1789 TT

台灣神隆法人說明會

— 2025 03 13







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、財務狀況以及業務預測等內容,乃是建立在本公司從內部與外部來源所取得的資訊基礎。

本公司未來實際所可能發生的營運結果、財務狀況以 及業務成果,可能與這些明示或暗示的預測性資訊有 所差異。其原因可能來自於各種因素,包括但不限於 :價格波動、競爭情勢、國際經濟狀況、匯率波動、 市場需求以及其他本公司無法掌控之風險等因素。

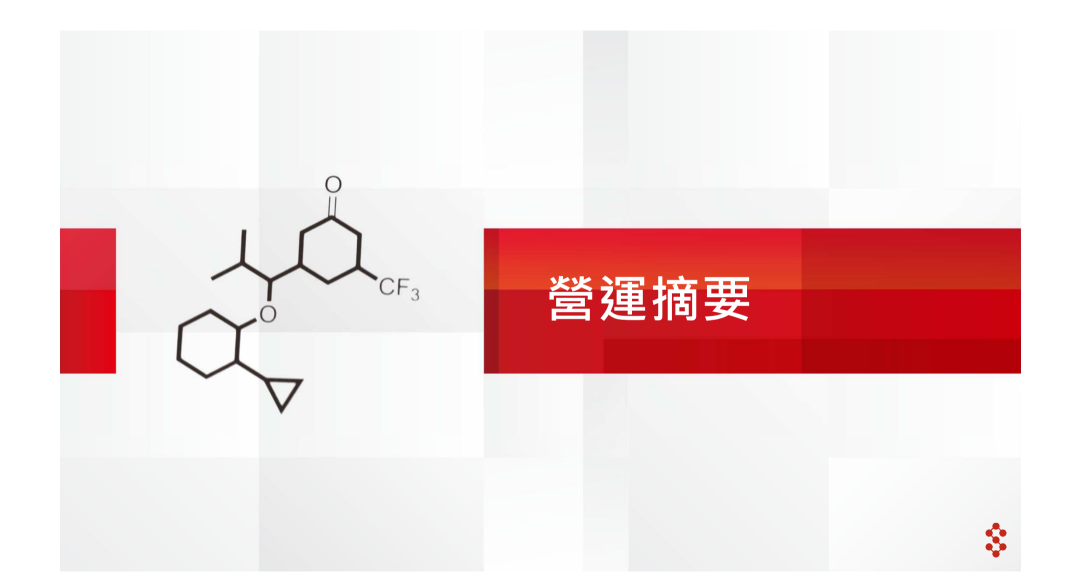
本簡報中對未來的展望,反映本公司截至目前為止對於未來的看法。對於這些看法,未來若有任何變更或調整時,本公司並不負責隨時再度提醒或更新。



01 營運摘要

02 業務現況與展望

03 財務表現



一、穩固營運基礎,保持獲利穩健

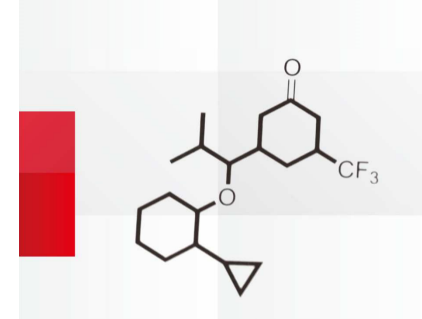
- 2024年度合併美元營收106.11百萬元,同比成長4%; 新台幣營收3,406百萬元,同比成長7%;稅後淨利339百 萬元,同比增加18%
- 台灣神隆與神隆常熟業務循序推進,各有斬獲 自有產品線持續充實,原料藥穩健發展,針劑加速布局; 代客研製業務強勁成長
- 台灣針劑廠與常熟原料藥廠分別接受US FDA查廠,台灣原料藥廠首度接受巴西ANVISA查廠,持續締造卓越成果 (零缺失通過)

二、推進自有品項,強化產品布局

- 自有原料藥產品 ~ *癌症、中樞神經疾病等領域*
 - 持續發揮產品力優勢以應對價格競爭,穩居供應鏈地位
- 自有針劑產品 ~癌症、血液疾病、代謝疾病、中樞神經系統疾病等領域
 - 整合原料藥、製劑至醫療器械之開發實力,聚焦高價值之藥物器械 組合產品
 - 重點布局GLP-1胜肽藥物,借力市場成長
 - 延伸非美市場之藥證申請與銷售布局
- 改良型新藥
 - 強化戰略合作,增加參與改良型新藥開發專案

三、拓展委託研製,發揮服務優勢

- 延伸發揮自有產品研製經驗,聚焦胜肽、類固醇與細胞 毒性產品領域,提供新藥代客研製服務
- 發揮胜肽藥物與細胞毒性產品產製實力,持續擴增針劑 代工品項、服務內容與合作對象,提供符於國際標準之 整合服務



業務現況與展望



強化自有原料藥業務

- 已完成77項產品開發與藥事主檔案註冊,其中37品項已支持客戶取得藥證上市銷售,密切關注客戶端藥證申請與核准,配合上市供貨
- 除鞏固現有市場與客戶,積極與客戶共同開拓新市場,如中國,歐洲,南美等, 擴大自有原料藥在全世界布局與市佔率
- 持續開發量能,擴充產品組合,12項新產品在線開發中



加速製劑業務發展

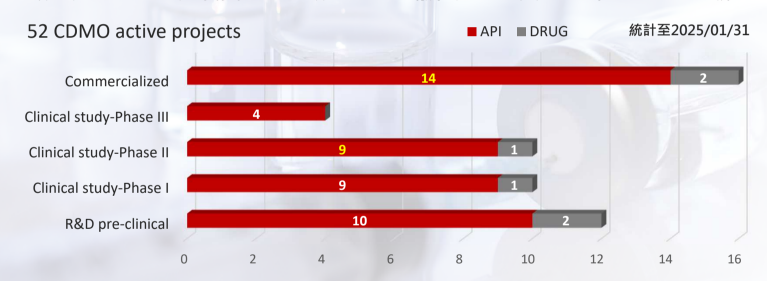
- 持續擴增針劑製劑產品線並加速於美國取證,實踐由原料藥延伸到製劑之發展目標
- 積極尋求合作夥伴,布局非美國市場,如加拿大,澳洲,日本,中國,歐洲等

製劑產品 劑型	事案 數量	產品適應症	開發中	完成開發	註冊文件 準備中	藥證 申請中	藥證 已核准
凍乾粉 產品	4	骨髓增生異常症候群多發性骨髓瘤癌症用藥		1			1 1
水針 產品	6	急性淋巴母細胞白血病癌症用藥逆轉神經肌肉阻斷劑		4 1			<u>1</u>
預充填針 產品	3	 抗凝血 多發性硬化症 顯影劑		1		<u>1</u> #	1
注射筆 產品	5	骨質疏鬆症糖尿病減重用藥	<u>1</u>	<u>1</u>	1	1* 1*	

[#] 已回覆US FDA CRL / *準備回覆US FDA CRL

擴展委託研製服務範疇

- 聚焦胜肽、類固醇與細胞毒性產品等專長領域,持續擴展國際市場委託研製業務
- 善善善 善用原料藥與針劑研製優勢,提供客戶一站式全方位服務
- 發揮深植多年的產製實力,爭取為國際藥廠在原料藥與針劑代工的合作商機

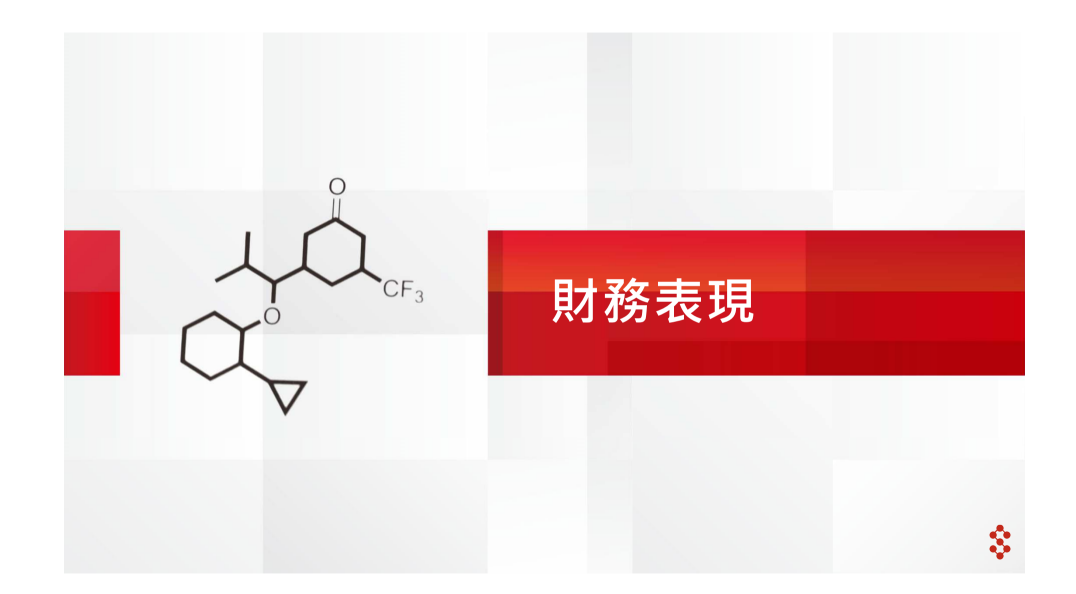


- > 2024年:一項客戶新藥產品獲核准藥證,一項產品由pre-clinical進展至Phase II
- 2025年:預計三項客戶新藥產品可望獲核准藥證

積極拓展中國業務

- 2024年神隆常熟延續營利態勢,目前,總計完成五項產品GMP符合性檢查,配合客戶產品上市量產出貨貢獻營收,營運可望維持成長態勢
- 神隆常熟持續推動新產品開發,深化與中國製劑企業合作,充實產品線,一方面供應中國市場內需,也同步放眼國際市場

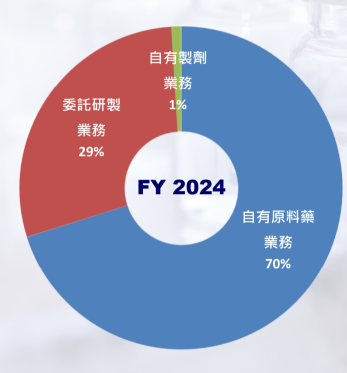
12



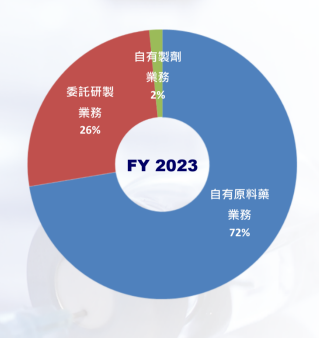
合併損益表

單位:新台幣佰萬元 (除每股盈餘外)	202 <i>4</i> (查核婁		年成 長率	2023 (查核數	
營業收入	3,406	100%	7%	3,186	100%
營業毛利	1,300	38%	7%	1,216	38%
營業費用	(979)	(29%)	9%	(902)	(28%)
營業利益	321	9%	2%	314	10%
稅前淨利	413	12%	18%	349	11%
稅後淨利	339	10%	18%	287	9%
稅後每股盈餘 (新台幣元)	0.43	-	-	0.36	-

業務種類營收比重



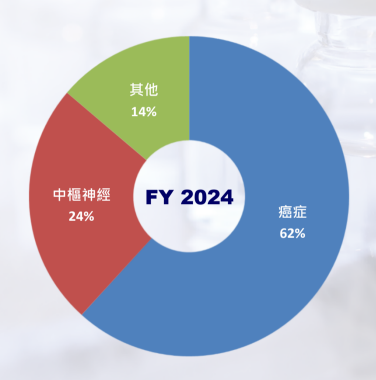
註:2024年起以新分類方式統計列示



單位:美金百萬元

	自有原料藥 業務	委託研製 業務	自有製劑 業務
2024年營收	74.4	30.7	1.0
年成長率	0.6%	15.1%	-32.7%

產品適應症營收比重





單位:美金百萬元

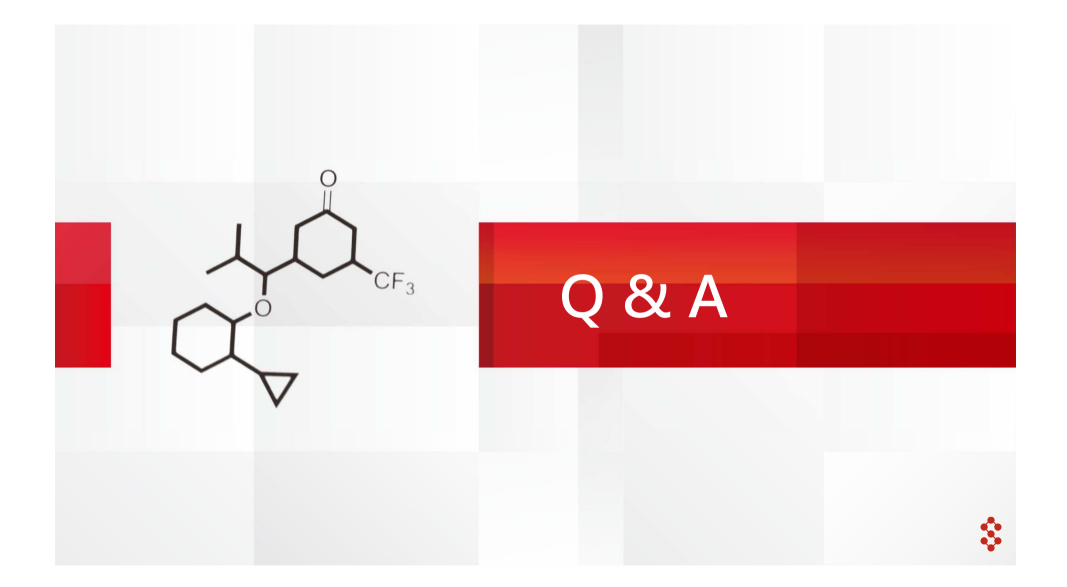
	癌症	中樞神經	其他
2024年營收	65.5	26.0	14.6
年成長率	3.2%	17.6%	-11.7%

合併資產負債表

單位:新台幣佰萬元	2024/12, (查核數		2023/12/31 (查核數)	
現金及約當現金	4,166	35%	3,942	33%
應收帳款	604	5%	788	7%
存貨	1,673	14%	1,511	13%
不動產、廠房及設備	3,739	32%	3,763	32%
其他流動及非流動資產	1,761	14%	1,717	15%
資產總額	11,943	100%	11,721	100%
金融負債	36	0%	32	0%
其他流動負債	732	6%	697	6%
其他非流動負債	649	6%	628	6%
負債總額	1,417	12%	1,357	12%
股東權益總額	10,526	88%	10,364	88%

合併現金流量表

單位:新台幣佰萬元	2024 (查核數)	2023 (查核數)	變動數
營業活動之淨現金流入(出)	751	231	520
其中:折舊與攤銷費用	488	461	27
投資活動之淨現金流入(出)	(293)	(233)	-60
其中:資本支出	(300)	(285)	-15
籌資活動之淨現金流入(出)	(245)	(341)	96
匯率影響數	11	(10)	22
本期現金及約當現金增加(減少)數	224	(353)	577
期初現金及約當現金餘額	3,942	4,295	-353
期末現金及約當現金餘額	4,166	3,942	224





公司概況

- 1997年成立,於台灣台南及江蘇常熟擁有研發及cGMP原料藥廠,並於台南新建針劑廠,在台南、上海及東京分別有行銷據點
- 提供全球客戶高活性原料藥到針劑產品,包括研發及生產之整合性服務
- 已開發77項供學名藥用之原料藥,其中37項產品已獲核准*
 - 全球註冊之有效DMF計958項,其中美國有67項*
- 客戶委託研製開發項目逾200項,已有14項產品(12項為新藥)獲批准上市, 4項產品位於臨床三期*
- 原料藥廠通過美國FDA、日本PMDA、歐盟EMA、EDQM、澳洲TGA、韓國 KFDA、墨西哥COFEPRIS、德國等官方之GMP品質查廠,2024年11月再以 零缺失表現通過巴西ANVISA首次查廠,延續此前連續五次以零缺失表現通過 美國FDA查廠之紀錄
- 針劑廠通過美國FDA之GMP品質實地查廠以及台灣TFDA之GMP/GDP符合性評鑑查廠

*統計至 2025/01/31



Brand Quality with Asian Advantages

www.scinopharm.com

股票代號:1789