

股票
代號 **6838**



台新藥股份有限公司

台新藥股份有限公司

上市前業績發表會

See the Power in the Small!

免責聲明

- 本簡報及同時發佈之相關訊息所提及之預測性資訊，包括營運展望、財務等內容，係本公司基於內部及外部整體經濟發展現況所得之資訊。
- 本公司未來實際所可能產生之營運結果、財務狀況與業務成果，可能與預測性資訊有所差異。其原因可能來自各種因素，包括但不限於市場需求、價格波動、競爭態勢、各種政策法令與金融經濟現況之改變，以及其他本公司無法掌控之風險等因素。
- 本簡報中所提供之資訊，係反應本公司到目前為止對於未來的看法，並未明示或暗示的表達或保證其具有正確性、完整性或可靠性。對於這些看法，未來若有變更或調整時，本公司並不負有更新或修正之責任。

報告大綱



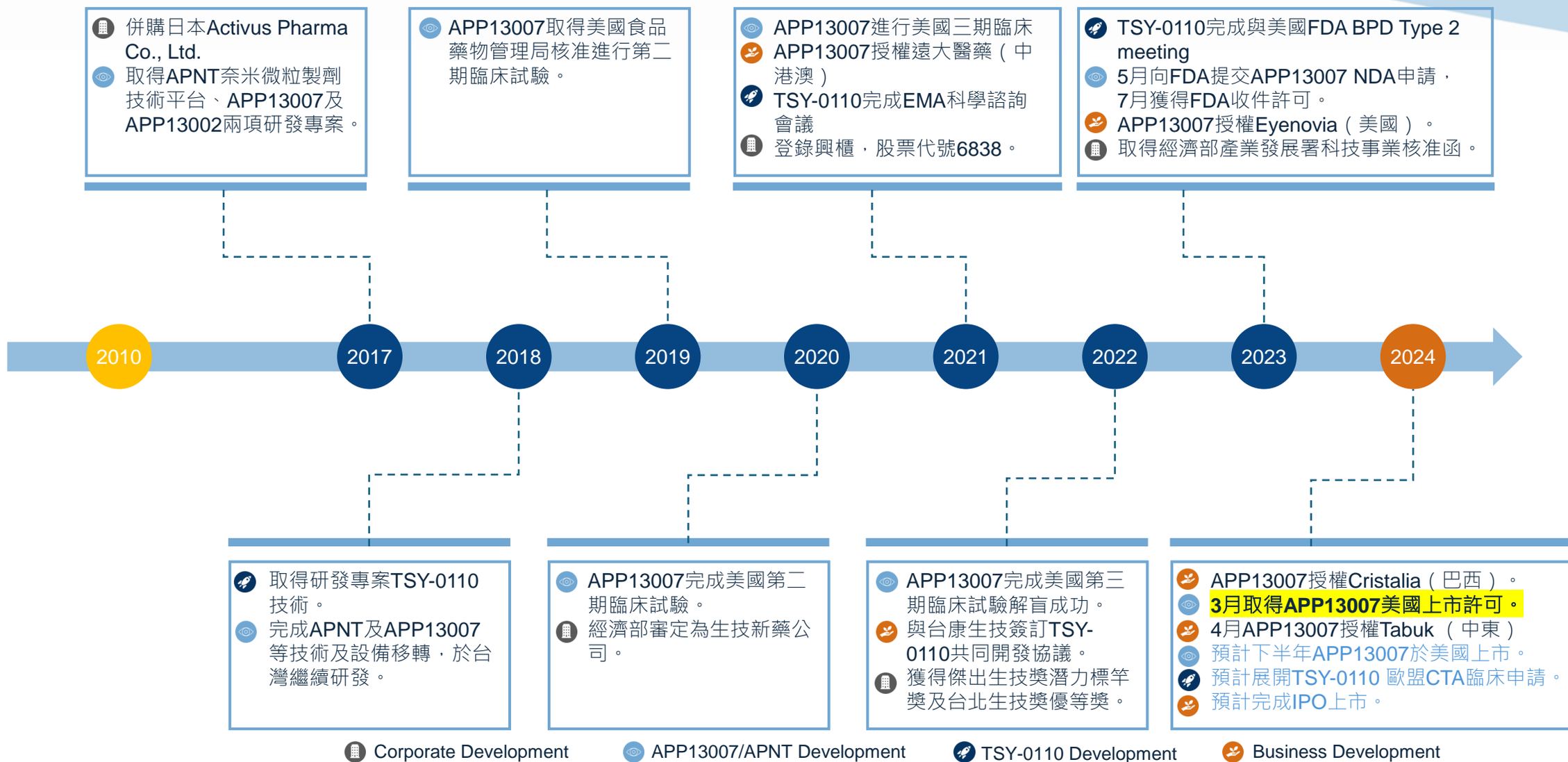
Topics

- 01** 台新藥公司簡介
- 02** 丙酸氯倍他索點眼懸劑 APP13007
- 03** TSY-0110 ADC生物相似藥
- 04** 財務資訊與永續發展
- 05** Q&A



01 台新藥公司簡介

台新藥發展里程碑



台新藥董事會及股東結構



程正禹博士 董事長

- ▶ 台耀化學創辦人、董事長、總經理
- ▶ 國立台灣大學藥學系教授
- ▶ 美國加州大學舊金山分校藥物化學博士



董事



張鴻仁 董事

- ▶ 上騰生技顧問董事長兼總經理
- 經歷：
 - ▶ 中央健康保險局總經理
 - ▶ 行政院衛生署副署長



馬海怡博士 董事

- ▶ Vivo Capital, LLC 創投合夥人
- 經歷
 - ▶ 台灣神隆創辦人 / 總經理



黃文鴻博士 董事

- 經歷
 - ▶ 陽明交通大學衛生福利研究所教授
 - ▶ 生物技術開發中心董事
 - ▶ 行政院衛生署藥政處處長



獨立董事



蘇裕惠 獨立董事

- ▶ 東吳大學會計學系教授
- ▶ 中華民國高考會計師
- ▶ 國際內部稽核師與國際內控自評師



羅麗珠博士 獨立董事

- 經歷
 - ▶ 友霖生技醫藥總經理
 - ▶ 醫藥工業技術發展中心總經理
 - ▶ 生物技術開發中心經理



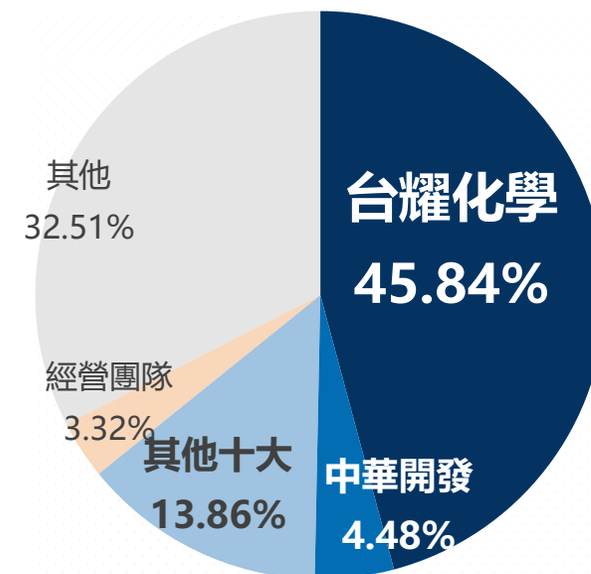
康照洲博士 獨立董事

- 經歷
 - ▶ 陽明交通大學副校長
 - ▶ 台大毒理學研究所教授
 - ▶ 行政院衛生署食品藥物管理局局長



股東結構

資本額13.4億元



專業新藥研發團隊



總經理 許力克 博士
台灣神隆
Nitto Denko Corp
Takeda Pharmaceuticals
Exelixis, Inc. (San Francisco)
加州大學洛杉磯分校有機化學博士
本業經驗23年

奈米技術處



陳佑汲 博士 處長
萬能科技大學妝品系教授
國家衛生研究院 (NHRI)
靜岡大學營養與環境科學博士
本業經驗17年

專案管理處



詹雅鈞 處長
佳生科技顧問股份有限公司
密西根大學毒理學碩士
國立台灣大學動物學系學士
本業經驗：19年

製造開發處



游國明 博士 處長
Director of Biologics Development,
Athenex.
倫敦帝國學院生化碩士
香港理工大學應用生化學科技博士
本業經驗：26年

法規品保處



何怡婷 博士 資深經理
祥翊製藥股份有限公司法規副處長
國立交大化學系博士
本業經驗：13年

部門成員：

李承勳 研究員 (北醫藥學碩士, 7年年資)、陳頌恩 副研究員 (成大藥學碩士, 5年年資)

部門成員：

楊漢琳 供應鍊管理經理 (紐西蘭藥師, 18年年資)
胡珮銜 專案經理 (University of Strathclyde 生醫碩士, 8年年資)
宋帛軒 專案經理 (台大生科碩士, 5年年資)

部門成員：

鐘宜家 法規品保處主任 (清大工工碩士, 9年年資)

奈米技術處

1. 協調研發之內部資源與外部合作。
2. 依據研發策略發揮技術優勢。
3. 指導智慧財產權管理與技術權利化。
4. 委外製造及監理。

專案管理處

1. 負責專案管理、支援及協調各單位合作
2. 專案品質保證作業，包含研發文件品質及 CMO/CRO 文件等。
3. 臨床試驗規劃與進度管理。

製造開發處

1. 製程開發、放大研究及改良。
2. 技術移轉到委託製造廠商及生產管理。
3. 藥品之生產成本評估、分析與控管。

法規品保處

1. 擬定查驗登記策略及時程，與國內外法規單位諮詢、協調，加速產品開發及取得藥證。
2. 負責規劃公司優良藥品製造規範及優良運銷規範之政策。
3. 推動全面品質管理，協助專案團隊執行持續品質改善。
4. 評鑑及管理供應商，協調及解決品質相關問題。
5. 定期審查品質系統，安排內外部品質稽核活動。

台新藥研發專案

主導專案	適應症	市場/夥伴	探索	臨床前研究	Phase I	Phase II	Phase III	註冊	上市
APP13007 	眼科手術術後疼痛及發炎	USA <i>Eyenovia</i>	▶						
		China <i>遠大醫藥</i>	▶						
		Brazil <i>Cristalia</i>	▶						
		MENA <i>Tabuk</i>	▶						
APP13002	眼前節各種感染症，包括腺板腺功能障礙		▶						
	肺部感染症 (結合霧化器)		▶						
TSY-0110	轉移性乳癌，早期乳癌	EU & USA	▶						
TSY-0210	治療多種抗藥性之細菌引起之感染症	USA	▶						

THE NEXT GENERATION OPHTHALMIC STEROID



02

丙酸氯倍他索點眼懸劑

APP13007



丙酸氯倍他索點眼懸劑APP13007



技術

APNT 奈米微粒製劑技術



製劑名稱

Clobetasol Propionate Ophthalmic Suspension ,0.05%



適應症

眼科手術後發炎疼痛



用法

每日2次，療程2週（共28滴）



療效目標

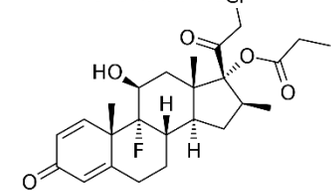
快速去除眼部發炎及疼痛並維持療效



安全性目標

安全性與安慰劑相當，患者點眼舒適、耐受性佳

Clobetasol propionate
丙酸氯倍他索



Superpotent corticosteroid



The amazing World War II discovery that led to modern cataract surgery

29/08/2017



During the Second World War, Sir Harold Ridley made an important discovery while operating on wounded pilots at St Thomas' Hospital in London. He noticed that when the acrylic plastic splinters from aircraft canopies lodged in the eyes of wounded pilots, they didn't cause rejection as he expected.

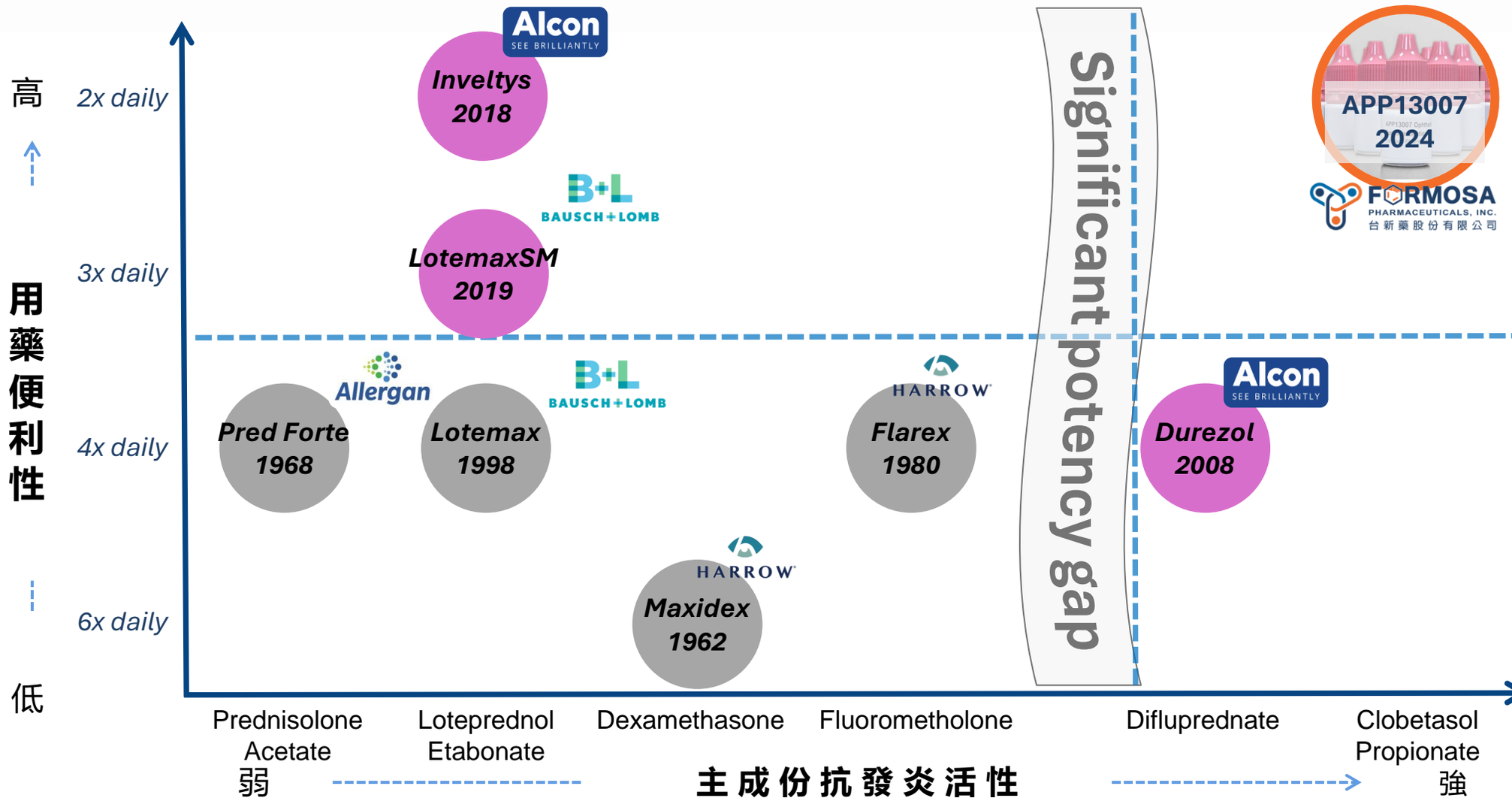
This led to Ridley to experiment with the use of artificial lenses in the eye to correct the vision of cataract sufferers.

In 1949, he commissioned the manufacturer of the Perspex acrylic plastic material, ICI, to produce the first intraocular lens. One year later, in 1950, he implanted the first permanent artificial lens in an eye. From there, he committed himself to a comprehensive development program that eventually won worldwide acceptance, receiving FDA approval in the USA in 1981.

The brilliant early work by Sir Harold Ridley has since gone on to improve the lives of millions of people. Today, cataract surgery using intraocular lenses is one of the most common forms of surgery in the world.



眼用類固醇的演化及APP13007的定位



眼科手術及術後抗發炎療法



白內障手術

(20分鐘)

麻醉



角膜切口



打開囊袋



乳化水晶體



植入人工水晶體



術後恢復

(4-6週)

~100%會處方類固醇眼藥水

用於控制手術後自然發生的發炎和腫脹。透過減少炎症，提高患者舒適度並促進康復過程更順利。



現有眼科術後抗發炎療法的挑戰：

1. 複雜的類固醇點藥方案

- 一天點藥4次，順從性差
- 類固醇需逐漸減量
- 標準療法多在4週左右

2. 起效慢或療效不彰

- 導致更長期使用類固醇眼藥水
- 影響手術滿意度

3. 眼壓上升風險

- 長期或持續接觸類固醇導致房水排出量下降

4. 懸濁液點眼不適

- 暫時視力模糊或異物刺激性疼痛

APP13007可望改變全球眼科術後照護標準



AS IS



TO BE

**類固醇抗
生素複方
(4次)**

“白內障手術其實是大手術，我個人經歷術後眼壓升高，差點失去光明，就深深覺得白內障手術的風險並不低，不可小看。白內障手術時間不長，在手術台上大約十多分鐘就結束，術後的照顧及保養才是最重要的。”

Twice-A-Day Dosing Matters

Doctors look to simplify the two week post surgical therapy to improve outcomes



Preferred posology for post-cataract surgery: antibiotic, NSAID and steroid once in the morning and evening

Post-Surgical Steroid Posology	
Dexamethasone	4x daily
Difluprednate	4x daily
Fluometholone	4x daily
Loteprednol	2x-4x daily
Prednisolone	2x-4x daily
APP13007	2x daily

https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2013/0156851s063tbl.pdf
https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2012/2026872tbl.pdf
https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2017/0117041s047tbl.pdf

Rapid and Sustained Ocular Pain Relief and Clearance of Inflammation With Twice-A-Day Dosing

9/10
PATIENTS ARE PAIN-FREE

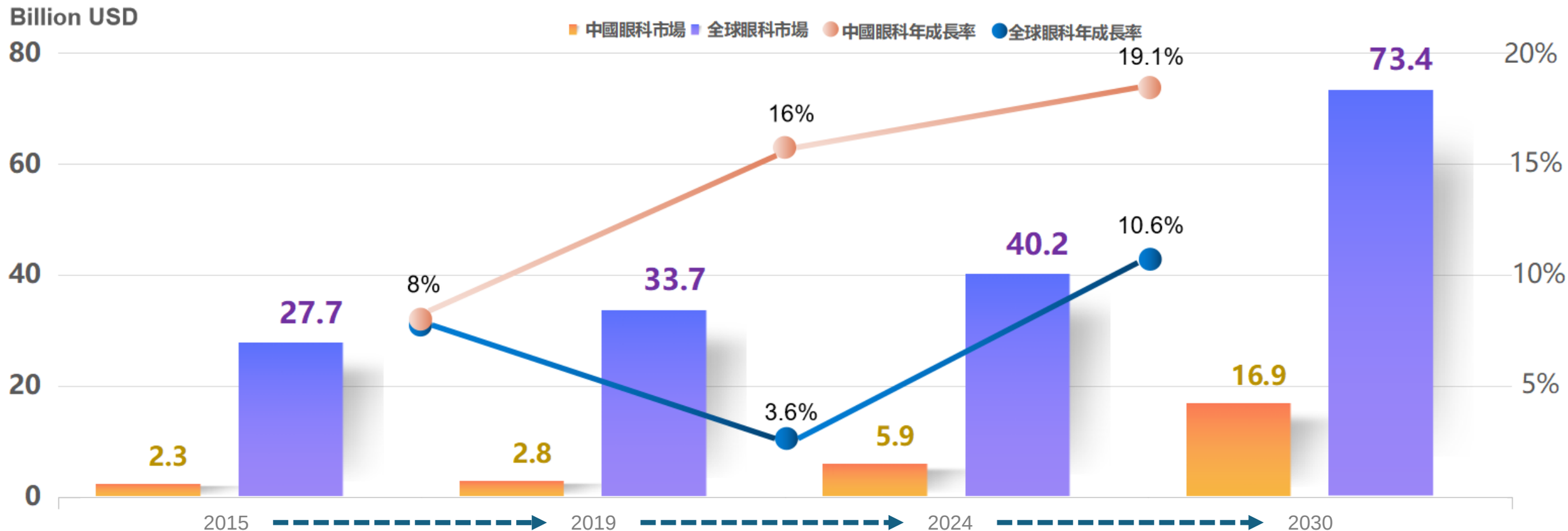
Completely Pain-Free Two Weeks Post Ocular Surgery

Related to study drug In the pivotal trials

99%
PATIENTS WITH NO IOP INCREASE

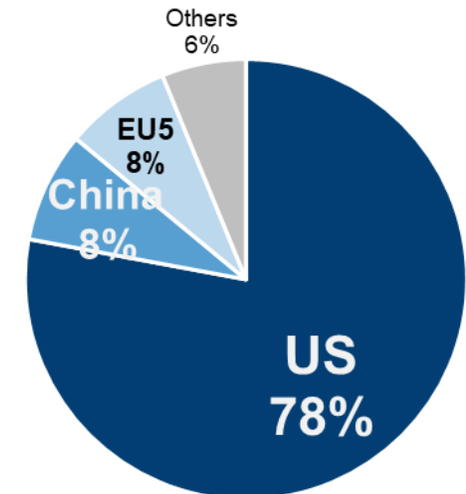
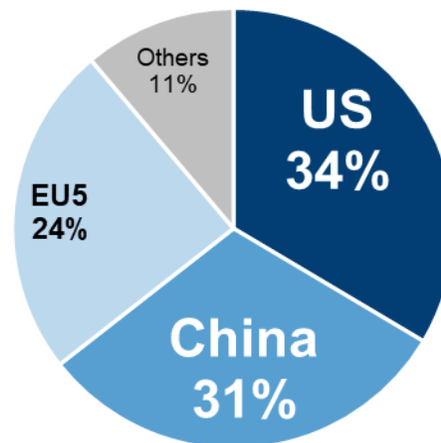
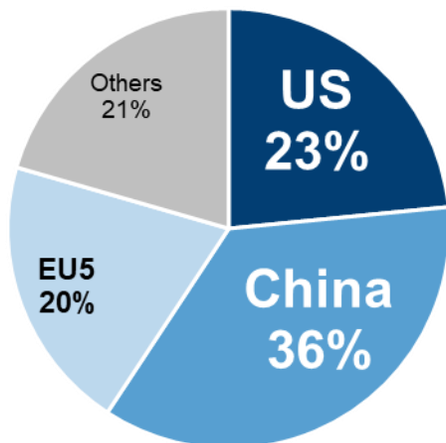
全球眼科藥物產業概況

全球眼科市場趨勢



眼用類固醇產業概況

2021年11個主要醫藥市場（美國、中國、歐盟五國（英德法義西）、其他國家（日本、南韓、巴西、墨西哥等））的白內障患者人數、手術量、市場規模。美國、中國、巴西、中東市場已完成授權。



從專利技術到全球供應：APP13007的價值鏈

APNT奈米微粒製劑技術



CMC/製劑技術



接單/藥品供應



藥品對外授權

生產合作夥伴



全球商業化合作夥伴



臨床及法規合作夥伴



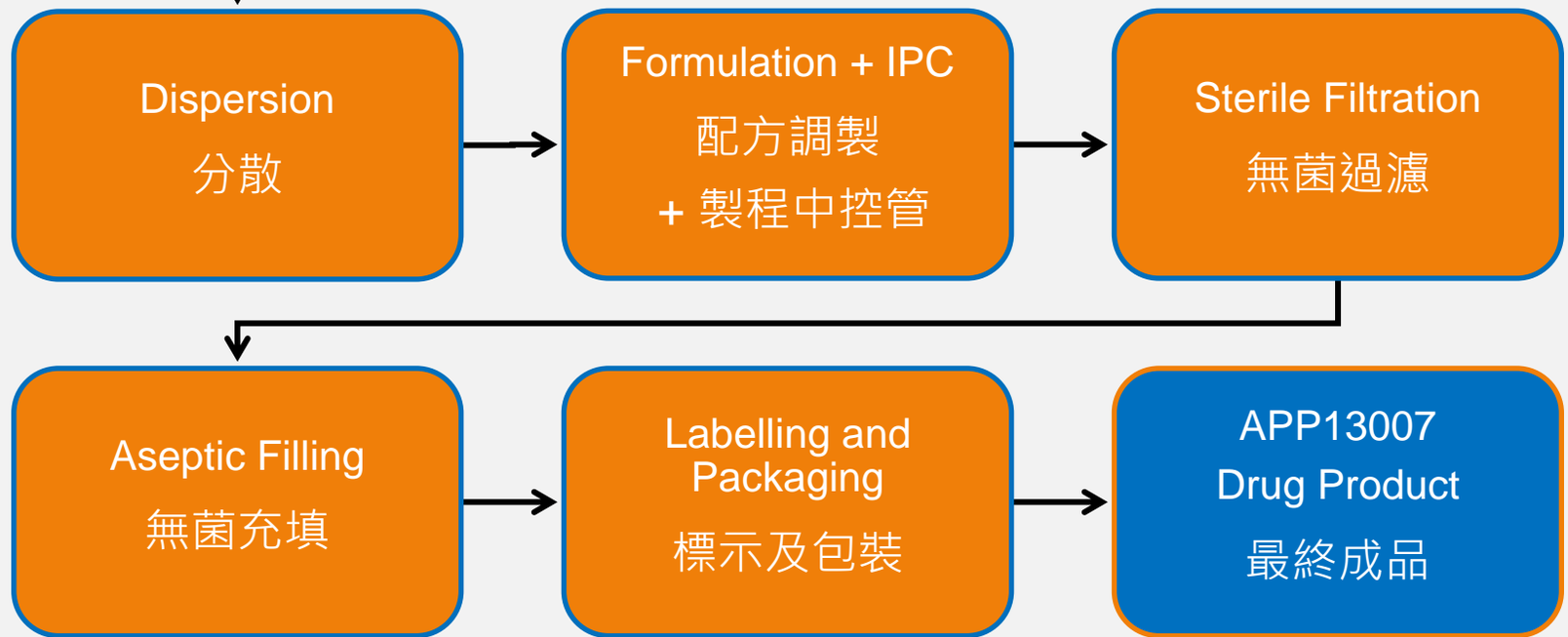
尚有多個區域授權合作夥伴洽談中。

主要產品APP13007生產流程

Nanomixture
奈米混合物



*Formulation and
Packaging*
配方調製及包裝



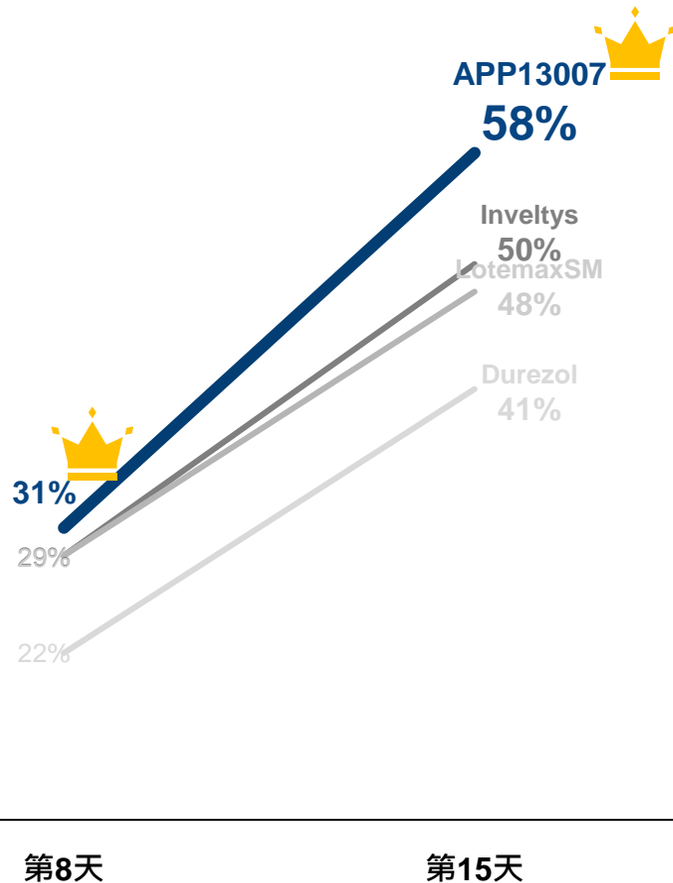
APNT[®] / APP13007 全球專利布局

專利家族	PCT 申請年	專利件數	已領證國家
<u>5 Patent Families</u>		<u>123</u>	<u>12 Countries + EU* Territories</u>
Method for producing pulverized organic compound particle	2008	22	加拿大、中國、歐盟14國、以色列、日本、韓國、台灣、美國
Method for producing a composite organic compound powder for medical use	2009	23	加拿大、中國、歐盟14國、日本、以色列、韓國、墨西哥、俄羅斯、台灣、美國
Organic compound nano-powder, method for producing the same and suspension	2013	29	澳洲、巴西、加拿大、中國、歐盟16國、印度、以色列、印尼、日本、韓國、墨西哥、俄羅斯、台灣、美國
Aqueous suspension preparation comprising nanoparticles of macrolide antibacterial agent	2014	13	澳洲、巴西、加拿大、中國、印尼、以色列、印度、日本、韓國、俄羅斯、台灣、美國
Aqueous suspension agent containing glucocorticosteroid nanoparticles	2016	36	澳洲、巴西、加拿大、中國、歐盟20國、印尼、以色列、印度、日本、韓國、墨西哥、俄羅斯、台灣、美國
Method of treating operative complications of cataract surgery	2023	申請中	美國等25國+歐盟

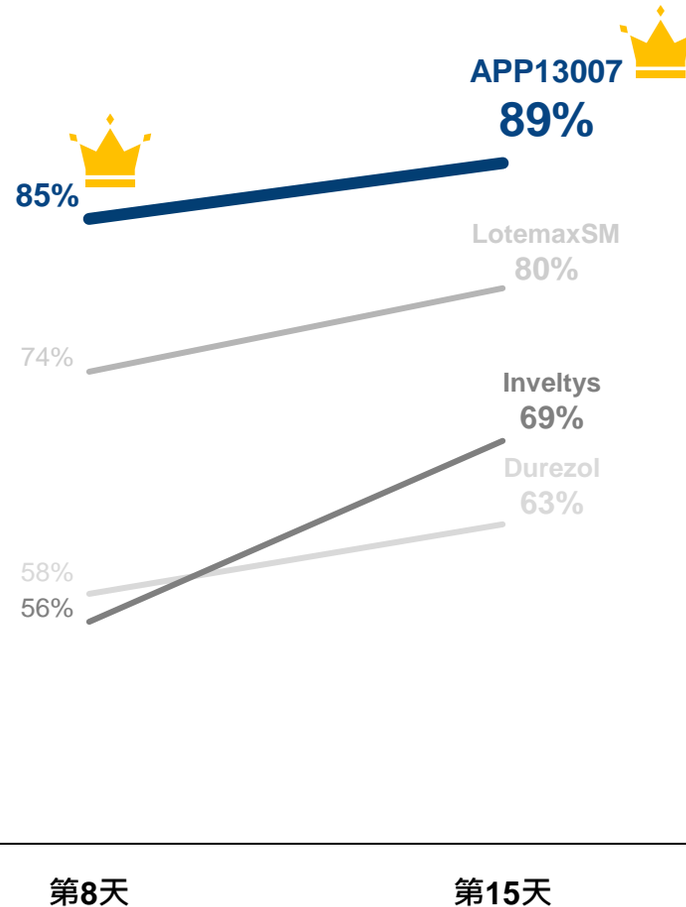
APP13007產品與2000年後美國上市競品比較 (抗炎止痛療效)



類固醇用藥組發炎完全解除比例

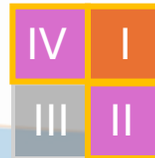


類固醇用藥組疼痛完全解除比例



比較各藥物三期臨床的數據，APP13007在2週治療後發炎完全解除(ACC=0，眼前房細胞數)以及1週和2週治療後疼痛完全消失(Pain Grade=0)的受試者比例優於：
 一天用藥 4 次的Durezol、
 一天用藥 3 次的LotemaxSM、
 一天用藥 2 次的Inveltys。

與美國品牌藥競品相較，優勢突出



產品名稱		Durezol	Inveltys	LotemaxSM	APP13007
美國上市年		2007	2018	2019	2024
主成份		difluprednate	loteprednol etabonate	loteprednol etabonate	clobetasol propionate
主成份強度		次強	中~弱	中~弱	最強
劑型		ophthalmic emulsion	ophthalmic suspension	ophthalmic gel	ophthalmic nanosuspension
濃度		0.05%	1%	0.38%	0.05%
廠商		Alcon	Kala/Alcon	Bausch+Lomb	台新藥/Eyenovia
止痛	術後第4天疼痛為0比例(%)		56%		81%
	術後第8天疼痛為0比例(%)	58%	66%	74%	85%
	術後第15天疼痛為0比例(%)	63%	69%	80%	89%
抗發炎	術後第8天發炎為0比例(%)	22%	29%	29%	31%
	術後第15天發炎為0比例(%)	41%	50%	48%	58%
療效持續	術後第4天疼痛為0到第15天無復發(%)		43%		72%
	術後第8天發炎為0到第15天無復發(%)		24%		27%
用藥方案便利	每日用藥次數/滴數	前兩週4次、第3週2次、每次1滴	每日2次、每次1~2滴	每日3次、每次1滴	每日2次、每次1滴
	療程最大點眼總滴數	70滴	56滴	42滴	28滴
安全性佳	眼壓上升發生率	4.0%	0.3%	0.5%	1.4%
	眼痛或異物感不良反應	有	有	有	無

APP13007與美國2000年以後上市的眼科品牌藥比較顯示出明顯優勢。

APP13007與全球標準治療比較 (給藥方案、舒適性)



		均質性與外觀	單次療程最大滴眼次數	眼痛/異物感
Super-potent	↑		均質懸浮液、 靜置後不生沈澱	N
			28 滴 (一天2次 x 14天)	
Medium	↑		不均質、 靜置後產生沈澱	Y
			56 滴 (一天4次 x 14天)	
Weak	↑		不均質、 靜置後產生沈澱	Y
			168 滴 (一天4次 x 14天、 之後一天2次 x 14天)	

主成份抗發炎能力

1. Lotemax - Loteprednol etabonate ophthalmic suspension, 0.5% Label. | 2. Pred Forte – prednisolone acetate ophthalmic suspension 1% Label

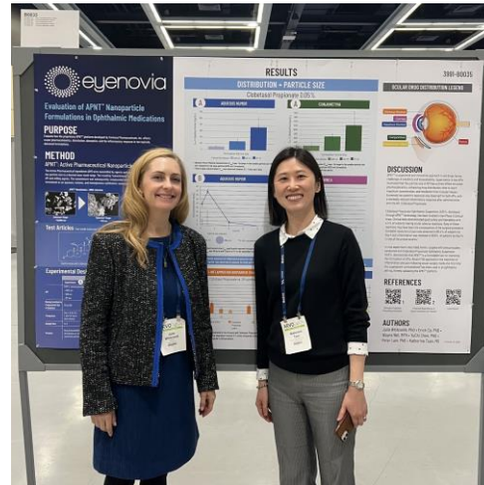
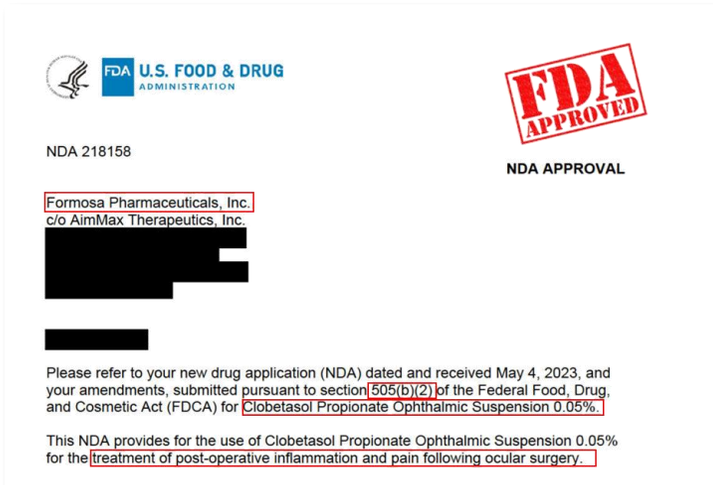
APP13007美國授權合作夥伴Eyenovia公司介紹



散瞳新藥上市
老花眼新藥註冊準備
近視新藥三期進行中



- 眼科複合性藥物研發及銷售公司
- 成立於2014年，總部位於紐約、於加州設有工廠、內華達州設有研發中心
- 2019年Nasdaq掛牌上市
- 擁有Optejet®微量藥物遞送技術



An Important Advancement in Ocular Post-Surgical Pain and Inflammation Control

2024
Post-ocular pain and inflammation

- Short and mid-term revenue opportunity (\$1.3B market)
- Synergistic commercialization with MydCombi's sales force

2027
Acute Dry eye treatment

- Potential dry eye product in the Optejet (\$3.6B market)

APP13007大中華*授權合作夥伴遠大醫藥公司介紹



眼科遠大醫藥板塊營收

(百萬人民幣)



- 眼科板塊營收>10億RMB
- APP13007三期臨床開始
- 進度領先其他遠大引進授權藥物

藥物名稱	APP13007		
藥物類型	化學藥物		
臨床申請受理號	企業選擇不公示		
適應症	白內障手術後抗炎鎮痛		
試驗專業題目	一項評價APP13007用於治療中國人白內障手術後炎症和疼痛的有效性和安全性的多中心、隨機、雙盲、安慰劑對照、平行分組III期臨床研究		
試驗通俗題目	APP13007用於治療中國人白內障手術後炎症和疼痛的III期臨床研究		
試驗方案編號	CPN-303	方案最新版本號	V3.1
版本日期	2023-07-17	方案是否為聯合用藥	否

二、申請人信息

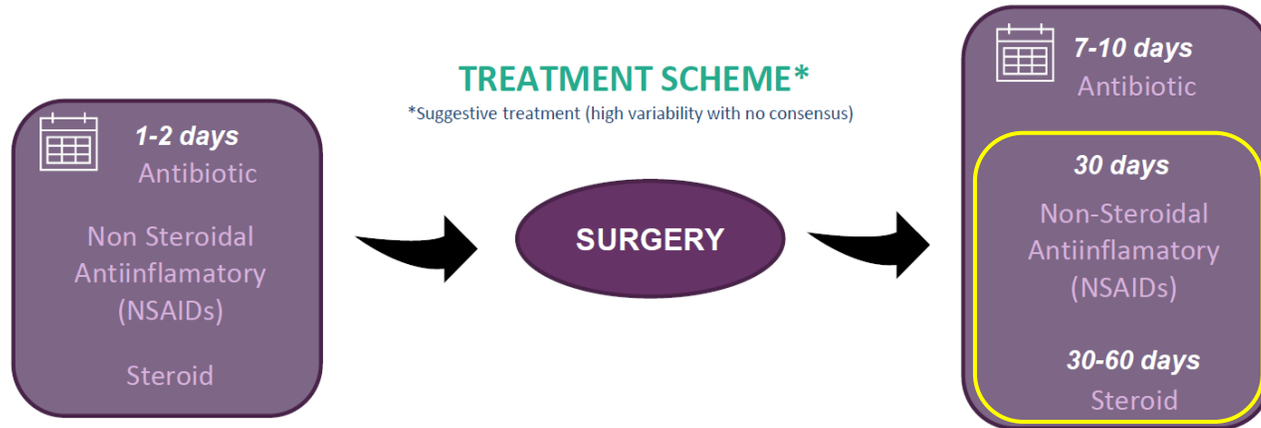
申請人名稱	1 台新藥股份有限公司
	2 遠大醫藥(中國)有限公司
	3 景德製藥股份有限公司

板塊	產品	適應症	研發進度						
			臨床前	IND	I期	II期	III期	NDA	上市
眼科	GPN00136 (BRM421)	干眼症				●	●		
	GPN00153 (CBT-001)	翼狀胬肉					●	●	
	GPN00833 (APP13007)	抗炎鎮痛					●		●
	GPN00884	近視防治	●		●				

● 中國大陸 ● 海外

*大中華區不包含台灣

APP13007巴西授權合作夥伴Cristalia公司介紹



- 2022年估計巴西一年有142萬件白內障手術。
- 巴西白內障手術術後標準治療，通常處方類固醇的時間為30~60天，最長可到90天。
- 標準治療的類固醇眼藥水均為一天點藥4次以上的老產品。
- APP13007可望以其用藥方案優勢搭配Latinofarma市場影響力得到快速發展。

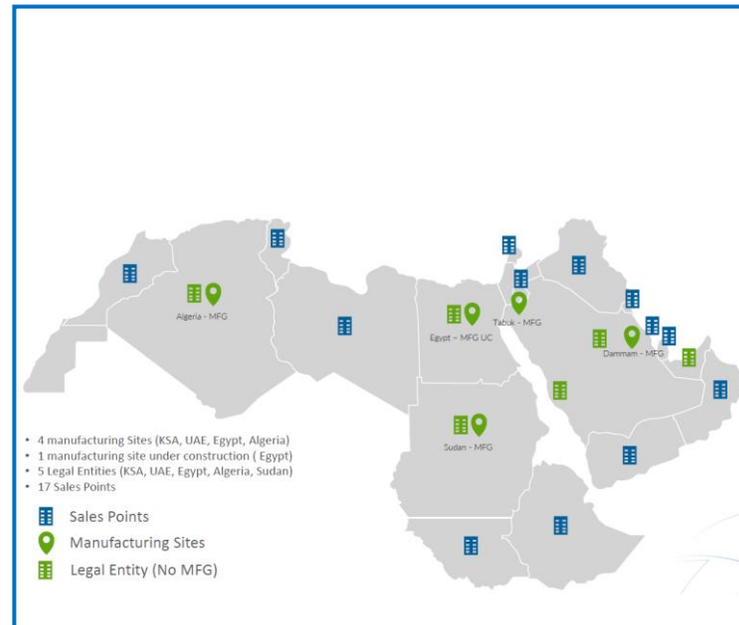
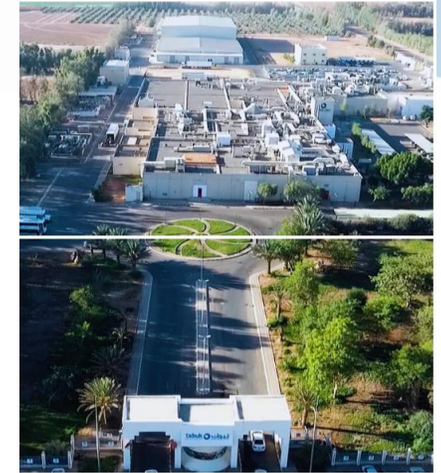


- 大型巴西本土私營藥廠，2021年營收6.7億美元，員工約5600人。
- 2015年併購巴西主要眼藥專科藥廠Latinofarma進入眼科市場，並實現快速成長，2021年營收達到5700萬美元。
- 為巴西眼科類固醇藥物的領導者，2022年市佔約41%。

APP13007中東北非授權合作夥伴Tabuk公司介紹

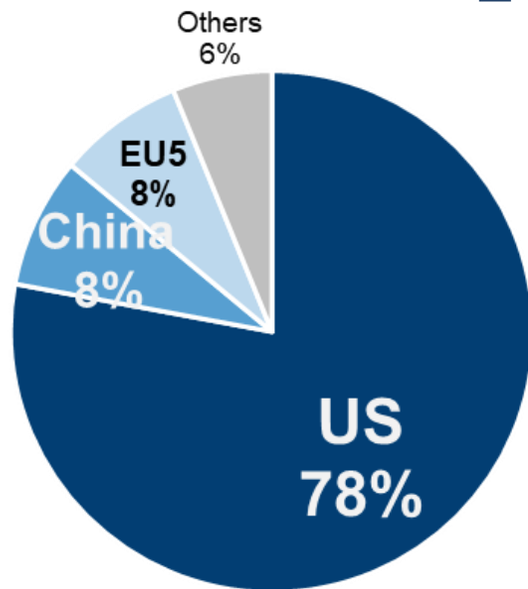


- 沙烏地阿拉伯的最大民營藥廠，2023年營業額約5.4億美元。
- 全球超過50個合作夥伴，包括Pfizer、Novartis、Sanofi、Moderna等品牌藥大藥廠。
- 為全中東北非地區第三大藥廠。
- 在中東北非的抗感染、心血管、骨骼肌肉用藥均位居前三。
- 眼科和消費者健康（主要是非處方藥），預計每年將以高個位數增長。
- APP13007為Tabuk在進軍眼科藥物市場的先鋒產品。



丙酸氯倍他索滴眼懸液(APP13007)國際市場規模推估

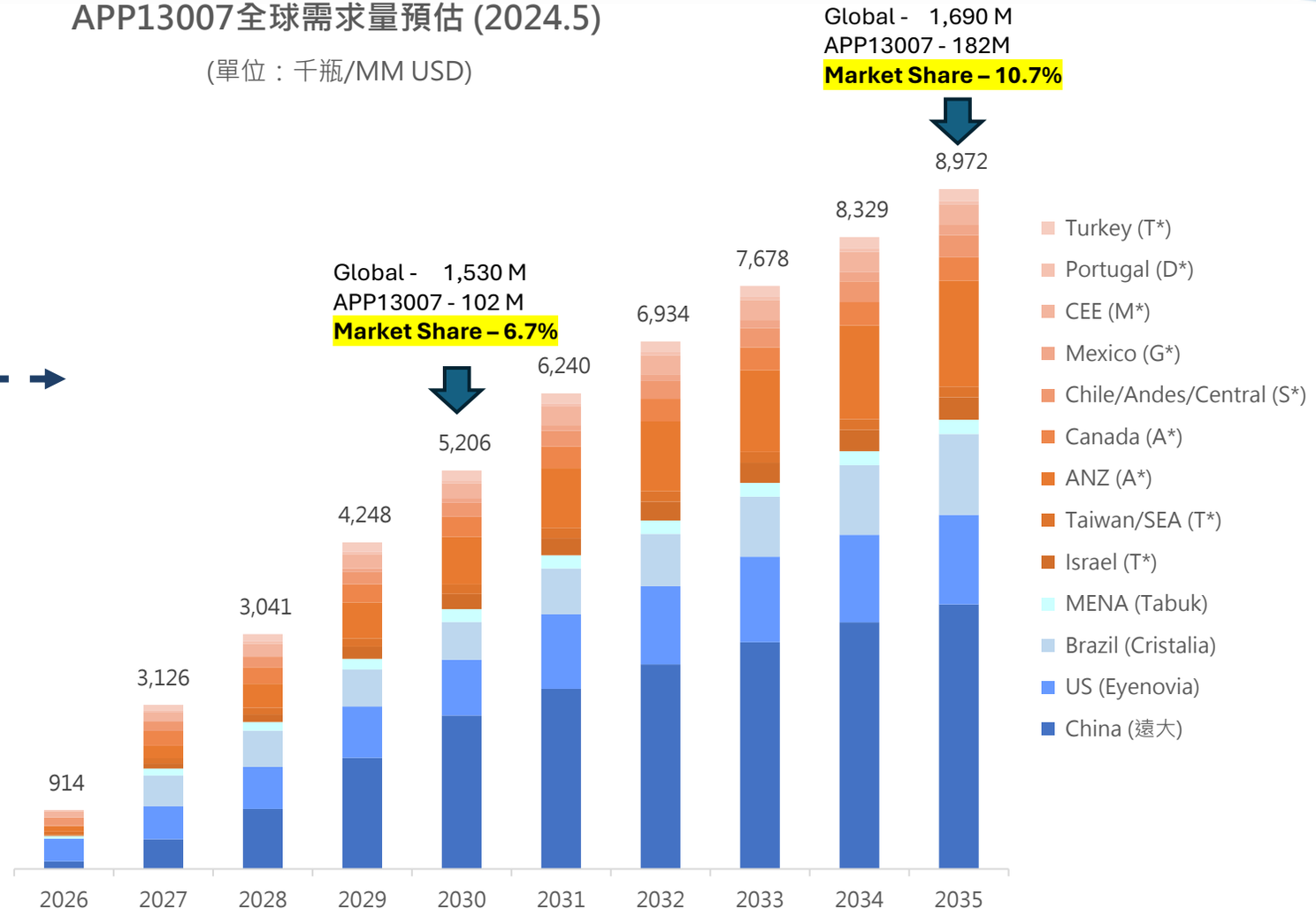
(不含乾眼症及其他適應症之預估)



CAGR 2%

APP13007全球需求量預估 (2024.5)

(單位：千瓶/MM USD)



APP13007適應症擴張 (各種前眼部炎症, 美國→全球)

其他前眼部炎症：
 葡萄膜炎、
 過敏性結膜炎

乾眼症

眼科手術術後
 市場



乾眼症

(美) 2019病人數：2,388萬人
 市場規模：2.7B USD (2019)→8.3B (2028)；年成長11.9%

葡萄膜炎

(美) 2020病人數：45萬人；
 市場規模：190M USD (2020) → 657M USD (2029)；
 年成長13.21%

過敏性結膜炎

(美) 2020病人數：5,920萬人
 市場規模：1.1B USD (2020) → 1.35B USD (2030)；
 年成長2.07%

APNT[®] 奈米微粒製劑技術之市場潛力

除最常見的口服製劑外，APNT經驗證亦適合應用於多種特殊劑型，亦證實與霧化及微量噴藥器械之相容性，可用於藥械組合複合式藥物：



眼用製劑¹
428億美元

APNT奈米化藥物平均粒徑可達到200奈米以下，可使用**過濾滅菌**來達到眼藥的無菌要求。



吸入製劑²
346億美元

APNT奈米化藥物粒徑可調且分佈集中，可**依照治療部位設計不同粒徑**以達到理想的藥物傳遞效果。



皮膚外用製劑³
170億美元

APNT奈米化製程**不使用刺激性物質**，奈米化及研磨介質可幫助藥物滲透及持續停留於皮膚。

- 複合式藥物(藥械合一/Combination Products)是美國FDA針對藥物、器械組合而成的產品所給的名稱。
- 除藥物本身療效外，亦直接搭配了最適的遞送裝置(方式)，可提供患者最適的治療、增加病患藥物依從性、降低不良反應風險。
- 複合式藥物的全球市場規模在2022年達到了1806億美元，預計將以7.2%的CAGR成長至2032年3376億美元的規模。
- 台新藥與心誠鎂及Eyenovia已完成APNT製劑在其給藥裝置給藥的驗證，霧化吸入液及眼噴霧劑複合式藥物。

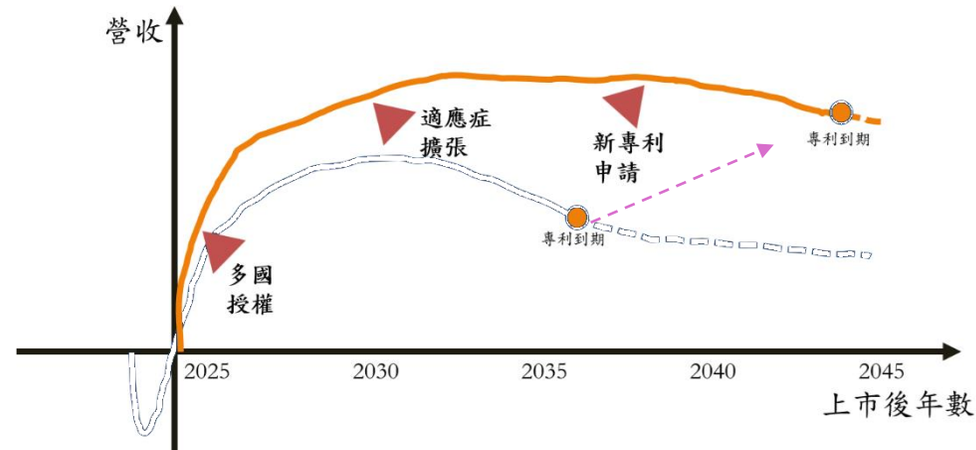
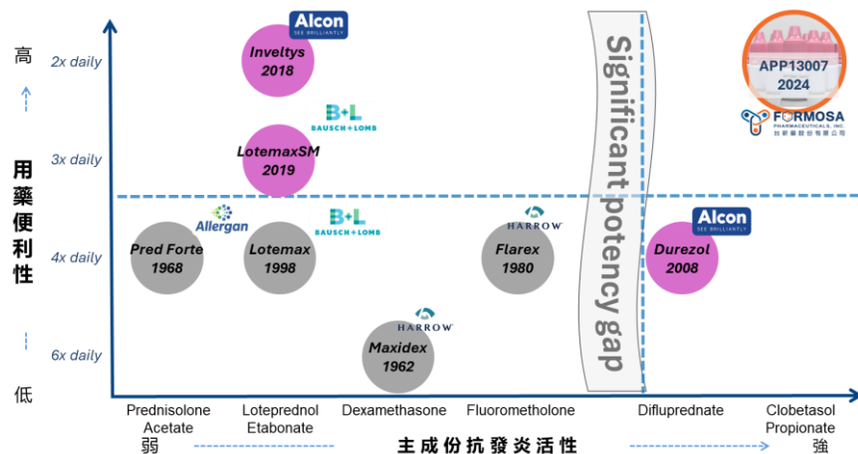


HMed - MSDT



Eyenovia - Optejet

APP13007實績回顧與展望



實績：

- 首個專屬APNT奈米微粒製劑技術平台開發具差異化之新藥。
- 以自有奈米製劑研發團隊及實驗室進行研發，委託代工廠生產，大幅減少在生產設備上的投入。
- 治療眼科手術術後發炎疼痛的領先專案APP13007自美國FDA IND至三期臨床完成僅歷時不到4年即成功，證明產品之有效性及安全性。

展望：

- 證明APNT製劑技術價值，吸引多家生技製藥公司尋求合作，包括藥械合一等高附加價值的新藥開發機會。
- 成功完成美國、中國大陸、巴西、中東北非等主要市場對外授權，其他區域亦有授權案洽談中，將陸續完成授權合約簽訂。
- 2024年3月取得美國藥證，可望第三季開始出貨，貢獻營收。

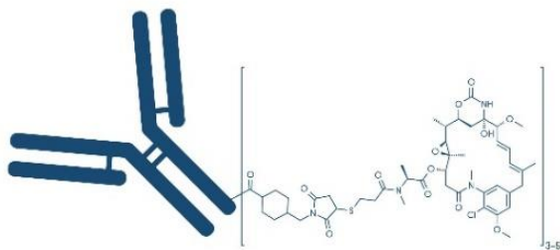
— TSY-0110 —

— Kadcyra —



03 ADC生物相似藥 TSY-0110

TSY-0110 / Kadcylla生物相似藥



trastuzumab emtansine

- Kadcylla (賀癌寧) 為羅氏繼Herceptin (賀癌平) 之後又一個HER2陽性乳癌重磅藥物，以Herceptin 抗體為基礎。
- TSY-0110 目標成為首個歐美上市之 Kadcylla 生物相似藥。
- 台新藥與台康生技聯手合作 TSY-0110 / EG12043 結合台耀化學ADC開發生產能力，建構 HER2 陽性乳癌藥物相關產品研發。
- 使用之台康抗體EG12014已在歐盟及台灣取得藥證，品質與療效受到認可。

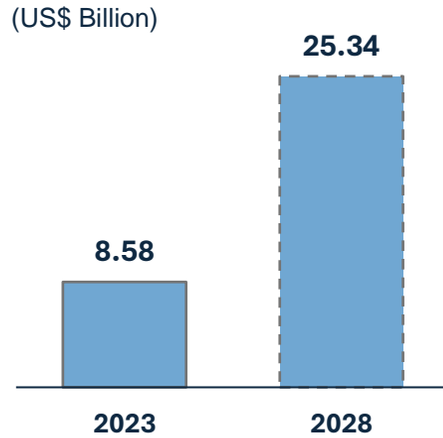


研發目標

TSY-0110的開發目標是生產與Kadcyla 生物相似性、療效及安全性一致的ADC藥物。

ADC 藥物市場規模/ Kadcyła市場規模

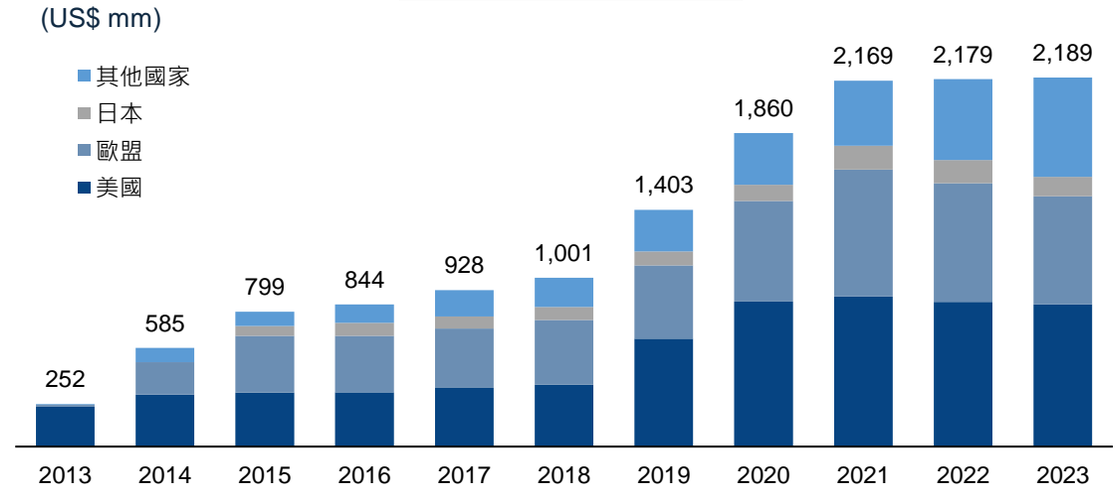
ADC藥物全球市場規模



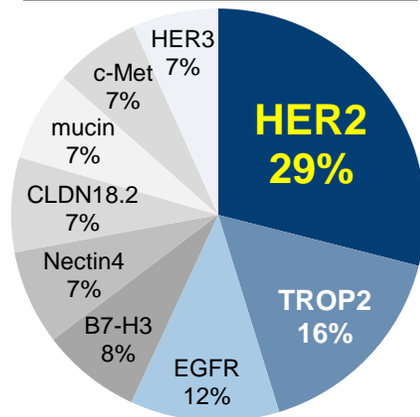
ADC藥物近年來研發熱度空前提升：

- 全球2019/2020/2021年批准的ADC分別達到3/3/3個，目前共有15個ADC上市。
- 預計將以CAGR24%持續成長，2028年達到253億美元市場規模。

Kadcyła全球銷售額



全球ADC藥物靶點分佈



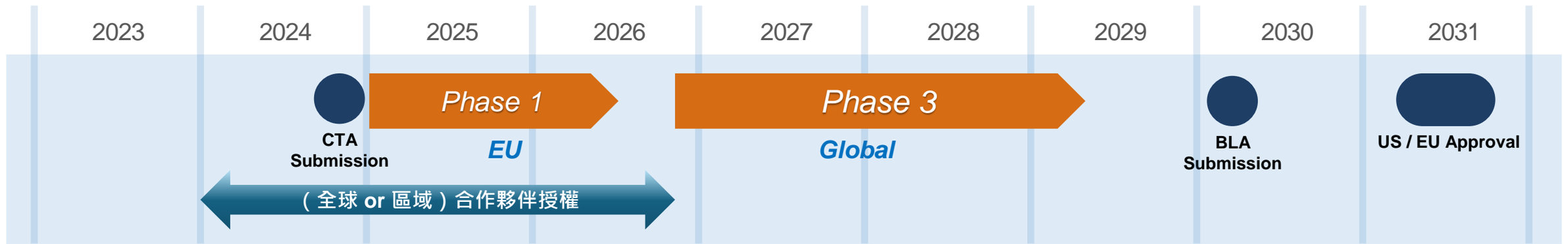
Kadcyła獲准的適應症為單獨用於HER2+早期乳癌、轉移性乳癌；

- 在Roche的 **早期乳癌三期臨床**的7年追蹤結果顯示其**整體存活 (OS)**、**無復發存活 (iDFS)** 優於Herceptin，嚴重副作用發生率亦較低，顯示接受Kadcyła治療的益處。(2023)

Kadcyła應用於與其他藥物的合併治療，目前指標性臨床如下：

- Kadcyła +Tukysa合併治療用於**HER2+乳癌腦轉移**，三期臨床成功。
- Kadcyła +Tecentriq (PD-L1藥物) 合併治療**早期乳癌**，三期臨床進行中。

TSY-0110 / Kadcyła開發時程



Development Achievements

- 達成生產批次間的一致性
- 確認效價與安定性與對照藥 Kadcyła 相似
- 完成歐洲藥品管理局 (EMA) 醫藥品諮詢會議
- 完成US FDA BPD Type 2 醫藥品諮詢會議

Upcoming Milestones

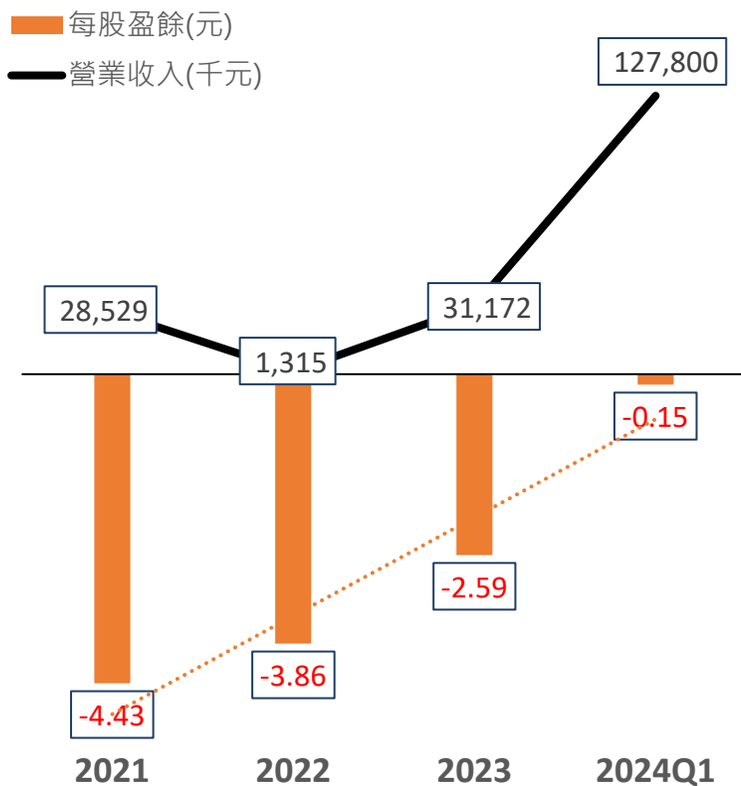
- 2024年展開歐盟一期臨床。
- 2026年全球三期臨床啟動 (以歐美市場為主, 其他區域可照合作夥伴之目標市場需求展開)



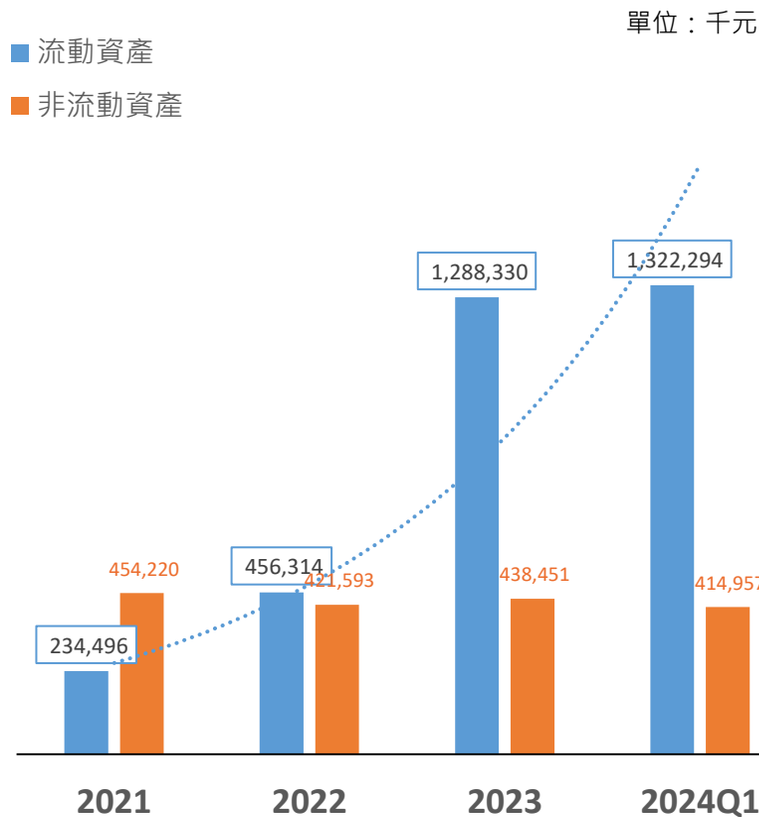
04 財務資訊與永續發展

台新藥營收、每股盈餘及資產變化趨勢

台新藥歷年營收及EPS趨勢



台新藥流動資產比例趨勢



隨著APP13007完成三期臨床、美國領證以及對外授權，營收明顯增加，EPS改善，營運資金亦逐漸充實。

永續發展

環境保護

- ▶ 持續落實節能減碳。
- ▶ 合作廠商落實ESG實踐。
- ▶ 運用APNT製劑平台可減少藥物劑量、製程中亦不使用有機溶劑。

社會責任

- ▶ 訂定工作規則、規畫員工進修、定期員工健康檢查、員工身心健康評估。
- ▶ 舉辦淨灘活動，落實社會公益。
- ▶ 產品在地生產，供貨全球。

永續治理

- ▶ 鼓勵同仁卓越成就。
- ▶ 董事會多元化及獨立性。
- ▶ 編製英文版議事手冊及股東會年報。
- ▶ 編製ESG報告書。





感謝您的聆聽



See the Power in the Small!

