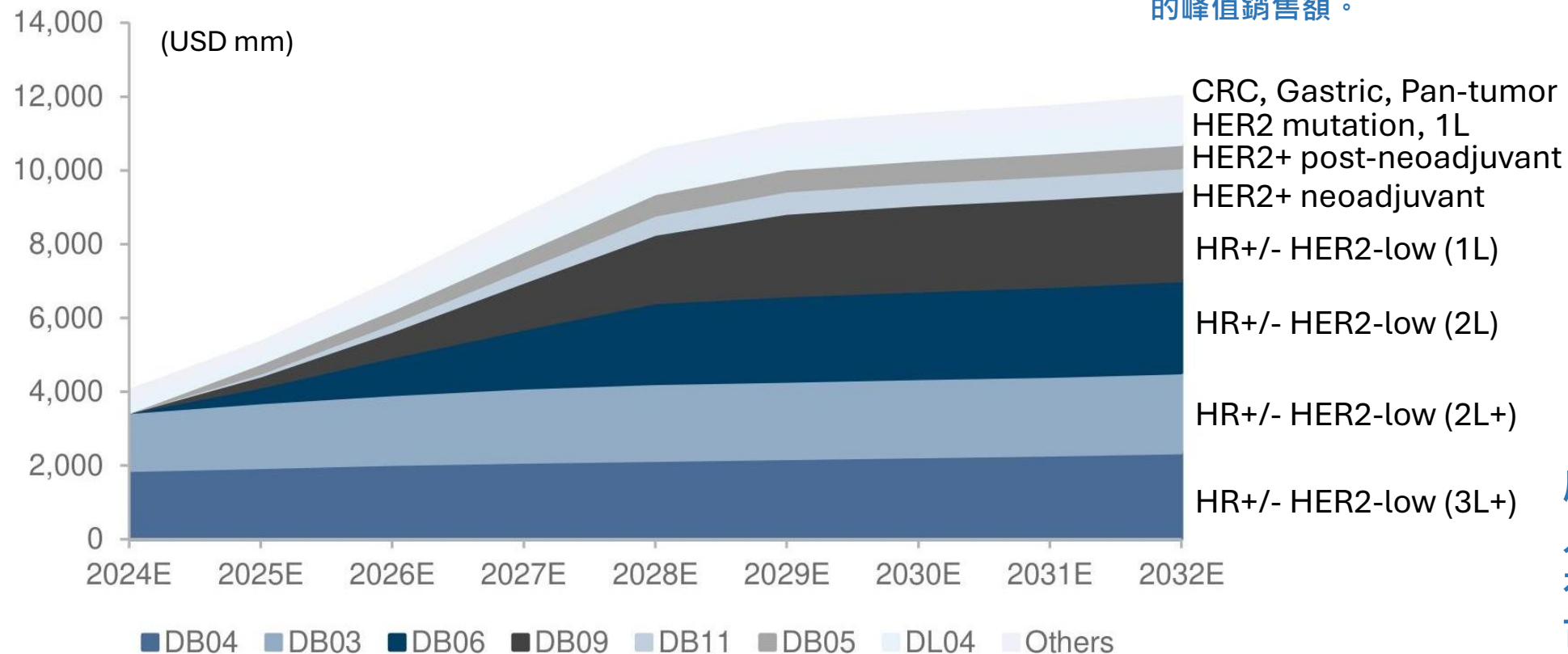
胃食道交界處腺癌、膀胱癌、子宮頸癌、大腸癌、子宮內膜癌、上皮性卵巢癌、胃癌、HER2+乳癌、HER2 Low乳癌 轉移性膽道癌、非小細胞肺癌、唾液腺癌、實體腫瘤。

正在進行臨床之適應症：

膽管癌、膽囊癌、食道癌、HER2- 乳癌、三陰性乳癌 (TNBC)、腦脊膜癌、轉移性胰臟癌、骨肉瘤、乳癌腦轉移、復發性多形性膠質母細胞瘤 (GBM)、尿路上皮細胞癌。

新機會 - Enhertu 生物相似藥

風險調整後Enhertu依不同適應症之銷售預測



英國Danske Bank 預估
Enhertu 將實現約 133 億美元
的峰值銷售額。

成長空間巨大、進入門檻高，台新藥在ADC聯盟基礎上可望有先行者優勢。



3-3 TSY-310 雙抗ADC抗癌新藥

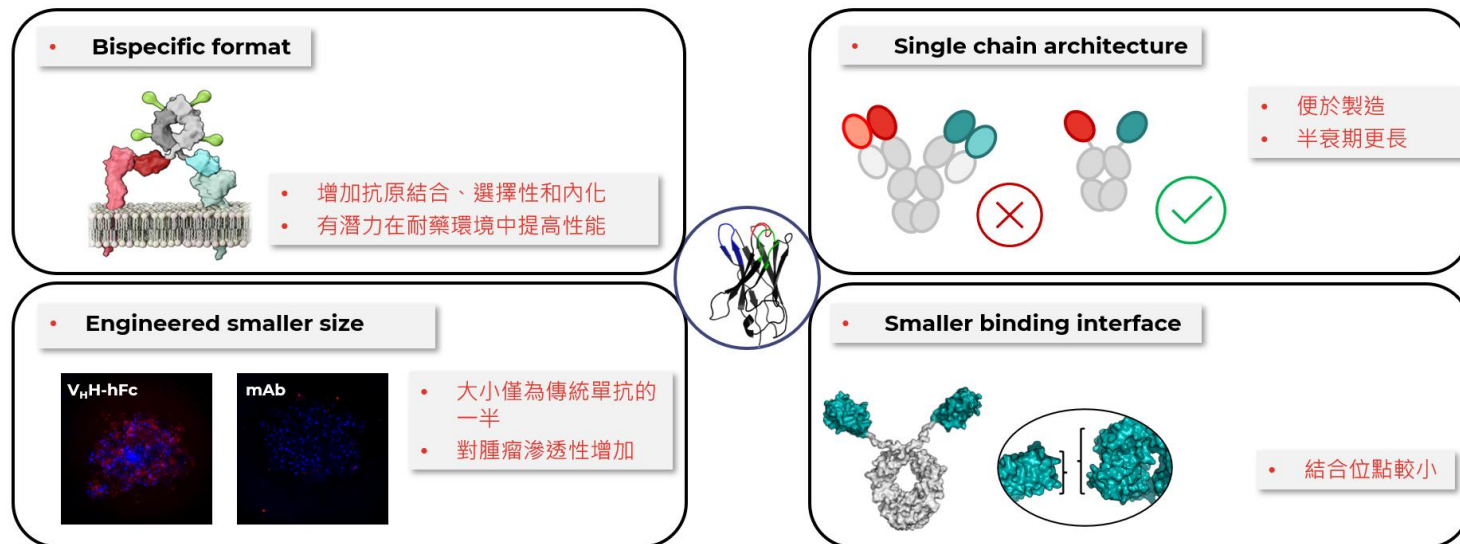
TSY-310 (ALM-401) 概述

ALM-401為台新藥於2025年自Almac Discovery取得之臨床前階段雙抗ADC新藥，目標適應症為治療如非小細胞肺癌等實體腫瘤。創新的單鏈結構雙特异性抗體，分子量更小。有望能提升對表位靶點結合能力、腫瘤穿透性並可望簡化製造流程。ALM-401已在多種實體腫瘤模型中（如非小細胞肺癌等）展現出可以持久且穩定地縮小腫瘤效果。

ADC Platform

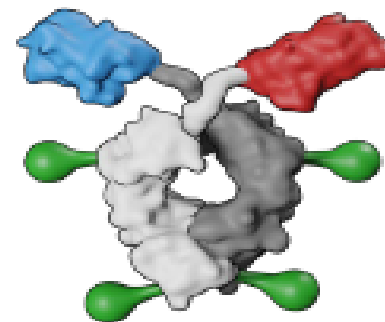
Next Generation Engineered Molecular-Targeted Therapies

ALMAC
DISCOVERY



Anti-ROR1

Anti-EGFR



TSY-310 結構示意圖

治療靶點說明：

ROR1 (Receptor tyrosine kinase-like Orphan Receptor 1) 是一種胎兒期發育中表現的受體蛋白，在多種癌症如肺癌、乳癌與血癌中異常表現，ROR1被視為極具潛力的抗癌靶點。

EGFR靶點可促進腫瘤生長與轉移，為多種癌症重要治療標的。

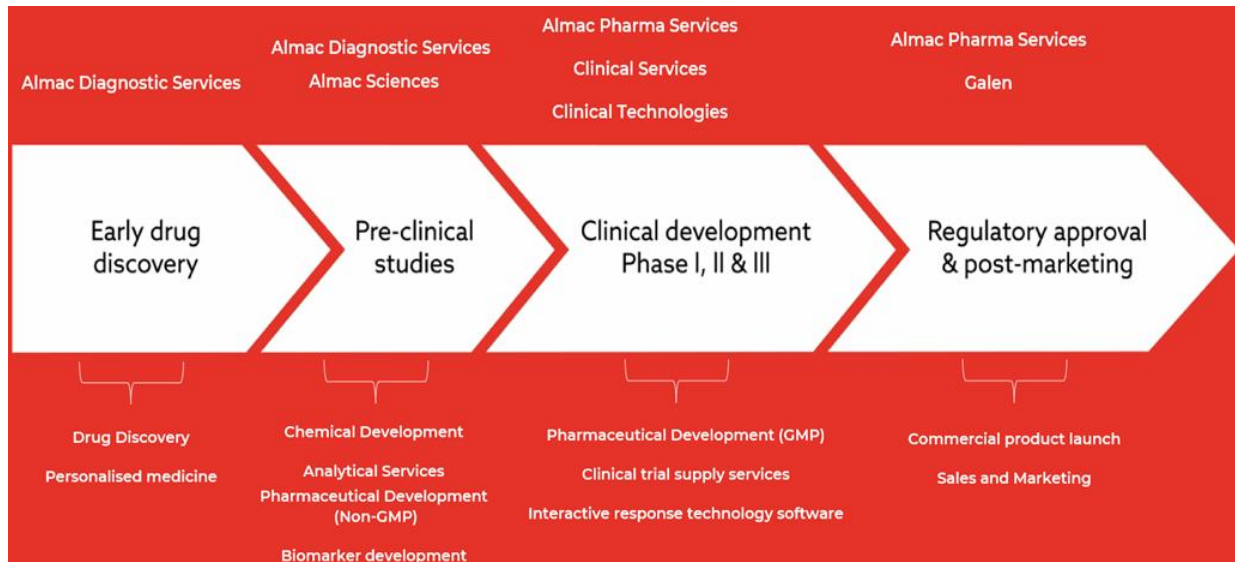
透過靶向ROR1的抗體或抗體藥物複合體（ADC）可選擇性殺死腫瘤細胞，降低對正常細胞的傷害，提高治療安全性與效果。

ALM-401 開發者ALMAC Discovery介紹



Almac Group 為營運超過50年、營業額超過10億英鎊、全球員工超過7000人之製藥和生物技術行業提供服務提供者，包括藥物開發、臨床試驗供應、商業製造和分析服務。

Almac Discovery 是Almac旗下之藥物發現公司，創造和開發FIC和BIC之 NME至臨床前候選藥物階段。



Almac Global Footprint

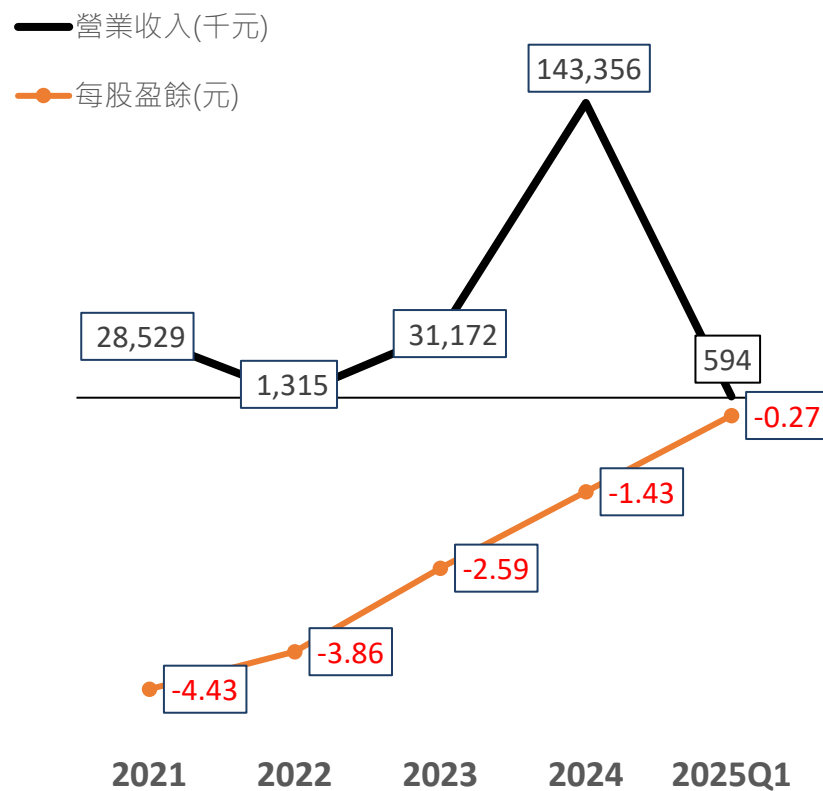




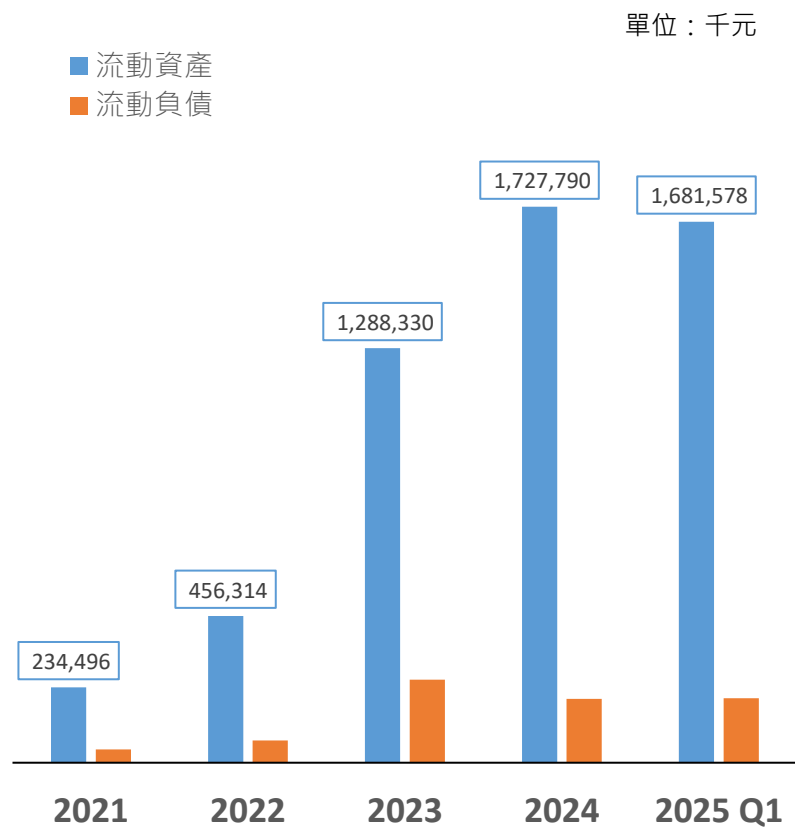
04 財務資訊

台新藥營收、每股盈餘及資產變化趨勢

台新藥歷年營收及EPS趨勢



台新藥流動性趨勢



隨著APP13007完成三期臨床、美國領證以及對外授權，EPS明顯改善，營運資金亦逐漸充實，將有助於本公司新藥研發專案的推展。



Formosa Pharmaceuticals
Announces Licensing Agreement with
Harrow Inc.
for the Commercialization of
BYQLOVI (APP13007)
for the US market




Formosa Pharmaceuticals
Announces Licensing Agreement with
Adalvo Limited
for the Commercialization of
APP13007
for Pan-European* and Brazilian
markets




Formosa Pharmaceuticals
Announces Licensing Agreement with
Apotex Inc.
for the Commercialization of
APP13007
for Mexico




Formosa Pharmaceuticals
Announces Licensing Agreement with
Almac Discovery
for the development of a First-in-Class
Bispecific ADC
targeting **EGFR/ROR1**




Formosa Pharmaceuticals
Announces Licensing Agreement with
Laboratorios SAVAL S.A.
for the Commercialization of
APP13007
for 9 Latin American Countries




Formosa Pharmaceuticals
Announces Licensing Agreement with
Cipla, Limited
for the Commercialization of
APP13007
for India, South Africa and 9 emerging markets
across South Asia, Africa and LatAm




感謝您的聆聽