

智擎生技 4162.TWO
1Q 2026 法人座談會
2026/05/07

投資人關係資深經理 張佳琪

免責聲明

本簡報中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，包括市場風險、市場需求，以及本公司持續推出新藥產品專案等因素。

本簡報中對未來的展望，反應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，本公司將盡力隨時再度提醒或更新。



議程

1. 1Q26 營運重點
2. 1Q26 營運概況
3. 產品進度及未來策略
4. Q&A

1Q26 營運重點-營運持續成長與價值創造

市場端

安能得®(ONIVYDE®) 新適應症進度

1. ONIVYDE®一線合併療法已於歐洲多國上市，挹注營運成長動能
2. 安能得®在台灣持續推動一線胰腺癌治療，提供患者多一個治療選項

研發端

新產品研發進程逐步加快

1. PEP07第一期血液及實體腫瘤試驗陸續完成最大耐受劑量，即將進入擴展及合併用藥階段
2. PEP08第一期實體腫瘤臨床試驗獲得澳洲及台灣核准並且第一位受試者已於2025年10月接受藥物投與，進展順利
3. 持續推進數項早期研發項目

營運端

公司營運穩定成長

1. 2025年現金股利：每股新台幣2元；連續12年發放現金股利
2. 2026年開始，綠電替代率為30%



1Q26營運概況

安能得® (ONIVYDE®) 營收趨勢

NT\$(000)

項目 \ 年份	2019	2020	2021	2022	2023	2024	2025	1Q26 YoY (%)
台灣銷售收入	180,389	214,828	235,469	277,594	278,547	279,990	277,133	58,076 (-14%)
歐亞銷售權利金收入	133,651	271,584	419,366	376,789	426,652	543,286	627,762	134,379 (+12%)
里程碑金/再授權收入	0	569,600	0	0	62,470	1,700,028	6,521	47,340
合計	314,040	1,056,012	654,835	654,383	767,669	2,523,304	911,416	239,795 (+28%)

1Q26營運概況

NT\$(000)	1Q26	1Q25	Amount Change	% Change
營業收入	239,795	187,382	52,413	28%
營業成本	15,235	12,384	2,851	23%
營業毛利	224,560	174,998	49,562	28%
推銷費用	6,625	7,329	(704)	(10%)
管理費用	23,586	23,406	180	1%
研究發展費用	64,452	55,474	8,978	16%
營業費用	94,663	86,209	8,454	10%
營業利益	129,897	88,789	41,108	46%
營業外收入(支出)	40,824	39,092	1,732	4%
稅前淨利	170,721	127,881	42,840	33%
所得稅費用	33,506	25,578	7,928	31%
本期淨利	137,215	102,303	34,912	34%
基本每股盈餘(元)	0.96	0.71	0.25	35%



產品進度及未來策略

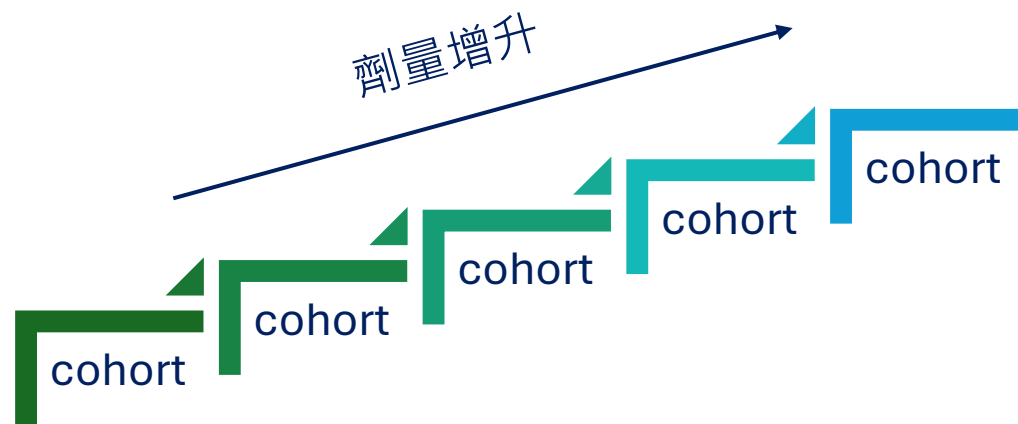
合併療法 (Combination Therapy) 為癌症治療的趨勢

癌症	標準治療	全球病患人數 (2022年)
腦癌	GBM: <ol style="list-style-type: none">1. Maximal surgical resection2. Radiotherapy with concomitant and maintenance temozolomide	177,139人
血癌	AML: <ol style="list-style-type: none">1. Induction chemo: “7+3” (cytarabine + anthracycline)2. Targeted therapy if mutation present: FLT3 inhibitors or IDH1/2 inhibitors	227,206人
胰臟癌	<ol style="list-style-type: none">1. Gemcitabine + nab-paclitaxel2. NALIRIFOX3. FOLFIRINOX4. TS1	232,537人

PEP07第一期臨床試驗計畫

Mono Dose Escalation

Combo Study



PEP07



Standard
of Care

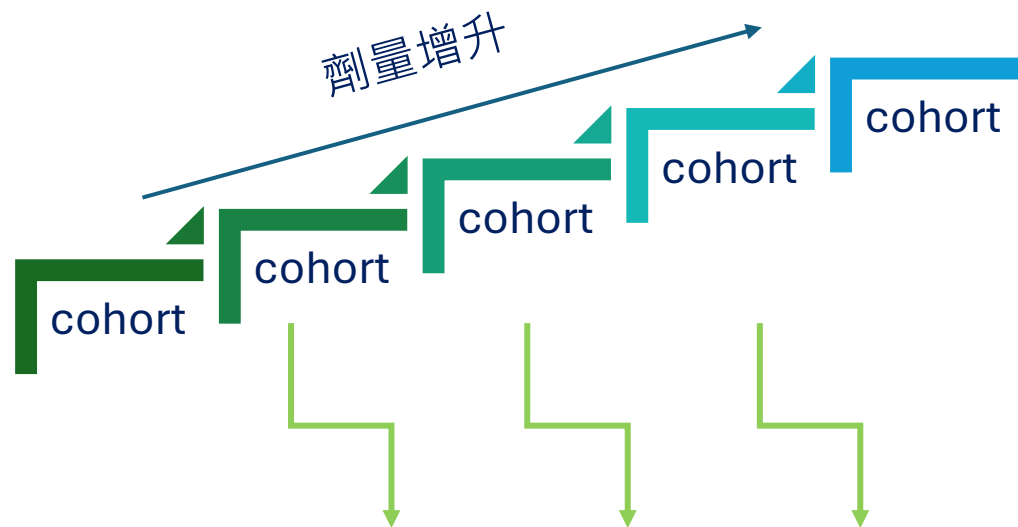
New Chemical
Entity

最大耐受劑量 (MTD) 確認後
進入擴展及合併療法試驗階段

PEP08第一期臨床試驗計畫

Mono Dose Escalation

Combo Study



Backfill cohorts are planned in selected doses

PEP08



Standard
of Care

New Chemical
Entity

最大耐受劑量 (MTD) 確認後
進入擴展及合併療法試驗階段

2020-2025 DNA損傷反應/合成致死藥品交易資訊

Target	Name	Licensor	Licensee	Date	Phase at Deal	Upfront	Total Deal Value	Territory
Eight DDR Targets	N/A	Artios	Merck	Dec. 2020	IND Candidates	US\$30M	US\$890M	Worldwide
Three DDR Targets	N/A	Artios	Novartis	Apr. 2021	Discovery	US\$20M	US\$1.3B	Worldwide
WEE1	SPH6162	Shanghai Pharmaceuticals	HUYABIO	Nov. 2021	Preclinical	Undisclosed	Undisclosed	Worldwide (exclude Greater China)
ATR	RP-3500	Repare Therapeutics	Roche	Jun. 2022	Preclinical	US\$135M	US\$1.2B	Worldwide
KIF18A	Sovilnesib (AMG650)	Amgen	Volastra Therapeutics	Mar. 2023	Phase I	Undisclosed	Undisclosed	Worldwide
PARP1	HRS-1167	Hengrui	Merck	Oct. 2023	Preclinical	€160M	€1.4B	Worldwide (exclude China)
CHK1	SRA-737	CRT Pioneer Fund	Private US biopharma	Jan. 2024	Phase II	US\$0.5M	US\$290M and 500,000 shares	Worldwide
KIF18A	MEN2501	InSilicon	Stemline Therapeutics	Jan. 2025	Preclinical	US\$20M	US\$550M	Worldwide
WRN	VVD-214	Roche	Vividion	Jun. 2025	Phase I	Undisclosed	Undisclosed	Worldwide
PKMYT1	Lunresertib	Repare Therapeutics	Debiopharm	Jul. 2025	Phase I	US\$10M	US\$267M	Worldwide

Total Deal Value Range: US\$267M ~ US\$1.5B

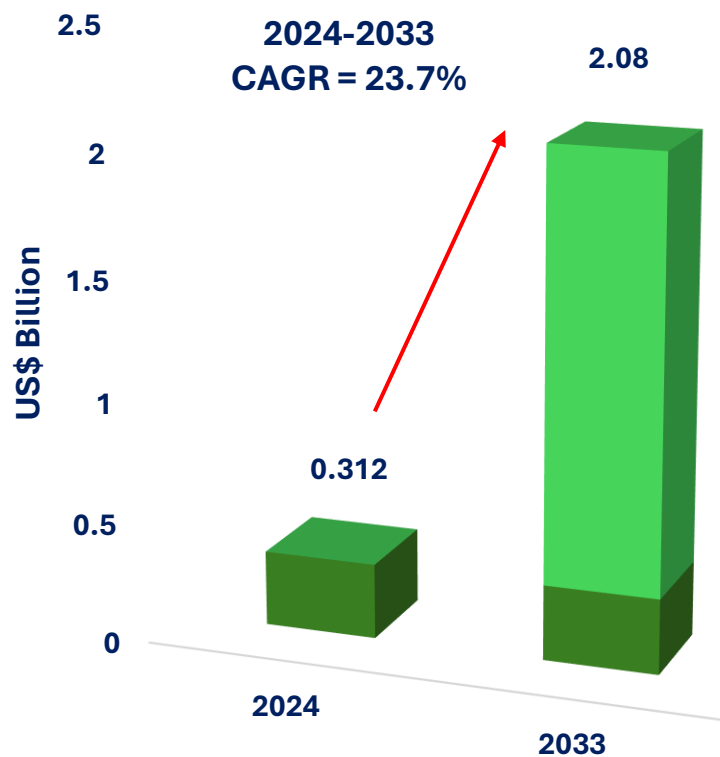
2020-2026 PRMT5/MAT2A藥品交易資訊

Target	Name	Licensor	Licensee	Date	Phase at Deal	Upfront	Total Deal Value	Territory
MAT2A, Pol Theta and Werner Helicase	IDE397	Ideaya	GSK	Jun. 2020	Preclinical	US\$100M US\$20M stock US\$50M exercise fee for MAT2A		50% US profit share and ex-US royalties
PRMT5	MRTX1719	Mirati	BMS	Oct. 2023	Phase 1	1. US\$4.8B equity acquired 2. ~US\$1B upon acceptance by FDA of NDA for MRTX1719 in NSCLC		
MAT2A	SYH2039	CSPC	BeiGene	Dec. 2024	Phase 1	US\$150M	US\$1.835B	Worldwide
PRMT5	PH020	Puhe BioPharma	Bayer	Mar 2025	Phase I	Undisclosed	Undisclosed	Worldwide
MAT2A	GH31	Genhouse Bio	Gilead	Feb. 2026	IND	US\$80M	US\$1.450B	Worldwide

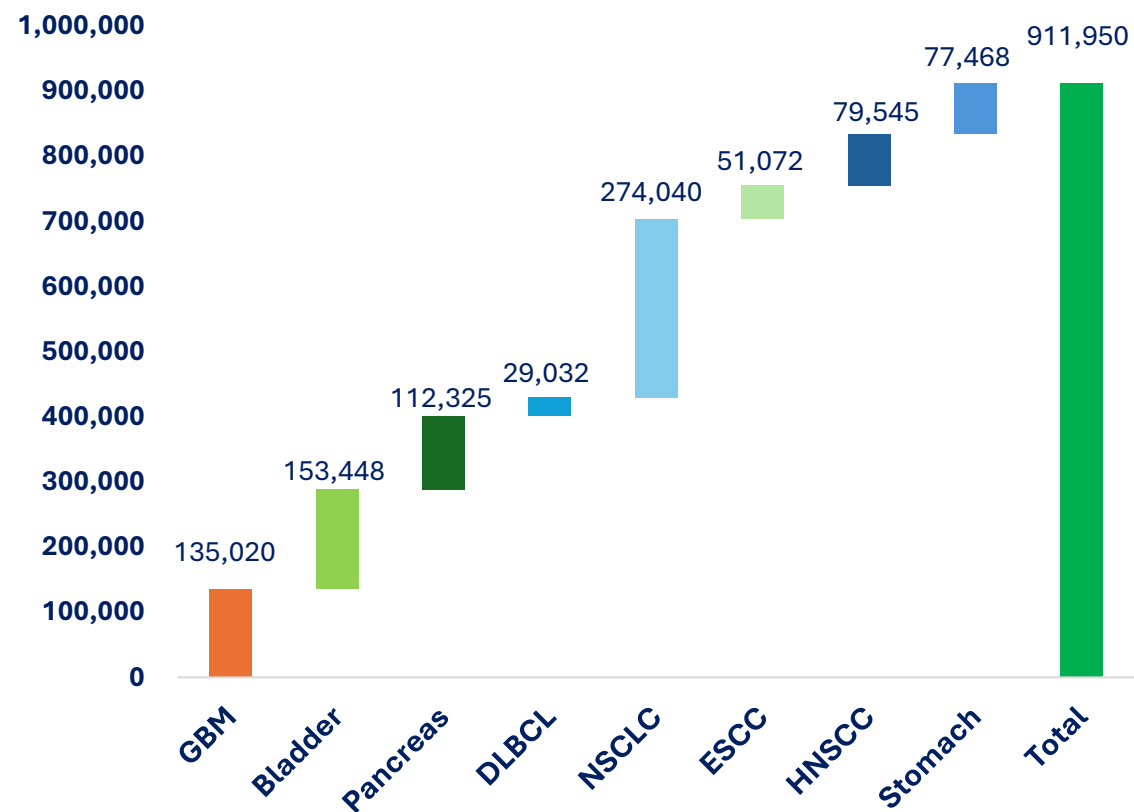
Total Deal Value Range: US\$80M ~ US\$1.835B

PEP08：PRMT5抑制劑潛在市場、具MTAP基因缺失潛在適應症及患者人數

全球PRMT5抑制劑潛在市場預估



具MTAP基因缺失之特定適應症患者人數 (2022)



智擎公司2026-2030展望

新劑型
新藥

轉型

新成分
新藥

建構全面產品線

專注癌症精準治療
(DNA損傷反應與合成致死)

ONIVYDE®
(Commercial)

PEP07 (Preclinical → Phase I)
PEP09 (Drug Discovery → Late Drug
Discovery/Lead Optimization)

AI-driven Drug Discovery Projects:
PEP08 (Drug Discovery → Preclinical → Phase I)
PEP10 (Drug Discovery → Late Drug
Discovery/Lead Optimization)

PEP07 (Expansion → Phase II/III)
PEP09 (Preclinical → IND-enabled study → Phase I)

AI-driven Drug Discovery Projects:
PEP08 (Expansion → Phase II/III)
PEP10 (Preclinical → IND-enabled study → Phase I)

PEPXX (Candidate Nomination)

2021

2022

2025

2026

2028

2030

建構DNA損傷反應與合成致死產品線

專注全球癌症精準醫療高成長市場

公司未來成長關鍵動能：強化研發布局，擴展授權合作



2026-2030

全球研發及銷售權利 (台灣除外)

地區研發及銷售權利 (中國大陸及日本)

合作開發合併療法，例如：與SoC或著NCE合併

智擎企業之潛在價值

1

穩健的現金流管理與充足的研發資源配置，以支應多項在研產品同步發展

2

已建構完整的自主研發能力，涵蓋新藥開發、臨床前至臨床試驗

3

研發團隊具備與國際CDMO/CRO合作開發新藥實績

4

在研產品具單藥與SoC或NCE合併彈性，符合全球治療趨勢

5

精準癌症新藥產品線深受國際藥廠關注

6

全球DDR / Synthetic Lethality 藥品交易持續熱絡，PEP07和PEP08有望引領下一波交易熱潮



THANK YOU

PharmaEngine, Inc.