



公司概況

太景醫藥股份有限公司成立於民國 94 年 9 月，專注於研發藥物價值鏈中技術難度及附加價值皆最高的創新化合物新藥 (New Chemical Entity)。選擇進入臨床試驗的標準為「業界第一」(first in class) 或是「同類最佳」(best in class)。開發中產品包括：已向台灣及中國遞送新藥上市申請的抗細菌感染新藥奈諾沙星 (台灣商品名「太捷信」)、正進行二期臨床試驗的幹細胞驅動新藥布利沙福 (Burixafor)，及 C 型肝炎病毒蛋白酶抑制劑 TG-2349。

產業現況與發展

• 全球

依據 IMS Health Inc. (IMS) 資料，2012 年全球藥品市場達 9,940 億美元；且 2012 年較 2011 年成長 4%，2007~2012 年複合成長率為 6.4%。雖歐美市場成長趨緩，然新興市場正快速崛起，隨著其國民所得、健保覆蓋率的提高，及政府改善醫療環境之下，帶動其醫療支出的提升，2011 年亞洲、非洲、澳洲藥品市場規模已達 1,652 億元，成長率達 13.1%，為全球之成長主力。

• 台灣

自 1980 年代起，政府陸續透過法令增訂與政策利多推動生技業之發展，依據 IMS，2011 年台灣藥品市場達新台幣 1,362.7 億元，較上一年成長 8.4%，雖僅佔全球之千分之五，但 2011 年之成長率優於全球市場之表現。2011 年台灣前五大疾病領域市場為心血管、腫瘤與免疫、抗感染、消化道與代謝及神經系統用藥，各佔國內市場的 10% 以上，銷售額合計達新台幣 982.7 億元，市佔率合計達 72.1%。

• 中國大陸

中國大陸將生技產業列入七大新興重點發展產業，2009 年提出大規模醫藥衛生體制改革計畫，承諾在三年內挹注人民幣 8,500 億元的醫療改革方案。依據 IMS 資料，2011 年中國藥品 (不含中藥) 市場規模為 667 億美元，約佔全球之 7%，2007~2011 年複合成長率達 23.5%，2016 年可望成為全球第二大單一國家藥品市場，僅次於美國。另 2012 年中國藥品銷售額達人民幣 4,425 億元，較 2011 年成長 20.9%，以抗感染用藥、腸胃道及代謝用藥、心血管用藥、抗癌及免疫調節劑為前四大類用藥，合計佔總銷售金額之 55.1%。

競爭優勢

• 研發團隊具備豐富新藥研發經驗與技術

主要研發團隊具備歐美生技醫藥領域之多年年資，熟悉國際藥廠經營方式與開發藥物流程，由具備國際藥物開發經驗之管理階層帶領台灣訓練之科學家共同投入新藥研發已十數年，其研發成果驗證太景具獨力開發具全球競爭力之創新化合物新藥（NCE）之堅強實力。

• 具一系列獨特且優異之創新化合物新藥產品線

目前已有三個藥物進入一 / 二期、二期臨床或以後之人體試驗階段，且新藥產品線皆是「業界第一」或是同類藥物中具「同類最佳」者，市場規模潛力均十分可觀。

• 完整之專利佈局

研發出的新藥均具有全新化合物結構式（New Entity Chemical, NCE）及保護力最強之結構式專利，且專利遍及全球各主要國家，所有技術與應用均屬於太景。

• 已建立在中國執行 1.1 類新藥臨床試驗與申請新藥上市之能力

太景在 2006 年即在中國申請進行 1.1 類新藥（奈諾沙星）臨床試驗，於 2012 年完成奈諾沙星口服劑型三期臨床試驗，2013 年遞送新藥申請；並已於 2013 年 5 月獲得核准進行布利沙福於中國進行血癌病人化療增敏臨床試驗。

• 中國市場銷售伙伴關係

於 2012 年 6 月和浙江醫藥簽署授權奈諾沙星授權合約。浙江醫藥擁有 300 人之抗細菌感染藥物專屬行銷團隊以及醫學推廣的經驗與能力，其左氧氟沙星之學名藥來立信名列中國前五大奎諾酮品牌，2012 年銷售額達 8 億人民幣。奈諾沙星屬 1.1 類新藥，在中國之專利保護到 2029 年，其優異的藥物特性將是未來行銷利器，可迅速搶佔



本中心吳壽山董事長（右）致贈紀念品予太景公司許明珠董事長（左），恭賀上櫃掛牌成功。

中國抗感染新藥市場。

未來展望

1. 抗細菌感染新藥：奈諾沙星（Nemonoxacin）
口服劑型已於 2013 年向台灣 TFDA 及中國 CFDA 申請新藥藥證，針劑劑型已於 2013 年 12 月初完成台灣及中國二期臨床試驗，未來計畫繼續進行台灣及中國臨床三期試驗，進而取得藥證。
2. 幹細胞驅動新藥：布利沙福（Burixafor）已完成美國 IND 下以自體造血幹細胞移植為適應症的二期臨床試驗，規劃進行其他延伸性之相關臨床試驗，並規劃歐美日地區之對外授權。此外，化療增敏應用已於 2013 年 5 月取得中國 IND 下 1.1 類新藥臨床一 / 二期試驗批文，計畫進行在中國的臨床試驗，進而取得藥證。
3. C 型肝炎病毒蛋白酶抑制劑 TG-2349：計畫完成美國 IND 下之一 / 二期臨床試驗，及歐美日地區對外授權；並計畫申請中國 IND 下 1.1 類新藥臨床一、二、三期試驗，進而取得藥證。
4. 抗感染新藥開發：投入抗病毒及抗細菌之新藥研發計畫。