

CHEMISTRY FOR YOUR FUTURE

Chemistry for a brighter future. Clearer images? Early detection?
We have the solution. the clear choice. FutureChem.





Disclaimer

- 본 자료는 투자자에게 (주)퓨처켄(이하 회사)의 영업전망, 경영목표, 사업전략 등 정보제공을 목적으로 작성되었으며, 이의 반출, 복사 또는 타인에 대한 재배포는 금지됨을 알려드리는 바입니다.
- 본 자료에 포함된 예측정보는 과거가 아닌 미래의 사건에 관계된 사항이며 본질적으로 불확실성을 내포하고 있는바, 회사가 통제할 수 없는 시장환경의 변동 및 위험 등의 불확실성으로 인해 회사의 실제 영업실적 결과와 일치하지 않을 수 있음을 유의하시기 바랍니다.
- 마지막으로 본 투자자료는 투자자들의 투자판단을 위한 참고자료로 작성된 것이며, 당사는 이 자료의 내용에 대하여 투자자 여러분에게 어떠한 보증을 제공하거나 책임을 부담하지 않습니다.

01 회사 개요_Profile

글로벌 경쟁력을 갖춘 방사성의약품 신약 개발 선도기업, 퓨처켄

일반 현황

법인설립	2001년 8월 13일
업종	의약품 제조 및 연구 개발업
주 사업분야	방사성 리간드 진단제 및 치료제 신약 개발
자본금	68억원 (발행주식수 : 13,691,971주)
임직원수	76명
계열사	퓨처켄 헬스케어, SI 헬스케어
본사 R&D 센터	서울시 성동구 성수일로 8길 59 평화빌딩 3층 서울시 성동구 성수일로 10길 26 세종타워 14층

자금 조달 현황

시리즈 A	13.06 / 20억 RCPS
시리즈 B	14.11 / 65억 RCPS
시리즈 C	15.07 / 80억 / CB 1회차 40억, RCPS 40억
IPO(코스닥)	16.12 / 216억 / 보통주
전환사채 발행	18.03 / 300억 / CB 2회차
주주배정 유증	20.08 / 303억 / 보통주

대표이사



지대운 대표이사

**PET 방사성의약품 신약 개발 산업의
세계적 리더**

KAIST 유기화학 석사
University of Illinois, Urbana-Champaign,
U.S.A., 화학과 박사

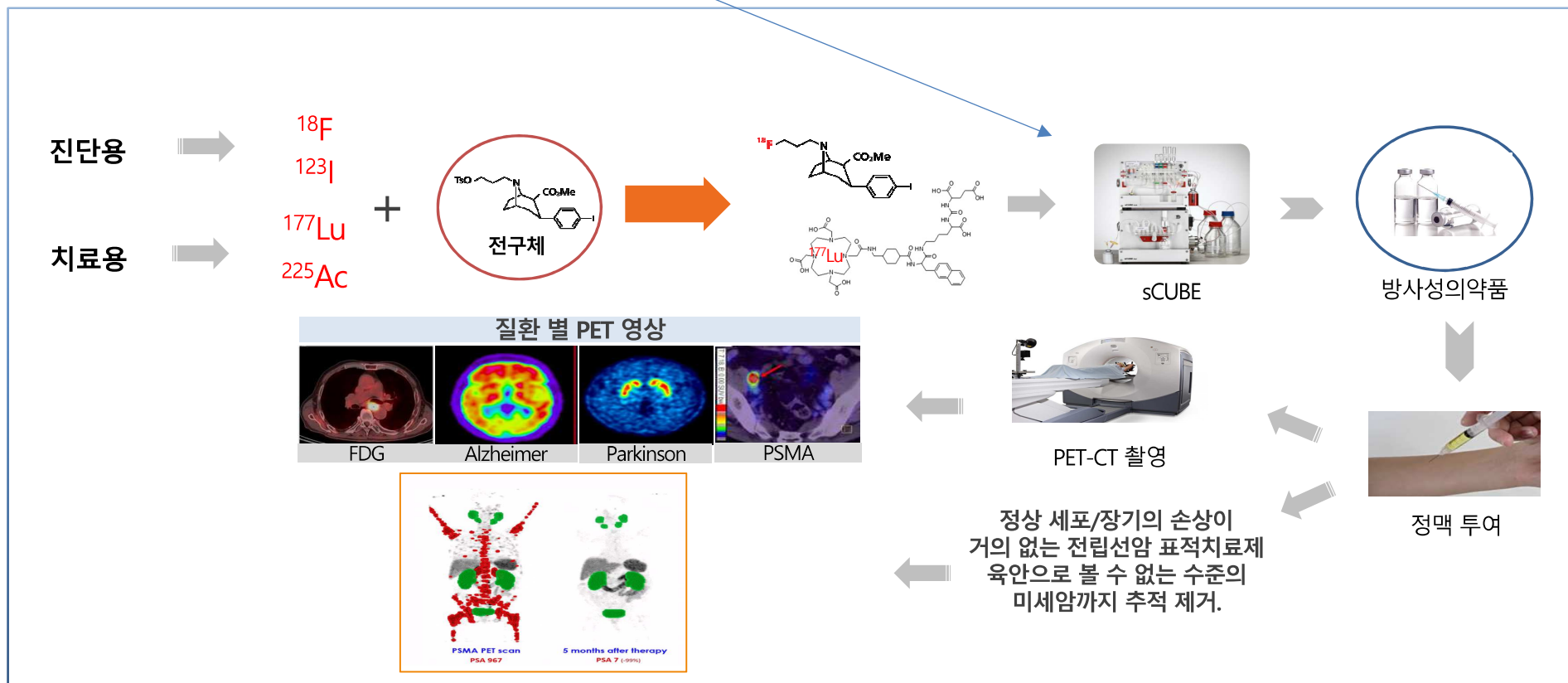
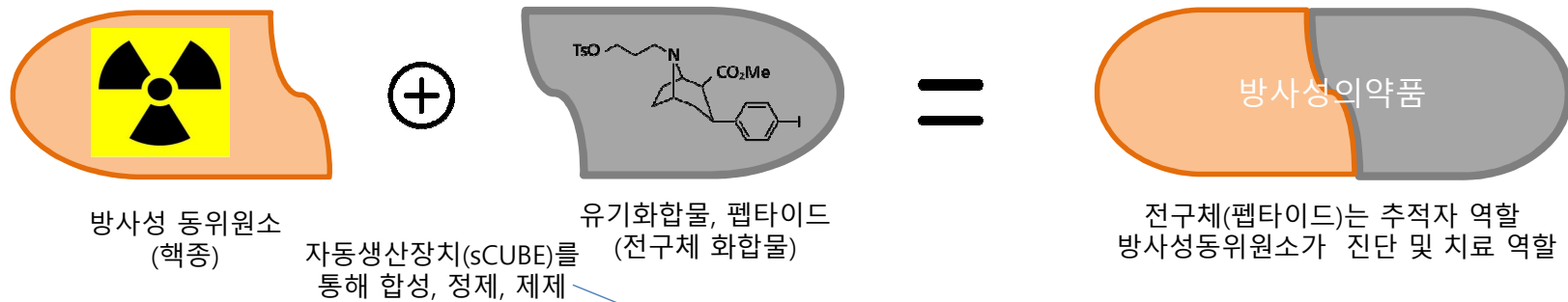
- 2001.08-현재 (주)퓨처켄 대표이사
- 2009.01-2020.08 서강대학교 화학과 교수
- 2011.09-2013.05 세계 방사성의약품학회(ISRS) 의장
- 2011.05-2013.05 국제 방사성의약품학회 학술대회 위원장
- 2010.03-2011.02 서울아산병원 겸임교수
- 2009.01-2014.06 PET 방사성의약품 연구단 단장 겸
국가 첨단의료기기사업본부 본부장
- 2002.03-2004.02 서울대학교 의과대학 핵의학과 객원교수
- 1995.09-2008.12 인하대학교 화학과 교수



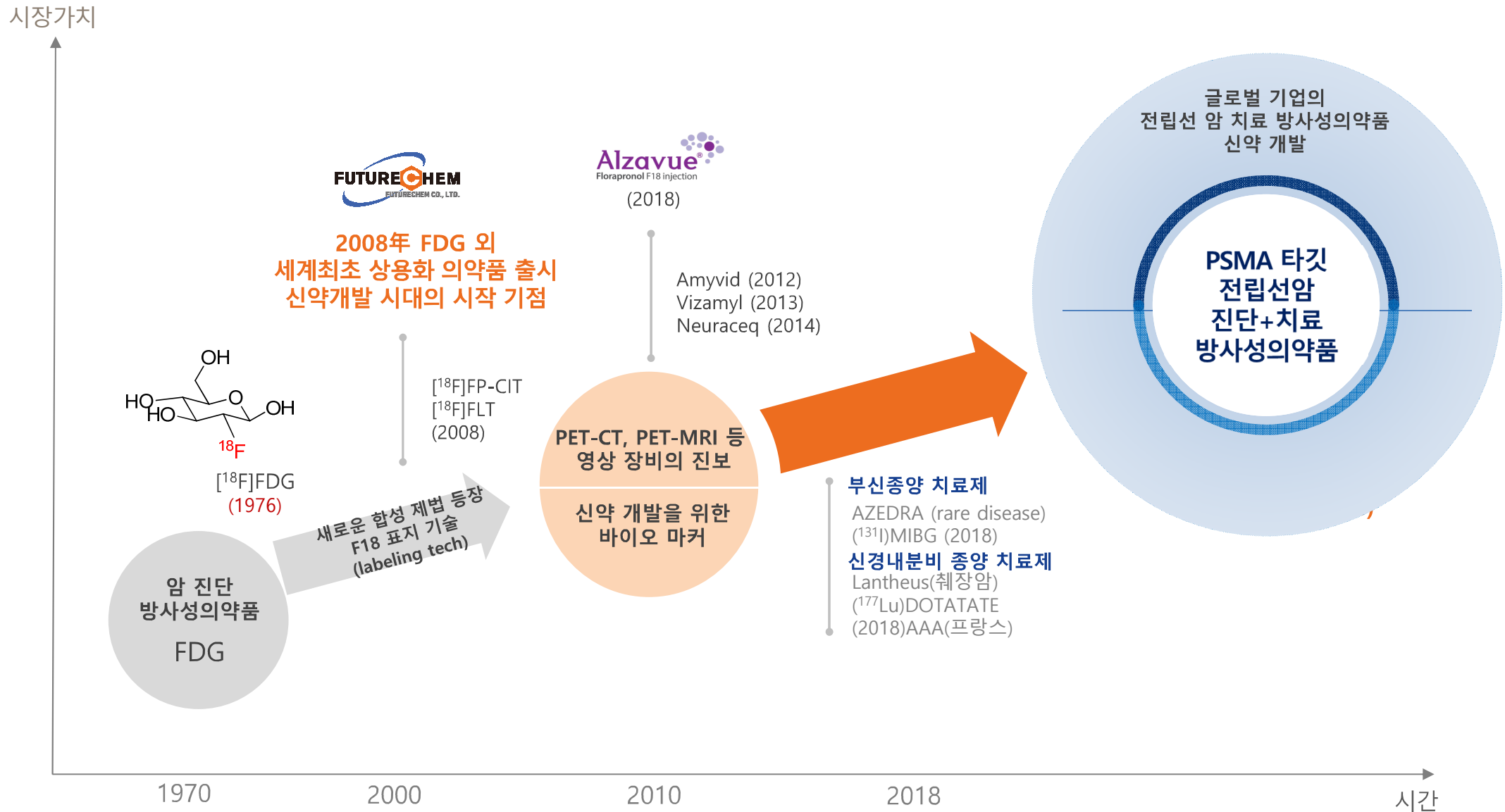
수상경력

- 2021.05 세계방사성의약품 학회 SRS 영구 Fellow
- 2016.10 이태규 학술상 (대한화학회)
- 2016.08 산업통상자원부 장관상
- 2016.01 자랑스런 동문상 (KAIST)

02 방사성 의약품이란

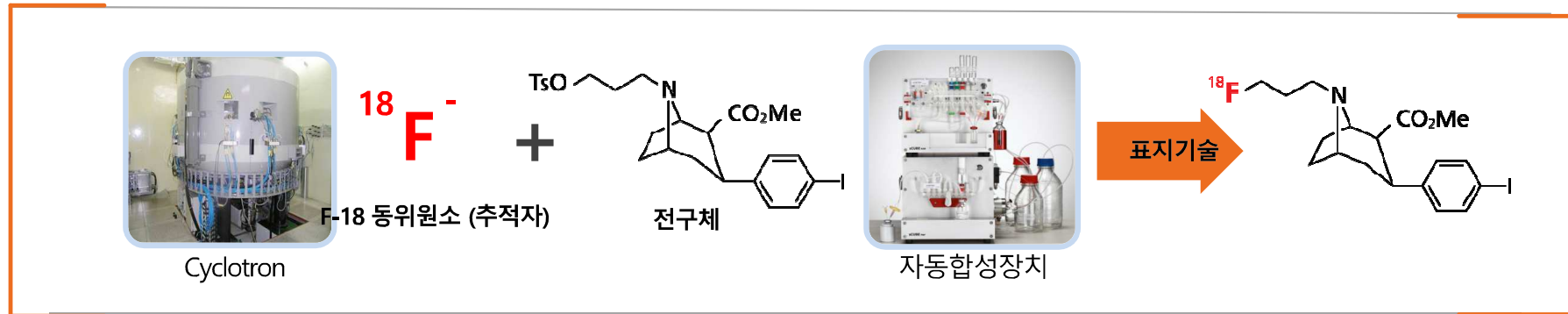


03 방사성의약품 패러다임의 변화



04 자체보유 핵심 기술_전구체 설계 및 표지(labeling) 기술

자체 개발 핵심 기술로 신약 개발 역량 보유



전구체

- 방사성의약품 신약개발에 사용되는 원료 화합물
- 국산 방사성의약품 전구체 국내 최초 개발(1999년)
- 방사성의약품 및 연구용 후보물질 약100여종 보유(국내 최대)
- 질병 바이오 마커에 최적의 시간에 전달 분자 구조 크기
- 바이오마커에만 높은 선택율과 비특이적 결합 최소화_고순도
- 경쟁후보 물질과 동일한 펩타이드 제조를 통한 비교 우위 연구

F-18 동위원소 표지기술

- 플루오린(F-18) 동위원소와 전구체를 화학 반응하여 방사성의약품을 합성하는 기술
- 알코올 용매를 활용한 F-18 표지 원천특허기술
- 방사성의약품 신약개발의 새로운 이정표
- 신약 개발시 유효성 평가를 위한 PET 이미징 기술로 주목(C,D社)

신약 후보 물질 개발 → 임상 연구 → 사업화

다양한 파이프 라인 신속히 빌드 업

원천 IP 보유

기술 수출 협상 주도권



제조수율 향상

[¹⁸F]FP-CIT(파킨슨병): 35배
[¹⁸F]FLT(폐암): 4.3배
[¹⁸F]FMISO(저산소증증양): 4.7배

제품 상용화

[¹⁸F]FLT와 [¹⁸F]FP-CIT
“세계 최초 상용화”

특허취득 및 기술이전계약

해외
17개국 특허
출원, 등록



05 자체 보유 핵심 기술_자동합성장치 및 GMP 생산 시설

◆ 신약 및 특허기술이 적용된 자동합성장치의 국산화

자동합성장치



* 자동합성장치: 차폐된 공간에서 방사성의 약품을 원격으로 합성 정제 제제 등의 생산 프로세스를 통해 GMP수준의 의약품을 대량으로 생산하는 하드웨어 시스템

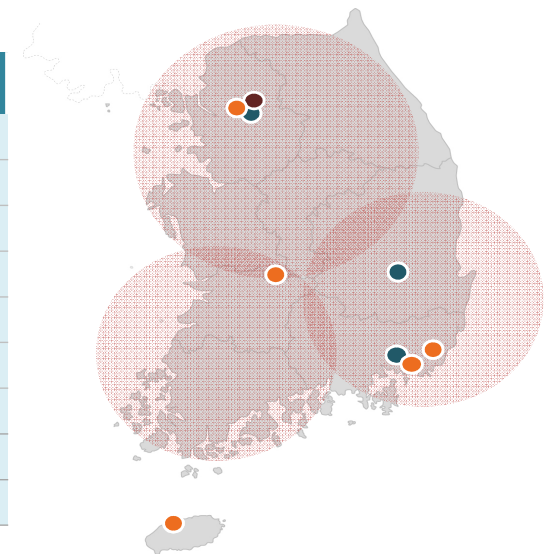
- 고선량의 방사선 피폭으로부터 생산자, 연구자 보호
- 연구 단계를 마치고 상업화 진입을 위한 필수적인 장비
- 표준화된 제조 과정을 통해 균일한 품질의 의약품을 대량 생산 공급 (대당 2.7억/수출)

sCUBE RXN, P&F module

- 국책과제 수행을 통해 국산화 성공 (200억원 규모)
- 자사 원천표지기술을 적용한 높은 합성 수율
- 합성-정제-제제 모듈일체화로 Non-Stop 진행
- 방사능 검출기 및 메인보드 등 주요 부품 국산화로 가격경쟁력 확보
- 일회용 카세트 타입으로 최적화된 GMP 적합장비
- ISO9001, ISO13485 인증 취득
- CE인증, ROHS 인증 취득 (2018)

◆ 전국 거점 별 최신 GMP 생산 시설 구축

NO.	지역	위치	GMP	품목	형태	비 고
1	서울/수도권	이대 서울 병원	인증	알자뷰, FDG, FC303	자체	
2	서울/수도권	서울 성모 병원	인증	피디뷰, FDG, 알자뷰	자체	
3	서울/수도권	서울 원자력병원	인증	알자뷰	CMO	
4	충청/호남권	대전 건양대 병원	인증	피디뷰	CMO	
5	영남권	대구 경북대 병원	공사 중	FDG, FC303	자체	2022년 E.
6	영남권	부산 동아대 병원	인증	알자뷰, 피디뷰	자체	2022년 만기
7	영남권	부산 고신대 병원	인증	알자뷰, FDG, FC303	자체	
8	영남권	부산 기장 센터	공사 중	피디뷰, FC303, FC705	자체	2022년 E.
9	제주도	제주대 병원	인증	피디뷰	CMO	



06 원천기술을 통한 신약개발 플랫폼

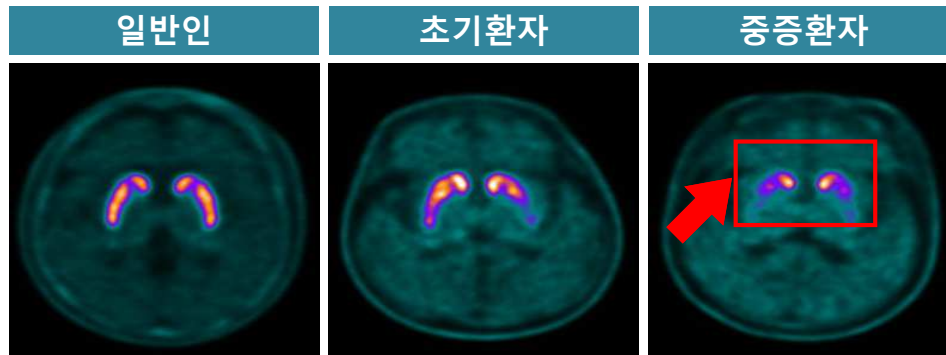
펩타이드 제조 기술과 동위원소(핵종) 표지기술 기반 플랫폼 신약개발 현황

Pipe line	유형	동위원소	기전	target	국내	해외
 피디류®	진단용 방사성 의약품	¹⁸ F	파킨슨	Dopamine Transporter	출시	505b2
 Alzavue® Florapronal F18 Injection			알츠하이머	β Amyloid	출시	Turkey 임상 3상 E
 [¹⁸ F]FLT Inj.			폐암	Cancer cell division	출시	-
FC303(진단)			전립선암	PSMA	임상3상	임상1상 A(US) 임상3상 A(EU) 임상1상 E(CHN)
F-FMT			뇌종양	특정 대사이상 단백질	임상0상	-
FC-505			동맥경화, 심근경색	Apoptosis	전임상	-
FC-211			알츠하이머	Tau Proteins	전임상	-
FC-2			저산소증	저산소증관련 종양	research	-
Apopep			항암제 평가	특정 대사이상 단백질	research	-
FC705(치료)	치료용 방사성 의약품	¹⁷⁷ Lu	전립선암	PSMA	임상2상	임상1,2a상 (US)
FC801			방광암	P53	research	-
FC901			폐섬유화	HDAC	research	-

07 파킨슨 진단 의약품 - 피디뷰®

파킨슨병의 확진 및 진행 정도를 정량적으로 파악하는 유일한 방법

◆ 피디뷰 ([¹⁸F]FP CIT) 주사



국내외 사업 진행 현황

- 보험급여 확대 적용 20.09 (기존 50% → 80% 확대 적용)
(기존 60만원 → 26.7만원)
- 파킨슨병 치료제 온젠티스캡슐 건강보험 급여 적용
(기존 200만원 → 9만원)

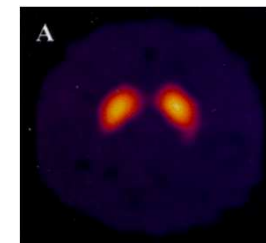
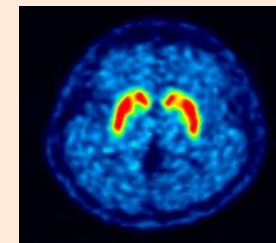
품목	구분(억)	2018	2019	2020	2021	2022
피디뷰	매출액	9.2	18.5	23	31	50(E)
	환자수	2,787	5,606	6,970	9,400	15,150

- 미국 505b2트랙 신청을 위한 미국Carmago 社와 CRO 계약
- FDA 사전 미팅 결과 수령(21.10.16)
- 미국 품목 허가 신청 예정(허가 심사 기간 약 1년)
- 미국 내 연간 I-123 FPCIT 매출은 연간 1억불 / 허가 후 대체 기대

◆ 파킨슨 진단용 방사성의약품 비교

구분	퓨처켄	GE Healthcare
제법특허 유무	퓨처켄	없음
제품명	피디뷰 ([¹⁸ F]FP CIT)	요오드-123([¹²³ I]FP CIT)
자동합성장치	퓨처켄	없음
영상취득시간	주사 후 90분 후 10분 영상	주사 후 3시간 후 20-30분 영상
환자편의성	편리함 (주사 전 처치사항 없음)	주사 1일전 갑상선보호 의약품 필수복용
의약품 가격	30 ~ 40만원	USD 2,700

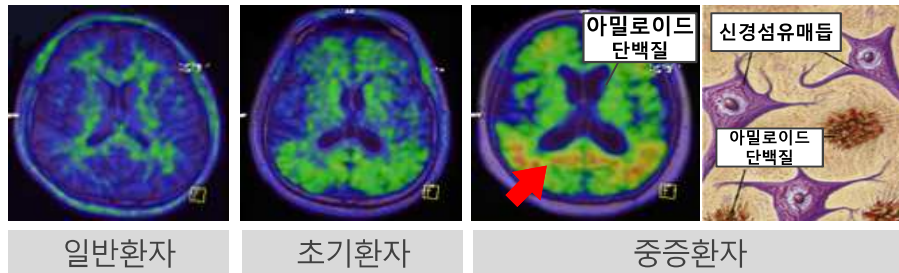
영상품질



08 알츠하이머 진단 의약품 - 알자뷰®

알츠하이머 치매의 원인물질인 β 아밀로이드를 영상화하여 진단하는 유일한 방법

알자뷰(Florapronol) 주사



알츠하이머 치매(AD)진단 방사성의약품 비교

구분	퓨처켄	LMI	GE Healthcare	Eli Lilly
품목허가	2018	2014	2013	2012
제품명	알자뷰®	뉴라체크®	비자밀®	아미비드®
자동 합성장치	퓨처켄 (한국)	Trasis (벨기에)	FastLab (벨기에)	GE (미국)
제조시간	50분	104분	60분	60분
제조수율	40%	25%	15~20%	25%
영상 취득시간	주사 후 30분	주사 후 90분	주사 후 90분	주사 후 90분
환자 편의성	높음	낮음	낮음	낮음
의약품 가격	35~45만원	55~65만원	55~65만원	국내 미출시
영상품질 (알츠하이머 치매 환자)				

치매 국가책임제 추진

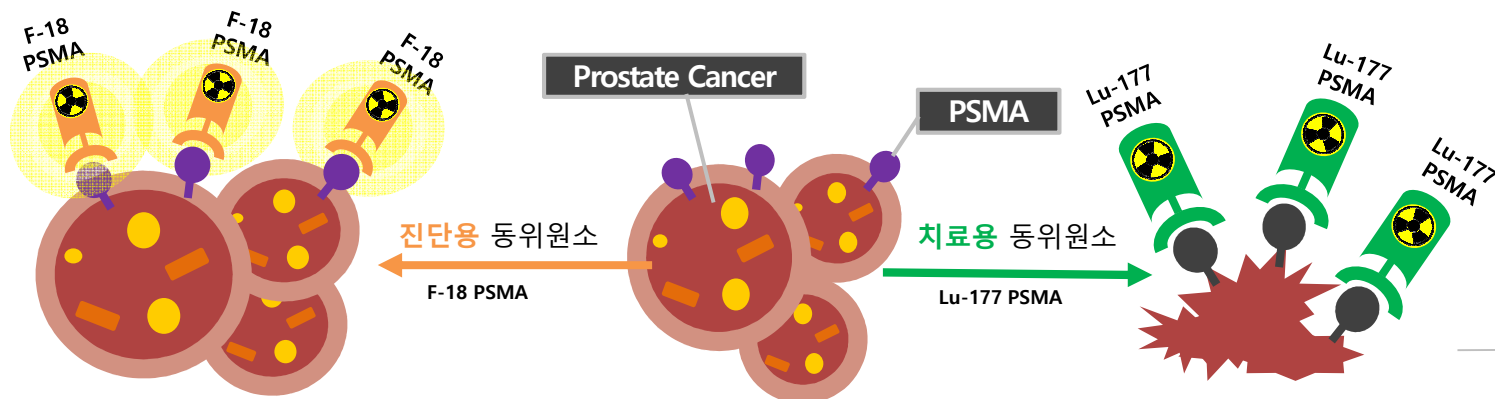
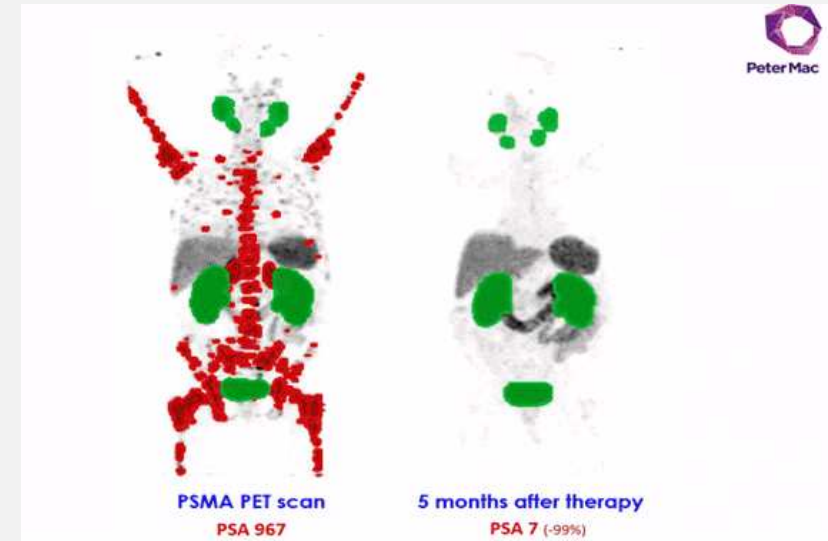
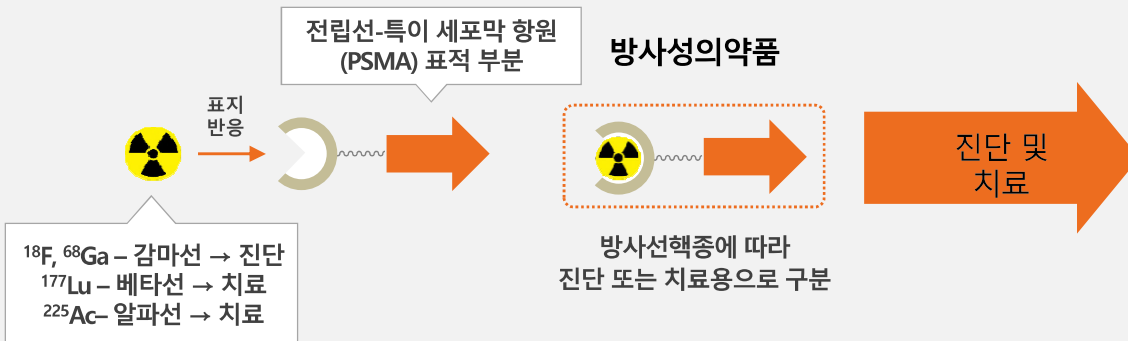
요양비 및 의료비 부담 완화

- 중증 치매환자의 의료비 본인부담률 10%로 인하
- 치매 진단 검사 비용 건강보험 적용 (기존 100만원→15만원)
(* 신경인지검사 40만 → 8만, CT/MRI 검사 본인부담 10만원)
- PET-CT 치매진단 보험적용 20~50% 검토중
→ 건강보험 적용 시, 자체 개발 신약으로 royalty 지불이 없어 경쟁사 대비 장기적인 수익성 측면에서 유리할 것으로 예상
- 치매학회, 아밀로이드 PET검사 보험급여 등재 추진
→ 의료계가 꼽은 급여화 우선 1순위 '치매 PET검사'

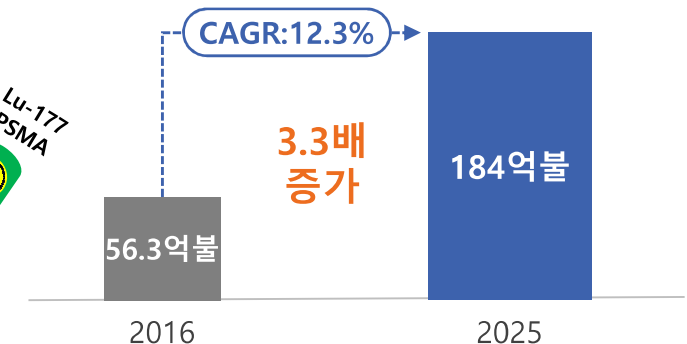
09 PSMA 기반 전립선 암 진단 및 치료 원리

PSMA-표적 방사성의약품 (Prostate-Specific Membrane Antigen)

- 전립선암세포에 특이적으로 과다 발현하는 단백질
- 전이암세포, 거세저항성 전립선암 (CRPC)세포에도 존재(확실한 바이오마커)
- 정상세포/장기손상이 거의 없는 전립선암 표적치료, 육안으로 볼 수 없는 수준의 미세암까지 추적 제거



글로벌 시장규모



10 전립선 암 진단 의약품 _FC303

FC303 화합물 특성 및 장점

- 종양 섭취가 경쟁사 의약품인 PyL에 비해 동등 이상으로 높아 종양에 잘 축적되어 유지됨.
 - FC303은 종양 이외 정상장기에서의 섭취가 거의 없음.
 - 진단영상의약품에 이상적인 빠른 신장클리어런스(renal clearance)를 보여 상대적으로 매우 선명한 종양 영상을 얻음.
- * PyL: 미국 Lanthus사에서 품목 허가 받은 의약품

경쟁 화합물의 전임상 PET 영상

구분	퓨처켄 (암에만 특정)	Lantheus (선명도 떨어짐)
물질명	FC-303	DCFPyL
임상 단계	국내 3상, 미국 1상	FDA 품목 허가
동위원소	F-18	F-18
1회 생산량	50~100인분	50~100인분
반감기	110분	110분

영상 비교

경쟁약물과의 비교(전립선암 진단제)

구분	퓨처켄	Lantheus	ABX
물질명	FC-303	DCFPyL	PSMA-1007
임상 단계	국내 3상, 미국 1상 유럽 3상	FDA 품목 허가 유럽 허가 심사중	유럽 3상
동위원소	F-18	F-18	F-18

개발 1세대 라고 할 수 있는 기존에 알려진 화합물의
동물용 PET 영상을 보면, 공통적으로
비특이적 결합 -> 침샘, 눈물샘, 신장에 강한 섭취를 보임.

기술 수출 현황

업체	일자	계약금	로열티	비고
IASON	20.05	EUR 1,220,000	Net sales 20%	유럽 3상
HTA	20.08	USD 2,000,000	Net sales 16%	중국 1상(e)
미국	타진中	-	-	-

유럽핵의학회(EMI) 전 임상결과 논문 발표 2021
미국 핵의학회 SNMMI 최우수 논문상(임상1상 결과) 2021

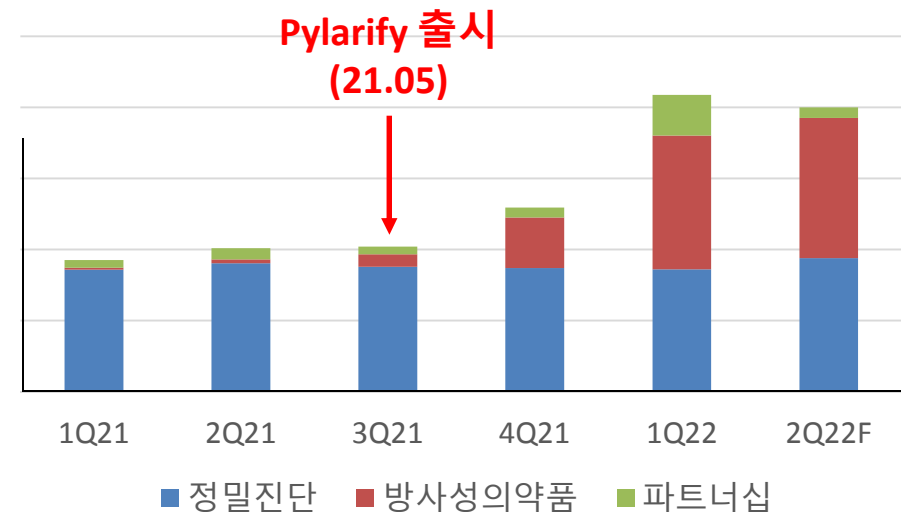
11 전립선 암 진단제의 시장 가치

■ Lantheus 전립선암 진단제 출시 후 매출 추이

(단위 : 백만달러)

Pylarify	2021	2022F	2023F
매출액	43.4	399.9	439.9
매출성장률	-	821.1%	10.0%

■ 품목별 매출 추이



- ▶ 21.05 Pylarify 출시 이후 22년 1분기에는 전체 매출액의 44%를 차지하며 매출 성장세를 보임
- ▶ 2022년 Pylarify 매출 4억달러(약 5,000억)의 실적 가이드스 제시

12 전립선 암 치료 의약품_FC705

FC705 후보물질을 이용한 전립선암 치료제 개발

FC705 임상 1상

To evaluate the safety and effectiveness of treatment using
[177Lu]Ludotadipep in mCRPC

Dose escalation : 50mCi ~ 150mCi (6pt / dose)

용량별 PSA response 8 weeks

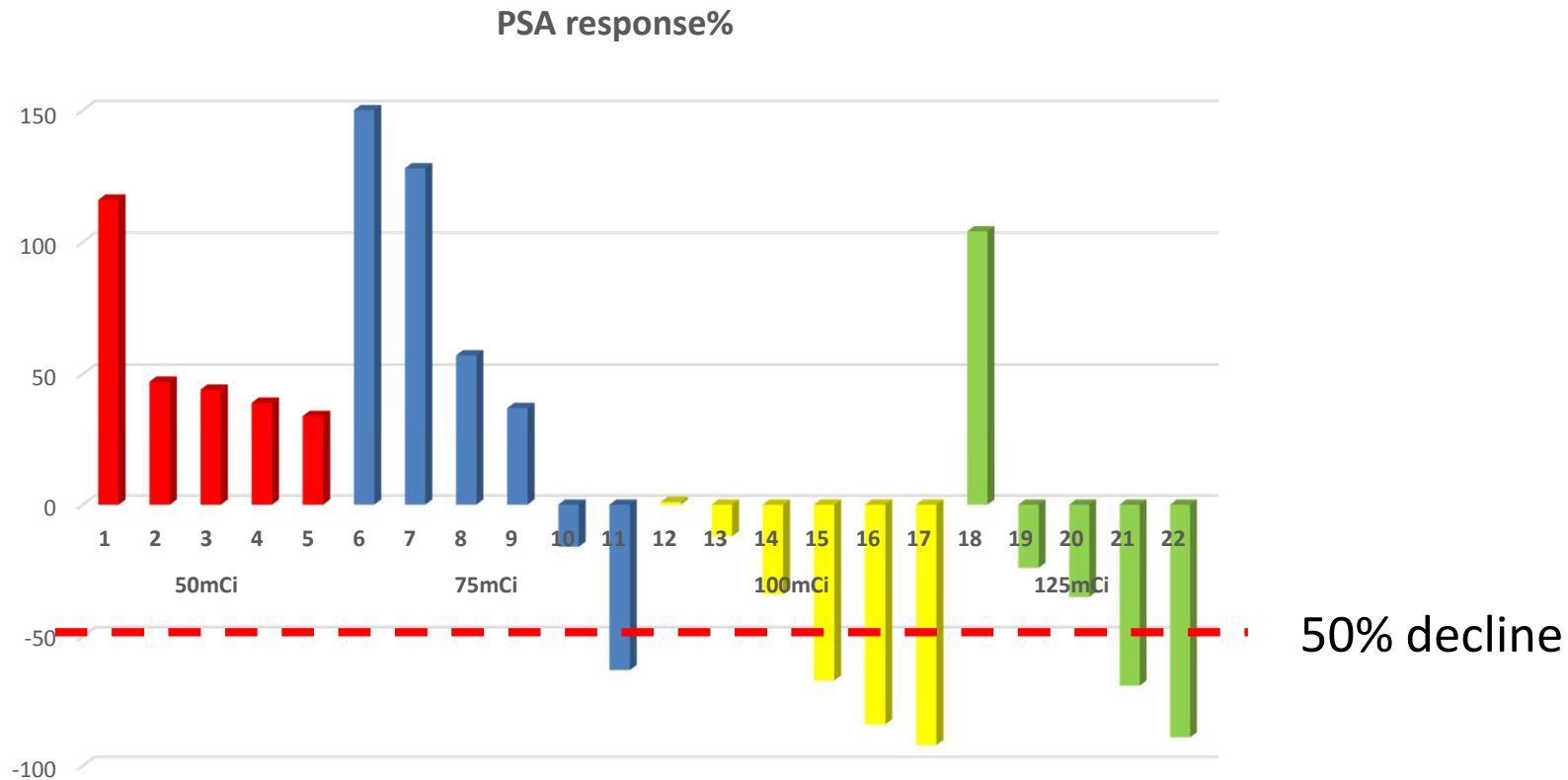
용량 (mCi)	환자	PSA Drop	PSA 50	Drop Rate	비고
50	6	1	0	16.6%	-
75	6	2	1	33.3%	-
100	6	5	3	83.3%	-
125	5	4	2	80%	-
150	5	-	-	-	-

치료 평가

Week	Pre	1	2	3	4	6	8	12
Serum PSA	√	√	√	√	√	√	√	√
[18F]PSMA-PET CT	√				√		√	

12 전립선 암 치료 의약품_FC705

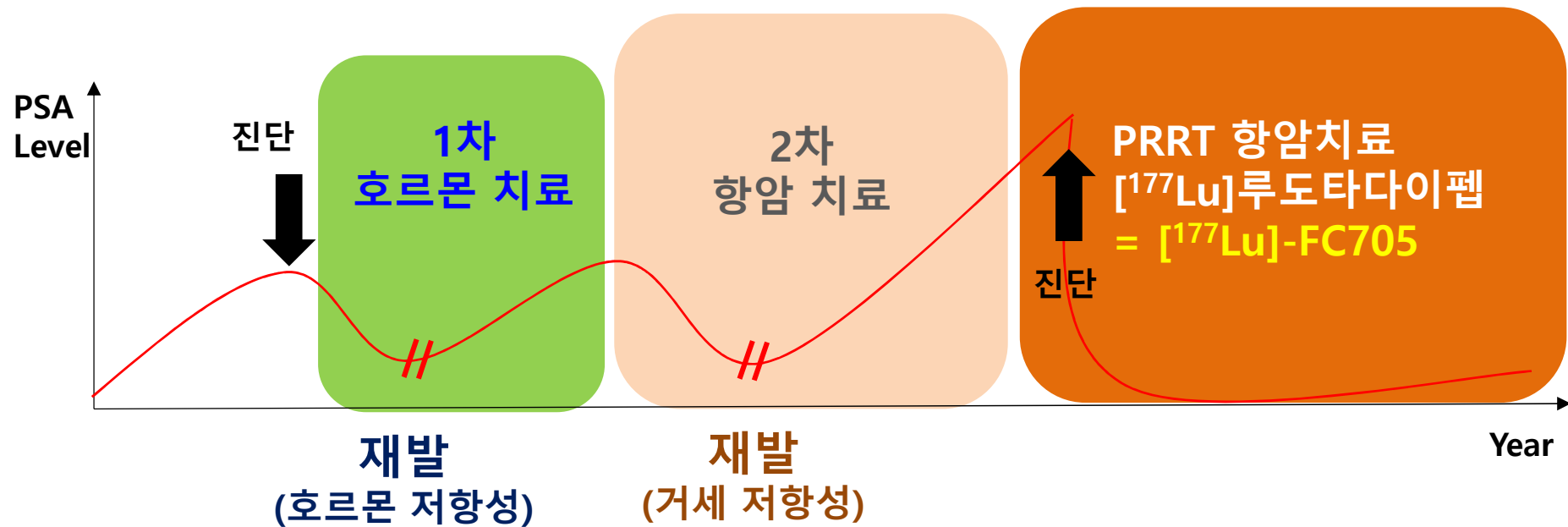
FC705 국내 임상 1상 결과



(%)	50mCi	75mCi	100mCi	125mCi
PR	0	16.7	50	40
SD	80	33	50	40
PD	20	50	0	20

PR(부분관해) : Partial Response
SD(불변) : Stable Disease
PD(진행) : Progressive Disease

12 전립선 암 치료 의약품_FC705



FDA Grants Priority Review to ¹⁷⁷Lu-PSMA-617 for Previously Treated Metastatic Castration-Resistant Prostate Cancer

October 5, 2021
Matthew Fowler

cancernetwork®
home of the journal ONCOLOGY

12 전립선암 치료제 FC705 개발 스케줄 및 시장 규모

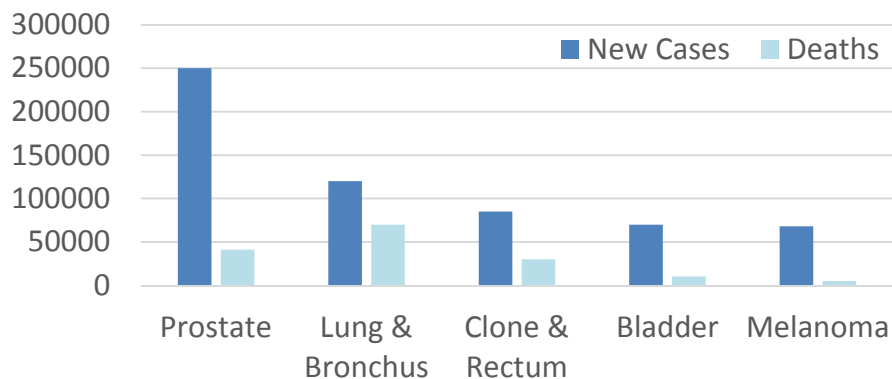
177Lu-FC705 국내 임상 스케줄

일정	주요 내용
2019년 12월	전임상 완료
2020년 03월	국내 임상 1상 신청
2020년 05월	국내 임상 1상 승인(서울성모병원)
2020년 11월	FIH(임상 첫 환자 투여)
2022년 04월	임상 1상 투여 완료
2022년 05월	임상 2상 승인
2022년 07월	임상 1상 종료

177Lu-FC705 미국 임상 스케줄

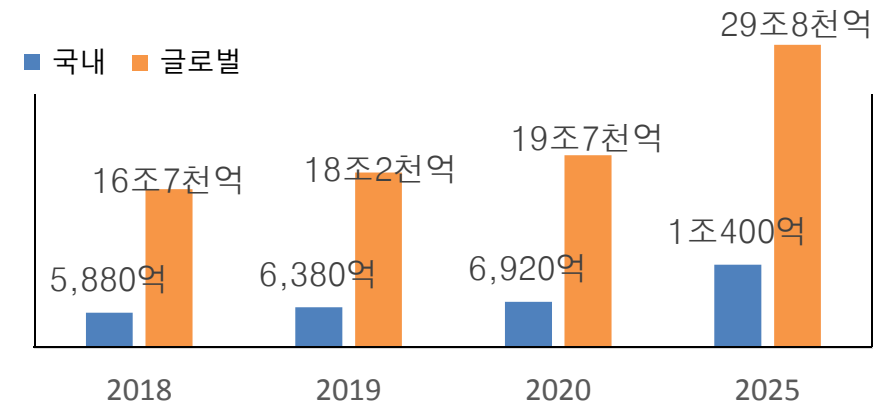
일정	주요 내용
2022년 04월	미국 임상 1상, 2a상 동시 신청
2022년 05월	미국 임상 1상, 2a상 동시 승인

2021 US Incidence and Mortality of Cancer in Men



연간 25만명의 전립선암 환자 발생(미국)

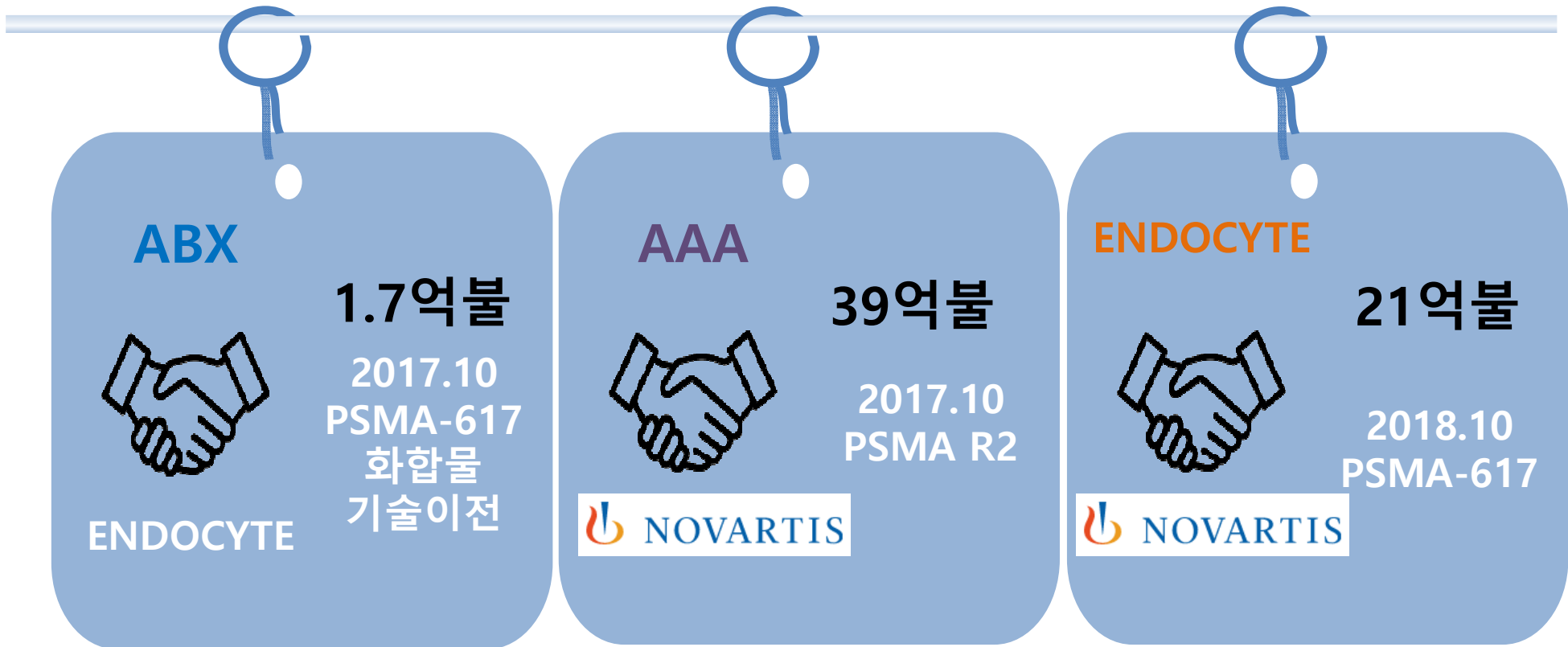
국내·글로벌 전립선암 치료제 시장 규모



출처 : National Cancer Institute(NCI) Research Funding, Mordor intelligence, Point Biopharma

13 전립선 암 치료제의 시장 가치

전립선 암 치료제 후보물질(Lu-177 PSMA)의 글로벌 빅딜 현황



Source: Evaluate Omnium.