



1789 TT

台灣神隆

2020年1月15日



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。

簡報大綱

- 公司概况
- 業務展望
- 2020年預計核准產品
- 營運表現



公司概況

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73項供學名藥用之原料藥，其中31項產品已獲核准*
 - 已於美國註冊之有效DMF共62項(全球828項)，其中37項為抗癌產品*
- 客戶委託研製開發項目逾150項，已有7項產品(5項為新藥)獲批准上市，8項產品位於臨床三期*
- 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GMP 品質查廠

*統計至 2019/12/31

2019年達成情形

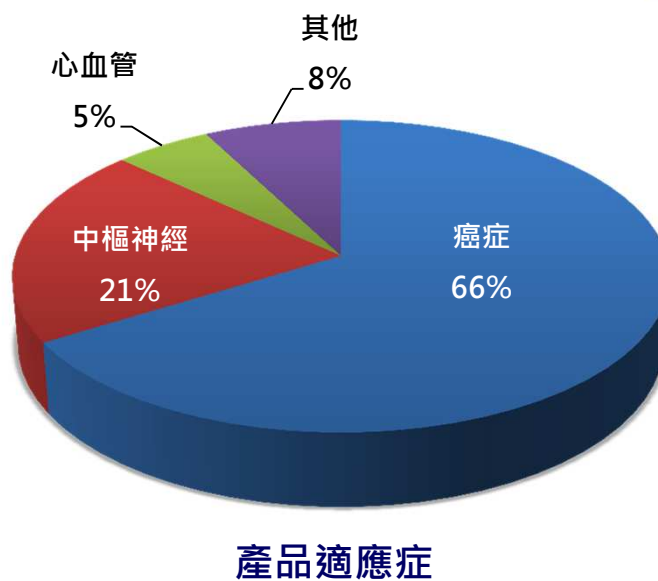
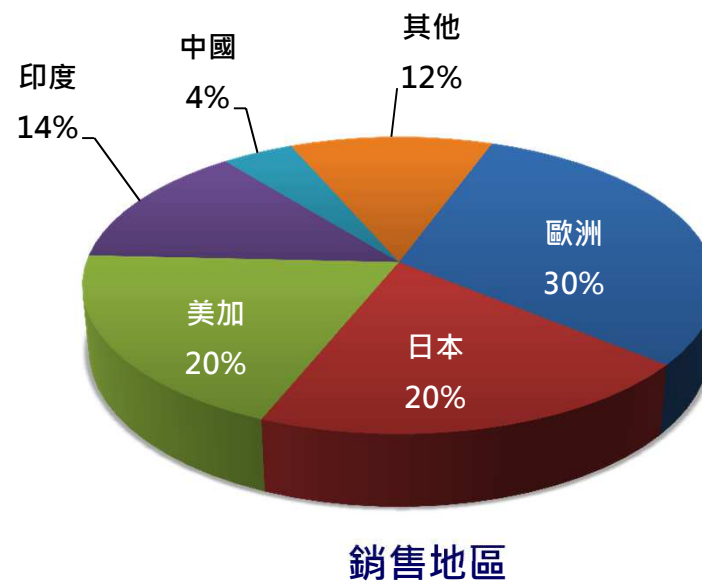
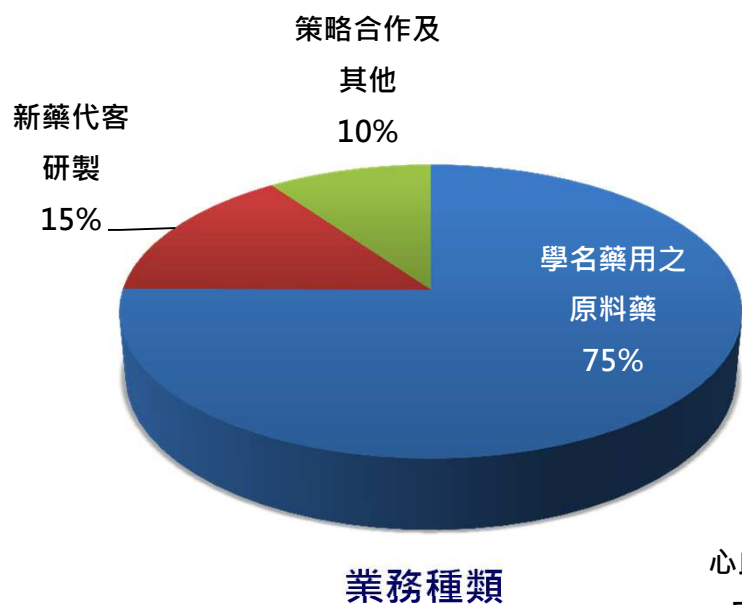
- 台灣神隆於2019年五月份以零缺失通過美國FDA第七度查廠
- 日本市場拓展情形
 - Capecitabine 已於2019年一月份上市銷售
 - Flumazenil 於2019年十一月份獲得核准
- 針劑業務推展成效
 - Fosaprepitant已於2019年九月份獲得美國FDA核准，並於2019年十一月份上市銷售
 - 針劑廠已完成第一項預充填針產品之註冊批生產
 - 完成西林瓶產線生產設備的現場測試(SAT)

*統計至 2019/12/31

2019 年獲核准產品

類 型	產 品	地 區	適 應 症	原 廠
學名藥 API	Docetaxel Trihydrate	US	癌症用藥	Sanofi Aventis
學名藥 API	Tamsulosin HCl	US	攝護腺肥大症	Sanofi Aventis
學名藥 API	Flumazenil	JP	鎮靜、催眠 藥物拮抗劑	Genentech
學名藥產品		US	化療用止吐劑	Merck
新藥代客研製 API	Intermediate for a NCE	EU	新陳代謝症	CRAM customer

2019年業務分布



業務分布年成長率

按業務種類

單位：美金

	學名藥原料藥	新藥代客研製	策略合作及其他
2019年營收	70.4M	14.1M	9.2M
年成長率	-6.5%	-64.3%	331.5%

按產品適應症

	癌症	中樞神經	心血管	其他
2019年營收	62.0M	19.4M	5.1M	7.2M
年成長率	-5.1%	17.3%	77.3%	-77.7%

按銷售地區

	歐洲	日本	美加	印度	中國	其他
2019年營收	28.6M	18.8M	18.4M	12.7M	4.0M	11.2M
年成長率	-28.7%	108.1%	-62.7%	9.1%	403.4%	80.6%



業務展望

業務策略

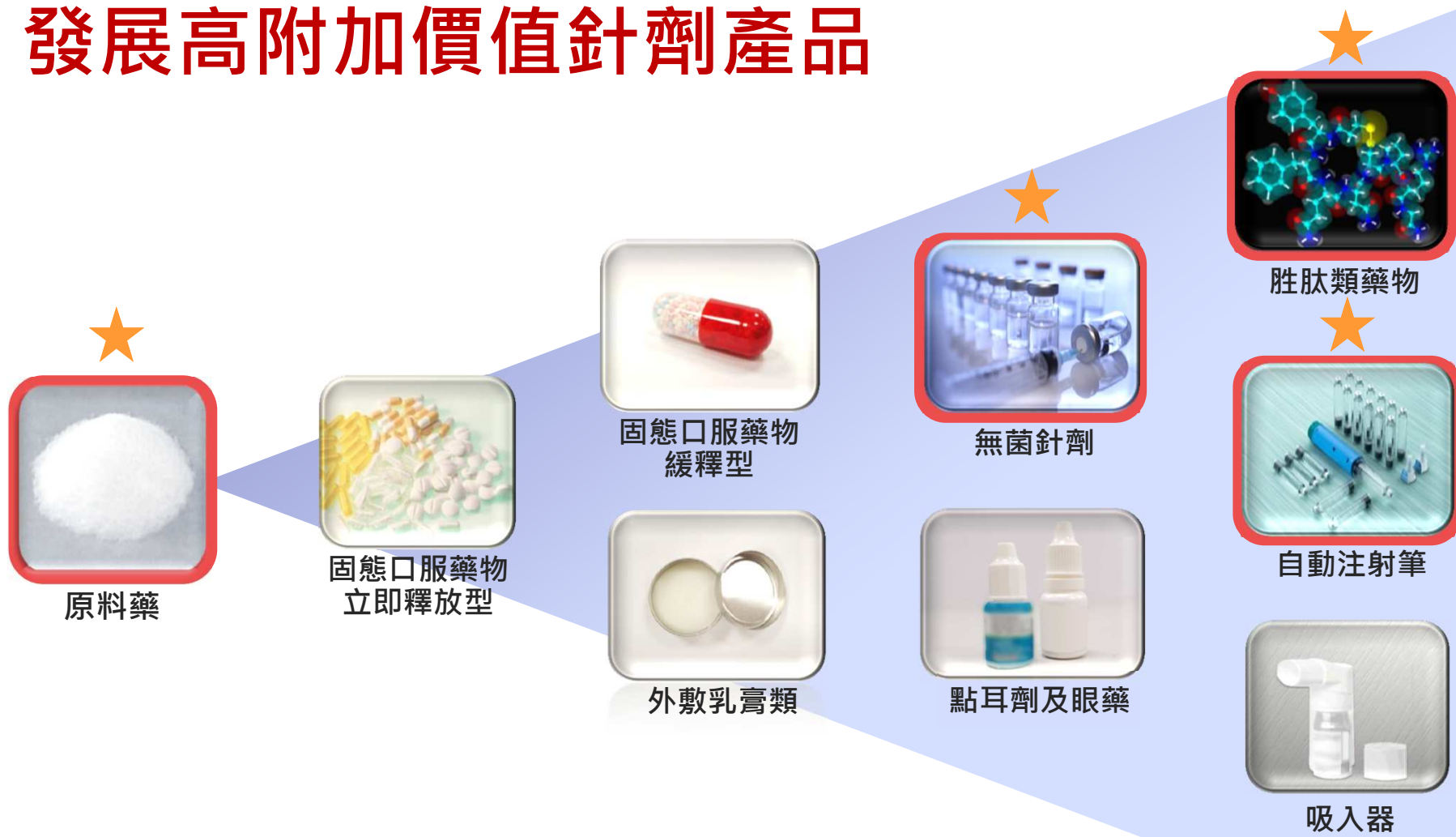
發展
高附加價值
針劑產品

優化主力之
原料藥產品

擴張
“新藥代客研製”
服務

積極開發日本與新興市場

發展高附加價值針劑產品

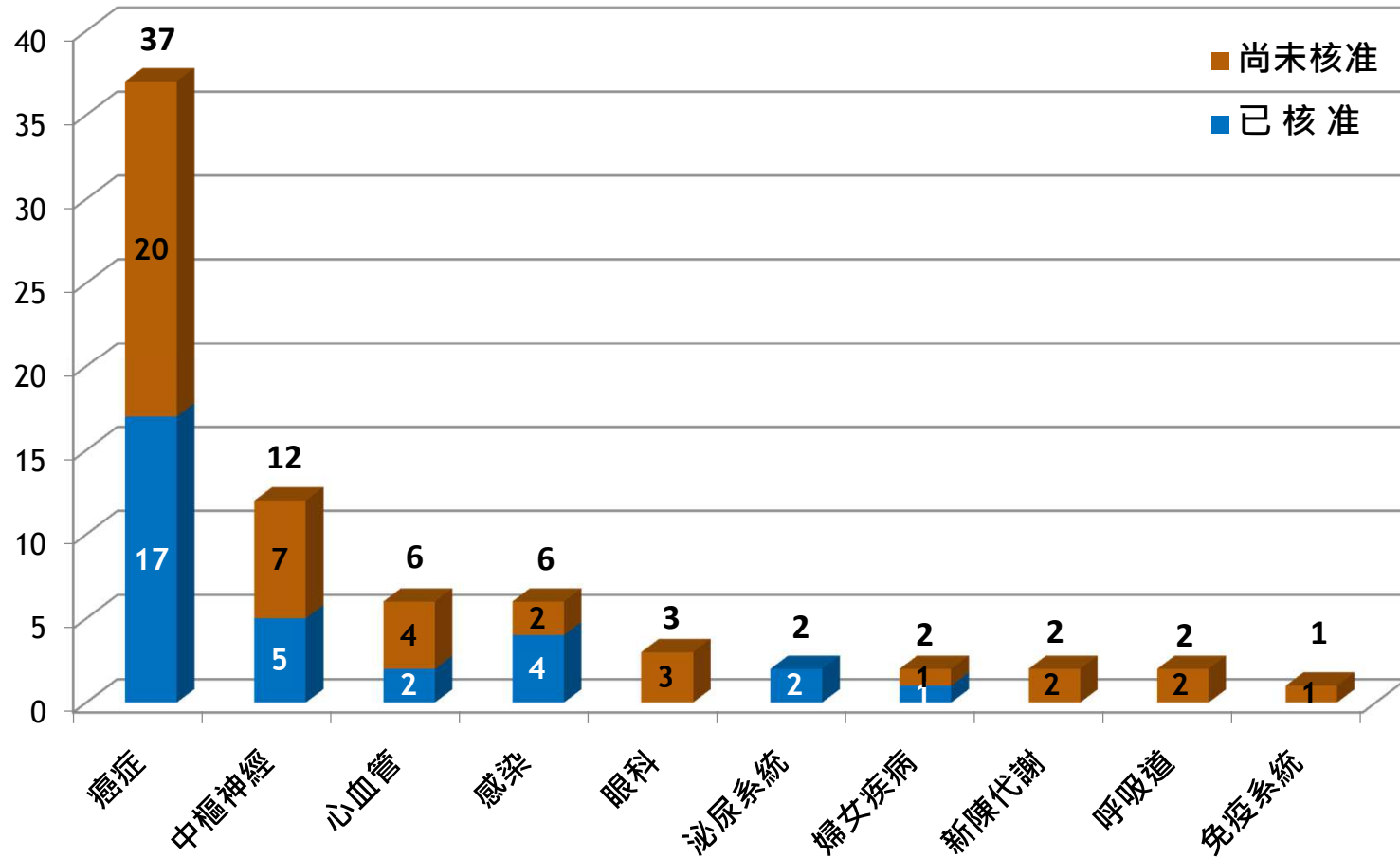


更高的進入障礙，以及更多技術、專利與法規需求，帶來更可觀且穩定的獲利

2020年針劑業務目標

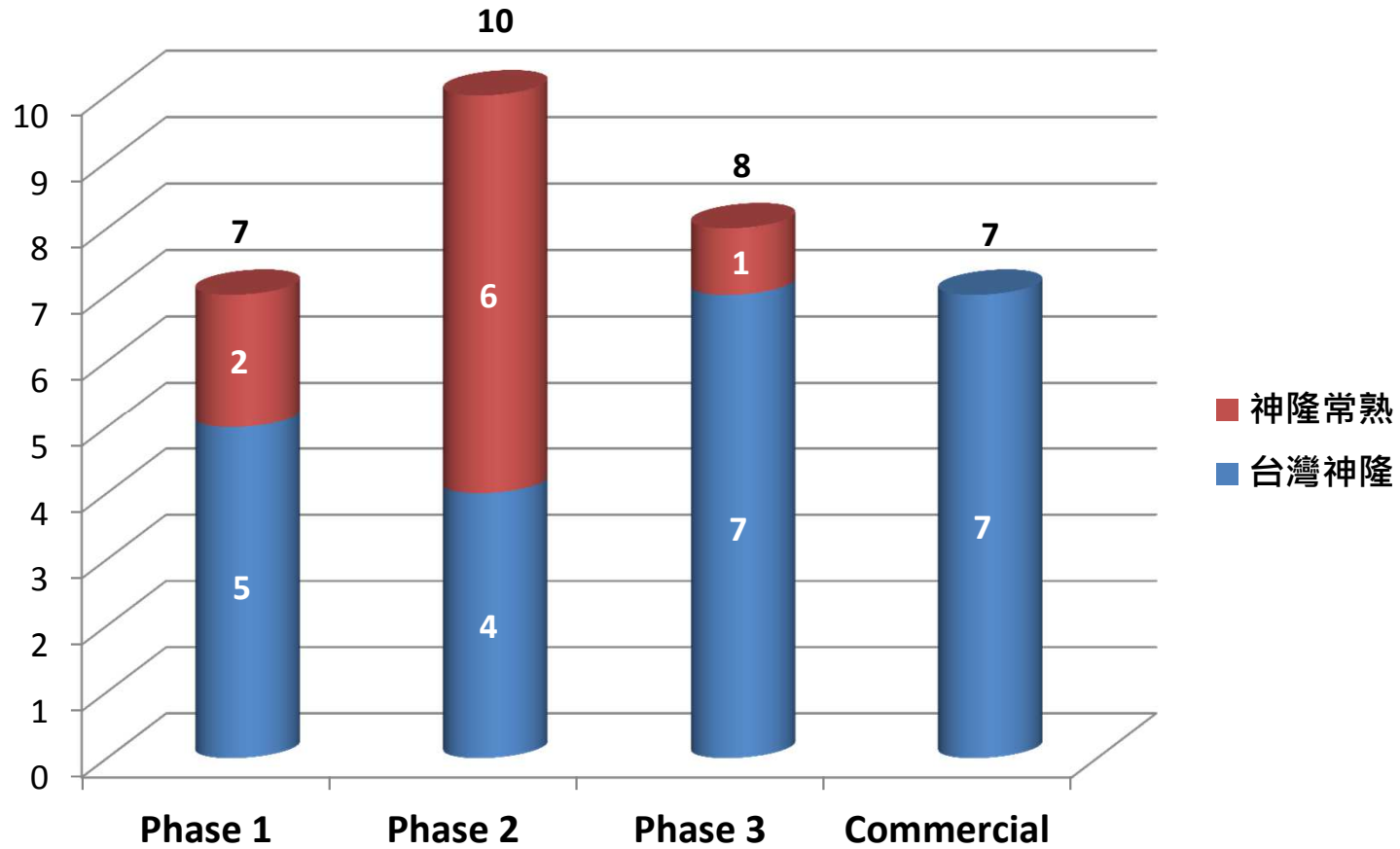
- 預計Fondaparinux Sodium PFS於2020年第一季上市銷售
- 預計於2020年完成五項自有針劑產品之註冊批生產
- 預計啟動台灣藥事主管機關(TFDA)查廠
- 預計送件申請第一項自製針劑產品之ANDA

已開發之原料藥產品線



註：統計至2019/12/31

“新藥代客研製”服務項目



註：統計至2019/12/31

積極開發日本與新興市場

■ 日本

- 20家學名藥客戶，其中7家是日本前10大藥廠
- 與當地學名藥公司直接往來，以降低代理成本
- 協助日本公司及外國藥廠擴張市場版圖
- 持續發展代客研製服務之合作專案，並利用針劑事業新能量
- 已取得14個學名藥產品之核准

■ 中國

- 擴展學名藥原料藥和中間體之產品組合
- 積極開發“中美雙報”客戶



2020年預計核准產品

2020 年預計核准產品(I)

類 型	產 品	地 區	適 應 症	原 廠
學名藥 API	Dantrolene Sodium	CN	肌肉鬆弛劑	Par Sterile Products
學名藥 API	Tamsulosin	CN	攝護腺肥大症	Sanofi Aventis
學名藥 API	Fondaparinux	CN	抗凝血	Mylan
學名藥 API	Anastrozole	CN	乳癌用藥	ANI Pharmaceuticals
學名藥 API	Sodium Phenylbutyrate	CN	尿素循環疾病	Horizon Therapeutics
學名藥 API	Azilsartan	CN	高血壓	Arbor Pharmaceuticals
學名藥 API	Topiramate	JP	抗痙攣	Janssen

2020 年預計核准產品(II)

類 型	產 品	地 區	適 應 症	原 廠
學名藥 API	Topiramate	EU	減重	Vivus
學名藥 API	Galantamine HBr	JP	阿茲海默症	Janssen
學名藥 API	Fulvestrant	US	乳癌用藥	AstraZeneca
學名藥 API	Ondansetron HCl CEP	EU	止吐藥	Novartis
學名藥 API	Pemetrexed H2O CEP	EU	肺癌用藥	Eli Lilly
新藥代客研製 API	Donafenib	CN	抗癌產品	Suzhou Zelgen
新藥代客研製 API	Delafloxacin	EU	抗生素	Melinta



營運表現

合併損益表

單位：新台幣佰萬元 (除每股盈餘外)	3Q 2019 (核閱數)		年成 長率	3Q 2018 (核閱數)	
營業收入	2,073	100%	-22%	2,665	100%
營業毛利	896	43%	-18%	1,097	41%
營業利益	210	10%	-48%	404	15%
稅前淨利	208	10%	-42%	358	13%
稅後淨利	168	8%	-52%	349	13%
稅後每股盈餘 (新台幣元)	0.21	-	-	0.44	-

合併資產負債表

單位：新台幣佰萬元	2019/09/30 (核閱數)		2018/09/30 (核閱數)	
現金及約當現金	3,143	27%	3,978	31%
應收帳款	439	4%	534	4%
存貨	1,238	10%	1,435	11%
不動產、廠房及設備	4,501	39%	4,840	38%
其他流動及非流動資產	2,401	20%	2,020	16%
資產總額	11,722	100%	12,807	100%
金融負債	271	2%	1,664	13%
其他流動負債	472	4%	481	3%
其他非流動負債	669	6%	71	1%
負債總額	1,412	12%	2,216	17%
股東權益總額	10,310	88%	10,591	83%

合併現金流量表

單位：新台幣佰萬元	3Q 2019 (核閱數)	3Q 2018 (核閱數)
營業活動之淨現金流入	636	876
投資活動之淨現金流出	(160)	(424)
按攤銷後成本衡量之金融資產	(633)	(333)
不動產、廠房及設備	(68)	(94)
籌資活動之淨現金流出	(1,545)	(365)
匯率影響數	9	(20)
本期現金及約當現金(減少)增加數	(1,060)	67
期初現金及約當現金餘額	4,203	3,911
期末現金及約當現金餘額	3,143	3,978



Q & A



Brand Quality with Asian Advantages

www.scinopharm.com

股票代號：1789