

*Bridging Science and Patients*

브릿지바이오테라퓨틱스(주)

Investor Relations Material

# 면책 조항 (Safe Harbour Statement)

본 자료는 브릿지바이오테라퓨틱스(주) (이하“회사”)가 회사의 사업과 경영에 대한 정보를 주주 및 투자자들에게 제공하기 위해 작성하였습니다.

어떠한 경우에도 본 자료의 일체 및 부분에 대해 복제, 혹은 타인에게 직간접적으로 배포, 전송, 출판을 금지합니다.

본 자료는 자료 작성일 기준으로 회사의 최신 정보를 제시하고 있으며, 이후 해당 내용의 검증 및 업데이트의 책무가 없습니다.

본 자료는 미래에 대한 “예측 정보”를 포함하고 있습니다. 이는 과거가 아닌 미래의 사건과 관계 된 것으로서, 회사의 향후 예상되는 경영현황 및 재무실적을 의미할 수 있으며, 표현상으로 ‘예정’, ‘예상’, ‘전망’, ‘계획’, ‘기대’, (E) 등과 같은 단어를 포함합니다.

위 “예측정보”는 향후 경영환경의 변화 등에 따라 영향을 받으며, 본질적으로 불확실성을 내포하고 있는 바, 이러한 불확실성으로 인하여 실제 미래실적은 “예측정보”에 기재되거나 암시된 내용과 중대한 차이가 있을 수 있습니다.

본 자료의 전부 혹은 일부는 어떠한 경우에도 투자자의 투자결과에 대한 법적 책임 소재의 입증자료로 사용될 수 없습니다.

본 자료의 활용으로 인해 발생하는 손실에 대하여 회사 및 회사의 임직원들은 그 어떠한 책임도 부담하지 않음을 양지하시기 바랍니다.

# 사업 개요

- 영업현금흐름 창출로 독립적 운영이 가능한 혁신신약 중심 **글로벌 상업화 단계 바이오텍** 회사가 되겠습니다.



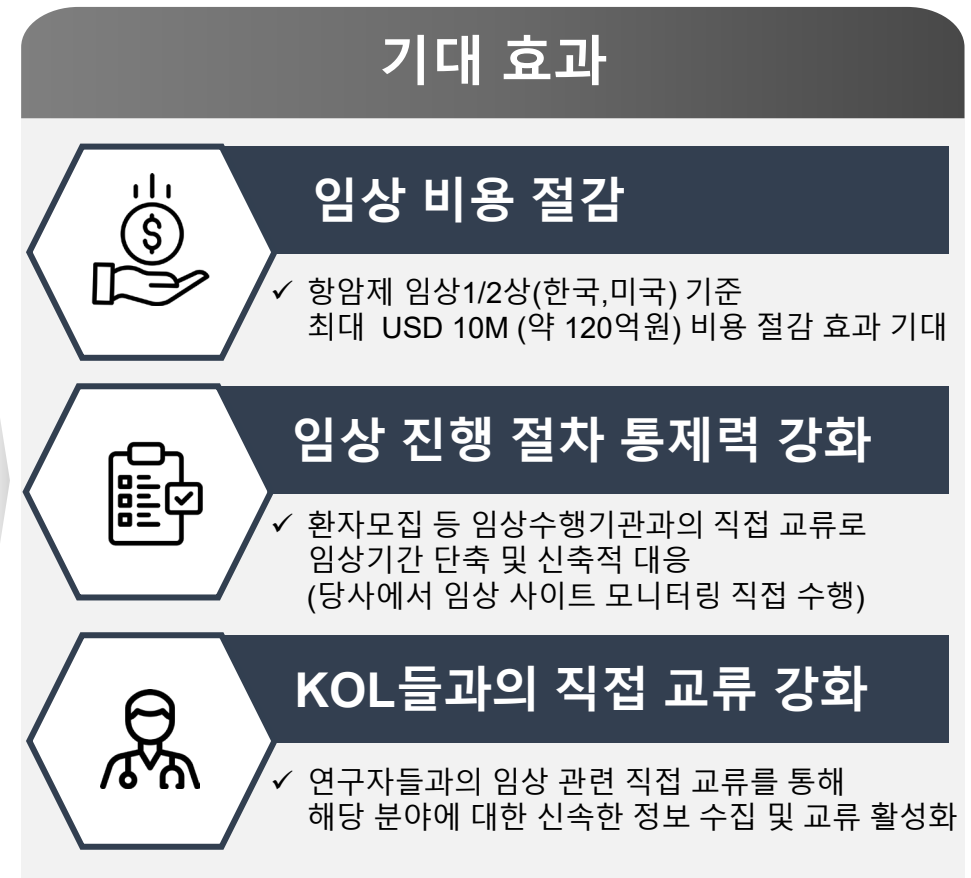
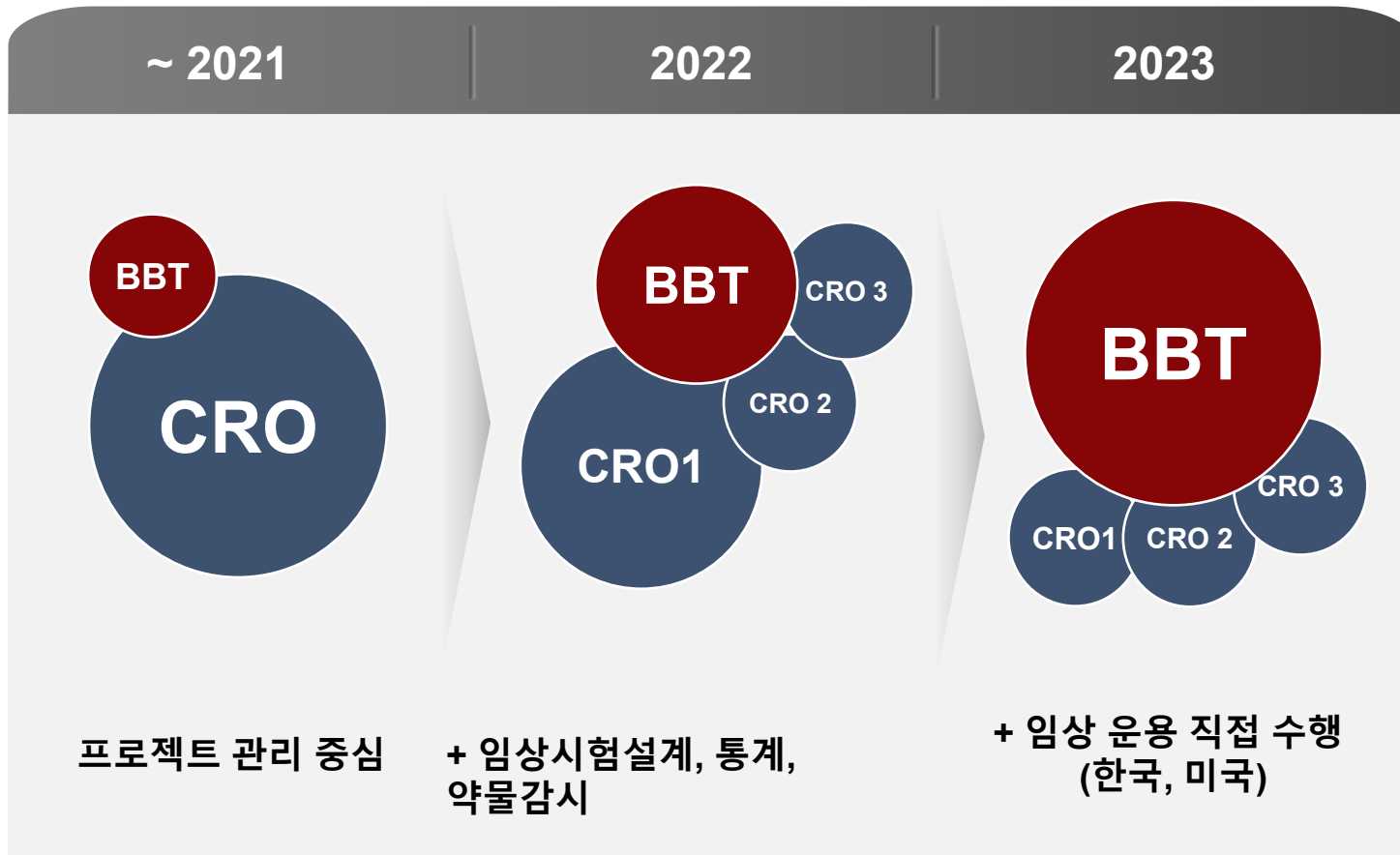
- ✓ 후기 개발 역량의 글로벌화
- ✓ 자체 발굴과 도입과제의 균형
- ✓ 표적항암제 및 특발성 폐섬유증에 집중

**FDA 신약허가 (NDA) 1건 획득 목표**

**7개의 글로벌 임상 단계 파이프라인 구축**

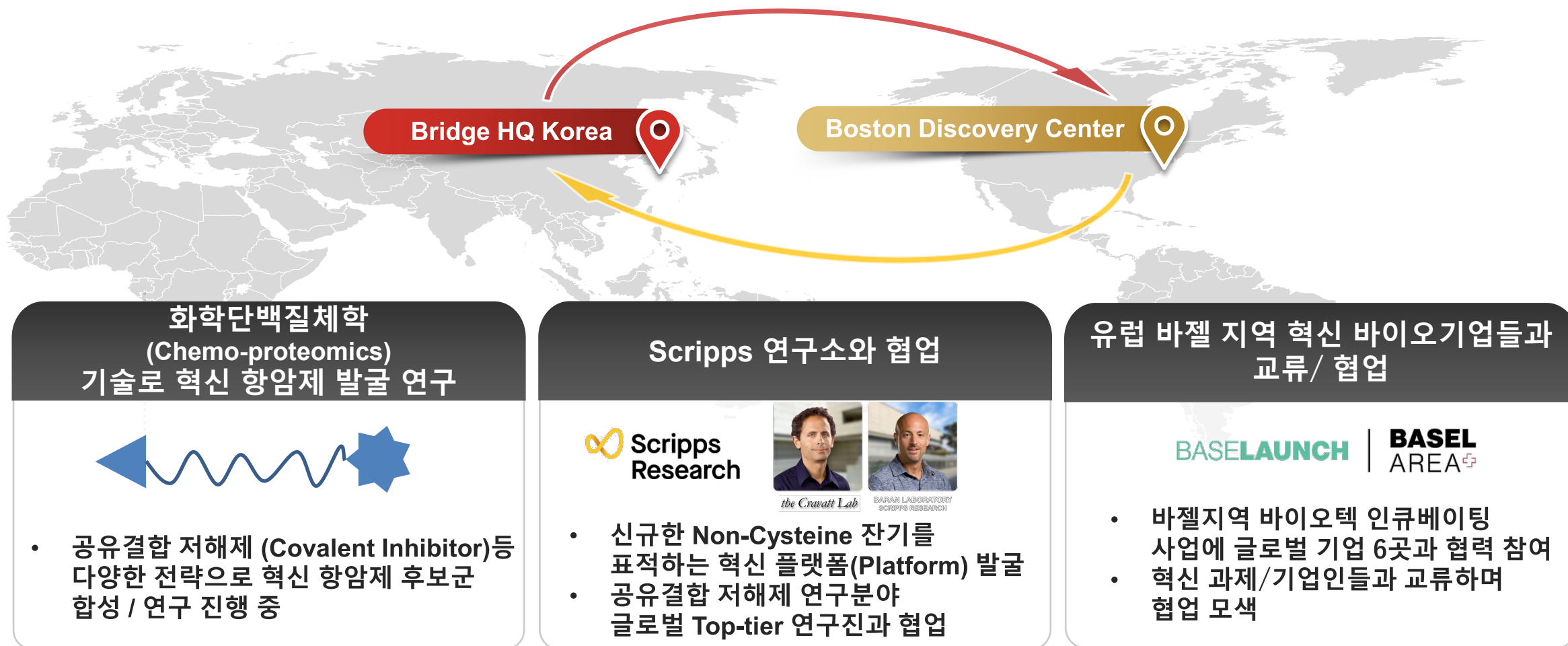
# 임상개발 역량 강화 (DIBO Model)

- ▶ 주요 임상 기능 내재화 (임상시험 설계, 약물감시, 임상통계, 프로젝트 관리, 임상운용 등)
- ▶ CRO 의존형에서 자체 임상개발 수행 형태 (Do it By Ourselves, DIBO) 전환 진행 중



# 보스턴 디스커버리 센터

- 신약연구의 중심, 미국 보스턴에서 최첨단의 혁신 과제를 발굴하고 있습니다.



## ▶ 표적 항암제 / 특발성 폐섬유증 타깃 혁신 신약 후보물질 강화

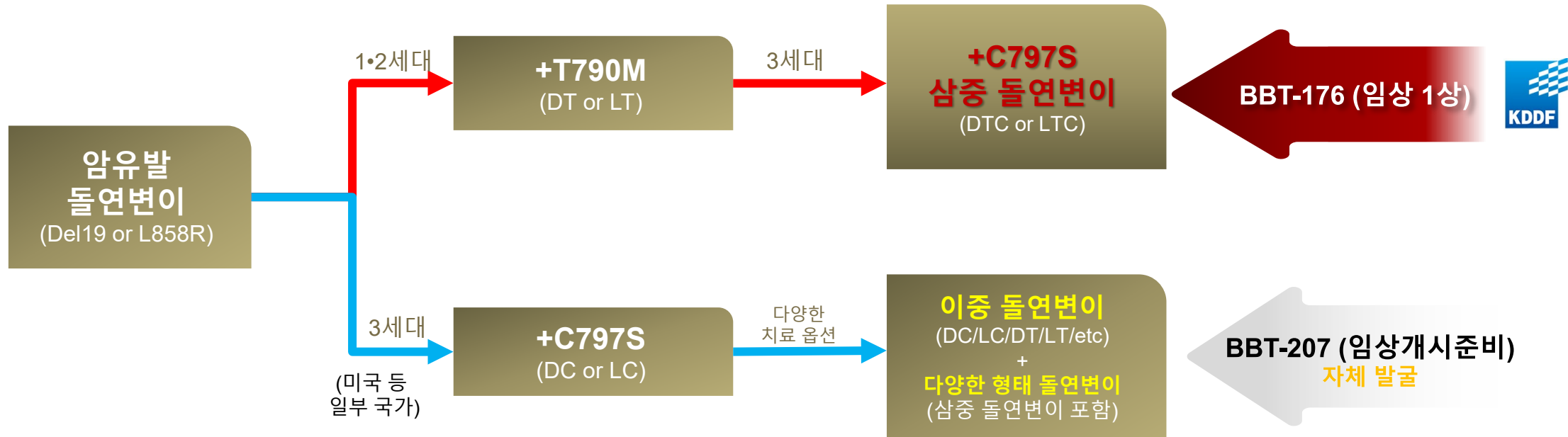
|             | 후보물질       | 적응증            | 초기발굴 | 전임상 | 임상1상      | 임상2상      | 파트너                                                       |
|-------------|------------|----------------|------|-----|-----------|-----------|-----------------------------------------------------------|
| 표적<br>항암제   | BBT-176    | 타그리소 내성 비소세포폐암 |      |     |           | 2023 진행목표 |                                                           |
|             | BBT-207    | 타그리소 내성 비소세포폐암 |      |     |           |           | 2023.04 FDA IND 승인 완료                                     |
|             | BDC-01     | 고형암            |      |     |           |           |                                                           |
|             | BDC-02     | 고형암            |      |     |           |           |                                                           |
|             | Scripps 협력 | 암질환            |      |     |           |           |                                                           |
| 특발성<br>폐섬유증 | BBT-877    | 특발성 폐섬유증       |      |     |           |           | 2023.04 환자 투여 개시                                          |
|             | BBT-301    | 폐 섬유화 질환       |      |     | 2023 진행목표 |           |                                                           |
|             | BBT-209    | 폐 섬유화 질환       |      |     | 2023 진행목표 |           |                                                           |
| 궤양성<br>대장염  | BBT-401    | 궤양성대장염         |      |     |           |           | DAEWOONG<br>PHARMACEUTICAL CO., LTD.<br>(Asian Territory) |

# 비소세포폐암 EGFR 돌연변이 4세대 표적 치료제

**BBT-176**

**BBT-207**

- 3세대 EGFR 표적항암제 (타그리소 및 렉라자)에 내성을 나타내는 새로운 돌연변이 (C797S)를 가지는 암세포를 제거하기 위하여 다양한 상황에 맞는 치료 옵션을 제공하고자 합니다.



1·2세대: 이레사(Gefitinib), 지오텍 (Afatinib) 등  
3세대: 타그리소®(Osimertinib), 렉라자®(Lazertinib)

# BBT-176 : 4세대 EGFR 표적 치료제 개발 현황

- ▶ 높은 미충족 수요로 많은 기업들이 4세대 약물 개발 진입
- ▶ BBT-176이 글로벌에서 가장 앞서서 임상 개발 진행 중 (First-in-Class Candidate)

| 물질명               | 개발<br>국가 | 개발 회사                                                | 표적 돌연변이             | 임상 단계            | 비고                                                          |
|-------------------|----------|------------------------------------------------------|---------------------|------------------|-------------------------------------------------------------|
| <b>BBT-176</b>    | 한국       | 브릿지바이오                                               | C797S 포함 3중<br>돌연변이 | 임상 1/2상          | 임상 1상 용량상승시험 마무리 후<br>가속승인 협의를 위한 추가 확장<br>시험 진행 중          |
| <b>BPI-361175</b> | 중국       | Betta Pharmaceutical                                 | C797S 포함 3중 돌연변이    | 임상 1상            | 임상 1상 진행 중<br>(중국 한정)                                       |
| <b>BDTX-1535</b>  | 미국       | Black Diamond Tx                                     | C797S 포함 돌연변이       | 임상 1상            | GBM 우선 개발 → NSCLC 확장<br>2022년 4월 개시, 8월부터 한국 등록             |
| <b>TQB3804</b>    | 중국       | CTTP                                                 | C797S 포함 3중 돌연변이    | 임상 1상<br>(중국 한정) | 2019년 중국에서 임상 1상 개시 공개<br>이후 업데이트 없음                        |
| BLU-525           | 미국       | Blueprint Medicines                                  | C797S 포함 돌연변이       | 전임상              | 선두 과제 BLU-945 개발 트랙 변경<br>BLU-701 개발 중단<br>2023년 1분기 IND 예정 |
| 다수 물질             |          | Boehringer Ingelheim<br>Chugai/Roche<br>J&J<br>다수 기업 | C797S 포함 돌연변이       | 전임상              |                                                             |

# BBT-176 임상시험 중간 결과

## ➤ EGFR 돌연변이 비소세포폐암 환자군의 치료 경향

- 비소세포폐암은 매년 전세계 약 200만명 이상의 환자가 발생하고, **전체 5년 생존율은 10% 이하**로 예후가 좋지 않음
- 다수의 환자들 (30%- 49%)이 1-2차 치료 이후 추가 항암치료 받지 않음\* → **추가 치료 옵션 제공에 대한 미충족 의료 수요 높음**
- 한 연구에서, 3세대 치료제 (타그리소) 사용 이후 질병 진행 시, 평균 무진행 생존기간 (mPFS)이 6개월 이라는 보고가 있음\*\*

## ➤ BBT-176 환자 복용 주요 결과

- 2명의 피험자에서 각각 30%와 51%의 부분관해 (방사선학적 종양 축소)가 관찰
- 18개월 이상 질병 무진행 안정적 복용 환자 1인 + 6개월 이상 장기 복용 환자 다수로 효력/안전성 확인
- **3세대 치료제 내성 이후 특별한 치료 대안이 없는 환자들에게 새로운 치료 가능성 시사**

| 환자<br>번호 | 약물 반응 | 직전 치료약물 | 돌연변이 | 최종<br>투여 용량 | 최대 종양크기 변화***<br>(기준치 대비) | 복용기간 (개월)<br>(2023년 1월 기준) |
|----------|-------|---------|------|-------------|---------------------------|----------------------------|
| 101004   | 안정병변  | 타그리소    | DT   | 160mg       | 0%                        | 18개월 이상                    |
| 101008   | 부분관해  | 타세바     | D    | 320mg       | -30%                      | 9개월 이상                     |
| 102003   | 부분관해  | 타그리소    | DTC  | 160mg       | -51%                      | 8개월 이상                     |
| 103006   | 안정병변  | 타그리소    | DTC  | 480mg       | -26%                      | 7개월 이상                     |
| 102004   | 안정병변  | 타그리소    | L    | 320mg       | -12%                      | 4개월 이상                     |

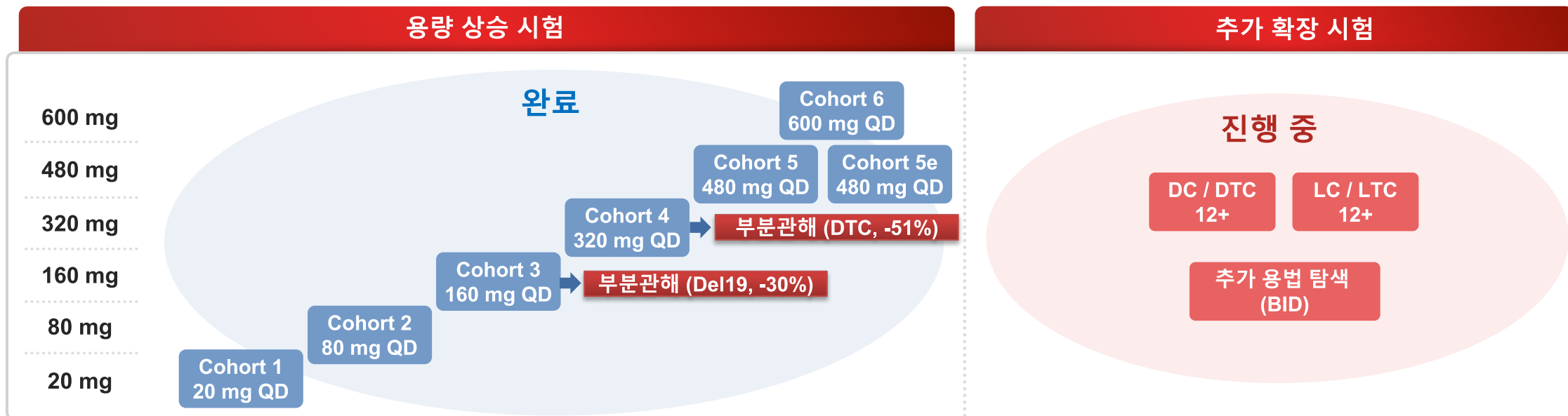
\* N Engl J Med 2020; 382:41-50

\*\* Lung Cancer 137 (2019) 149-156

\*\*\* Central Reading 기준

# BBT-176 개발 계획

- 주 용량군 시험 완료 → 추가 확장 시험군으로 RP2D (임상 2상 권장 용량) 확정 예정
- 추가 확장 시험 = C797S 돌연변이 대상 효력 확인 / 추가 용법 탐색 = 가속승인 근거 자료 예비 확보
- 2023년 말에 FDA와 End of Phase I Meeting을 통해 가속승인 (Accelerated Approval) 협의
- FDA 미팅 결과로, 가속 승인 가능한 설계의 임상 2상 진행 → 임상 2상은 글로벌 파트너사와 협업 진행 목표



# BBT-207 개발 계획

- ▶ 다변화하는 비소세포폐암 시장에 신속하게 대응하기 위하여  
**2023년 임상 진입**을 목표로 개발에 매진하고 있습니다.



- ✓ BBT-176과 동반하여, 다변화하는 비소세포폐암 치료제 시장 요구에 대응
- ✓ 다양한 치료 옵션의 트렌드를 지속 추적하여, 추가 물질 발굴 및 약물 최적화 진행 계획

“EGFR 표적 저해제 종합 솔루션 제공 목표”

# BBT-176 · BBT-207 사업 개발 현황 업데이트

- ▶ 22년 하반기 ‘텀시트(계약 주요 요건)’ 기반 사업 개발 논의 기업 포함, 다수의 기업과 다양한 단계의 논의 진행
- ▶ BBT-176 / 207 임상 전임상 자료의 지속 업데이트 및 협의 지속 진행 중
- ▶ 진행 중인 임상 시험 순항 + 207 IND 및 임상 개시 목표로 과제 개발 순항 중
- ▶ 2023년 사업개발 목표인 기술이전 매출 달성 목표



# 특발성 폐섬유증 포함 섬유화 질환군

**BBT-877**

**BBT-301**

**BBT-209**

# BBT-877

bridgebio  
therapeutics

# BBT-877: 계열 내 최초 오토택신 저해제

BBT-877은 한국 연구진에 의해 개발된  
계열 내 최초 (First-in-class) 및 최고 (Best-in-Class) 오토택신 저해제입니다.



계열 내 세계 최초 의약품

- 2021년 3월 선두물질(GLPG1690) 개발 중단 (임상 3상)
- “계열 내 최초” 오토택신 저해 기전의 특발성 폐섬유증 치료제 후보물질



계열내 최고 효력

- 전임상/임상 1상에서 바이오마커인 LPA 생성 최대 90% 이상 억제 효력 확인 [현존 하는 ATXi 중 최고 효력]



FDA 임상 2상 승인

- 2022년 7월 FDA가 BBT-877 임상 2상 승인
- 다국가 임상 2상 본격화 (환자 투약 중)



적응증 확대 연구 중

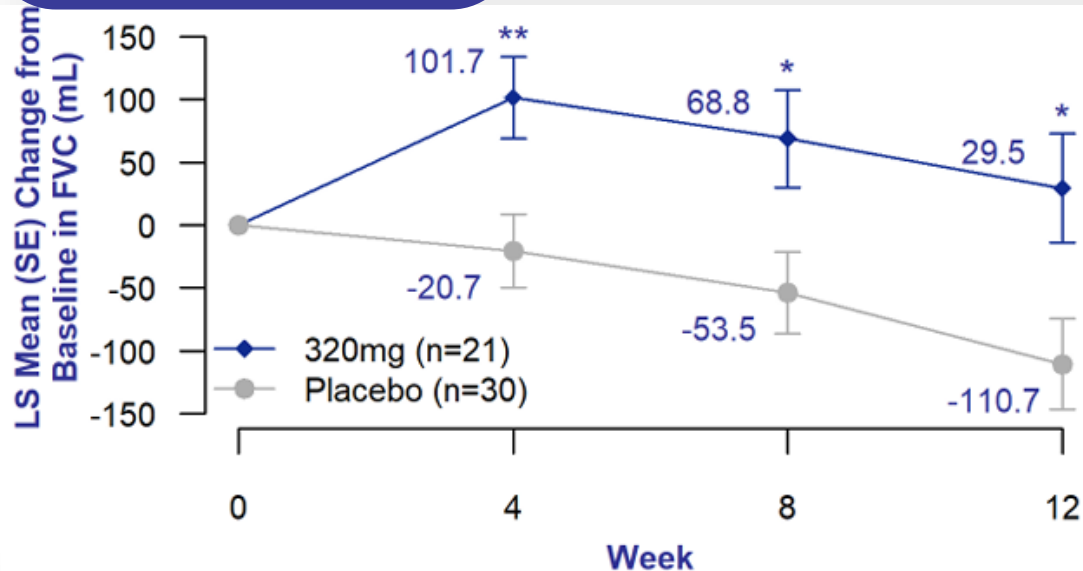
- 항암제 포함 다양한 질환으로 적응증 확대 연구 진행 중

# 플라이언트 PLN-74809 vs ATXi

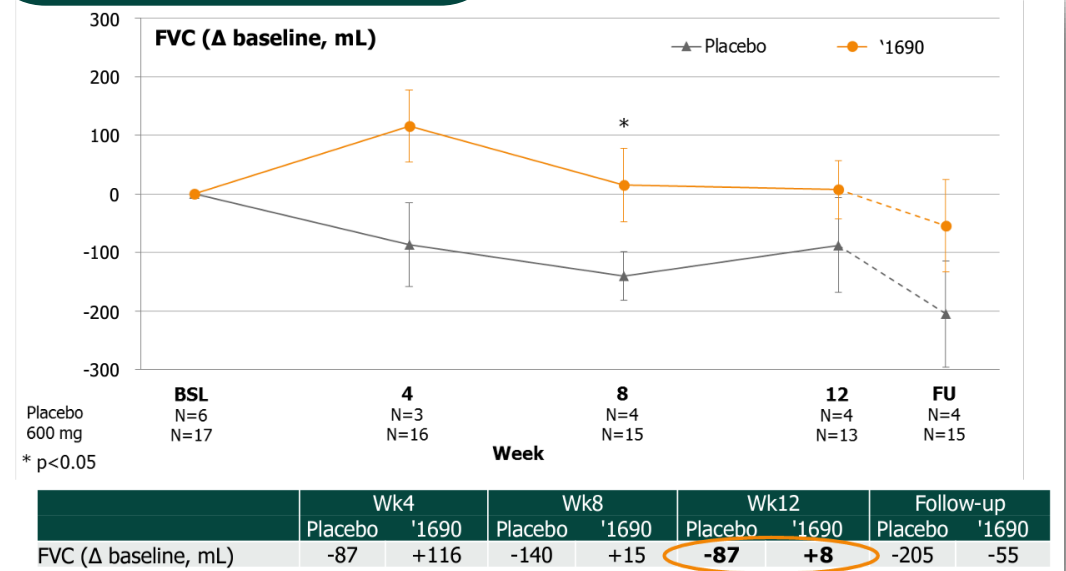
'폐 굳어가는 병' 낮게 할 신약에 주가 240% '쎈충'...국내서도 개발중



## PLN-74809

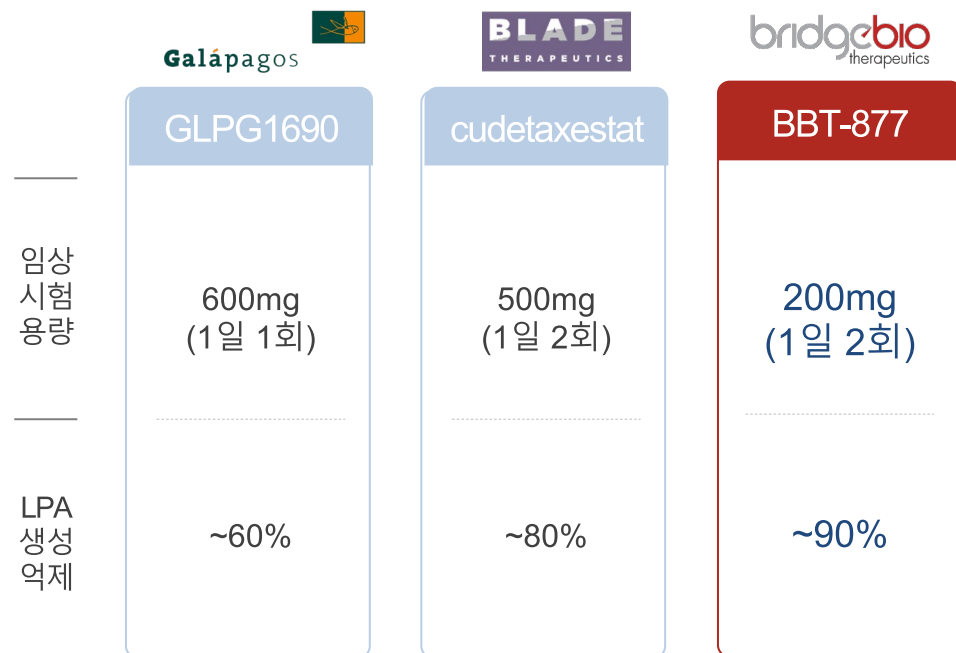


## GLPG1690



# BBT-877 vs Cudetaxestat vs GLPG1690

## 임상 시험에서 오토택신 효소 활성 저해 결과 비교

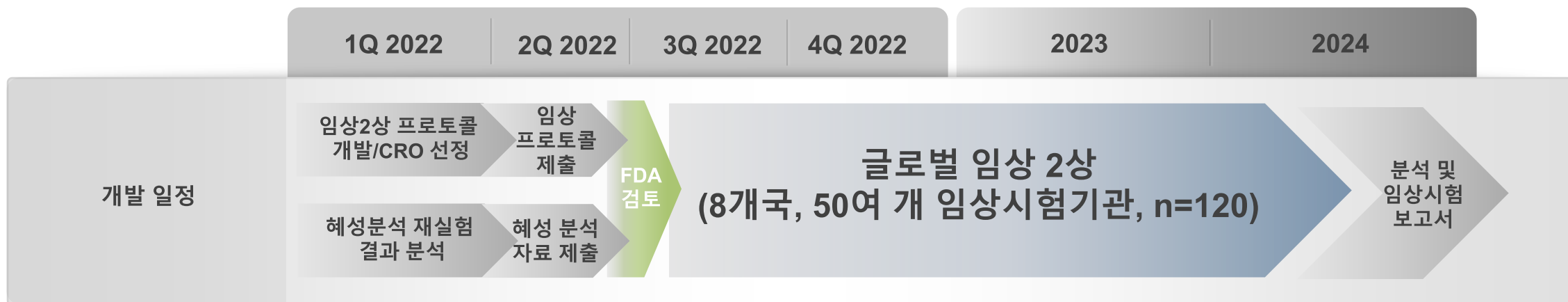


자료: GLPG1690은 임상 2a상 데이터, BBT-877/cudetaxestat은 임상 1상 데이터

- 혈중 효소인 오토택신은 혈중 LPC → LPA 전환이 주요 기능
- Autotaxin – LPA – LPAR axis 로 다양한 약물 들의 타깃 개발 중
- Autotaxin inhibitor의 장점은 혈중 바이오마커 (LPA)의 확인 용이
- BBT-877은 계열내 최고 효력 (Best-in-Class) 임상 확인
- BBT-877은 임상 2상 단계를 신속하게 진행하여 계열 내 최초 (First-in-Class) 지위 지속 유지 계획

# 개발 일정

- ▶ 미국을 시작 (2022.11월 Site activation 개시)으로 순차적으로 다국가에서 환자 모집 중 (2023.4월 호주에서 첫 환자 투여 개시)
- ▶ 환자 대상 BBT-877 효과 입증 + 사업개발과 긴밀하게 연계 진행



- ✓ 임상 시험 위탁 기관 계약 완료
- ✓ 글로벌 기관인 PPD®와 진행 계획
- ✓ PPD®는 Ziritaxestat 포함 특발성 폐섬유증 임상 진행 경험 풍부

# BBT-877 : LPA 신호기전 관련 기술이전 사례 및 관련 동향

## 글로벌 제약사 애브비 (AbbVie), 英항체개발사 DJS '2.25억弗 인수

- 2022년 10월 20일 현금 2억 5500만달러에 DJS 인수 (전임상 초기 단계)
- DJS-002 개발에 따른 마일스톤 추가 지급
- DJS-002는 LPAR1 (Autotaxin-LPA-LPAR1 순으로 신호 전달) 표적 항체 전임상 개발 중 = 특발성 폐섬유증 타깃

| 회사명                   | 작용 기전                       | 제품명                        | 임상 단계 |
|-----------------------|-----------------------------|----------------------------|-------|
| 브릿지바이오                | 오토택신 저해제                    | BBT-877                    | 임상 2상 |
| Blade Therapeutics    | 오토택신 저해제                    | Cudetaxestat               | 임상 2상 |
| BMS                   | LPA 수용체 저해제<br>(오토택신 하위 기전) | BMS-986278                 | 임상 2상 |
|                       |                             | BMS-986263                 | 임상 2상 |
| Horizon → Amgen       | LPA 수용체 저해제<br>(오토택신 하위 기전) | HZN-825<br>(fipaxalparant) | 임상 2상 |
| Hilung (Ube, Japan)   | LPA 수용체 저해제                 | HL001                      | 전임상   |
| Pipeline Therapeutics | LPA 수용체 저해제                 | PIPE-791                   | 전임상   |
| Abbvie                | LPA 수용체 저해제                 | DJS-002                    | 전임상   |

### BBT-877 경쟁력

- 검사 쉽고 확실한 바이오마커 (혈중 LPA)
- 계열내 최고 효력 입증
- 높은 안전성 확인 (전임상 및 임상 1상)
- 질환 확장성 높음 (섬유화 질환 및 항암제 등)
- 글로벌 기술이전 이력 (유효 가치, 자료 검증 완료)

2019년 체결한 1.5조원 규모  
이상의 계약 협상 진행

**BBT-301**

**BBT-209**

**bridgebio**  
therapeutics

# 폐섬유화 질환 파이프라인 보강

- 인구 노령화와 코로나19 감염 후유증 등으로 글로벌 의학적 수요 지속 증가
- 높은 관심 대비 약물의 안전성 기준과 개발 난이도 높음
- 신규 기전 + 안전성 확보된 약물들로 파이프라인 구축 및 보강

## BBT-301

- ✓ 계열내 최초 신규 이온 채널 조절제
- ✓ 동물 실험 약효 입증
- ✓ FDA 허가 절차 약식화 가능
- ✓ 다양한 병용 투여 가능성 제고

## BBT-209

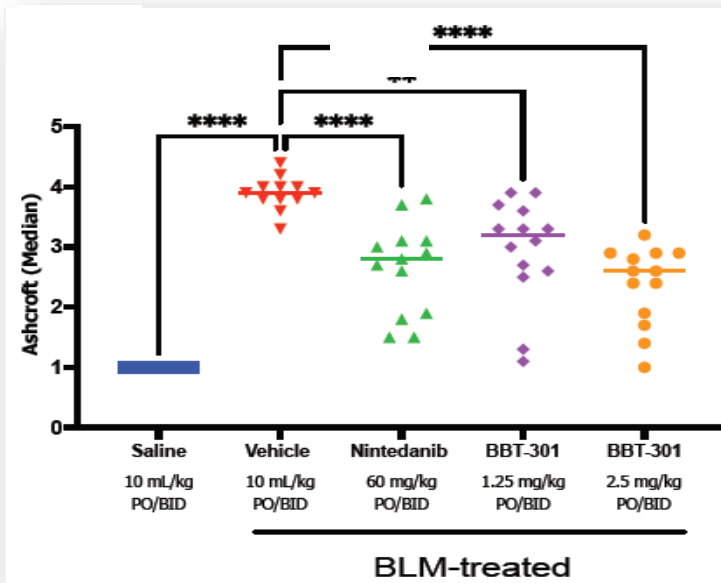
- ✓ 계열내 최초 GPCR19 작용제
- ✓ 동물 실험 약효 입증
- ✓ 뛰어난 안전성 프로파일
- ✓ 다양한 병용 투여 가능성 제고

# IPF Summit 2022 @ Boston (8월 29일 - 9월 1일)

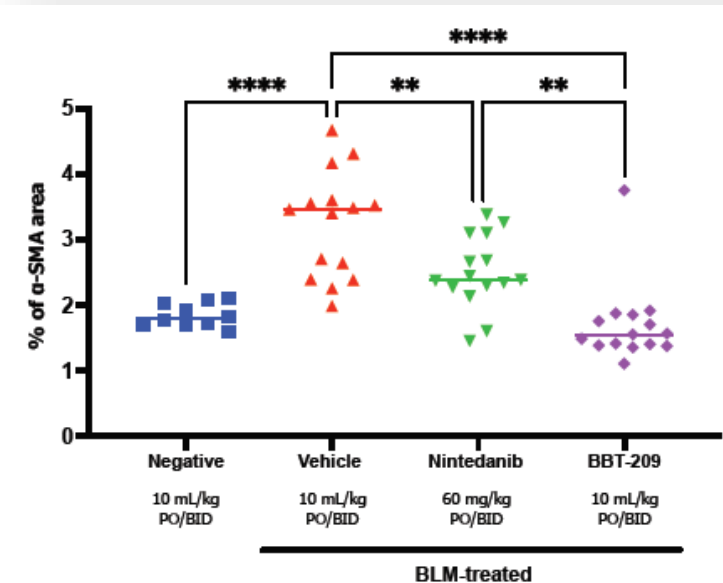


- ▶ 2022년 8월 IPF Summit에서 BBT-301 / BBT-209 과제 전임상 주요 결과 발표
- ▶ BBT-877을 위시하여, 특발성 폐섬유증 타깃 3개 과제 집중 개발 = 해당 질환 개발에선 당사가 글로벌 탑티어임
- ▶ BBT-877이 2018년 IPF Summit 발표 후, 1년 내 베링거와 계약 = 사업개발 논의 활발히 진행 될 예정

## BBT-301



## BBT-209



궤양성 대장염

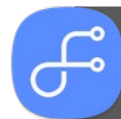
BBT-401

## 전세계 최초 펠리노-1 저해제로서 궤양성 대장염 시장의 “Game Changer”로 개발 진행 중



계열 내 세계 최초 의약품

- 전세계 최초 (First-In-Class) 펠리노-1 표적 저해제
- 펠리노-1 경유 염증신호를 차단하여 성장/재생능 억제에서 자유로운 항염작용



질환부위 한정 작용

- 약물 고유 특성으로 전신흡수가 되지 않고 소화기관 내에서만 분포/작용
- 약효와 함께 우수한 안전성 입증 (전임상 및 임상 1,2상)



환자 대상 약물 유효성 관찰

- 건강성인 대상 임상 1상 완료 (미국, 80명)
- 환자 대상 임상 2상에서 약효 탐색 완료 (시험군에서 유효 효력 관찰)



임상2a 중/고용량 진행 완료

- 중-고용량군 임상 2a 시험을 미국, 한국, 동유럽 등 5개국 다국가에서 진행 완료
- 중국에서 임상 1상 별도 진행 완료

# 궤양성 대장염 치료제 개발 현황 (경구제)

| 회사명                                      | 작용 기전<br>(대표 상품/회사)     | 제품명                                            | 개발 단계 |
|------------------------------------------|-------------------------|------------------------------------------------|-------|
| 브릿지바이오테라퓨틱스                              | Pellino-1 저해제           | BBT-401 (브릿지바이오)                               | 임상 2상 |
| BMS, Pfizer                              | JAK 억제제<br>(젤잔즈, 화이자)   | Deucravacitinib (BMS)<br>Ritlecitinib (Pfizer) | 임상 2상 |
| Arena/Everest<br>Mitsubishi Tanabe/Salix | S1PR 조절제<br>(제포지아, BMS) | Etrasimod<br>(Arena/Everest)                   | 임상 3상 |
|                                          |                         | Amiselimod<br>(Mitsubishi Tanabe/Salix)        | 임상 2상 |
| Amgen                                    | PDE4 억제제                | Apremilast (Amgen)                             | 임상 2상 |
| Immunic                                  | DHODH 억제제               | Vidofludimus (Immunic)                         | 임상 2상 |

✓ 계열내 최초 의약품  
(First-in-Class)

✓ 대장내 한정 작용

- ✓ 궤양성 대장염 치료제들은 대부분 면역 조절 기전 (Immune Modulator) 약물들이 개발 중
- ✓ 면역세포를 타겟으로 한 주사제가 다수 개발 중 (인터루킨 및 인테그린 억제제들) – TNF 억제제 시뮬러들과 경쟁
- ✓ 경구제제로 JAK, S1RP, PDE4 억제제가 개발 중 = 경구 복용 의약품 미충족 수요 높지만, 전신면역 억제로 제한적 사용
- ✓ 안전한 경구제 개발의 수요가 매우 높음 = BBT-401의 개발 단계가 가장 앞서 있음 (TD-1473의 개발 중단)

# 임상 2a상 주요 결과

- ☑ 저용량군에서 대조군대비 유효 효력을 확인했으나, 중고용량 시험에서 위약군의 반응률이 높게 관찰되어 유의한 결과를 확보하지 못함.
- ☑ 임상 2a상 결과로, BBT-401의 안전성 및 대장내 전달능 확인

|            | 저용량 시험<br>(NCT03800420)                 |     | 중·고용량군 시험<br>(NCT04596293)                   |              |              |
|------------|-----------------------------------------|-----|----------------------------------------------|--------------|--------------|
| 시험설계       | 경증~중증 궤양성 대장염 환자 14명 대상<br>저용량 및 위약 투여함 |     | 중등증 및 중증 궤양성 대장염 환자 38명 대상<br>중/고용량 및 위약 투여함 |              |              |
| 시험국가       | 미국                                      |     | 대한민국, 미국, 뉴질랜드, 폴란드 및 우크라이나                  |              |              |
| 전신흡수 정도    | 전신 흡수 없음                                |     |                                              |              |              |
| 안전성        | 대부분 경미한 이상반응을 관찰하였으며, 약물관련 이상반응 없음      |     |                                              |              |              |
| 그룹         | 저용량                                     | 위약군 | 중용량                                          | 고용량          | 위약군          |
| 치료 반응률 (*) | 3/10 (30%)                              | 0/3 | 6/11 (54.5%)                                 | 6/11 (54.5%) | 7/11 (63.6%) |

\* 저용량 시험 기준: 기준시점(Baseline) 대비 “부분 메이요 점수(Partial Mayo Score)” 25% 이상 및 2점 이상 감소 + 혈변점수 1점 이상 감소 혹은 혈변 점수 0 혹은 1인 경우  
중고용량 시험 기준: 제57일차의 총 메이요 점수가 기저 시점 대비 3점 이상 감소 및 30% 이상 개선된 환자의 비율

## 추가 제형 개선

- ✓ 임상 시험 결과, 대장 내시경으로 30% 검출율  
→ 장세척 고려하여, **과반 (50%) 이상의 검출 제형 개발 목표**
- ✓ 임상 1상 (미국, 중국) 및 임상 2상 (저용량, 중고용량)의 4개 임상 결과 분석 중
- ✓ 인간 장내 환경과 유사한 동물 모델 실험 준비 중
- ✓ 대장내 최적 방출형 제형 개발 전략 수립하여  
후속 임상 개발 진행 (Phase 2)

## 임상 개발 (Phase 2)

- ✓ 추가 개선 제형을 활용한 임상 개발 진행
- ✓ 우크라이나 전쟁 이슈 등의 경험을 바탕으로,  
임상 시험 진행의 안정성이 확보되는 다국가 임상 개발 전략 수립
- ✓ 5-ASA 등 표준 치료제 (SoC)의 사용 등을 면밀하게 조절하여  
대조군 및 기저 효력의 안정화 전략
- ✓ 현 파트너 및 글로벌 파트너 후보사들과 임상 개발 계획  
면밀히 협의 진행

# 혁신 진단기술 도입

(주)엘립스진단 인수

# (주)엘립스진단 인수



- 전기화학 원천기술
- 기반기술 특허
- 학교기반 초기기업 (Pre-Series A 단계)

• 사업개발 전문성

• 글로벌 네트워크

• 상장기업/자금력

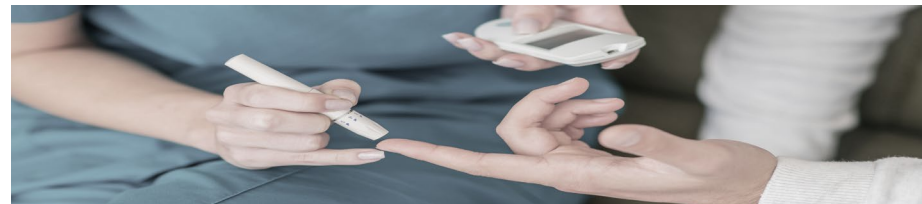


- 50% 이상 지분 획득 완료
- 엘립스 기술진은 기술개발에 집중
- 경영진 재구성 (이사회 다수 확보)
- 브릿지바이오의 사업개발 역량 접목

# 현 진단시장 개요



중앙검사실 (Central Lab)



현장진단 (PoCT, Point-of-care Test)

민감도

생화학진단

분자진단

면역진단

면역진단

분자진단

생화학진단

1 ug/mL

1 ng/mL

1 pg/mL

1 fg/mL

현재 시장 기술

현재 시장 기술

현재 시장 기술

현재 시장 기술

## (주)엘립스진단의 기반기술

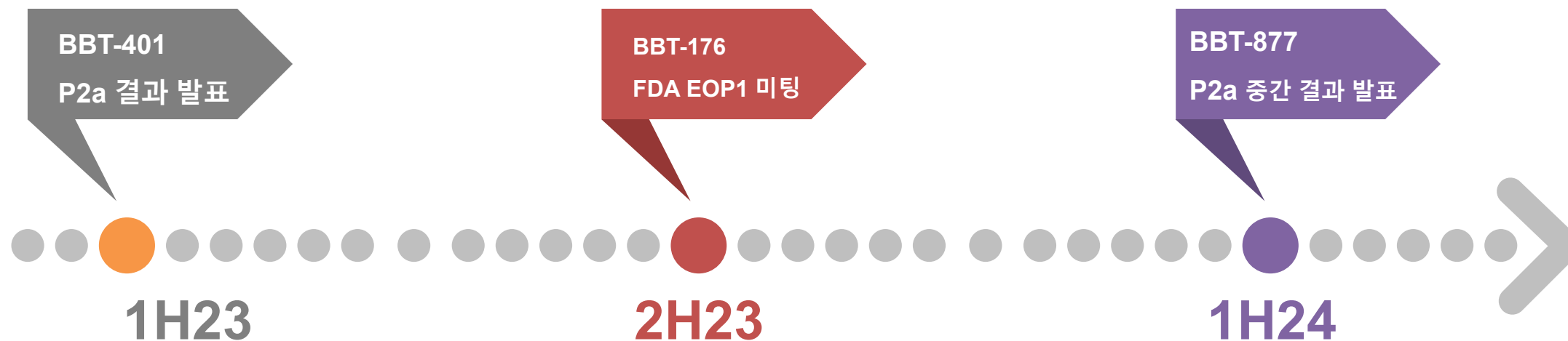
- fg/mL 수준의 매우 낮은 농도에서도 신속한 정량 분석 가능
- PCR 증폭 없는 유전자 정량 분석 가능

## 조기사업화 역량 집중 분야

| 사업영역          | 차별화요소 |                              | 사업전략                                                                                                          |
|---------------|-------|------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 중앙검사실<br>사업영역 | 면역진단  | fg/mL 급 고감도                  | <ul style="list-style-type: none"> <li>• 중앙검사실 분야의 글로벌 진단기업에 대한 비독점 실시권 계약</li> <li>• 업프런트 및 경상기술료</li> </ul> |
|               | 분자진단  | 고감도 정량가능<br>(PCR 증폭과정 없음)    | <ul style="list-style-type: none"> <li>• 기술검증 및 개발 진행 예정</li> <li>• 글로벌 진단기업에 대한 비독점 실시권 계약</li> </ul>        |
| 현장진단<br>사업영역  | 면역진단  | pg~fg/mL 급<br>고감도 정량가능       | <ul style="list-style-type: none"> <li>• 현장진단 분야의 글로벌 진단기업에 대한 비독점 실시권 계약</li> <li>• 업프런트 및 경상기술료</li> </ul>  |
|               | 분자진단  | 고감도/신속 정량가능<br>(PCR 증폭과정 없음) | <ul style="list-style-type: none"> <li>• 기술검증 및 개발 진행 예정</li> <li>• 글로벌 진단기업에 대한 비독점 실시권 계약</li> </ul>        |
| 연구기기<br>사업영역  | 면역진단  | fg/mL 급 고감도                  | <ul style="list-style-type: none"> <li>• 보급형 시제품 제작 완료</li> </ul>                                             |

맺음말...

# 2023 주요 마일스톤 (2023년 7월말 기준)



- BBT-401 P2a 결과 발표
- BBT-877 P2a 임상 진행
- BBT-207 IND

- BBT-176 추가 환자군 결과 발표
- BBT-176 FDA EOP1 미팅 진행
- BBT-207 임상 개시

- BBT-877 P2a 중간 발표
- BBT-207 P1 중간 발표
- BBT-301 IND 제출



## 사업 개발 추진

- 글로벌 기술이전 (L/O) : **BBT-176/207**, BBT-877
- 신규 과제 도입 : 표적항암제 중심 도입/협업 글로벌 탐색

*“한국 기반 글로벌 혁신 바이오텍으로 성장하겠습니다.”*

**감사합니다.**