

## 美時 2025 年上半年營收創新高，惟第二季受到匯率及血癌藥銷售高峰延後影響

台北，台灣，2025 年 8 月 11 日—台灣知名國際製藥公司美時化學製藥（以下簡稱“美時”或“本公司”，台灣證券交易所股票代碼：1795）今日公告 2025 年上半年及第二季財務與營運成果。

美時 2025 年上半年營收再創新高，達新台幣 94.77 億元，較去年同期成長 6%，主要歸功於美國血癌藥 Lenalidomide 的持續成長以及東南亞市場的強勁表現，包括泰國 Teva 業務的成功整合，以及順利接管越南的 Alpha Choay。每股盈餘（EPS）為新台幣 8.29 元，較去年同期減少 8%，主要由於今年五月美金兌台幣大幅貶值，導致新台幣 5.37 億元的一次性匯損影響。若排除匯損影響，調整後 EPS 為新台幣 9.94 元，同比增長 10%。

2025 年第二季營收為新台幣 47.47 億元，與去年同期持平，主要由於美國血癌藥的銷售高峰期延後至今年第四季。第二季 EPS 為新台幣 2.81 元，同比減少 45%，受到新台幣 6.73 億元的一次性匯損影響。若排除匯損影響，調整後 EPS 為新台幣 4.88 元，同比減少 4%。

美時總經理 **Dr. Petar Vazharov** 表示：「我們很高興宣布上半年營收創新高，是公司成長策略的有力證明。儘管美國關稅及藥價相關消息增加了不確定性，公司仍堅定致力於強化產品線以確保長期穩健發展。美時內部研發的產品線進展順利，在業務開發方面也取得重大進展，公司在第二季透過與 Henlius、Supernus 及 LENZ Therapeutics 等重要夥伴的合作，引進創新產品並強化產品線。未來，我們將持續推動結合研發與業務開發的雙軌策略，以達到公司持續的獲利成長。」

### 2025 年上半年之財務重點摘要

- 上半年營收創新高：合併營收為新台幣 94.77 億元，同比成長 6%。
  - 亞洲市場：營收同比成長 12%，歸功於泰國 Teva 業務的成功整合，以及順利接管越南的 Alpha Choay，東南亞市場成長超過 175%。
  - 出口市場：營收較去年同期持平，美國血癌藥 lenalidomide 同比成長 17% 受到戒癮藥 Suboxone 因競爭導致衰退抵銷。

- 營收結構：2025 年上半年亞洲市場／出口業務營收佔比分別為 55%/45%。亞洲市場相較去年同期 52%增加，主要由於東南亞市場的較高貢獻。
- **毛利率**：毛利率為 60.2%，相較 2024 年上半年 58.0%成長 2.2 個百分點，主要受惠較高毛利率的腫瘤學產品出口增加。
- **營業利益及營業利益率**：營業利益率較去年同期成長 11%達新台幣 32.18 億元。營業利益率 34.0%維持在健康水平，反映公司嚴謹的成本控管。
- **獲利與每股盈餘**：2025 年上半年淨利為新台幣 21.64 億元，較去年同期新台幣 23.68 億元減少 9%。每股盈餘 (EPS) 為新台幣 8.29 元，相較去年同期新台幣 9.05 元同比減少 8%。主要受到自 2025 年四月底新台幣兌美元大幅升值，導致期間認列新台幣 5.37 億元 (或 EPS 新台幣 1.65 元) 的非營業損失。若排除該影響，調整後淨利及 EPS 分別為新台幣 25.94 億元 (+10% YoY) 及新台幣 9.94 元 (+10% YoY)。

## 2025 年第二季財務重點摘要：

- **合併營收**：合併營收為新台幣 47.47 億元，與去年同期持平。
  - 亞洲市場：亞洲市場營收同比增加 12%，歸功於泰國 Teva 業務的成功整合，以及順利接管越南的 Alpha Choay，導致東南亞市場成長超過 175%。
  - 出口市場：營收同比減少 11%，主要由於美國血癌藥 lenalidomide 銷售高峰延後至第四季以及戒癮藥 Suboxone 的競爭加劇。
  - 營收結構：2025 年第二季亞洲市場／出口業務營收佔比分別為 55%/45%，與上一季相同。亞洲市場占比相較去年同期的 49%提升，主要受東南亞市場貢獻增加及出口市場年減所致。
- **毛利率**：毛利率 58.8%，相較去年同期 60.7%減少 1.9 個百分點，主要由於較高毛利率的腫瘤學產品出口減少。
- **營業利益及營業利益率**：營業利益為新台幣 15.04 億元，同比減少 8%。營業利益率為 31.7%。
- **淨利及 EPS**：淨利為新台幣 7.28 億元，較去年同期新台幣 13.32 億元減少 45%。每股盈餘 (EPS) 為新台幣 2.81 元，較去年同期新台幣 5.09 元減少 45%。第二季獲利受到自今年四月底以來新台幣兌美元大幅升值影響，導致期間認列新台幣 6.73 億元 (或 EPS 新台幣 2.07 元) 的非營業損失。若排除該影響，調整後淨利及 EPS 分別為新台幣 12.65 億元 (-5% YoY) 及新台幣 4.88 元 (-4% YoY)。

## 2025 年上半年財務重點摘要：

單位：新台幣百萬元(除每股盈餘)	1H 25	1H 24	YoY %	2Q 25	2Q 24	YoY %
合併營收	9,477	8,941	+6%	4,747	4,743	+0%
毛利	5,708	5,182	+10%	2,793	2,879	-3%
毛利率%	60.2%	58.0%	+2.2ppt	58.8%	60.7%	-1.9ppt
營業費用	-2,490	-2,294	+9%	-1,289	-1,246	+4%
營業利益	3,218	2,889	+11%	1,504	1,633	-8%
營業利益率%	34.0%	32.3%	+1.7ppt	31.7%	34.4%	-2.7ppt
營業外收支	-649	79	n.m.	-676	28	n.m.
稅前淨利	2,570	2,967	-13%	827	1,661	-50%
淨利	2,164	2,368	-9%	728	1,332	-45%
基本每股盈餘(EPS) (NT\$)	<u>8.29</u>	<u>9.05</u>	<u>-8%</u>	<u>2.81</u>	<u>5.09</u>	<u>-45%</u>
調整後每股盈餘*	<b>2,594</b>	<b>2,368</b>	<b>+10%</b>	<b>1,267</b>	<b>1,332</b>	<b>-5%</b>
調整後 EPS *(NT\$)	<b>9.94</b>	<b>9.05</b>	<b>+10%</b>	<b>4.88</b>	<b>5.09</b>	<b>-4%</b>

\*調整一次性匯損影響

n.m. = 不具意義

## 2025 年上半年主要業務與營業成果：

### 研究進展

- 目前共有 32 項研發專案進行中，主要聚焦腫瘤與免疫領域。

法規與註冊: 全球遞交 18 項申請，獲得 28 項市場核准，成功上市 12 項品項

- 關鍵產品上市：

- Alpha Choay 於越南上市
- Darbepoetin alfa (Aranesp 的生物相似藥) 於南韓上市
- Adcirca 於台灣上市

- 完成高價值產品的上市申請與核准：

- Dydrogesterone：獲得歐盟藥證核准
- Bosutinib：獲得台灣藥證核准

- Apixabin：獲得泰國藥證核准

## 業務發展 (BD)：

- 54 項協議，其中已簽署 6 項協議，其餘仍在協商中；
  - 腫瘤學與免疫項目仍是公司核心重點，其中包括 23 項業務開發項目，以及 18 項基礎醫護及生活品質項目。
  - 維持產品類型的均衡組合，以降低風險並建立長期價值；產品線包括學名藥（44%）、NCE/NBE（33%）、共同開發案（11%）、505(b)(2) 藥品（4%）、生物相似藥（4%）、大藥廠品牌藥（2%）。
  - 於 4 月 25 日與 Henlinus 簽訂獨家授權合作協議，取得 Anti-PD-1 單株抗體 Serplulimab 於南韓治療小細胞肺癌擴散期（ES-SCLC）的商業化權利。
  - 於 5 月與 Supernus Pharmaceuticals 簽訂獨家授權合作協議，取得 Qelbree®（維洛沙嗪），一種用於治療注意力不足過動症（ADHD）的非興奮劑藥物，於南韓、台灣、香港特別行政區、印尼、馬來西亞、緬甸、菲律賓、新加坡、泰國及越南的上市許可及商業化權利。
  - 於 5 月與 LENZ Therapeutics 簽訂獨家授權和商業化協議，取得 LNZI00，以醋克利定（aceclidine）為主成分的眼藥水，用於改善老花眼患者的視力，於南韓、泰國、菲律賓、越南、馬來西亞、汶萊、印尼及新加坡的商業化權利。
  - 於 6 月與越南一家製藥公司簽訂資產購買協議，將收購五項涵蓋血液學、心血管、腫瘤及抗發炎等治療領域藥品在越南的商標、藥品上市許可及製造供應之相關權利。

## 法人說明會與相關資訊

美時製藥將於 2025 年 8 月 15 日下午受邀參加元大證券舉辦的線上法人說明會(中文)，並於同日 下午受邀參加摩根士丹利舉辦之線上法人說明會(英文)。會中將說明 2025 年第一季財務表現並 展望營運願景。

## 關於美時

美時化學製藥股份有限公司（股票代碼：1795）成立於 1966 年，是一家全球性的製藥公司，我 們致力為患者提供更優質、更安全、更易取得的藥品。憑藉著一流的研發和製造平台，我們的合

作夥伴遍佈全球，包括美國、歐洲、日本、中國和巴西。我們在亞洲和美國開展了超過 100 個策略合作項目，其中包括超過 250 種商業化產品。透過內部研發和合作授權，我們致力於打造高門檻的腫瘤用藥、複雜學名藥以及 505b(2)和 NCE 組成的多元化最佳產品組合。同時，透過戰略合作夥伴的支持，加入生物相似藥產品，提升我們的產品組合競爭力。美時擁有亞洲地區最頂尖的研發中心和生產設備，也是台灣唯一同時獲得美國 FDA、歐盟 EMA、日本 PDMA、中國 FDA 以及巴西 ANVISA 認證的藥廠。

媒體聯絡人:

郭意璇 投資者關係和企業傳播

曾憲忠 投資者關係和企業傳播主管

+886 2 2700 5908

[investor@lotuspharm.com](mailto:investor@lotuspharm.com)