



Making Tomorrow Better

부광약품은 연구개발 전문회사로 입지를 굳건히 하며
내실을 다지는 동시에, 신약개발과 외형 성장에도 많은 노력을
기울이고 있습니다. 오픈이노베이션의 선두주자로 강화된 입지를
적극적으로 활용해 글로벌 제약사로 도약해 나가겠습니다.

01

COMPANY OVERVIEW

CEO 메시지

Milestones

경영이념 및 비전, 성장전략

시너지를 통한 경쟁력 강화

2022 at a Glance

Research & Development

R&D Pipeline

생산시설

연구시설

글로벌 네트워크

CSR

CEO 메시지



부광약품주식회사
대표이사 유 희 원

고객에게 사랑받고 사회로부터 신뢰받는 제약회사로서 혁신 성장을 향해 새로운 여정을 시작합니다.

존경하는 주주, 이해관계자 여러분

부광약품의 첫 번째 Annual Report를 통해 인사드리게 되어 기쁘게 생각합니다.

지난 2022년은 전 세계적인 경기 침체와 함께 제약·바이오 분야에서도 어려움이 지속되었습니다. 이러한 경영환경 속에서도 부광약품은 주주 가치 제고를 위해서 지속적인 성장과 안정적인 수익을 보여드리고자 최선의 노력을 기울였습니다. 그 결과 2022년 연결 기준 매출액은 1,909억 원으로 전년 대비 4.6% 성장했습니다.

오픈이노베이션을 통한 신약개발에 있어서도 덴마크에 위치한 자회사 Contera Pharma와 공동으로 개발 중인 파킨슨병 신약후보물질 'JM-010', 자회사인 Dyna Therapeutics에서 개발하고 있는 항암제 'SOL-804', 일본 Sumitomo Pharma에서 도입한 조현병 및 양극성 우울증 치료제 '루라시돈' 등 다양한 파이프라인에서 의미 있는 성과를 이어갔습니다.

글로벌 그린에너지·화학기업 OCI(주)와 공동경영은 더 폭 넓고 더 큰 미래를 향해 시너지 영역을 발굴하고 전략적 투자를 활성화할 수 있는 기반을 굳건히 했습니다. 부광약품은 이미 이전의 투자 성과들과 신약 라이선싱, 임상진행들로 오픈이노베이션에 강한 신약개발 회사로서 그 역량을 증명해낸 바 있습니다. 이에 더하여 기존에 진행하던 오픈이노베이션의 범위와 규모를 넓히고, 많은 투자가 수반되는 항암제와 글로벌 제약사들이 관심을 기울이는 중추신경계 약물을 중심으로 연구개발에 더욱 박차를 가할 계획입니다.

안으로는 제약회사로서의 사회적 소임을 다하고자 다각적인 노력을 기울였습니다. 일찍이 코로나19 상황에 도움이 되고자 과감히 진행했던 '타세놀'의 증산은 많은 국민 여러분들께 도움이 되었을 뿐만 아니라 매출에도 긍정적 영향을 주었습니다. 이와 함께 안전보건경영관리 시스템 및 친환경 사업장 구축, 사회공헌 활동을 통해 사회적 가치 창출을 위한 투자와 노력도 지속적으로 강화해 나갔습니다.

2023년 역시 부광약품 앞에는 무한한 도전이 기다리고 있습니다. 부광약품은 팬데믹 이후 맞이하는 새로운 변화를 혁신 성장의 기회로 삼아, 현재 진행 중인 신약개발 프로젝트의 성공을 위해 역량을 집중하겠습니다. 또한 국내외를 아우르는 글로벌 네트워크를 통해 신규 파이프라인 확대를 적극적으로 추진하겠습니다. '글로벌 제약·바이오사로의 도약'이라는 비전 실현을 향한 부광약품의 힘찬 행보에 관심과 격려 부탁드립니다.

감사합니다.

Milestones

시대변화에 능동적으로 대처하고, 끊임없이 성장·발전하여 더 건강한 내일을 열어갑니다.

1960~1999

- 1960.10. 부광상사(주) 설립
- 1962.03. 부광약품공업(주)으로 상호 변경
- 1985.04. 국내 최초의 K.G.M.P(우수약품 제조시설) 실시 인가
- 1988.08. 기업 공개(IPO)
- 1989.12. 제2공장 준공(안산)
- 1993.12. 중앙연구소 설립
- 1997.01. 노사협력우량기업 선정

2010~2019

- 2014.05. 자회사 부광씨앤씨(주) 설립
- 2014.07. 제15회 감사대상 '금융감독원 원장' 표창
- 2014.11. 덴마크 코펜하겐 소재의 바이오 기업 Contera Pharma A/S 인수
- 2015.06. 자회사 부광메디카(주) 설립
- 2016.06. 자회사 다이나세라퓨틱스(주) 신규 제형 항암제 후보물질 'SOL-804'의 전 세계 독점 라이선스 취득
- 2016.11. 안전보건(OHSAS18001) / 환경(ISO14001) 경영시스템 인증 획득
- 2018.06. ISO45001(안전보건 경영시스템) 국내 제약업계 최초 인증 획득
- 2019.07. 영국 던디대학-옥스포드대학과 파킨슨병 신약 공동 개발 계약 체결
- 2019.09. JaguAhR Therapeutics 설립

2000~2009

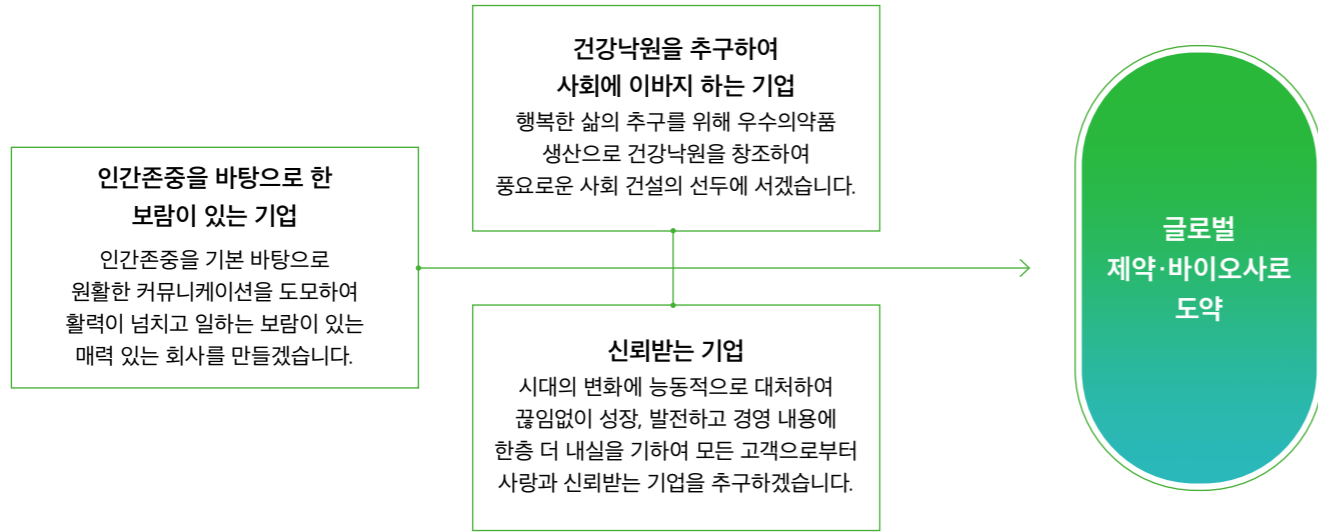
- 2000.05. 부광약품주식회사로 상호 변경
- 2004.11. 일본 에자이사에 클레부딘(간염치료제) 관련 특허 및 기술정보 이전 계약 체결
- 2006.11. Forbes지 선정 '최우수중소기업 200(200 Best Under a Billion)' 선정
레보비르 캡슐(클레부딘:B형 간염치료제)에 한국식품의약품안전청의 시판허가 취득
- 2007.02. 레보비르 캡슐 '제8회 대한민국신약개발상(KNDA) 대상' 수상
- 2008.03. 제42회 납세자의 날 '석탑산업훈장' 수상
- 2008.08. 안산 제2공장 cGMP 시설 사용허가 승인

2020~

- 2020.04. 자회사 Contera Pharma A/S 한국지사 설립
- 2020.06. 미다졸람주사 코로나바이러스감염증-19(COVID-19) 마취 진정제 유럽 수출
- 2021.11. 제35회 약의 날 '식품의약품안전처장 표창' 수상
- 2022.02. OCI(주)와 공동경영 체제 전환
- 2022.08. 자회사 다이나세라퓨틱스(주)의 항암제 'SOL-804' 국내 및 32개국 특허 등록
- 2022.10. 조현병 및 양극성 우울증 치료제 신약 '루라시돈' 품목허가 신청
- 2022.11. 제36회 약의 날 '대통령 표창' 수상

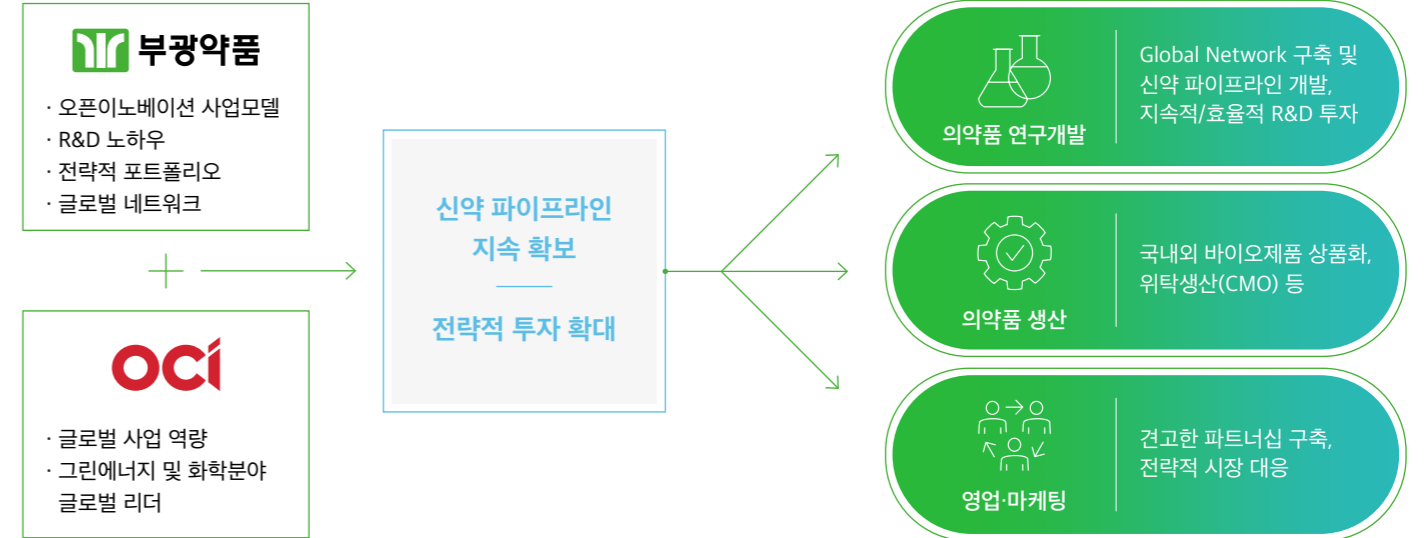
경영이념 및 비전

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



시너지를 통한 경쟁력 강화

2022년 시작된 글로벌 화학기업 OCI(주)와의 공동경영을 통해 글로벌 제약사로의 성장을 가속화해 나갑니다. OCI(주)의 글로벌 사업 역량을 결합하여 다양한 시너지 영역을 발굴하고 전략적 투자를 활성화할 계획입니다.



성장전략 부광약품은 조인트벤처 설립, 리서치 협업, M&A 등 다양한 형태의 R&D 오픈이노베이션 전략을 추진하여 파이프라인과 사업모델을 확보해 나가고 있습니다.

오픈이노베이션을 통한 파이프라인 확대

부광약품은 전임상부터 3상까지 전 주기의 임상군을 보유하고 있으며, 미국, 유럽 등 30개 이상의 국내외 제약기업 및 바이오벤처 기업들과 파트너십을 맺고 혁신적인 신약 후보물질의 개발을 진행하고 있습니다.

전략적 투자

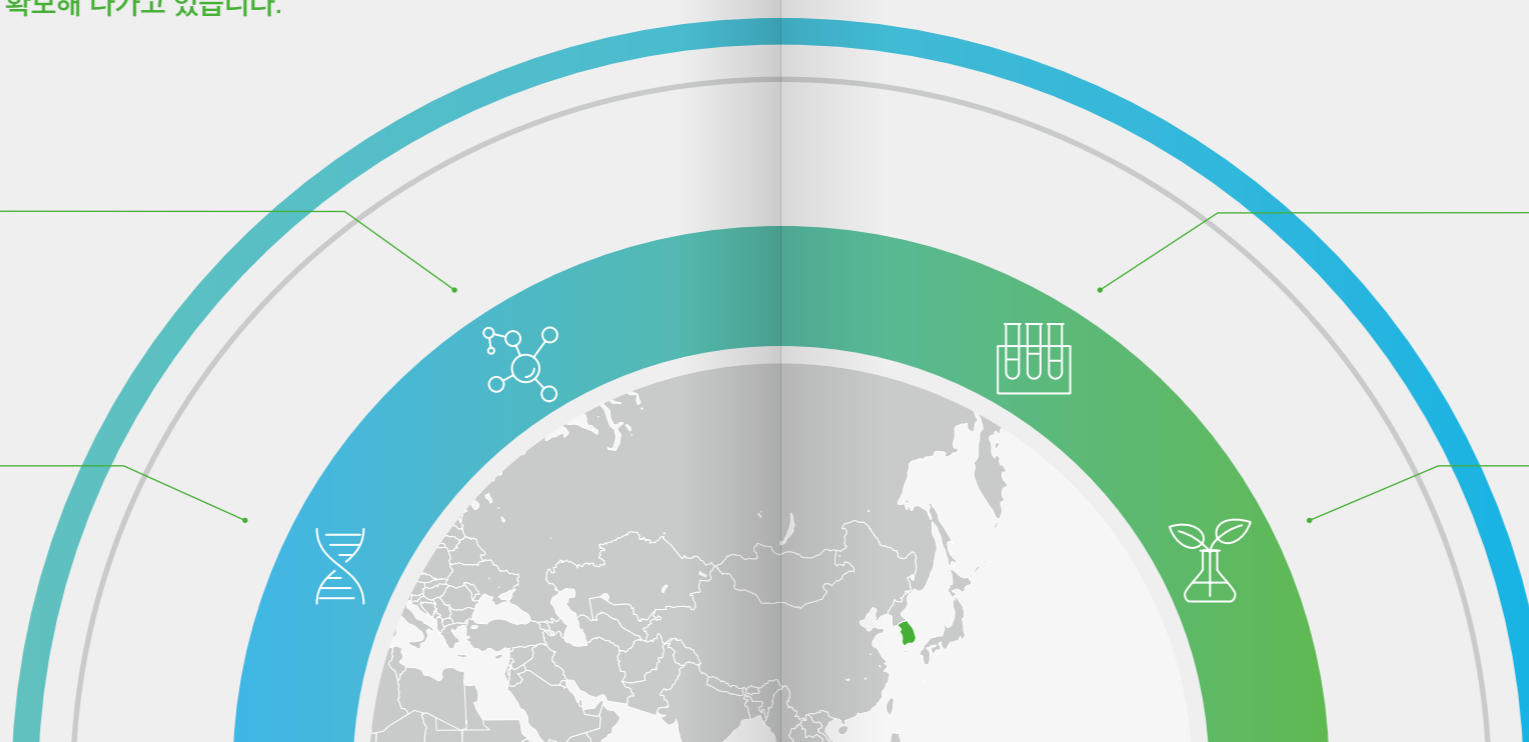
싱가포르의 항암제 전문 제약사인 ASLAN Pharmaceuticals와 합작 기업 JaguAhR Therapeutics를 설립해 면역항암제를 공동 개발하고, 알츠하이머 치료제를 개발하는 이스라엘의 제약기업 Protekt에 투자하는 등 해외와 국내의 유망 기업에 전략적인 투자를 계속하고 있습니다.

신약개발 및 선순환 투자

오픈이노베이션을 통해 신약개발 파이프라인을 확보하고, 이 과정에서 창출된 수익을 재투자하는 선순환 구조를 통해 지속가능한 신약개발 모델을 구축하고 있습니다.

사업모델의 다양화

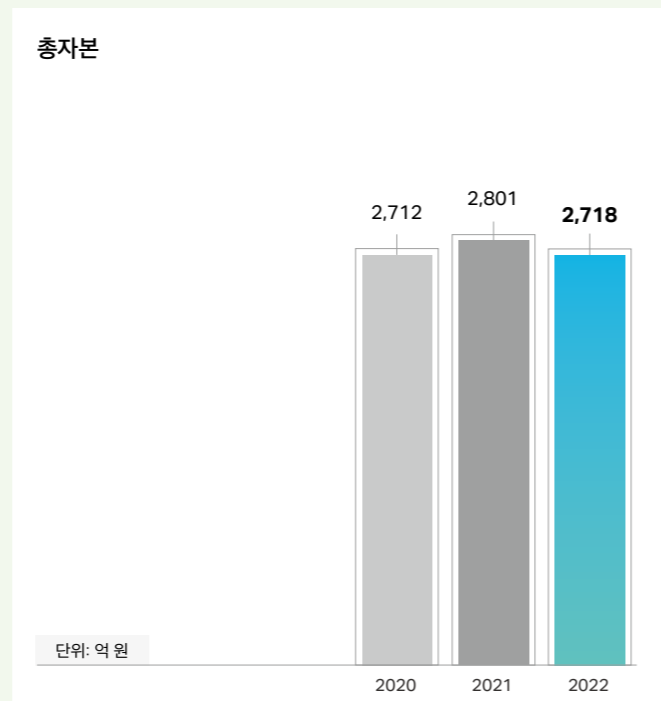
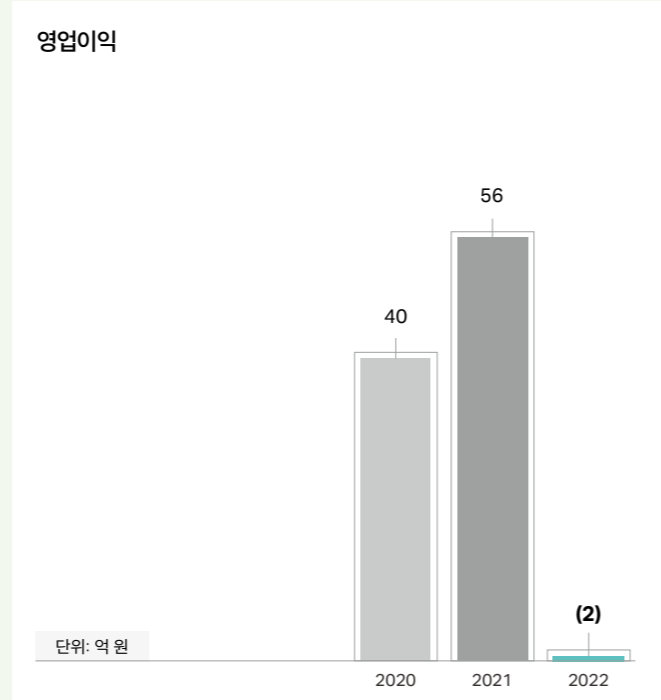
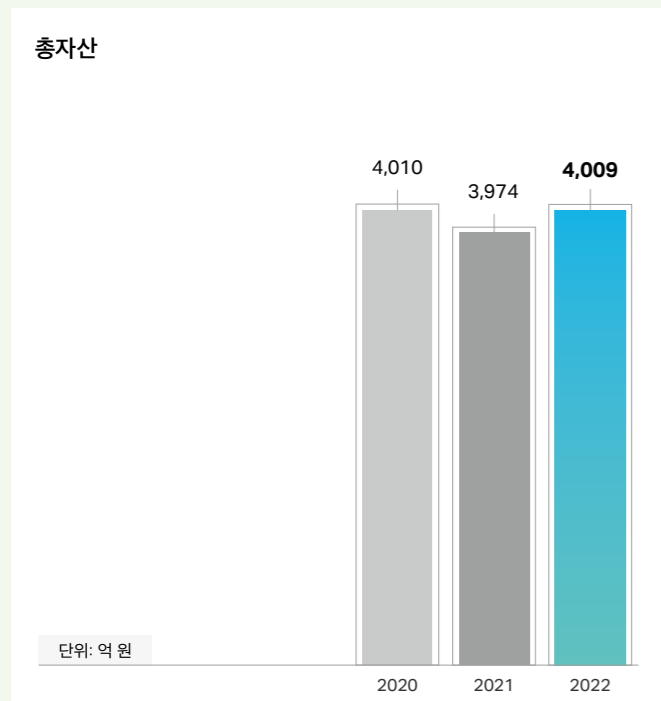
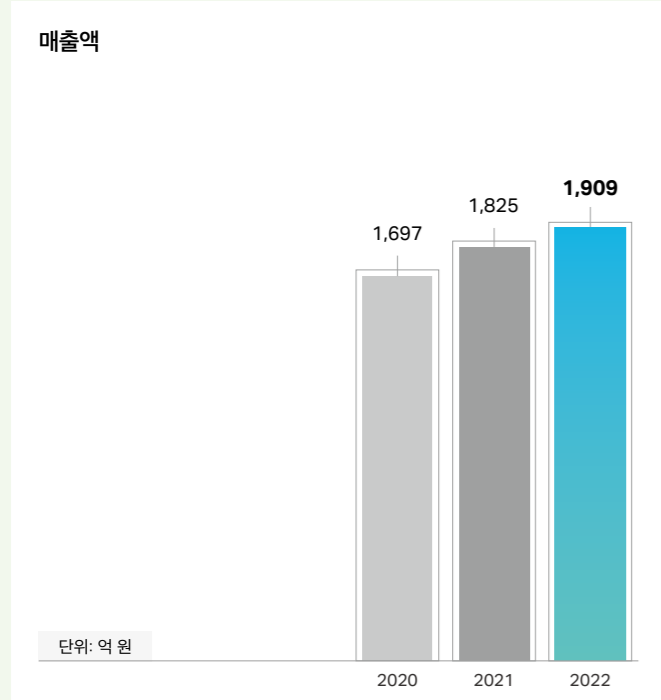
전문의약품뿐만 아니라 일반의약품, 생활용품, 건강기능식품 등 다양한 제품들로 컨슈머 헬스 사업 부문을 확대하여 국민의 건강과 삶의 질을 향상시킬 수 있도록 노력하고 있습니다.



2022 at a Glance

Financial Highlights

연결재무제표 기준



News Highlights

02월

OCI(주)와 공동경영 체제 전환

부광약품과 OCI(주)는 주식매매계약 체결을 통해 신제품 개발과 투자 의사결정, 대규모 차입 등 중요한 경영상 판단에 상호 협의하는 공동경영의 발판을 마련했습니다. OCI(주)의 공동경영 참여를 통해 신약개발을 비롯하여 전략적 투자의 규모를 늘려 나가고 파이프라인 확대를 추진할 계획입니다.

07월

루라시돈 임상3상 통계적 유의성 확보

조현병 및 양극성 우울증 치료제 '루라시돈'이 35개 병원에서 210명의 환자를 대상으로 한 3상 임상시험 탐라인 결과 통계적 유의성을 확보하며 임상 성공을 확인했습니다.

08월

항암제 SOL-804 국내 및 32개국 특허 등록

자회사 Dyna Therapeutics의 전립선암 치료제 'SOL-804'의 조성물 특허가 국내 및 미국, 일본, 유럽 20개국, 호주 등 32개국에서 등록 결정되었습니다. 'SOL-804'는 기존치료제가 가지고 있는 약점인 흡수율 및 음식물 영향을 개선시킨 개량신약으로 환자의 복용 편의성 및 복약 순응도를 증가시킬 수 있을 것으로 기대하고 있습니다.

11월

제36회 약의 날 대통령 표창

약의 날이 국가 지정 법정기념일이 된 이후 2번째인 제36회 약의 날 기념식에서 유희원 대표이사가 대통령 표창을 수상했습니다. 이는 코로나19 팬데믹 상황에서 국민의 건강과 생명을 위해 필수적인 의약품을 안정적으로 공급한 노력을 인정받은 뜻깊은 결과입니다.

아세트아미노펜 수급 불안정 해소를 위한 노력

코로나19라는 국가적인 위기를 극복하는 과정에서, 부광약품은 약성재고와 다른 의약품의 생산 차질 등의 리스크를 과감히 떠안고 해열진통제인 아세트아미노펜 제제 수급 안정화를 위해 최우선적으로 생산계획을 수립, 아세트아미노펜 500mg 단일정제 '타세놀정'을 필수약품 생산에 준하는 수준으로 제조 역량을 투입했습니다. 이는 의약품 공급 부족 해소와 국민보건 향상에 기여할 것이라는 부광약품의 경영이념이자 사명감을 보여준 것으로, 앞으로도 우수한 품질의 의약품 개발과 공급을 통해 국민건강 증진과 행복한 사회 구현에 적극적으로 기여해 나가겠습니다.



Research & Development

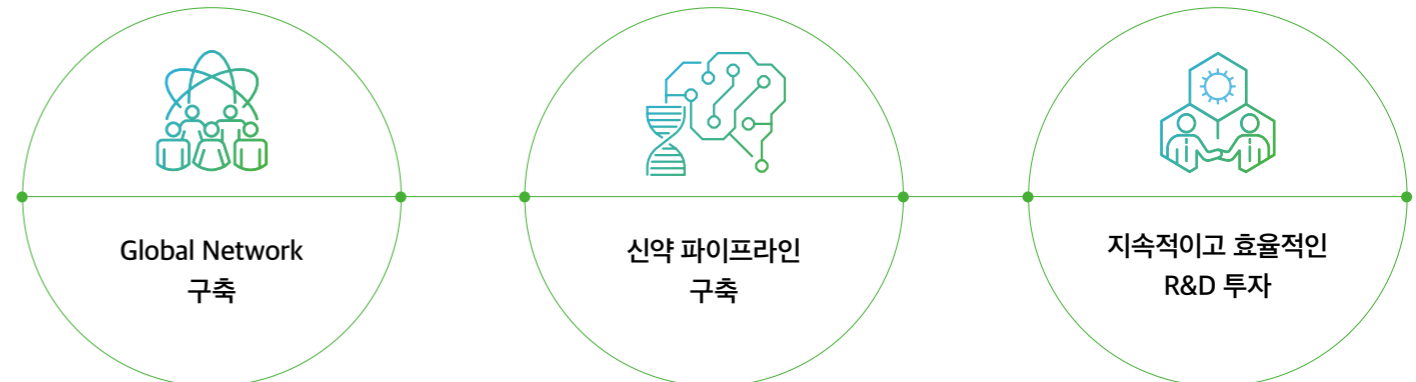
부광약품은 국내 최초로 GMP 인증을 받은 제약사 중 하나로서 의약품 연구개발, 생산, 영업·마케팅 역량을 보유하고 있는 혁신형 제약기업입니다. 부광약품은 일찍부터 연구개발에 집중적으로 투자하여 2006년 국내 제11호 신약인 B형 간염 치료제 레보비르(성분명: 클레부딘)를 세계에서 4번째로 개발, 아시아 지역에 기술수출을 진행했으며, 2013년에는 개량신약인 당뇨병성 신경병증 치료제 텍시드정을 개발했습니다.

신약개발을 향한 심 없는 도전은 오픈이노베이션 전략을 통해 중추신경계 치료제와 항암제 중심의 파이프라인 확대로 이어지고 있습니다. 2014년 덴마크에 위치한 바이오벤처 기업인 Contera Pharma를 인수함과 동시에 파킨슨병 환자의 이상운동증 치료 물질에 대한 라이선스를 취득했습니다. 제제기술 전문 자회사인 Dyna Therapeutics를 통해서도 전립선암 치료제인 'SOL-804'를 개발 중입니다.

이 밖에도 항암 전문 글로벌 제약사인 ASLAN Pharmaceuticals와 조인트벤처 계약을 맺은 후 JaguAhR Therapeutics를 설립하기도 했습니다. 한편 부광약품은 신경퇴행성 질환 치료제를 개발하는 이스라엘계 제약사인 Protekt Therapeutics에 투자하여 경영에 참여하고 있습니다.

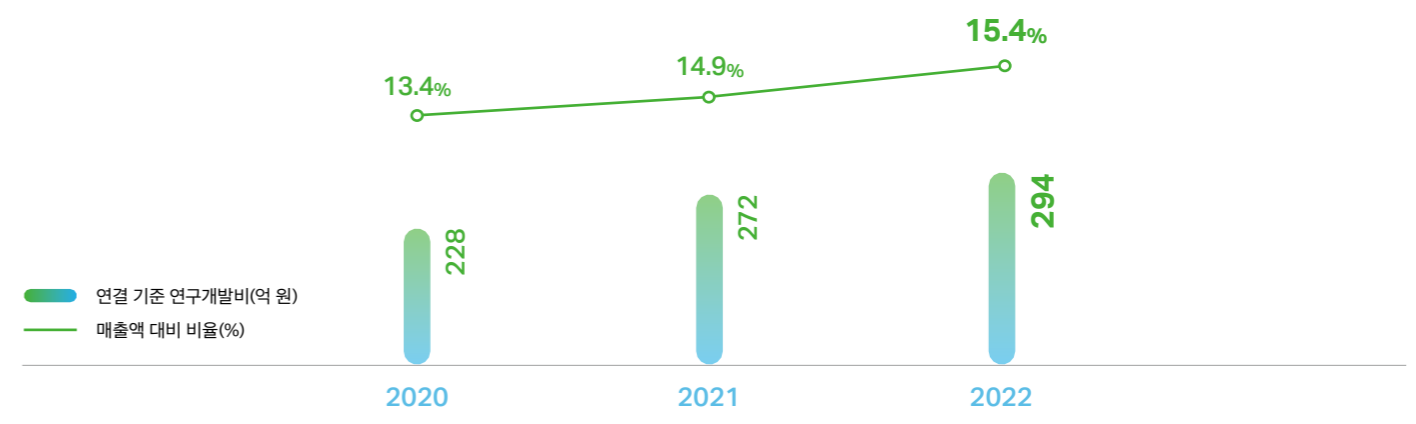
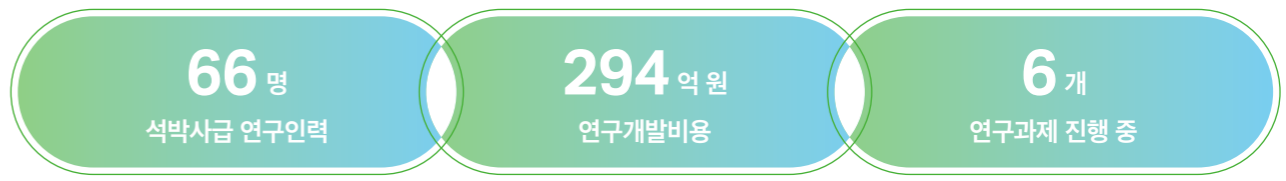
2015년에는 미국의 희귀의약품 전문 개발 회사이자 나스닥 상장사이기도 한 Acer Therapeutics에 출자했습니다. 또한 CAR-T 치료제를 개발 중인 미국의 ImmPACT Bio 등에 투자하는 등 직·간접적으로 미국, 유럽 등 30개 이상의 학계, 연구소, 제약사, 바이오벤처와 활발한 연구 협력 관계를 구축하고 있습니다. 이를 바탕으로 전 세계에서 연구·개발되고 있는 가능성 있는 대상 물질들을 매년 300개 이상 분석하고 있습니다. 부광약품은 앞으로도 R&D에 집중 투자하여 글로벌 수준의 신약 개발에 박차를 가하겠습니다.

R&D 전략



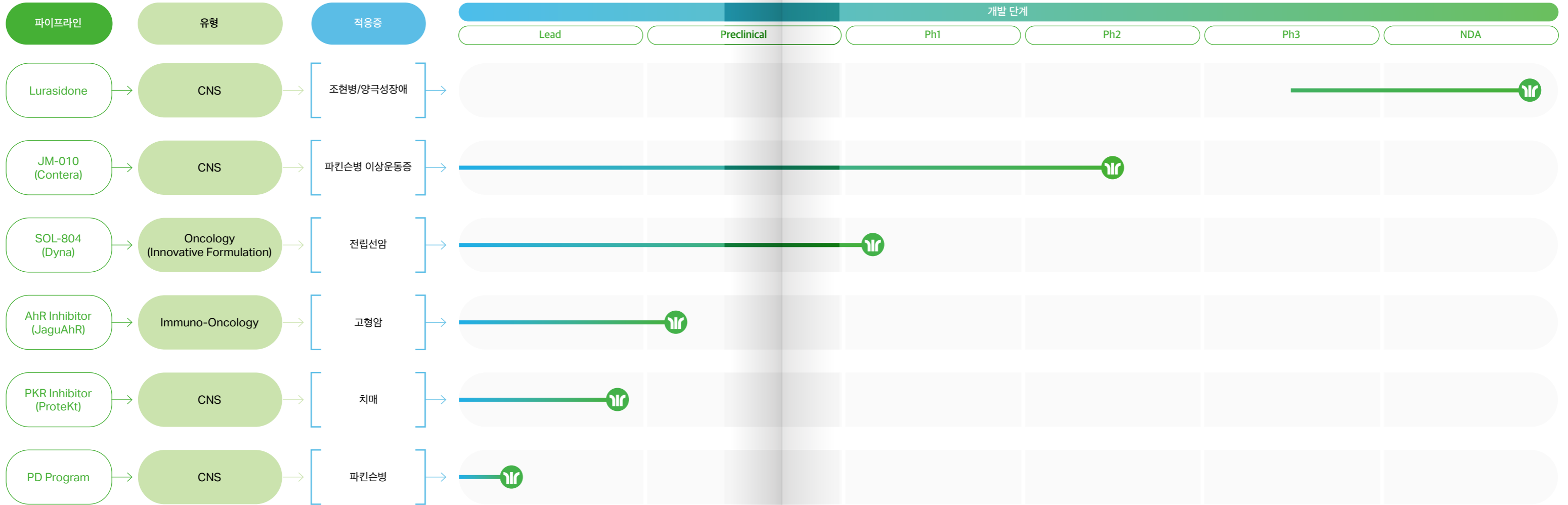
- Global Network 구축**
 - 글로벌 신약개발 전문가 네트워크
 - 혁신신약 발굴, 신약개발 기간 단축
 - 국내외 제약 분야에 활발한 투자
 - TVM Capital Life Science, Medivate Partners, 퀴드자산운용 등의 투자사들과 전략적 협력 관계를 통해 국내외 유망 바이오벤처에 투자
- 신약 파이프라인 구축**
 - JM-010 파킨슨병 관련 이상운동증 치료제
 - 덴마크 Contera Pharma로부터 라이선스 취득
 - SOL-804 전이성 거세저항성 전립선암 치료제
 - 덴마크 Solural Pharma로부터 전 세계 개발/판권 취득
 - Lurasidone 조현병 및 양극성 우울증 치료제
 - 일본 Sumitomo Pharma로부터 루라시돈의 국내 개발, 마케팅, 판매 및 유통에 관한 독점 라이선스 계약 체결
- 지속적이고 효율적인 R&D 투자**
 - 매출액 대비 연구개발비
 - 15.4%

(2022년)



R&D Pipeline

부광약품은 중추신경계(CNS)와 항암제 분야를 중심으로 신약 파이프라인을 집중 개발하고 있습니다. 앞으로도 자체 R&D 역량 강화와 함께 적극적인 오픈이노베이션 전략을 통해 다양한 신약개발에 앞장설 계획입니다.



JM-010

파킨슨병 관련 이상운동증 치료제 후보물질

덴마크 자회사 콘테라파마(Contera Pharma)와 공동으로 개발 중인 신약후보 물질 JM-010은 파킨슨병 환자들에게서 발생하는 운동장애 부작용을 치료하는 것을 목적으로 개발 중인 제품입니다. 파킨슨병 환자의 80~90%에서 레보도파 치료제 처방 후 파킨슨병 관련 이상운동증이 발생하지만, 이를 치료할 수 있는 적절한 약물이 없습니다. 따라서 JM-010이 성공적으로 개발된다면 파킨슨 질환의 필수 치료제로 자리매김할 것으로 큰 기대를 하고 있습니다.

JM-010은 이미 안전성이 입증된 약물을 배합한 신약재창출 약물로, 유럽/아시아(독일, 프랑스, 스페인, 이탈리아, 한국)와 미국에서 임상 2상이 각각 진행되고 있습니다.

부광약품은 2014년 덴마크 코펜하겐 소재 CNS 전문 바이오벤처 콘테라파마를 100% 전략적 인수함으로써 콘테라파마에서 보유하고 있는 파킨슨병 관련 이상운동증 치료 혁신신약인 JM-010의 개발권리를 확보했습니다.

SOL-804

전립선암치료제 후보물질

SOL-804는 자회사 다이나세라퓨틱스(Dyna Therapeutics)가 개발하고 있는 전립선암 치료제입니다. SOL-804는 기존 치료제와는 달리 식사 여부와 무관하게 약을 복용할 수 있어 환자의 약 복용 시 불편함 감소를 가능하게 하는 혁신적인 약물전달기술이 적용된 '자이티가'의 개량신약입니다. 2021년 12월 미국에서 조성물 특허 등록을 완료했으며, 한국, 유럽, 유라시아, 일본 등 주요 국가에 특허가 등록되어 있어 해외에서의 권한도 확보되어 있습니다.

SOL-804는 임상 1상을 진행했고, 임상 1상 결과 기존 치료제와 저용량을 사용한 결과에서의 약동학적 특성을 비교 및 확인할 수 있었습니다.

부광약품은 의약품 연구개발 전문회사 설립을 통한 신약개발 역량 강화를 위해 2016년 다이나세라퓨틱스 설립하고, 덴마크의 솔루랄파마(Solural Pharma ApS)의 신규 제형 항암제 후보물질 SOL-804의 전 세계 개발/판권을 라이선싱했습니다.

생산시설

안산공장

부광약품 안산공장은 “최고품질의 제품을 가장 경쟁력 있게 생산하여 적기공급 한다”는 미션 하에 우수약품 생산에 주력하고 있습니다. 1985년 4월에 국내 제약업체 중 최초로 KGMP 적격업소로 인증받았고, 1989년과 1992년에 생산시설 증축 및 리모델링, 2008년에 글로벌 GMP 기준에 맞는 최신 시설의 공장을 신축하여 제조 경쟁력을 확보하고 있습니다.

위치 | 경기도 안산시 단원구 능안로 47 (반월공단 14B-11)
면적 | 대지(20,592㎡ / 6,229평), 연면적(28,723㎡ / 8,688평)

생산하는 제형 정보
 의약품 : 내용고형제, 연고제, 내용액제, 외용액제, 주사제 등 5개 제형
 의약품 : 치약



첨단 생산시스템

의약품이 생산설비 내부에서만 이동하게 함으로써 이물 혼입이나 교차오염 위험성을 원천적으로 차단하고 있습니다. 이를 위해 고행제의 경우 BIN 컨테이너 과립 생산방식, 주사제의 경우 무균자동화 생산라인 등과 같은 밀폐형 생산방식(Closing system)을 채택하고 있습니다. 또한 작업장 환경관리시스템(BMS)으로 온도, 습도, 차압이 최적의 상태로 유지되도록 관리하고 있습니다.

최고 수준의 품질시스템

최신의 분석 기기로 원료에서부터 완제품까지 실시간으로 품질을 시험하는 품질관리 시스템을 비롯하여, 협력업체의 품질을 평가하는 Audit 시스템, 제조공정을 검증하는 Validation 활동, 제조나 시험에서 발생할 수 있는 일탈을 줄일 수 있는 품질 리스크 관리(QRM) 등 PIC/S GMP 요구사항들을 엄격하게 준수하는 품질보증 시스템을 통해 최고 품질의 제품을 생산하고 있습니다. 또한 KGSP 유통 시스템을 통해 우수한 제품을 고객들에게 공급하고 있습니다.

안전보건/환경시스템

직원들의 건강증진과 안전하고 쾌적한 작업환경 조성으로 안전사고 Zero, 환경오염을 최소화하는 친환경 제품 생산으로 고객들에게 차별화된 가치를 제공하기 위해서 안전보건(ISO45001) / 환경(ISO14001) 경영시스템을 운영하고 있습니다. 이를 위해 생산공정에서의 위험 요소 및 각종 환경오염 유발 요소들을 지속적으로 개선해나가고 있으며, 보람 있고 사회에 이바지하는 기업으로서의 소임을 다하고 있습니다.

연구시설

중앙연구소

1993년 12월에 설립된 중앙연구소는 제제연구개발 및 합성연구, 평가연구의 독립적인 조직을 갖추고 신제품 개발과 기존 제품의 품질 개선에 중심적 역할을 하고 있습니다.

특히 신제품 개발 시 신약 및 개량신약의 아이디어 도출부터 최적화 제형과 처방 확보, 허가등록을 위한 과학적 근거자료 확보, 외부기술 도입 및 공동 연구개발을 주도하고, 개발 과정에서 지적재산권 확보까지 전 과정을 진행하며 부광약품의 미래 성장 동력을 강화하고 있습니다.

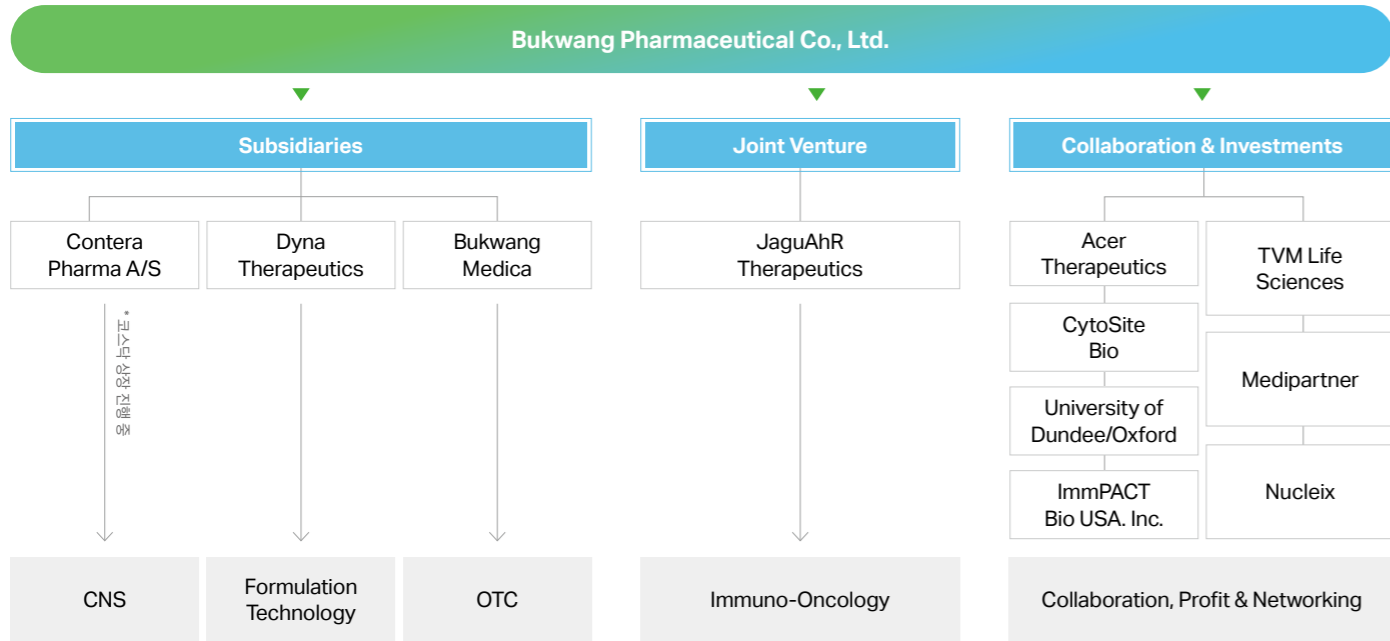
- 주요 업무**
- 신제품 개발**
 - 신제품 아이디어(신약, 개량신약)
 - 최적화 제형, 처방 확보
 - 허가등록을 위한 과학적 근거자료 확보
 - 외부기술 도입, 공동연구개발
 - 지적재산권 확보
 - 기존 제품 개선**
 - 제품 특장점 향상
 - 생산 트러블 해결
 - 원가 절감



- 1993년** 중앙연구소 설립 및 합성연구소, 약리연구실, 제제연구실 개설
- 2003년** 세포배양실 개설
- 2005년** 중앙연구소 이전 (서울시 금천구 가산디지털단지)
- 2006년** 국산신약 11호 클레부딘(상품명 : 레보비르 캡슐) 판매허가 승인 및 시판
- 2011년** 서울 본사 인근 신축 이전
- 2013년** 개량신약 텍시드정 발매

글로벌 네트워크

부광약품은 자회사, 조인트벤처, 협업/투자회사 등 특색 있는 플랫폼을 조성하여 다양한 파이프라인과 권리를 확보하고, 신약 후보물질 발굴 및 신약개발, 신사업 강화 등 프로젝트를 진행하고 있습니다.



자회사

- 콘테라파마 [Contera Pharma A/S]**
Novo Nordisk, Novartis 전직 연구원들에 의해 설립된 콘테라파마는 덴마크 소재의 중추신경질환치료제 전문 바이오 벤처로, 파킨슨병 관련 이상운동증 치료제 JM-010을 비롯하여 운동장애와 관련된 치료제 개발 중심의 연구활동을 진행하고 있습니다. 부광약품은 2014년 11월 100% 자회사로 편입했으며, 2022년 기준 71.23%의 지분을 보유하고 있습니다.
- 다이나세라퓨틱스 [Dyna Therapeutics]**
다이나세라퓨틱스는 2016년 덴마크 솔루랄파마(Solural Pharma)로부터 전립선암 치료제 SOL-804의 전 세계 개발 및 판권을 취득해 독점 개발하고 있는 회사입니다.
- 부광메디카 [Bukwang Medica]**
2015년 6월 설립된 부광메디카는 부광약품의 건강기능식품 유통 전문 자회사입니다. 부광약품의 노하우와 전문성을 라이프스타일에 맞춰 담아낸 브랜드 '부광LAB'을 통해 다양한 제품을 선보이고 있습니다.

조인트벤처

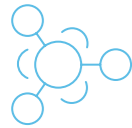
- 재규어테라퓨틱스 [JaguAhR Therapeutics]**
부광약품이 지분율 65%를 보유하고 있는 재규어테라퓨틱스는 싱가포르 제약사인 아슬란(ASLAN Pharmaceuticals)과의 합작회사입니다. 재규어는 아슬란으로부터 '아릴탄화수소수용체(AhR) 길항제(신경전달물질이나 호르몬 등 기능을 저해하는 약제)' 관련 기술 모두를 이전받아 면역항암제를 개발하고 있습니다.

부광약품은 전 세계 해외 파트너들과 다양한 형태의 글로벌 파트너링을 구축하고 있습니다. 신약 후보물질 개발 외에도 라이선스, 수출, 판매 등 협업을 통해 글로벌 시장 내 경쟁력을 강화하는 한편 신성장 동력을 확보해 나가고 있습니다.



CSR

부광약품은 인간존중의 철학을 바탕으로
폭넓은 사회공헌활동을 펼치고 있습니다.
경제적 실리보다 환자와 의료진의 든든한 동반자로서
니즈에 부응하는 의약품 제조, 사회적 약자를 위한 지원,
지역사회를 위한 사회복지와 친환경 활동 등
부광약품의 영향력이 미치는 곳곳에서 책임을 이행하며
우리 사회를 풍요롭게 채워갑니다.



환자와 의료진의 니즈에 부응하는 의약품 제조

부광약품은 환자는 물론 의료진의 니즈에 부응한다는 차원에서 국내 처방시장의 70% 이상을 점유하고 있는 갑상선호르몬제 ‘씬지로이드정’의 기존 4개 용량을 8개 용량 체제로 세분화했습니다. 환자에게는 작은 용량 차이에도 나타날 수 있는 이상반응 등의 불편함을 해소시키고, 의료진과 약사에게는 세밀한 용량을 처방·조제할 수 있도록 사용자의 편익을 높이는 데 우선하여 실질적인 지원으로 구체화한 것입니다. 또한 코로나19라는 비상상황에서 수요가 급격히 증가한 아세트아미노펜 제제 수급 안정화를 위해 해열진통제 ‘타세놀정’의 증산을 결정, 전사적인 차원에서 코로나19 극복에 총력을 기울였습니다.



퇴장방지의약품 제조

퇴장방지의약품은 저가 필수약품의 퇴출 방지 및 생산 장려를 위해 보건복지부 장관이 지정하는 의약품으로, 부광약품은 전체 완제의약품 제조사 중 5번째로 많은 24개의 퇴장방지의약품을 제조하고 있습니다. 보다 건강한 삶을 영위할 수 있도록 최고 품질의 제품을 적기에 공급함으로써 환자의 진료에 필수적인 의약품 퇴장을 방지하고, 진료에 차질이 빚어지지 않도록 집중해온 활동 중 하나입니다.



지역사회와 함께하는 사회공헌활동

부광약품은 2015년 공식 창단한 ‘스마트봉사단’을 중심으로 사회공헌활동을 실천하고 있습니다. 본사, 공장, 영업 등 여러 부서에서 자발적으로 지원한 임직원들은 월드비전 꿈빛마을 사랑의 도시락 봉사활동에 꾸준히 참여해 오고 있습니다. 이 외에도 어르신을 위한 건강한 여름나기, 따뜻한 겨울나기, 김장담그기, 저소득 아동·청소년 교육지원, 한마음 축제(장애인), 희망나눔 캠페인 지원, 사회적기업 후원금 전달에 이르기까지 도움을 필요로 하는 많은 이웃에게 희망을 전하고 있습니다. 부광약품은 안산공장이 위치한 안산시에 꾸준히 후원품을 기탁하는 등 진정성 있는 사회공헌활동으로 건강하고 활기찬 지역사회를 만드는데 지속적으로 기여하겠습니다.



시각 장애인의 의약품 안전정보 접근성 개선

부광약품은 시각 장애인의 의약품 안전정보 접근성 개선을 위해 의약품 점자 표기의 중요성을 공감하고 2014년부터 선도적으로 점자 표기를 진행했습니다. 2020년 6월 기준 점자 표기 병기 의약품 94개 중 부광약품은 42개 일반의약품에 점자를 표기하고 있습니다. 앞으로도 사회적 약자가 건강관리 및 보건의료 서비스에 원활하게 접근할 수 있도록 다양한 제품으로 범위를 확대해 나가겠습니다.

‘환경관리 우수사업장’ 표창 수상



부광약품 안산공장은 의약품 제조 공정에서 발생할 수 있는 환경문제를 개선하고 지역 환경 보전에 기여한 모범업체로 인정받아 안산시에서 주관하는 환경관리 우수사업장 표창을 수상했습니다. 일찍이 환경경영시스템(ISO 14001)을 도입하고, 업계 최초로 안전보건경영시스템(ISO 45001) 인증을 받은 안산공장은 전 공정에 걸쳐 친환경, 무재해 사업장 구축에 매진하여 지역사회에 미치는 환경영향을 최소화하기 위해 노력하고 있습니다.

부광약품은 다양한 오픈이노베이션의 범위와 규모를 넓히면서
신약개발뿐 아니라 우수한 의약품, 의약외품, 생활용품 등
핵심 사업영역에서 경쟁력을 확고히 하고,
끊임없이 도전하며 더 큰 성장을 위해 나아가고 있습니다.

02

BUSINESS OVERVIEW

Businesses & Products

처방의약품

일반의약품

생활용품

Businesses & Products

부광약품은 적극적인 연구개발 및 오픈이노베이션을 통해 경쟁력 있는 처방의약품 생산·개발하고 있으며, 타세놀을 중심으로 일반의약품과 건강기능식품 부문에서도 지속적인 성장을 이루고 있습니다.

이와 함께 생활용품의 유통채널을 확장하고, 신뢰할 수 있는 신제품을 발매해 미래 성장 분야로서의 가능성을 보여주고 있습니다.

부광약품은 다양한 사업과 제품을 통해 인류 건강과 행복에 대한 사명감을 가지고 걸어온 지난 60년을 넘어 새로운 100년을 향해 풍요로운 생활 건강낙원으로의 길을 이어가겠습니다.

2022년 부광약품 매출액

1,909

억원

생활용품

162

억원

일반의약품

169

억원

처방의약품

1,577

억원



부광약품은 100여 종의 처방의약품을 보유하고 있으며, 해외 유수의 제약사와 파트너링을 통해 도입된 오리지널 제품들이 매출의 80% 이상을 차지하고 있습니다. 앞으로도 다양하고 특색 있는 포트폴리오를 구성하여 투자성과 창출을 본격화하고, 신약 라이선싱, 임상 진행과 같이 오픈이노베이션에 강한 글로벌 신약개발 전문기업으로 성장해 나가겠습니다.



처방의약품 매출 비중

82.6%

처방의약품

부광약품은 국민의 건강증진과 보다 풍요롭고 행복한 삶을 실현하기 위해 정진하고 있습니다. 좋은 원료로 좋은 제품 (일반의약품, 건강기능식품)을 만들고자 원료부터 생산, 관리에 이르기까지 역량을 강화하고, 우수의약품의 안정적인 공급을 통해 신뢰할 수 있는 제약기업으로 거듭날 수 있도록 노력을 이어가겠습니다.



일반의약품 매출 비중

8.9%

일반의약품

치아 및 잇몸건강을 위한 기능성 제품으로 구성된 생활용품 및 의약외품 사업을 통해 친근한 브랜드로서 기반을 다져가고 있습니다. 이를 위해 온라인 사업부와 온라인 유통팀 신설 등 유통 채널 확장에 힘쓰고, 고객의 니즈를 반영한 다양한 제품군 확장을 통해 생활용품 분야 대표 브랜드로 위치를 공고히 해 나가겠습니다.



생활용품 매출 비중

8.5%

생활용품

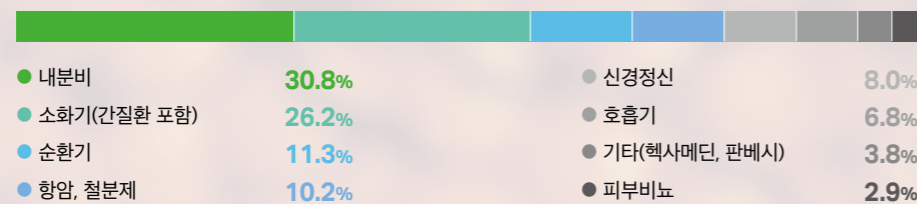
처방의약품



부광약품은 다양한 질환 영역에서 100여 종의 처방의약품을 보유하고 있습니다. 특히 해외 유수의 제약사와 파트너링을 통해 도입된 오리지널 제품들이 매출의 80% 이상을 차지하고 있고, 환자 치료에 기여하고 있습니다.

부광약품을 대표하는 100억 원 이상 매출 제품으로는 당뇨병성말초신경병증 치료제 '덱시드'와 '치옥타시드', 실리마린의 오리지널 제제인 '레가론', 갑상선호르몬제 '썬지로이드', 철분제 '훼로바'가 있습니다. 또한 사노피아벤티스코리아와 코프로모션 계약을 통해 도입된 고혈압 치료제 '아프로벨' 제품군도 안정적 성장의 견인차 역할을 하고 있습니다. 2022년에는 구강염증 치료제 '헥사메딘', 해열진통제 '타세놀', 알레르기비염 치료제 '딜라스틴' 및 진해거담제들이 높은 매출 성장률을 보여주었습니다. 이와 함께 중추신경계(CNS) 분야의 사업 강화를 위해 신제품 수면유도제 '잘레딕'의 허가를 취득했고, 글로벌 블록버스터인 항정신병약 '라투다'의 한국 출시를 준비하며 포트폴리오의 다변화를 추진했습니다.

처방의약품 매출 비중 (2022)

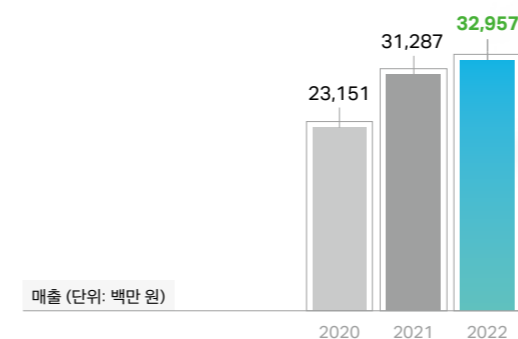


내분비 대표품목

덱시드/치옥타시드 ▶

당뇨병성말초신경병증의 유일한 병인치료제

덱시드/치옥타시드는 오리지널 치옥트산(알파리포산) 제제입니다. 당뇨병성말초신경병증은 당뇨병 환자의 1/3이 동반하는 흔한 합병증이지만 대중적인 치료에 의존하고 있는 상황입니다. 덱시드/치옥타시드는 부작용 없이 증상 개선 및 신경 기능 회복을 동시에 가져올 수 있다는 강점이 있으며, 특히 덱시드는 개량신약으로써 복약 편의성을 개선시켜 연평균 5% 이상의 처방 성장을 지속하고 있습니다.

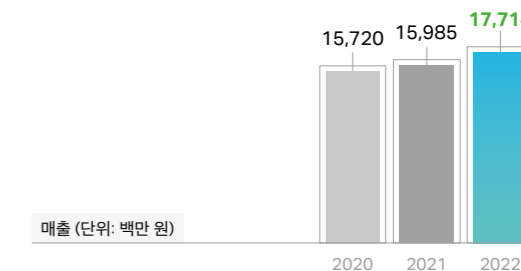


소화기 대표품목

레가론 ◀

만성간염, 독성간염, 간경변의 보조치료제인 실리마린 오리지널 제제

레가론은 실리마린의 오리지널 제제로, 환자군 다각화를 통해 처방 영역을 넓혀가고 있습니다. 국내 B형, C형 간염 등 바이러스성 간염 환자는 감소하고 있는 반면, 비알코올성 지방간 환자는 급격히 늘어나는 추세이며 최근에는 당뇨, 고혈압, 비만 등 대사성 질환을 동반한 지방간 환자가 급격히 증가하고 있습니다. 이에 레가론 처방환자군을 비알코올성 지방간 환자를 타깃으로 하여 소화기내과뿐만 아니라 당뇨를 동반한 지방간 환자가 많은 내분비내과에 주력, 처방 영역을 확대하며 성장을 이어가고 있습니다.

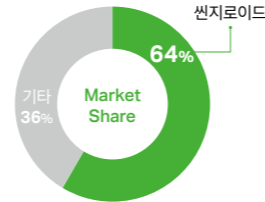


퇴장방지의약품 대표품목

씬지로이드 ▶

시장점유율 1위의 갑상선호르몬제

씬지로이드는 국내 출시 50년을 자랑하는 갑상선호르몬제입니다. 오랜 기간 처방 경험을 통해 의약품의 효과 및 안전성이 입증되었으며 퇴장방지의약품·국가 필수약품으로 지정되어 있습니다. 부광약품은 씬지로이드를 26원(0.025mg 기준)의 합리적인 보험약가로 공급하여 갑상선기능저하증 환자의 경제적 부담을 최소화했으며, 국내에서 가장 다양한 8가지 용량을 공급하고 있어 호르몬제 특성상 꼭 필요한 미세한 용량 조절이 가능할 뿐만 아니라 환자들의 복약 편의성을 크게 개선시켰습니다. 씬지로이드는 갑상선호르몬제 시장의 약 64%(2022년)를 점유하며 리딩 품목으로서 자리를 확고히 하고 있습니다. 이 외에도 콤지로이드, 메티마졸, 안티로이드의 갑상선질환 치료제를 함께 공급함으로써 환자의 치료와 건강 증진을 위해 지속적으로 노력하고 있습니다.



2022년 갑상선호르몬제 시장점유율

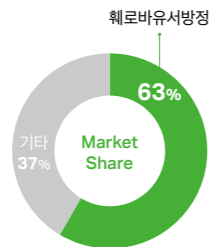


국가필수약품 대표품목

헤로바유서방정 ▶

철결핍성 빈혈 예방 및 1차 치료제

헤로바유서방정은 교과서 및 가이드라인에서 1차 치료제로 추천되고 있는 경구용 2가철분제입니다. 2가철은 철분제 중 가장 치료 효과가 좋은 형태로, 투석을 받는 만성콩팥병 환자, 항암제 부작용으로 인해 빈혈이 발생한 암환자 치료에 꼭 필요한 국가필수약품으로 지정되어 있습니다. 부광약품은 환자들이 빈혈로 인한 치료 효과 경감을 극복하고, 약제비 부담이 큰 환자들의 경제적 부담을 덜어주기 위해 헤로바유서방정을 보험약가 93원의 저가로 공급하고 있습니다. 건강보험심사평가원 급여처방 자료에 따르면 2017년부터 2021년까지 5개년 급여청구액이 연평균 성장률 7.8%를 기록했으며, 2022년 기준 철분제 시장점유율 63%를 점유하고 있습니다. 한편 헤로바유서방정은 '철결핍성 빈혈의 치료'로 허가받은 다른 철분제와 다르게 '철결핍성 빈혈의 예방 및 치료'로 치료제 영역에서 예방 영역으로 처방 환자군을 확대하며 처방 성장을 이어가고 있습니다.



2022년 철분제 시장점유율

부광약품은 국민건강에 기여하기 위해 퇴장방지의약품, 국가필수약품 공급에도 투철한 사명감으로 앞장서고 있습니다.

퇴장방지의약품 12 품목

갑상선 환자 치료에 필수약품인 씬지로이드, 안티로이드, 콤지로이드와 더불어 암환자 치료에 필수치료제인 엔독산, 홀록산, 유로미텍산 등 12개의 퇴장방지의약품을 공급하고 있습니다.

유코졸정	헥사메딘액	엔독산주
부광덱사메타손정	부광페니토인캡슐	홀록산주
씬지로이드정	리단정	유로미텍산주
부광메티마졸정	안티로이드정	콤지로이드정

국가필수약품 11 품목

나벨빈 등 항암제와 신부전 환자의 빈혈 필수 치료제인 저가 경구용 철분제 헤로바유서방정, 저가 갑상선치료제 씬지로이드 등 국가필수약품을 환자 치료에 사명감을 가지고 안정적으로 공급하고 있습니다.

헤로바유서방정	나벨빈주	엔독산	씬지로이드
아락실소프트시럽	안티로이드정	메티마졸정	덱사메타손정
소아용프리마란시럽	플루닐	날록손주사제	

일반의약품



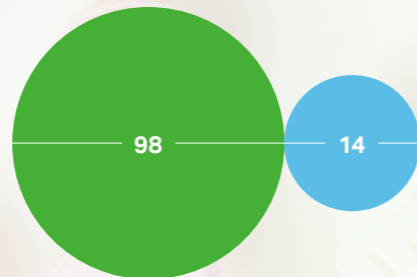
부광약품은 국민의 건강증진을 위해 '좋은 원료'로 '좋은 제품'을 만들고자 원료 선정부터 생산, 관리 등 전 분야에서 역량 강화를 위한 노력을 지속하고 있습니다. 또한 행복한 삶의 추구를 위한 건강낙원을 창조하여 사회에 이바지하고, 시대변화에 능동적으로 대처하여 신뢰받는 제약기업으로서 사회와 공감하며 코로나 일상을 극복하기 위해 최선을 다하고 있습니다.

2020년 코로나19의 전 세계적 확산으로 아세트아미노펜 제제의 품귀 현상이 심화되자 부광약품은 아세트아미노펜 단일성분인 해열진통제 '타세놀'의 긴급 증산을 통해 의약품 수급부족 해소를 위한 방안을 적극적으로 모색했습니다.

이후에도 언제 발생할지 모를 감염병 재유행으로 인해 국민들이 불편함을 겪지 않도록 '타세놀'의 생산량과 소비량을 점검하며 제품의 정상적인 공급에 매진하고 있습니다.

일반의약품 현황

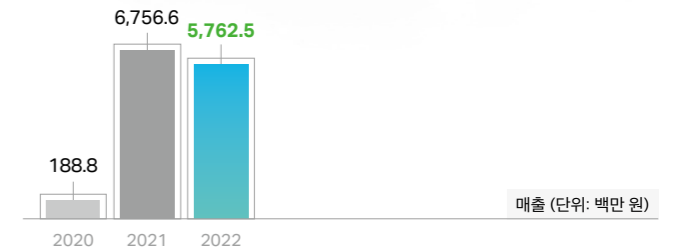
2022년 시판 일반의약품 품목 **98**
 2023년 신제품 발매 예정 품목 **14**



타세놀 ▶

해열진통제

타세놀은 아세트아미노펜 단일성분으로 구성된 부광약품의 대표 일반의약품입니다. 2002년 타세놀8시간이알서방정 제품의 첫 발매를 시작한 이래 타세놀 500mg 추가 출시, 2022년 어린이용 타세놀 160mg의 신제품 발매까지 20년의 역사를 지닌 브랜드로, 직접 생산은 물론 위·수탁 생산 및 판매를 통해 제품을 공급하고 있습니다. 최근에는 신제품 출시에 맞춰 "대한민국이 열나고 아플 때, 부광약품 타세놀"이라는 메시지로 유튜브 및 주요 포털 사이트에서 광고를 진행하며 타세놀 브랜드를 대한민국 아세트아미노펜 브랜드로 알리는 것에 집중했습니다. 2023년에도 약사와 소비자를 타겟으로 브랜드 홍보를 지속하는 한편, 지속적으로 브랜드 라인업을 확장하여 콜드 캡슐, 인후염치료제 등의 신제품을 선보일 예정입니다.



파자임 ▶

종합소화제

소화제 브랜드 파자임은 복합파자임 이중정, 파자임 95mg 이중정, 파자임 에어프리 츄어블정 3종의 제품으로 구성되어 있습니다. 파자임은 UDCA(우루소데옥시콜산)를 함유한 종합소화제, 시메치콘을 강화시킨 소화효소제, 가스제거제로 증상에 맞게 선택하여 복용할 수 있는 게 특징입니다. 부광약품은 파자임 브랜드를 기반으로 위장관 분야의 전반적 치료제를 아우르는 다양한 제품 라인업을 구축하여 시장에서의 위치를 더욱 공고히 할 것입니다.



코리투살 ▶

감기약

코리투살 브랜드는 어린이용 시럽 제품부터 성인을 위한 연질캡슐 제품까지 총 7종으로 구성된 감기약입니다. 1970년대 중반부터 방영한 TV광고 슬로건("코!코!코! 코리투살~")이 인기를 끌며 대표적 어린이 해열진통제로 자리매김한 코리투살은 2014년 재출시 이후 2019년 브랜드 리뉴얼을 거치며 지속적인 성장세를 보여주고 있습니다. 특히 성인용 감기약 코리투살에스는 콜드, 노즈, 코프로 세분화되어 질환 증상에 따라 제품을 선택할 수 있고, 기존보다 알 사이즈가 작아져 목넘김 등 복용 편의성을 높였습니다.



아락실 ▶

부작용이 적어 안전한 생약성분 변비약

아락실은 1984년 국내 최초 과립형 변비치료제로 발매하여 지금까지 꾸준한 매출을 올리고 있는 생약성분 변비약입니다. 아락실의 대표 품목인 아락실과립은 식물성 식이섬유인 차전자와 열대지역 식물 센나를 주성분으로 하여 부작용이 적으며, 만성변비 개선과 배변 습관 정상화에 도움을 줍니다.



메가바이정/엑티바이정 ◀

고함량 기능성 비타민

메가바이정은 육체피로, 임신, 수유기, 병중·병후의 체력저하 시, 발육기, 노년기에 복용할 수 있는 비타민 B군 영양제입니다. 이외에도 비타민 C, D, E, 아연, 감마오리자놀, 이노시톨, 콜린타르타르산 등 다양한 영양소가 함유되어 있어 종합비타민으로 복용이 가능합니다. 타 제품들에 비해 높은 아연 함량으로, 면역력 강화에 도움을 주는 제품입니다.



헥사메딘 ▶

일반의약품 1위 가글 구강용제 (IMS Data, 2021. 4Q 기준)

헥사메딘은 마트나 편의점에서 구매할 수 있는 가글 제품(의약외품)과 다르게 약국에서 구매할 수 있는 가글(일반의약품)입니다. 헥사메딘은 치은염, 인두염, 아프타성 구내염, 보철(의치)에 의한 염증 등의 치료 및 살균 소독에 사용할 수 있습니다.



타벡스겔 ▶

남녀노소 사용 가능한 오리지널 제품

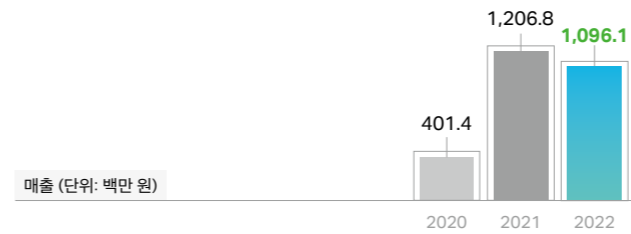
타벡스겔은 국내에서 유일한 '에스신-살리실산디에틸아민' 성분의 바르는 소염진통제입니다. 독일 마다우스사와의 기술제휴를 통해 생산·판매하는 제품으로 안전성과 유효성을 확인했습니다. 특히 소아까지 사용할 수 있는 안전성은 다른 소염진통제 제품들과의 차이점입니다.



탄탄촉촉 콜라겐 ▶

건강기능식품 | 콜라겐

식약처로부터 기능성을 인정받은 건강기능식품 콜라겐으로, 흡수가 잘되는 어린(생선비늘) 콜라겐펩타이드 원료를 사용해 9가지 피부지표 개선 효과를 확인했습니다. 분자크기가 512달톤으로 흡수가 빠르며, 비린내 없는 석류향으로 남녀노소 누구나 맛있게 섭취할 수 있는 제품입니다.



이엔탁스 ▶

건강기능식품 | 잇몸약

뼈와 치아형성에 도움을 주는 부광약품의 대표 잇몸 건강기능식품입니다. 또한 미국 완제 직수입 제품으로 성분 성적서를 통해 함량에 대한 정량함유를 보장하고 있는 제품입니다. 부광약품은 이엔탁스 라인업으로 프로탁스, 네오인사포르테를 출시해 약사와 소비자 모두 개인 맞춤형으로 치아 관련 건강을 관리할 수 있도록 하고 있습니다.



BK 에스키모 알티지 오메가3 ▶

건강기능식품 | 오메가3

BK 에스키모 알티지 오메가3는 청정 알래스카산 고순도 오메가3 정품 원료를 정량 함유한 프리미엄 제품입니다. 산패도가 낮아 신선도가 높고 유해물질이나 중금속 등에 안전하며, GODE, IFOS5스타, MSC 인증을 받아 믿고 복용할 수 있는 제품입니다.



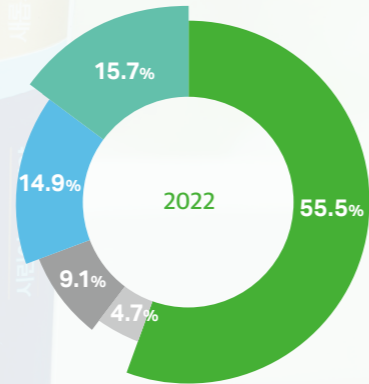
생활용품



부광약품은 치아 및 잇몸건강을 위한 50여 종의 생활용품 및 의약외품을 보유하고 있습니다. 특히 기능성 치약인 시린이 전용치약은 시장 내에서 탄탄한 입지 기반을 가지고 있습니다. 부광약품을 대표하는 10억 원 이상 생활용품 매출 제품으로는 시린이 전용치약 '시린메드에프'와 시린이와 잇몸케어 제품인 '시린메드 검케어민트', 잇몸전문치약 '부광탁스'가 있습니다. 그리고 충치예방에 탁월한 '안티프라그' 치약이 있습니다. 부광약품은 시린메드와 안티프라그 브랜드를 필두로 다양한 제품과 유통채널을 확장하여 소비자에게 친근하게 다가갈 수 있는 브랜드로서 기반을 더욱 확고히 다지고 국내 기능성 치약 및 생활용품 분야 선두주자로의 복귀를 준비하고 있습니다.

생활용품/의약외품 매출 비중 (2022)

● 시린메드 치약군	55.5%
● 칫솔	15.7%
● 기타	14.9%
● 안티프라그 치약군	9.1%
● 기타 치약군	4.7%

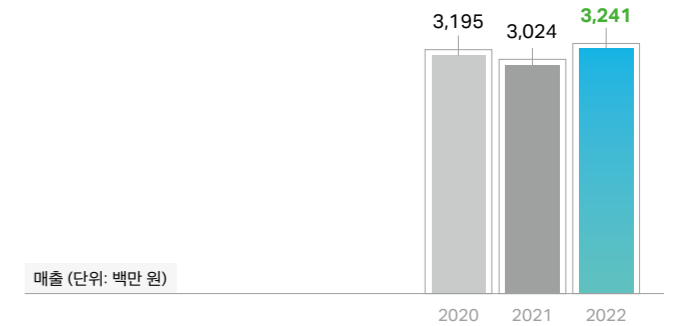


기능성 치약 대표품목

시린메드 에프 ◀

92.4% 시린이 증상개선 임상으로 입증된 시린이 전용치약

시린메드 에프는 시린이(치아 지각과민증) 환자를 대상으로 한 국내 임상시험 결과, 사용 2주 후 83%, 사용 4주 후 92.4%의 환자에서 시린이 증상 개선 효과가 입증된 시린이 전용치약입니다. 2025년 인구 20% 수준이 65세 이상인 고령화 사회로의 진입이 예상되며 치은염, 잇몸질환에 대한 진료인원의 증가로 기능성 치약의 성장세는 앞으로 계속될 것으로 예상됩니다. 이에 발맞춰 시린메드는 소비자의 니즈에 맞는 다양한 제품의 확장과 구성으로 성장을 이어가고 있습니다.



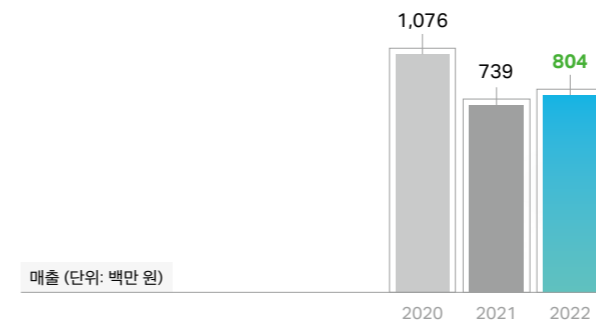
매출 (단위: 백만 원)

치약/칫솔 대표품목

안티프라그 ▶

프라그 제거에 탁월한 치약

안티프라그는 프라그 제거에 탁월한 충치예방 치약입니다. 국내 스케일링 진료의 건강보험 적용으로 인해 충치예방 및 잇몸케어를 원하는 잠재적 고객이 증가하고 있습니다. 이에 안티프라그는 치약뿐 아니라 탄력모, 초극세모, 안티프라그 칫솔을 확대하고 있고, 당류에 취약한 어린이들을 위한 주니어 치약/칫솔을 계획하여 소비자 다각화를 꾀하고 있습니다.



매출 (단위: 백만 원)



연결재무상태표

(단위 : 억 원)

	2022	2021	2020
유동자산	2,187	2,201	2,482
현금및현금성자산	855	828	793
매출채권	880	904	1,037
재고자산	386	393	514
기타	66	76	138
비유동자산	1,822	1,773	1,528
종속기업및관계기업투자	153	153	136
펀드/주식	198	217	206
유형자산	1,219	1,229	1,046
무형자산	70	70	70
기타	182	104	70
자산총계	4,009	3,974	4,010
부채총계	1,291	1,174	1,298
매입채무등	272	182	209
계약부채	171	163	135
기타	848	829	954
자본총계	2,718	2,801	2,712
부채비율	47%	42%	48%

별도손익계산서

(단위 : 억 원)

	2022	2021	2020
매출액	1,903	1,816	1,661
매출원가율(%)	58.7%	59.0%	59.2%
R&D비용	120	149	139
R&D비율(%)	6.3%	8.2%	8.4%
영업이익	123	132	85
이익률(%)	6.5%	7.3%	5.1%
EBITDA	192	203	150
EBITDA(%)	10.1%	11.2%	9.0%
당기순이익	20	24	-55
이익률(%)	1.1%	1.3%	-3.3%

연결손익계산서

(단위 : 억 원)

	2022	2021	2020
매출액	1,909	1,825	1,697
매출원가율(%)	58.4%	58.5%	57.7%
R&D비용	243	225	180
R&D비율(%)	12.7%	12.3%	10.6%
영업이익	-2	56	40
이익률(%)	-0.1%	3.1%	2.4%
EBITDA	69	131	108
EBITDA(%)	3.6%	7.2%	6.4%
당기순이익	-42	-28	-101
이익률(%)	-2.2%	-1.5%	-6.0%

* 별도와 연결의 영업이익 및 당기순이익의 차액은 콘테라파마의 연구개발비가 가장 큰 비중을 차지함

