

ELIXIRON 
TURN THE POWER OF HEALING ON

安立璽榮醫藥股份有限公司

精準免疫新藥的先趨者

股票代碼 **7871**

Elixiron Immunotherapeutics (Cayman) Limited

免責及前瞻性聲明

本簡報由 Elixiron Immunotherapeutics (Cayman) Limited 安立重榮醫藥股份有限公司（以下簡稱「本公司」）編製，旨在提供截至本簡報日期為止關於本公司業務活動的一般背景資訊。本簡報之內容僅為摘要形式，並不構成完整資訊。本簡報未包含對投資人或潛在投資人而言可能具重大性的所有資訊，不應視為針對投資人或潛在投資人就持有、購買或出售證券或其他金融工具之任何建議或推薦，且未考量任何投資人之特定目標、財務狀況或需求。參與本簡報或閱讀本簡報資料，即表示您同意受以下條款之約束：

本簡報僅為提供資訊之目的而製作。本公司可依其判斷隨時修改或補充本簡報內容。本簡報不得作為或被視為購買、認購、承銷、持有或處分本公司任何證券之要約、邀請或建議，亦不得作為進行任何交易之依據。

本簡報之內容不應視為法律、稅務、投資或其他建議；任何有意購買或處分本公司證券之投資人或潛在投資人，應就相關法律、稅務、監管、財務及其他相關事項諮詢其自身之律師及顧問，並評估該投資是否適合自身情況。

本簡報及其內容為本公司之機密與專有資料。未經本公司事前書面同意，任何部分之內容或主題均不得以任何方式（直接或間接）重製、散布、轉交或揭露予他人（除相關人之專業顧問外），亦不得全部或部分公開發表或作其他用途。如您誤收此簡報，應立即退還本公司。

本簡報之傳遞可能受法律限制，不得於任何違反當地法律或法規之司法管轄區內散布或使用。本簡報並非針對、亦非欲分發、轉讓或供任何位於、居住於或屬於任何法律禁止該等行為之地區、國家或司法管轄區內之個人或實體使用或取得，亦非針對需於該等司法管轄區內進行登記或取得執照者而設。

本簡報包含前瞻性陳述。此類陳述可能使用「相信」、「預期」、「預估」、「打算」、「計畫」、「估計」、「推算」、「將」、「可能」、「目標」、「臨床試驗進度」、「法規審批預期」等字眼，或其他非屬歷史事實之表述，包括但不限於有關本公司財務狀況、經營策略、計畫、目標與管理層未來營運方針（包括開發計畫及目標）之敘述。此類前瞻性陳述涉及已知與未知之風險、不確定性及其他重要因素，可能影響本公司實現該等目標或預期之能力，使實際結果、表現或成就與前瞻性陳述所表達或暗示者產生重大差異。該等前瞻性陳述係基於本公司現行及未來政策、計畫之若干假設，以及未來營運環境之預期；部分亦基於未來事件之假設，而該等假設未必準確。故不應對本簡報中任何前瞻性陳述予以依賴。前瞻性陳述僅代表本簡報發布當日之觀點，本公司於法律允許之最大範圍內，明確聲明無義務更新或修正該等前瞻性陳述，以反映期望之變化或任何事件、狀況或情勢之變動。上述聲明不排除因欺詐性失實陳述（fraudulent misrepresentation）而產生之任何責任或救濟。

本簡報所載資訊尚未經獨立驗證。本公司不對本簡報內容之公正性、準確性或完整性作出任何明示或默示之陳述或保證，亦不應對其依賴。本簡報所載資料（包括市場與統計資訊）可能取自多種來源（包括第三方資料），本公司不保證該等資訊之準確性或完整性。所有推算、估值與統計分析僅供參考，可能基於主觀評估與假設，並可能採用不同方法導致不同結果。若係以歷史資料為基礎，亦不應被視為對未來績效之準確預測。本簡報中之財務資料僅作為背景資訊提供，不得作為進行任何交易之依據。

本簡報所載財務資訊係基於若干重要假設與調整，並不代表經查核之實際營運成果，亦不保證未來期間之實際結果。對於本簡報中所採用假設之合理性、任何模型、情境分析或回測結果之準確性或完整性，皆不作任何保證。本簡報之資訊並非旨在預測實際結果，亦不對其作任何保證。本公司及其董事、經理人、員工、顧問及關係人或任何其他人均不對因本簡報或其內容所導致之任何直接或間接損失承擔任何責任。本簡報中所有資訊、意見及估算僅反映於本簡報發布之日期，並可能隨時變更，恕不另行通知。

- 公司簡介
- 研發策略及競爭優勢
- **[EI-1071]** 腦通透性CSF-1R抑制劑
- **[EI-001]** 抗伽瑪干擾素單株抗體
- **[EI-012]** 抗CD36單株抗體
- 發展計劃與展望

ELIXIRON
TURN THE POWER OF HEALING ON



安立璽榮為具世界級競爭力的生技新藥公司
以原創力引領精準免疫新藥開發

豐富的產品線 瞄準全球百億美元市場

4項 臨床階段 具First-in-Class/ Best-in-Class 潛力之精準免疫新藥



阿茲海默症

EI-1071 CSF-1R 抑制劑 (臨床二期)



白斑症

EI-001 伽瑪干擾素抗體 (臨床二期)



噬血細胞綜合症 EI-001 伽瑪干擾素抗體 (2026臨床二期)



肝癌

EI-012 CD36單株抗體 (2026臨床一期)

頂尖專家團隊 打造世界級競爭力

由國際級學術權威與跨國藥廠新藥研發專家共同創立，
具備業界領先的原創力，並獲國際頂尖學會認可與資助

邁向資本市場 啟動下階段成長曲線

2026年1月13日登錄興櫃

股票代號：**7871**

推薦券商



元大證券

First-in-class / Best-in-class 屬於研發中評估，仍待臨床驗證

研發實力獲海內外肯定榮獲四大獎項



PART THE CLOUD ALZHEIMER'S ASSOCIATION

2020/2022
亞洲唯一兩度榮獲
比爾蓋茲及
美國阿茲海默協會
Part the Cloud 獎



2024 榮獲
Taiwan BIO Awards
傑出新創獎



2024 榮獲
莫德納台灣mRNA
前瞻新創獎



2025 榮獲
第22屆國家新創獎
企業新創獎

登上國際舞台：阿茲海默症新藥兩度獲Part the Cloud 獎



*Heather M. Snyder, Ph.D.,
Senior vice president,
Alzheimer's Association*

**PART THE
CLOUD**



**ACCELERATING THE
SPEED OF RESEARCH
TO END ALZHEIMER'S**

The Alzheimer's Association Part the Cloud
• Bill Gates Partnership

- United States
- Canada
- United Kingdom
- Israel
- Taiwan
- Australia
- Italy
- Germany
- Spain



Part the Cloud 的使命是資助全球最有可能減緩阻止，甚至最終治癒阿茲海默症的創新研究。所有 Part the Cloud 的獲獎團隊皆代表全球阿茲海默症研究的頂尖水準，尤其恭喜陳博士與 Elixiron，在國際舞台上於眾多傑出團隊中再次脫穎而出，成為少數兩度獲獎的研究團隊，充分展現卓越的科學實力與國際影響力

"The mission of Part the Cloud is to fund Alzheimer's research with the highest probability of slowing, stopping or ultimately curing Alzheimer's. While all the Part The Cloud awardees are exceptional, congratulations to Dr. Chen and Elixiron on further standing out from the crowd as a two time awardee."

堅實投資陣容

獲海內外專業投資機構支持，累計募集資金約7千3百萬美元

台資機構



Affinity Capital
安富資本股份有限公司



外資機構



僅列出部分機構投資人

具國際藥廠實戰經驗的研發團隊

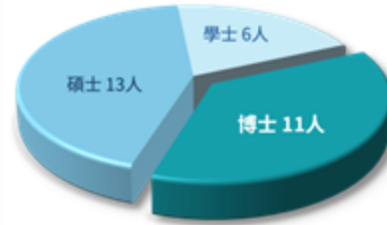
核心能力覆蓋創新藥開發全流程



董事長暨執行長兼醫學長
陳泓愷 醫學士/博士
美國阿茲海默協會撥雲計劃主持人



科學長
顧正崙 博士
長庚大學分子及臨床免疫中心主任
韓國KAIST科學技術院兼任教授



員工總數 30人
研發人員佔比 70%
博士佔研發人員比率 52%



財務長
許志宏 碩士



研發副總經理
蕭惠文 博士



臨床開發副總經理
楊孟慧 碩士



科學顧問委員會網羅國際免疫疾病專家



自體免疫



干擾素免疫學權威
Jean-Laurent Casanova教授

美國兩院院士
美國洛克菲勒大學
霍華德休斯醫學研究所



hhmi



神經炎症

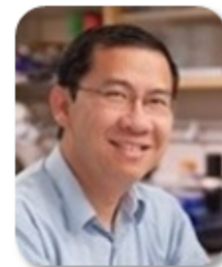


神經免疫專家
Francisco Quintana 教授

美國哈佛大學
MGH百瀚婦女醫院
博德研究所



癌症免疫



腫瘤免疫專家
Li-Fan Lu 呂理帆 教授

美國加州大學
聖地牙哥分校

UC San Diego

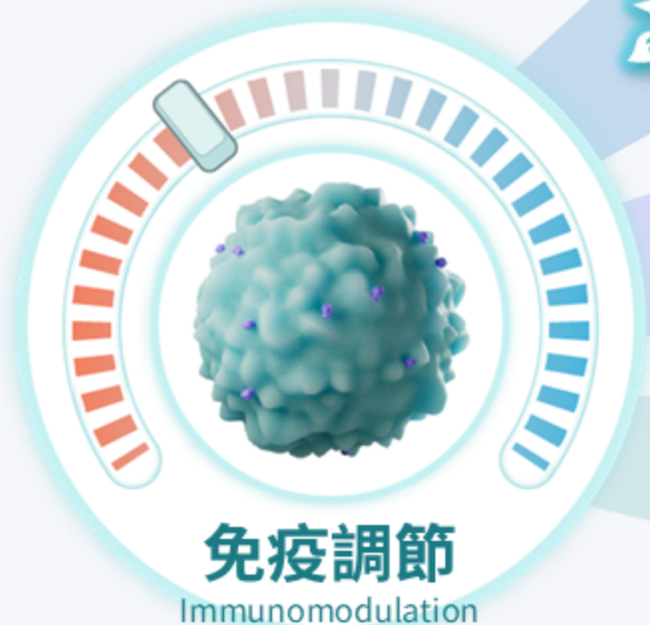
研發策略及競爭優勢

WINNING STRATEGY



研發策略：聚焦單一核心治療策略，開展跨領域產品佈局

基於精準免疫學研究，研發靶向致病免疫機制的革命性免疫新藥，以提供患者更安全更有效的治療選項。



神經炎症

阿茲海默症
漸凍症



陳泓愷 醫學士/博士

創始人董事長及執行長兼醫學長
美國阿茲海默協會撥雲計畫主持人



自體免疫

白斑症、圓禿
噬血細胞綜合症



顧正崙 博士

共同創始人及科學長
長庚大學特聘教授
韓國KAIST科學技術院兼任教授



癌症免疫

多種癌症



楊慕華 醫學士/博士

共同創始人
陽明交通大學副校長
台北榮總腫瘤醫學部主任

世界級原創力：植基於業界領先的科研能力

安立璽榮藥物相關研究成果獲國際頂尖旗艦期刊發表

nature
medicine

Lin et al., 2016

Rank 1/167

全球醫學研究第一權威期刊 IF: 50

JEM

Shih et al., 2022

Top 5 %

醫學實驗百年殿堂級期刊 IF: 10.4

CANCER
DISCOVERY

Tzeng et al., 2023

Top 3 %

癌症研究領域頂尖指標 IF: 30.6

Cell Reports
Medicine

Chang et al., 2023

Top 10 %

Cell 系列頂尖轉化醫學期刊 IF: 10.6

Science Immunology

Peng et al., 2025

Top 5 %

免疫學領域旗艦期刊 IF: 16.3

JDS
Dermatological
Science

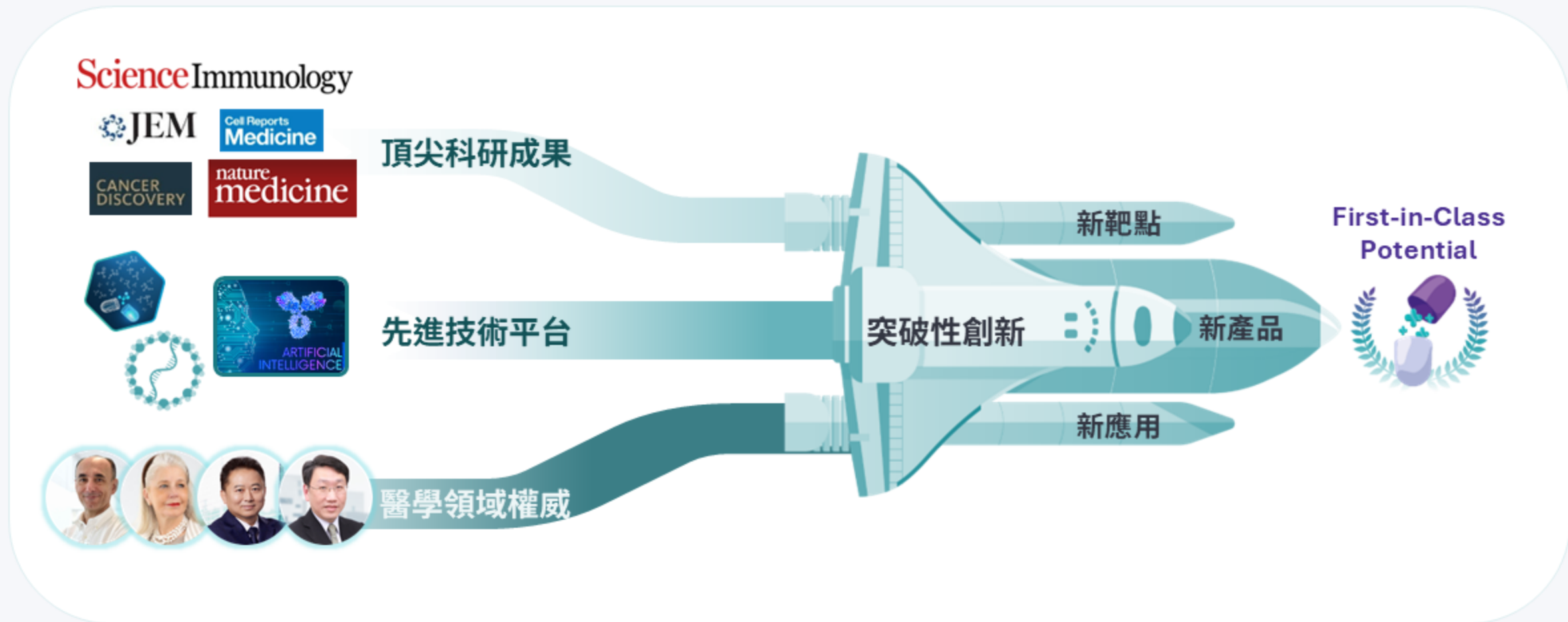
Ng et al., 2023

Top 15 %

皮膚科學領域核心學術期刊 IF: 4

IF: Impact factor (2024/2025)

從科研到新藥開發：以原創力驅動革命性產品開發



精準免疫新藥產品線

國際合作實績：安立聖藥已有三項產品完成對外授權已經獲得超過1億元授權金，並獲得美國阿茲海默協會資金挹注

項目	藥物形式	作用靶點	適應症	Discovery	Preclinical	Phase I	Phase II	合作夥伴
Enrupatinib EI-1071	小分子	CSF-1R	1 阿茲海默症					獲美國阿茲海默協會資助 中國地區對外授權
			1 漸凍症					
			1 特異性肺纖維化	FDA 孤兒藥資格				
Indemakitug EI-001	單株抗體	IFN-γ	1 白斑症					
			噬血細胞綜合症	FDA 孤兒藥資格				
			1 圓禿					
EI-012	單株抗體	CD36	1 肝癌					全球對外授權
EI-011	雙功能抗體	未揭露	1 癌症					全球對外授權
EI-220	核酸藥物	未揭露	1 癌症					

瞄準全球最大主流市場：精準免疫新藥

藍海策略：在全球主流新藥市場，率先佈局高潛力新興疾病領域



兩項重磅級精準免疫新藥

EI-1071 阿茲海默症新藥

腦通透性 CSF-1R 抑制劑 (臨床二期)
精準靶向引起神經發炎的微膠細胞
領先同類藥物並獲得國際頂尖學會無償資助

EI-001 白斑症新藥

伽瑪干擾素抗體 (臨床二期)
精準靶向致病的伽瑪干擾素路徑
唯一臨床階段的機制靶向抗體新藥

 **EI-1071 (Enrupatinib)**
腦通透性CSF-1R抑制劑

 **適應症:**

阿茲海默症、漸凍症及其他神經疾病

國際著名神經退化疾病 專家領導新藥研發



陳泓愷博士

創始人董事長及執行長
美國阿茲海默協會撥雲計畫主持人

- EI-1071藥物專利發明人
- 國際知名神經退化疾病學者，具有豐富新藥開發經驗
- 曾任海內外多家新藥研發機構項目領導人，包括美國 Gladstone Institutes、GSK神經免疫研究部等



Francisco Quintana 博士

科學顧問

美國哈佛大學教授

研發實力獲國際專家肯定

榮獲比爾蓋茲與美國阿茲海默症協會 Part the Cloud撥雲計畫資助

2020/2022兩次獲獎，累計獲得研發獎金180萬美元



開發團隊榮獲109年國家發明創作獎發明獎金牌

安立璽榮擁有EI-1071全球專屬開發權 -美中日多國專利獲證

巨大未滿足需求：阿茲海默症

藍海策略：深耕神經炎症治病機制，領先開發先進藥物，切入高潛力未來市場

高齡化社會面臨重大挑戰

全球阿茲海默症患者超過 5,500 萬人，2050 年將突破 1.4 億

台灣老年人口快速攀升2025年正式進入超高齡社會，失智人口海嘯式激增已經有超過23萬阿茲海默患者

未滿足需求：現有藥物效果有限，極需開發新一代更有效且安全的藥物

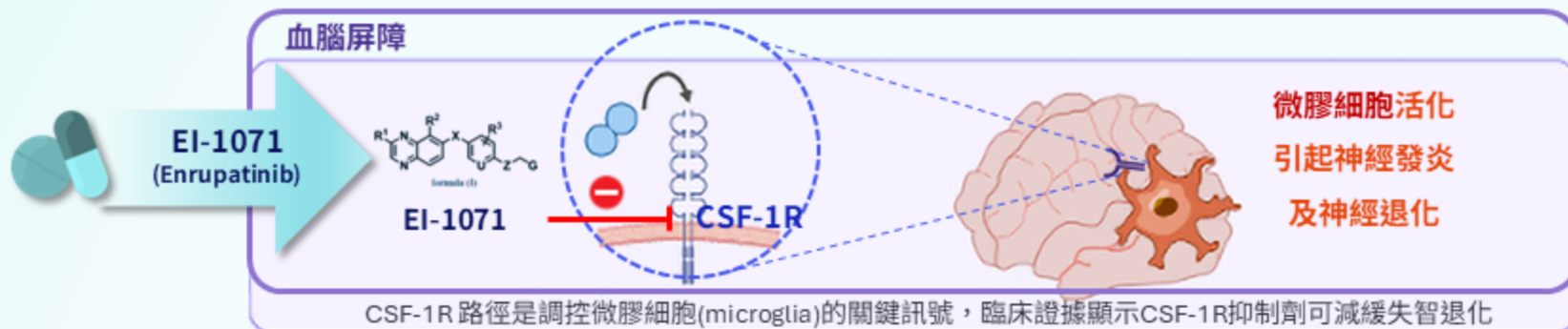


- › FDA核准兩項抗體新藥上市，僅能延緩惡化速度約30%，且伴隨治療相關安全風險
(腦水腫型/腦微出血沉積型 類澱粉相關之影像異常; ARIA-H/E)
- › 跨國大藥廠積極投入，授權併購市場活絡
- › 2034年市場規模 超過330億美元

治療策略：EI-1071抑制神經發炎，有望減緩神經退化及失智

EI-1071競爭優勢

- ✓ 最佳腦通透性
- ✓ 高藥效、更安全
- ✓ 臨床開發進度領先



新一代腦通透性CSF-1R抑制劑

舊有的CSF-1R抑制劑不具有腦通透性

CSF-1R抑制劑	👍 EI-1071	Edicotinib ^[a]	PLX5622 ^[b]	MOD001	MRO-001	Masitinib ^[c]	BLZ945 ^[d]	PLX3397 ^[e]
開發方	ELIXIRON	Janssen	Daiichi-Sankyo	MODULO	MYROBALAN THERAPEUTICS	AB SCIENCE	NOVARTIS	Daiichi-Sankyo
臨床開發進度	臨床二期	臨床一期	未進入臨床	未進入臨床	未進入臨床	臨床三期	臨床二期	臨床二期
血腦屏障通透性	97%	65%	20%	未公布	未公布	非腦通透性	非腦通透性	非腦通透性
藥效 (IC ₅₀)	3nM	3nM	16nM	未公布	未公布	90nM	1nM	13nM
靶點專一性	高	低	低	未公布	未公布	低	高	低

本頁所示之市場規模與交易金額，係依第三方市場研究及公開新聞資料整理，僅供說明產業與市場機會之用，並不構成本公司對未來營收或表現之預測。Reference: [a] Brain. 2019;142(10):3243-3264; J. Rheumat. 42:1752 (2015); Clin Cancer Res. 21:1843 (2015). [b] Nat Commun. 10:3758 (2019). [c] PLoS ONE 4, e7258 (2009); J Neuroinflammation 13, 177 (2016). Acta Derm Venereol. (2012); 92. [e] Nucl. Med. Biol. 100-101: 44-41 (2021); Nature Medicine 19: 1264 (2013); Cancer Res 70: Supplement (2010). [d] Approved for TGCT in 2019; Drug Discov Today. 2021;26(5):1321-32; Clin Cancer Res. 2020;26(1):153-60; Cancer Discov. 1: 54-67 (2011). Background information was gathered from each company's website and external sources, including a key article on CSF1R Inhibitors from the Alzheimer's Drug Discovery Foundation

開發里程碑：阿茲海默症二期臨床試驗進行中

- ✓ 完成臨床前藥效驗證
- ✓ 成功對外授權 (中國區權益)
- ✓ 完成一期臨床試驗 (美台兩地完成)

58位 健康參與者 雙盲隨機分組

📈 單次/多次遞增劑量雙階試驗

☑ 口服EI-1071 (Enrupatinib) 或安慰劑

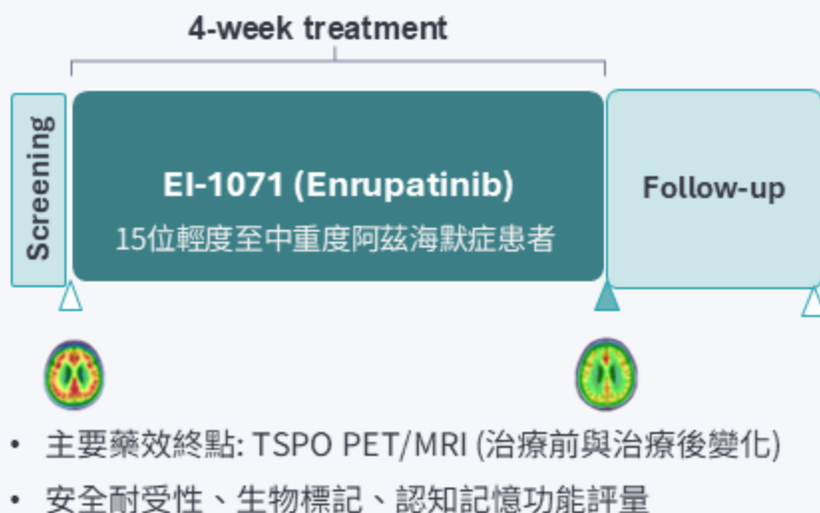


確認安全耐受性良好



一期及二期臨床試驗皆獲得美國阿茲海默症協會無償資助

- ✓ 啟動二期臨床試驗 (台北榮總、三軍總院進行中)
預計2026年取得初步臨床數據

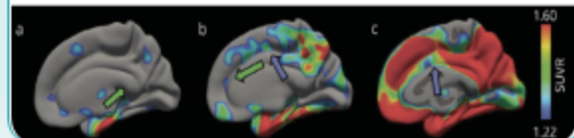


TSPO-PET/MRI

採用最先進的腦部發炎神經造影術

提高藥效評估靈敏度

可縮短臨床開發時程



市場展望：龐大阿茲海默症治療商機

阿茲海默症治療藥物市場快速擴增

預估2034年總市場規模將超過**330億美元**



阿茲海默症新藥併購交易熱絡

近五年臨床二期新藥平均授權交易金額約達**13億美元**



本頁所示之市場規模與交易金額，係依第三方市場研究及公開新聞資料整理，僅供說明產業與市場機會之用，並不構成本公司對未來營收或表現之預測。

ELIXIRON 



EL-001 (Indemakitug) 抗伽瑪干擾素單株抗體



適應症:

白斑症、圓禿、噬血細胞綜合症

國際權威干擾素 免疫疾病專家 帶領研發EI-001 全人源伽瑪干擾素抗體



共同創始人及科學長
顧正崙 博士

- EI-001藥物專利發明人
- 國際知名免疫疾病專家，具豐富藥物開發經驗

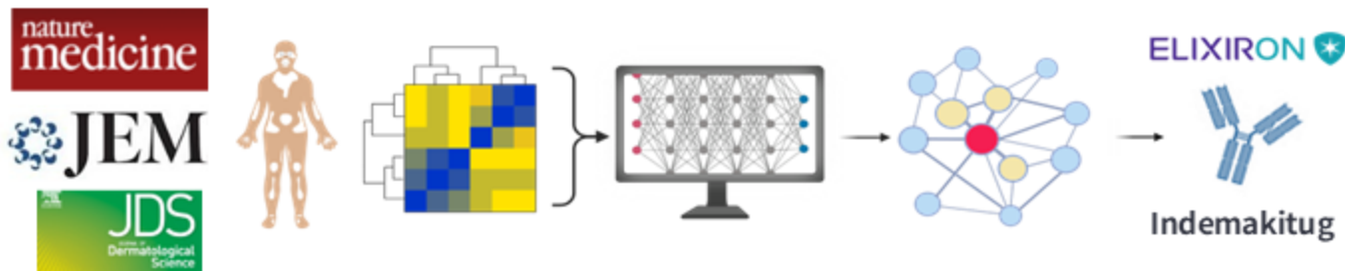


首席科學顧問
Jean-Laurent
Casanova 教授



Bench to Bedside: 從科學發現快速推進到二期臨床

- › 數十年臨床轉譯醫學研究發現伽瑪干擾素的免疫致病機制
- › 利用獨特Direct B Cloning技術，開發最佳全人源伽瑪干擾素單株抗體 EI-001
- › 完成動物毒理及人體臨床一期試驗，支持EI-001 安全性
- › 目前於美國、台灣兩地進行人體臨床二期試驗



安立璽榮擁有EI-001全球專利權 -美中日多國獲證



(12) United States Patent Ku et al.	(30) Patent No.: US 10,968,274 B2 (45) Date of Patent: Apr. 6, 2021
(54) ANTI-INTERFERON GAMMA ANTIBODIES AND USES THEREOF	FOREIGN PATENT DOCUMENTS
(71) Applicant: Elixiron Immunotherapeutics (Hong Kong) Limited, Central Hong Kong (CN)	CN 104159919 A 11/2014 WO 2006049008 A2 6/2006 WO 2006101911 A2 10/2006 WO 2010070378 A1 5/2013
(72) Inventors: Cheng-Lan Ku, Taoyuan (TW); Han-Po Shih, Taoyuan (TW); Chao-Hao Lin, New Taipei (TW); Jing-Ya Ding, Taoyuan (TW); Jing-Yi Huang, Taipei (TW); Yi-Ting Kuo, Taichung (TW)	OTHER PUBLICATIONS International Search Report and Written Opinion in International Patent Application No. PCT/CN2010/05036, dated Aug. 16, 2010, in 14 pages. Edwards, Kim, et al. "Peripheral blood cells from patients with autoimmune Addison's disease poorly respond to interferon in vitro, despite elevated serum levels of interferon-inducible chemokines."

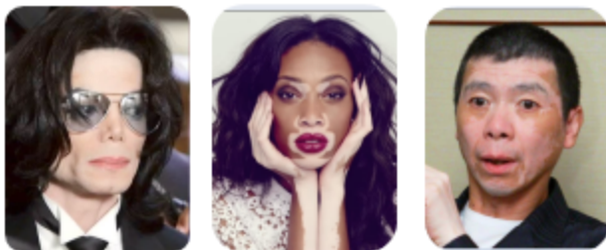
巨大未滿足需求：白斑症

藍海策略：深耕致病免疫機制，領先開發抗體新藥，率先佈局高成長新興市場



全球患者基數巨大

全球超過7千萬患者 (盛行率1-2%)

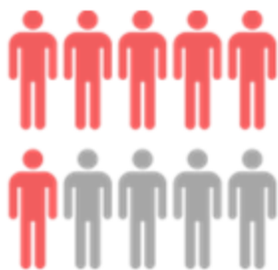


終生受疾病困擾 (半數患者在20歲前發病)



患者長期心靈受創

低自尊心與憂鬱



6 out of 10 patients reported a strong negative effect on their **self-esteem**¹⁷

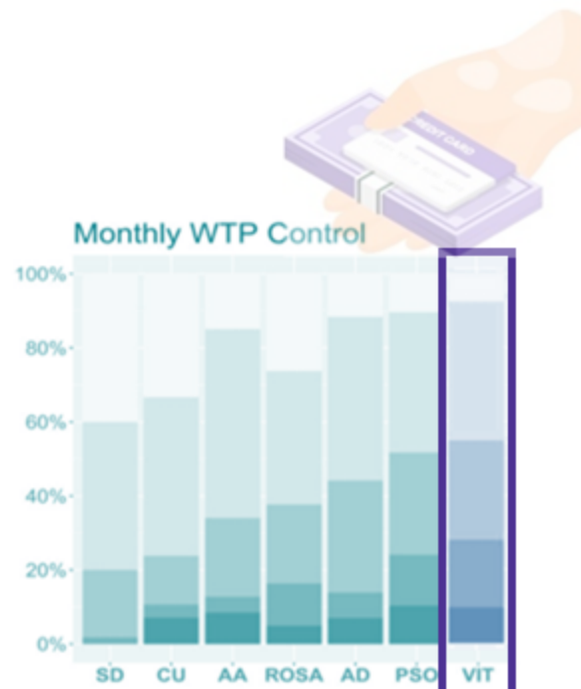
Patients with vitiligo were

5x more likely

to have **depression** than peers¹⁵

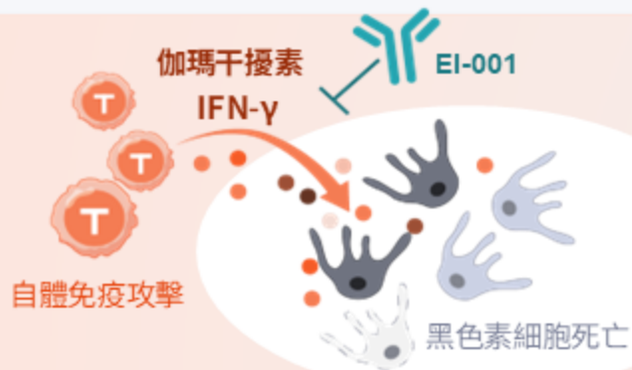


患者具最高支付意願



治療策略：精準靶向致病關鍵因素伽瑪干擾素

IFN- γ 訊號路徑過度活化是
黑色素細胞死亡關鍵因素



以抗體阻斷IFN- γ 路徑是
白斑症最有效的治療方式

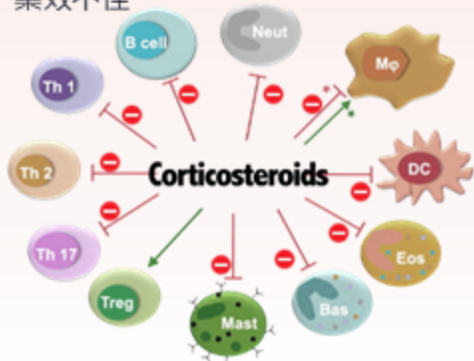
高副作用

高藥效

過去

類固醇藥物

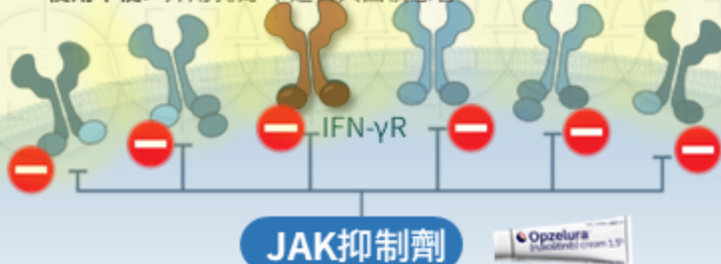
- 廣泛免疫抑制副作用高
- 藥效不佳



現在

JAK抑制劑

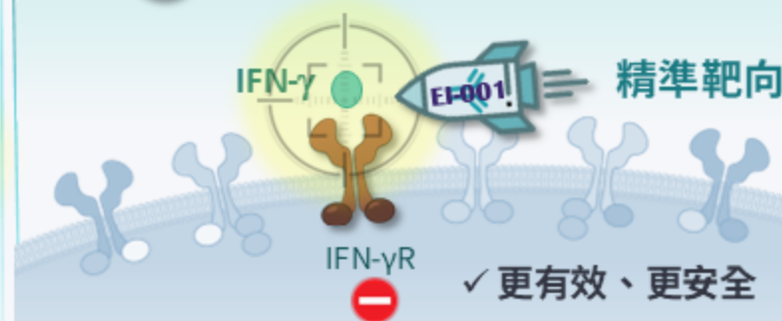
- 效用不佳：只有20-30%病人能達到有效療效指標
- 安全隱憂：FDA黑盒警示(嚴重副作用、致癌風險)
- 使用不便：外用乳膏 不適合大面積患者



不精準→引發脫靶效應→長期使用可能引起嚴重副作用

未來

EI-001 伽瑪干擾素抗體



- ✓ 更有效、更安全
- ✓ 可望上市後成為
主流治療藥物

開發里程碑：白斑症二期臨床試驗進行中

- ✓ 完成候選藥物
- ✓ 完成臨床前藥效驗證
- ✓ 完成生產及毒理試驗
- ✓ 完成一期臨床試驗 (於澳洲/上海完成)



35 位 健康受試者 雙盲隨機分組
單次給藥增劑遞增量試驗
EI-001 或安慰劑

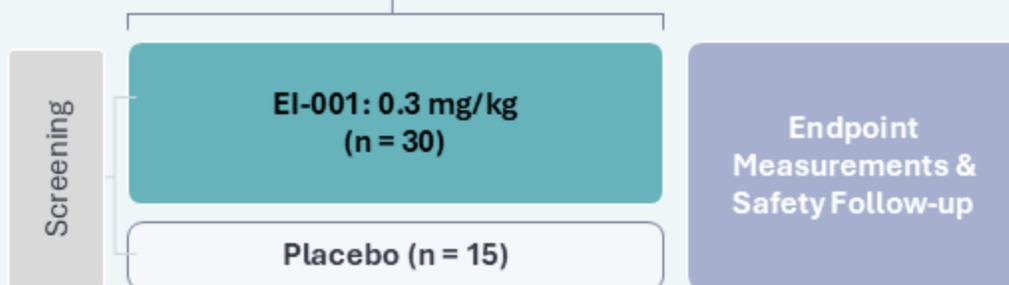


確認安全耐受性良好

✓ 啟動二期臨床試驗 (於美、台兩地進行)

預計2027年取得初步臨床數據

45 位 白斑症受試者，雙盲隨機分組接受24週治療



- 主要藥效判斷: 臉部白斑復色率評量 (F-VASI)
- 安全耐受性、總體及其他療效指標評量

Charlene CY Ng, MD PhD
黃昭瑜主任



Mehdi Rashighi, MD



產品定位：將EI-001打造成白斑症的主流治療選項

2024 Top 10 暢銷藥物有5項精準免疫抗體藥物

排行	2024銷售額 (美元)	藥品名稱	藥物類型	開發廠商
1	295億	Keytruda	Anti-PD1 mAb	MERCK
2	175億	Ozempic	GLP1 receptor agonist	Novo Nordisk
3	141億	Dupixent	Anti-IL4Ra	SANOFI REGENERON
4	134億	Biktarvy	HIV inhibitors	GILEAD
5	133億	Eliquis	Factor Xa inhibitor	Bristol-Myers Squibb Pfizer
6	117億	Skyrizi	Anti-IL23 mAb	abbvie
7	117億	Darzalex	Anti-CD38 mAb	Johnson&Johnson
8	115億	Mounjaro	GLP1/GIP receptor agonist	Lilly
9	104億	Stelara	Anti-IL12/IL23 mAb	Johnson&Johnson
10	102億	Trikafta	CFTR modulators	VERTEX

對標 Top 10 暢銷藥物

3項抗體藥物針對皮膚自體免疫疾病

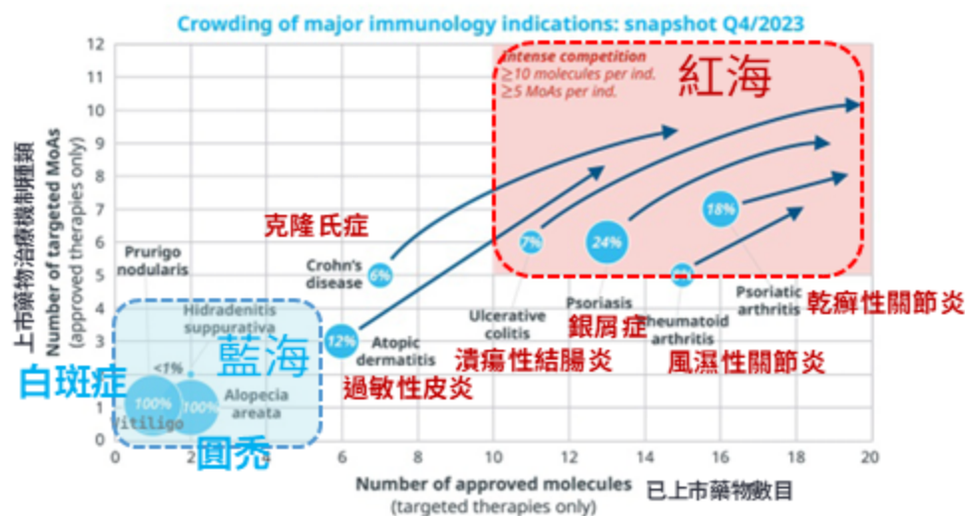


本頁所示之市場規模與交易金額，係依第三方市場研究及公開新聞資料整理，僅供說明產業與市場機會之用，並不構成本公司對未來營收或表現之預測。

市場展望：白斑症為免疫疾病領域的新興市場機會

藍海市場：白斑症、圓禿

多數免疫疾病將面臨激烈競爭，相較之下
白斑症及圓禿為未來新興市場機會



原始資料來源 <https://www.iqvia.com/locations/e-mea/blogs/2024/10/seeking-new-horizons-where-innovators-find-opportunities-in-a-fast-changing-immunology-landscape>

皮膚免疫疾病新藥併購交易熱絡

近五年臨床二期新藥平均授權交易金額約達**11億美元**



本頁所示之市場規模與交易金額，係依第三方市場研究及公開新聞資料整理，僅供說明產業與市場機會之用，並不構成本公司對未來營收或表現之預測。

機制導向開發模式：一藥多用

Pathway-Driven Drug Discovery

採用機制導向的研發模式，
有利於**快速擴增多重適應症**



EI-001

伽瑪干擾素抗體



白斑症 (Vitiligo)

▸ 臨床二期試驗進行中

1 First-in-class potential



噬血細胞綜合症 (HLH)

▸ 獲FDA孤兒藥資格，計劃**2026年**啟動二期臨床

Best-in-class potential



圓禿 (Alopecia)

▸ 計劃**2027年**啟動二期臨床

1 First-in-class potential

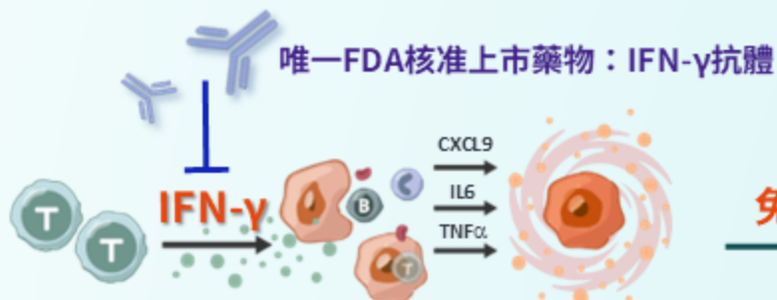
本頁所示之研發時程與里程碑，係基於目前內部規劃及已揭露之公開資訊所整理，僅供說明產品開發策略與方向之用。實際進度仍可能因臨床試驗結果、主管機關審查或其他因素而調整，並不構成本公司對產品上市時程或相關里程碑之承諾。

噬血細胞綜合症：具商業市場規模的罕見疾病

平衡風險策略：快速跟進**確定性高**的適應症，利用罕見病通道**加速產品上市**

明確的致病機制：

因免疫失調引起伽瑪干擾素過度活化，造成全身性免疫細胞因子風暴



免疫因子風暴

高死亡率

40%

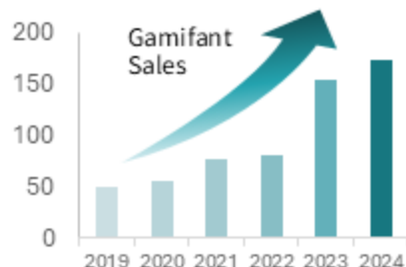
噬血細胞綜合症

罕見可致死性超炎症疾病

因為診斷技術的進步，病例數逐年增加

同類伽瑪干擾素抗體已經上市

確定性高、具商業市場規模



競爭產品銷售持續快速增長



根據Sobi內部預測
未來銷售峰值可達約

3億美元



EI-001 競爭策略 ELIXIRON

- ✓ EI-001比競爭產品高效約**13**倍、藥效更持久
- ✓ 已獲美國**FDA**孤兒藥資格，可加速開發
- ✓ 計劃2026展開二期臨床試驗，最快2028遞交上市申請

商業策略：在成長性市場中，發揮產品差異化優勢，
搶佔關鍵區域市場份額

本頁所示之市場規模與交易金額，係依第三方市場研究及公開新聞資料整理，僅供說明產業與市場機會之用，並不構成本公司對未來營收或表現之預測。

 **EI-012 (PLT012)**
抗CD36單株抗體

 **適應症:**

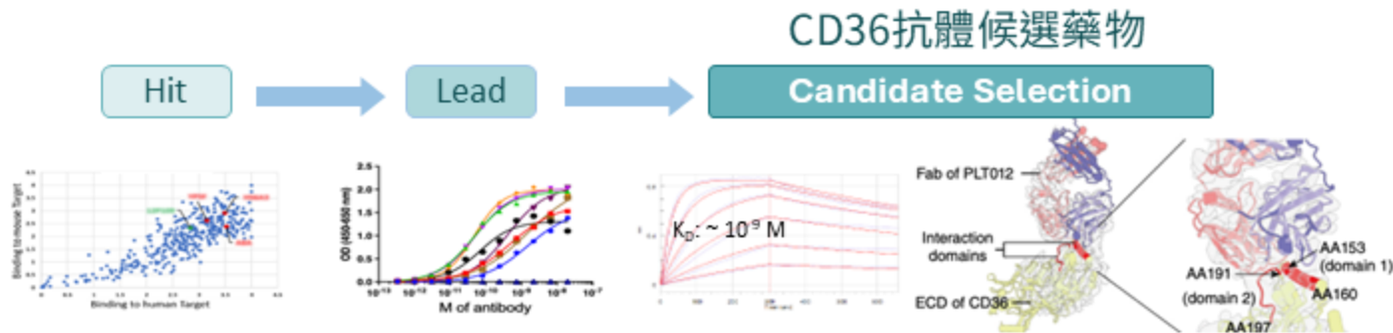
肝癌及其他多種癌症

治療策略：靶向免疫代謝路徑治療肝癌

新靶點新技術：與楊慕華教授及瑞士Ludwig癌症研究所何秉智教授長期合作，探詢攻克腫瘤的新方法

利用人工智能
抗體開發平台

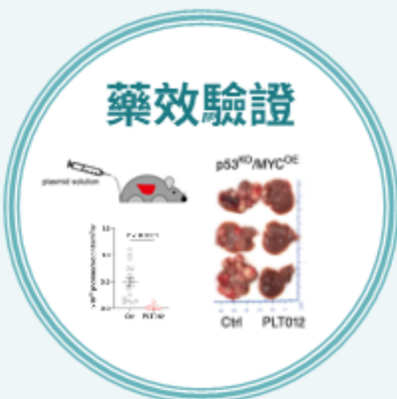
快速篩選
候選藥物



平衡風險策略：在高度競爭領域採取早期授權模式，創造第二波成長動能

開發里程碑 EI-012: CD36單株抗體新藥

1 First-in-class potential

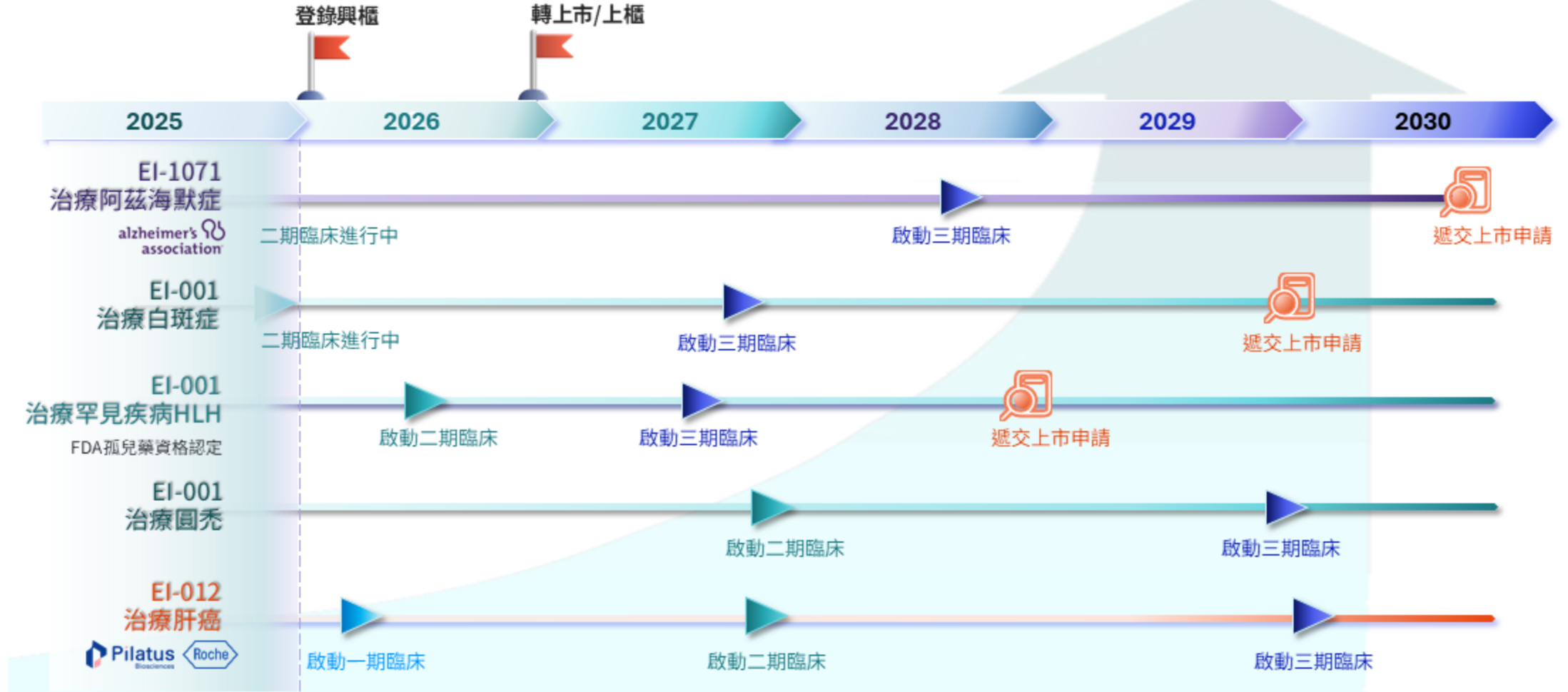


發展計劃與展望

VISION 2030: STRATEGIC ROADMAP

預期產品商業化路徑

商業化策略：採對外授權及特定地區自主開發雙軌模式，預計首項產品最快於2028年底遞交上市許可申請



安立璽榮-KY 股票代號：7871

—— 具世界級競爭力的精準免疫新藥公司

高倍率成長機會

巨大商機

白斑症及阿茲海默症全球患者眾多
未來有機會晉身全球暢銷藥物

領先技術

全球領先技術開發突破性創新產品
完善專利佈局屢獲國際專家肯定

專家領航

頂尖專家團隊獲國際投資人支持
攜充裕資金邁向資本市場

平衡投資風險

豐富產線

機制導向開發多重適應症
兼具確定性高及市場潛力大項目

外部資源

兩度榮獲美國阿茲海默協會資助
並獲超億元授權金強化現金流

全球佈局

多項全球授權與跨國合作
穩健提供長期成長動能

ELI-1071
治療阿茲海默症
改變人類社會願景

ELI-001
治療白斑症、圓禿
邁向全球暢銷藥物

ELI-001
治療罕見疾病HLH
確定性高快速上市

ELI-012
治療肝癌
授權金穩健金流



ELIXIRON 

攜世界級競爭力
登上國際舞台



掌握藍海契機
引領未來趨勢



1 家安立璽榮
4 重成長動力



攜世界級競爭力 登上國際舞台

ELIXIRON  精準免疫新藥的先驅者

屢獲國際
研發大獎

 ALZHEIMER'S
ASSOCIATION

頂尖期刊
發表成果

世界級原創力

全球專業
投資人青睞

國際資本加持

掌握藍海契機

引領未來趨勢

擺脫紅海廝殺



ELIXIRON 

精準免疫新藥的先驅者

1家安立璽榮 4重成長動力

阿茲海默新藥
EI-1071

白斑症抗體新藥
EI-001

肝癌抗體新藥
EI-012

HLH抗體新藥
EI-001

ELIXIRON 

精準免疫新藥的先驅者



敬請指教，謝謝！

Contact Us

 ir@elixiron.com

 www.elixiron.com



Boston
CIC Cambridge



Taipei
Bioinnovation Park

