

台康生技 (6589 TT) EirGenix

3Q24 有望取得 EG12014 美國藥證 · 2024 年 EG1206A 亦可望授權

買進 (維持評等)

目標價 (12 個月): NT\$130.0

收盤價 (2024/02/02):NT\$92.6 隱含漲幅:40.4%

Ⅲ 營收組成 (1Q-3Q23)

CDMO 營收 95%、產品授權收入 5%

□ 本次報告更新重點

項目	本次	前次
評等	買進	買進
目標價 (NT\$)	130.0	175.0
2023年營收 (NT\$/十億)	1.0	1.2
2023年EPS	-1.8	-0.9

□ 交易資料表

市值	NT\$28,340百萬元
外資持股比率	4.6%
董監持股比率	25.1%
調整後每股淨值 (2023F)	NT\$33.46
負債比	8.7%
ESG評級 (Sustainalytics)	中 (曝險程度共5級)

Ⅲ 簡明損益表 (NT\$百萬元)

年初至12月	2022A	2023F	2024F	2025F
營業收入	1,481	1,023	1,825	2,726
營業利益	-331	-687	-189	282
稅後純益	-116	-548	-58	413
EPS (元)	-0.38	-1.80	-0.19	1.35
EPS YoY (%)				
本益比 (倍)				68.3
股價淨值比 (倍)	2.6	2.8	2.8	2.7
ROE (%)	-1.1	-5.3	-0.6	3.9
現金殖利率 (%)	0	0	0	0
現金股利 (元)	0	0	0	0

蔣欣穎

Jane.Jiang@yuanta.com

陳穆萱

Moo.Chen@Yuanta.com

>> 元大觀點

- ◆ 4Q23 里程碑金營收認列較少,使得合併營收低於預期 32%,但 CDMO 營收季增 45%,符合預期。
- ♦ Herceptin 生物相似藥有望於 3Q24 取得美國藥證, 挹注里程碑金。
- ◆ Perjeta 生物相似藥可望於 2024 年啟動臨床三期並授權;下調癌症免疫療法之生物相似藥授權金預估,同步下調目標價至 130 元。

4Q23 里程碑金營收認列較少,但 CDMO 營收已見回升

台康 4Q23 營收 4.57 億元·QoQ+115.9%/YoY+8.4%·低於原先預期 32%·研判主因 EG12014 歐洲取證認列的里程碑金僅 1.5 億元·低於我們原先預期的 3.68 億元·不過估計 CDMO 營收季增 45%至 3.07 億元·符合預期·顯示客戶訂單已有回升;雖然產能利用率提升、但認列里程碑低於預期(毛利率 100%)·預估毛利率為 58.3%·QoQ+32.1ppt/YoY+8.1ppt·較前次下調 13.4ppt;預估業外損失 2,800 萬元·包括利息收入淨額 3,200 萬元及匯 兌損失 6,000 萬元·每股虧損 0.13 元。

預計 1Q24 遞交 EG12014 補件申請, 3Q24 取得美國藥證

台康 Herceptin 生物相似藥 EG12014 在美國藥證申請上,仍有充填冷凍乾燥的製程及設備相關缺失待回覆補件。目前已完成三批培養液無菌充填確效,管理層預計在春節後遞交補件,估計 3Q24 取得美國藥證,2H24 在美國上市,預估 3Q24 將認列 5.4 億元的里程碑金。目前較晚進入市場的生物相似藥以更低的價格上市,就可以爭取到雙位數的市佔率,目前原廠藥在美國市佔率仍有 19%,預期 EG12014 在歐美上市兩年後可取得高個位數至雙位數市佔率,EPS 貢獻從 2024 年的 2.1 元逐年提升至 2027 年的 7.9 元。

EG1206A 可望於 2024 年授權,癌症免疫療法開發可期

EG1206A 是全球開發進度前兩名的 Perjeta 生物相似藥、預估 2024 年將啟動臨床三期並對外授權、且樂觀預期 EG1206A 於 2026 年在歐美上市三年後市佔率可達 20%、EPS 貢獻從 2026 年的 6.2 元逐年提升至 2028 年的 13.9 元。EG1211X 和 EG1216X 是臨床前試驗階段的癌症免疫療法生物相似藥、推估對照藥物年銷售額達 35-80 億美元、但預估授權金合計僅 2 億美元 (前次預估為 10 億美元)、後續產品價值主要在上市後的銷售權利金顯現。由於更多里程碑金認列在 2024 年、上調 2024 年 EPS 至-0.19 元。計算 2024-2033F 風險調整後總和每股淨現值、推得目標價 130 元。

營運分析

4Q23 里程碑金營收認列較少,但 CDMO 營收已見回升

台康 4Q23 營收 4.57 億元·QoQ+115.9%/YoY+8.4%·低於原先預期 32%·研判主因 EG12014 歐洲取證認列的里程碑金僅 1.5 億元·低於我們原先預期的 3.68 億元·不過估計 CDMO 營收季增 45%至 3.07 億元·符合預期·顯示客戶訂單已有回升;雖然產能利用率提升、但認列里程碑低於 預期(毛利率 100%)·預估毛利率為 58.3%·QoQ+32.1ppt/YoY+8.1ppt·較前次下調 13.4ppt;預 估業外損失 2,800 萬元·包括利息收入淨額 3,200 萬元及匯兌損失 6,000 萬元·每股虧損 0.13 元。

展望 1Q24 · 由於工作天數較少 · 且沒有認列里程碑金 · 預估營收 2.3 億元 · QoQ-49.5%/YoY+6.5% · 毛利率 35.6% · 每股虧損 0.53 元 。

圖 1:2023 年第 4 季獲利預估調整

(五禁二)	40224	20224	4Q23F	子协办	左 屬茲	4Q23F	預估差異
(百萬元)	4Q22A	3Q23A	4Q23F	季增率	年增率	元大預估	元大
營業收入	421	211	457	115.9%	8.4%	674	-32.3%
營業毛利	211	56	266	379.6%	25.9%	484	-45.0%
營業利益	-68	-199	-11	-	-	207	-
稅前利益	-108	-111	-39	-	-	239	-
稅後淨利	-108	-112	-39	-	-	239	-
調整後 EPS (元)	-0.36	-0.37	-0.13	-	-	0.78	-
重要比率 (%)				百分點	百分點		百分點
營業毛利率	50.2%	26.3%	58.3%	32.1	8.1	71.8%	-13.4
營業利益率	-16.2%	-94.3%	-2.4%	-	-	30.7%	-
稅後純益率	-25.7%	-52.8%	-8.5%	-	-	35.4%	-

資料來源:公司資料、元大投顧預估

圖 2:2024 年第 1 季獲利預估調整

· +- ·	10001	40005	1Q24F	老 勝志	Æ I∺ da	1Q24F	預估差異
(百萬元)	1Q23A	4Q23F	1Q24F	季增率	年增率	元大預估	元大
營業收入	216	457	230	-49.5%	6.5%	230	0.0%
營業毛利	39	266	82	-69.2%	111.4%	82	0.0%
營業利益	-220	-11	-193	-	-	-193	-
稅前利益	-203	-39	-162	-	-	-166	-
稅後淨利	-203	-39	-162	-	-	-166	-
調整後 EPS (元)	-0.67	-0.13	-0.53	-	-	-0.54	-
重要比率 (%)				百分點	百分點		百分點
營業毛利率	17.9%	58.3%	35.6%	-22.7	17.7	35.6%	0.0
營業利益率	-101.9%	-2.4%	-83.9%	-	-	-83.9%	-
稅後純益率	-94.1%	-8.5%	-70.4%	-	-	-72.0%	-

資料來源:公司資料、元大投顧預估

較多里程碑金在 2024 年認列,上調 2024 年 EPS 至-0.19 元

目前台康在手訂單接近 10 億元·管理層表示 2023 年新簽約訂單金額達 11 億元·訂單將在 1.5-2 年消化·故 2024 年 CDMO 營收應可達 9 億元以上。此外·旗下 Herceptin 生物相似藥 EG12014 授權金總額 7,000 萬美元(包括簽約金 500 萬美元及里程碑金 6,500 萬美元)·會在歐美藥證取得時完全認完·截至 3Q23·帳上還有 6.97 億元還沒認列·由於 4Q23 取得歐洲藥證時僅認列約 1.5 億元・預計 3Q24 取得 EG12014 美國藥證時可認列 5.4 億元里程碑金·由於較多里程碑金在 2024 年認列·下調 2023 年 EPS 至-1.8 元·但上調 2024 年 EPS 至-0.19 元。

圖 3:2023 和 2024 年財務預估調整

(五萬二)	202	3 估	202	4 估	預估	差異
(百萬元) · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	調整後	調整前	調整後	調整前	2023	2024
營業收入	1,023	1,240	1,825	1,686	-17.5%	8.2%
營業毛利	343	560	1,078	940	-38.8%	14.7%
營業利益	-687	-469	-189	-327	46.5%	-42.2%
稅前利益	-547	-269	-58	-202	103.3%	-71.3%
稅後淨利	-548	-271	-58	-202	102.2%	-71.3%
調整後 EPS (元)	-1.80	-0.89	-0.19	-0.66	102.0%	-71.2%
重要比率 (%)					百分點	百分點
營業毛利率	33.5%	45.2%	59.1%	55.7%	-11.7	3.4
營業利益率	-67.2%	-37.8%	-10.3%	-19.4%	-29.3	9.1
稅後純益率	-53.6%	-21.8%	-3.2%	-12.0%	-31.8	8.8

資料來源:公司資料、元大投顧預估

預計 1Q24 遞交 EG12014 補件申請,3Q24 取得美國藥證

台康 Herceptin (Trastuzumab)生物相似藥 EG12014 在美國藥證申請上,仍有充填冷凍乾燥的製程 及設備相關缺失待回覆補件。目前已完成三批培養液無菌充填確效,一些文件整理後,管理層預計 在春節後遞交補件,美國 FDA 將於收到補件申請後 6 個月內回覆藥證審查結果,估計 3Q24 取得 美國藥證,2H24 在美國上市,預估 3Q24 將認列 5.4 億元的里程碑金。由於歐美市場對於 Herceptin 生物相似藥使用已相當熟悉,較晚進入市場的生物相似藥以更低的價格上市,就可以爭取到雙位數的市佔率,目前原廠 Herceptin 在美國銷售額的市佔率仍有 19%,預期 EG12014 在歐美上市兩年後可取得高個位數至雙位數市佔率,EPS 貢獻從 2024 年的 2.1 元逐年提升至 2027 年的 7.9 元。

預計 2024 年 EG1206A 將啟動臨床三期試驗,預估授權金達 1 億美元

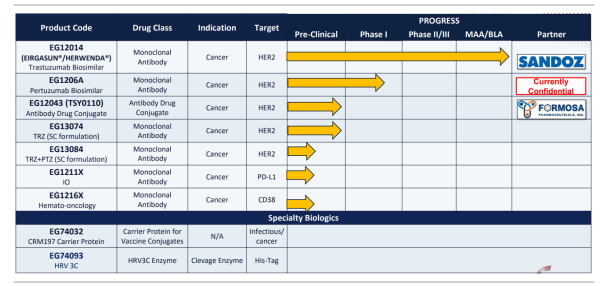
原廠羅氏積極推動 Herceptin 與 Perjeta 合併用藥,以降低癌細胞產生抗藥性的機率,連帶推升 Perjeta、Phesgo (合併療法)銷售額,HER2 陽性乳癌合併用藥的治療趨勢,讓羅氏得以於眾多生物相似藥競爭下,在 Trastuzumab 用藥市場仍保有 40%市佔率。2022 年 Perjeta 銷售額約 42.5 億美元,年增 5%。Perjeta 生物相似藥 EG1206A 臨床一期藥物動力學(PK)數據正向,目前正在與歐美藥監局溝通,預計 2024 年將啟動臨床三期試驗,並洽談國際授權的細節,預估 EG1206A 授權金為 1 億美元(略高於 EG12014 的 7,000 萬美元),台康可望於 2024/2025/2026/2027 年認列 5%/25%/35%的授權金,惟授權時程仍待觀察,尚未納入獲利預估。由於 EG1206A 是全球開發進度前兩名的 Perjeta 生物相似藥,樂觀預期 EG1206A 於 2026 年在歐美上市三年後市佔率可達20%,EPS 貢獻從 2026 年的 6.2 元逐年提升至 2028 年的 13.9 元。

請參閱末頁之免責宣言。 台灣:生技製藥 2024年2月5日 EirGenix 第3頁·共16頁

癌症免疫療法之生物相似藥開發為下一動能

台康除了專注於一系列 HER2 陽性乳癌標靶藥之生物相似藥開發,近期法說會也提到有兩項臨床前試驗階段的生物相似藥開發,即 EG1211X 和 EG1216X,都是單株抗體,靶點分別是 PD-L1 和 CD38,分別應用於癌症免疫療法及血癌治療(圖 4)。我們研判 EG1211X 可能是參照羅氏大藥廠的 Tecentriq (2022 年銷售額為 35.5 億美元;美國專利於 2032 年到期)的生物相似藥,而 EG1216X 可能是參照嬌生的 Darzalex (2022 年銷售額達 79.8 億美元;美國專利於 2035 年到期)的生物相似藥。目前國際生物相似藥授權金普遍落在 1-2 億美元,視開發進度而定,而授權方通常會享有藥品上市銷售後的權利金分潤,我們認為主因生物相似藥開發階段風險較低,但上市後競爭較一般新藥激烈,故產品授權價值多反映在上市後的銷售成果。我們預估台康 EG1211X 和 EG1216X 產品未來授權金分別為 1 億美元,產品上市後的銷售權利金分潤對於財務挹注有機會更大,主因對照藥物的全球銷售額達 35-80 億美元,而且仍持續成長中。

圖 4:台康研發中產品項目及進程



資料來源:公司資料

資料來源:公司資料

圖 5:癌症免疫療法全球銷售額排行

排名	產品名	標靶	製造商	2022 年銷售額 (US\$ bn)	分類
1	Keytruda	PD-1	Merck	20.9	免疫檢查點抑制劑
2	Revlimid	CRBN	Celgene	9.98	免疫調節劑
3	Opdivo	PD-1	BMS	8.25	免疫檢查點抑制劑
4	Darzalex	CD38	J&J	7.98	免疫調節劑
5	Tecentriq	PD-L1	Roche	3.55	免疫檢查點抑制劑

產業概況

為提高 HER 陽性乳癌的治療效果,原廠 Roche 已開發出一系列藥物及合併療法,包括 Perjeta®與 Kadcyla®。與 Trastuzumab 類似,Pertuzumab (或 Perjeta®)也設計為針對 HER2 蛋白作用,但特別設計為可預防 HER2 受體與癌細胞表面的其他 HER 受體配對。Perjeta 與 HER2 結合也可通知身體的免疫系統消滅癌細胞。美國、歐洲及某些國家已核准 Perjeta 合併 Herceptin 及化療,用於治療 HER2 陽性乳癌。此外,據了解 Perjeta 與 Herceptin 的作用機轉可以互補,而對 HER 訊息傳遞有更全面雙重阻斷效果,進而防止腫瘤細胞生長及存活。若患者接受 Perjeta 與 Herceptin 合併治療,僅需每三週施打一次 Herceptin,用藥頻率低於單獨使用 Herceptin 治療,近年多項 Trastuzumab 生物相似藥在歐美上市,快速侵蝕原廠藥 Herceptin 的市佔率,原廠 Roche 盡可能建議病人改為使用 Perjeta,或採用 Perjeta 與 Herceptin 合併治療,以減輕 Herceptin 銷售額下滑的衝擊。台康專注於開發一系列 HER2 標靶藥物之生物相似藥,與競爭同業差異化,旗下 5 項 HER2標靶藥物候選藥,完美複製原廠 Roche 產品線,台康可望取得 10-20%市佔率,相關產品銷售額合計可達 17 億美元,自有開發產品銷售權利金分潤比例可達雙位數。

圖 6: HER2 標靶藥物治療資訊

產品名	主要成分	使用劑量	適應症 療程		核准地區	2022 銷售額 (CHF mn)
		凍晶注射劑 150 臺克	早期乳癌	持續治療 1 年·或直到出現疾病復發的現象為止·以先發生者為準。不建議延長早期乳癌治療超過一年。	US (2006) EU (2006)	
Herceptin	Trastuzumab	凍晶注射劑 420 毫克	轉移性乳癌	持續治療直到出現疾病惡化為止。	US (1998) EU(2000)	2,142
		轉移性胃癌	持續治療直到出現疾病惡化為止。	US (2010) EU(2010)		
Perjeta	Pertuzumab	Pertuzumab 注射液 420 毫克		持續治療 1 年(總共 18 個療程)·或 直到出現疾病復發的現象為止·或產 生無法控制的毒性·以先發生者為 準。	US (2017) EU (2018)	4,087
			轉移性乳癌	與 Herceptin 及 docetacel 合併治療。	US (2012) EU (2013)	
Kadayla	Trastuzumab-	凍晶注射劑 100 毫克	晚期乳癌或轉 移性乳癌	每三個禮拜給藥一次,除非癌症惡化 或產生不可接受的副作用。	US(2013) EU (2013)	2.000
Kadcyla	DM1	凍晶注射劑 160 毫克	早期乳癌	每三個禮拜給藥一次,總共 14 個療程。	US (2019) EU (2019)	2,080
Phesgo	Trastuzumab & Pertuzumab	nortuzumah ±600 景古		術前輔助治療:每3週一次·皮下注射 Phesgo 及靜脈輸注化療·共3到6個週期。 術後輔助治療:每3週一次·皮下注射 Phesgo 及靜脈輸注化療·持續治療1年(18個療程)。	US (2020) EU (2020)	740
			轉移性乳癌	與 docetacel 合併治療·每3週一 次。		

資料來源:Roche、元大投顧

請參閱末頁之免責宣言。 台灣:生技製藥 2024年2月5日 EirGenix 第5頁·共16頁

圖 7:台康開發中 HER2 標靶生物藥品

產品名	主要成分	適應症	治療標的	開發進度
EG12014	Trastuzumab Biosimilar	癌症	HER2	BLA
EG1206A	Pertuzumab Biosimilar	癌症	HER2	Phase I
EG13074	Trastuzumab New Formulation	癌症	HER2	Preclinical
EG13084	Trastuzumab & Pertuzumab	癌症	HER2	
TSY0110 (EG12043)	Trastuzumab-DM1 Biosimilar	癌症	HER2	Preclinical

資料來源:台康、元大投顧

台康計畫跨入癌症免疫療法藥物之生物相似藥開發·研發產品線將新增 4 款生物相似藥候選藥·瞄準 2028 年癌症免疫療法重磅藥物專利到期後·生物相似藥的龐大商機(圖 8)。

圖 8:2022-2030 年關鍵專利到期之重磅藥及仿製藥開發廠商概覽

Rank	藥名	適應症	關鍵專利到期年份	2022 年銷售額	仿製藥廠商
1	Humira	類風濕性關節炎	2023	US\$ 21.2 bn ↑	Amgen √ Pfizer √ Mylan √ Sandoz…
2	Keytruda	癌症免疫療法	2028	US\$ 20.9 bn ↑	PlantForm · NeuClone
3	Eliquis	抗凝血劑	2027-2029	US\$ 11.8 bn ↑	Viatris · Micro Labs
4	Revlimid	血癌	2026	US\$ 10.0 bn ↓	美時、Natco、Dr. Reddy's
5	Eylea	濕式黃斑部病變	2025-2026	US\$ 9.6 bn ↑	Sandoz · Amgen · Samsung Bioepis
6	Stelara	克隆氏症	2025-2026	US\$ 9.7 bn ↑	Celltrion、百奧泰、Epirus Biopharma
7	Opdivo	癌症免疫療法	2028	US\$ 8.3 bn ↑	NeuClone · Xbrane
8	Trulicity	糖尿病	2027-2029	US\$ 7.4 bn ↑	
9	Ibrance	癌症	2027	US\$ 5.1 bn ↓	Aurobindo · Dr. Reddy's
10	Januvia/Janumet	糖尿病	2022-2023	US\$ 5.3 bn \rightarrow	Viatris · Par pharma
11	Prolia/Xgeva	預防骨骼事件發 生	2025-2026	US\$ 5.6 bn ↑	Sandoz、Samsung Bioepis、伊甸 生醫
12	Cosentyx	斑塊性乾癬	2025-2026	US\$ 4.8 bn ↑	百奧泰、上海君實生物
13	Entyvio	潰瘍性結腸炎	2025-2026	US\$ 6.4 bn ↑	
14	Dolutegravir	HIV 感染	2027-2029	US\$ 4.6 bn ↑	Viatris · Laurus
15	Victoza	糖尿病	2022-2023	US\$ 2.1 bn ↓	Teva

^{*}欄位中箭頭顯示該藥物 2022 年銷售額 YoY 趨勢;藍底標註為蛋白質藥物。 資料來源:公司資料、元大投顧

請參閱末頁之免責宣言。 台灣:生技製藥 2024年2月5日 EirGenix 第6頁,共16頁

生物藥品 CDMO 將蓬勃發展

根據 Mordor Intelligence 研究報告顯示,全球生物藥品委外生產服務(CDMO)市場規模將從 2021 年的 112.7 億美元,成長至 2027 年的 219 億美元,2022-2027 年 CAGR 達 11.5% (圖 9)。我們認為一大關鍵在於癌症免疫療法的快速興起,癌症免疫療法市場預估將從 2022 年的 881 億美元,成長至 2032 年的 3,396 億美元,2023-32 CAGR 為 14.5%,反映癌症免疫療法利用免疫系統可辨識多種癌症抗原的多樣性,符合個人化醫療趨勢。而癌症免疫療法有 8 成是以抗體為基底的治療,未來除了既有抗體藥物專利到期後,將迎來龐大的生物相似藥商機,新作用機轉標靶藥物、抗體藥物複合體(ADC)、雙特異性抗體等新藥開發,皆可能委託具生物藥生產技術的 CDMO 廠商協助藥品開發及生產。

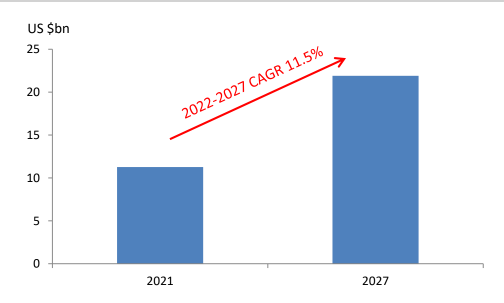


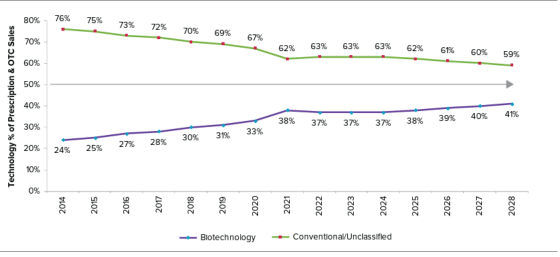
圖 9:全球生物藥 CDMO 市場 2022-2027 年 CAGR 達 11.5%

資料來源: Mordor Intelligence、元大投顧

2019年全球生物藥品 CDMO 單位廠房有近 8 成以歐美國家為主·反映全球大型生物藥品專利陸續到期·以歐美為指標的各國醫療體系積極尋求高品質且具價格優勢的生物相似藥產品。台康擁有台灣最大的生物藥產能·在積極開發生物相似藥及 CDMO 業務下·公司計畫將其哺乳動物細胞年產能從目前的 1.35 萬升·分階段提升至 2030 年的 17.5 萬升·相當於目前三星生物的一半產能。我們認為生物相似藥及生物藥的開發還在快速成長階段·主因 1) 美國於 2015 年開始才有第一項生物相似藥上市; 2) 全球生物藥銷售額佔比將從 2021 年的 38%提升至 2028 年的 41% (圖 10); 且 3) 在前 100 名暢銷藥中·生物藥銷售額佔比自 2018 年以來穩定維持在 50%以上。相比於小分子藥·生物藥技轉較困難、設備投資金額更高,讓生物藥 CDMO 廠商可與客戶建立長期合作關係·台廠與國際廠商強強結盟下,仍有機會在生物藥市場中取得不錯的市場份額。

請參閱末頁之免責宣言。 台灣:生技製藥 2024年2月5日 EirGenix 第7頁·共16頁

圖 10:生物藥在藥品市場佔比逐年提升



資料來源: EvaluatePharma、元大投顧

請參閱末頁之免責宣言。 台灣:生技製藥 2024年2月5日 EirGenix 第8頁·共16頁

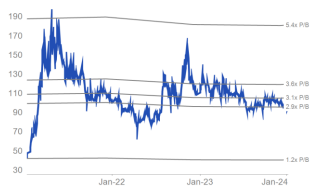
股票評價

台康為生物相似藥開發廠商,競爭廠商相對學名藥較少,產品生命週期達 5-10 年。由於目前尚無穩定獲利,採用風險調整淨現值評估台康價值,以反映 EG12014、EG1206A 等生物相似藥上市後帶來的業績成長及穩定現金流。以下就 EG12014、EG1206A、CDMO、癌症免疫療法等項目說明:

- ▶ EG12014: 預估 2024 年在歐美上市·作為 Herceptin 生物相似藥自原廠瓜分市佔率。2022 年美國/歐洲 Trastuzumab 生物相似藥市場規模為 19.5 億美元/7.16 億美元·並隨新的生物相似藥上市而成長。預估 EG12014 在歐美市佔率將從 2024 年的 5%逐年成長至 2026-2027 年的 12%·而後在歐洲市佔率持平。美國市場競爭較歐洲小·預期 EG1206A 在 2026 年上市後,進一步推升 EG12014 在美市佔率至 15%。預估 EG12014 在歐美市場銷售額最高可達 4.25 億美元。隨著生物相似藥上市·提供更低價的治療選擇·病患採用率提升·預估中國 Trastuzumab 市場規模從 2022 年的 3.51 億美元成長至 2033 年的 15.7 億美元。預估 EG12014 中國銷售額將從2025 年(預估 2H25 上市)的 790 萬美元成長至 2033 年的 1.97 億美元。EG12014 已於 4Q23 取得歐洲藥證,預計 3Q24 取得美國藥證,成功機率定為 95%,隱含折現率為 8.4%。
- ▶ EG1206A: 預估 2024 年國際授權‧預估授權金為 1 億美元‧2H24 啟動臨床三期‧2H25 年申請歐美藥證‧2H26 年上市‧作為 Perjeta 生物相似藥自原廠瓜分市佔率‧搶攻 44 億美元市場。由於其他大廠並未投入該產品研發‧預期 EG1206A 上市後全球市佔率從 2026 年的 10%逐年提升至 2028 年的 20%‧最高銷售額達 7 億美元。生物相似藥普遍開發成功機率為 50-70%‧EG1206A 已進入臨床一期‧風險較低‧故將成功機率定為 80%‧隱含折現率為 10.0%。
- ▶ CDMO: 台康 2023 年 CDMO 營收約 8.73 億元 · YoY-28% · 主因新冠疫苗訂單減少 · 及新藥公司資金籌措不易 · 臨床試驗進度延後 · 但 4Q23 訂單已見好轉 。接單逐年成長下 · 可帶動每年 CDMO 營收雙位數成長 · 2023 年底在手現金預估為 60 億元 ·
- ▶ 癌症免疫療法開發價值:台康有兩項癌症免疫療法的生物相似藥在臨床前試驗階段,目前國際生物相似藥授權金普遍落在 1-2 億美元,預估兩項產品合計授權價值 2 億美元(先前預估合計授權價值 10 億美元,係參考國際癌症免疫療法新藥授權 5-10 億美元),給予 50%成功機率。考量癌症免疫療法產品的開發階段較初期,我們僅考慮授權金價值,待開發進度更明確,再納入上市後銷售權利金分潤的價值。

隨 EG1206A 上市,研發費用降低,預期 2026 年 EPS 3.47 元,年增 157%,該預估尚未納入 EG1206A 潛在授權金認列。採用 8%折現率(相當於過去 5 年台康 WACC 5.5-10.5%區間平均值),並納入癌症免疫療法開發價值合計 30 億元、2023 年底預估在手現金約 60 億元,計算 2024-2033F 風險調整後總和每股淨現值為 130 元,給予目標價 130 元。

圖 11:12 個月預期股價淨值比區間圖



資料來源:公司資料、元大投顧、CMoney

請參閱末頁之免責宣言。 台灣: 生技製藥 2024 年 2 月 5 日 EirGenix 第9 頁‧共 16頁

圖 12:台康評價- EG12014、EG1206A 為 NPV 貢獻主要來源,癌症免疫療法開發值得期待

產品/項目	最高營收 (百萬美元)	開發階段	風險調整淨現值(百萬元)	成功機率	預計上市時間	隱含折現率	每股淨現值(元)
EG12014	623	歐美藥證審查	14,387	95%	2024	8.4%	\$47
EG1206A	704	臨床一期	18,832	80%	2026	10.0%	\$59
CDMO			3,093	100%		8.0%	\$10
產品/項目	授權價值	開發階段	風險調整淨現值(百萬元)	成功機率	預計上市時間	隱含折現率	每股淨現值(元)
癌症免疫療法生物相似藥	200	臨床前	3,000	50%		16.0%	\$10
2023 年底在手現金			6,009				\$20
營運調整 (包含費用與所得稅)			-5,012	100%		8.0%	-\$16
各項淨現值合計 (百萬元)			39,505				\$130
股數 (百萬股)	304.8						
風險調整後總合每股淨現值 (2024-2033F)							\$130

資料來源:元大投顧

圖 13:同業評價比較表

公司	代碼	評等	股價	市值	調素	整後每股區	餘	7	本益比(倍))	調整後每	股盈餘成	長率(%)
公司	10%	前守	放 惧	(百萬美元)	2022	2023	2024	2022	2023	2024	2022	2023	2024
台康生技	6589 TT	買進	92.6	914	(0.38)	(1.80)	(0.19)	-					-
國際同業													
Amgen	AMGN US	未評等	324.6	173,697	12.2	18.6	20.0	26.7	17.5	16.2	17.8	52.4	7.8
Coherus	CHRS US	未評等	2.1	233	(3.8)	(1.7)	(0.3)						
三星生物	207940 KS	未評等	859000.0	44,244	11442.2	11570.4	13411.4	75.1	74.2	64.1	94.6	1.1	15.9
Celltrion	068270 KS	未評等	184000.0	29,209	3813.2	4640.4	4547.0	48.3	39.7	40.5	(6.7)	21.7	(2.0)
復宏漢霖	2696 HK	未評等	12.9	944	(1.5)	0.7	1.2		18.2	10.9			66.9
國際同業平均								50.0	37.4	32.9	35.2	25.1	22.1
國內同業													
永昕	4726 TT	未評等	37.8	254	(0.6)	(1.8)	(1.5)						
中裕	4147 TT	未評等	89.8	741	(1.1)	(0.6)	1.3			71.9			
浩鼎	4174 TT	未評等	68.3	515	(7.6)								
醣聯	4168 TT	未評等	27.1	94	(1.8)								
國內同業平均										71.9		-	-

資料來源:公司資料、元大投顧、Reuters;每股盈餘數字以當地貨幣為單位;股價依首頁收盤價日期為準。

圖 14:同業評價比較表 (續)

公司	代碼	評等	股價	市值	股東村	雚益報酬≊	率(%)		每股淨值		股化	賈淨值比(倍)
Z-O	1 6 7両	त ्री स	权限	(百萬美元)	2022	2023	2024	2022	2023	2024	2022	2023	2024
台康生技	6589 TT	買進	92.6	914	(1.1)	(5.3)	(0.6)	35.11	33.65	33.46	2.6	2.8	2.8
國際同業													
Amgen	AMGN US	未評等	324.6	173,697	184.7	156.8	110.5	6.8	13.2	20.2	47.7	24.7	16.1
Coherus	CHRS US	未評等	2.1	233	295.8	98.6	(47.7)	(1.8)	(1.0)	0.4	(1.2)	(2.2)	5.2
三星生物	207940 KS	未評等	859000.0	44,244	11.4	9.2	9.7	128815.6	134262.1	148016.8	6.7	6.4	5.8
Celltrion	068270 KS	未評等	184000.0	29,209	13.4	14.4	14.4	29973.2	29555.6	35057.6	6.1	6.2	5.3
復宏漢霖	2696 HK	未評等	12.9	944	(35.4)	22.2	17.9	3.4	5.5		3.8	2.4	
國際同業平均					94.0	60.2	20.9				12.6	7.5	8.1
國內同業													
永昕	4726 TT	未評等	37.8	254	(5.8)			12.4	10.1	8.0	3.0	3.7	4.8
中裕	4147 TT	未評等	89.8	741	(9.5)	(4.3)	7.2	10.8	10.1	12.6	8.4	8.9	7.2
浩鼎	4174 TT	未評等	68.3	515	(44.2)			13.5			5.1		
醣聯	4168 TT	未評等	27.1	94	(11.9)			13.9			1.9		
國內同業平均					(17.8)	(4.3)	7.2				4.6	6.3	6.0

資料來源:公司資料、元大投顧、Reuters;每股淨值數字以當地貨幣為單位;股價依首頁收盤價日期為準。

請參閱末頁之免責宣言。 台灣:生技製藥 2024年2月5日 EirGenix 第10頁,共16頁

圖 15:季度及年度簡明損益表 (合併)

(NT\$百萬元)	1Q2023A	2Q2023A	3Q2023A	4Q2023F	1Q2024F	2Q2024F	3Q2024F	4Q2024F	FY2023F	FY2024F
營業收入	216	138	211	457	230	240	856	499	1,023	1,825
銷貨成本	(178)	(156)	(156)	(190)	(148)	(154)	(207)	(238)	(680)	(747)
營業毛利	39	(18)	56	266	82	86	649	261	343	1,078
營業費用	(259)	(238)	(255)	(277)	(275)	(332)	(327)	(332)	(1,029)	(1,267)
營業利益	(220)	(256)	(199)	(11)	(193)	(246)	322	(71)	(687)	(189)
業外利益	17	62	88	(28)	31	33	34	32	140	131
稅前純益	(203)	(194)	(111)	(39)	(162)	(213)	356	(39)	(547)	(58)
所得稅費用	0	0	0	0	0	0	0	0	(1)	0
少數股東權益	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
歸屬母公司稅後純益	(203)	(194)	(112)	(39)	(162)	(213)	356	(39)	(548)	(58)
調整後每股盈餘(NT\$)	(0.67)	(0.64)	(0.37)	(0.13)	(0.53)	(0.70)	1.17	(0.13)	(1.80)	(0.19)
調整後加權平均股數(百萬股)	305	305	305	305	305	305	305	305	305	305
重要比率										
營業毛利率	17.9%	-13.0%	26.3%	58.3%	35.6%	36.0%	75.9%	52.2%	33.5%	59.1%
營業利益率	-101.9%	-185.0%	-94.3%	-2.4%	-83.9%	-102.3%	37.6%	-14.3%	-67.2%	-10.3%
稅前純益率	-93.9%	-140.0%	-52.6%	-8.5%	-70.4%	-88.6%	41.6%	-7.8%	-53.5%	-3.2%
稅後純益率	-94.1%	-140.3%	-52.8%	-8.5%	-70.4%	-88.6%	41.6%	-7.8%	-53.6%	-3.2%
有效所得稅率							0			0
季增率(%)										
營業收入	-48.7%	-36.1%	52.9%	116.1%	-49.7%	4.3%	256.7%	-41.7%		
營業利益										
稅後純益										
調整後每股盈餘										
年增率(%)										
營業收入	-40.2%	-58.9%	-41.5%	8.5%	6.3%	73.5%	304.8%	9.2%	-30.9%	78.4%
營業利益										
稅後純益										
調整後每股盈餘										

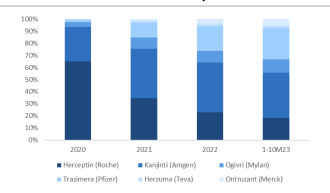
資料來源:公司資料、元大投顧、CMoney;標"A"為歷史數據;調整後每股盈餘為根據調整後加權平均股數計算。

請參閱末頁之免責宣言。 台灣:生技製藥 2024年2月5日 EirGenix 第11頁,共 16頁

公司簡介

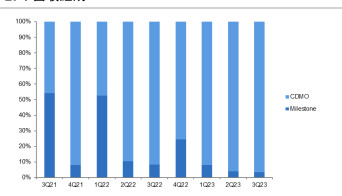
台康生技成立於 2012 年,前身為「生技中心之蛋白質藥物先導工廠」,主要從事生技藥品委託開發生產服務(CDMO)、產品合作開發雙軌模式進行,主要為下游生技與製藥公司提供生技產品開發及製造相關服務。台康之核心競爭力為亞洲少數能同時擁有哺乳類動物細胞(Mammalian cell)和微生物細胞(Microbial cell)兩大蛋白質表現系統,此外還擁有完整的下游蛋白質純化系統,提供臨床試驗用藥物試驗藥品之生產,以及擴建可供上市後商業化量產之廠房。

圖 16:生物相似藥持續瓜分 Herceptin 原廠市佔率



資料來源: Bloomberg、元大投顧整理

圖 17:營收組成



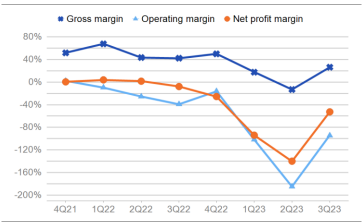
資料來源:公司資料

圖 18:營收趨勢



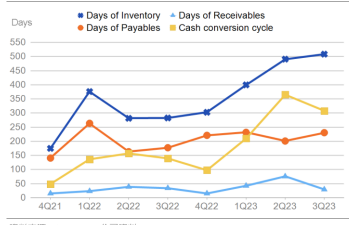
資料來源: CMoney、公司資料

圖 19:毛利率、營益率、淨利率



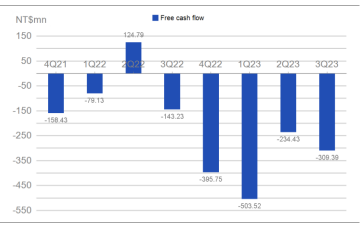
資料來源: CMoney、公司資料

圖 20:經營能力



資料來源:CMoney、公司資料

圖 21:自由現金流量



資料來源: CMoney、公司資料

請參閱末頁之免責宣言。 台灣: 生技製藥 2024 年 2 月 5 日 EirGenix 第12 頁, 共 16頁

ESG 分析

分別藉由「在 ESG 議題上的曝險」和「個別公司在 ESG 議題上的執行力」兩個面向來衡量公司於 ESG 上的表現。

- ▶ **ESG 總分**: 台康整體的 **ESG** 風險評級屬於中風險·於 **Sustainalytics** 資料庫所覆蓋的公司中排名亦排行於略為落後的 位置,但在生物技術行業中的公司中排名略微領先同業。
- ▶ 在 ESG 議題上的曝險: 台康的整體曝險屬於中等水準,但仍略為落後於生物技術行業的平均水準。台康較需要改善的 ESG 議題包含產品治理、基本服務獲取和商業道德等。
- ▶ 個別公司在 ESG 議題上的執行力:台康在針對重大 ESG 議題的管理水準和執行力屬中等,信息披露很差,表明對投資者和公眾的責任不夠,台康有一些舉措來管理與重大 ESG 問題相關的風險,但缺乏關鍵領域的政策和計劃。儘管如此,台康尚未捲入任何與 ESG 相關的重大爭議。

圖 22: ESG 分析

分項	評分/評級
ESG 總分	27.1
在 ESG 議題上的曝險 (A)	42.8
個別公司在 ESG 議題上的執行力 (B)	38.3
風險評級	Ф 🛨
同業排行(1~100·1 為最佳)	58

資料來源: Sustainalytics (2024/2/3)

註1:ESG總分=A-(A*可控風險因子*B/100)

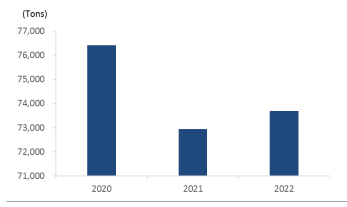
註 1-1:可控風險因子介於 0-1 之間, 越大為越佳。

註 2: ESG 總分風險評級: 極低 (0-10) 低 (10-20) 中 (20-30) 高 (30-40) 極高 (40+)

 註 3: 曝險分數評級:
 低 (0-35)
 中 (35-55)
 高 (55+)

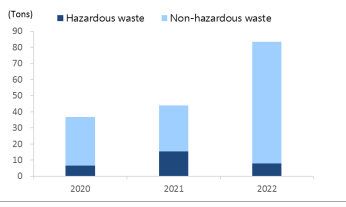
 註 4: 執行力分數評級:
 弱 (0-25)
 中 (25-50)
 強 (50-100)

圖 23: 自來水用水量



資料來源:公司資料、Reuters

圖 24:廢棄物排放量



資料來源:公司資料、Reuters

請參閱末頁之免責宣言。 台灣: 生技製藥 2024 年 2 月 5 日 EirGenix 第13 頁, 共 16頁

資產負債表

年初至 12 月 (NT\$ 百萬元)	2021A	2022A	2023F	2024F	2025F
現金與短期投資	6,625	6,127	2,809	2,165	2,177
	414	739	814	883	881
應收帳款及票據	80	33	42	257	363
其他流動資產	1,951	1,389	372	372	372
流動資產	9,070	8,288	7,237	6,877	6,993
採用權益法之投資	0	0	0	0	0
固定資產	1,887	2,609	3,142	3,488	3,797
無形資產	20	28	0	0	0
其他非流動資產	464	922	862	862	862
非流動資產	2,371	3,559	4,004	4,351	4,659
資產總額	11,441	11,847	11,241	11,228	11,652
應付帳款及票據	86	135	62	106	117
短期借款	0	0	0	0	0
什項負債	617	596	477	477	477
流動負債	703	731	539	583	595
長期借款	0	120	120	120	120
其他負債及準備	309	313	324	324	324
長期負債	309	433	445	445	445
負債總額	1,012	1,164	984	1,028	1,040
股本	3,004	3,043	3,049	3,049	3,049
資本公積	10,476	7,734	7,700	7,700	7,700
保留盈餘	(2,974)	(116)	(548)	(606)	(193)
什項權益	(78)	21	56	56	56
歸屬母公司之權益	10,429	10,683	10,257	10,199	10,612
非控制權益	0	0	0	0	0
股東權益總額	10,429	10,683	10,257	10,199	10,612

資料來源:公司資料、元大投顧

現金流量表

年初至 12 月 (NT\$ 百萬元)	2021A	2022A	2023F	2024F	2025F
本期純益	(43)	(116)	(548)	(58)	413
折舊及攤提	185	205	233	265	304
本期營運資金變動	(214)	(230)	(157)	(239)	(92)
其他營業資產 及負債變動	42	(7)	(23)	0	0
營運活動之現金流量	(30)	(148)	(494)	(32)	625
資本支出	(167)	(346)	(609)	(612)	(612)
本期長期投資變動	0	0	(2,200)	0	0
其他資產變動	(1,590)	(130)	(23)	0	0
投資活動之現金流量	(1,757)	(476)	(2,822)	(612)	(612)
股本變動	940	40	0	0	0
本期負債變動	(718)	120	0	0	0
現金增減資	8,230	0	0	0	0
支付現金股利			0	0	0
其他調整數	(948)	(35)	(2)	0	0
融資活動之現金流量	7,504	125	(2)	0	0
匯率影響數	0	0	0	0	0
本期產生現金流量	5,717	(499)	(3,318)	(644)	12
自由現金流量	(197)	(493)	(1,104)	(644)	12

資料來源:公司資料、元大投顧

損益表

年初至 12 月 (NT\$ 百萬元)	2021A	2022A	2023F	2024F	2025F
營業收入	1,697	1,481	1,023	1,825	2,726
銷貨成本	(604)	(725)	(680)	(747)	(1,114)
營業毛利	1,093	756	343	1,078	1,611
營業費用	(1,151)	(1,087)	(1,029)	(1,267)	(1,329)
推銷費用	(34)	(51)	(63)	(67)	(67)
研究費用	(894)	(800)	(729)	(950)	(1,000)
管理費用	(224)	(237)	(238)	(250)	(262)
其他費用	(1)	0	0	0	0
營業利益	(58)	(331)	(687)	(189)	282
利息收入	10	60	133	139	139
利息費用	(21)	(10)	(10)	(10)	(10)
利息收入淨額	(11)	50	123	129	129
投資利益(損失)淨額	0	0	0	0	0
匯兌損益	(10)	127	0	0	0
其他業外收入(支出)淨額	38	40	17	2	2
稅前純益	(41)	(114)	(547)	(58)	413
所得稅費用	(1)	(1)	(1)	0	0
少數股權淨利	0	0	0	0	0
歸屬母公司之稅後純益	(43)	(116)	(548)	(58)	413
稅前息前折舊攤銷前淨利	165	101	(453)	77	586
調整後每股盈餘 (NT\$)	(0.18)	(0.38)	(1.80)	(0.19)	1.35

資料來源:公司資料、元大投顧

主要財務報表分析

年初至 12 月	2021A	2022A	2023F	2024F	2025F
年成長率 (%)					
營業收入	58.4	(12.8)	(30.9)	78.4	49.4
營業利益					
稅前息前折舊攤銷前淨利		(39.0)			661.0
稅後純益					
調整後每股盈餘					
獲利能力分析 (%)					
營業毛利率	64.4	51.1	33.5	59.1	59.1
營業利益率	(3.4)	(22.3)	(67.2)	(10.3)	10.4
稅前息前淨利率	(3.7)	(8.4)	(67.2)	(10.3)	10.4
稅前息前折舊攤銷前淨利率	9.7	6.8	(44.3)	4.2	21.5
稅前純益率	(2.4)	(7.7)	(53.5)	(3.2)	15.2
稅後純益率	(2.5)	(7.8)	(53.6)	(3.2)	15.2
資產報酬率	(0.6)	(1.0)	(4.8)	(0.5)	3.6
股東權益報酬率	(0.7)	(1.1)	(5.3)	(0.6)	3.9
穩定/償債能力分析					
負債權益比 (%)	9.7	10.9	9.6	10.1	9.8
淨負債權益比(%)	(63.5)	(56.2)	(57.4)	(51.4)	(49.5)
利息保障倍數 (倍)	(1.0)	(10.9)	0	0	41.6
流動比率 (%)	1289.8	1133.9	1341.8	1178.7	1175.9
速動比率 (%)	1215.9	1015.9	1190.9	1027.4	1027.8
淨負債 (NT\$百萬元)	(6,625)	(6,006)	(5,888)	(5,244)	(5,257)
調整後每股淨值 (NT\$)	34.70	35.11	33.65	33.46	34.81
評價指標 (倍)					
本益比					68.3
股價自由現金流量比					2353.6
股價淨值比	2.7	2.6	2.8	2.8	2.7
股價稅前息前折舊攤銷前淨	171.2	280.7		366.8	48.2
股價營收比	16.6	19.1	27.6	15.5	10.4

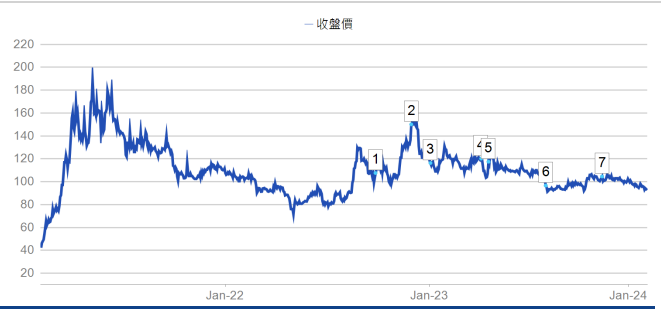
資料來源:公司資料、元大投顧;註:負債為短期債加上長期債。

附錄:重要揭露事項

分析師聲明

主要負責撰寫本研究報告全文或部分內容之分析師·茲針對本報告所載證券或證券發行機構·於此聲明:(1)文中所述觀點皆準確反映其個人對各證券或證券發行機構之看法;(2)研究部分析師於本研究報告中所提出之特定投資建議或觀點·與其過去、現在、未來薪酬的任何部份皆無直接或間接關聯。

台康生技 (6589 TT)- 投資建議與目標價三年歷史趨勢



#	日期	收盤價 (A)	目標價 (B)	調整後目標價 (C)	評等	分析師
1	20220930	107.50	150.00	150.00	買進	蔣欣穎
2	20221201	150.00	200.00	200.00	買進	蔣欣穎
3	20230104	116.50	185.00	185.00	買進	蔣欣穎
4	20230418	119.00	180.00	180.00	買進	蔣欣穎
5	20230502	107.00	180.00	180.00	買進	蔣欣穎
6	20230810	96.50	180.00	180.00	買進	蔣欣穎
7	20231117	103.00	175.00	175.00	買進	蔣欣穎

資料來源: CMoney、元大投顧

註:A = 未調整之收盤價;B = 未調整之目標價;C = 依據股票股利與現金股利調整後之目標價。員工分紅稀釋影響未反映於 A、B 或 C。

投資評等說明

買進:根據本中心對該檔個股投資期間絕對或相對報酬率之預測,我們對該股持正面觀點。此一觀點係基於本中心對該股之發展前景、財務表現、利多題材、評價資訊以及風險概況之分析。建議投資人於投資部位中增持該股。

持有-超越同業:本中心認為根據目前股價·該檔個股基本面吸引力高於同業。此一觀點係基於本中心對該股發展前景、財務表現、利多題材、評價資訊以及風險概況之分析。

持有-落後同業:本中心認為根據目前股價·該檔個股基本面吸引力低於同業。此一觀點係基於本中心對該股發展前景、財務表現、利多題材、評價資訊 以及風險概況之分析。

賣出:根據本中心對該檔個股投資期間絕對或相對報酬率之預測·我們對該股持負面觀點。此一觀點係基於本中心對該股之發展前景、財務表現、利多題材、評價資訊以及風險概況之分析。建議投資人於投資部位中減持該股。

評估中:本中心之預估、評等、目標價尚在評估中,但仍積極追蹤該個股。

限制評等:為遵循相關法令規章及/或元大之政策,暫不給予評等及目標價。

註:元大給予個股之目標價係依 12 個月投資期間計算。大中華探索系列報告並無正式之 12 個月目標價·其投資建議乃根據分析師報告中之指定期間分析而得。

總聲明

© 2024 元大版權所有。本報告之內容取材自本公司認可之資料來源,但並不保證其完整性或正確性。報告內容並非任何證券之銷售要約或邀購。報告中 所有的意見及預估,皆基於本公司於特定日期所做之判斷,如有變更恕不另行通知。

請參閱末頁之免責宣言。 台灣: 生技製藥 2024 年 2 月 5 日 EirGenix 第15 頁,共 16頁

本報告僅提供一般資訊·文中所載資訊或任何意見·並不構成任何買賣證券或其他投資標的之要約或要約之引誘。報告資料之刊發僅供客戶一般傳閱用途·並非意欲提供專屬之投資建議·亦無考慮任何可能收取本報告之人士的個別財務狀況與目標。對於投資本報告所討論或建議之任何證券、投資標的·或文中所討論或建議之投資策略·投資人應就其是否適合本身而諮詢財務顧問的意見。本報告之內容取材自據信為可靠之資料來源·但概不以明示或默示的方式·對資料之準確性、完整性或正確性作出任何陳述或保證。本報告並非(且不應解釋為)在任何司法管轄區內·任何非依法從事證券經紀或交易之人士或公司·為於該管轄區內從事證券經紀或交易之遊說。

元大研究報告於美國僅發送予美國主要投資法人(依據 1934 年《證券交易法》15a-6 號規則及其修正條文與美國證券交易委員會詮釋定義)。美國投資人若欲進行與本報告所載證券相關之交易、皆必須透過依照 1934 年《證券交易法》第 15 條及其修正條文登記註冊之券商為之。元大研究報告在台灣由元大證券投資顧問股份有限公司發佈、在香港則由元大證券(香港)有限公司發佈。元大證券(香港)係獲香港證券及期貨事務監察委員會核准註冊之券商、並獲許從事受規管活動、包括第 4 類規管活動(就證券提供意見)。非經元大證券(香港)有限公司書面明示同意、本研究報告全文或部份、不得以任何形式或方式轉載、轉寄或揭露。

欲取得任何本報告所載證券詳細資料之台灣人士‧應透過下列方式聯絡元大證券投資顧問股份有限公司:

致:聯絡人姓名

元大證券投資顧問股份有限公司 台灣臺北市 106 敦化南路二段 65 號 10 樓、71 號 10 樓

© {2024} Sustainalytics. All Rights Reserved. The information, data, analyses and opinions contained herein: (1) includes the proprietary information of Sustainalytics; (2) may not be copied or redistributed except as specifically authorized; (3) do not constitute investment advice nor an endorsement of any product or project; (4) are provided solely for informational purposes; and (5) are not warranted to be complete, accurate or timely. Sustainalytics is not responsible for any trading decisions, damages or other losses related to it or its use. The use of the data is subject to conditions available at https://www.sustainalytics.com/legal-disclaimers.

請參閱末頁之免責宣言。 台灣:生技製藥 2024 年 2 月 5 日 EirGenix 第16 頁 · 共 16頁