

부광약품

Fact Book
2024년 3분기



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

Highlights
2024년 3분기 손익
경영 실적
주요 경영 활동
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
CP-012
자체 제제개발
전략
신약 합성연구
추진 전략
합성신약
파이프라인
R&D 전략
방향성

회사소개

회사 개요



대표이사

이제영

설립일

1960년 10월 17일

주요사업

의약품 및 의약외품 제조 판매

주식수

68,454,671주

인력현황

611명

*2024년 9월 말 기준



본사 부광약품

소재지 서울특별시 동작구 상도로 7



연구시설 연구소

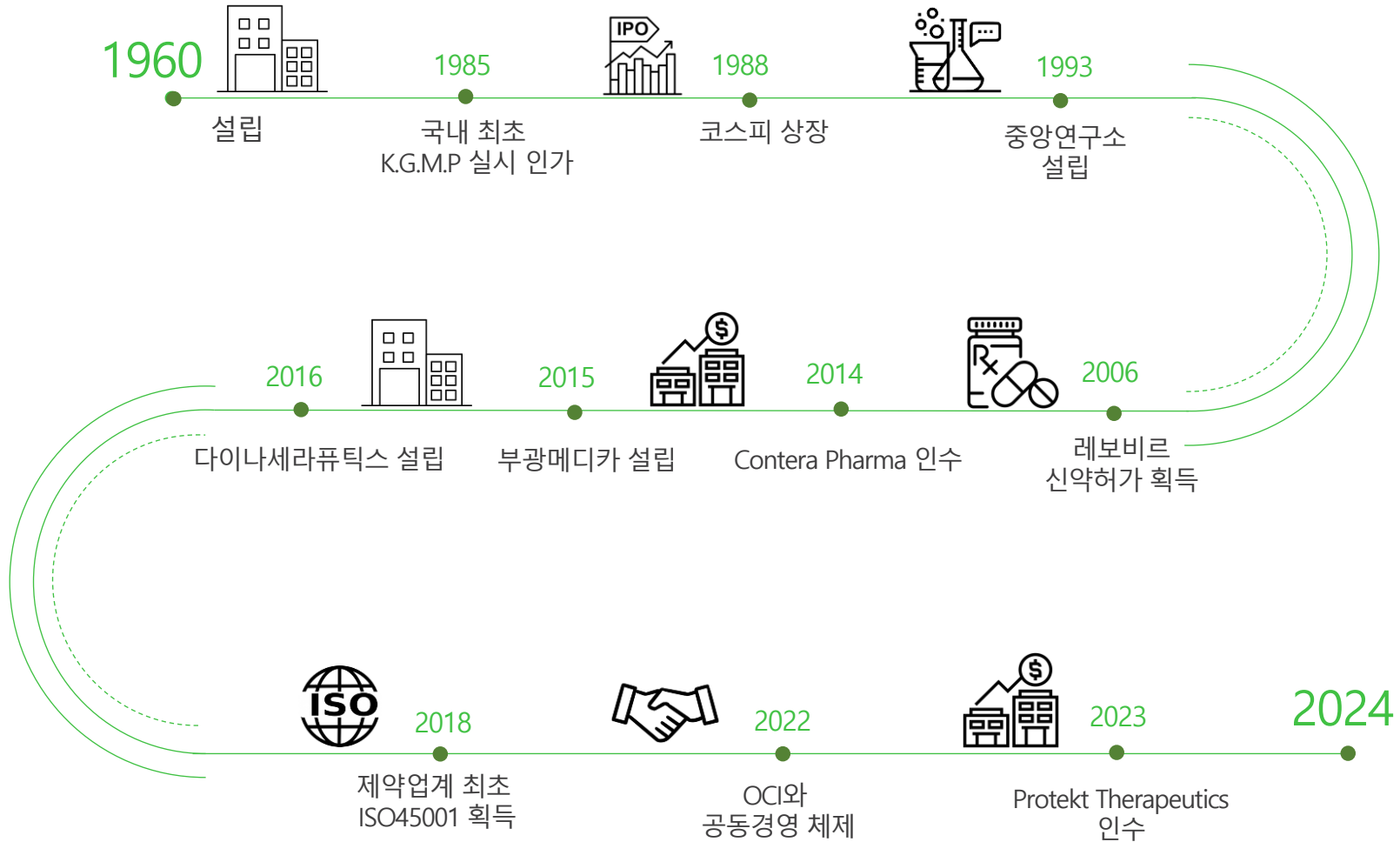
소재지 서울특별시 동작구 상도로 7



생산시설 공장

소재지 경기도 안산시 단원구 능안로 47

기업 연혁



주주 현황 및 주가 변동 추이

주주 현황

68,454,671주

발행 주식수

3,649억 원

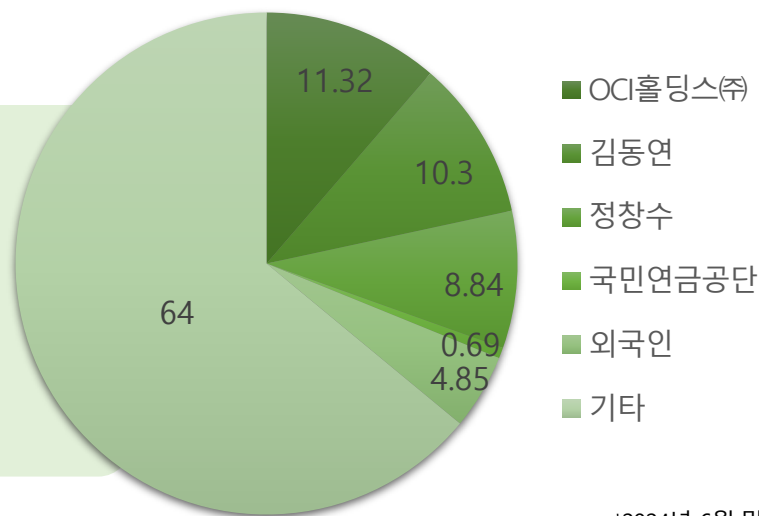
시가총액

7억 원

일평균 거래액

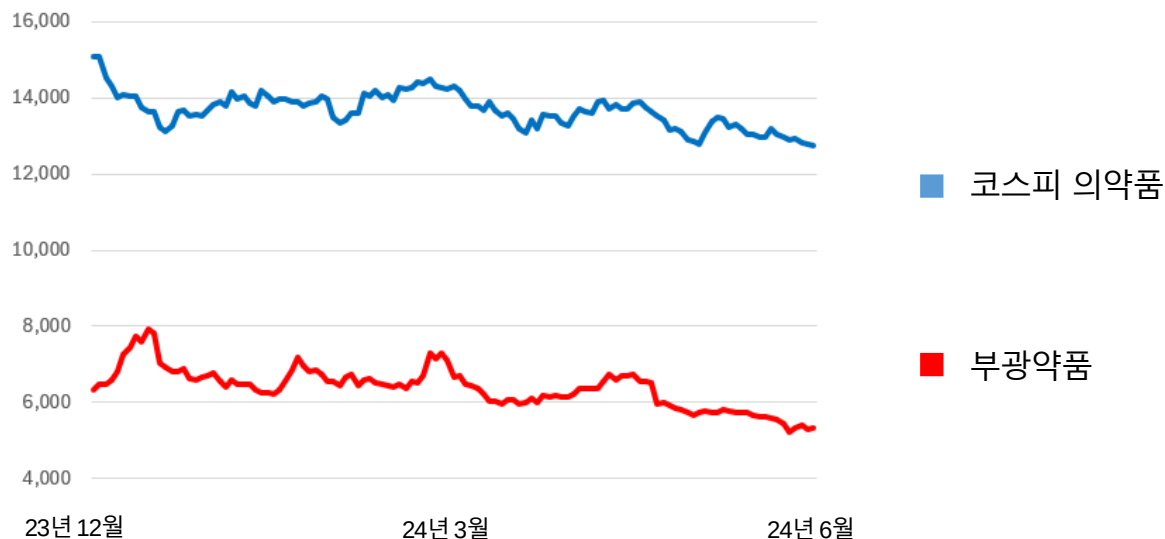
4.85%

외국인 지분율



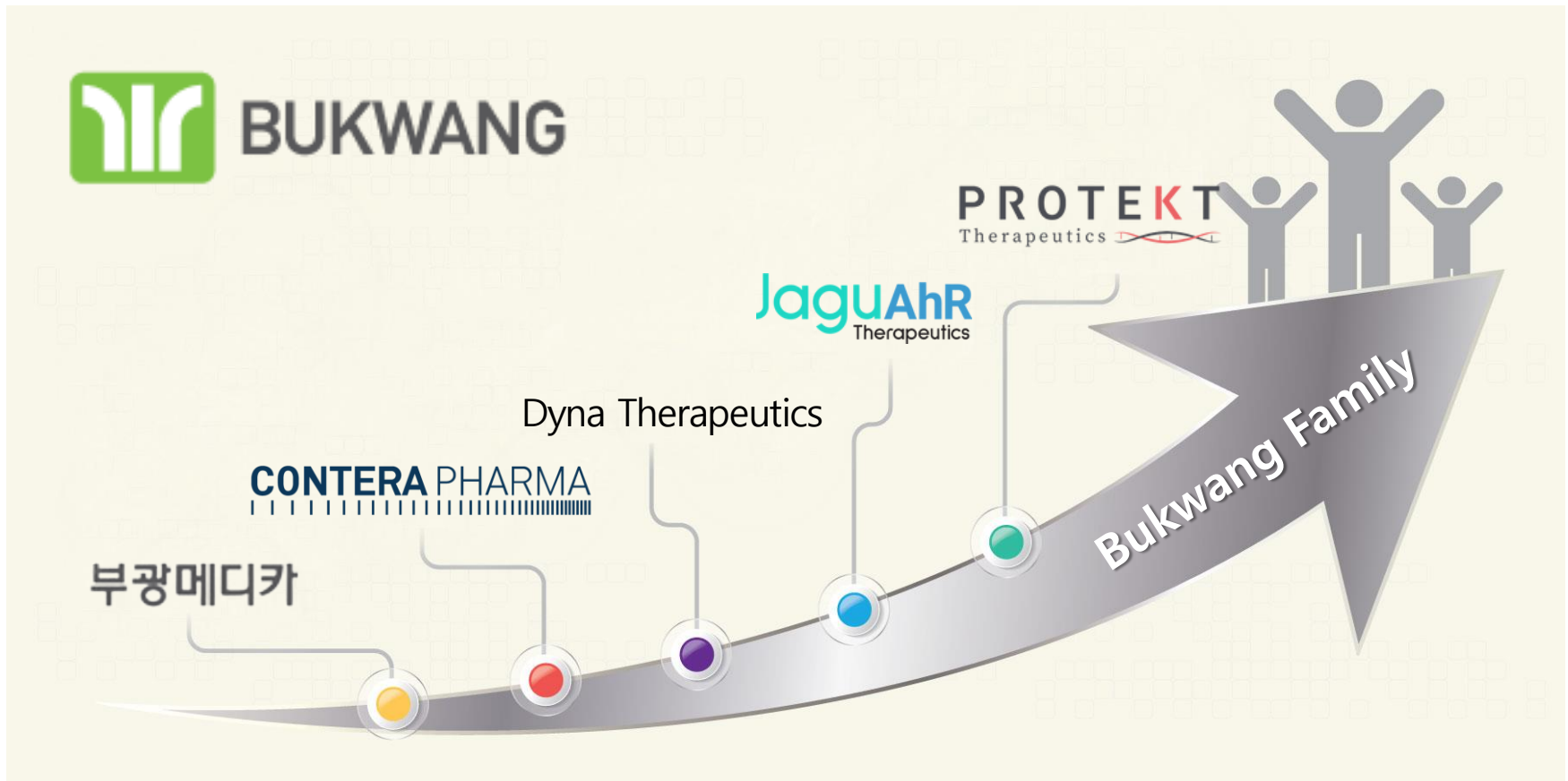
*2024년 6월 말 기준

주가 변동 추이 (2024년 1월 1일~2024년 6월 30일)



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

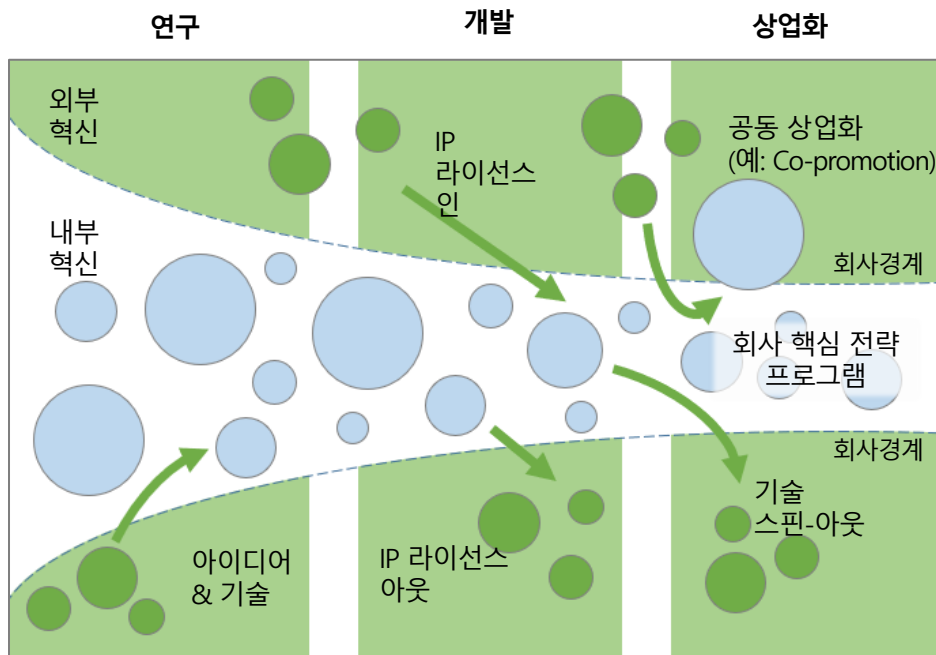
주요 자회사 및 연구개발

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)

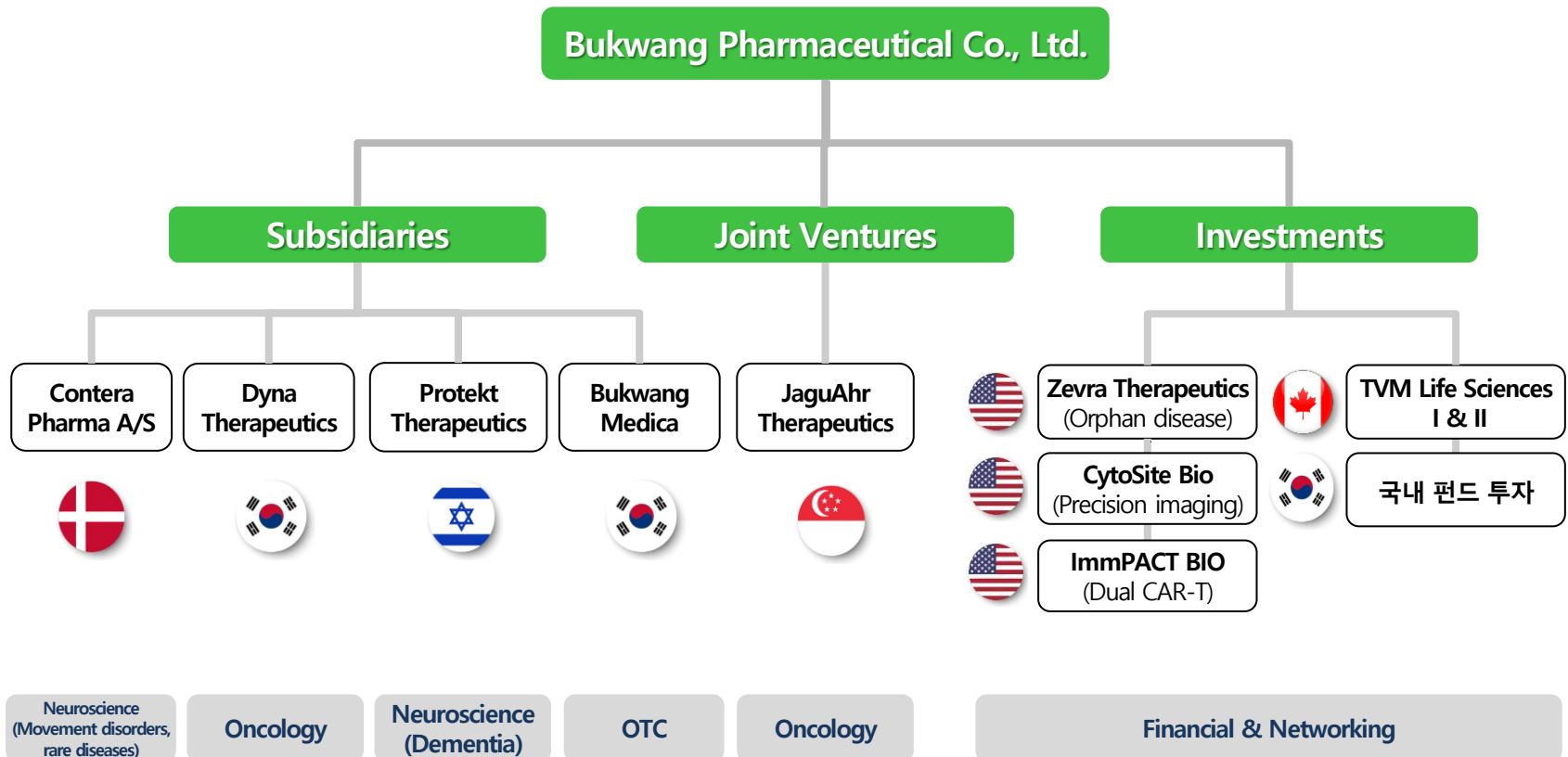
- (1) 라이선스 아웃
- (2) 자산/지분 양도 (매각)

3. 혼합형 모델 (Mixed Model)

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

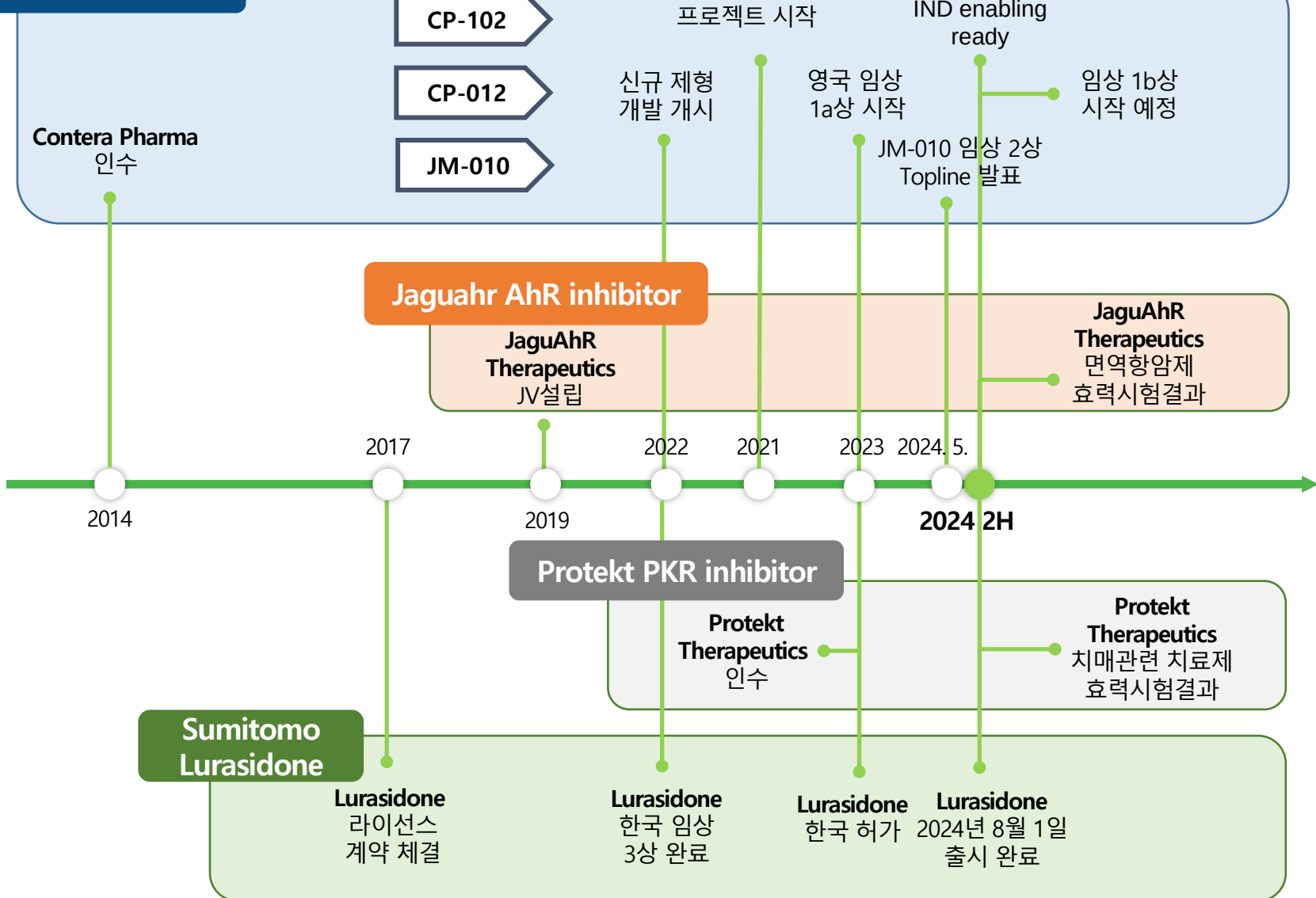
출처 : <https://www.rndtoday.co.uk/themes/open-innovation/>

오픈 이노베이션에 따른 회사 구조

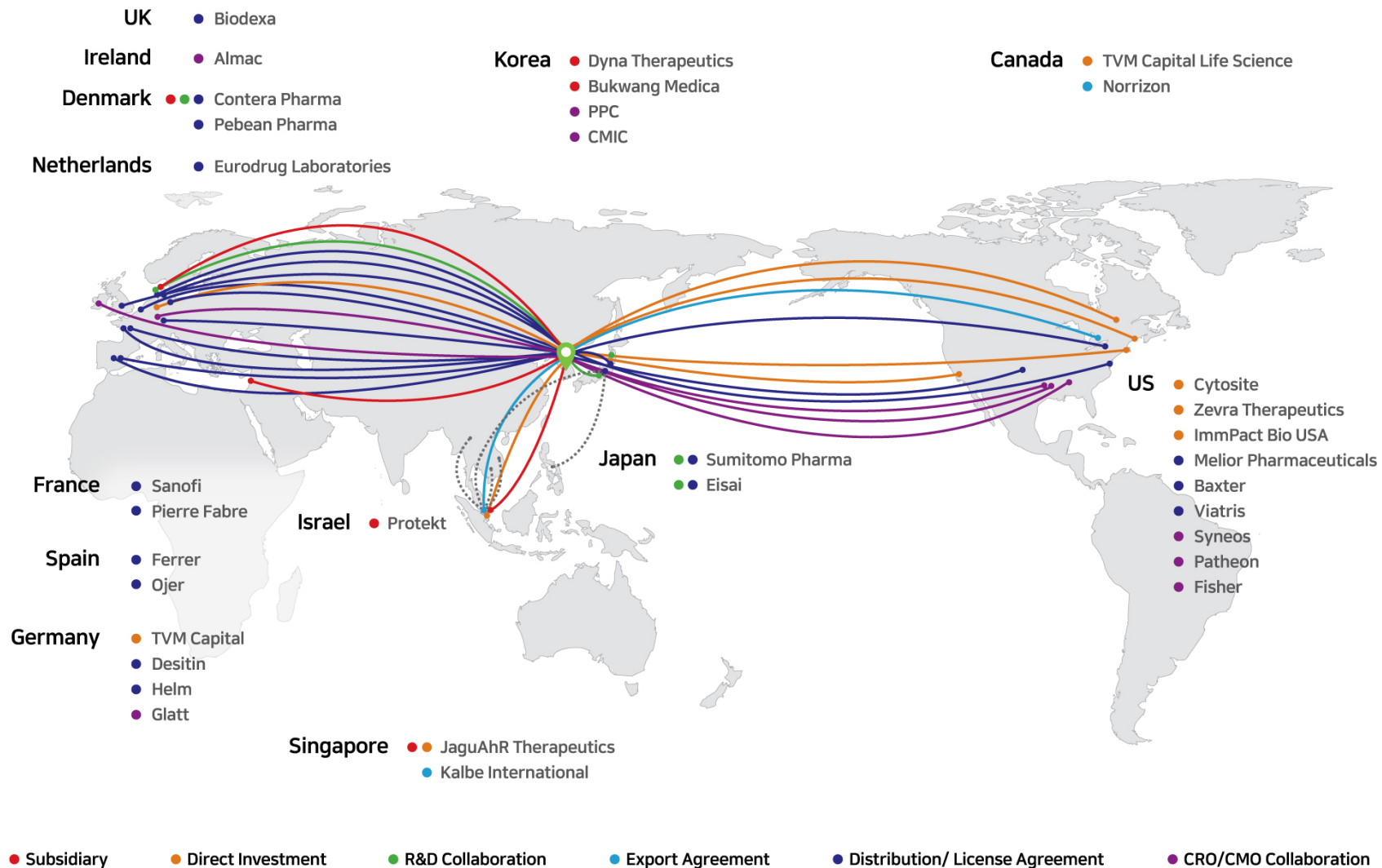


글로벌 오픈이노베이션 현황

Contera Pharma



글로벌 네트워크



콘테라파마

회사 개요

- Novo Nordisk, Novartis 전직 연구원들에 의해 설립 (Novo A/S, SEED Capital에서 투자)
- CP-012 (파킨슨 아침무동증 치료제) 및 복수 ASO 프로그램 (희귀 유전질환)을 비롯한 신경질환 파이프라인 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

법인 운영현황

- 과거 투자 계약의 풋옵션 조건에 따른 투자금액 조기상환 완료. 이에 따라 당사 지분율 변화 74.14% → 98.56%
- 아침 무동증 치료제 CP-012의 임상개발과 전임상 단계 ASO 프로그램의 연구개발 추진을 위해 다양한 형태의 Open Innovation 방안 모색중

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)
- 2024년 1Q CP-012 Phase 1a 임상시험의 개념 증명을 성공적으로 완료. 4Q에 Phase 1b 임상시험 시작 예정
- 2024년 5월 JM-010의 Top Line 결과 도출
- **2024년 9월 R&D 강화를 위한 경영진 개편, 한국지사 폐쇄 및 덴마크 본사로의 통합**
- 2024년 4Q CP-012 Phase 1b 임상시험 시작 예정

콘테라파마 파이프라인

PIPELINE									
Project	Partner	Mechanism	Indication	Discovery	Preclinical	IND enabling	Phase I	Phase II	Phase III
CP-012	 In-house	DDC substrate DDC inhibition	Morning akinesia in Parkinson's disease						
CP-101		RNA silencing (ASO)	Metachromatic leukodystrophy						
CP-102		RNA silencing (ASO)	Canavan disease						
CP-105		RNA silencing (ASO)	Hereditary leukodystrophy						
CP-301	 In-house	RNA splicing (SMOL)	Hereditary peripheral neuropathy						
CP-106		RNA splicing (ASO)	Trigeminal neuralgia						
CP-107		Undisclosed (ASO/SMOL)	Familial cerebral cavernous malformations						
CP-108		Undisclosed (ASO)	Amyotrophic lateral sclerosis						

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 고형암을 타겟으로 하는 새로운 면역치료제를 개발

** JaguAhr 설립 파트너사인 아슬란의 자발적 청산
(2024.07.17)으로 JaguAhr 업무 이관 진행 중*

진행 현황

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

지분율

- 부광약품 65%, 아슬란 35% (2024년 9월말 기준)
- 이사회 : 부광 2명 (의장 1명), 아슬란 1명

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 진행중**
- **2024년 미국 소재 대학과 신규 희귀신경질환 적응증에 대한 연구 협력 진행**

지분율

- 부광약품 지분 96.73% 보유 (2024년 9월말 기준)

Investment Portfolio

Company	Area	Pipeline	Discovery	Non-clinical	Phase 1	Phase 2	Phase 3	NDA	FDA Approval
ImmPACT	CAR-T (oncology & immunology)	IMPT-314 CD19/20	B-Cell Lymphoma			Fast Track			
		IMPT-514 CD19/20	Lupus Nephritis			Fast Track			
		IMPT-601 CLDN18.2/TGF-β	Gastric canc.						
Cytosite	Imaging for oncology	¹⁸ F-V2 (CSB-321)	Precision imaging						
Biodexa	Endocrinology	Tolimidone	Type 1 Diabetes						
	Rare diseases/ Cancer	eRAPA (rapamycin)	Familial Adenomatous Polyposis (FAP)						
			Non-Muscle Invasive Bladder Cancer						
		MTX110	Diffuse Midline Glioma						
			Glioblastoma			Fast Track			
			Medulloblastoma						
TVM LSI I·II	Various	Multiple Portfolio Co.	Multiple programs in various development stages						

* Zevra Therapeutics 보유 주식은 투자 포트폴리오 조정 차원에서 2024년 9월 매도 완료

* Fast Track: 중대한 질환의 치료를 위한 신약에 대해 심사절차를 가속하는 제도

파이프라인

주요 R&D 파이프라인

회사	파이프라인	분야	적응증	개발 단계						Next Milestone
				Discovery	Preclinical	Ph1	Ph2	Ph3	허가	
	Lurasidone	CNS	조현병/ 양극성 장애							2024년 8월 1일 출시 완료
	JM-010	CNS	파킨슨병 이상운동증							임상결과 활용방안 검토중
	BUK-001	CNS	파킨슨병							선도물질 도출 2024년 하반기
	MLR-1023	Metabolism	제1형 당뇨병	권리반환 및 관련 제조특허 L/O  						신규 적응증 (1형 당뇨병)에 대해 임상 2a상 진행
	CP-012	CNS	아침 무동증							Ph 1b 2024년 4분 기 시작 예정
	CP-102	Rare	카나반병							전임상
	기타	Rare	희귀질환							전임상
	AhR Antagonist	Oncology	고형암							효력시험 결과 2024년 하반기
	PKR Inhibitor	CNS	치매							효력시험 결과 2024년 하반기

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 Bll 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
- 2024년 8월 보험급여 시행 및 판매

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

*NDA : New drug application으로 품목허가신청을 뜻함

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

라투다정 (루라시돈) : 조현병 및 양극성 우울증 치료제

국내 시장 (조현병 및 양극성장애 시장)에서 발매 3년 차 국내시장 점유율 1위 달성

- ✓ 2024년 하반기 주요 종합병원 처방 목표 → 서울대병원, 신촌세브란스병원, 강북삼성병원 등 10처 종합병원에서 약사 심위 통과 완료, 삼성서울병원, 충남대병원, 전북대병원, 경북대병원 등 전국 주요 상급종합병원 접수 및 심의 진행 중
- ✓ 2024년 연내 주요 전문정신병원 원내처방 목표 → 현재 56처 사입 완료 및 원내 처방 중
- ✓ 국내 정신과 의원 주요 거래처에서 처방 목표 → 현재 260처 처방 중

라투다 Key Message

Golden antipsychotics with Golden Triangle

- **조현병** : LATUDA®는 조현병 증상을 빠르게 개선시키고 metabolic side effect가 적어 유지 치료에 효과적입니다.
- **양극성장애** : LATUDA®는 양극성 장애의 우울삽화 증상을 빠르게 개선시키며 metabolic side effect가 적어 복약순응도가 좋습니다.

주요 전략

- 대사증후군 우려가 있는 조현병 및 양극성장애 환자 target 으로 활동 강화
- 하반기 모든 정신건강의학과 주요 학회에서 industrial session 에서 라투다 발표
- 런칭 심포지엄 및 지역별 학술마케팅 활동으로 주요 종합병원에서 빠른 코딩 및 처방 시작
- 주요 의원 대상 영업/마케팅 활동 집중으로 의원에서 조현병 및 양극성 장애 신환 확보

CP-012 (콘테라파마) : 파킨슨병 Morning Off (아침무동증) 치료제

- 레보도파는 파킨슨병 치료의 Gold standard이지만 반감기가 짧아 야간 및 이른 아침에는 약효소진 기간을 경험
- OFF-period (약효 소진 기간)에 운동 능력 상실 증상이 나타내며, 최대 60%의 파킨슨병 환자가 이른 아침의 운동 합병증으로 고통받는 것으로 알려져 있음. **현재 치료제는 이러한 미충족 수요 (unmet need)를 해결하지 못함**

CP - 012

새로운
지연·이중 박동성
방출 특성을 갖춘
레보도파/카비도파
경구 제제



아침무동증은 파킨슨병 환자에게 매우 흔한 증상으로, 이에 대한 해결은 높은 미충족 수요로 남아 있음



기존 레보도파 제제와 차별화된 특성 보유:
환자의 증상 완화가 필요한 시점에 약물 전달되도록 설계



임상 1상 진행 중



지속적으로 성장하고 있는 파킨슨병 시장에서의
중요한 글로벌 상업화 기회 존재

자체 제제개발 전략

- 당사에서 경쟁력 있는 분야인 CNS, 당뇨병성 신경병증 치료제에 집중하여 제제기술을 적용한 연구 진행
- 장기지속형주사제는 해당 질환의 미충족 수요를 해결하기 위해 내외부 종합적인 연구방향 설정
- 이외에도 차별성 있는 매출증대에 기여하는 제네릭의약품의 조기발매를 목표로 함

분류	세부사항	진행 상황
복합제	당뇨병성 신경병증 치료제	
제형변경	항암제 (연질 → 정제)	초기 제제연구 검토
제어방출	항전간제 (BID → QD)	
투여경로변경	조현병(경구 → 장기지속형주사)	공동개발사 및 자체 연구 검토

신약 합성연구 추진 전략

주요 파이프라인	✓ 파킨슨병 ✓ 만성신부전증 ✓ 뇌전이 억제 항암제
----------	--

기간	단기		중기		
	24	25	26	27	28
목표	3 ~ 5개 합성신약 파이프라인				
전략	저분자 화합물				
	부광약품 합성신약	1 Route : USP platform (단백질분해 플랫폼)			AI 기반 Drug Discovery (공동연구)
		2 Route : Anticancer platform (항암제 플랫폼)			
	Open Innovation	3. CRO 활용 (합성 FTE, in-vitro, in-vivo assay)			
		4. 공동연구			

❖ 부광약품 합성신약과 Open Innovation으로 연구영역 확장 효과와 효율성 개선

부광약품 합성신약 파이프라인

분류	프로젝트	적응증	HIT	Hit to LEAD	In vivo	Pre-clinic	공동연구	목표 (Anticipated)
단백질 분해 플랫폼 타겟	BUK-001	파킨슨병 (USP30 저해제)						자체개발신약
	BUK-002	만성콩팥병 Kidney Disease						자체개발신약
	BUK-003	근감소증						개발전략검토
항암신약	BUK-005 Best in Class	후생유전항암제 Brain Metastases						개발전략검토
	BUK-006	타겟항암제						개발전략검토

❖ 부광약품 가치 Quantum Jump

*Mitochondrial dysfunction: 알츠하이머, 제2형 당뇨, 퇴행성 신경 및 대사질환

부광약품 R&D 전략의 방향성

부광약품 Organic R&D 강화

- 부광약품 자체 연구개발 역량 강화
 - (1) 글로벌 가치 추구를 위한 신약개발
 - (2) 국내 영업을 위한 신제품 개발 (개량신약 등)
- 국내사와의 공동연구, 산학 협력, 연구병원과의 협력 등 국내 오픈이노베이션을 통한 다양한 형태의 개발협력 추구
 - 아주대의료원 이외에도 다수의 국내 대학, 병원 및 벤처회사와 협의중

Global Open Innovation 전략 지속

- Contera, Jaguahr, Protekt 등 해외 자회사를 통한 신약개발과 기술도입/기술수출 등의 Global Open Innovation 활동 지속
- CNS, Oncology 등 유망 분야의 새로운 신약개발 또는 신약 도입기회 지속 탐색
- 의약품 이외에도 의료기기 등의 다양한 사업기회 추구

부광약품, 파킨슨병 치료제 개발 위해 아주대의료원 정신 및 행동장애 질환 유효성 평가 센터와 공동연구 협약 체결

2024.08.23



사진 : 부광약품 마케팅 대표이사(좌), 아주대의료원 이상래 MBD T2B 센터장(우)

부광약품은 지난 22일 아주대의료원 정신 및 행동장애 질환 유효성 평가 센터(이하 'MBD T2B 센터')와 공동연구 협약을 체결하였다고 밝혔다. 이번 협약을 통해 양 기관은 파킨슨병 진행 저해를 목표로 한 혁신적인 치료제 개발에 협력할 예정이다.

파킨슨병은 신경세포의 퇴화로 인해 발생하는 퇴행성 질환으로 현재까지 완치가 불가능한 질환으로 알려져 있다. 이 질환의 중요한 기전 중 하나는 세포 내 미토콘드리아의 손상 및 기능 저하가 있다. 미토콘드리아가 손상되거나 수명이 다할 때 이를 제거하는 '미토파지(Mitophagy)' 현상이 원활히 작동하지 않으면 신경퇴화와 근육약화가 발생하며 더 나아가 파킨슨병과 같은 질환을 유발할 수 있다.

2024년 8월 23일 배포 보도자료

주요경영현황

Highlights

- 연결 기준 분기 매출 426억, 영업이익 32억으로 대폭 증가하여 7분기만에 흑자전환 달성하였으며, 별도 기준 4분기 연속 매출액, 영업이익 모두 증가 → 24년 말 누적 영업이익 흑자 달성 목표
- 항정신병 신약 라투다의 8월 출시 이후 서울대를 비롯하여 주요 상급병원에 리스팅 되었으며, 병원 약사위원회 심의 상정 100% 통과 중, 계획보다 빠른 투입속도로 가파른 매출 성장 기대
- 주요 제품인 덱시드/치옥타시드 제품군의 처방성장율이 시장성장율을 압도하고 있음
- OTC 직거래 사업부를 온라인몰과 CSO로 전환하여 비약적인 매출성장을 이루고 있음
- 자회사 및 JV 관련하여, 콘테라파마의 파킨슨 아침무동증 치료제 CP-012는 임상 1상, 면역항암제를 개발하는 JaguAhR의 AhR길항제는 생체 내 효력시험, 신경퇴행 및 신경염증성 질환 치료제를 개발하는 Protekt의 신약후보물질은 생체 내 효력시험 결과 분석 진행중
- R&D전략 방향성은 자체 연구개발역량 강화 및 국내외 오픈이노베이션을 통한 다양한 형태의 개발 협력 추구

2024년 3분기 손익

별도

단위 : 억 원	3Q '23	3Q '24	YoY
매출액	1,003	1,132	12.9%
매출원가율(%)	60.6%	53.6%	
경상연구개발비	103	77	-25.3%
경상연구개발비비율(%)	10.3%	6.8%	
영업이익	-102	110	207.8%
이익률(%)	-10.2%	9.7%	
당기순이익	-109	2	102.2%
이익률(%)	-10.8%	0.2%	

- R&D비용 : 3Q23 142억원 (14.2%), 3Q24 114억원 (10.1%)

연결

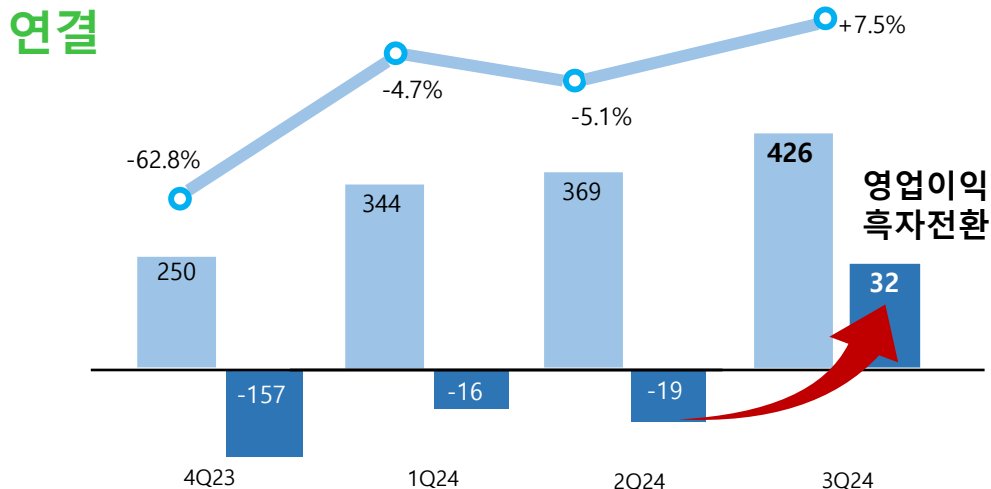
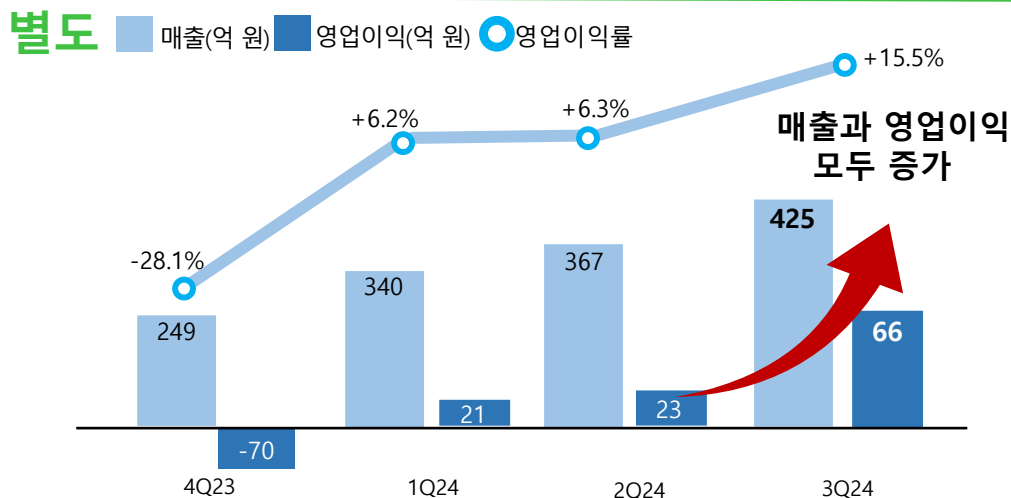
단위 : 억 원	3Q '23	3Q '24	YoY
매출액	1,009	1,139	12.9%
매출원가율(%)	59.8%	53.5%	
경상연구개발비	217	176	-18.6%
경상연구개발비비율(%)	21.5%	15.5%	
영업이익	-218	-3	98.5%
이익률(%)	-21.6%	-0.3%	
당기순이익	227	-53	76.8%
이익률(%)	-22.5%	-4.6%	

- R&D비용 : 3Q23 255억원 (25.3%), 3Q24 213억원 (18.7%)

- 별도와 연결의 영업이익 및 당기순이익의 차액은 대부분 콘테라파마의 연구개발비 차이

경영 실적

분기별 실적 추이



2024년 3분기 주요사항

- 성장확대 및 이익률 대폭 개선
 - 별도 기준 4분기 연속 매출액, 영업이익 모두 증가
 - 연결 기준 분기 영업이익 흑자 전환 달성
 - 누적실적

단위 : 억원	연결	별도
매출	1,139	1,132
영업이익	-3	110

- 4분기 실적개선 예상
 - 라투다 종합병원 빠른 투입 및 가파른 성장
 - 텍시드/치옥타시드 군 시장성장을 압도
 - 일반의약품 직거래 온라인 및 CSO 전환으로 비약적인 매출 성장
 - 24년 누적 영업이익 별도/연결 흑자 전환 목표
- 주요 지표 개선 (23년말 대비)
 - 매출채권 233억 33.6% 감소(회전일 56일)
 - 할인율 4.4%p 및 반품률 19.1%p 개선

주요 경영 활동

하반기 주요 활동

전략적 영업활동과 업무효율화를 통해

“연결 기준 3분기 영업이익 흑자 전환 달성, 4분기 누적 영업이익 흑자전환 목표”

3분기



전략적 영업활동

- 라투다 발매 및 주요 상급종합병원에서 빠른 코딩
- 서울대병원, 신촌세브란스병원, 강북삼성병원 등
주요 상급병원에서 약사심의 통과
- 종합병원 접수된 약사심의 통과 100%
- 품질 이슈 품목 공급 확대
- 외부 위탁 생산 진행 및 추가 추진
- OTC 직거래 사업부 부광메디카(CSO)로 분사 및
온라인몰 2채널 영업 → 비약적인 매출 성장
- 신규 영업 인센티브 제도 도입 → 주요 제품의
성장을 확대
- 텍시드/치옥타시드군의 시장성장을 압도하는 성장

4분기

- 라투다 주요 정신과 전문병원 및 의원 투입 완료
→ 가파른 매출 성장 기대
- 주요 정신전문병원 원내 처방, 의원 채널 확대 목표
- 품질 이슈 품목 공급 대폭 확대
- 설비 투자로 공급 대폭 확대
- 부광메디카 및 OTC 온라인몰 매출 성장 확대
- 영업 인센티브 제도의 보완 및 확대
- 성과중심 기업문화 착근



업무 효율화

- 원재료 국내외 신규 공급업체 발굴을 통한
구매 원가 절감 활동 진행
- 공헌이익 기반으로 품목 재구성
- 영업 건전성 개선

- 원재료 국내외 신규 공급업체 발굴을 통한
구매 원가 절감 활동 진행 지속
- 효율적인 위탁 물류시스템 도입
- IT인프라개선
-웹오더 도입 완료

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 3Q	변동
유동자산	2,542	1,951	-591
현금 및 현금성 자산	1,512	1,176	-336
매출 채권	357	234	-123
재고 자산	568	462	-106
기타	105	79	-25
비유동자산	1,748	1,537	-211
유·무형자산	1,310	1,246	-65
관계·공동기업	129	21	-108
펀드/주식	187	198	11
기타	122	72	-50
자산 총계	4,290	3,488	-802
차입금	800	800	-
매입채무등	235	103	-131
기타	913	295	-618
부채 총계	1,948	1,198	-749
자본 총계	2,343	2,290	-53
부채비율	83%	52%	-31%

주요 변동 사항

- 현금 및 현금성 자산
종속기업 주식(Contera Pharma A/S)
632억원 취득

- 기타
에이치델타 풋옵션 상환 613억원

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: ir@bukwang.co.kr](mailto:ir@bukwang.co.kr)

Tel: 02-828-8117

Address: 서울시 동작구 상도로 7

MAKING
TOMORROW
BETTER

