

公司概況資料表

以下資料由原創生醫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

● 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：原創生醫股份有限公司 (股票代號：6483)

董事長	吳坤達
總經理	吳坤達
資本額	655,500,000
輔導推薦證券商	永豐金證券股份有限公司、福邦證券股份有限公司、統一綜合證券股份有限公司、元大證券股份有限公司
主辦輔導券商聯絡人電話	永豐金證券股份有限公司 羅小姐(02)2316-5510
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原創生醫股份有限公司股票之相關資訊

證券商名稱	主辦	協辦	協辦	協辦
	永豐金證券	福邦證券	統一綜合證券	元大證券
認購日期	113/3/5	103/12/23~105/8/5	113/3/5	113/3/5
認購股數(股)	900,000	499,224	100,000	100,000
認購占擬櫃檯買賣股份總數之比率	1.37%	0.76%	0.15%	0.15%
認購價格	20元	18.45元	20元	20元
認購價格之訂定依據及方式	本推薦證券商參酌一般市場認購價格訂定方式，評估市場法、成本法及收益法等評價方式，以推算合理之股票價格，作為本推薦證券商認購原創生醫股份有限公司(以下簡稱原創生醫或該公司)興櫃股票價格之訂定依據；此外考量該公司最近期及最近三個會計年度之財務結構、經營績效、獲利情形，以及產業未來前景、發行市場環境及同業市場狀況等因素後，由本推薦證券商與該公司共同議定之。			

目前股票價值的評估方法諸多，而各種方法皆有其優缺點，評估之結果亦有所差異。證券投資分析常用之股票評價方法主要包括：

- (1)市場法：本益比法(Price/Earnings Ratio, P/E Ratio)及股價淨值比法(Price/Book Value Ratio, P/B Ratio)，均透過已公開的資訊，與整體市場、產業性質相近的同業及被評價公司歷史軌跡比較，作為評量企業的價值，再根據被評價公司本身異於採樣公司之部分作折溢價之調整。
- (2)成本法：亦稱帳面價值法(Book Value Method)，係以帳面歷史成本資料作為公司價值評定之基礎。
- (3)收益法：重視公司未來營運所創造之現金流入價值。

其中因現金流量折現法係以未來各期所創造現金流量之折現值合計數認定為股東權益價值，由於未來之現金流量無法精確掌握，且評價使用之相關參數並無一致標準，可能無法合理評估公司應有之價值；成本法係以歷史成本為計算之基礎易忽略通貨膨脹因素且無法反應資產實際之經濟價值，且深受財務報表所採行之會計原則與方法之影響，將可能低估成長型公司應有之價值；而本益比法(即市價/盈餘比)在比較基礎方面，則是以盈餘作為基礎，較適用於目前及預估盈餘為正值的公司，若盈餘為負值，則無法計算出合理價格。

由於原創生醫主要營業項目為非新成分新藥開發，係屬生技醫療業，其新藥產品尚處開發階段，尚未產生穩定營業收入而處於虧損狀態，112年上半年度稅後淨損為22,465千元，而無法計算本益比資訊，故本推薦證券商茲就市價法—股價淨值比法進行評估；經評估選取與原創生醫同為新藥開發公司之智擎、醴聯、逸達為採樣同業，其原因如下：

項目\公司別	智擎(4162)	醴聯(4168)	逸達(6576)
股票市場	上櫃公司	上櫃公司	上櫃公司
股票產業類別	生技醫療業	生技醫療業	生技醫療業
營業項目	新藥開發	新藥開發	新藥開發
營業特性 (應用領域)	主係研發抗癌藥物安能得，並已進入到銷售及授權階段。	主係從事抗體藥物研發，其目前主要商品 GNX102係屬抗癌新藥，目前進度為臨床一期。	主係運用其緩釋藥物輸送平台技術改良市面上藥物，已應用於該公司新藥產品「前列腺癌新劑型新藥」，該新藥已於2021年~2022年之間陸續於美、加、歐盟取得上市許可。
採樣原因	與原創生醫股票產業類別、營業項目、營業特性相似。	與原創生醫股票產業類別、營業項目、營業特性相似。	與原創生醫股票產業類別、營業項目、營業特性相似。

資料來源：各公司2022年度股東會年報。

參酌採樣同業、財團法人中華民國證券櫃檯買賣中心股價淨值比資訊評估如下：

單位：倍

採樣同業\月份	112年12月	113年1月	113年2月	平均
智擎(4162)	3.96	3.98	3.89	3.94
醴聯(4168)	2.41	2.2	2.18	2.26
逸達(6576)	8.29	8.12	9.09	8.50
上櫃-生技醫療	3.45	3.32	3.49	3.42
上市-生技醫療	2.76	2.88	2.39	2.68

資料來源：財團法人中華民國證券櫃檯買賣中心、臺灣證券交易所網站

考量逸達新藥產品進度已進入上市許可，其股價淨值比較高，因此排除逸達之數值後，該公司採樣同業及上市櫃生技醫療類股之最近三個月平均股價淨值比為2.26倍~3.94倍之間，以該公司112年第二季經會計師核閱財務報告之淨值47,228千元，加計112年11月辦理現金增資募集資金350,000千元，以及擬興櫃掛牌股數65,550千股計算之每股淨值6.06元為基礎，並考量該公司112年下半年自結虧損情形與興櫃市場之流動性風險貼水而採九折計算，其參考價格區間為12.33元~21.49元，作為原創生醫發行股份由推薦證券商認購之依據，共同議定認購價格為每股18.45元及20元，其中福邦證券因為以前年度協辦輔導推薦證券商，於103年度到105年度陸續取得股數499千股，均價為18.45元，後於113年3月5日與該公司簽訂認購契約(福邦證券未參與認購)，因此均價較其他券商低，均介於每股合理價格區間內，故議定之認購價格尚屬合理。

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

原創生醫自民國100年12月成立以來，主要從事非新成分新藥開發，尤其是著重在新劑型、新使用劑量、新適應症與創新控制釋放系統之藥物，此一技術平台可運用在多種藥物主成分，藉以調整藥物半衰期，增加療效並降低副作用，亦可縮短開發時間，更可讓許多瀕臨失敗的藥物重新找回價值；在公司團隊努力下，獨立完成2項主要新藥開發技術，奈米複合微胞技術及觸發控制釋放技術。主要產品開發過程簡述如下：

103年5月，當時主要產品 OBM-A01 輻射傷害預防藥物(簡稱 OBM-A01)，先通過衛生福利部食品藥物管理署評選列入諮詢輔導案件及財團法人醫藥品查驗中心之「藥物法規科學諮詢輔導指標案件(IDX)」；104年8月，當時主要產品 OBM-A01 再通過美國食品藥物管理局(FDA)之人體臨床試驗審查申請(Investigational New Drug, IND)；105至107年度，再以2項主要新藥開發技術陸續取得美國、日本、韓國、澳洲、中國大陸、加拿大、臺灣、以色列及歐洲等多國專利核准；107年3月，本公司完成當時主要產品 OBM-A01 之中國大陸、日本及韓國之區域獨家開發權及銷售權授權予北京墨元醫藥技術有限公司，以獲取未來之各項里程碑金；然自109年初，因中國大陸新冠病毒疫情爆發，至110年5月，臺灣提升全國疫情警戒至第三級，新冠病毒疫情嚴重衝擊全球服務貿易，導致市場的封閉性氛圍，使得本公司109至111年度推展新藥開發授權

與技術服務機會受限。

本公司在109年全球新冠病毒疫情影響下，逐步調整新藥開發策略，短期發展係以強化收入來源，依照本公司研發團隊過去經驗，透過技術平台開發既有藥物的劑型改良，從載體的設計開發至完成包覆成品，平均耗時約10個月，開發時程較短，期間會依照合約條件收取一定比例之權利前金(Upfront)、里程碑金(Milestone)，或取得上市核准銷售，而產生銷貨收入或分潤，用以充實短期營運資金，例如 OBM-B01 氟化物複方藥物開發專案 (簡稱 OBM-B01)及 OBM-CL 後線抗生素劑型開發專案(簡稱 OBM-CL)；而包覆藥物成品經委託方驗收確認後，將再收取一筆代工包覆藥物技術服務收入(OEM Service Charge)及後續產品銷售分潤，例如 OBM- Iron Dextran 靜脈注射鐵劑共同委託開發專案(簡稱 OBM-ID)；經由短期強化收入來源後，藉由 OBM-A01重啟，包含完成臨床一期及搭配靈長類動物療效試驗，提交符合美國 FDA animal rule 規範之實驗結果，並取得美國 FDA 之新藥許可，可與原料藥及製劑廠合作規劃，同時對外尋找藥物技術專案授權等事宜。

綜上所述，本公司已完成短期及長期產品開發策略佈局，目前各項產品開發進度均已持續進行中，未來可望逐步收獲成效。

三、公司沿革

年度	重要記事
民國100年12月	本公司100年12月5日設立登記於南科育成中心，設立時公司名稱為原創生醫有限公司，實收資本額為新台幣2,450仟元。
民國101年01月	1.本公司名稱由原創生醫有限公司變更組織為原創生醫股份有限公司。 2.辦理現金增資發行新股新台幣4,300仟元，增資後實收資本額為新台幣6,750仟元。
民國101年05月	辦理現金增資發行新股新台幣7,900仟元，增資後實收資本額為新台幣14,650仟元。
民國101年07月	本公司 OBM-A02申請經濟部小型企業創新研發計畫 (SBIR)「新型鉑類抗癌藥物化學治療輔助用藥」一案於101年7月業經審查並經核定通過。
民國101年08月	辦理現金增資發行新股新台幣4,350仟元，增資後實收資本額為新台幣19,000仟元。
民國102年04月	於2013 BIO International Convention 發表 CCM 藥物載體技術，即本公司「奈米複合微胞」技術。
民國102年05月	本公司經行政院國家科學委員會科學工業園區審議委員會第138次會議決議符合「科學工業園區設置管理條例」第三條所稱「科學工業」之規定。
民國102年06月	獲南部科學工業園區管理局准予在南部科學工業園區內投資設立。
民國102年10月	辦理現金增資發行新股新台幣21,000仟元，增資後實收資本額為新台幣40,000仟元。
民國102年11月	辦理現金增資發行新股新台幣27,000仟元，增資後實收資本額為新台幣67,000仟元。
民國103年01月	本公司所在地由南科育成中心台南市新市區南科二路12號 R507室遷址至台南科學工業園區台南市新市區環東路一段31巷6號2樓。
民國103年04月	1.辦理員工認股權憑證轉換發行新股新台幣15,000仟元，增資後實收資本額為新台幣82,000仟元。 2.辦理現金增資發行新股新台幣50,000仟元，增資後實收資本額為新台幣132,000仟元。
民國103年05月	本公司申請「OBM-A01」研發案件進行藥品專案諮詢輔導乙案，通過衛生福利部食品藥物管理署評選列入諮詢輔導案件及財團法人醫藥品查驗中心之「藥物法規科學諮詢輔導指標案件(IDX)」。
民國103年07月	本公司「奈米複合微胞」技術獲美國專利商標局(USPTO)核發「具有複合微胞之藥物載體及其應用/ Drug Carrier with Chelating

	Complex Micelles and the Application thereof , Patent No.US8,785,569」之專利證書。
民國103年08月	1.辦理員工認股權憑證轉換發行新股新台幣25,000仟元，增資後實收資本額為新台幣157,000仟元。 2.辦理資本公積轉增資發行新股新台幣43,000仟元，增資後實收資本額為新台幣200,000仟元。 3.辦理現金增資發行新股新台幣45,000仟元，增資後實收資本額為新台幣245,000仟元。
民國103年09月	核准股票公開發行。
民國103年11月	1.榮獲2014年中小企業創新育成中心破殼而出優質企業獎。 2.榮獲經濟部中小企業處第13屆新創事業獎科技產業組優質獎。
民國103年12月	股票登錄興櫃市場交易。
民國104年01月	依據「生技新藥產業發展條例」及其相關規定，經由經濟部核准審定為「生技新藥公司」。
民國104年08月	本公司研發中之輻射傷害預防藥物專案(OBM-A01)通過美國食品藥物管理局(FDA)之人體臨床試驗審查(Investigational New Drug, IND)
民國104年12月	辦理發行限制型員工權利新股新台幣600仟元，增資後實收資本額為新台幣245,600仟元。
民國105年02月	本公司「奈米複合微胞」技術獲美國專利商標局(USPTO)核發「Method of manufacturing a pharmaceutical composition having chelating type complex micelles」、「Pharmaceutical composition of chelating complex micelles」、「Chelating complex micelles drug carrier」共三案之專利證書。
民國105年04月	本公司「奈米複合微胞」技術獲日本專利局(JPO)核發日本專利特許第5920955号「遊離基による損害を減少するための医薬組成物」之專利證書。
民國105年06月	本公司「觸發控制釋放」技術獲韓國專利局(KIPO)核發韓國專利 10-1628586「The Controlled Release Method for a Pharmaceutical Composition Composed of Chelating Complex Micelles」
民國105年08月	1. 本公司「奈米複合微胞」技術獲澳洲專利局(IP Australia)核發澳洲專利 AU 2012343239「A Drug Carrier with Chelating Complex Micelles and the Application Thereof」之專利證書。 2. 終止與財團法人中華民國證券櫃檯買賣中心簽訂之興櫃股票櫃檯買賣契約。
民國105年10月	本公司「奈米複合微胞」技術獲中華人民共和國國家知識產權局核發中國專利 CN 103127521 B「具有螯合型复合微胞的藥物载体及其應用」之專利證書。
民國105年11月	本公司「奈米複合微胞」技術獲中華民國經濟部智慧財產局核發中華民國專利發明第 I55532 號「降低自由基傷害之複合微胞載體醫藥組成物」之專利證書。
民國106年01月	本公司「奈米複合微胞」技術獲加拿大專利局(CIPO)核發加拿大專利 CA 2856501「A Drug Carrier with Chelating Complex Micelles and the Application Thereof」之專利證書。
民國106年02月	本公司「奈米複合微胞」與「觸發控制釋放」兩項技術獲中華民國經濟部智慧財產局核發中華民國專利發明第 I568453 號「具有螯合型複合微胞之藥物載體及其應用」、中華民國專利發明、第 I568454 號「含金屬之複合微胞藥物載體的觸發釋放方法」共二案之專利證書。
民國106年03月	本公司「觸發控制釋放」技術獲美國專利商標局(USPTO)核發「Controlled Release Method For A Pharmaceutical Composition Composed Of Chelating Complex Micelles , Patent No.US9,597,406」之專利證書。
民國106年08月	辦理發行限制型員工權利新股新台幣3,000仟元，增資後實收資本額為新台幣248,600仟元。
民國106年11月	本公司所在地，自台南市新市區台南科學園區環東路一段31巷6號2樓，遷移至台南市新市區台南科學園區南科二路9號2樓之1。
民國107年03月	1. 本公司「奈米複合微胞」技術獲以色列專利局(ILPO)核發以色列專利 IL 232938「降低自由基傷害之複合微胞載體醫藥組成物/A pharmaceutical composition used for reducing damage caused by free radicals」之專利證書。 2. 本公司「奈米複合微胞」專利技術獲歐洲專利局(EPO)核准申請號碼12851387.6「具有螯合型複合微胞之藥物載體及其應用/A

	Drug Carrier with Chelating Complex Micelles and the Application thereof」之專利。
民國107年05月	本公司「奈米複合微胞」專利技術獲日本專利局(JPO)核准申請號碼特願2016-132358「Drug carrier with chelating composite micelles and use thereof」之專利。
民國108年01月	庫藏股減資9,500仟元，減資後實收資本額新台幣239,100仟元。
民國108年10月	本公司申請經濟部小型企業創新研發計畫(SBIR)「緩釋型複合微胞糖尿病藥物開發計畫」一案於108年10月業經審查並經核定通過。
民國108年12月	辦理現金增資發行新股新台幣35,900仟元，增資後實收資本額為新台幣275,000仟元。
民國109年11月	辦理現金增資發行新股新台幣12,000仟元，增資後實收資本額為新台幣287,000仟元。
民國110年4月	辦理現金增資發行新股新台幣183,500仟元，增資後實收資本額為新台幣470,500仟元。
民國111年04月	本公司「奈米複合微胞」技術應用申請經濟部小型企業創新研發計畫(SBIR)「複合微胞超音波顯影劑開發計畫」一案業經審查核定通過。
民國112年10月	本公司 OBM-B01 氟化物複方藥物開發專案獲中華民國經濟部智慧財產局核發中華民國專利發明第 1818601 號「用於上呼吸道給藥之組成物及其用途」專利證書。
民國112年11月	辦理現金增資發行新股新台幣175,000仟元，增資後實收資本額為新台幣645,500仟元。
民國112年12月	辦理發行限制型員工權利新股新台幣10,000仟元，增資後實收資本額為新台幣655,500仟元。

四、經營理念

本公司主要經營非新成分新藥開發，尤其著重在新劑型、新使用劑量、新適應症與創新控制釋放系統之藥物，旨以「藥物傳輸系統設計者」為獨特定位，公司重心專注於藥物研發，以清楚明確的定位，發展創新的技術平台及靈活的營運策略以降低新藥開發成本及風險，並於研發過程中利用授權方式尋求合作夥伴，依照技術或產品屬性做市場規劃策略，選擇最適合的授權合作夥伴進行接觸，獲得其經驗以及資源。

五、未來展望

(一)短期發展計畫

公司短期發展係以強化收入來源，依照本公司研發團隊過去經驗，透過技術平台開發既有藥物的劑型改良，從載體的設計開發至完成包覆成品，平均耗時約10個月，開發時程較短，期間會依照合約條件收取一定比例之權利前金(Upfront)、里程碑金(Milestone)，或取得上市核准銷售，而產生銷貨收入或分潤，用以充實短期營運資金，例如 OBM-B01 及 OBM-CL；而包覆藥物成品經委託方驗收確認後，將再收取一筆代工包覆藥物技術服務收入(OEM Service Charge)及後續產品銷售分潤，例如 OBM-ID。

(二)長期發展計畫

經由短期強化收入來源後，藉由 OBM-A01 重啟，包含完成臨床一期及搭配靈長類動物療效試驗，提交符合美國 FDA animal rule 規範之實驗結果，並取得美國 FDA 之新藥許可，可與原料藥及製劑廠合作規劃，同時對外尋找藥物技術專案授權等事宜。本公司預期未來之授權金來源將來自合作夥伴之藥物開發權與銷售權，以及「奈米複合微胞技術平台包覆特定藥物」之代工授權等。授權金額與時間將依當時全球醫藥市場競爭程度與整體金融環境的景氣而定。

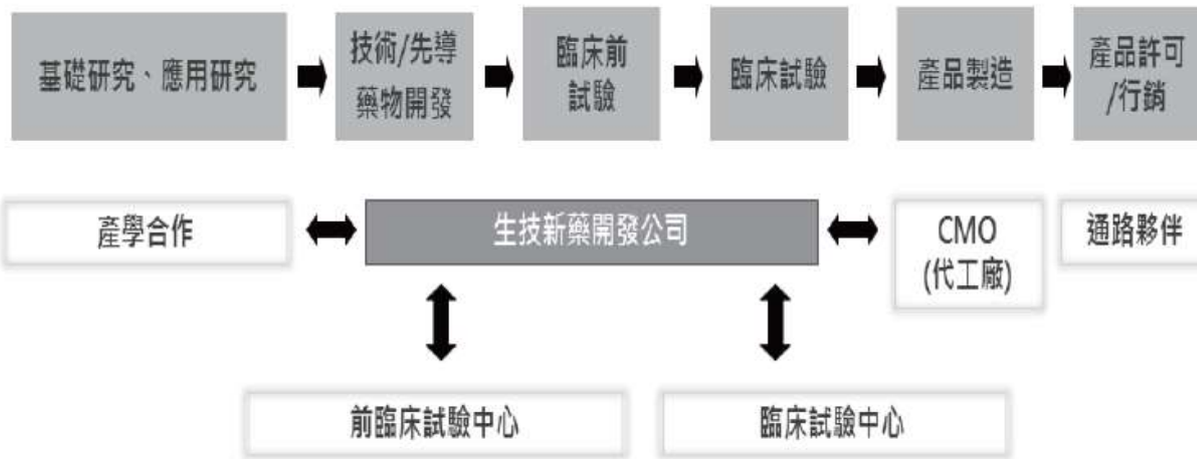
公司未來長期發展穩定現金流量，來自於銷售分潤(Sales Royalty)，未來陸續在取得授權金收入後，即供應研發資金需求，將藥物開發完成的授權期別自第一期臨床試驗延長至第二期臨床試驗，並提升獲利基數。如有短期資金需求時，將透過開發時程較短的平台技術運用開展出新專案，以支應研發及一般庶務所需。本公司資金主要用於提升實驗室相關儀器設備採購與升級，延聘更多的專家及優質員工，並落實達到前述研發策略及藥物開發專案之各項進程，諸如專利申請、動物試驗、藥物製造及臨床試驗等規劃。

技術服務亦為公司未來營運發展一大亮點，以自有載體專利為基礎，過去所累積包覆藥物經驗與參數調整能力為輔，為客戶提供藥物改良的需求，延長藥物銷售生命週期，除了藉由全球新藥研討會與展覽曝光接單之外，主動尋求原料藥廠與製劑廠合作，打造客戶、合作夥伴與公司的三贏策略，不僅僅為公司創造前端現金流，也藉由未來產品成功註冊後的銷售分潤，挹注公司獲利表現。

主要業務項目：

主要從事非新成分新藥開發。

公司所屬產業之上、中、下游結構圖：



產品名稱	產品圖示及介紹	重要用途或功能	最近一年度 營收金額 (千元)	佔總營收 比重(%)
OBM-B01 氰化物複 方藥物專 案	係以 FDA 核准藥物 Hydroxocobalamin、Deferoxamine 及一項緩衝溶劑所組合成之複方藥。	Hydroxocobalamin 與火災常見的氰化物於呼吸系統中可以直接快速結合，成為無毒的 Cyanocobalamin(為氰鈷胺，是一人工合成形式的維生素 B12)；Deferoxamin 為該公司觸發控制釋放技術之應用，可以螯合呼吸系統中的游離鐵，降低自由基傷害，兩者相輔相成，可以有效預防火災煙霧造成的傷害。	—	—
OBM-CL 後線抗生 素劑型開 發	係以 Colistin，又名克痢黴素為改主要藥物，目前為臨床後線抗生素之使用，主要投藥方式為靜脈注射，對於沙門氏桿菌，綠膿桿菌及大腸桿菌有很強的抑菌作用，其缺點為具高腎毒性及神經毒性，因此臨床上使用之劑量以及時間間隔皆須慎重考量，肇因於此，若投藥劑量過低，恐無法第一時間完全殺菌，導致後續抑菌效果降低，若劑量或施打頻率過高，病人則有高機率產生腎毒及神經中毒反應。	藉由該公司專利奈米複合微胞技術進行載體包覆後，再透過該公司另一專利觸發控制釋放技術改良後之劑型，優勢在於安全性上升，臨床使用所需有效劑量可下降，還有給藥頻率下降與中重度感染病患療效用藥優勢等可有效降低毒性與提升療效。	—	—
OBM -A01 輻射傷害 預防/治療 藥物開發 專案	係以 amifostine 為主成分，利用該公司專利複合微胞及觸發控制釋放技術與特殊處方延長其半衰期，提供核電廠、軍隊化學核能、醫院質子放射治療等與有輻射危害疑慮單位作為預防用藥。	該公司依據前述臨床預防方式設計藥物載體，透過功能性賦型劑攜帶藥物並形成 20-50 nm 之奈米微胞，藉以延長體內分布時間，並保護 amifostine 避免失去活性，以達到長效抗自由基與保護造血系統等易受輻射傷害器官之效果。	—	—
合 計			—	—

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	108年	109年	110年	111年	112年 (自結數)(註2)	113年截至1月份止 (自結數)(註2)
營業收入		—	—	—	107	43	—
營業毛利		—	—	—	95	35	—
毛利率(%)		—	—	—	88.79%	81.40%	—
營業外收入		7,028	561	175	1,095	701	315
營業外支出		(5,740)	(1,568)	(1,389)	(1,196)	(1,090)	(81)
稅前損益		(37,651)	(34,747)	(33,879)	(40,277)	(59,657)	(4,924)
稅後損益		(37,651)	(34,747)	(33,879)	(40,277)	(59,657)	(4,924)
每股淨損(元)		(1.57)	(1.26)	(0.81)	(0.86)	(1.27)	(0.10)
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)各年度財務資料係依 IFRS 編製並經會計師查核簽證。

(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	108年	109年	110年	111年	112年 (自結數)(註2)
流動資產		32,527	17,803	94,456	59,792	341,395
基金及長期投資		—	—	—	—	—
固定資產		33,427	25,096	21,810	17,795	13,594
無形資產		—	—	—	—	—
其他資產		27,907	24,505	21,103	20,450	15,511
資產總額		93,861	67,404	137,369	98,037	370,501
流動負債	分配前	7,531	6,553	8,519	10,364	27,790
	分配後	7,531	6,553	8,519	10,364	27,790
長期負債		—	—	—	—	—
其他負債		25,838	22,885	19,743	18,499	14,141
負債總額	分配前	33,369	29,438	28,262	28,863	41,931
	分配後	33,369	29,438	28,262	28,863	41,931
股本		275,000	287,000	470,500	470,500	655,500
資本公積		330,764	330,985	252,505	252,849	386,902
保留盈餘	分配前	(545,272)	(580,019)	(613,898)	(654,175)	(713,832)
	分配後	(545,272)	(580,019)	(613,898)	(654,175)	(713,832)
長期股權投資未實現跌價損失		—	—	—	—	—
累積換算調整數		—	—	—	—	—
股東權益總額	分配前	60,492	37,966	109,107	69,174	328,570
	分配後	60,492	37,966	109,107	69,174	328,570

(註1)各年度財務資料係依 IFRS 編製並經會計師查核簽證。

(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。

TOP ^

最近三年度財務比率

年度		110年	111年	112年(自結數)
項目				
財務比率	毛利率(%)	—	88.79	81.40
	流動比率(%)	1,108.77	576.92	1,228.47
	應收帳款天數(天)	—	—	—
	存貨週轉天數(天)	—	—	—
	負債比率(%)	20.57	29.44	11.32

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!!](#)