

公司概況資料表

以下資料由國邑藥品科技股份有限公司及其推薦證券商提供，資料若有錯誤、遺漏或虛偽不實，均由該公司及其推薦證券商負責。

以下揭露之認購價格及依據等資訊，係申請登錄興櫃公司與其推薦證券商依認購當時綜合考量各種因素後所議定。由於興櫃公司財務業務狀況及資本市場將隨時空而變動，投資人切勿以上開資訊作為投資判斷之唯一依據，務請特別注意

- ☉ 認購相關資訊
- ☉ 公司簡介
- ☉ 風險事項說明(申請登錄戰略新三板公司適用)
- ☉ 主要業務項目
- ☉ 最近五年度簡明損益表及申請年度截至最近月份止之自結損益表
- ☉ 最近五年度簡明資產負債表
- ☉ 最近三年度財務比率

公司名稱：國邑藥品科技股份有限公司 (股票代號：6875)

申請登錄： 一般板 戰略新三板

董事長	王建治
總經理	甘霈
資本額	489,239,020 元
輔導推薦證券商	國泰綜合證券股份有限公司、元大證券股份有限公司及第一金證券股份有限公司
主辦輔導券商聯絡人電話	陳昱瑞 02-2326-9828
註冊地國	(外國發行人適用)
訴訟及非訟代理人	(外國發行人適用)

輔導推薦證券商認購國邑藥品科技股份有限公司股票之相關資訊

	主辦	協辦	協辦
證券商名稱	國泰綜合證券股份有限公司	元大證券股份有限公司	第一金證券股份有限公司
認購日期	111年2月15日		
認購股數(股)	1,300,000	100,000	100,000
認購占擬櫃檯買賣股份總數之比率	1.33%	0.10%	0.10%
認購價格	新台幣 45 元/股		
認購價格之訂定依據及方式	國邑藥品科技(股)公司(以下簡稱國邑)係專注於新劑型藥械組合		

之新藥開發公司，鎖定特殊劑型如：奈米載體、微脂體新劑型與居家使用的醫療器械結合之開發技術，提供病患居家投藥治療之新療法。開發方向聚焦美國 505(b)(2) NDA 申請途徑之新劑型新藥，目前適應症主要聚焦治療肺高壓之罕見疾病之利基市場藥物，以革命性創新技術，打破窠臼，揭開醫藥研發更多曙光與發展潛力。其研發進度最快的品項為具有全球專利之 L606，優先開發在治療 1.罕見疾病肺動脈高壓(北美市場)；2.間質性肺病引起的肺高壓(北美市場)；以及 3.罕見疾病慢性血栓栓塞性肺高壓(全球市場)等三項之適應症。另一主力產品為 L608，目前優先開發治療罕見疾病肺動脈高壓(美加以外的全球市場)之適應症。同時，當 L606 及 L608 產品上市後，市場可享有銷售專屬期至 2037 年。

經參考國內已上櫃之同業資料，並無與國邑公司從事完全相同產品之同業，考量所經營業務及營運模式等條件後，選擇與國邑公司同處生技醫療相關產業之同業，本次國邑公司選擇智擎、逸達及中裕為採樣同業，選擇理由如下：

- ①智擎：其屬新藥開發公司外，因其主要技術為微脂體，與國邑公司技術基礎類似，且其產品胰臟癌新藥安能得為罕見疾病藥物已成功授權予藥廠，而國邑 L606 在治療肺動脈高壓產品已進行至臨床三期亦為罕見疾病，與多家藥廠接洽討論中，有機會在今、明年度達成授權，在考量技術、公司產品開發進度及產品皆為利基型罕病新藥下，選擇智擎為同業。
- ②逸達：其屬新藥開發公司外，其所開發新藥屬於藥品與器械的整合治療之方式（藥械合一），和國邑專注於新劑型藥械組合投藥系統類似，因此選擇逸達為同業。
- ③中裕：其屬新藥開發公司外，因其罕病愛滋病新藥 Trogarzo 已成功授權予歐美藥廠，而國邑 L606 在治療肺動脈高壓產品已進行至臨床三期亦為罕見疾病，且授權的目標對象，亦為歐美藥廠，未來取證及市場銷售以先美國為主，由於接近成功上市階段，有機會在今、明年度達成授權，在考量公司產品為利基型罕病新藥、授權對象及產品開發進度，選擇中裕為同業。

由於國邑之新藥產品尚處開發階段，尚無產生主要營業收入而多處於虧損狀態，故無本益比等依據公司獲利表現來預估股價之評價方式可參考，選取數家與國邑同為開發新藥之公司，包含智擎、逸達及中裕等 3 家新藥開發公司，上述同業近期之市值範圍約介於 95.5 億~170.8 億之間，將市值除以國邑已發行普通股股數 97,847,804 股(每股面額新台幣 5 元)後得出每股之可能範圍為 97.61 元~174.52 元，另考量採樣同業皆為已為上櫃公司，所在市場流動性較充足，

且國邑公司產品尚在臨床三期中，考量仍有風險性，有鑑於此，綜合考量國邑目前產品開發進程、品項、營運模式、經營團隊、股東陣容、預計銷售市場大小及產品授權進度等差異因素後，故給予四折之流動性貼水，價格區間經計算後為 39.04 元~69.81 元，作為國邑公司股東提出股份由輔導推薦證券商認購之依據，故共同議定合理認購價格為每股 45 元。

公司簡介(公司介紹、歷史沿革、經營理念、未來展望等)

一、公司介紹

國邑係專注於新劑型藥械組合投藥系統(Drug-Device Delivery System)之新藥開發公司，特色是將特殊劑型(如奈米載體、微脂體新劑型)與居家使用的醫療器械結合，擴展市場範圍從醫療專業人員操作，到居家自行給藥治療。

開發方向聚焦美國 505(b)(2) NDA 申請途徑之新劑型新藥，目前主要研發治療肺高壓之罕見疾病之利基市場藥物，透過多項革命性創新，為肺高壓治療帶來更多曙光，成為台灣專注於全球市場之藥械組合劑型之新興廠商，並藉由成功開發新藥持續累積及擴充國邑的研發能量，以成為具國際領導地位之研發型新藥廠商。

二、轉型歷史

國邑成立於民國89年，主要以開發並產銷控釋劑型、高門檻之困難型與特殊劑型學名藥，在特殊劑型的藥品開發、法規及商業化等方面已擁有卓越優勢，然面對臺灣學名藥市場競爭日趨激烈，考量產業未來發展趨勢，於104年間開始積極進軍新劑型新藥領域發展，期盼解決現有藥物未被滿足的問題及困境，或拓展至新適應症來造福病人，並將公司名稱變更為『國邑藥品科技(股)公司』，轉型迄今已快速開發聚焦治療肺高壓相關之疾病兩大主力產品L606及L608，其中，L606在治療罕見疾病肺動脈高壓(北美市場)適應症之研發進度已在美國進行第三期樞紐臨床試驗。

三、歷史沿革

(一) 89年~104年(轉型前)

年度	月份	重要記事
89年	5月	公司設立於台中，原名『萬菱藥品科技股份有限公司』，實收資本額為新臺幣 1,000 仟元。主要業務為學名藥之研發及銷售。
92年	1月	現金增資新臺幣 25,000 仟元。
	1月	現金增資新臺幣 4,000 仟元。
93年	9月	於台北南港軟體園區三期成立研發中心。
99年	1月	現金及盈餘轉增資共計新臺幣 15,000 仟元。
	12月	現金及盈餘轉增資共計新臺幣 15,000 仟元。
100年	11月	盈餘轉增資共計新臺幣 13,000 仟元。
101年	12月	現金及盈餘轉增資共計新臺幣 20,000 仟元。

103年	6月	取得製備脂質體懸浮液之系統台灣專利(證書號:M480383)。
104年	5月	取得製備脂質體懸浮液之系統中國大陸專利。 (證書號:CN204337331U)

(二) 105年~迄今(轉型後)

年度	月份	重要記事
105年	10月	公司更名為『國邑藥品科技(股)公司』，英文名『Pharmosa Biopharm Inc.』。 公司營運總部由台中搬遷至台北南港軟體園區三期。
106年	11月	自行研發出治療罕病肺動脈高壓新藥 L606 獲得經濟部新興育成補助款。
107年	9月	現金增資新臺幣 50,000 仟元。
	12月	獲經濟部工業局審定核發「L606」之生技新藥投資計畫核准函，股東可適用生技新藥產業發展條例之股東投資抵減。
108年	1月	罕病肺動脈高壓新藥 L606 通過美國 FDA 臨床第一期試驗申請。
	3月	罕病肺動脈高壓新藥 L606 在美國啟動第一期臨床試驗。
	4月	罕病肺動脈高壓新藥 L606 第一期臨床試驗納入首位受試者。
		現金增資新臺幣 25,000 仟元。
	5月	取得脂質體懸浮液及其製備方法與應用之專利(證書號:I656887)
	5月	現金增資新臺幣 25,000 仟元。
	7月	變更每股面額為新臺幣 5 元 (本公司股票面額由 10 元變更為 5 元)
	9月	罕病肺動脈高壓新藥 L606 第一期臨床試驗完成收案。
10月	L606 獲得經濟部 A+企業創新研發淬鍊計畫-快速審查臨床試驗計畫之補助款。	
109年	4月	現金增資新臺幣 50,000 仟元變更登記完成，增資後實收資本額達新臺幣 250,000 仟元。
	5月	限制員工權利發行新股 1,000 仟股，該次發行後實收資本額達新臺幣 255,000 仟元。
	12月	罕病肺動脈高壓新藥 L606 向美國 FDA 申請第三期樞紐臨床試驗。
110年	1月	現金增資新臺幣 147,569 仟元變更登記完成，增資後實收資本額達新臺幣 402,569 仟元。
		取得包含弱酸藥物之脂質體組成物及其用途之台灣專利(證書號 I728255)。
	2月	罕病肺動脈高壓新藥 L606 在美國啟動第三期樞紐臨床試驗。
		取得 Liposome compositions comprising weak acid drugs and uses thereof 之印度專利(證書號 358939)。
	4月	罕病肺動脈高壓新藥 L608 完成與中華民國衛福部的 Pre-IND 會議。
		取得 Liposome compositions comprising weak acid drugs and uses thereof 之澳洲專利(證書號 2018307509)。
	5月	取得用於控制曲前列環素的釋放之醫藥組成物台灣之專利(證書號 I696471)。
		註銷限制員工權利股票 76 仟股及員工執行認股權憑證發行新股 164 仟股變更登記完成，該次發行後實收資本額達新臺幣 403,009 仟元。
6月	取得脂質體懸浮液及其製備方法與應用之大陸專利。 (證書號:4508503)	
10月	現金增資新臺幣 60,000 仟元及員工執行認股權憑證發行新股新臺幣	

		26,230 仟元變更登記完成，增資後實收資本額達新臺幣 489,239 仟元。
11 月		公開發行
12 月		間質性肺病引起的肺高壓新藥 L606 向美國 FDA 進行 Pre-IND 會議規劃臨床開發計畫。

四、未來展望計劃

(一)短期(兩年)業務發展計畫

新藥名稱	適應症	開發計劃
L606 肺部吸入給藥組合	罕見疾病肺動脈高壓(PAH)	完成美國第三期臨床試驗。
	間質性肺病引起肺高壓(PH-ILD)	規劃申請美國藥證所需的臨床三期試驗資料。
	罕見疾病慢性血栓栓塞性的肺高壓(CTEPH)	在台灣進行”研究臨床試驗”，並進行全球的三期臨床試驗規劃。
	洽談美國地區的 L606 對外授權，並進行商業拓展及接洽其他區域授權對象。	
L608 肺部吸入給藥組合	罕見疾病肺動脈高壓(PAH)	完成台灣第一期臨床試驗，並與各法規單位進行後續臨床開發規劃。
	進行 L608 的商業拓展及洽談區域合作及授權	

(二)長期(五年)發展計畫

- A. 將新藥陸續授權國際藥廠收取權利金，以穩定公司收入來源，同步建立授權產品穩定供應藥品生產線，降低經營成本及風險，逐步提昇營業規模。
- B. 持續拓展L606及L608的新適應症及全球市場，與授權夥伴合作加速人體臨床試驗，譬如包括治療第三類肺部疾病引起的肺高壓、慢性血栓栓塞性的第四類肺高壓(CTEPH)及特發性肺纖維化(IPF)等適應症。
- C. 專注藥械組合產品線的新藥研發方向，包括從L606及L608等呼吸治療產品擴展至治療周邊血管疾病的注射用L220藥械組合系統，及繼續開發應用新穎醫療器材的藥械組合產品。
- D. 在現有新劑型藥械組合投藥系統的基礎上，增加複方劑型之新藥開發，以解決現有治療未被滿足的問題及困境，或拓展至新適應症來造福病人。
- E. 與國際上知名藥廠為策略合作夥伴，搭配本公司堅強的研發實力和生產技術，與合作夥伴從臨床、法規及商業等面向互相配合，有效控管新藥研發經費並縮短上市時程。

TOP ^

主要業務項目：

主要從事新藥研發(新劑型藥械組合投藥系統)。

(一)所營業務之主要內容

本公司以研發開發方向聚焦美國505(b)(2) NDA申請途徑之新劑型新藥，以已上市之藥物作為開發標的，針對已通過臨床之銷售中藥物成分進行劑型改變，且經由參考藥物原開發廠商已公開的數據資料，可以降低開發的成本和風險，並可縮短開發的時程。

營運模式為自行研發特殊劑型及放大生產製程，應用藥物傳輸系統專利之獨家核心技術，選擇適當的醫療器械(Medical Device)，成為器械組合產品，以解決現有藥物未被滿足的問題及困境，或拓展至新適應症來造福病人，並於適當的研發階段與國際生技大廠進行產品授權或合作。

本公司結合一群在國際生技醫藥領域有豐富經驗的經營團隊，以及台灣所培養出之優秀科學家，有微脂體劑型商業化開發、及與國際大廠合作經驗，在臨床試驗、法規登記、製造生產、授權談判以及醫學推廣等豐富之經驗與能力，建構本公司獨特的核心價值與競爭力。

(二)公司主要研發產品與進度

研發專案	技術平台 / 適應症	概念性驗證	臨床前試驗	申請人體臨床試驗	第 I / II 期臨床試驗	第 III 期臨床試驗	新藥申請
L606	肺血管相關 口服吸入劑/藥械組合/長效緩釋						
	罕病肺動脈高壓 (PAH)	美國 IND					
	間質性肺病引起的肺高壓 (PH-ILD)						
	罕病慢性血栓性肺高壓 (CTPH)						
L608	肺血管相關 口服吸入劑/藥械組合/長效緩釋						
	罕病肺動脈高壓 (PAH)						
L220	周邊血管疾病 皮下注身劑型/藥械組合/局部釋控						

詳細開發階段說明如下表：

新藥名稱	適應症	開發成果
L606 肺部吸入給藥組合	罕見疾病肺動脈高壓(PAH)	108年1月通過美國食品藥物管理局(FDA)申請研究中之研究新藥(IND)許可，並於108年9月在美國完成第一期臨床試驗，目前正在美國進行第三期樞紐臨床試驗，本試驗為單臂、多中心的開放式(Open-Label)設計，預計招收18-75歲的成人PAH病患共60位。
	間質性肺病引起肺高壓(PH-ILD)	拓展L606的新適應症至治療間質性肺病(ILD)引起的肺高壓，完成驗證性動物試驗，已於110年12月向美國FDA進行Pre-IND會議規劃臨床開發計畫。
	罕見疾病慢性血栓栓塞性的肺高壓(CTEPH)	拓展L606的新適應症至治療慢性血栓栓塞性肺高壓(CTEPH)，將在台灣進行「研究臨床試驗」，以取得驗證性臨床結果。
L608 肺部吸入給藥組合	罕見疾病肺動脈高壓(PAH)	L608為新劑型與吸入霧化器械的組合新藥，目標在美國/加拿大地區以外，申請治療罕見疾病肺動脈高壓，110年4月已完成與中華民國衛福部的Pre-IND會議，規劃111年申請IND及進行一期臨床試驗。
L220 肌肉/皮下注射給藥組合	治療周邊血管疾病	L220為新劑型與無針注射器械的組合新藥，目前尚在臨床前之研究，後續將與標定市場的法規單位研討，再行規畫進入臨床研究。

新藥名稱	產品及介紹	適應症及市場
L606 肺部吸入給藥組合	<ul style="list-style-type: none"> ●應用奈米微脂體(Liposome)包覆主成分曲前列腺環素(Treprostinil)之新劑型配方技術，達到藥物長效緩釋的效果。 ●針對肺高壓病灶位置，搭配攜帶方便的新型肺部吸入霧化(Nebulizer)醫療器材，發展出吸入型緩釋劑型。 ●達到藥物穩定釋放速率及局部給藥降低需要的劑量，顯著降低使用時的副作用及降低給藥次數的好處。 ●L606一天使用2次，每次藥效達12小時，達到全天性覆蓋並穩定釋放來控制病情，大幅改善病患居家自行治療之生活品質。 ●本公司開發之L606與同款吸入型藥物(Tyvaso)相較，該對照藥物為「速放劑型」，每4小時投藥一次，但睡覺時因中斷服藥，不僅會影響睡眠品質，病程也會持續發展。 	治療罕見疾病肺動脈高壓(PAH) (北美市場)
		治療間質性肺病引起的肺高壓(PH-ILD) (北美市場)
		治療罕見疾病慢性血栓栓塞性的肺高壓(CTEPH) (全球市場)
L608 肺部吸入給藥組合	<ul style="list-style-type: none"> ●應用奈米微脂體(Liposome)包覆主成分伊洛前列素(Iloprost)之新劑型配方技術達到藥物長效緩釋的效果。 ●針對肺動脈高壓病灶位置，搭配攜帶方便的新型肺部吸入霧化(Nebulizer)醫療器材，發展出吸入型緩釋劑型。 ●達到藥物穩定釋放速率及局部給藥降低需要的劑量，顯著降低使用時的副作用及降低給藥次數的好處。 	治療罕見疾病肺動脈高壓(PAH) (美加以外的全球市場)

	<ul style="list-style-type: none"> ●L608 一天使用 2 次，每次藥效達 12 小時，達到全天性覆蓋並穩定釋放來控制病情，大幅改善病患居家自行治療之生活品質。 ●本公司開發之 L608 與同款吸入型藥物 (Ventavis) 相較，該對照藥物為「速放劑型」，每 2 小時投藥一次，但睡覺時因中斷服藥，不僅會影響睡眠品質，病程也會持續發展。 	
--	--	--

註：由於國邑目前產品為新藥研發階段，故尚無營業收入

TOP ^

最近五年度簡明損益表及申請年度截至最近月份止之自結損益表

單位：新臺幣千元

項目	年度	105 年度	106 年度	107 年度	108 年度	109 年度	110 年截至 12 月份止 (自結數)(註 2)
	營業收入		73,718	8,082	-	-	-
營業毛利		19,944	784	-	-	-	-
毛利率 (%)		27.05	9.70	-	-	-	-
營業外收入及支出		33,118	(2,981)	2,252	9,516	5,721	2,292
稅前損益		5,581	(69,010)	(79,687)	(129,629)	(181,698)	(248,245)
稅後損益		5,240	(71,273)	(79,687)	(129,629)	(181,698)	(248,245)
每股盈餘 (元)		0.52	(7.13)	(3.46)	(3.48)	(3.82)	(2.54)
股利發放	現金股利(元)	-	-	-	-	-	-
	股票股利(資本公積轉增資)(元)	-	-	-	-	-	-
	股票股利(盈餘轉增資)(元)	-	-	-	-	-	-

註 1：107~109 年經會計師查核簽證，係採用國際財務報導準則編製

註 2：係自結數字，未經會計師查核簽證，因此可能與會計師查核結果存有差異，請投資人於參考時審慎評估。

最近五年度簡明資產負債表

單位：新臺幣千元

項目	年度	105 年度	106 年度	107 年度	108 年度	109 年度
流動資產		78,448	10,129	21,530	8,881	427,374
基金及長期投資		-	-	78,806	56,278	60,906
固定資產		3,518	7,187	4,498	7,011	11,244
無形資產		149	-	-	-	-

其他資產		71,203	80,156	11,014	52,307	43,748
資產總額		153,318	97,472	115,848	124,477	543,272
流動負債	分配前	39,565	28,844	68,623	123,684	99,253
	分配後	41,490	28,844	68,623	123,684	99,253
長期負債		-	9,799	18,083	24,137	14,830
其他負債		-	-	-	30,425	23,361
負債總額	分配前	39,565	38,643	86,706	178,246	137,444
	分配後	41,490	38,643	86,706	178,246	137,444
股本		100,000	100,000	150,000	200,000	402,504
資本公積		0	18,274	18,274	14,992	454,192
保留盈餘	分配前	13,753	(59,445)	(139,132)	(268,761)	(450,459)
	分配後	11,828	(59,445)	(139,132)	(268,761)	(450,459)
其他權益		-	-	-	-	(409)
庫藏股票						
非控制權益		-	-	-	-	-
股東權益總額	分配前	113,753	58,829	29,142	(53,769)	405,828
	分配後	111,828	58,829	29,142	(53,769)	405,828

註 1：107~109 年經會計師查核簽證，係採用國際財務報導準則編

註 2：本公司普通股每股面額新台幣 5 元

TOP ^

最近三年度財務比率				
項 目		年 度		
		107 年度	108 年度	109 年度
財 務 比 率	毛利率(%)	-	-	-
	流動比率(%)	31.37	7.18	430.59
	應收帳款天數(天)	-	-	-
	存貨週轉天數(天)	-	-	-
	負債比率(%)	74.84	143.20	25.30

TOP ^

投資人若欲查詢該公司更詳細之資料請連結至[公開資訊觀測站!!](#)