

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

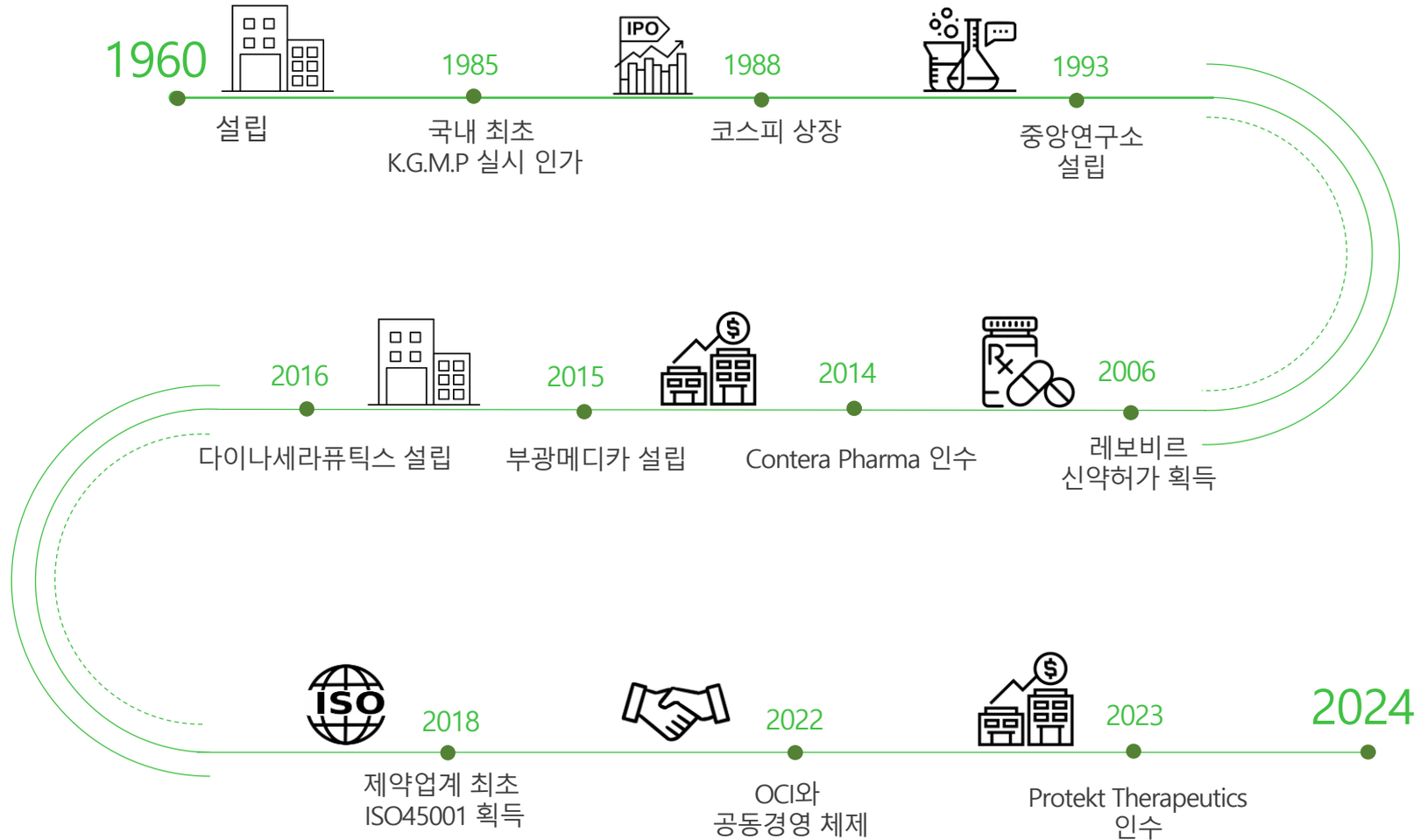


연구시설 연구소
소재지 서울특별시 동작구 상도로 7



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

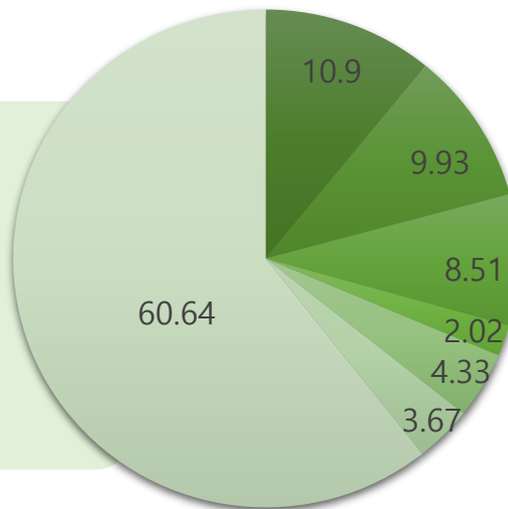
시가총액

7억 원

일평균 거래액

4.33%

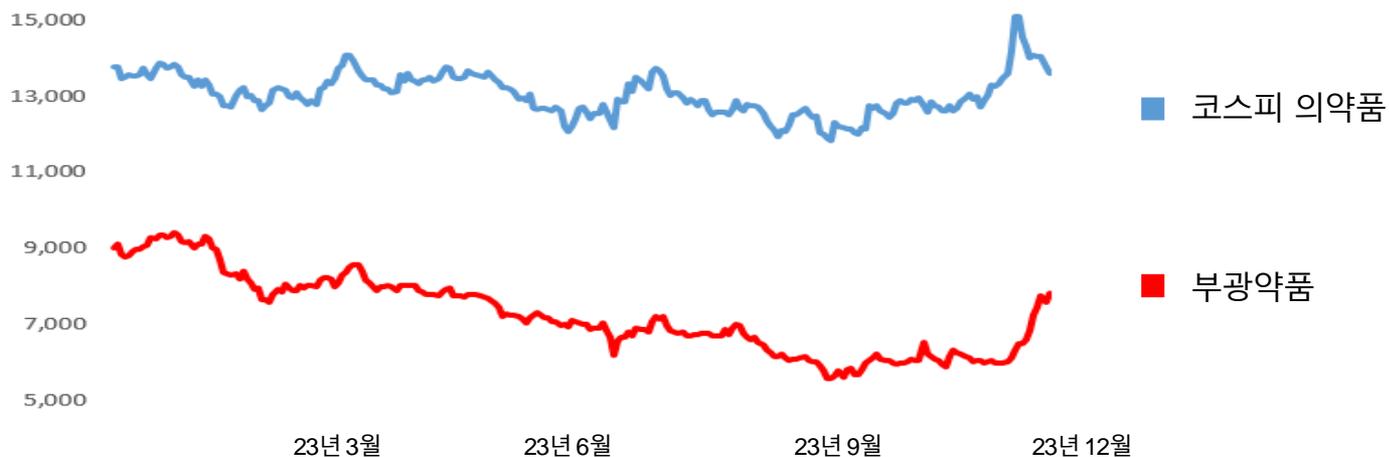
외국인 지분율



- OCI홀딩스(주)
- 김동연
- 정창수
- 국민연금공단
- 외국인
- 자기주식
- 기타

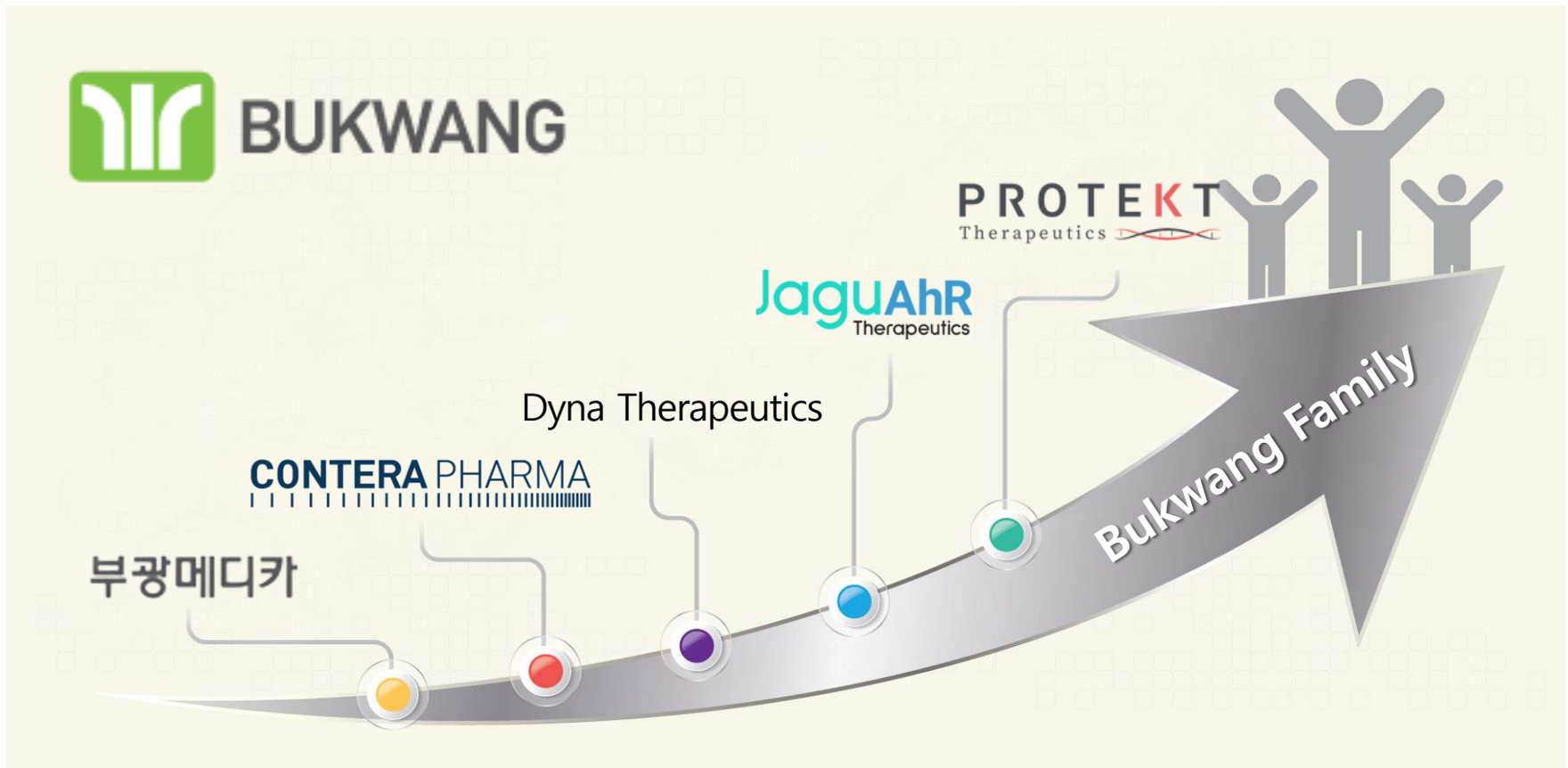
*2023년 12월 말 기준

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

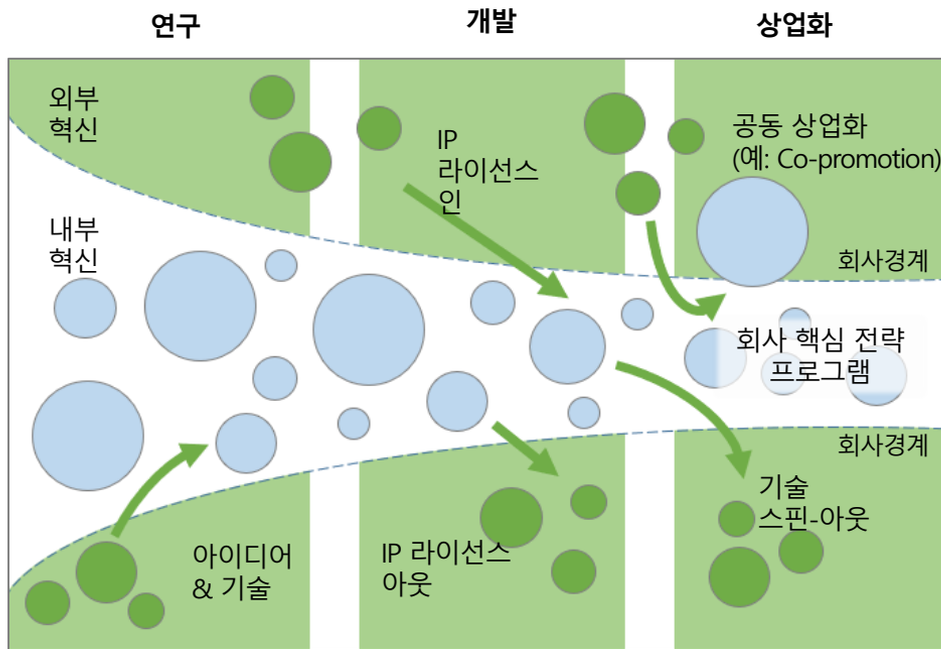
주요 자회사 및 연구개발

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)

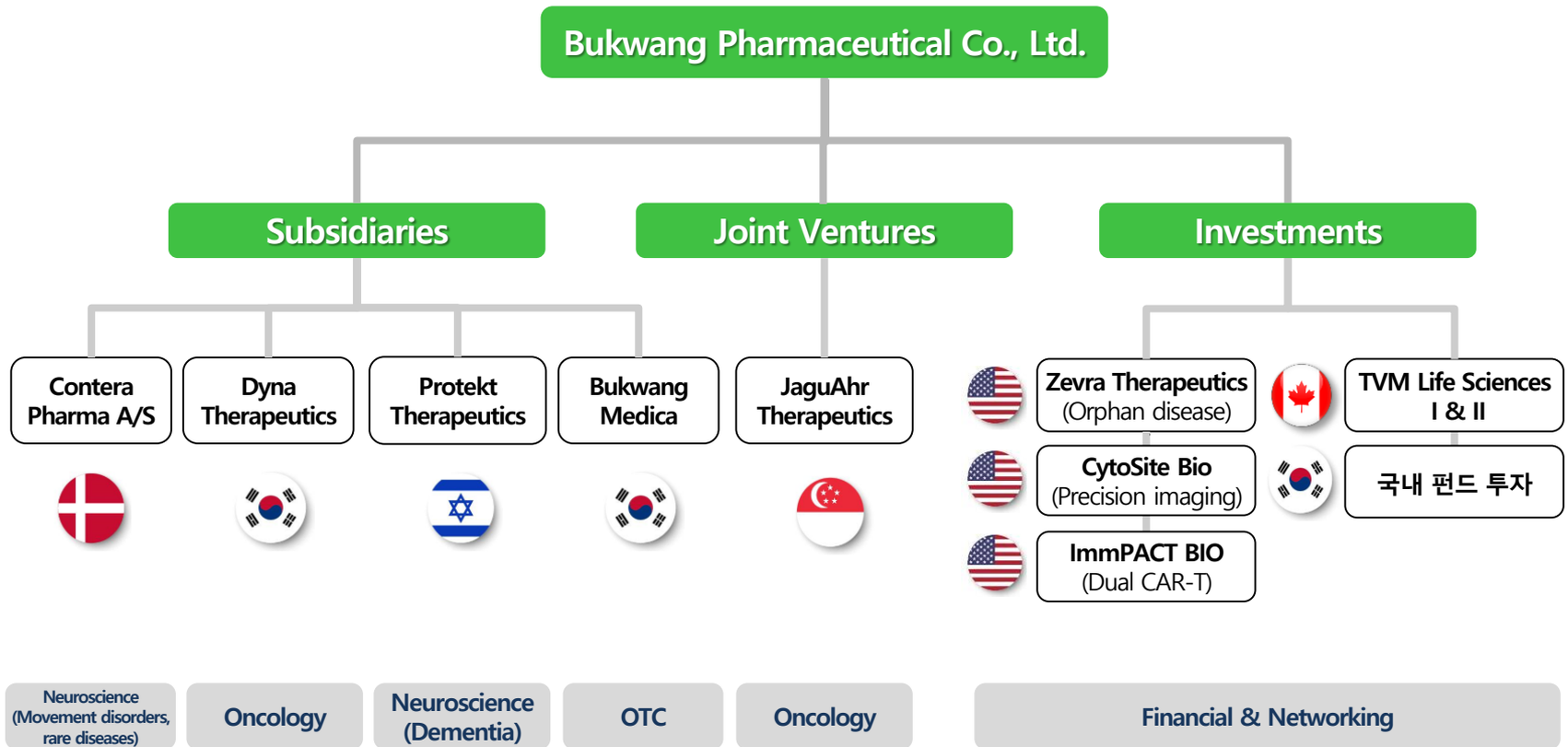
- (1) 라이선스 아웃
- (2) 자산/지분 양도 (매각)

3. 혼합형 모델 (Mixed Model)

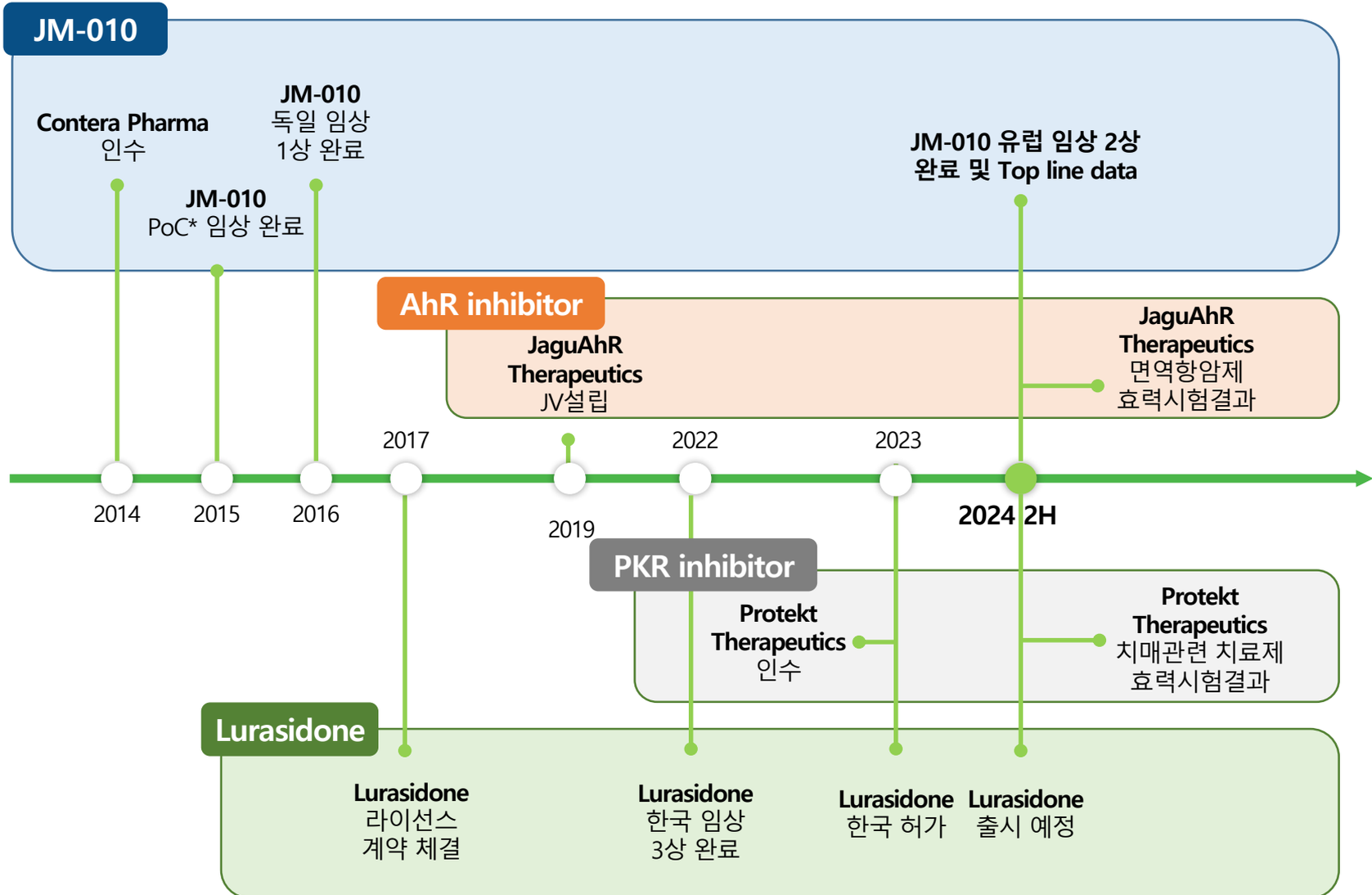
- (1) 공동 연구/공동 개발
- (2) R&D 협업 (Collaboration)
- (3) 합작 회사 설립

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

오픈 이노베이션에 따른 회사 구조

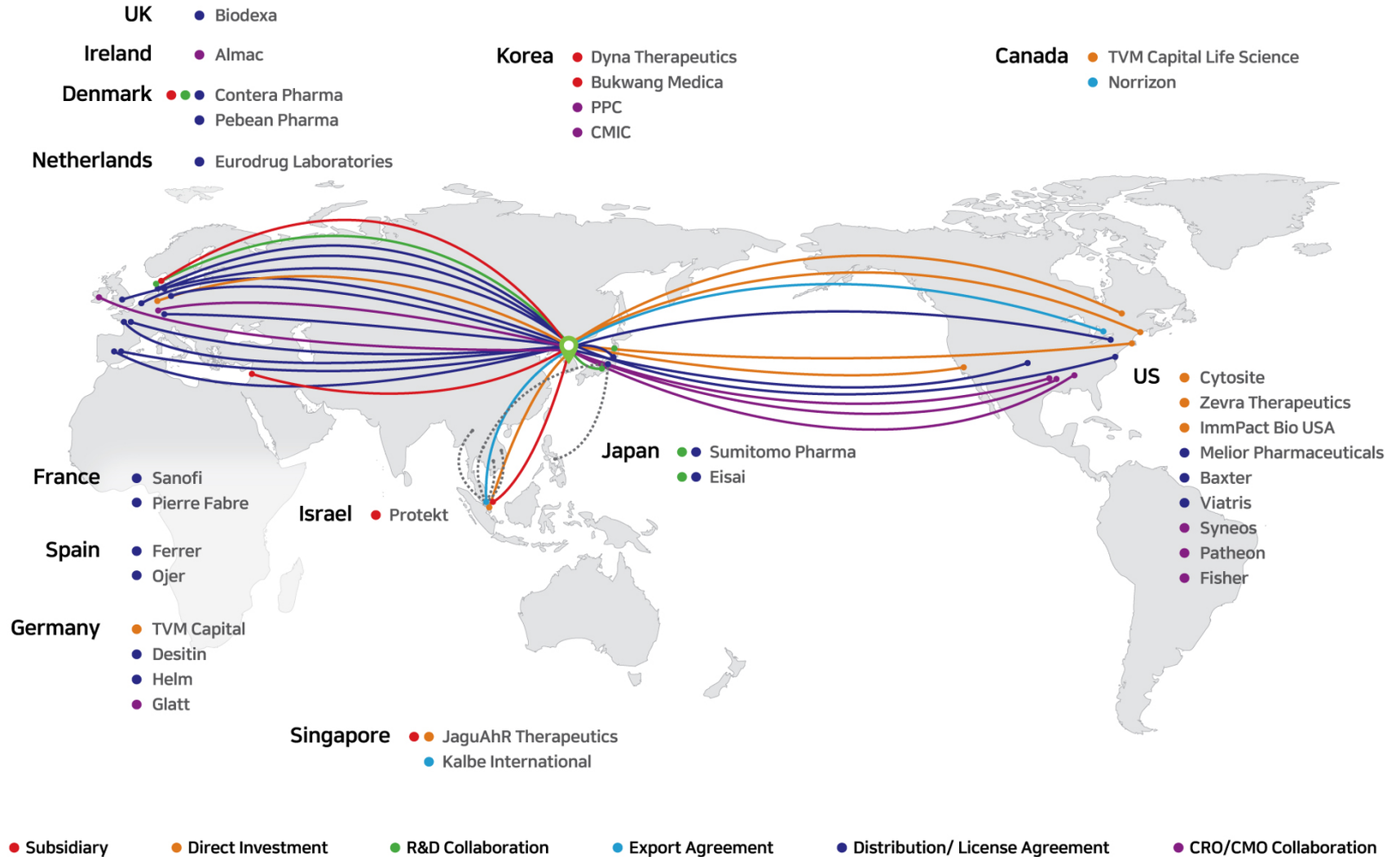


글로벌 오픈이노베이션 현황



*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

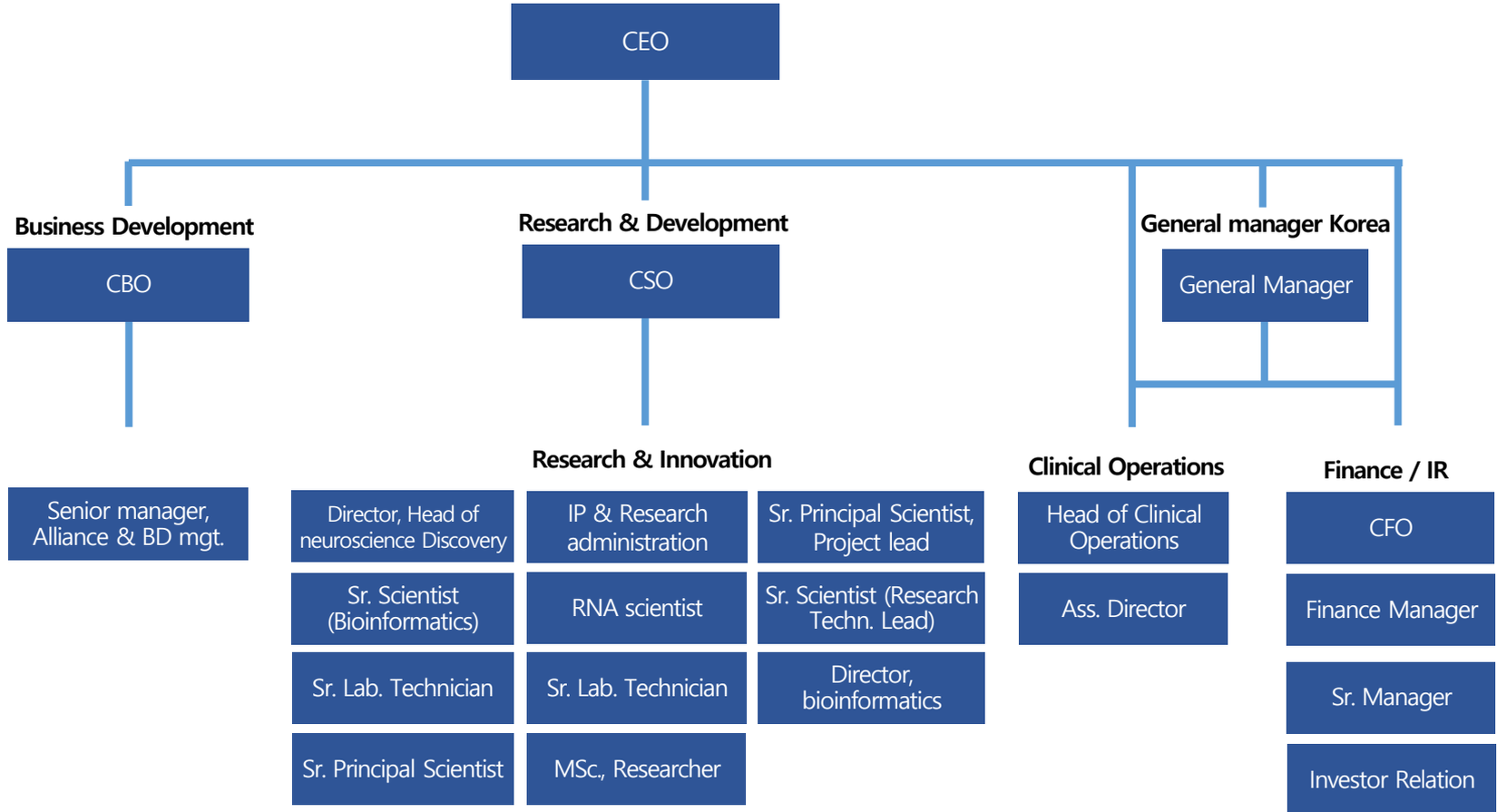


Korea General Manager/CFO

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

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							●
		Arimodolomol	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

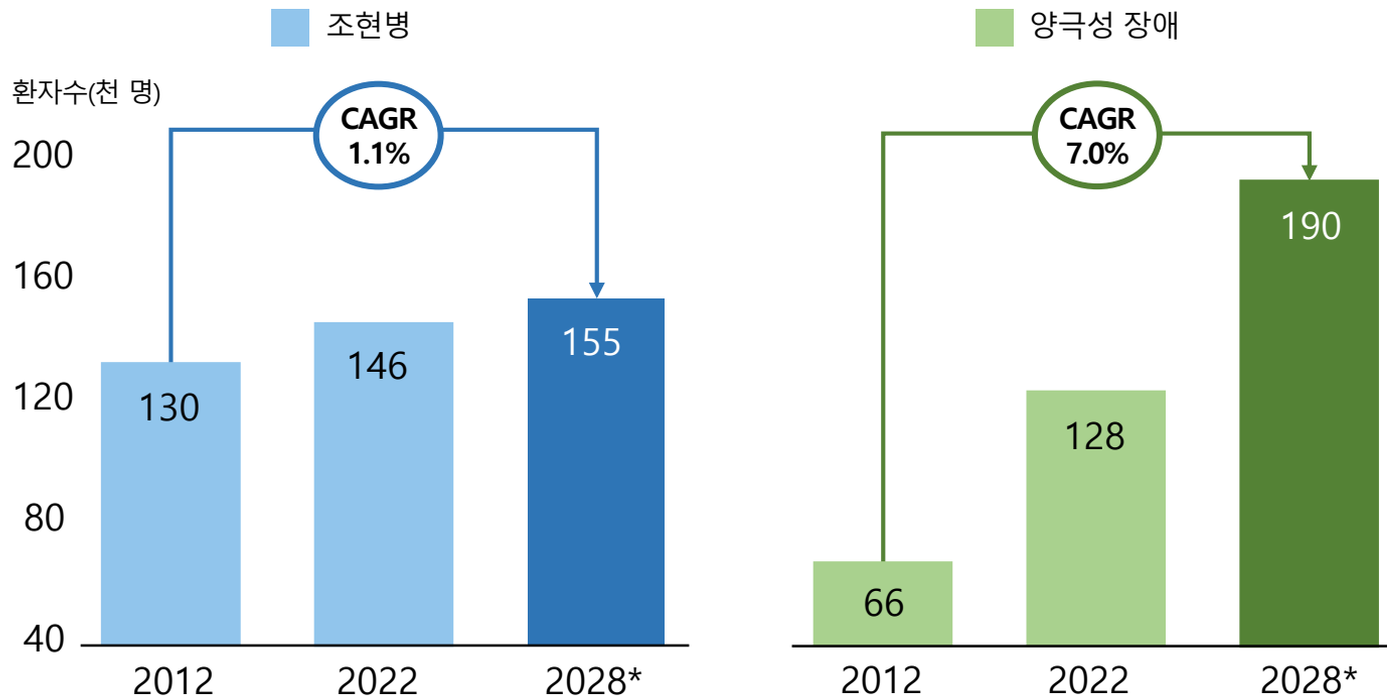
*주요 CNS 포트폴리오 : 우울증 치료제 익셀, 불면증 치료제 잘레딤, 조현병 치료제 로나센, 뇌전증 치료제 오르필

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

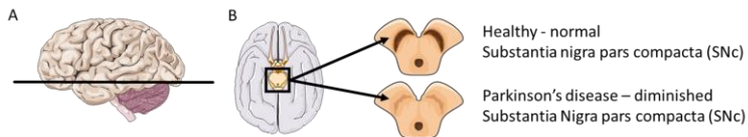
- 2019년 임상 2b상 완료 (2형 당뇨병)
- 캐나다 Alberta Univ의 당뇨병 연구소와 협력하여 임상 1b상 단계의 용량 확인 연구를 진행 중
- MLR-1023의 Type1 당뇨병 환자에서의 최소 효능 용량* 확증 시험을 진행할 예정

*최소 효능 용량 (Minimum effective dose) 확증 시험

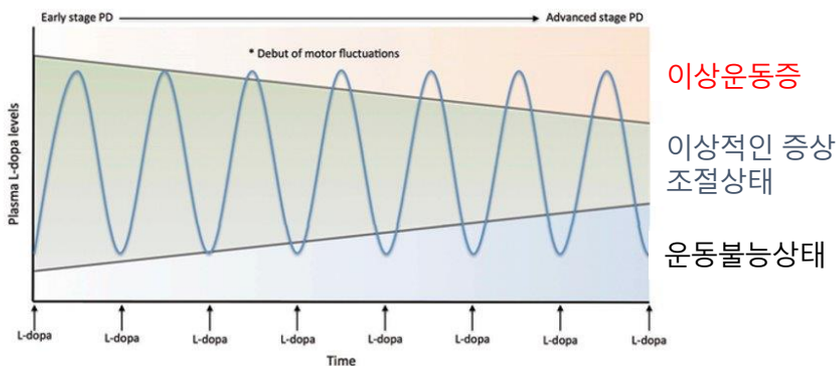
JM-010 (콘테라파마) : 파킨슨병 이상운동증

- 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



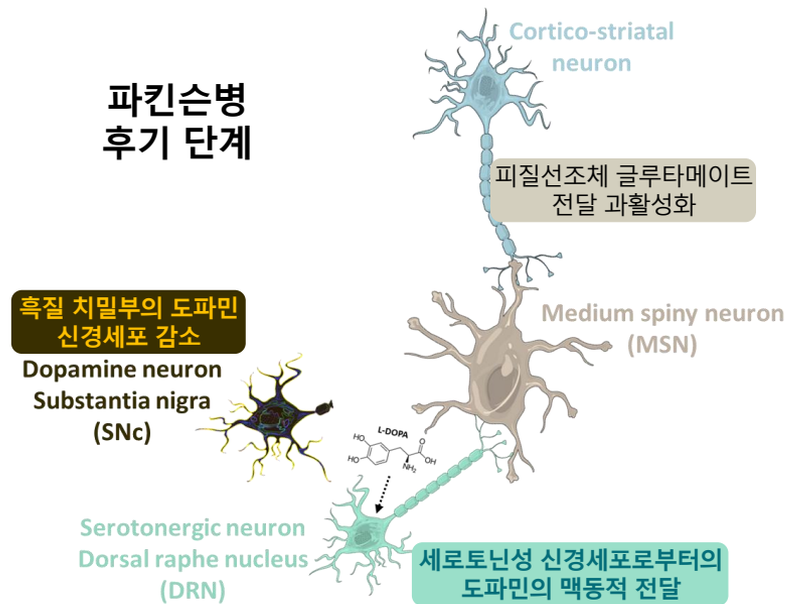
PD 표준 치료법 - 도파민 대체 요법



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

파킨슨병에서의 이상운동증 - 병태생리학

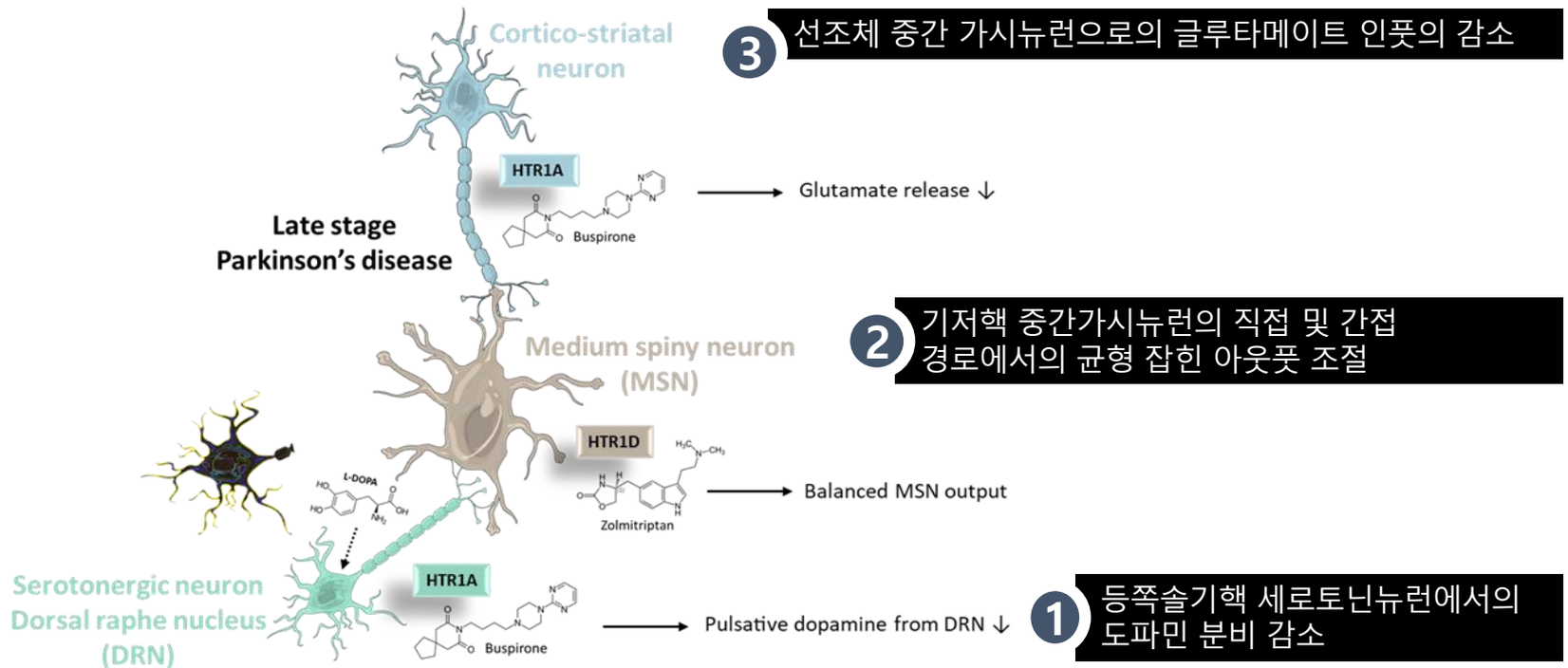
파킨슨병 이상운동증 발생 기전은 아직 모두 설명되지 않았으나 메인 타겟 뉴런은 다음과 같음



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

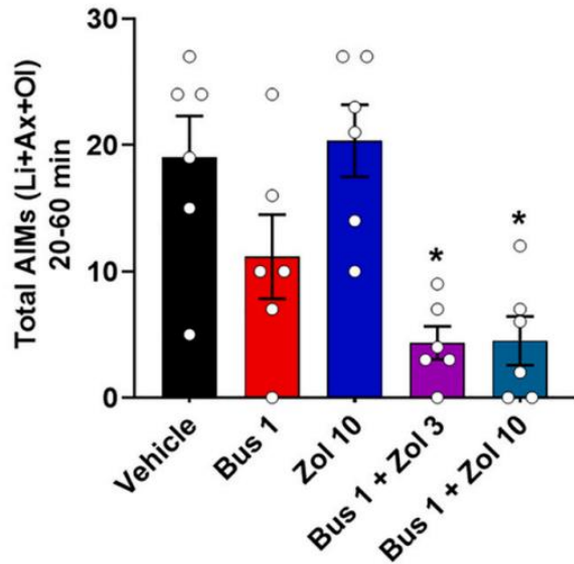


출처: Espay et al, Ann Neurol 2018 Dec;84(6):797-811.

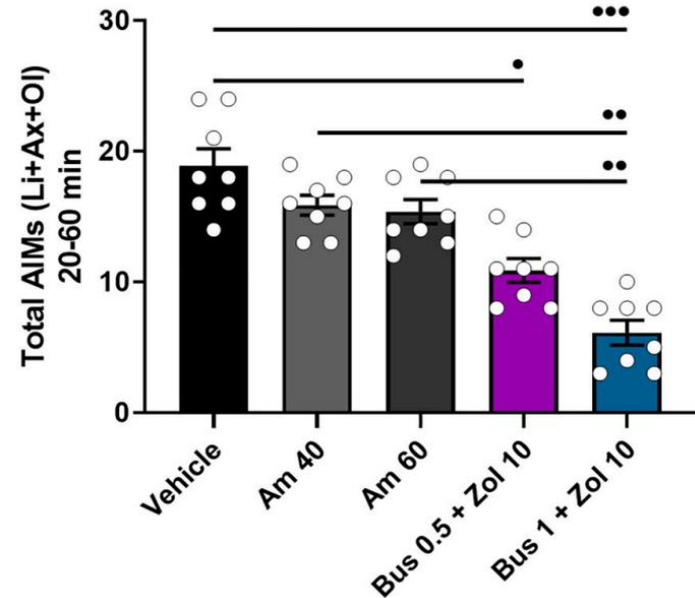
JM-010 (콘테라파마) : 전임상결과

- 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



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



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

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

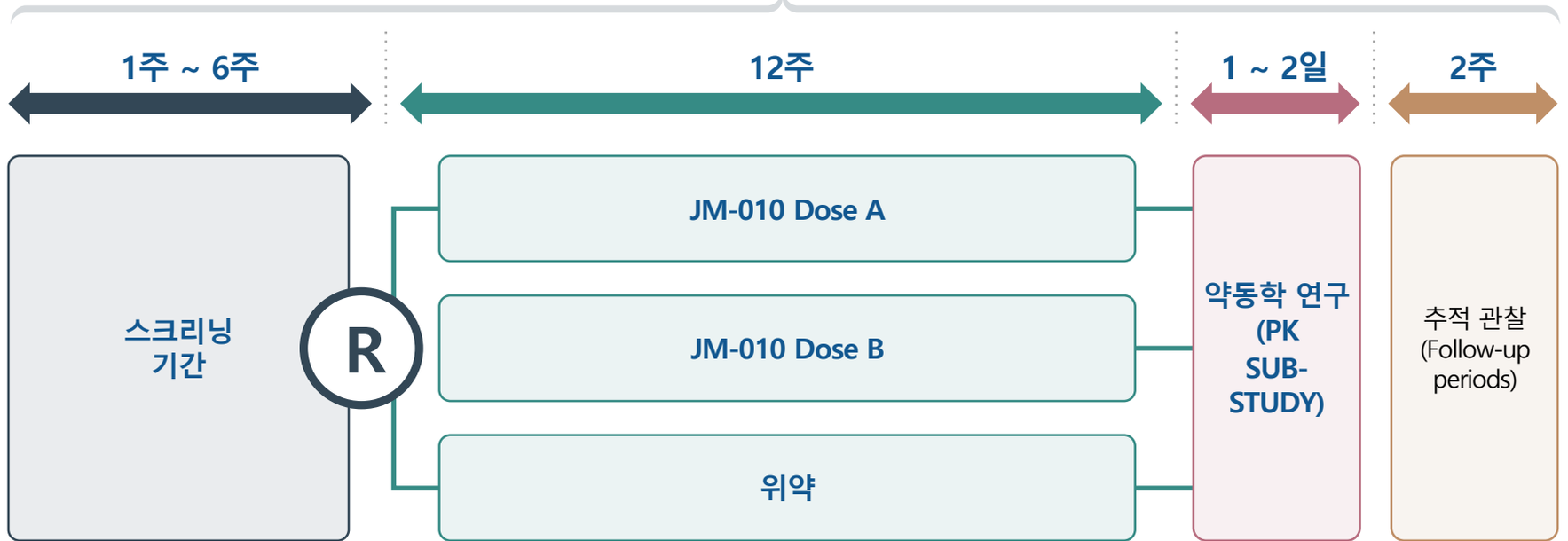
*UDysRS(Unified Dyskinesia Rating Scale) : 이상운동증 종합평가척도

**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

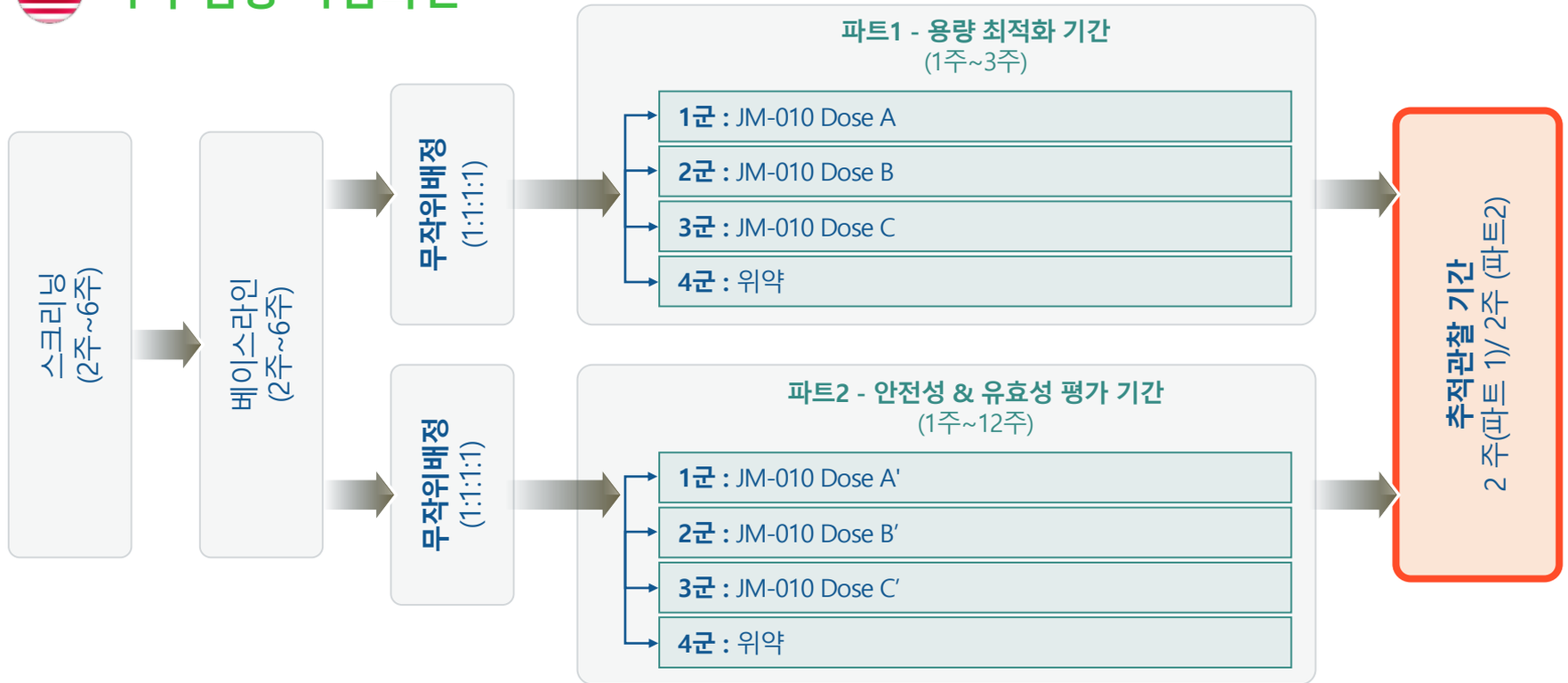
임상시험 목적	파킨슨병 환자에게 발생하는 이상운동증 중증도를 감소시키는 데 있어 JM-010의 유효성을 위약 요법과 비교하려는 목적
대상 질환명	파킨슨병 이상운동증(Dyskinesia in Parkinson's disease)
임상시험 형태	평행 설계(Parallel Design)
배정방식	무작위(Randomized)
눈가림 여부	이중 눈가림(Double Blind)
1차 평가변수	(파트1) 파킨슨병 환자에 대한 JM-010 의 내약성/안전성 확인 (파트2) 베이스라인으로부터 12주까지 UDysRS* 총점 변화
2차 평가변수	베이스라인으로부터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



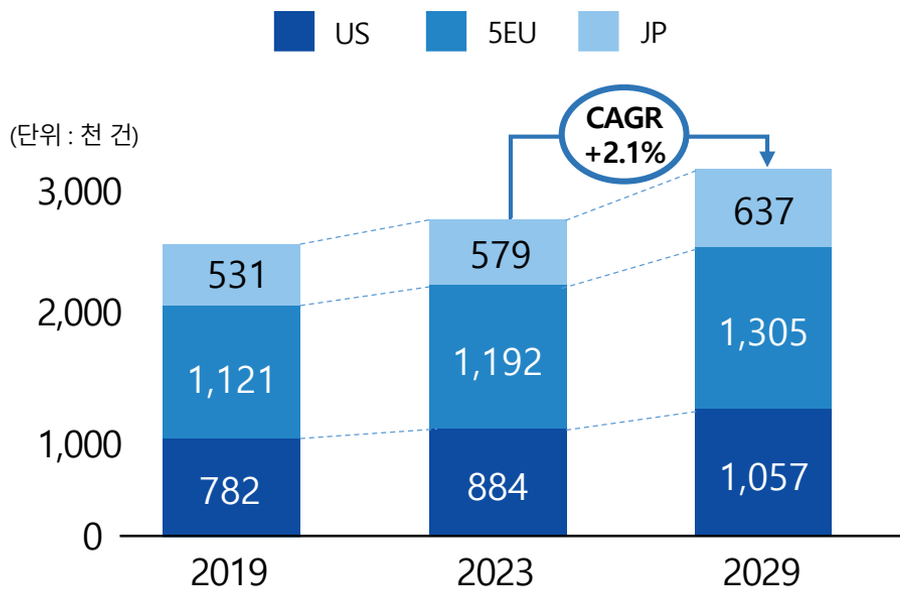
JM-010 (콘테라파마) : 이상운동증 환자수 예측

- 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

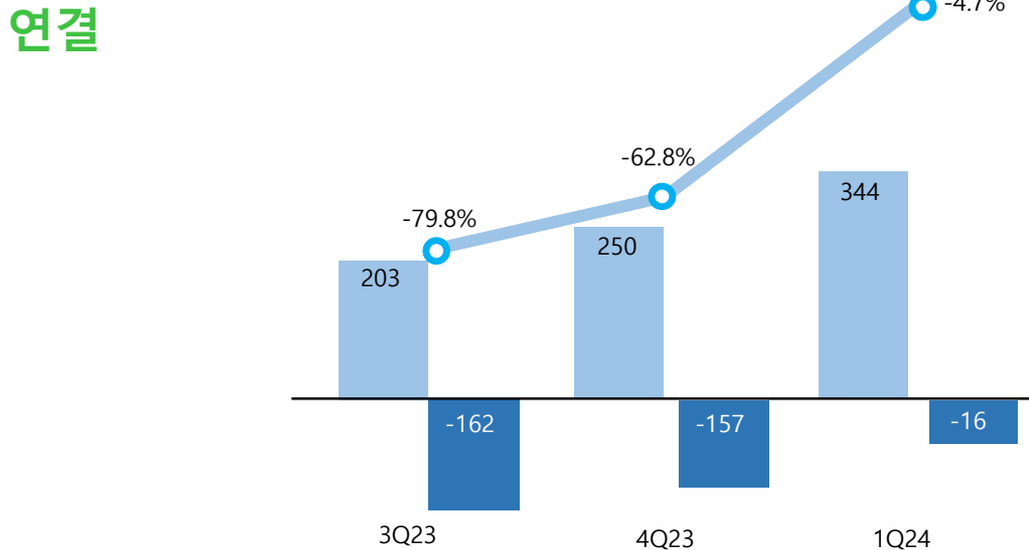
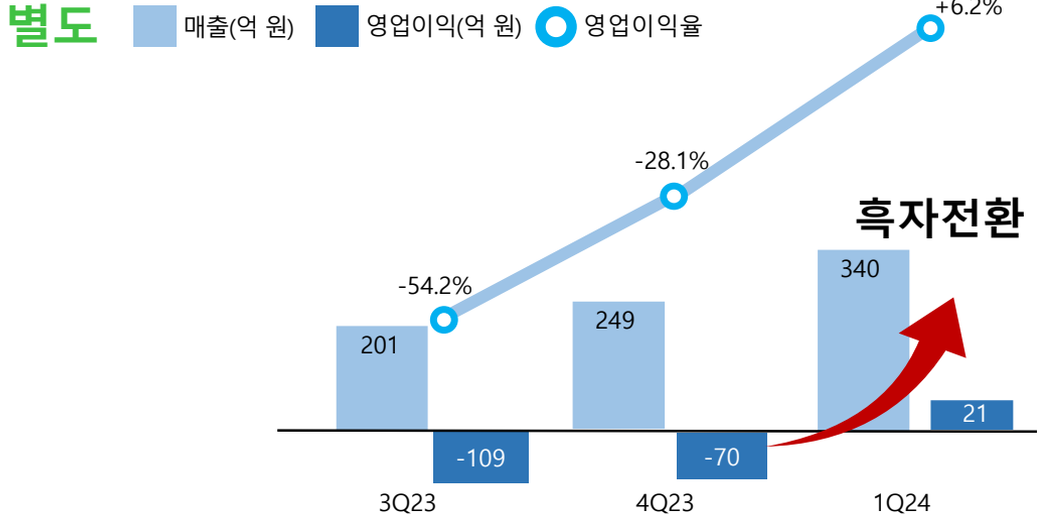
단위 : 억 원	1Q '23	1Q '24	YoY
매출액	372	344	-7.5%
매출원가율(%)		54.5%	
경상연구개발비	60	61	1.7%
경상연구개발비비율(%)		17.7%	
영업이익	-47	-16	66.0%
이익률(%)		-4.7%	
당기순이익	-57	-26	54.4%
이익률(%)		-7.6%	

- 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

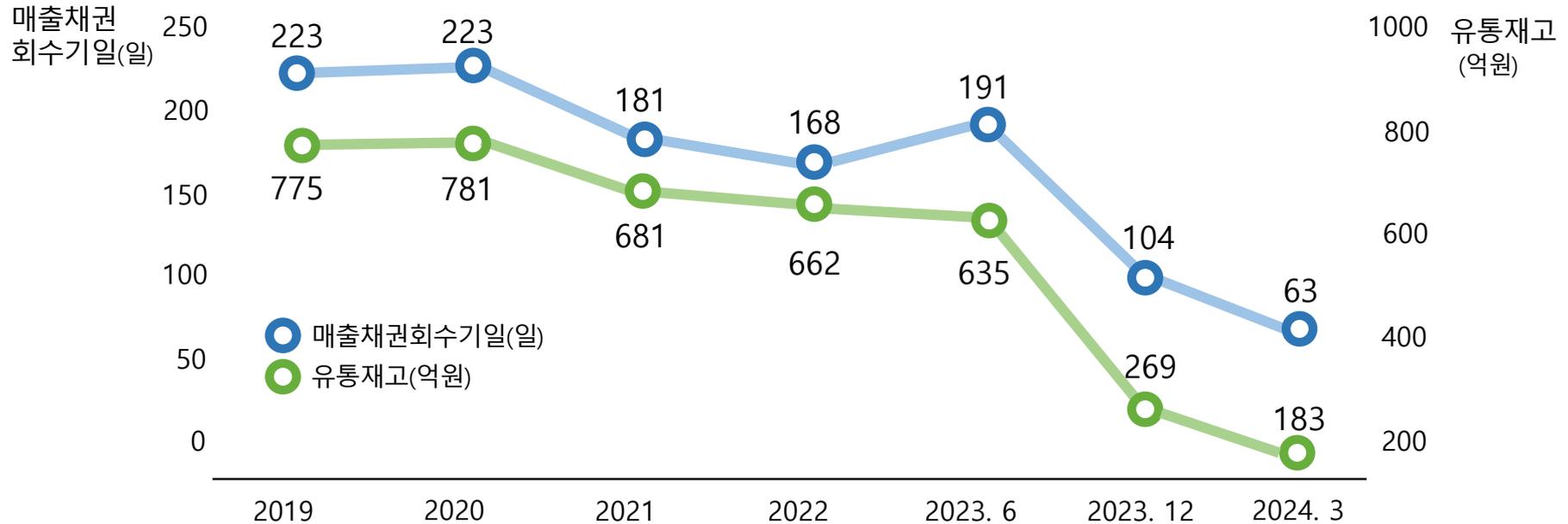


2024년 1분기 주요사항

- 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

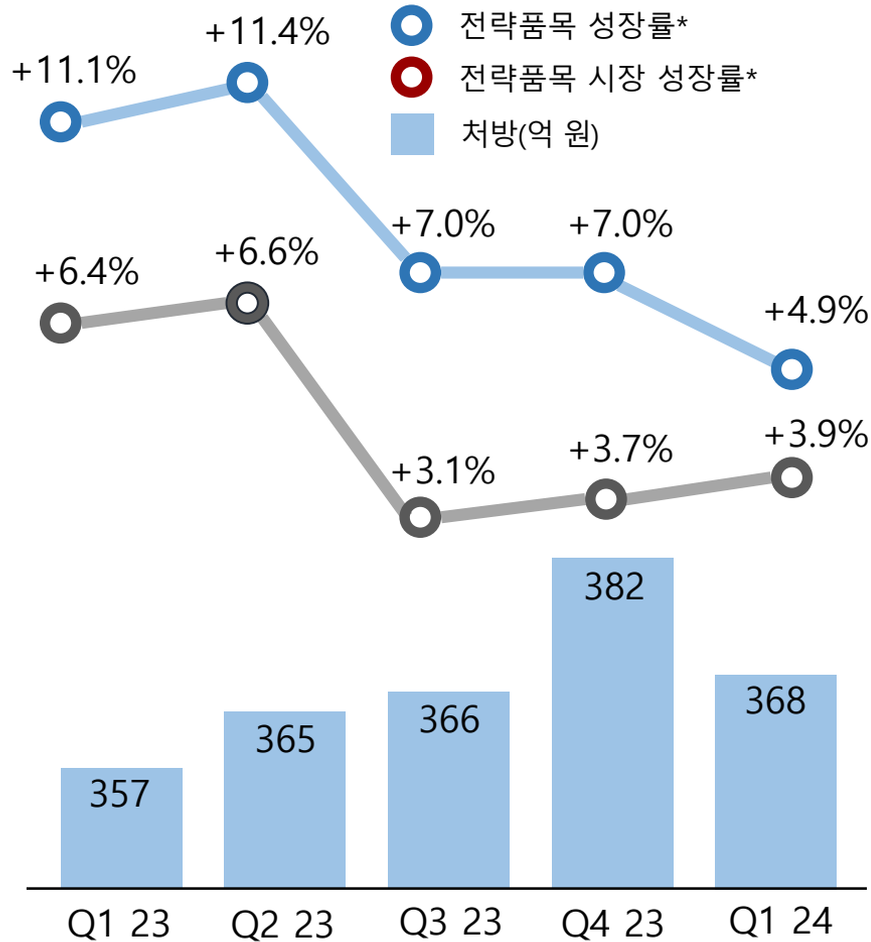
- 장기매출채권의 회수로 정상매출채권 비율을 높이고 매출채권회전일수를 단축하여 영업현금흐름 개선
- 출고 조정 등으로 유통재고 축소로 수익성 개선
- 방만하게 관리되어온 유통마진을 조절하여 수익성 개선
- 공헌이익 기반의 품목 재구성으로 수익성 개선 (약 50여개 품목 정리)

■ 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 신경병증치료제품군 +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 특징점 소개
- 라투다 발매 준비 : CNS* 영업팀 신설
- 텍시드 : 발매 10주년 기념 브랜드 마케팅 강화
- 레가론 : 내과/의원/가정의학과에 집중적으로 제품 특징점 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
유동자산	2,542	2,489	-53
현금 및 현금성 자산	1,512	1,624	112
매출 채권	357	237	-120
재고 자산	568	526	-42
기타	105	102	-3
비유동자산	1,748	1,736	-12
유·무형자산	1,310	1,305	-5
종속·관계·공동기업	129	126	-3
펀드/주식	187	199	12
기타	122	106	-16
자산 총계	4,290	4,225	-65
차입금	800	800	-
매입채무등	235	189	-46
기타	913	910	-3
부채 총계	1,948	1,899	-49
자본 총계	2,343	2,326	-17
부채비율	83%	82%	-1%

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

