各位投資先進、媒體朋友、以及在場所有貴賓,大家好! 歡迎各位今天蒞臨參加由元富證券主辦的聯生藥的營運進展說明會。

上一次與各位在這裡見面是去年的 8 月 30 日,過去這段期間,我們完成了幾件重要里程碑,包括:

- (1) 通過工業局的科技事業資格審查,預計今年 8 月會 向櫃買中心提出 IPO 申請;
- (2) 去年 11 月完成一個新台幣 5 億元增資案;
- (3) 去年 12 月 UB-421 完成臨床二期雞尾酒取代性療法 (HAART replacement)試驗;
- (4) 今年初向 TFDA 送出 UB-421 雞尾酒取代性療法臨床 三期試驗申請;
- (5) anti -HSV 抗體藥物 UB-621 完成臨床—期試驗, 正在 做 phase II 申請的準備 (1)
- (6) 抗乳癌抗體 Herceptin Biosimilar UB-921 向 TFDA 提交 臨床一期試驗申請:
- (7) 我們的 2,000L x 2 蛋白質藥廠也建置完成, 在 4 月 25 日完成開幕啟用儀式;
- (8) UB-421 的另一個適應症應用,多重抗藥性愛滋病毒感染(HAART Failure)的臨床試驗,也已經在5月31日正式向美國 FDA 提交審查申請。UB-421 在中國的臨床試驗也在積極準備中。

聯生藥是一家專注於開發和製造單株抗體藥物、以創新為導向、要在台灣生根的企業,自 2013 年 9 月 30 日成立至今,

公司穩定成長,員工人數由第一年 40 餘人至今近 150 人,員工素質有超過 70%具有碩博士之學歷。

因為公司自有產品綫需要,我們勇於投資硬體建設,例如工業級蛋白質藥廠與 state- of- the -art 的製程開發實驗室;

我們不斷精進製程技術,例如發酵製程產量可達 3~7 g/L、抗體藥物純化總回收率平均皆可 > 70%、蛋白質藥物劑型 (formulation)技術可達濃度 150 mg/mL。

我們也有鋭利的眼光加上實務的經驗,在這進步快速的生醫 領域,面対機遇,做精準的分析及選題。

這些軟硬體實力是支撐產品線開發的重要基礎,也是我們競爭力所在。請各位投資朋友繼續支持聯生藥。謝謝!

照例,我們還是依團隊的分工,請聯生藥執行董事林淑菁博士以投影片為輔為各位深入淺出的做更詳細的說明。其後總經理廖美君博士及我們的團隊再向各位進行 Q&A 的回應。