

附錄 3 SASB 準則對照表

Code	Accounting Metric	參考章節 / Disclosure	對應 SDGs	頁次
Topic: Safety of Clinical Trial Participants				
HC-BP-210a.1	Discussion, by world region, of management process for ensuring quality and patient safety during clinical trials	1.3 生物新藥的研究發展 目前由委外部受託研究機構 (CRO) 執行監測 (Monitoring) 活動，並以內部標準作業程序《Vendor Selection and Management》進行管理，以執行臨床試驗的品質保證及品質管理活動。目前沒有因違反藥品優良臨床試驗規範 (GCP) 而與受託研究機構 (CRO) 中途中止的臨床試驗案件。每個臨床開發階段我們都有稽核 (Audit) 和查核 (Inspection) 的機制，並謹遵《赫爾辛基宣言》、《國際醫藥法規協和會藥品優良臨床試驗規範 (ICH-GCP)》。在醫院正式啟動臨床試驗前，必須取得受試者的書面知情同意，並依照試驗計劃書的納入與排除條件嚴格篩選合適的受試者		36
HC-BP-210a.2	Number of FDA Sponsor Inspections related to clinical trial management and pharmacovigilance that resulted in: (1) Voluntary Action Indicated (VAI) and (2) Official Action Indicated (OAI)	藥華醫藥目前未有此情事		
HC-BP-210a.3	Total amount of monetary losses as a result of legal proceedings associated with clinical trials in developing countries	藥華醫藥目前未有此情事		
Topic: Access to Medicines				
HC-BP-240a.1	Description of actions and initiatives to promote access to health care products for priority diseases and in priority countries as defined by the Access to Medicine Index	1.5 積極佈局全球行銷策略 & 第 6 章 本公司的 4 大聚焦疾病領域之一為罕見血液疾病截至本報告書出具前，用於治療真性紅血球增多症 (PV) 的藥品 BESREMI® 已於全球 37 個國家銷售。我們也自 2016 年開始，連續 5 年贊助舉辦亞洲骨髓增生性腫瘤國際研討會 (MPN Asia)，於 2021 年贊助美國骨髓增生性腫瘤 / 骨髓化生不良症 / 急性骨髓性白血病 (MPN/MDS/AML) 座談會、骨髓增生性腫瘤研究基金會 (MPN Research Foundation) 、醫師教育資源組織 (Physicians Education Resource) 、真性紅血球增多症報導平台 (PV Reporter) 等相關活動，讓世界各地關注骨髓增生性腫瘤 (MPN) 疾病的醫師及學者們，都能夠持續獲得最新的研究及治療方式。本報告書第 6 章各小節，則詳細說明了我們依循 Access to Medicine Index 的框架所制定的「藥物近用」策略、執行計畫與其年度成果以及未來目標	 	38 104 107 109 113
HC-BP-240a.2	List of products on the WHO List of Prequalified Medicinal Products as part of its Prequalification of Medicines Programme (PQP)	自 2021 年 11 月 BESREMI® 於美國境內上市後，未有公司產品列入		
Topic: Affordability & Pricing				
HC-BP-240b.1	Number of settlements of Abbreviated New Drug Application (ANDA) litigation that involved payments and/or provisions to delay bringing an authorized generic product to market for a defined time period	自 2021 年 11 月 BESREMI® 於美國境內上市後，未有此情事		
HC-BP-240b.2	Percentage change in: (1) average list price and (2) average net price across U.S. product portfolio compared to previous year	自 2021 年 11 月 BESREMI® 於美國境內上市後，未有此情事		

Code	Accounting Metric	參考章節 / Disclosure	對應 SDGs	頁次
HC-BP-240b.3	Percentage change in: (1) list price and (2) net price of product with largest increase compared to previous year	<p>6.4 穩定安全的高品質藥物 本公司之訂價策略是依各國的醫療費用可負擔能力 (affordability)，並參考世界衛生組織 (World Health Organization, WHO) 發布的《WHO Guideline on Country Pharmaceutical Pricing Policies》制訂合理公平之價格，2021 年之定價與 2020 年相同。未來也將持續追蹤藥品價格於世界各國的訂定，以確保病人的可負擔性</p>		114
Topic: Drug Safety				
HC-BP-250a.1	List of products listed in the Food and Drug Administration's (FDA) MedWatch Safety Alerts for Human Medical Products database			64 73
HC-BP-250a.2	Number of fatalities associated with products as reported in the FDA Adverse Event Reporting System			64 73
HC-BP-250a.3	Number of recalls issued; total units recalled			64,73
HC-BP-250a.4	Total amount of product accepted for takeback, reuse, or disposal	本公司已完成建置總公司藥物安全監視機制，子公司及其他藥品供應所在國家或地區依各地法規及藥品上市時程建置完成。我們持續對上市後之新藥進行安全性監視及風險管控。BESREMI® 自 2021 年上市後有 6 件嚴重不良反應事件皆彙整於 PSUR 報告並持續追蹤	 	64 73
HC-BP-250a.5	Number of FDA enforcement actions taken in response to violations of current Good Manufacturing Practices (cGMP), by type			64 73
Topic: Counterfeit Drugs				
HC-BP-260a.1	Description of methods and technologies used to maintain traceability of products throughout the supply chain and prevent counterfeiting	<p>3.1 建構完善的供應鏈體系 3.6 有效的藥物安全監視與回收 本公司已建立每批藥品的料號、批號與出廠活動紀錄確保批次流向與溯源性，以《產品代號及批號編碼程序書》等標準作業程序進行管理與追蹤。我們也訂有《產品二級包裝及序列化批次紀錄》，規範國外的委外加工廠進行產品商業化包裝和序列化的操作流程。於美國市場販售的 BESREMI®，已於 2020 年完成藥品序列化。</p>		68 75
HC-BP-260a.2	Discussion of process for alerting customers and business partners of potential or known risks associated with counterfeit products	3.6 有效的藥物安全監視與回收 當獲報藥品有已知或可能的製造瑕疪、變質、仿冒品或任何其他嚴重的品質問題時，本公司 QA 部門將開展調查及啟動產品回收程序與回收行動。並依藥物危害等級，於一定期限之內將產品從使用端移除，並妥善處理回收品，主動通報當地主管機關		75
HC-BP-260a.3	Number of actions that led to raids, seizure, arrests, and/or filing of criminal charges related to counterfeit products	自 2021 年 11 月 BESREMI® 於美國境內上市後，未有此情事		
Topic: Ethical Marketing				
HC-BP-270a.1	Total amount of monetary losses as a result of legal proceedings associated with false marketing claims	藥華醫藥目前未有此情事		

Code	Accounting Metric	參考章節 / Disclosure	對應 SDGs	頁次
HC-BP-270a.2	Description of code of ethics governing promotion of off-label use of products	<p>2.2 法遵與誠信經營 在藥品行銷與標示方面，我們嚴格遵循 WHO 與各國藥業行銷倫理規範，且為確保藥華醫藥同仁在與醫護人員互動合於合理規範以及相關的藥物與醫療法規，也都接受過內部教育訓練與法令宣導的藥品行銷倫理規範</p>	 	51
Topic: Employee Recruitment, Developing & Retention				
HC-BP-330a.1	Discussion of talent recruitment and retention efforts for scientists and research and development personnel	<p>4.1 幸福職場 本公司透過薪酬福利、友善環境、人性化管理、暢通內部輪調及訓練發展等方式，塑造穩定留才的工作環境。我們深入各專業領域延攬生物醫藥及研發人才，積極招募醫學臨床及全球化管理專才</p>	 	79
HC-BP-330a.2	(1) Voluntary and (2) involuntary turnover rate for: (a) executives/senior managers, (b) midlevel managers, (c) professionals, and (d) all others	<p>4.1 幸福職場 2021 年度主管職留任率高達 89.36%，且近 3 年藥華醫藥的全體人員成長率皆持續穩定地成長</p>		79
Topic: Supply Chain Management				
HC-BP-430a.1	Percentage of (1) entity's facilities and (2) Tier I suppliers' facilities participating in the Rx-360 International Pharmaceutical Supply Chain Consortium audit program or equivalent third-party audit programs for integrity of supply chain and ingredients	<p>3.2 當責的供應商管理 藥華醫藥已針對藥品供應鏈進行外部稽核，透過內部嚴謹的程序與供應商屬性，嚴格監控原料、物料、儀器 / 設備供應商的篩選、評鑑與核准。每年定期進行供應商 / 承攬商考核，採取內部考核審查與實地稽核兩大制度併行連續 3 年度，內部考核審查與實地稽核皆 100% 完成</p>	  	61 63
Topic: Business Ethics				
HC-BP-510a.1	Total amount of monetary losses as a result of legal proceedings associated with corruption and bribery	藥華醫藥目前未有此情事或衍伸之相關費用		
HC-BP-510a.2	Description of code of ethics governing interactions with health care professionals			
Activity Metrics				
HC-BP-000.A	Number of patients treated	<p>1.5 積極佈局全球行銷策略 截至 2021 年底，於全球 37 個國家，以臨床試驗、恩慈療法、以及經上市銷售等管道使用長效型干擾素的病患，總計約 1,500 名病患</p>		38
HC-BP-000.B	Number of drugs (1) in portfolio and (2) in research and development (Phases 1-3)	<p>1.3 生物新藥的研究發展 6.2 創新藥物 解決未被滿足的疾病需求 請參照本公司官網之產品線與臨床試驗資訊</p>		35 107