

股東提問

1，明年初若川普大麻降級落實，對於公司推廣藥用 CBD 有沒有幫助？目前有沒有實質的進度？

尤其是公司目前的 CBD 樣品客戶都是歐洲，想請問公司有做好美國市場調查嗎？

2，幫嬌聲生代工案遇到什麼困難？商業化若延宕到 2027 年還有機會嗎？還是就此掉單了？

3，A project 等 CDMO 的進度，可以請您說明 2026 的展望並披露嗎？

公司回覆

1、美國將大麻從最嚴格的第 1 級管制藥品，降為第 3 級管制藥品，以鬆綁相關醫療研究與監管限制。此舉能讓大麻醫療研究更容易進行，或許目前在研發中之大麻相關新藥開發可因此加快腳步。旭富之 CBD 已在美國取得藥證，未來有機會得益於此開放措施，美國市場目前銷售以中間體為主，原料藥市場尚需努力開發。

2、Iron sucrose 本來是預計向嬌生子公司授權原料藥之藥證，以迅速進入市場，但因為技術細節問題，雙方無法談妥協議，目前公司預計以自行申請藥證方式開發此品項，現在正在進行工程批次生產，明年有機會開始小幅出貨。

3、客戶可能明年會進行解盲，之後看解盲結果如何方能較清楚估計出貨情形。