

# 부광약품

Fact Book  
2024년 1분기



*Making Tomorrow Better*

# Disclaimer

본 자료는 부광약품의 미래에 대한 예측 정보를 포함하고 있습니다.

이는 과거가 아닌 미래의 사건과 관계된 것으로서 회사가 향후 예상하는 경영현황 및 재무실적을 의미합니다.

이러한 전망과 예측에는 불확실성과 위험성이 내재되어 있어 회사의 실제 미래 실적은 예측 정보에 포함된 내용과 차이가 있을 수 있음을 양지하시기 바랍니다.

내재되어 있는 불확실성과 위험성에는 관련 법규 및 제도의 변경, 전반적인 경영 환경의 변화, 금융시장의 변동 등이 포함됩니다.



# INDEX

## INDEX

### INDEX

## 01 회사 소개

회사 개요  
기업 연혁  
주주현황 및  
주가변동추이  
VISION  
성장 전략 및 동력

## 04 주요 경영 현황

2024년 1분기 손익  
경영 실적  
경영 개선 조치  
처방의약품(ETC) 실적  
주요 경영 현황 -  
경영 전략  
지속 가능 경영

## 02 연구 개발

R&D 전략  
오픈 이노베이션  
글로벌  
오픈이노베이션 현황  
글로벌 네트워크  
콘테라파마  
재규어 테라퓨틱스  
프로텍트 테라퓨틱스  
투자 포트폴리오

## 05 참고 자료

요약 연결 재무상태표  
OCI와의 공동경영

## 03 파이프라인

주요 R&D  
파이프라인  
라투다  
MLR-1023  
JM-010

# 회사소개

---

# 회사 개요



대표이사	이제영
설립일	1960년 10월 17일
주요사업	의약품 및 의약외품 제조 판매
주식수	68,454,671주
인력현황	611명

\*2024년 3월 말 기준



본사            부광약품  
소재지        서울특별시 동작구 상도로 7

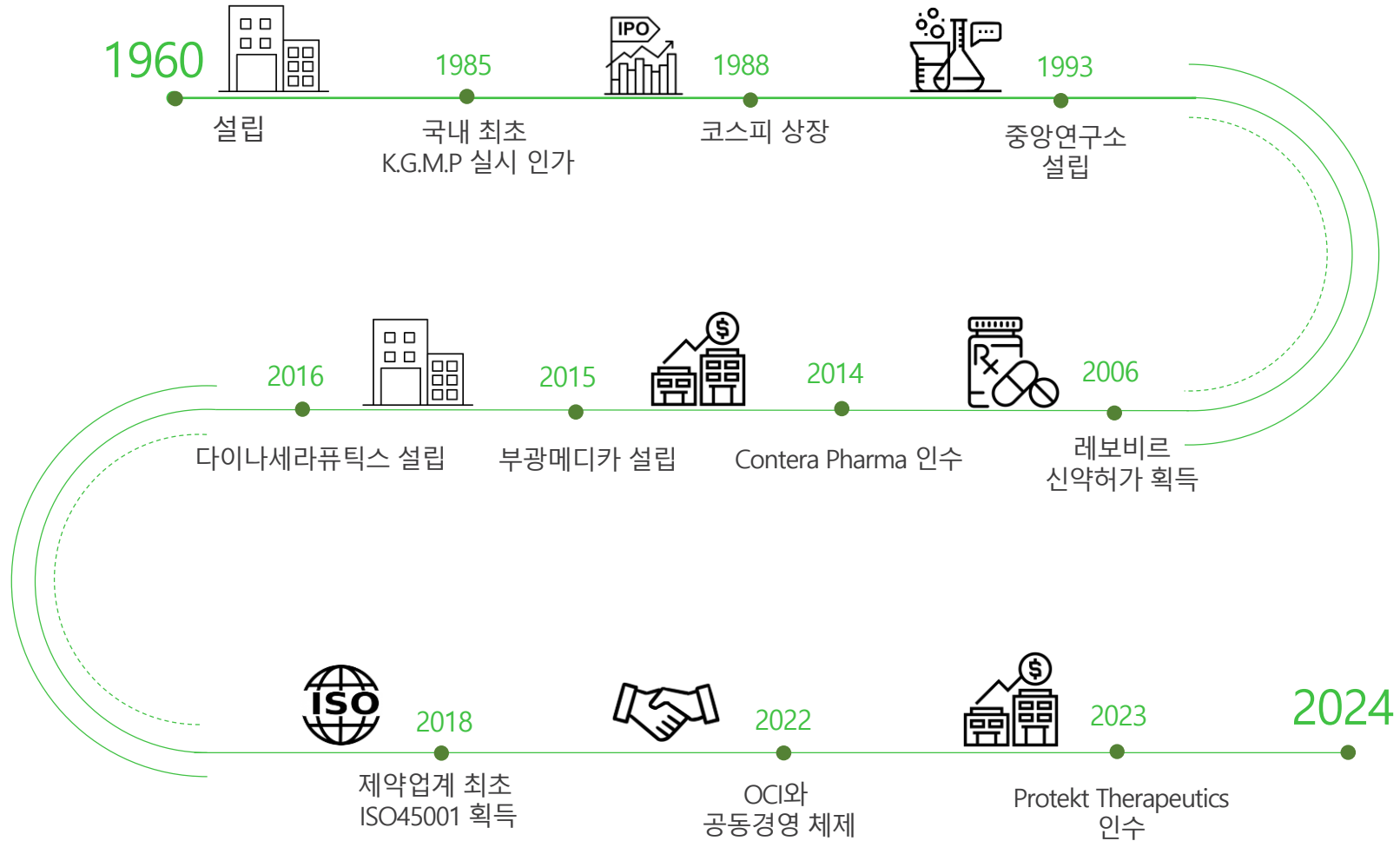


연구시설      연구소  
소재지        서울특별시 동작구 상도로 7



생산시설      공장  
소재지        경기도 안산시 단원구 능안로 47

# 기업 연혁



# 주주 현황 및 주가 변동 추이

## 주주 현황

71,063,049주

발행 주식수

4,335억 원

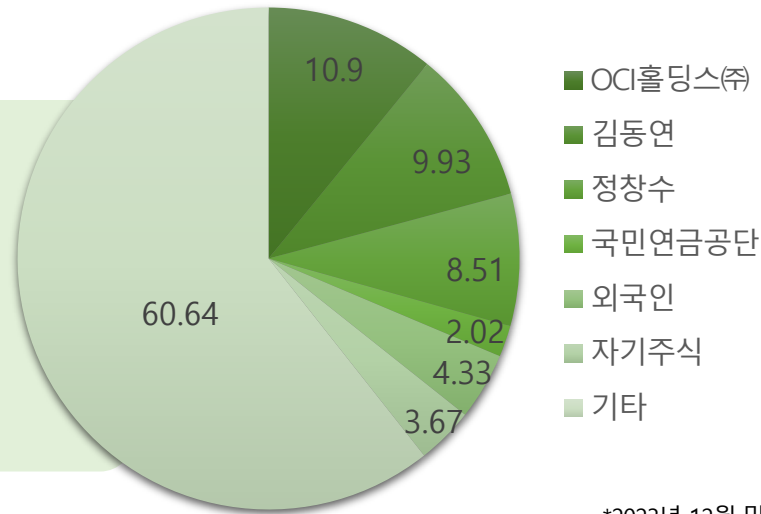
시가총액

7억 원

일평균 거래액

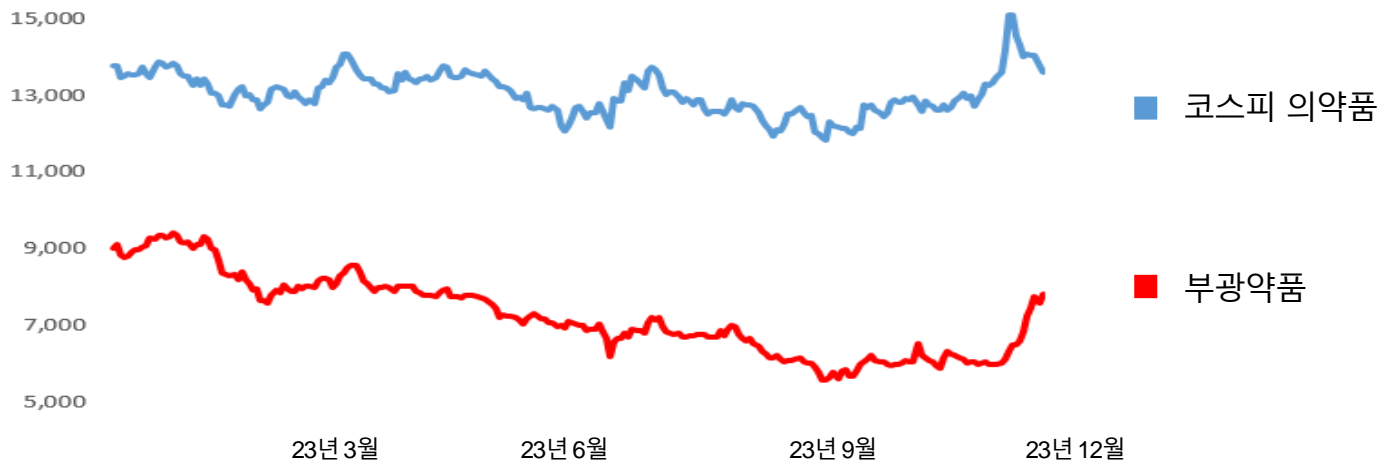
4.33%

외국인 지분율



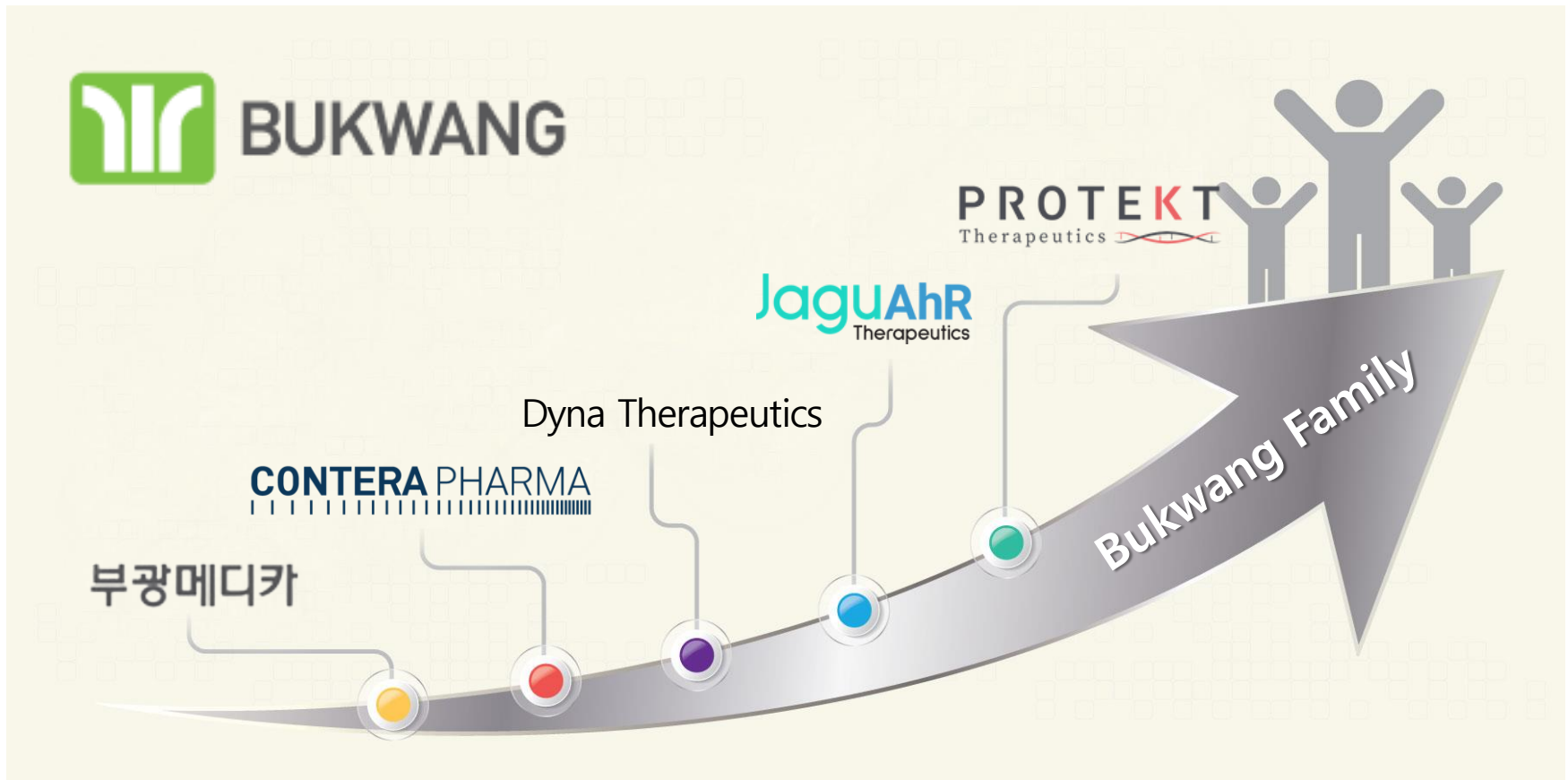
\*2023년 12월 말 기준

## 주가 변동 추이 (2023년 1월 13일~2024년 1월 15일)



# VISION

- 부광약품은 “의약품 공급 안정에 기여하고 우수 의약품 생산으로 사회에 이바지한다”라는 경영이념을 기반으로 글로벌 제약 바이오사로의 도약을 지향합니다.
- 부광약품은 신약개발을 통한 주요 사업영역의 경쟁력 강화와 시너지 확대를 통해 기업가치를 증대하고 있습니다.





# 성장 전략 및 동력

## Global open innovation in R&D

### 오랜 글로벌 R&D 경험

- B형 간염 항바이러스제 개발
- 당뇨병성 신경병증 개량신약
- 항암제(위암)/당뇨병 치료제 등 개발 진행

### 다양한 파이프라인 보유/ 다양한 사업 모델

- CNS : 파킨슨 관련 이상운동증, 파킨슨병, 알츠하이머 등
- 항암제: 면역항암제, 전립선암 등

### 투자 포트폴리오 보유

- 자회사, JV, 리서치 콜라보레이션, 지분투자, 간접 투자 등 다양한 형태

R&D  
Investment  
Focus

CNS  
Oncology

## 다양하고 특색있는 Company Portfolio 구성

**Bukwang  
Medica**

Growth of consumer health business

**Contera  
Pharma**

Positive outcome from ongoing clinical study for JM-010  
Novel therapy from RNA platform

**Dyna**

Successful clinical development of SOL-804 and L/O

**JaguAhr**

L/O or acquisition of the company after CD nomination

**Protekt**

L/O or acquisition of the company after CD nomination

# 주요 자회사 및 연구개발

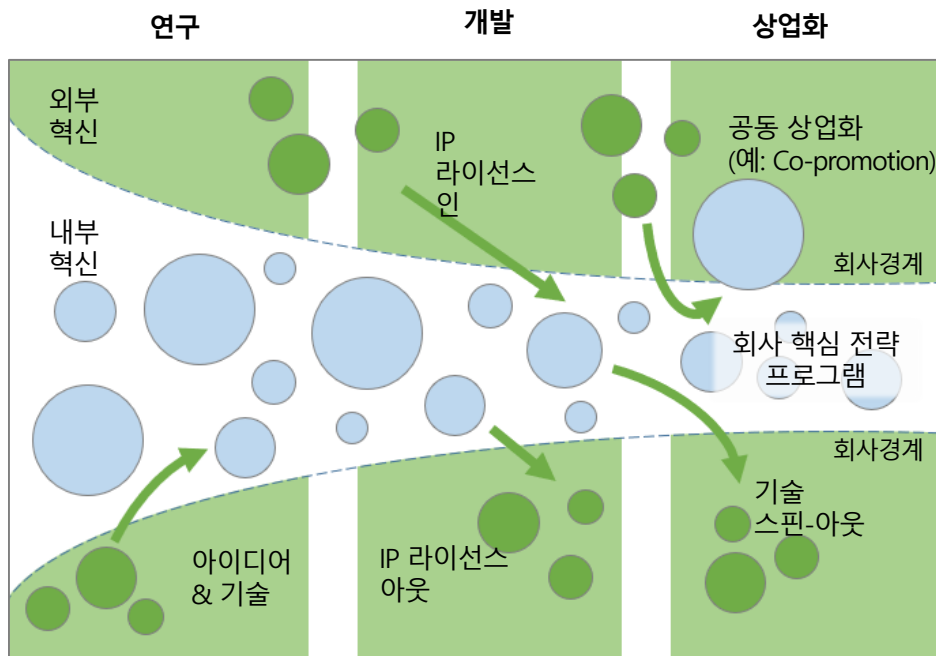
---

# R&D 전략 : 글로벌 오픈 이노베이션



# 오픈 이노베이션 (Open innovation)

오픈 이노베이션이란 내부의 혁신을 가속화하고 외부의 혁신을 활용할 수 있는 시장을 확대하기 위한 의도적인 지식의 유출입을 의미



출처 : Concept by Henry Chesbrough (2003)

부광약품은 다양한 유형의 오픈 이노베이션에 대한 폭넓은 경험을 보유

## 1. 인-바운드 모델 (In-bounds Model)

- (1) 라이선스 인
- (2) 인수
- (3) 지분 투자

## 2. 아웃-바운드 모델 (Out-bounds Model)

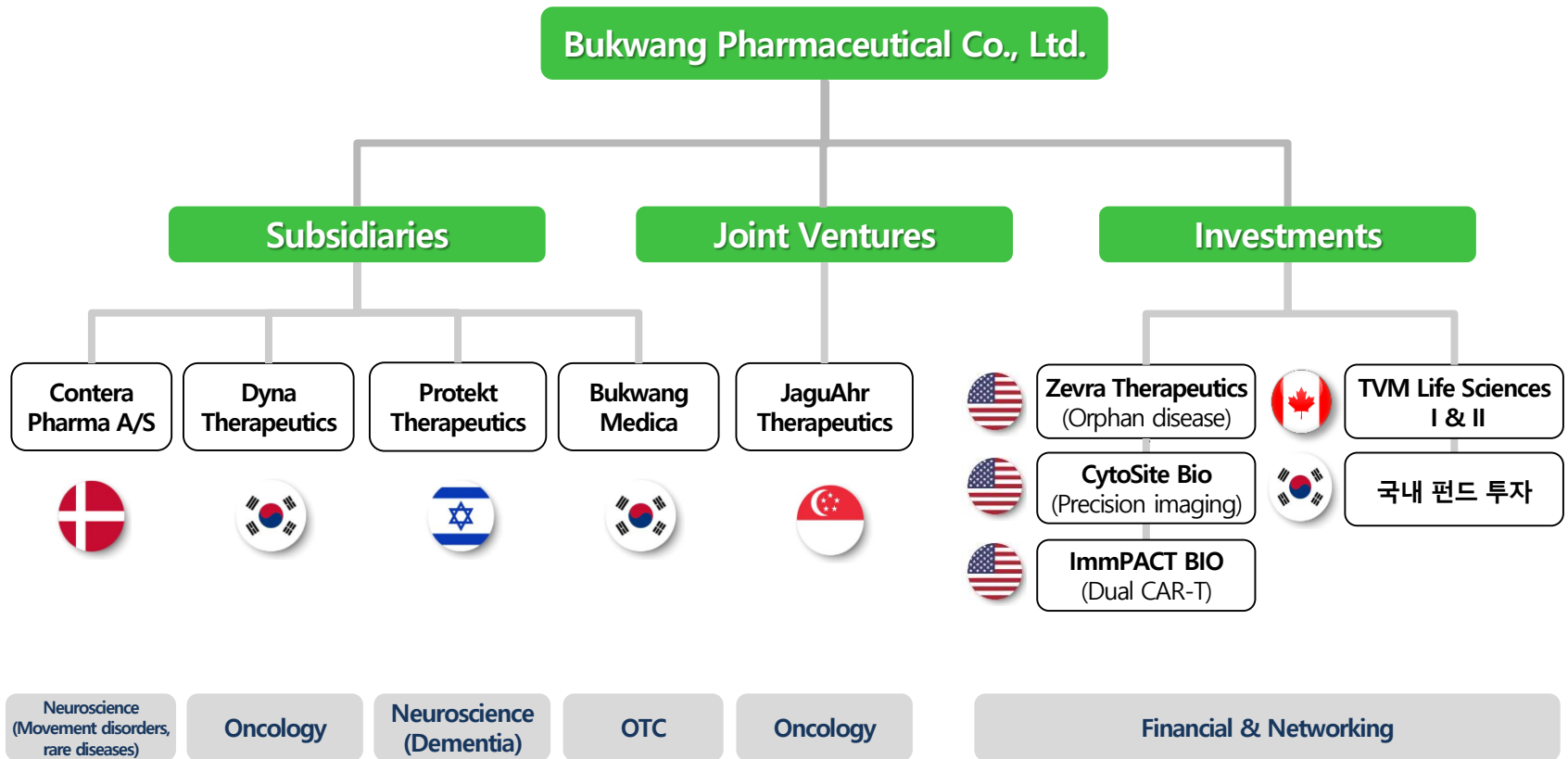
- (1) 라이선스 아웃
- (2) 자산/지분 양도 (매각)

## 3. 혼합형 모델 (Mixed Model)

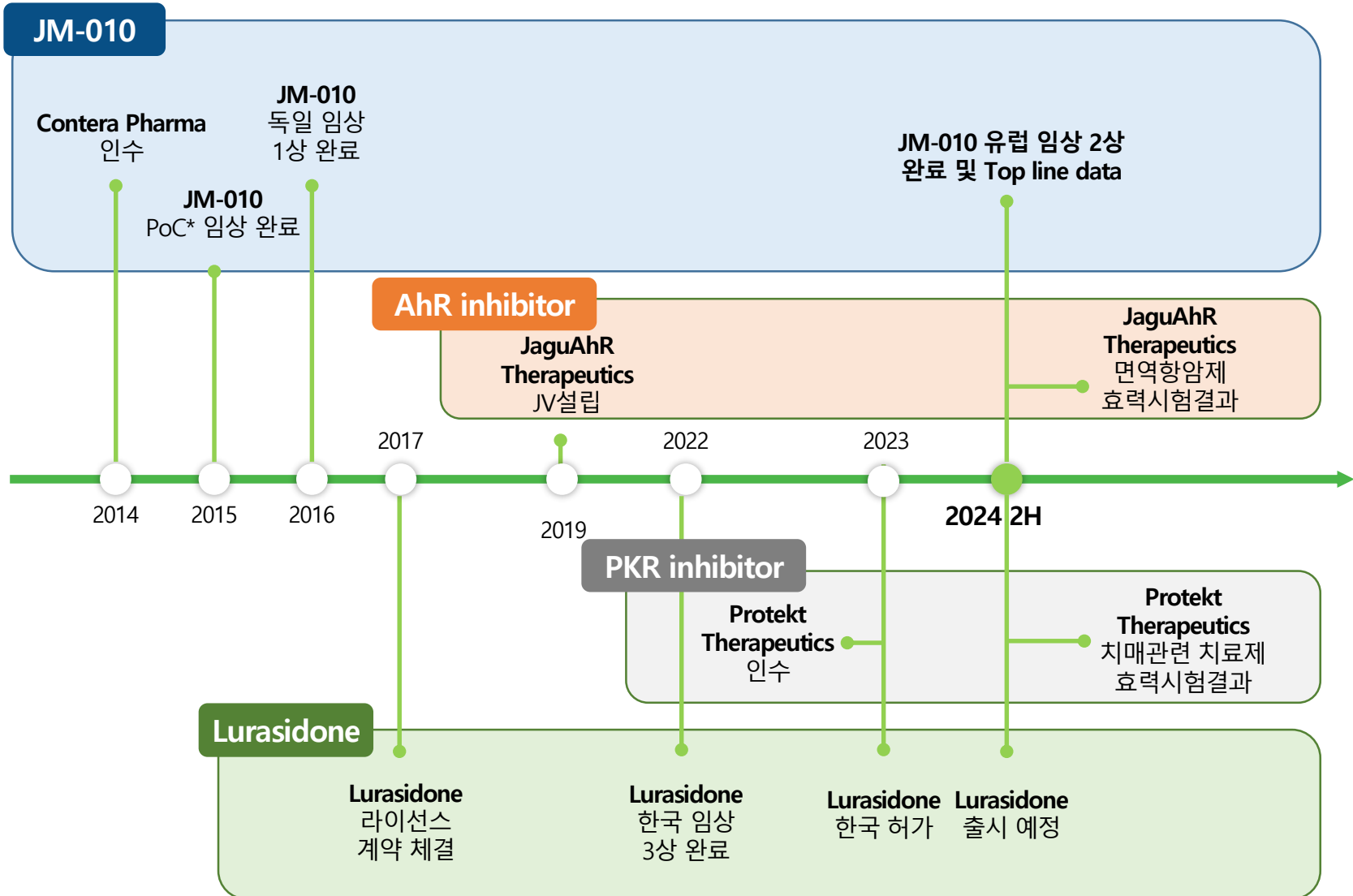
- (1) 공동 연구/공동 개발
- (2) R&D 협업 (Collaboration)
- (3) 합작 회사 설립

출처 : <https://www.rndtoday.co.uk/themes/open-innovation/>

# 오픈 이노베이션에 따른 회사 구조

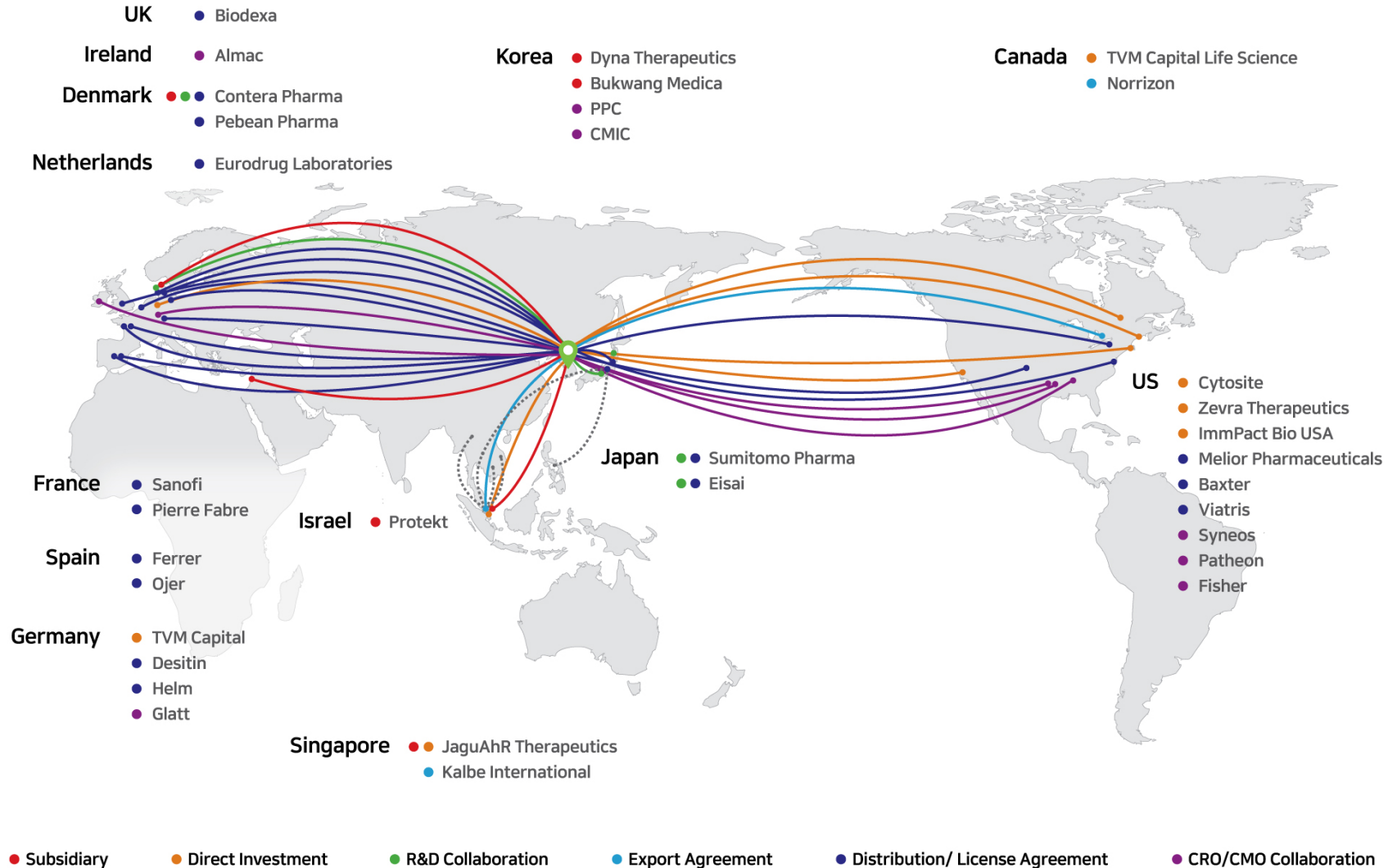


# 글로벌 오픈이노베이션 현황



\*PoC : Proof of Concept의 약어로 '개념 증명'을 의미

# 글로벌 네트워크



# 콘테라파마

## 회사 개요

- Novo Nordisk, Novartis 전직 연구원들에 의해 설립 (Novo A/S, SEED Capital에서 투자)
- JM-010 (파킨슨병 이상운동증 치료제), CP-012 (파킨슨 아침무동증 치료제) 등 운동장애와 관련된 치료제 개발 중심의 연구활동 진행
- 글로벌 CNS 전문 톱 기업 임원 출신 대표이사 및 임원 선임
- 최첨단 Small molecule, RNA 기반 치료제에 입증된 실적을 가진 연구진으로 연구소 설립

## 진행 현황

- 2010년 Contera Pharma 설립
- 2014년 부광약품이 100%인수
- 2019년 series A 30억 원
- 2020년 series B 352억 원
- 2022년 CP-012에 대한 전 세계 소유권 획득  
신약개발 플랫폼 NOVA 구축 (RNA 치료제 발굴, AI 기반 활성 예측)
- 2023년 CP-012 Phase 1 임상시험 승인 및 진행
- **CMO(Chief Medical Officer) 선임 예정**
- **국내상장에서 해외자본시장 상장으로 전환**

## 에이치 델타 사모투자합자회사 풋옵션

- 2020년 7월 콘테라파마의 외부 투자 유치 시 체결한 **풋옵션 계약에 따라 투자금액 조기상환 완료**
- 지분율 변화 74.14% → 98.56%
- 국내상장으로 한정되어 있던 리스크 해소, 해외 자본시장을 비롯한 유리한 상장조건의 자본시장 선정 가능



# 콘테라파마 주요 임원



## CEO

Thomas Sager, PhD

- CNS 전문 제약사 'Lundbeck'에서 부사장을 역임하는 등 신경학 분야에서 25년 이상의 풍부한 경험 보유
- R&D 및 임상개발 리더로 활동하며 CNS분야에서 다수의 기술이전 및 인수 등 폭넓은 경험 보유



## CSO

Kenneth Christensen, PhD

- Contera pharma 합류 전 글로벌 제약사인 'Servier'에서 신경학 프로젝트 개발 책임자로 다수의 프로젝트 개발 경험 보유
- 21년 이상의 CNS 중심 R&D 경력 및 다양한 공동 연구 경험 보유



## CBO

Anders Brandt Elvang, PhD

- 신경학 분야에서 16년 이상의 경력으로 R&D, 규제, 마케팅, 사업개발 및 기업 전략 등 다양한 경험 보유
- Contera pharma 합류 전 룬드벡에서 신경질환 의학자문역 및 아시아와 유럽의 파킨슨병 치료제 사업 개발 및 마케팅 전략 책임자로 신경학 분야에 심도 있는 경험 보유

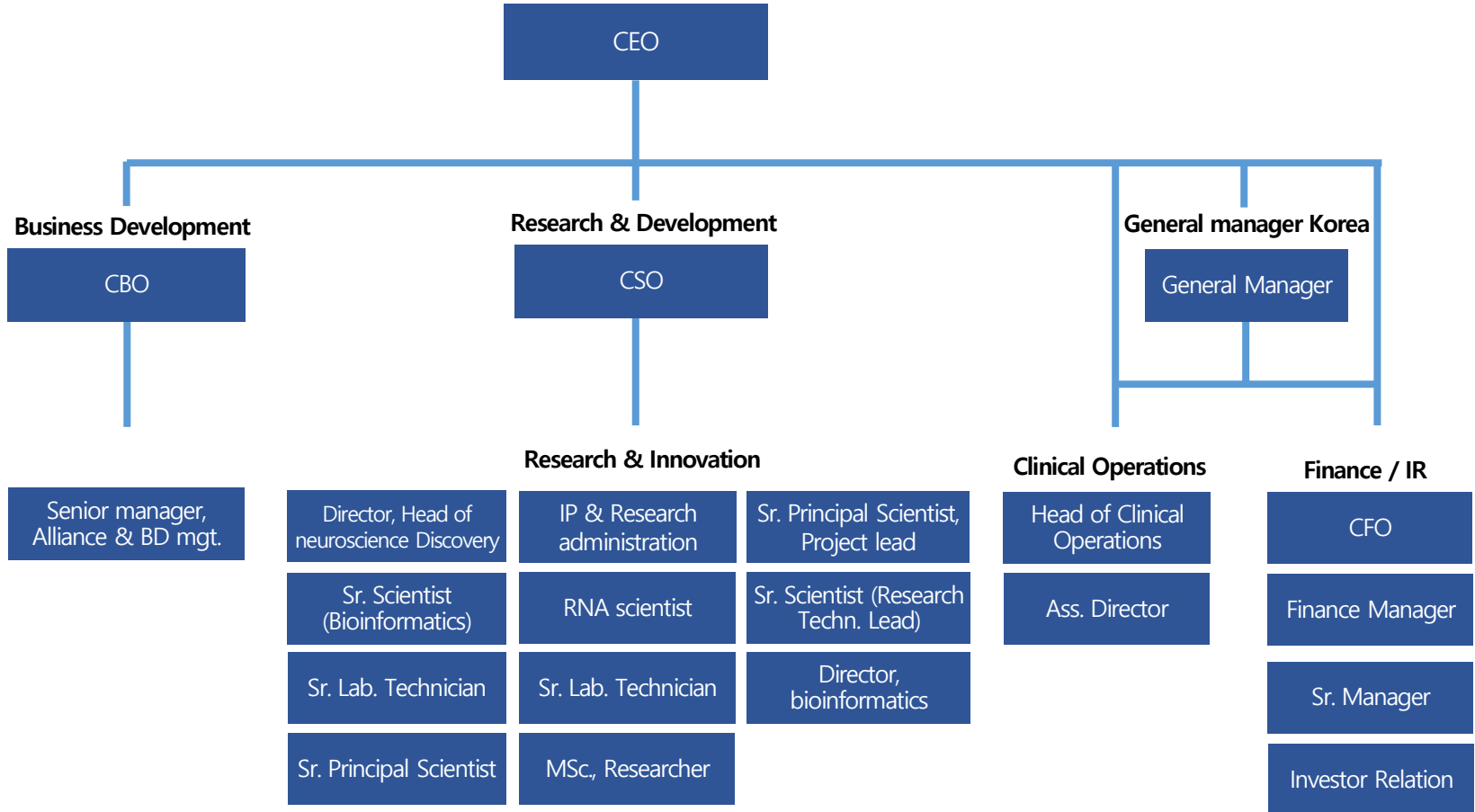


## Korea General Manager/CFO

위영오

- 기업 금융 및 재무 관리 분야에서 20년 이상의 경력으로 광범위한 재무 전략 수립 및 IPO 경험 보유
- Contera pharma 합류 전 수많은 은행 거래를 성공적으로 완료한 투자 은행가로서의 탄탄한 실적 보유

# 콘테라파마 조직도



# 콘테라파마 파이프라인

PIPELINE									
Project	Partner	Mechanism	Indication	Discovery	Preclinical	IND enabling	Phase I	Phase II	Phase III
JM-010		5-HT1A 5HT1B/D	Dyskinesia in Parkinson's disease	[Progress bar spanning Discovery, Preclinical, and IND enabling phases]					
CP-012		DDC substrate DDC inhibition	Morning akinesia in Parkinson's disease	[Progress bar spanning Discovery and Preclinical phases]					
CP-101	In-house	RNA silencing (ASO)	Metachromatic leukodystrophy	[Progress bar spanning Discovery phase]					
CP-102	In-house	RNA silencing (ASO)	Canavan disease	[Progress bar spanning Discovery and Preclinical phases]					
CP-105	In-house	RNA silencing (ASO)	Hereditary leukodystrophy	[Progress bar spanning Discovery and Preclinical phases]					
CP-301		RNA splicing (SMOL)	Hereditary peripheral neuropathy	[Progress bar spanning Discovery phase]					
CP-NI		Glial biology modulation	Movement disorders	[Progress bar spanning Discovery phase]					

# JaguAhR Therapeutics

## 회사 개요

- 싱가포르 면역치료 전문 제약사 아슬란 (ASLAN Pharmaceuticals)과의 합작회사
- JaguAhR Therapeutics는 아슬란으로부터 '아릴탄화수소수용체(AhR) 길항제' 관련 기술 모두를 이전 받아 전세계를 대상으로 고품질을 타겟으로 하는 새로운 면역치료제를 개발

## 진행 현황

- 2019년 JaguAhR Therapeutics 설립
- 2019-2022년 선도물질 최적화
- 2022년 Back-up compound 도출
- 2023년 신약후보물질 최종 선정
- **2024년 생체 내 효력시험 진행**

## 지분율

- 부광약품 65%, 아슬란 35% (2024년 3월말 기준)
- 이사회 : 부광 2명 (의장 1명), 아슬란 2명

# Protekt Therapeutics

## 회사 개요

- 신경퇴행 및 신경염증성 질환의 새로운 치료제를 개발하는데 주력하고 있는 이스라엘 소재의 바이오테크 회사
- 2019년에 첫 지분 투자 후, 2023년 부광약품이 회사 인수

## 진행 현황

- 2014년 Protekt Therapeutics 설립
- 2015년 University of Haifa로부터 기술 라이선싱
- 2019년 유효물질 도출
- 2020년 후향적 바이오마커 임상 연구 개시
- 2021년 초기 선도물질 도출
- 2023년 선도물질 최적화 완료
- **2024년 생체 내 효력시험 진행**

## 지분율

- 부광약품 지분 96.73% 보유 (2024년 3월말 기준)



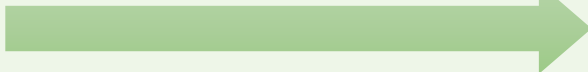





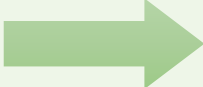


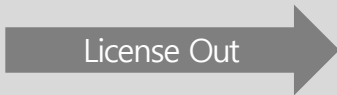


# Investment Portfolio

Company	Area	Pipeline	Discovery	Nonclinical	Phase 1	Phase 2	Phase 3	NDA	FDA Approval	
Zevra	Rare diseases	OLPRUVA™	Urea Cycle Disorder (UCD), US launch in 2024.01							●
		Arimoclomol	Niemann-Pick disease type C (NPC), PDUFA 2024.09.21							→
		Celiprolol	Vascular Ehlers-Danlos Syndrome (vEDS)							→
		KP1077	Idiopathic Hypersomnia (IH)							→
		KP1077	Narcolepsy							→
		AZSTARYS®	Attention Deficit/Hyperactivity Disorder (ADHD), receiving royalties							●
ImmPACT Bio	CAR-T (oncology & immunology)	IMPT-314 CD19/20 CAR-T	B-Cell Lymphoma							→
		IMPT-514 CD19/20 CAR-T	Lupus Nephritis							→
		TGF-β CAR	Gastric canc.							→
Cytosite Bio	Imaging for oncology	CSB-321	Precision imaging							→
TVM LSI I & II	Various	Multiple Portfolio companies	Multiple programs in various development stages							●

# 파이프라인

---

# 주요 R&D 파이프라인

파이프라인	유형	적응증	개발 단계						Next Milestone
			Discovery	Preclinical	Ph1	Ph2	Ph3	허가	
Lurasidone	CNS	조현병/ 양극성 장애							  출시 2024년 하반기
JM-010 (Contera)	CNS	파킨슨병 이상운동증							유럽/한국 임상 Topline data 발표 2024년 하반기
SOL-804 (Dyna)	Oncology	전립선암							개발 전략 검토
AhR inhibitor (JaguAhr)	Immuno- Oncology	고형암							효력시험 결과 2024년 하반기
PKR Inhibitor (Protekt)	CNS	치매							효력시험 결과 2024년 하반기
PD program	CNS	파킨슨병							선도물질 도출 2024년 하반기
MLR-1023	Novel anti-diabetic agent	제1형 당뇨병 치료제							신규 적응증 (1형 당뇨병)에 대해 임상 1b상 진행 계획



# 라투다정 (루라시돈) : 조현병 및 양극성 우울증 치료제

## 적응증

- 일본 Sumitomo Pharma 社가 개발한 개발한 비정형 항정신병 약물
- 조현병과 제1형 양극성 우울증

## 계약 내용 및 시장규모

- Sumitomo Pharma의 한국 독점 라이선스 계약 체결 (2017년 4월)
- 2010년 10월 FDA 승인 후, 2022년 북미 매출 USD 1.5 Bil 달성
- 53개 국가 발매

## 진행 현황

- 2017년 8월 한국 임상3상 시험계획 승인
- 2022년 7월 Top line data 확인
- 2022년 10월 한국 식약처 NDA\* 제출
- 2023년 9월 의약품 보험 급여 등재 신청
- 2023년 11월 품목허가 승인

\*NDA : New drug application으로 품목허가신청을 뜻함

## CNS 영업 전문 조직 강화

- 라투다 발매 준비와 함께 CNS 영업 조직 강화
- 2024년 전문적인 영업조직 구성과 운영을 통해 부광약품 CNS 포트폴리오\*의 처방 확대 기대
- 상급병원 및 주요 정신과 전문병원 집중 전략

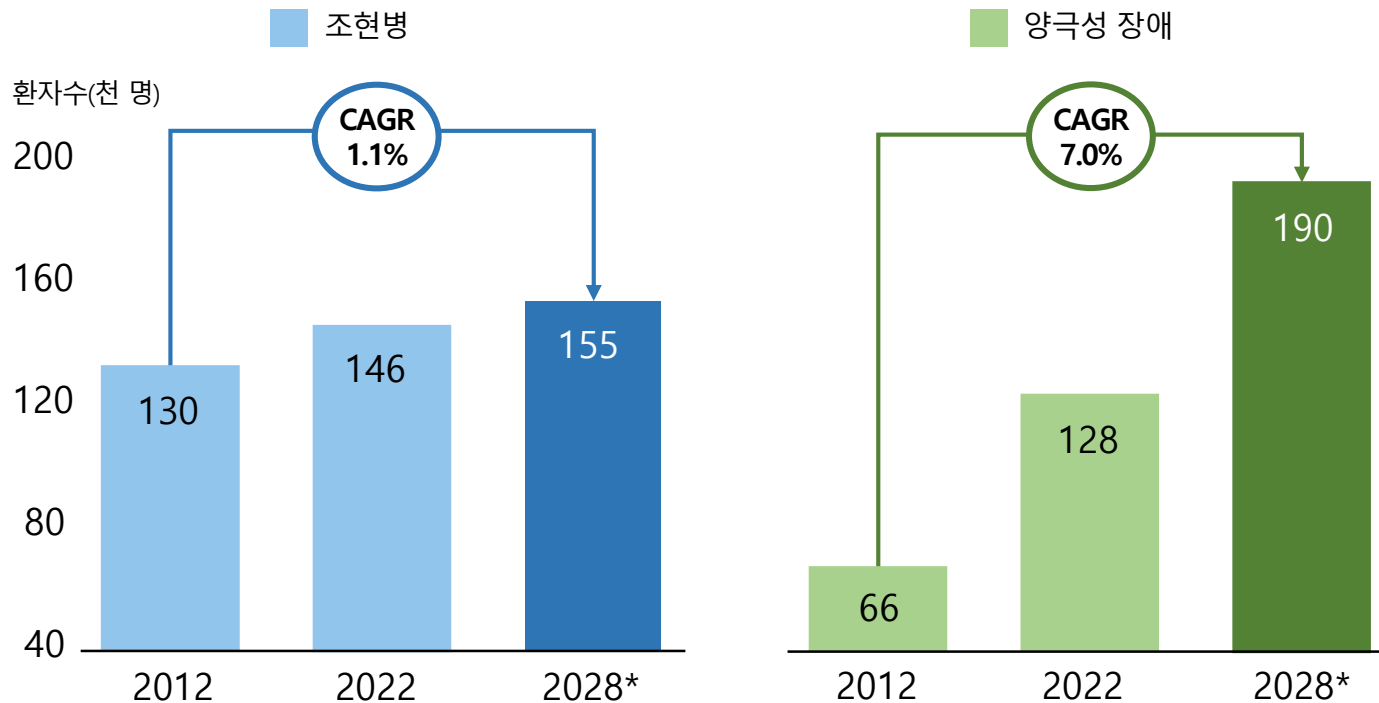
\*주요 CNS 포트폴리오 : 우울증 치료제 익셀, 불면증 치료제 잘레딤, 조현병 치료제 로나센, 뇌전증 치료제 오르필

## 향후 예상 일정



# 라투다정 (루라시돈) : 적응증별 국내 환자수 예측

- 조현병 환자는 HIRA자료 기준 22년 14.6만 명으로 매년 1% 내외로 성장할 것으로 예측
- 양극성 장애 환자는 HIRA자료 기준 22년 12.8만 명으로 매년 7% 내외로 성장할 것으로 예측
- 2025년부터는 양극성 장애 환자가 조현병 환자보다 많을 것으로 예측



출처: 건강보험심사평가원(HIRA) 자료를 기반, \*부광약품의 자체 예측치

# MLR-1023 : 제1형 당뇨병 치료제

## 적응증

- 제1형 당뇨병
- 확장 가능 적응증:
  - 비알코올성 지방간염
  - 염증성 폐질환

## 공동 개발

- 2013년 부광약품이 Melior로부터 일본을 제외한 아시아 지역 판권 확보
- Melior 및 부광약품이 Biodexa에 전세계 개발 및 판매 권리 기술 수출 (라이선스와 관련하여 향후 Biodexa 주식 4.95% 및 MLR-1023의 순매출에 대한 자릿수 로열티 수취 예정)
- Biodexa는 MLR-1023 개발을 위해 \$6 mil 규모 투자 유치 완료 (2023년 12월)

## 진행 현황

- 2019년 임상 2b상 완료 (2형 당뇨병)
- 캐나다 Alberta Univ의 당뇨병 연구소와 협력하여 임상 1b상 단계의 용량 확인 연구를 진행 중
- MLR-1023의 Type1 당뇨병 환자에서의 최소 효능 용량\* 확증 시험을 진행할 예정

\*최소 효능 용량 (Minimum effective dose) 확증 시험

# JM-010 (콘테라파마) : 이상운동증 치료제

## 적응증

- 파킨슨병 환자의 이상운동증  
(Dyskinesia in Parkinson's Disease)

## 공동 개발

- CNS 전문 덴마크 소재 자회사 Contera Pharma A/S  
와 공동개발 진행 중

- 부광약품: 유럽, 영국 외 전세계
- 콘테라: 유럽, 영국

## 진행 현황

- 2015년, PoC 임상 완료
- 2016년, 독일에서 임상 1상 완료
- 2017년, 임상2상을 위한 독성시험 완료
- 2019년~현재, 미국 및 유럽/한국에서 임상 2상 시험  
진행 중
- 2023년 12월, 유럽 & 한국 임상\* 환자 모집 완료
- 2024년 1월 미국 임상 파트 1 환자 모집 완료

\*유럽 & 한국 임상 진행 국가: 독일, 프랑스, 스페인, 이탈리아, 슬로바키아, 한국

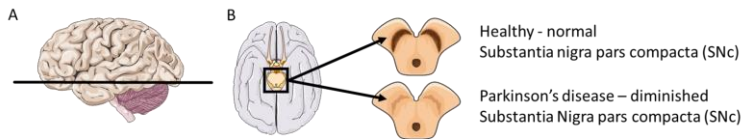
## 향후 예상 일정



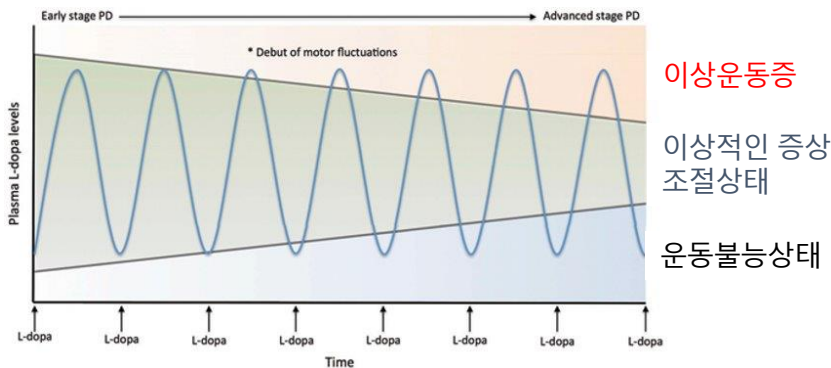
# JM-010 (콘테라파마) : 파킨슨병 이상운동증

- 파킨슨병은 도파민의 소실에 의한 것으로 표준치료법은 도파민 대체요법
- 파킨슨병 이상운동증은 파킨슨병이 진행됨에 따라 발생하며, 기전은 명확하지는 않으나 주요 타겟은 알려져 있음

## 파킨슨병(PD) – 도파민의 손실



## PD 표준 치료법 - 도파민 대체 요법

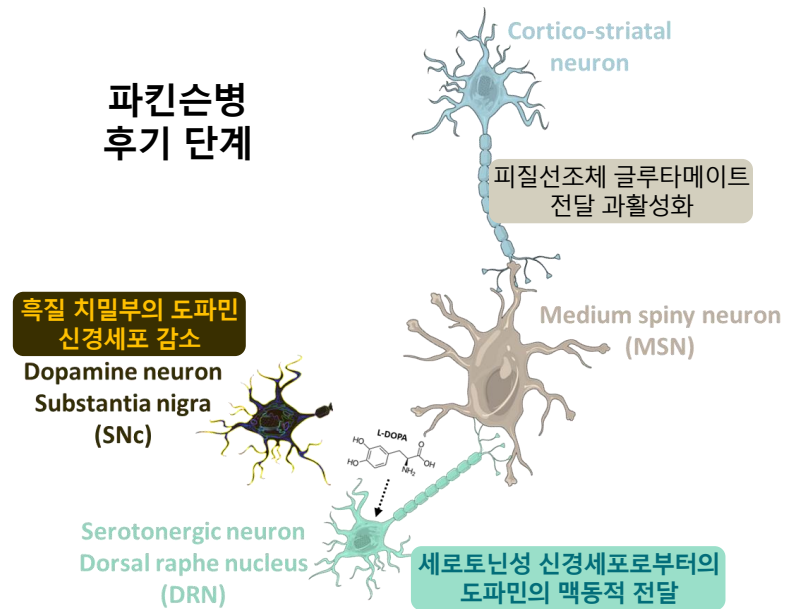


출처: Bogetoft et al, CNS Neurol Disord Drug Targets 2020;19(8):572-583

## 파킨슨병에서의 이상운동증 - 병태생리학

파킨슨병 이상운동증 발생 기전은 아직 모두 설명되진 않았으나 메인 타겟 뉴런은 다음과 같음

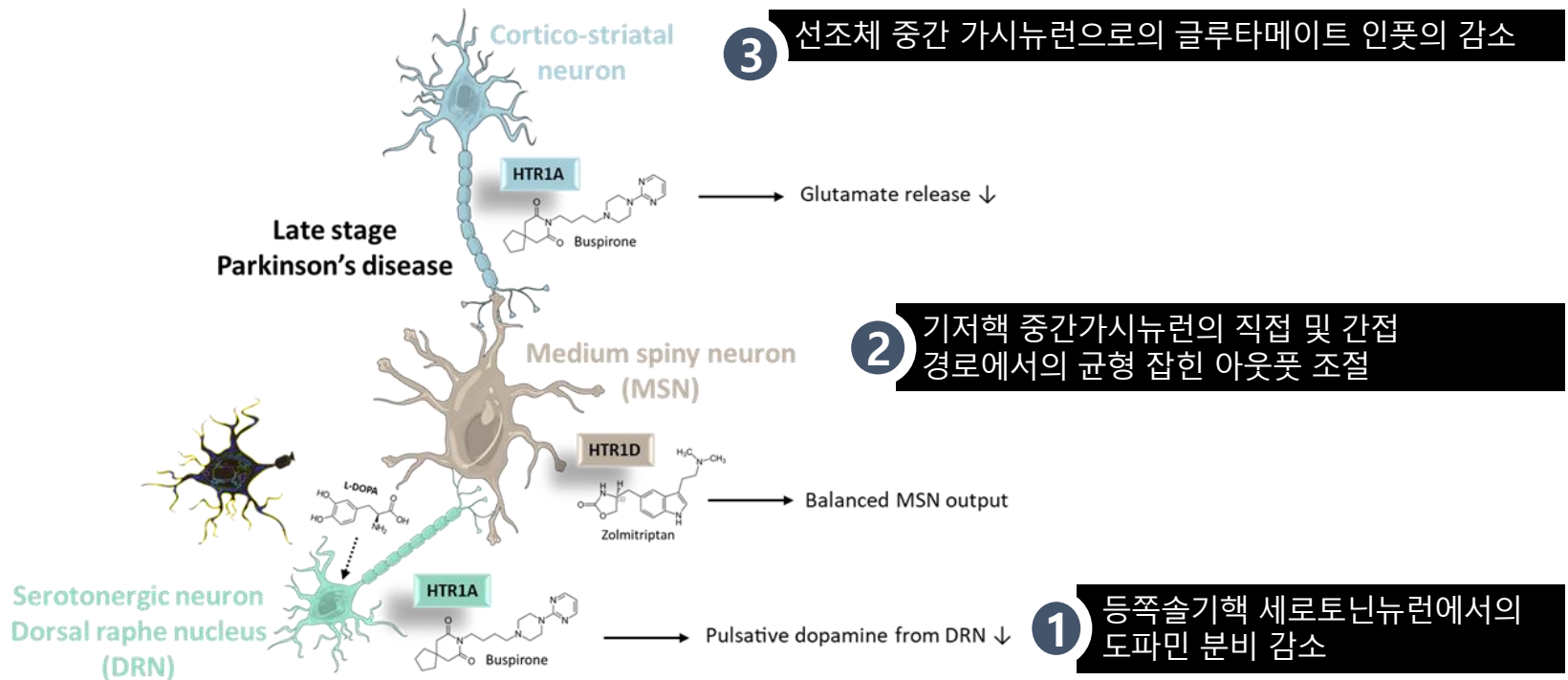
### 파킨슨병 후기 단계



출처: Espay et al, Ann Neurol 2018 Dec;84(6):797-811.

# JM-010 (콘테라파마) : 작용 기전

- JM-010은 HTR1A와 HTR1D 수용체에 주로 작용함으로써 이상운동증의 병태생리학과 연관된 세 가지의 주요 신경세포를 타겟

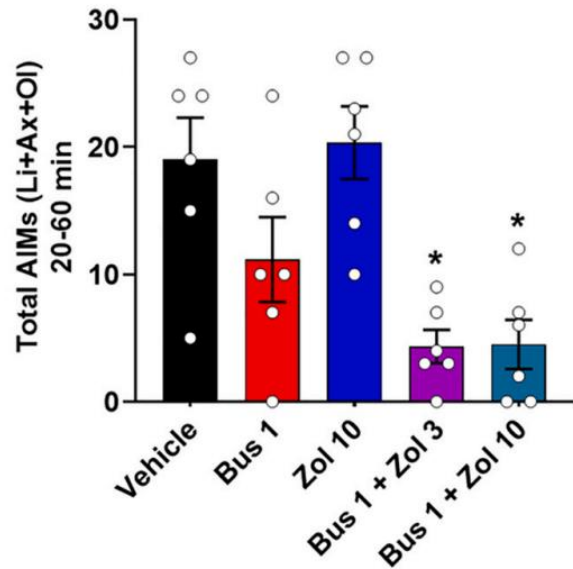


출처: Espay et al, Ann Neurol 2018 Dec;84(6):797-811.

# JM-010 (콘테라파마) : 전임상결과

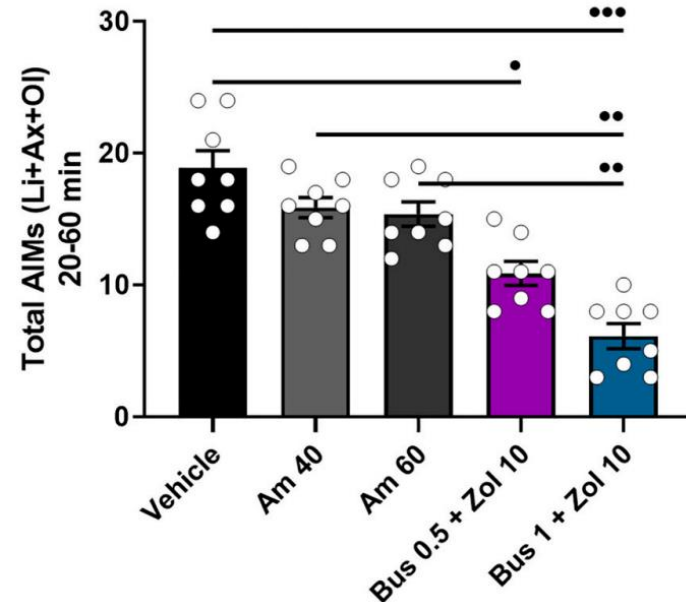
- 파킨슨병 관련 이상운동증 동물 모델에서 부스피론과 졸미트립탄의 혼합물인 JM-010의 강력한 시너지 작용의 효과 확인
- 아만타딘보다 우수한 이상운동증 억제 효과

파킨슨병 관련 이상운동증의 동물 모델에서 약물 조합의 시너지 작용에 따르는 효과



AIMs: Abnormal Involuntary Movement scale (비정상 불수의 운동 척도)  
 Am: 아만타딘 (mg/kg)  
 Bus: 부스피론 (mg/kg)  
 Zol: 졸미트립탄 (mg/kg)

아만타딘(기존 치료제)과 비교했을 때 JM-010의 월등한 치료 효과 결과



출처: Thomsen et al, Experimental Neurology 2022

# JM-010 (콘테라파마) : 임상 설계 및 타임라인



## 유럽 임상 프로토콜

**임상시험 목적** 파킨슨병 환자에게 발생하는 이상운동증 중증도를 감소시키는 데 있어 JM-010의 유효성을 위약 요법과 비교하려는 목적

**대상 질환명** 파킨슨병 이상운동증(Dyskinesia in Parkinson's disease)

**임상시험 형태** 평행 설계(Parallel Design)

**배정방식** 무작위(Randomized)

**눈가림 여부** 이중 눈가림(Double Blind)

**1차 평가변수** 베이스라인으로부터 12주까지 UDysRS\* 총점 변화

**2차 평가변수**

1. 베이스라인으로부터 2, 4, 8주까지 UDysRS 총점 변화
2. 베이스라인으로부터 2, 4, 8, 12주까지 MDS-UPDRS\*\* 파트 III 점수 변화

\*UDysRS(Unified Dyskinesia Rating Scale) : 이상운동증 종합평가척도

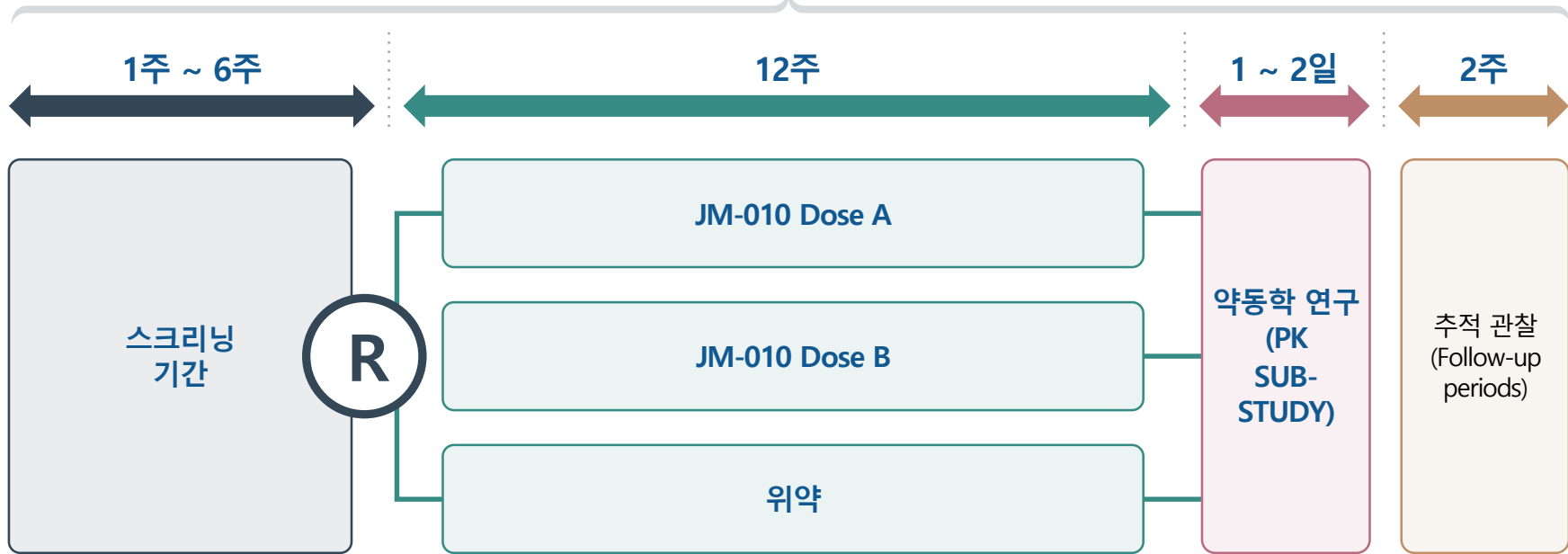
\*\*MDS-UPDRS(Unified Parkinson's disease rating scale) : 통합 파킨슨병 평가 척도



# JM-010 (콘테라파마) : 임상 설계 및 타임라인

## 유럽 임상 타임라인

이중 맹검, 이중 위약 치료 기간



출처: ClinicalTrials.gov Identifier: NCT03956979

## 향후 일정



# JM-010 (콘테라파마) : 임상 설계 및 타임라인

## 미국 임상 프로토콜

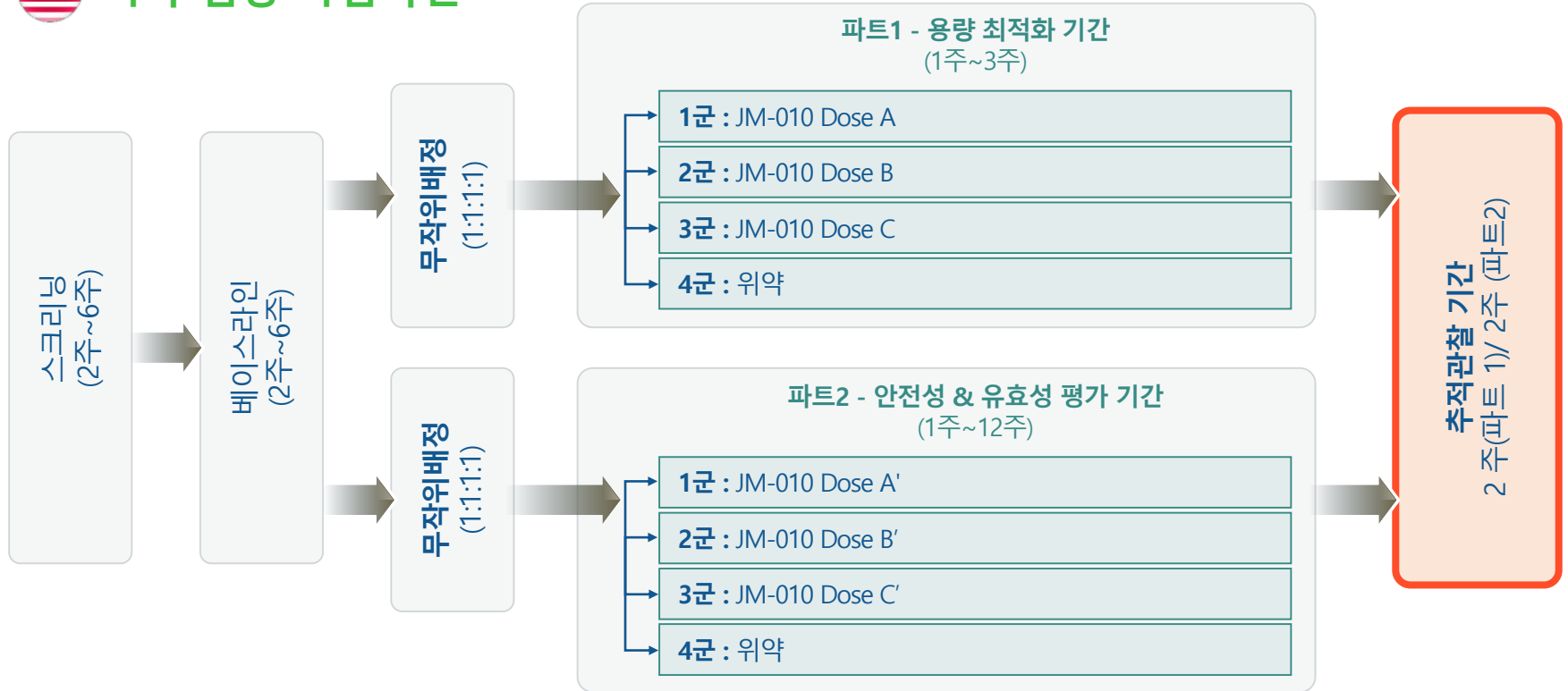
<b>임상시험 목적</b>	파킨슨병 환자에게 발생하는 이상운동증 중증도를 감소시키는 데 있어 JM-010의 유효성을 위약 요법과 비교하려는 목적
<b>대상 질환명</b>	파킨슨병 이상운동증(Dyskinesia in Parkinson's disease)
<b>임상시험 형태</b>	평행 설계(Parallel Design)
<b>배정방식</b>	무작위(Randomized)
<b>눈가림 여부</b>	이중 눈가림(Double Blind)
<b>1차 평가변수</b>	(파트1) 파킨슨병 환자에 대한 JM-010 의 내약성/안전성 확인 (파트2) 베이스라인으로부터 12주까지 UDysRS* 총점 변화
<b>2차 평가변수</b>	베이스라인으로부터 12주까지 MDS-UPDRS** 점수 변화

\*UDysRS(Unified Dyskinesia Rating Scale) : 이상운동증 종합평가척도

\*\*MDS-UPDRS(Unified Parkinson's disease rating scale) : 통합 파킨슨병 평가 척도

# JM-010 (콘테라파마) : 임상 설계 및 타임라인

## 미국 임상 타임라인



출처: ClinicalTrials.gov Identifier: NCT04377945

## 향후 일정



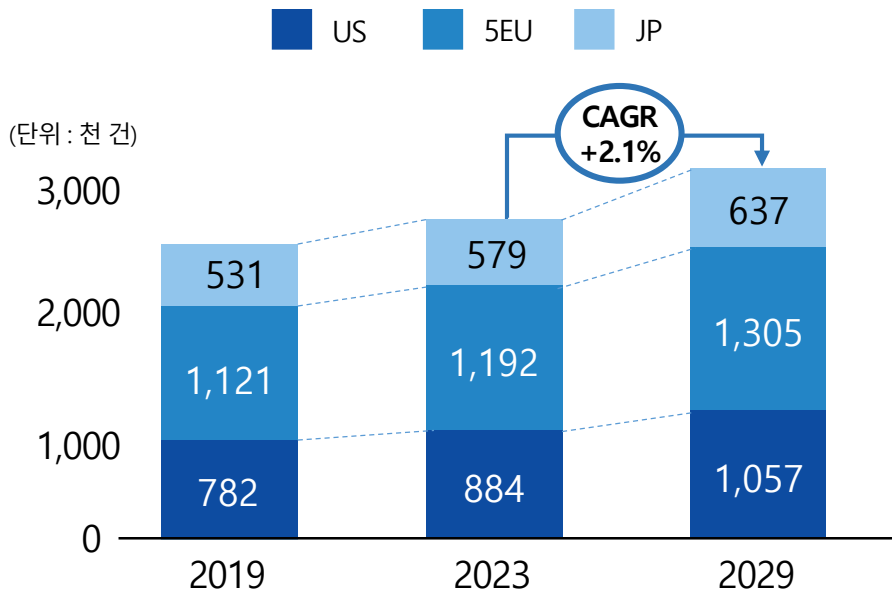
# JM-010 (콘테라파마) : 이상운동증 환자수 예측

- 주요 7개국\* 파킨슨병 이상운동증 환자는 약 90만 명으로 추산되며 꾸준히 증가할 것으로 예측

진단된 파킨슨병 (PD) 성인 환자 수	PD 환자의 이상운동증 유병률	PD 환자의 이상운동증 환자 수
약 265만명	약 34%**	약 90만명

\*주요 7개국 : 미국, 영국, 프랑스, 독일, 이탈리아, 스페인, 일본  
 \*\*출처 : J Neural Transm (Vienna). 2007;114(8):1023-6.

## 18세 이상 성인에서 PD 진단 케이스



출처 : GlobalData.

- 고령화에 따라 파킨슨병 환자는 꾸준히 증가하여 이상운동증 환자도 증가할 것으로 예상됨
- 현재 미국에서 유일하게 승인된 이상운동증 치료제로 Gocovri가 유일하지만, 환시 등의 부작용 발생
- 이상운동증과 같은 운동 합병증은 파킨슨병 환자들이 호소하는 미충족 수요(Unmet Needs) 중 질병근원 치료제에 뒤이어 2위\*

※ 참고 : Gocovri 가격 연간 \$35,551 (2022년 미국 기준)  
 \*출처 : Decision Resources Group(DRG) Parkinson's disease landscape & forecast, Aug 2019

# 주요경영현황

---

# 2024년 1분기 손익

## 별도

단위 : 억 원	1Q '23	1Q '24	YoY
매출액	370	340	-8.1%
매출원가율(%)	55.3%	54.5%	
경상연구개발비	32	27	-15.6%
경상연구개발비비율(%)		7.9%	
영업이익	-20	21	205.0%
이익률(%)		6.2%	
당기순이익	-24	20	183.3%
이익률(%)		5.9%	

- R&D비용 : 1Q23 57억원 (15.4%, 투자 13억원 포함), 1Q24 58억원 (17.1%, 투자 19억원 포함)

## 연결

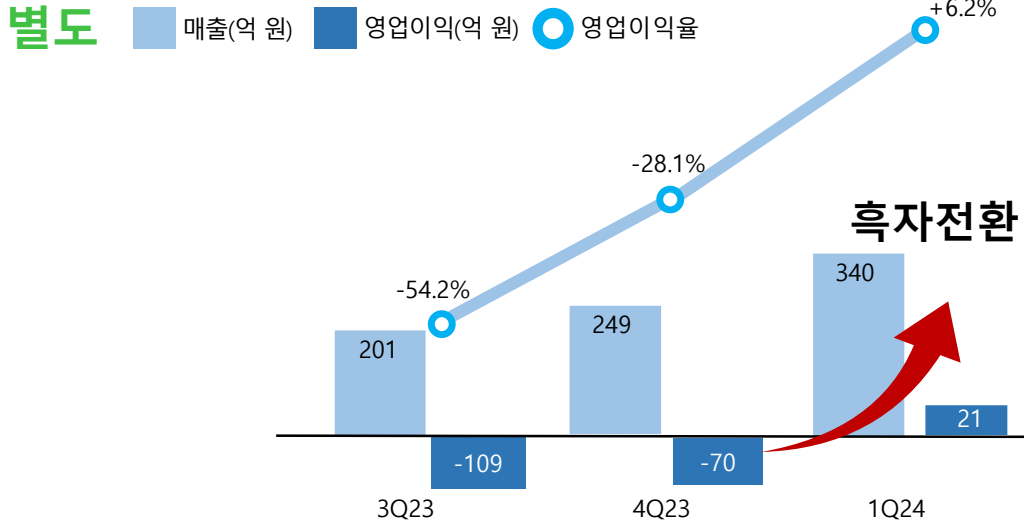
단위 : 억 원	1Q '23	1Q '24	YoY
매출액	372	344	-7.5%
매출원가율(%)		54.5%	
경상연구개발비	60	61	1.7%
경상연구개발비비율(%)		17.7%	
영업이익	-47	-16	66.0%
이익률(%)		-4.7%	
당기순이익	-57	-26	54.4%
이익률(%)		-7.6%	

- R&D비용 : 1Q23 85억원 (22.8%, 투자 13억원 포함), 1Q24 91억원 (26.4%, 투자 19억원 포함)

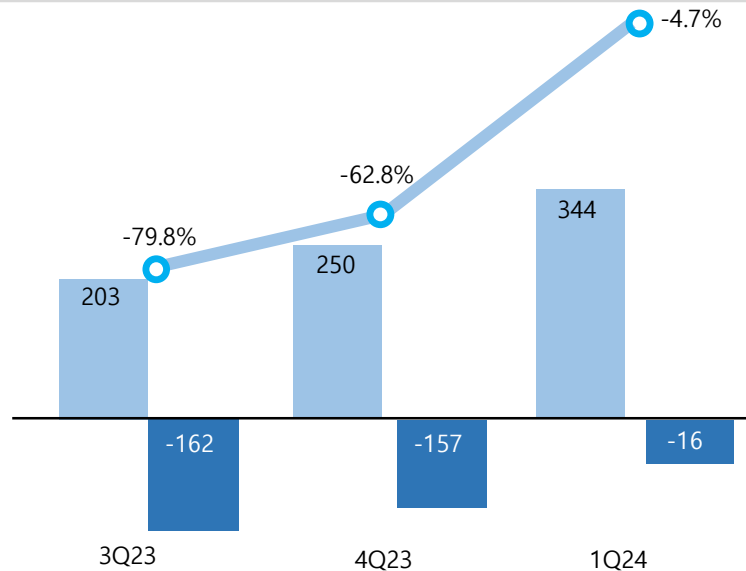
- 별도와 연결의 영업이익 및 당기순이익의 차액은 대부분 콘테라파마의 연구개발비 차이

# 경영 실적

## 분기별 실적 추이



## 연결

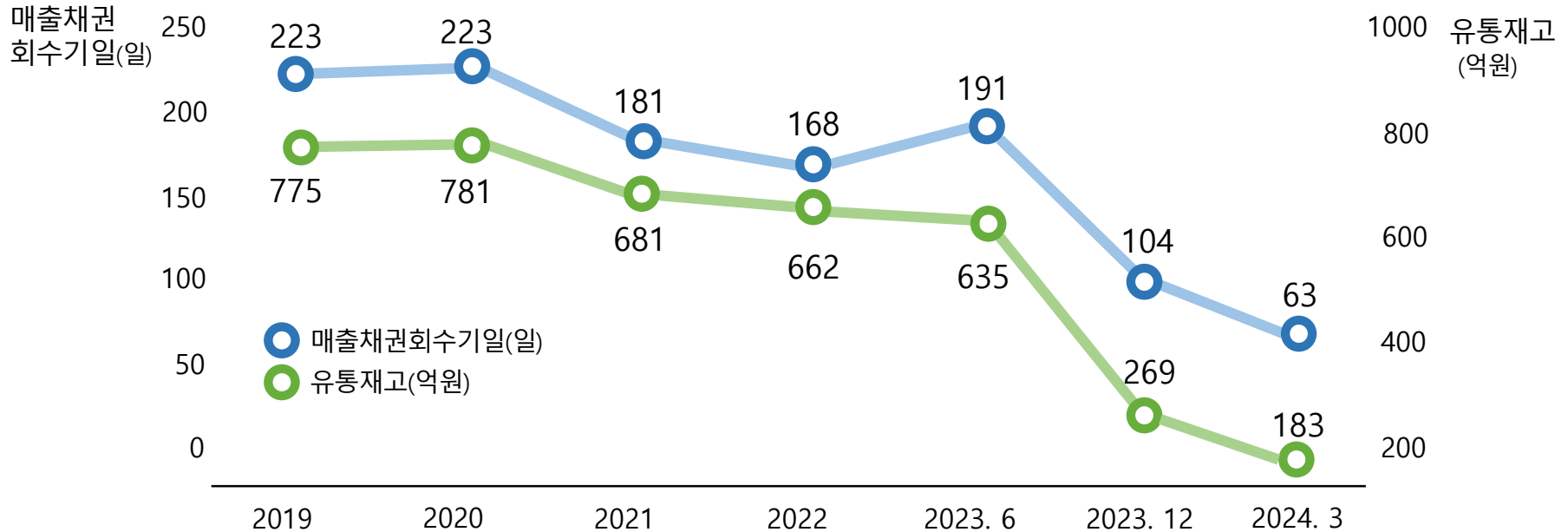


### 2024년 1분기 주요사항

- 23년 하반기부터 진행한 우량거래처 위주의 유통구조 개선으로 부실화된 거래처를 포함 약 23%의 도매 거래처를 정리, 유통마진 조정 등 여러 노력으로 주요 품목의 매출이 회복
- 영업건전성 개선 및 생산건전성 개선 조치로 수익성 개선
- 매출증가 및 수익성개선으로 별도기준 영업이익 흑자전환 달성 / 연결기준 영업적자 축소

# 경영 개선 조치

## 매출채권회수기일/ 유통재고\*



\*SS-CHART 데이터 및 자사 추정치

### ■ 영업 건전성 개선 조치

- 장기매출채권의 회수로 정상매출채권 비율을 높이고 매출채권회전일수를 단축하여 영업현금흐름 개선
- 출고 조정 등으로 유통재고 축소로 수익성 개선
- 방만하게 관리되어온 유통마진을 조절하여 수익성 개선
- 공헌이익 기반의 품목 재구성으로 수익성 개선 (약 50여개 품목 정리)

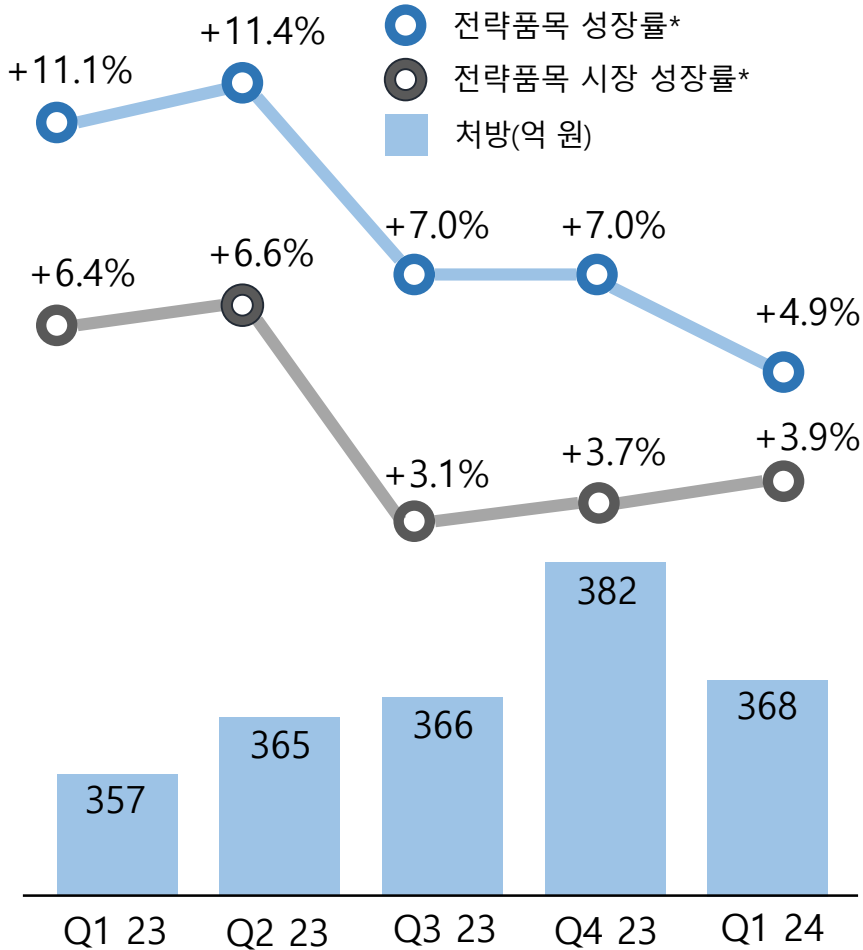
### ■ 생산 건전성 개선 조치

- 장기적인 판매 계획 하에 유통재고, 원재료 재고, 생산의 효율적인 관리를 통한 재고 관리 개선으로 생산 원가 통제
- 생산성을 기반으로 품목 및 SKU 재설정 (80여개 축소)



# 처방의약품(ETC) 처방 실적

## 분기별 원외처방액 추이



출처 : UBIST 2024년 3월 데이터 기준

## 주요사항

### 2024년 1분기 주요사항

- 전략적 중요도와 수익성을 바탕으로 한 정리품목 및 관리품목 선정
- 전체품목 처방성장률\* +3.0% (시장성장률 +5.5%)
- 전략품목 처방성장률\* +4.9% (시장성장률 +3.9%)
  - 당뇨병성 신경병증치료제제품군 +4.9%
  - 철분제 +4.7%
  - 호흡기 제품 +10.0%
  - CNS 제품 +11.4%
  - 간질환보조치료제 +2.2%

\*전년동기대비 성장률

### 2024년 2분기 사업 활동

- 의료사태로 인한 병원처방감소 : 의원 활동 강화로 전략 품목 위주의 제품 특장점 소개
- 라투다 발매 준비 : CNS\* 영업팀 신설
- 텍시드 : 발매 10주년 기념 브랜드 마케팅 강화
- 레가론 : 내과/의원/가정의학과에 집중적으로 제품 특장점 소개

\*CNS : Central Nervous system을 뜻하며 중추신경계를 의미

# 주요경영현황 – 경영전략

## 1. 수익성

### 선택과 집중을 통한 흑자전환 유지 및 확대

- 효율적인 유통전략 통한 유통마진 증가
- CNS 전문 영업조직 강화, 신제품 및 기존제품 매출증대
- 공헌이익 기반으로 제품포트폴리오 재구성

## 2. R&D

### 신약개발 및 신약가치 조기실현

- 주요 파이프라인의 결과 도출 및 적정 신약가치 조기 실현 위한 전략 수립
- 신약, 개량신약 및 제네릭 개발 등 미래를 위한 지속적인 파이프라인 도출
- 글로벌 오픈이노베이션 전략 지속

## 3. 밸류업

### 미래성장주주환원 밸런스를 유지하는 밸류업

- 약 507억 원 규모의 자기주식 전량 소각 완료 (4월 1일, 발행주식의 3.67%)
- 주주가치 극대화를 위한 배당정책 적극 추진
- 콘테라파마 해외자본시장 상장 추진
- ESG 활동 연계 및 강화

# 지속 가능 경영

- 2023년 두 곳의 ESG 전문 평가기관(한국ESG기준원, 서스틴베스트)에서 ESG 등급 평가 완료
- 한국ESG기준원에서는 환경(B), 사회(A), 지배구조(B+)로 등급을 받아 총합 ESG 등급은 B+ 획득
- 서스틴베스트에서는 규모등급에서는 최우수 등급인 AA, 전체등급에서는 A를 획득해 상위에 랭크



전문평가기관	ESG등급	환경	사회	지배구조
한국ESG기준원	B+	B	A	B+
전문평가기관	규모등급		전체등급	
서스틴베스트	AA		A	

\*2023년도 평가 기준

## 환경(E)

- 환경사고 예방을 위해 리스크 평가와 예방 시스템 구축 등의 활동 진행 (ISO14001인증)
- 최근 5년 이내 온실가스 배출량 정보 공개와 저감 성과 발표로 탄소 중립 달성을 위한 적극적 활동

## 사회(S)

- 안전보건경영시스템 및 안전보건 전담조직을 운영하며, 종사자를 위한 안전한 사업장 구축 (ISO45001인증)
- 공급망 관리 부문의 성과가 평균 대비 우수하며 공정 거래 원칙을 체계적으로 수립
- 공정거래 자율준수 프로그램(Compliance Program) 운영

## 지배구조(G)

- 주주의 권리 부문의 성과가 평균 대비 우수
- ESG 경영 관련 ESG 협의체 및 전담팀 구성
- 윤리규범을 수립하고, 임직원 대상의 윤리경영 프로그램을 운영

\*출처 : 2023년 하반기 서스틴베스트 ESG 평가보고서

# 참고자료

---

# 요약 연결 재무상태표

단위 : 억 원	2023	2024 1Q	변동
<b>유동자산</b>	<b>2,542</b>	<b>2,489</b>	<b>-53</b>
현금 및 현금성 자산	1,512	1,624	112
매출 채권	357	237	-120
재고 자산	568	526	-42
기타	105	102	-3
<b>비유동자산</b>	<b>1,748</b>	<b>1,736</b>	<b>-12</b>
유·무형자산	1,310	1,305	-5
종속·관계·공동기업	129	126	-3
펀드/주식	187	199	12
기타	122	106	-16
<b>자산 총계</b>	<b>4,290</b>	<b>4,225</b>	<b>-65</b>
차입금	800	800	-
매입채무등	235	190	-45
기타	913	909	-4
<b>부채 총계</b>	<b>1,948</b>	<b>1,899</b>	<b>-49</b>
<b>자본 총계</b>	<b>2,343</b>	<b>2,326</b>	<b>-17</b>
<b>부채비율</b>	<b>83%</b>	<b>82%</b>	<b>-1%</b>

## 주요 변동 사항

- **현금 및 현금성 자산**  
채권 회수증가에 따른 현금 및 현금성 자산 증가
- **매출 채권**  
매출채권 회수증가

# OCI와 공동 경영

- OCI는 제약·바이오 분야의 기술역량 강화와 사업 본격화를 위해 R&D 및 투자 조직, 생산, 영업, 마케팅 기반을 갖춘 부광약품에 투자 결정
- 국내 R&D 중심 제약회사 투자를 통해 제약·바이오·연구개발에 기반한 중장기 지속성장 모델 구현

## 주식 매수 거래 구조

### OCI의 투자내용

- 투자 대상 주식
  - 약 773만주
  - 약 11% 지분 확보로 최대주주 지위
- 투자 금액
  - 총 약 1,461억 원

### 공동경영

- 주주 간 협약으로 공동경영 기반 마련
  - 신제품 개발·투자 의사결정, 대규모 차입 등 중요한 경영상 판단에 관하여 상호 협의
  - 향후 특수 관계인 추가 지분 매각 시 우선 매수권 행사 가능

## OCI의 제약·바이오 사업 진출 배경

- 전통 제조업 대비 기술집약적이고 수익성이 높은 고부가가치 미래 성장산업
- 정밀화학 엔지니어링 기술과 경험을 확장하여 경쟁력 확보가 가능한 연관 산업
- 경기변동성이 큰 기존 화학 비즈니스의 한계를 극복하고 안정적 매출 및 수익 기반을 확보

## 기대 효과

- 부광약품이 기 보유한 자원, 인력, 기술, 유통망 등 제약 기업의 역량과 강점으로 제약·바이오 사업 성장기반 마련
- 공동 경영을 통한 전략적 투자 활성화로 신약 파이프라인 지속 확보
- OCI의 글로벌 사업 역량과 부광약품의 오픈 이노베이션 사업 모델 및 R&D 역량을 기반으로, 공동경영을 통한 시너지 창출 및 글로벌 제약·바이오 회사로 성장시킬 계획

**Thank you!**

**IR contacts**

[E-mail: choich@bukwang.co.kr](mailto:choich@bukwang.co.kr)

Tel: 02-828-8117

Address: 서울시 동작구 상도로 7

**MAKING**  
**TOMORROW**  
**BETTER**

