



合一生技股份有限公司

4743 TW

Science · Integrity · Transparency

Oct 12th, 2021

Disclaimer

This presentation contains forward looking statements. All statements other than statements of historical facts included in this presentation, including, without limitation, those regarding our financial position, business strategy, plans and objectives of management for future operations (including development plans and objectives relating to our products, are forward looking statements. Such forward looking statements involve known and unknown risks, uncertainties and other factors which may cause our actual results, performance or achievements to be materially different from any future results, performance or achievements expressed or implied by such forward looking statements. Such forward looking statements are based on numerous assumptions regarding our present and future business strategies and the environment in which we will operate in the future. The important factors that could cause our actual results, performance or achievements to differ materially from those in the forward looking statements include, among others, risks associated with product discovery and development, uncertainties related to the outcome of clinical trials, slower than expected rates of patient recruitment, unforeseen safety issues resulting from the administration of our products in patients, uncertainties related to product manufacturing, the lack of market acceptance of our products, our inability to manage growth, the competitive environment in relation to our business area and markets, our inability to attract and retain suitably qualified personnel, the unenforceability or lack of protection of our patents and proprietary rights, our relationships with affiliated entities, changes and developments in technology which may render our products obsolete, and other factors.

Further, certain forward looking statements are based upon assumptions of future events which may not prove to be accurate. The forward looking statements in the document speak only as at the date of this presentation. Oneness Biotech does not undertake any obligation to update or revise forward looking statements in this presentation nor to confirm such statements to reflect subsequent events or circumstances after the date made or in relation to actual results, unless required by law.

簡報大綱

- 公司概覽與簡介
- 創造價值的臨床專案
 - 糖尿病足
 - 慢性皮膚病 – 異位性皮膚炎
 - 慢性免疫病 – 氣喘
 - 新型冠狀肺炎
- 2021-2023預計重要研發里程碑
- 我們對 ESG 的承諾
- 財務數字

公司概覽與簡介

合一生技概覽

- 合一生技瞄準全球首見新藥來補足尚未被滿足的醫療需求，同時為股東創造最大價值。
- 自主研發的糖尿病足(DFU)新藥 速必一 (Fexpixon) 於2021年5月於台灣上市，公司預計2022年中國上市，並在2025年達成全球上市目標
- 2002年四月，將自主研發的異位性皮膚炎與氣喘單株抗體藥物FB825，授權給國際皮膚科藥物大廠LEO Pharma。總授權合約價值5.3億美金
- 公司目前正在研發的項目分處於一到三期臨床階段，包括慢性皮膚病、免疫相關疾病、病毒感染以及癌症。2023年前將在全球達成數個研究里程碑以及取得藥證。



公司簡介

- 公司成立: 2008
- 股票代碼: 4743 TT
- 資本市值: US\$ 2.4bn (2021/10/8)
- 全職員工: 155 人
- 市場准入: 糖尿病足新藥 速必一 (Fespixon)取得台灣藥證
- 全球夥伴: 將抗體新藥FB825授權給LEO Pharma
- 營運總部: 台灣台北
- 研發中心: 台北南港
- PIC/S, GMP 認證生物製劑製造中心: 台灣屏東。
- 產能: 每年2,500萬條速必一乳膏

速必一乳膏 (已取得藥證)

- 過去二十幾年來最好的糖尿病足藥物
- 市場獨賣權直到2043年
- 正在進行拓展適應症之臨床試驗
- 技術與進度領先國際市場10年

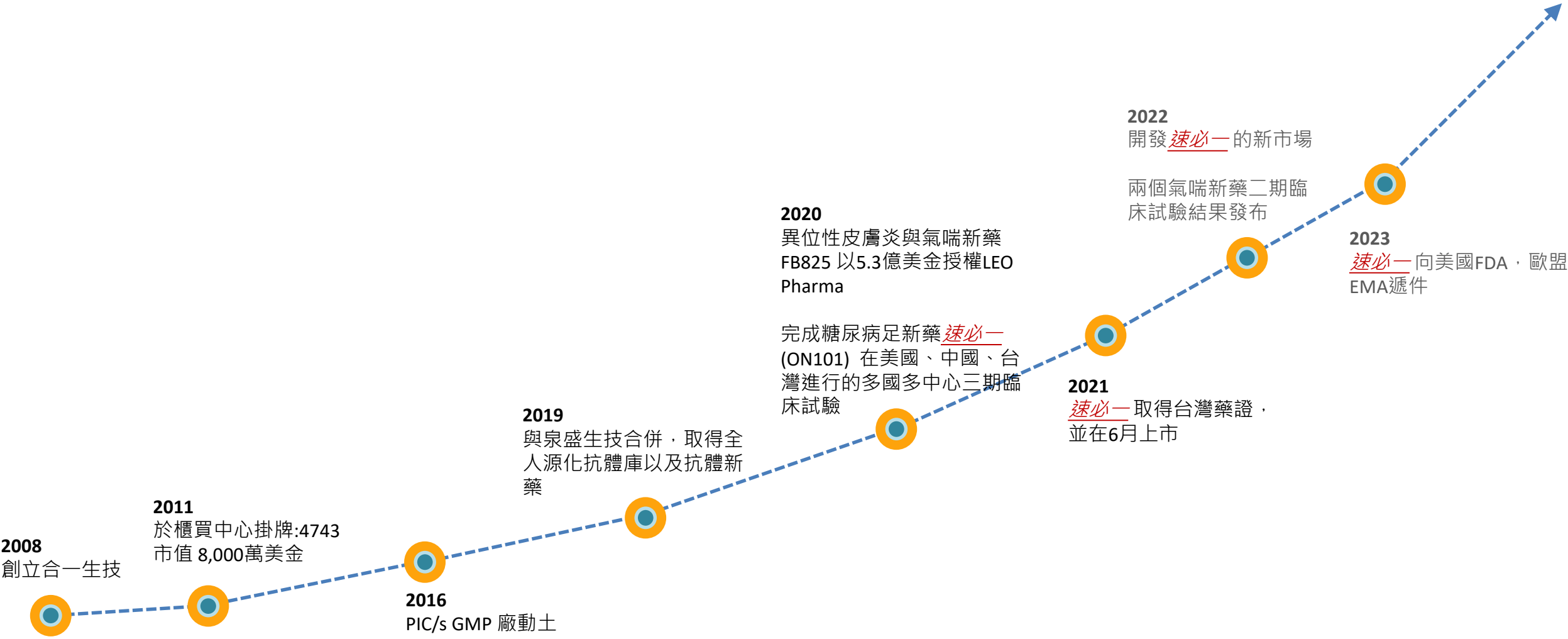
FB825 (已授權)

- 針對過敏性疾病的全新單株抗體藥物
- 成功以5.3億美金授權給LEO Pharma
- 與目前全球暢銷異位性皮膚炎藥物相比，施打頻率較低，並且療效更佳

氣喘

- 全球首見新藥: FB825, FB704A 和 FB918 覆蓋了所有氣喘種類的70%，包括過敏性氣喘、嗜中性球氣喘以及嗜酸性球非過敏性氣喘

我們的發展軌跡



研發專案

	產品	靶點	產品性質	專利	適應症	藥物發現/ 臨床前期	一期	二期	三期	藥品審查 ⁴	重要里程碑
皮膚疾病	FESPIXON (ON101 ¹)	M1/M2 Φ	植物藥	全球	糖尿病足	Taiwan					2021: 亞太上市, 啟動美國三期臨床 2022: 美國三期臨床 收案完成 2023: 完成美國三期
						CN, SG					
						US					
免疫疾病	FB825 ²	CεmX	單株抗體	全球・授 權LEO Pharma	異位性皮膚炎	US					2021: 啟動過敏性氣 喘IIa期臨床試驗 2022:完成異位性皮 膚炎IIa 期臨床試驗 ; 完成過敏性氣喘 IIa 期臨床試驗
					過敏性氣喘	Taiwan, US IND					
	FB704A	IL-6	單株抗體	全球	嗜中性球氣喘	Taiwan, US IND					2022: 完成II期臨床 試驗
					慢性腎臟病						
	OB318	Multiple	化學新藥	全球	肝細胞癌 ³	Taiwan, US IND					2022: 完成一期臨床 試驗收案
	FB918	IL-33	單株抗體	全球	嗜酸性球氣喘						2023 申請IND
感染症	SNS812	Virus	核酸藥	全球 with MBS	新冠流感						

¹ON101 is approved by TFDA for Diabetic Foot Ulcer, product launch in May 2021, while pre-NDA meeting has been held with the NMPA. We aim to submit China NDA by the end of 2020. ON101 can potentially be used for treatment of venous leg ulcers and pressure ulcers in the future. ² China right has been licensed to Microbio Shanghai ³ Hepatocellular carcinoma (HCC) is the most common type of primary liver cancer ⁴ Regulatory submission includes NDA submission and pre-NDA submission. AD: atopic dermatitis; AA: allergic asthma

糖尿病足 – 速必一 (ON101)

治療糖尿病足的重磅新藥

認識糖尿病足

糖尿病足的重要性

- 糖尿病足是造成糖尿病患失能和死亡的主因之一
- 全球有超過3,000萬糖尿病足患者，造成超過1000億美金的醫療負擔。預計2037年會超過4,000萬人
- 糖尿病足是所有糖尿病併發症中，治療成本最高的疾病，幾與癌症相當
- 全球每20秒，就有一名糖尿病足病患因缺乏有效的治療導致下肢被截肢
- 糖尿病足截肢病患五年存活率小於60%

目前療法以及未被滿足的醫療需求

- 大多數的糖尿病足療法都是物理性的治療，包括負壓傷口治療以及高壓氧治療
- 病患也可以使用親水性敷料或生物工程組織來照護傷口，但皆不為國際治療指南推薦
- 由於美國FDA認定糖尿病足仍有全球未被滿足的需求，以及高致死風險，速必一已經於2021/3/31取得快速審查認定 (fast track designation)

糖尿病足的病理成因

- 糖尿病人的高血糖症導致皮膚免疫病
- 免疫反應導致糖尿病患者皮膚組織的 M1/M2 Φ 失衡
- 組織損傷導致在傷口處產生過多的 M1 Φ ，並且延長發炎期的時間
- 慢性發炎反應會延遲 M1/M2 Φ 轉換，並拖延傷口復原時間

速必一 (*FESPIXON*) – 糖尿病足最佳治療方案

- 全球首見，而且是糖尿病足最好的新藥，已經在台灣核准上市，可以縮短糖尿病足的復原時間，增進糖尿病足患者的生活品質
- 全球臨床試驗結果顯示，在各種不同種類的病患間，**速必一 (*Fespixon*)** 能夠顯著促進傷口癒合，並且大幅降低目前照顧糖尿病足患者的成本
- **速必一** 有完整的專利保護直至2038年，外加核准上市後5年的專利延長期。合一擁有萃取原料的獨家技術，也是全球唯一一家藥品原料生產廠商
- 我們位於屏東符合 PIC/s GMP 的生產工廠已經完工，足以供應全球市場 (每年可生產 2,500萬條 **速必一** 軟膏)



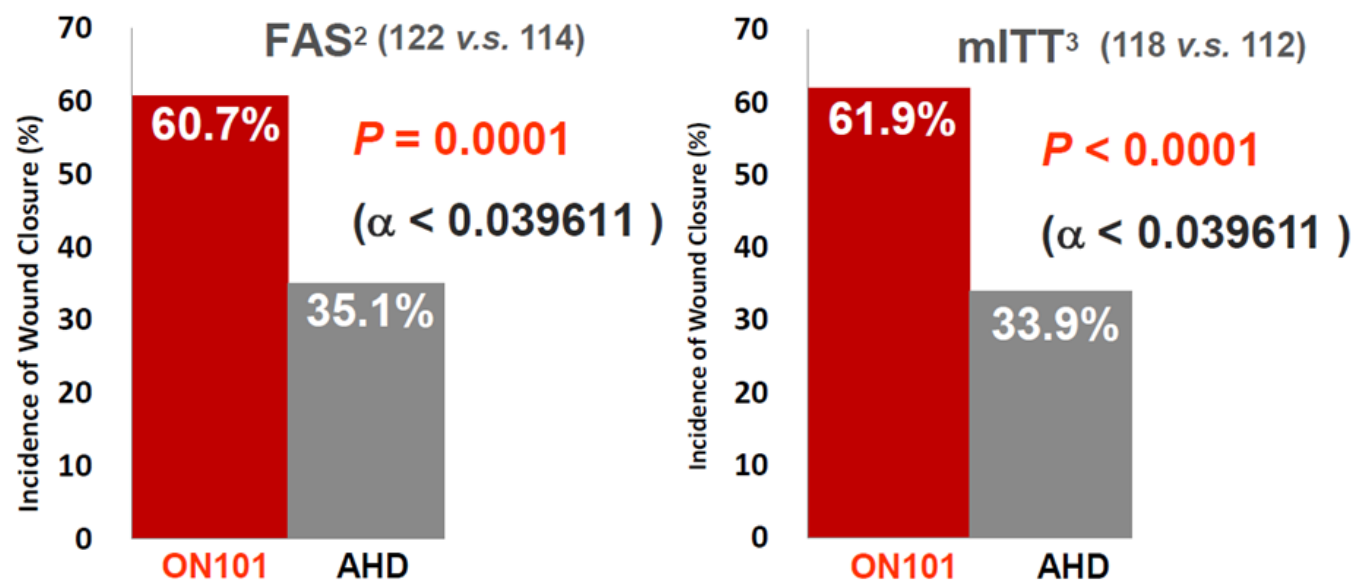
速必一 (ON101) 三期多國多中心臨床試驗

主要與次要療效指標，皆遠勝對照組

主要療效指標

16週傷口完成癒合比例¹

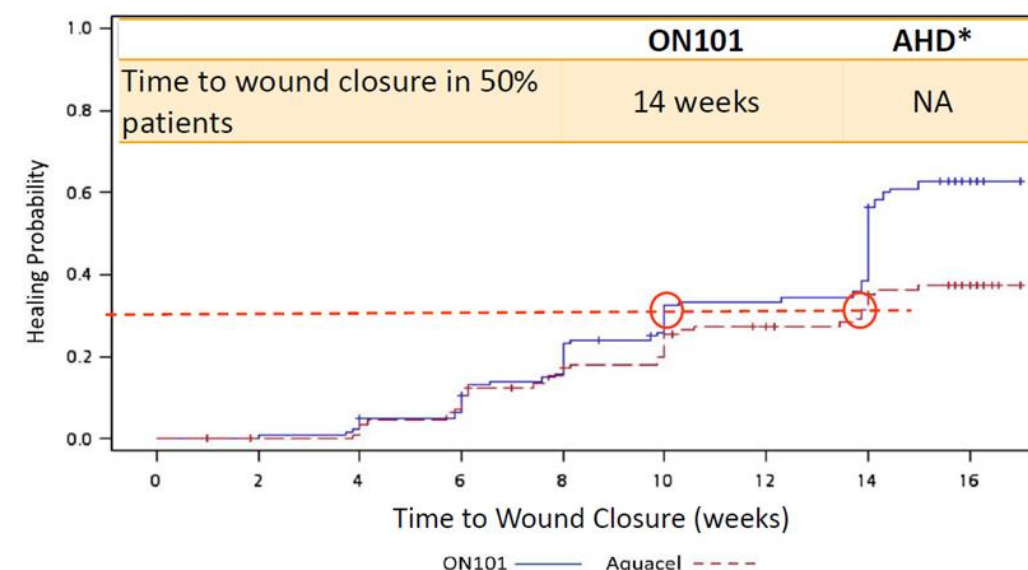
ON101 v.s. AHD*



次要療效指標

傷口癒合時間 (FAS)

Hazard Ratio 1.80 | 95% CI 1.23-2.65 | $P=0.002$

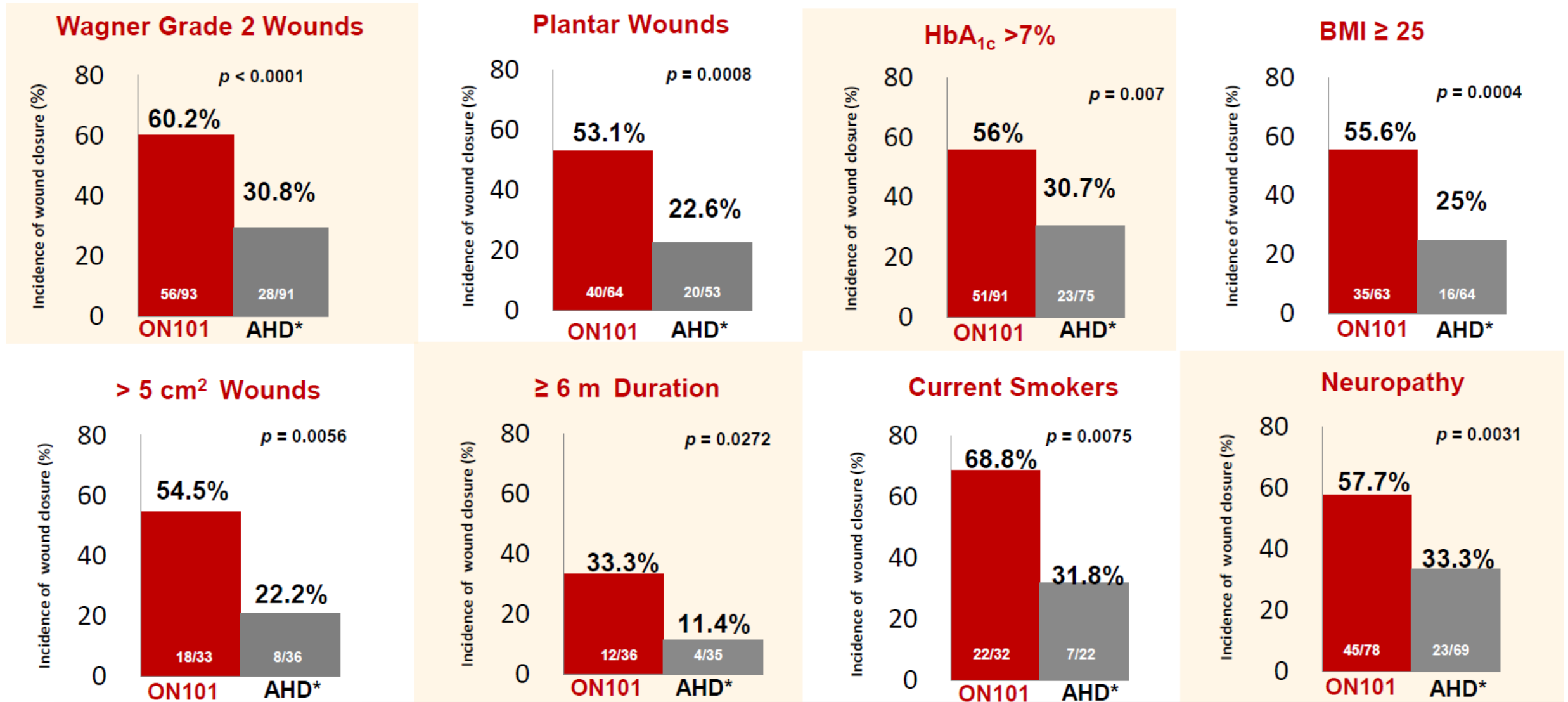


¹ wound closure: Per US FDA guidance, complete reepithelization without drainage or requirement of dressing for consecutive 2 weeks.

² Full analysis set | ³ Modified intention to treat

AHD*: 親水性敷料

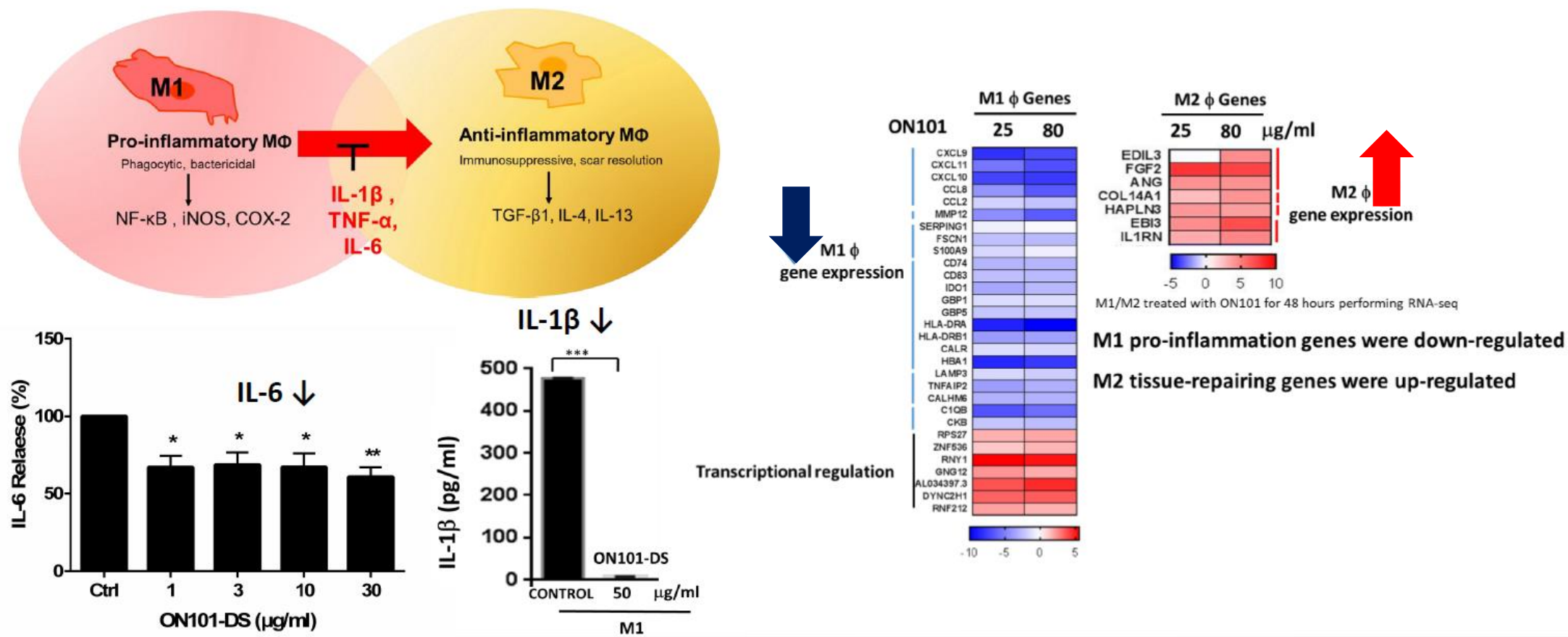
難治潰瘍也顯示了絕佳的療效 (FAS)



AHD*: Aquacel® Hydrofiber® Dressing

藥物作用機制 – 全球首創糖尿病足潰瘍新藥

ON101 能抑制 M1 Φ 並促進 M2 Φ



國際市場競爭

產品	速必一 	利潰凝 	負壓治療 	高壓氧治療 	 
類別	新藥	新藥 PDGF	醫材	醫材	醫材 生物工程組織
療程	2-5 管	3 管	10-20 次	20-80 次	~ 6 塊人工皮
單價 (美金)	\$300 - 600 (未定) /15g/管	\$1,200 /15g/管	\$200 /次	\$250 /次	\$1,600 /塊/25cm ²
每療程總價 (美金)	\$600-3,000 (未定)	\$3,600	\$2,000-4,000	\$5,000-20,000	\$1,600-9,600
使用場域 /保存條件	居家使用 /室溫	居家使用 /2°C-8°C	居家/ 醫院使用 使用醫療耗材	僅醫院使用 每次90分鐘	僅醫院使用 /-75°C ± 10°C

速必一每年可以減少糖尿病足照護費用超過60%

潰瘍大小	預計 治癒時間	管 #	每天成本 (新台幣)
$\leq 2\text{cm}^2$	64 天	2	306
2-3 cm^2	73 天	3	403
3-4 cm^2	75 天	4	523
4-5 cm^2	80 天	5	613
5-10 cm^2	80 天	7	858

- 在Diabetes Care 2020刊載的一篇15年的追蹤研究。研究結果顯示台灣用於治療糖尿病足造成的醫療成本，平均每病患每年需要花費新台幣141,000元
- 如果以每名病患所需使用**速必一**的中位數，一個療程大約僅需花費新台幣49,000元，不但能更迅速的使傷口癒合，防止傷口擴大，更能節省60%的醫療費用
- 我們率先在台灣上市，預計能使糖尿病足病患更容易取得有效藥物，讓病患以及社會能降低照護糖尿病足的成本。

速必一台灣通路建置

	門前藥局 (家)	正式通過藥委會(家)	已合作家數
醫學中心	21	7	21
區域醫院	75	5	75
地區醫院	65	3	65
診所/藥局			198
	總計		359

	累計合作 (家數)	成長率
六月	164	
七月	263	+60%
八月	336	+28%
九月	359	+7%

全球醫師開始認識 速必一

JAMA
Network | Open



Original Investigation | Diabetes and Endocrinology

Effect of a Novel Macrophage-Regulating Drug on Wound Healing in Patients With Diabetic Foot Ulcers A Randomized Clinical Trial

Yu-Yao Huang, MD, PhD; Ching-Wen Lin, PhD; Nai-Chen Cheng, MD, PhD; Shawn M. Cazzell, DPM; Hsin-Han Chen, MD; Kuo-Feng Huang, MD; Kwang-Yi Tung, MD; Hsuan-Li Huang, MD; Pao-Yuan Lin, MD; Cherng-Kang Perng, MD, PhD; Bimin Shi, MD; Chang Liu, MD; Yujin Ma, MD; Yemin Cao, MD; Yanbing Li, MD; Yaoming Xue, MD; Li Yan, MD; Qiu Li, MD; Guang Ning, MD, PhD; Shun-Cheng Chang, MD

Abstract

IMPORTANCE Delayed healing of diabetic foot ulcers (DFUs) is known to be caused by dysregulated M1/M2-type macrophages, and restoring the balance between these macrophage types plays a critical role in healing. However, drugs used to regulate M1/M2 macrophages have not yet been studied in large randomized clinical trials.

OBJECTIVE To compare the topical application of ON101 (Hydrofiber; ConvaTec Ltd) when treating

DESIGN, SETTING, AND PARTICIPANTS A clinical trial was performed in 21 clinical sites from November 23, 2012, to May 11, 2020. Eligible patients had DFUs for at least 4 weeks and with Wagner grade 1 or 2 ulcers.

INTERVENTIONS Twice-daily application of ON101 or standard care dressing for 16 weeks, with a 12-week follow-up.

Key Points

Question Can the topical application of ON101 cream demonstrate a superior therapeutic benefit in wound healing among patients with diabetic foot ulcers (DFUs) compared with standard care?

DFU New Drug approved by Taiwan FDA (March 2021)
US Fast Track designation granted (March 2021)



Ph3 MRCT with 236 subjects demonstrated the efficacy of ON101 ($P=0.0001$)

ON101 (trade name: Fespixon) is a topical new drug with macrophage regulation novel mechanism for treating diabetic foot ulcers. A Ph3 MRCT was completed with 60.7% wound closure incidence in the ON101 treatment group in 16 weeks versus 35.1% in the comparator, a standard care dressing.

ON101 can be accessed via the Expanded Access Program (EAP) under IND 079526 in the US. A licensed physician may inquire by contacting this email: EAPrequest@onenessbio.com.tw



ONENESS www.onenessbio.com.tw/en EAPrequest@onenessbio.com.tw
Breakthrough for unmet need 11F, No.236, Sec. 4, XinYi Rd., Da'an Dist., Taipei 106, Taiwan, R.O.C.

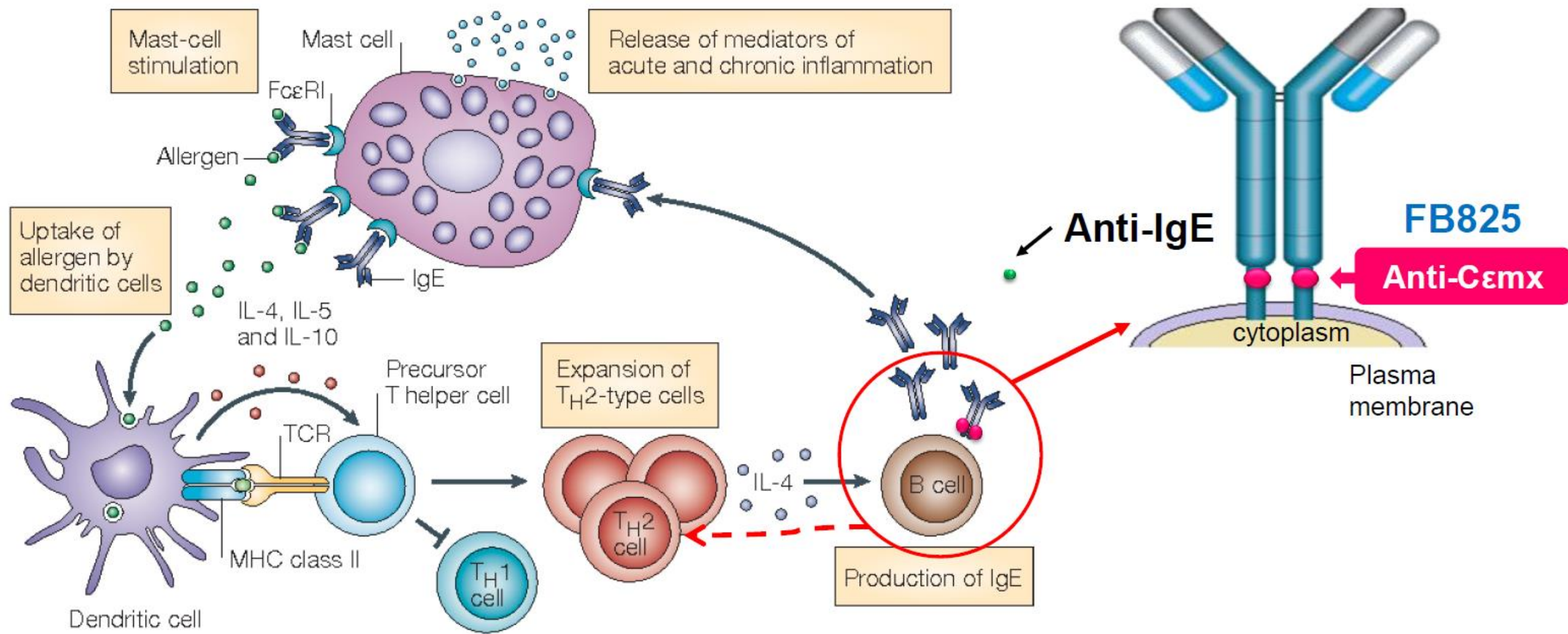
- **速必一** 三期臨床試驗數據於2021/9/3刊登於 JAMA Network Open。接下來會有兩篇關於作用機制的學術文章陸續發表，構成「Fespixon」未來行銷全球的重磅學術基石
- 美國足科醫學會雙月刊(2021 Sep/Oct)刊登EAP廣告，瞄準14,000訂閱會員
- 2021年9月開始，於歐洲、英國、俄羅斯、南美、北非、中東等藥品尚未上市的區域，執行「指定患者用藥計劃」

異位性皮膚炎 – FB825

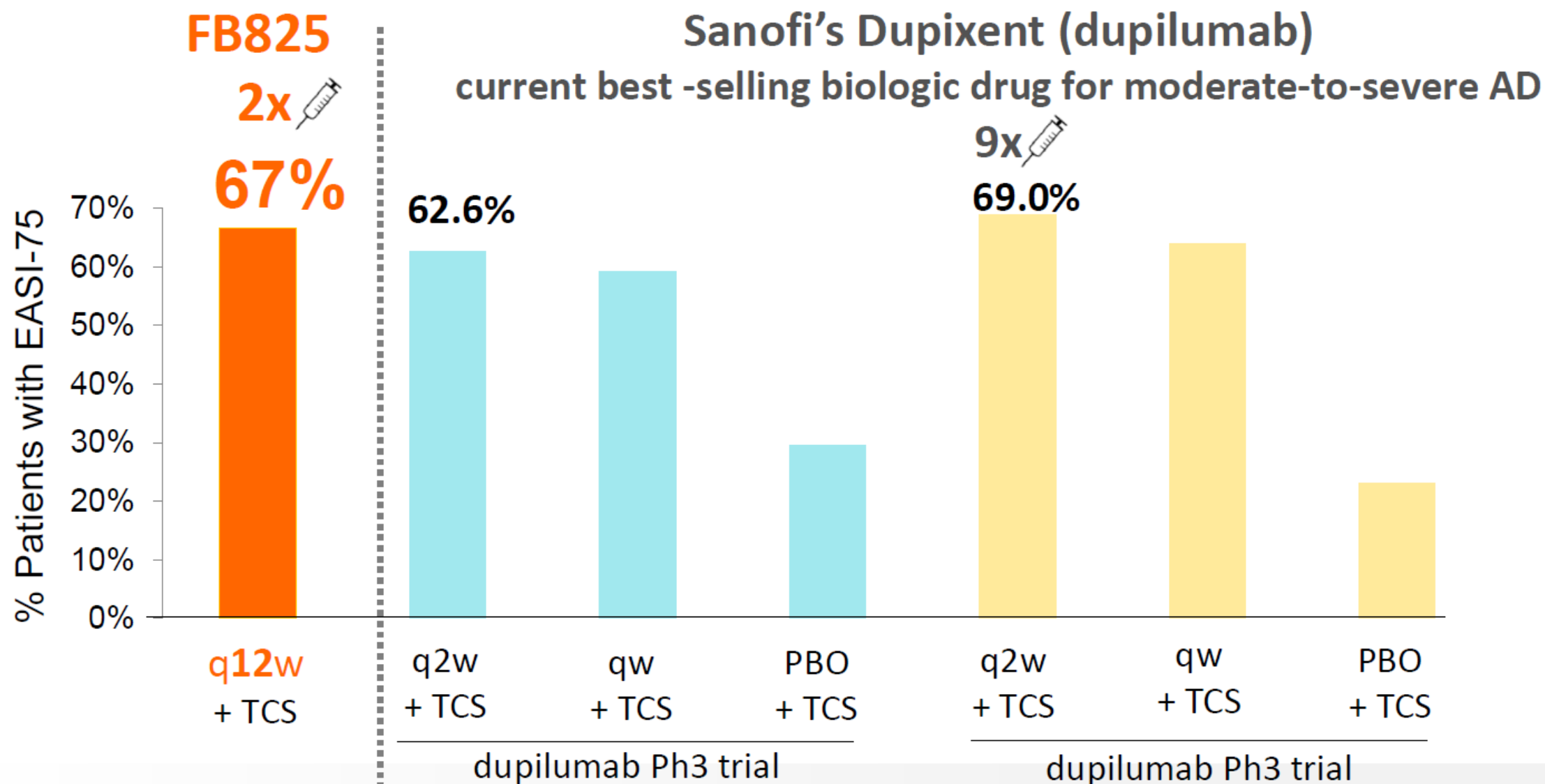
全球授權予Leo Pharma, 合約價值5.3億美金

“看過FB825首次於人體執行的藥物臨床試驗結果，以及改善異位性皮膚炎面積暨嚴重度指數的效果，我們深覺將迎來一個非常有希望的新藥到我們的發展專案中” – LEO Pharma 全球研發執行副總

治療過敏性疾病的創新生物藥 – 異位性皮膚炎和氣喘



與Dupixent的療效對比

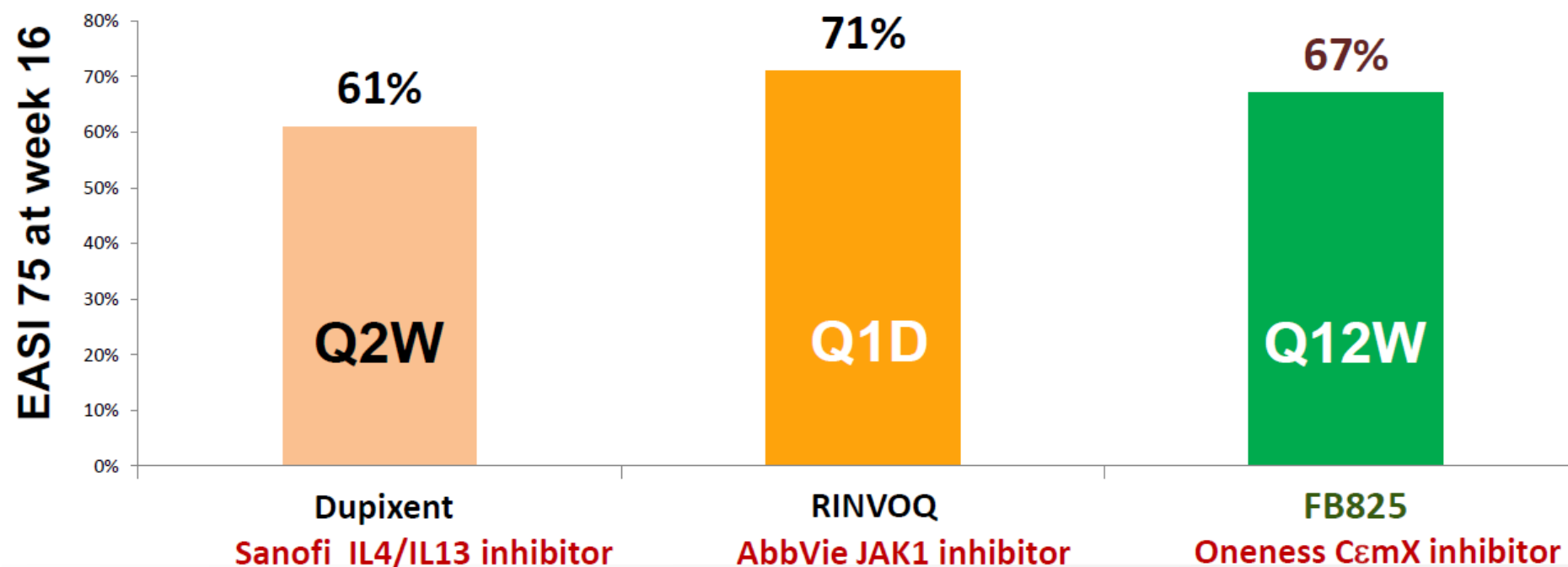


與世界其他競品相較的優勢

FB825 vs

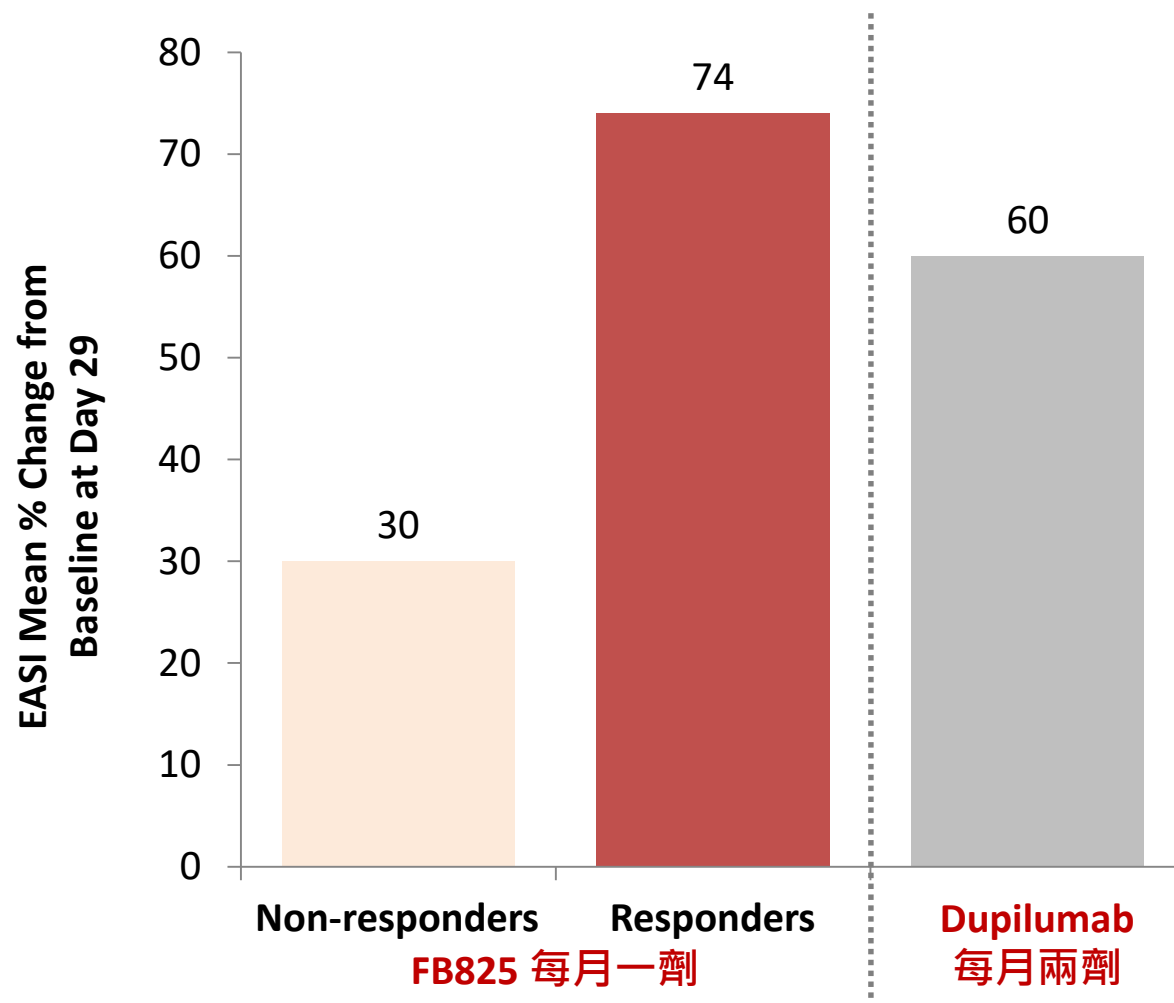
AbbVie JAK1 inhibitor (RINVOQ)

Sanofi IL4/IL13 inhibitor (Dupixent)

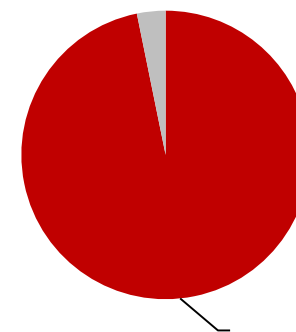


FB825 – 異位性皮膚炎生物標記

較競品更好的療效



在美國進行IIa期臨床研究的反應者，有96.8%帶有生物標記



- 合一正在分析與FB825藥物反應有關的生物標記
- 生物標記將會進一步強化FB825的療效

FB825 - 與其他重磅藥物相比的優勢

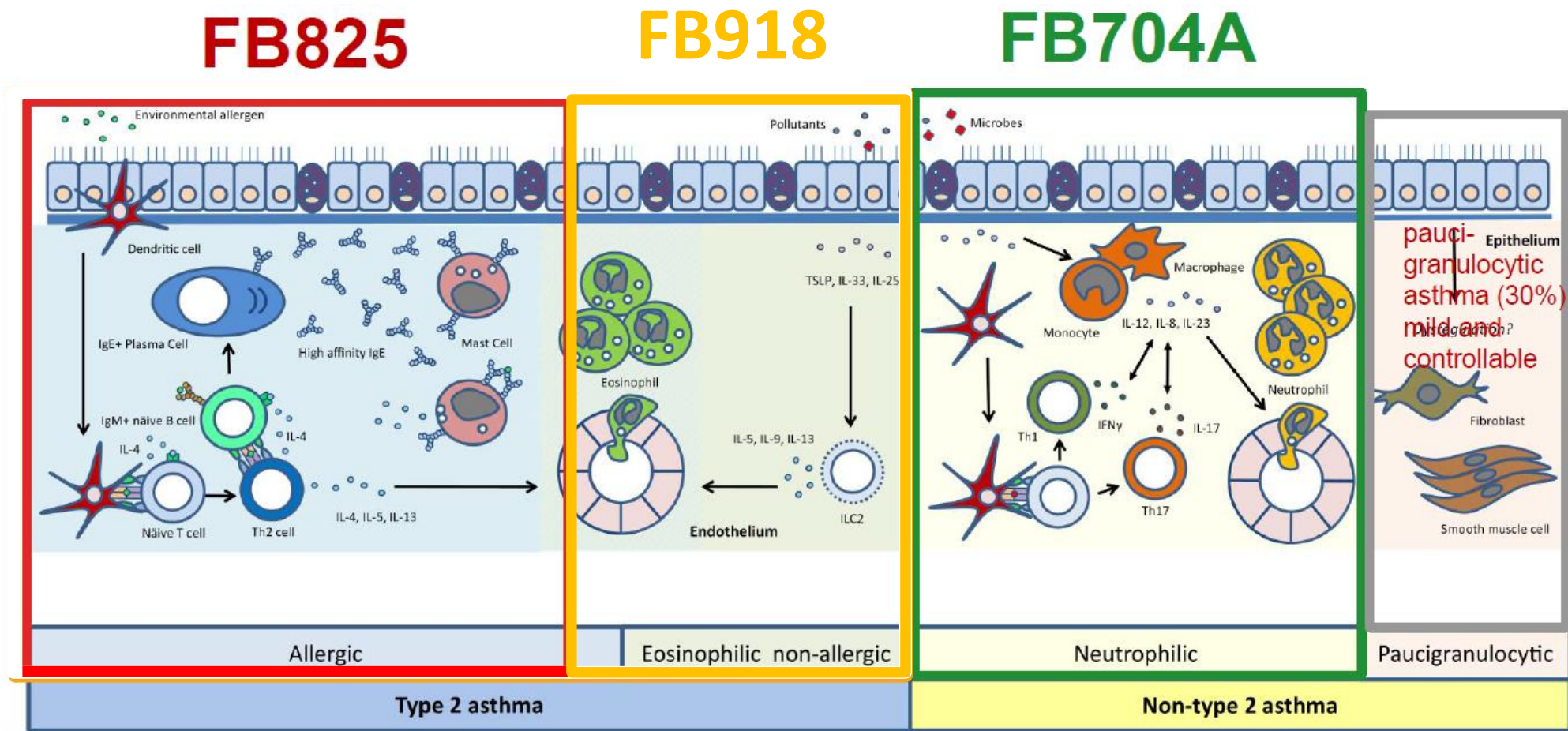
產品	FB825 ONENESS	Dupixent 	RINVOQ 
適應症	異位性皮膚炎、氣喘	異位性皮膚炎、氣喘	異位性皮膚炎、類風濕性關節炎
給藥方式	皮下注射	皮下注射	口服
劑量	每年13劑 (每四週注射)	每年26劑 (每雙週注射)	每年365錠 (每天一錠)
副作用	沒有嚴重副作用	過敏反應/ 眼疾(結膜炎等) 血管發炎 唇疱疹	常見副作用: 噁心、頭痛、胸腔感染 黑框警語: “增加嚴重感染、惡性腫瘤以及血栓的風險”
醫療成本	N/A	每劑1,555美金 每年40,430美金	每年59,860美金 (upadacitinib's annual list price for RA ¹)
靶點	Cεmx	IL-4Ra	JAK1
適應症	異位性皮膚炎、氣喘	異位性皮膚炎、氣喘	異位性皮膚炎、類風濕性關節炎
2020全球銷售	N/A	35億美金(2017年取得異位性皮膚炎許可，2018年取得氣喘許可)	7億美金 (2019年取得類風濕性關節炎許可)

¹ [https:// icer.org/news-insights/press-releases/jak_inhibitor_evidence_report](https://icer.org/news-insights/press-releases/jak_inhibitor_evidence_report)

氣喘 – FB825/ FB704A/ FB918

完整的氣喘藥專案，能治療70%不同類型的氣喘

豐富的氣喘藥專案，治療涵蓋70%的氣喘種類



FB825也可以治療過敏性氣喘

為什麼FB825也可以治療過敏性氣喘

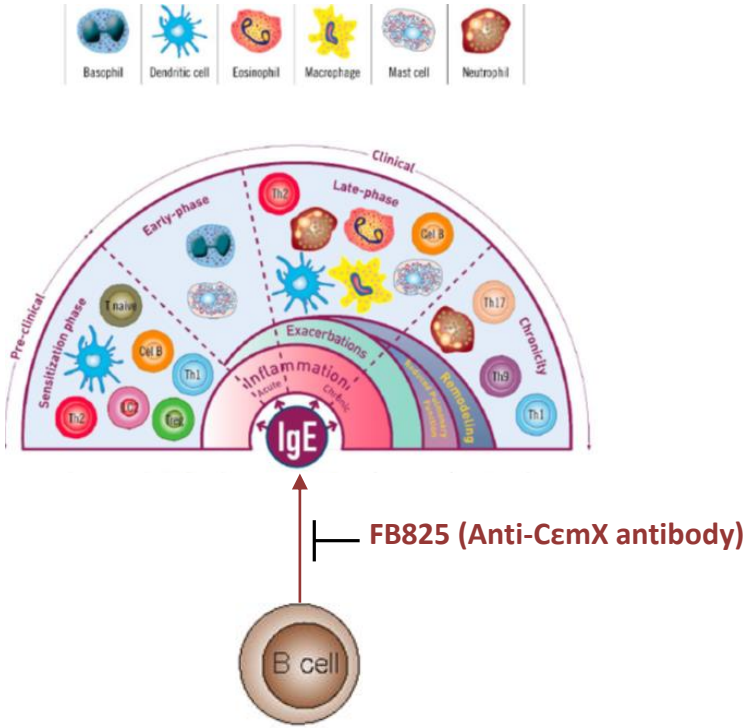
- 免疫球蛋白E (IgE) 在過敏反應逐漸形成的過程中扮演很重要的角色，而且在過程中的所有階段都參與了。
- 過敏反應啟動的時候，一定要IgE抗體參與，而IgE抗體只會被記憶B細胞與漿細胞(效應B細胞)製造並且釋放
- 我們的 Anti-CεmX 抗體 FB825 能從源頭阻斷 IgE生成，並且緩解過敏性氣喘症狀
- 目前僅有2003年曾核准過一款針對過敏性氣喘的抗體藥

FB825的 IIa 期臨床試驗

- 2021年啟動臨床試驗並且招募100個病患
- 預計2022年完成收案

FB825 過敏性氣喘 IIa 期臨床試驗設計

適應症	招募人數 (FB825 vs. 安慰劑)	治療期程	試驗地點
過敏性氣喘(AA)	100 (50 vs 50)	36 週	台灣

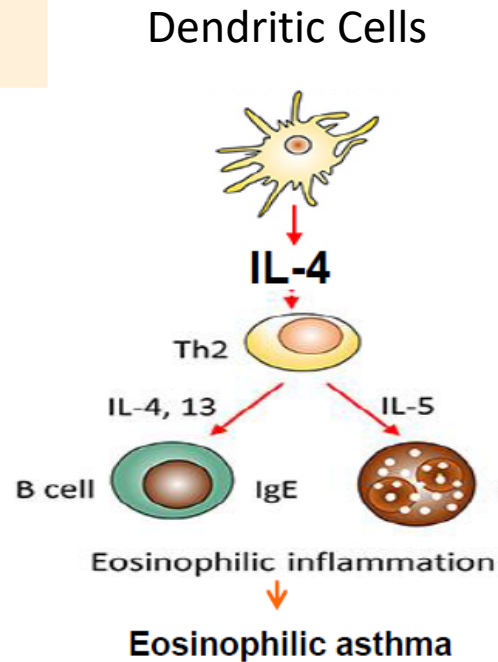


FB704A - 全球首見治療嗜中性球氣喘之IL6單株抗體

嗜酸性球氣喘

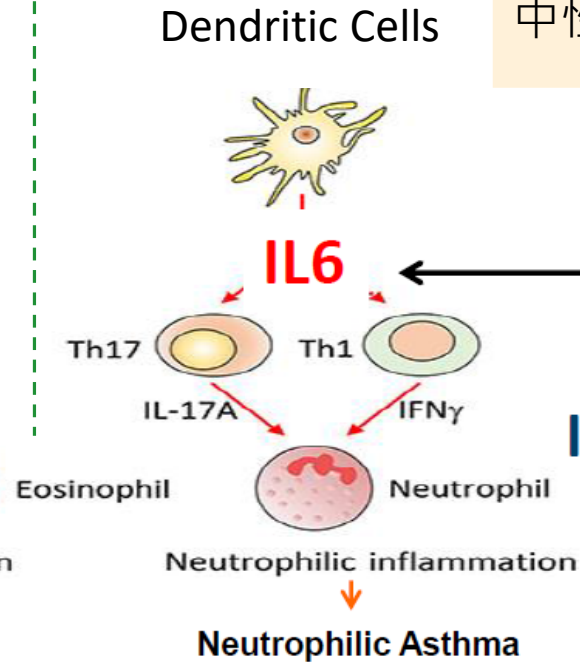
目前全部的抗體藥都是針對嗜酸性球氣喘以及過敏性氣喘

Mepolizumab	IL-5
Reslizumab	IL-5
Benralizumab	IL-5
Dupilumab	IL-4R
Omalizumab	IgE



嗜中性球氣喘

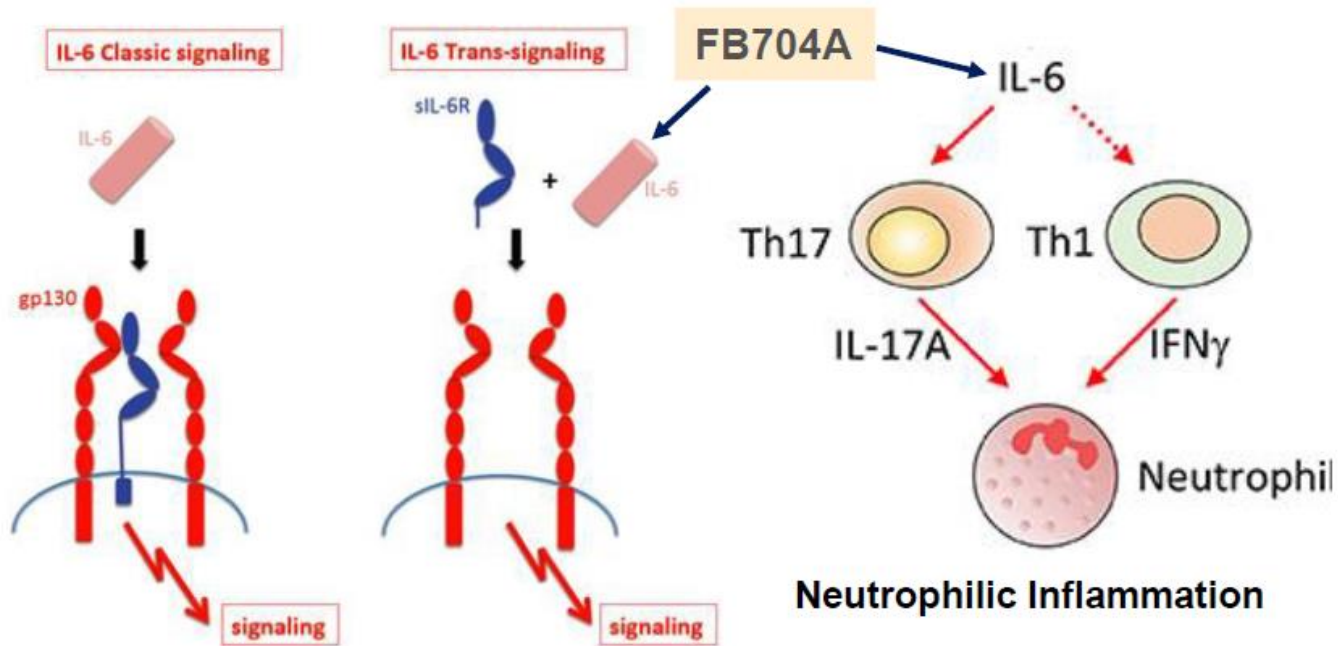
合一的 FB704A 是唯一針對嗜中性球氣喘的抗體新藥



FB704A

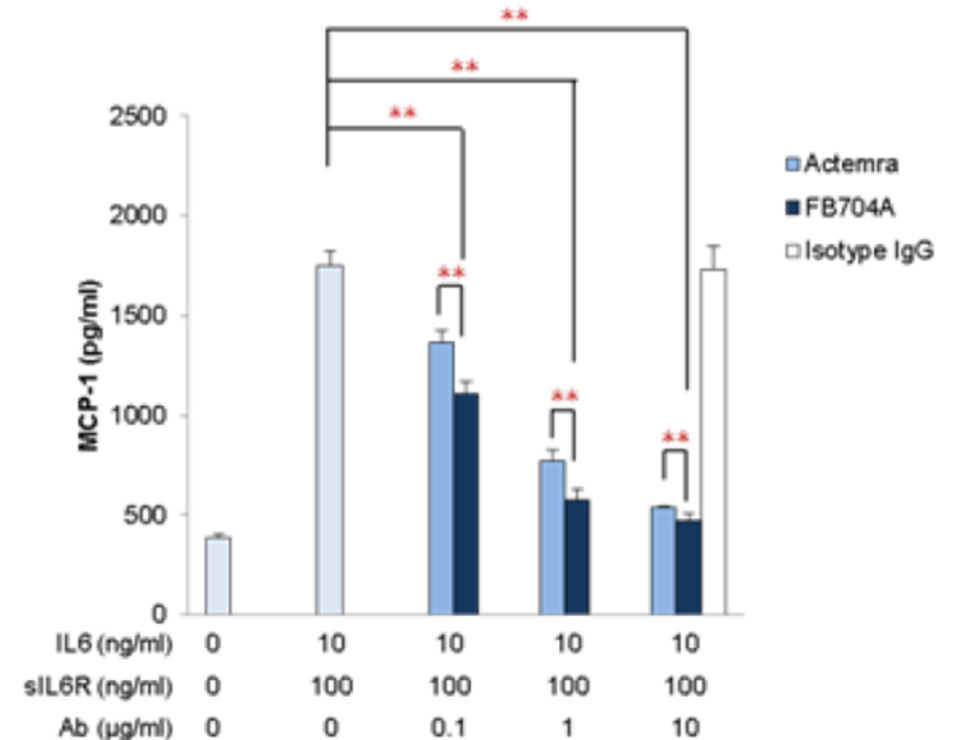
IL6 is a key cytokine to neutrophilic asthma

FB704A – 針對目前氣喘治療無效的病患



FB704A 能有效的阻斷訊息傳導路線，比 Roche 的 Actema¹ 更有效

- FB704A 瞄準對目前氣喘治療無效的病患
- 現在的抗體療法的靶點多半集中在應對Th2 傳導路徑，對嗜中性球氣喘病患無效
- IL6/IL6R 訊息傳導路線才是治療嗜中性球氣喘最好的目標

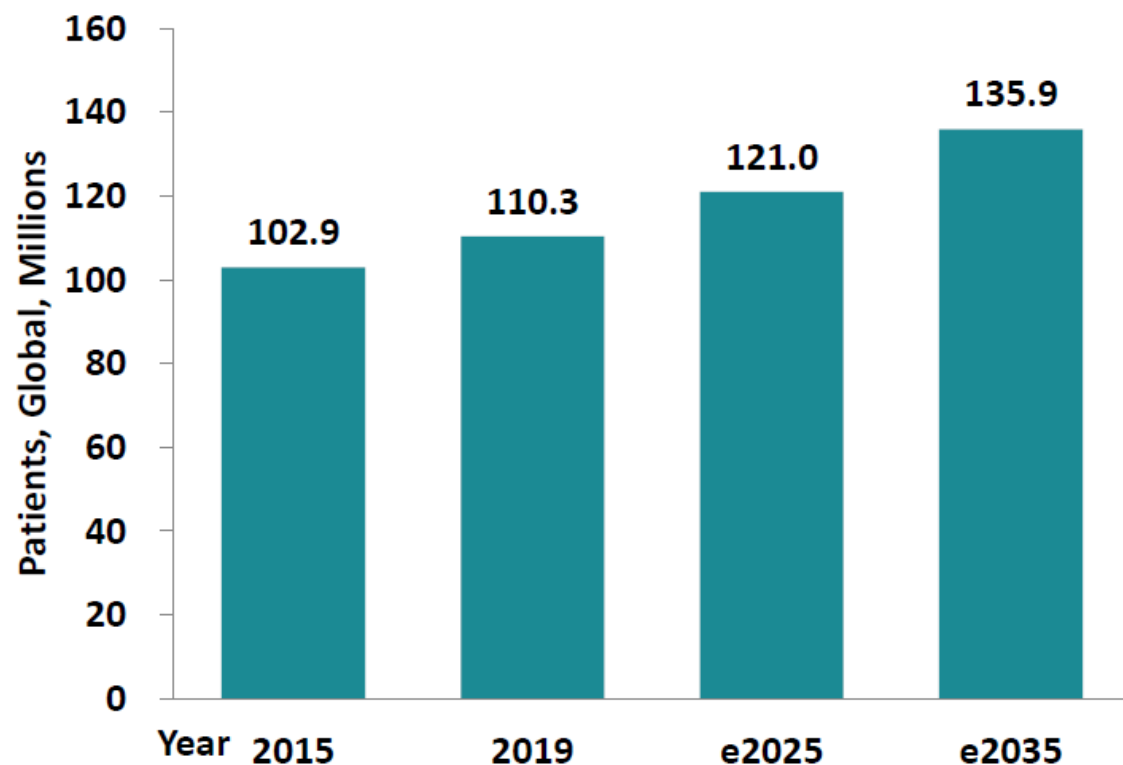


1. Actemra (Roche) is an anti-IL-6R antibody, mainly for the treatment of rheumatoid arthritis and systemic juvenile idiopathic arthritis

全球嗜中性球氣喘市場

全球大約有 1.1億¹
嗜中性球氣喘患者

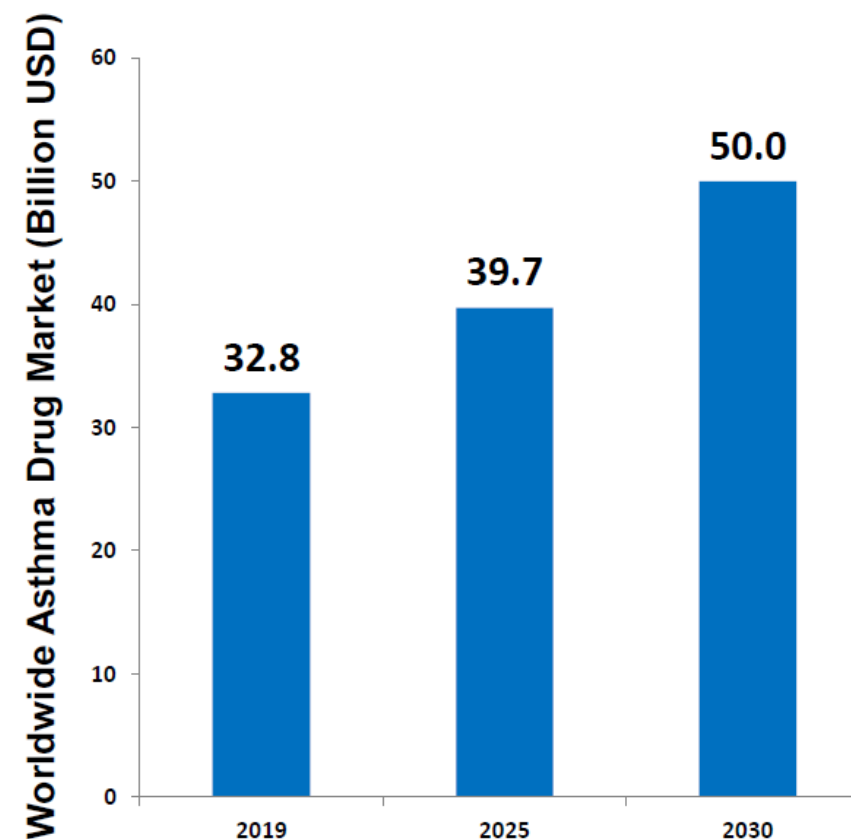
嚴重嗜中性球氣喘市場



- 全球有嚴重嗜中性球氣喘550萬病患
- 目前仍無有效療法
- 有效的抗體藥療法可以創造數十億美金的市場

生物藥佔氣喘市場的40%

- 在2019年，皮下注射的生物製劑，不論是預充填注射劑或者是小瓶注射藥，佔全球氣喘市場的20%
- 2019-2029年，生物藥預估在整體市場以銷售金額計算之市佔將翻倍
- 2030年時，全球氣喘生物藥銷售將達到200億美金
- 合一的氣喘生物藥能治療70%的氣喘病症，將在氣喘生物藥市場佔有一席之地



FB704A第二適應症-慢性腎病(CKD)

全球有7億人患有慢性腎病(CKD)，與慢性發炎有關，50%病患併發心血管疾病。腎臟慢性發炎與IL-6升高息息相關，CRP(C反應蛋白)為發炎關鍵指標。已有IL-6中和抗體作用於慢性腎病併發心血管疾病臨床試驗，取得有效結果

- FB704A 一期臨床試驗可有效降低CRP，目前正進行第二適應症-治療慢性腎病(CKD)可行性評估
- 建立第二適應症進行研發風險管控，加大藥物利基與潛在價值

新型冠狀肺炎 – SNS812

對原始株，及 α 株、 γ 株、 ε 株、 δ 株等變異株有效抑制

SNS812 (siRNA) 新冠核酸新藥

- 由中天上海核酸團隊與合一生技研發中心共同開發，於2020/12提出全球專利權申請
- 針對新冠病毒不易突變之基因區域，進行siRNA設計，對美國國家生物技術資訊中心(NCBI)累計公布之20多萬比病毒株數據涵蓋率達到99.8%
- 已完成病毒試驗，證實SNS812對原始株、英國株(α)、巴西株(γ)、加州株(ϵ)及印度株(δ)等變異株病毒顯著抑制
- 在hACE2小鼠印度株(δ ; Delta)進行攻毒試驗，不論預防性投藥或治療性投藥均證實，可顯著抑制小鼠肺部活病毒量
- hACE2小鼠肺部病理切片顯示，可顯著降低病毒導致的: 1)肺損傷; 2)免疫細胞浸潤; 及3) 血栓生成等重要感染病癥
- 已取得US FDA Pre-IND No. 4Q2021準備IND Package

未來展望

2021-2023年的重大里程碑規劃

2021-2023 重要里程碑規劃

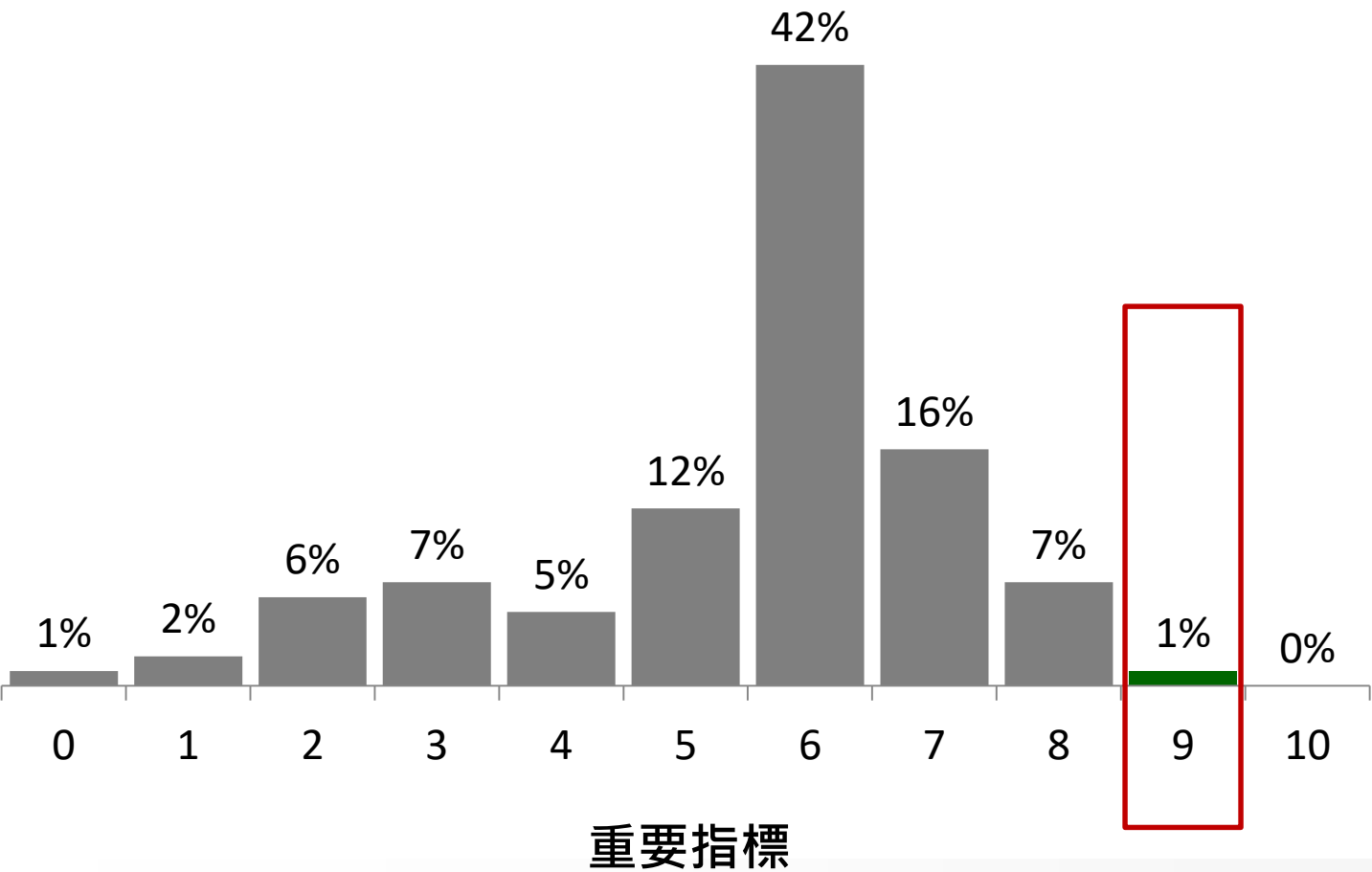
US\$	TAM	2021	2022	2023
速必一 (糖尿病足)	24bn	- 台灣藥品上市、中國大陸市場准入 - 啟動美國三期臨床試驗	- 完成美國試驗收案 - 東協藥品市場准入 - 拓展新適應症 - 歐洲、美國市場授權	- 完成美國三期臨床試驗 - 申請美國市場准入 - 申請歐盟市場准入
FB825 (異位性皮膚炎)	18bn	已收到4000萬美金簽約金	完成 IIa 期臨床試驗	異位性皮膚炎 IIb 期臨床試驗
FB825, FB704A, FB811 (氣喘)	20bn	- 啟動 FB825 氣喘 IIa 期臨床試驗 - 啟動 FB704A 氣喘 IIa 期臨床試驗	- 完成FB825 氣喘 IIa 期臨床試驗收案 - 完成 FB704A 氣喘 IIa 期臨床試驗	FB704A 授權

我們對 ESG 的承諾

2021年3月初次進入MSCI視野

合一初次就獲得MSCI佳績

合一在產品安全性及品質得到9.1分



2021.3.15	Score	Weight
Product Safety & Quality Key Issue Score	9.1	27%
Exposure Score	3.9	
Business Segment Exposure Score	7.1	
Company-Specific Exposure Score	0.7	
Management Score	6.0	
Management Score (Excluding Controversies)	6.0	
Practices Score	1.9	
Performance Score	10.0	
Controversies Deduction	0.0	

財務數字

5-year Income Statement

NT\$ Million	2016	2017	2018	2019	2020	1H21	YoY (%)					
							2016	2017	2018	2019	2020	1H21
營業收入	5.7	2.6	18.9	13.5	41.6	23.7	(27.3)	(54.6)	628.9	(28.5)	208.8	(32.1)
營業毛利	2.9	1.4	8.2	(3.5)	23.7	16.5	(4.5)	(52.1)	502.8	(142.9)	(770.7)	(21.3)
營業利益	(113.2)	(139.1)	(132.2)	(311.7)	(673.2)	(446.2)	-	-	-	-	-	-
稅前淨利	(14.3)	(155.9)	(244.9)	(326.3)	(249.9)	(353.5)	-	-	-	-	-	-
稅後淨利	(14.3)	(155.4)	(235.4)	(322.2)	(241.9)	(355.5)	-	-	-	-	-	-
每股盈餘 (NT\$)	(0.07)	(0.80)	(1.20)	(1.28)	(0.68)	(0.94)	-	-	-	-	-	-

重要財務比率(%)

毛利率	50.0	52.8	43.6	(26.2)	56.9	69.4
營業利益率	(1,984.1)	(5,376.6)	(701.0)	(2,313.4)	(1,618.0)	(1,881.7)
營業費用率	2,034.1	5,429.4	744.7	2,287.2	1,674.9	1951.2
淨利率	(250.0)	(6,008.7)	(1,248.6)	(2,421.2)	(604.9)	(1499.5)

5-year Balance Sheet

NT\$ Million	2016	2017	2018	2019	2020	1H21	YoY (%)					
							2016	2017	2018	2019	2020	1H21
總資產	2,556	2,521	2,335	6,980	15,384	15,067	(9.0)	(1.3)	(7.4)	198.9	120.4	43.1
現金及約當現金	194	244	286.5	1202.2	6524.9	6,117	(72.0)	25.6	17.3	319.7	442.7	412.4
應收帳款與票據	0.7	0.2	1.0	1.7	443.9	10.7	(6.8)	(70.8)	354.6	71.4	26,277.8	(97.7)
存貨	41	41	50	48	50	65	27.9	(1.1)	23.7	(4.0)	3.8	38.9
固定資產	175	456	561	640	727	717	642.7	160.8	23.1	14.2	13.5	15.6
總負債	31	27	170	521	1,625	1,610	(24.7)	(15.7)	541.0	207.1	211.9	0.8
銀行貸款	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
應付帳款與票據	0.2	0.1	0.5	0.6	48.4	2.3	(18.5)	(53.6)	450.0	15.2	7,865.1	(95.5)
總股東權益	2,524	2,495	2,166	6,459	13,760	13,457	(8.7)	(1.2)	(13.2)	198.2	113.0	50.6
應收帳款週轉天數	49	67	12	36	2,028	1,750						
存貨週轉天數	4,563	12,167	1,659	1,074	1,659	1,456						
應付帳款週轉天數	25	39	9	8	830	640						
股東權益報酬率 (%)	(0.54)	(6.38)	(10.75)	(7.56)	(2.48)	(5.23)						
資產報酬率 (%)	(0.53)	(6.12)	(9.69)	(6.87)	(2.20)	(4.67)						