

5.6 廢棄物管理

美時藥品之製造，包括原物料開採、藥品包裝、產品使用丟棄等多個過程，期間不乏有廢棄物堆疊、環境污染等風險。為有效管理本公司廢棄物，我們以產品生命週期角度檢視廢棄物之產出、清除、處理、回收、焚化等不同階段，檢視細節流程，並以系統化之政策進行管理，於每月隨機、定期檢視廢棄物分類的數量、內容物，滾動式調整廢棄物管理機制。

2025 年內部稽核程序已納入台灣南投廠之環境有毒廢棄物稽核，確保有害事業廢棄物之產出、貯存及委外處置流程符合當地法規。本公司依董事會通過之年度稽核計畫進行內部稽核，並由內部稽核團隊於 2025 年 5 月份完成實地查核。針對稽核發現之 2 項改善建議，相關單位均已追蹤結案並完成滾動式修正，確保管理體系之有效性與合規性。另外，2025 年起，連續兩年針對近三年 (2023-2025) 廢棄物數據進行外部確信，提升環境資訊透明度與公信力。

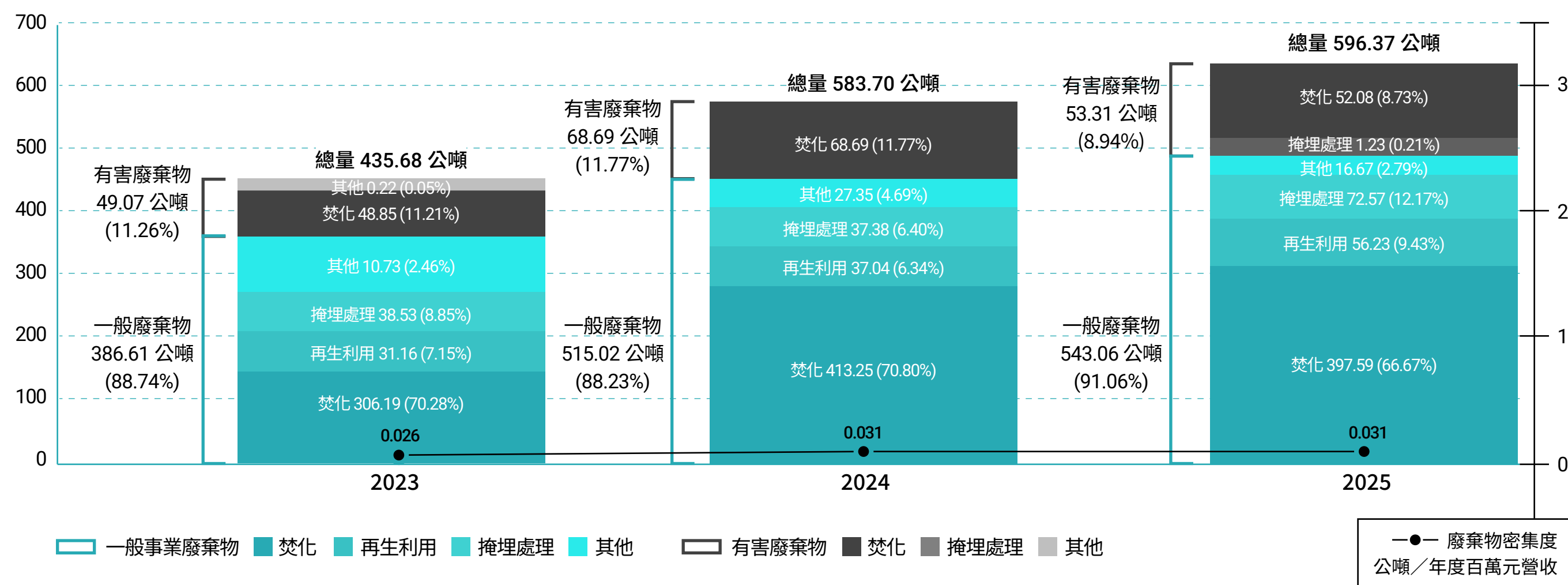
• 投入與產出

美時於藥品製造、生產檢驗（QC）及研發作業過程中，會產生一般及有害事業廢棄物，其中部分涉及實驗用化學品及具感染性風險之廢棄物。廢棄物管理措施，定期統計廢棄物數量與類型，作為持續優化管理與減量措施之依據。

• 處置與監控

廢棄物依性質區分為一般及有害事業廢棄物，廢棄物依性質分類後，交由合法核可之清運與處理業者進行再生利用、焚化或最終處置，並透過制度化流程與「三方聯單」機制確保流向可追溯，並要求承攬廠商將各階段廢棄物處理狀況照片回傳，稽核廢棄物處理狀況；同時每月隨機與定期檢視廢棄物分類數量與內容物，滾動式調整管理機制，強化監控作業，以降低環境風險並確保符合法規要求。

美時近 3 年廢棄物委外處理情形（單位：公噸）



註：

- 統計範疇為台灣南投廠、韓國公州廠及韓國鄉南廠。
- 有害事業廢棄物及一般事業廢棄物之認定方式，台灣依據《廢棄物清理法》及《有害事業廢棄物認定標準》認定；韓國依據韓國國立環境科學院（National Institute of Environmental Research）發行的《廢棄物分類體系及分類方法說明書 2023》指引分類。
- 廢棄物密集度＝廢棄物總量／營業收入。2023 年度營收為 16,958 百萬元；2024 年度為 18,584 百萬元；2025 年度為 19,515 百萬元。本公司 2025 年排放強度之計算，為維持與盤查邊界（台灣、韓國及亞洲地區）之一致性，已排除自 2025 年 12 月起納入合併報表之美國子公司營收新台幣 9.94 億元。

美時韓國回收宣傳海報

