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 회사소.

회사 개요

기업 연혁

주주현황 및 주가변동추이

VISION

성장 전략 및 동력

02

R&D 전략

오픈 이노베이션

글로벌

____ 오픈이노베이션 현황

글로벌 네트워크

콘테라파마

재규어 테라퓨틱스

프로텍트 테라퓨틱스

투자 포트폴리오

이프라이

주요 R&D 파이프라인

라투다

CP-012

자체 제제개발 전략

신약 합성연구 추진 전략

합성신약 파이프라인

R&D 전략 방향성

04

요경영현황

Highlights

2024년 3분기 손익

경영 실적

주요 경영 활동

지속 가능 경영

05

요약 연결 재무상태표

OCI와의 공동경영

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

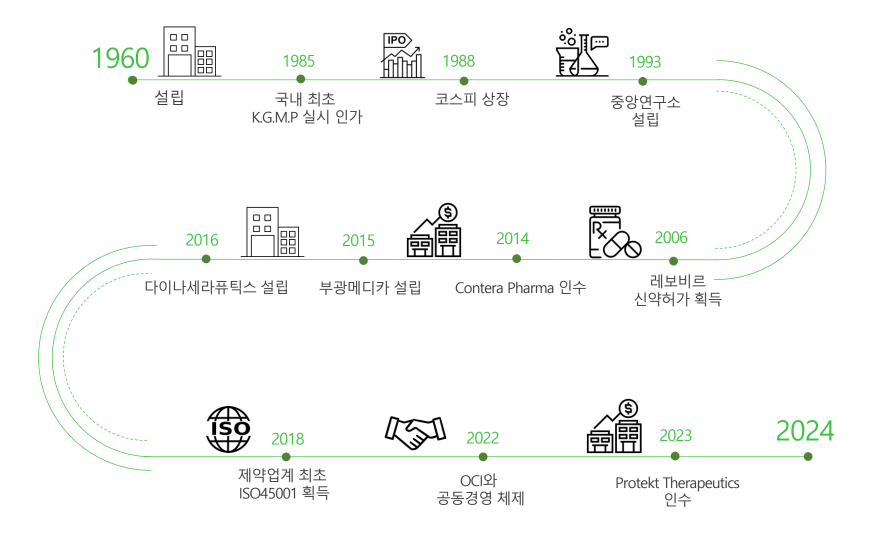
소재지 서울특별시 동작구 상도로 7



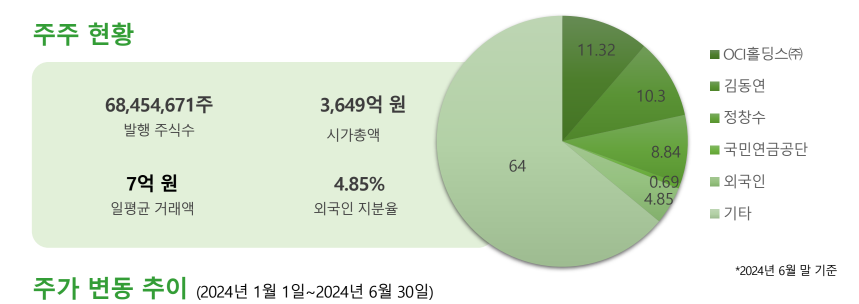
생산시설 공장

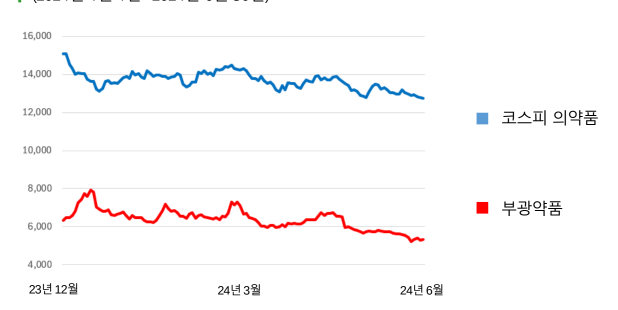
소재지 경기도 안산시 단원구 능안로 47

기업 연혁



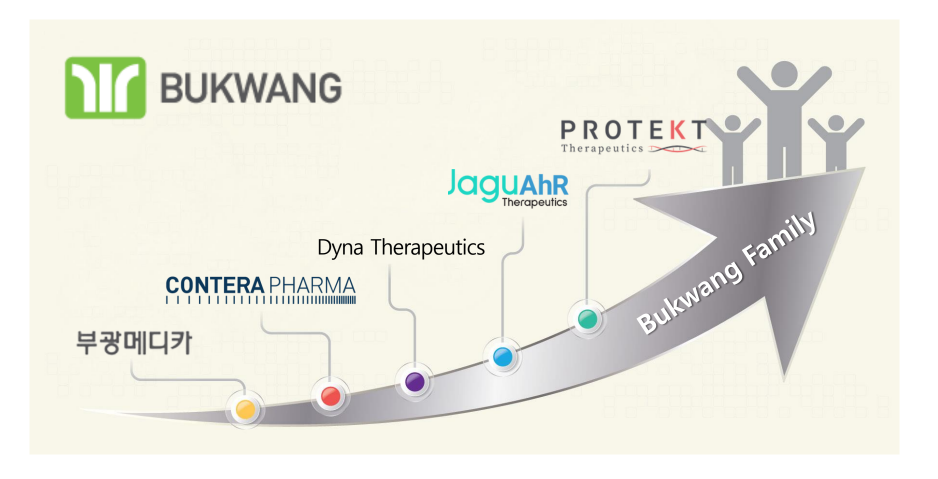
주주 현황 및 주가 변동 추이





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

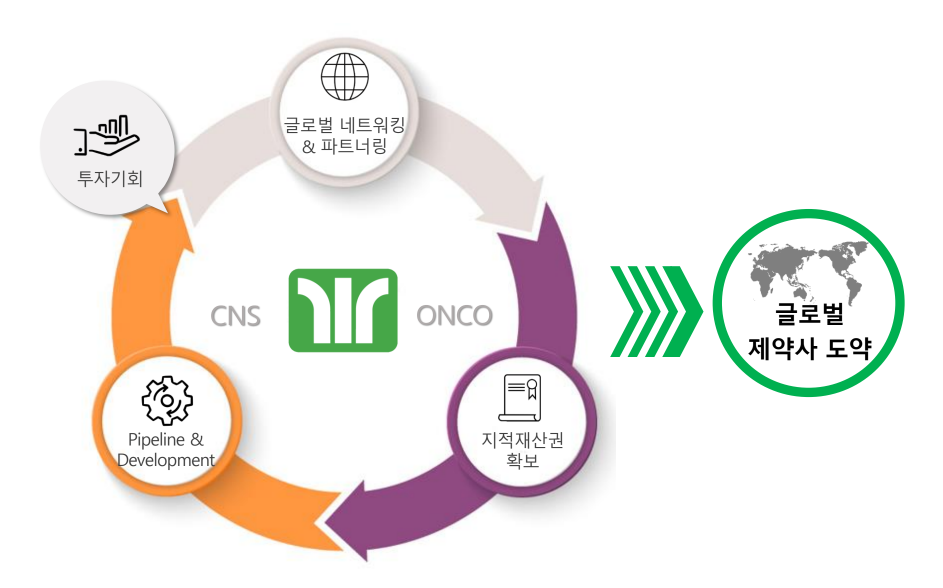
L/O or acquisition of the company after CD nomination

Protekt

L/O or acquisition of the company after CD nomination

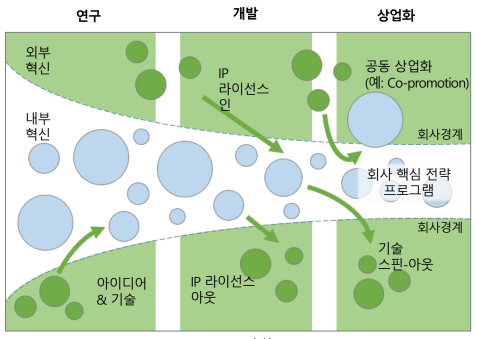
주요 자회사 및 연구개발

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



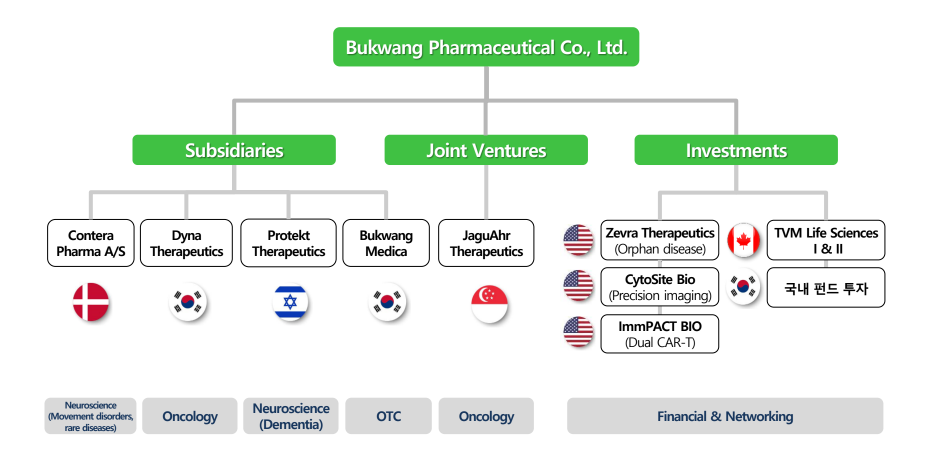
출처: Concept by Henry Chesbrough (2003)

부광약품은 다양한 유형의 오픈 이노베이션에 대한 폭넓은 경험을 보유

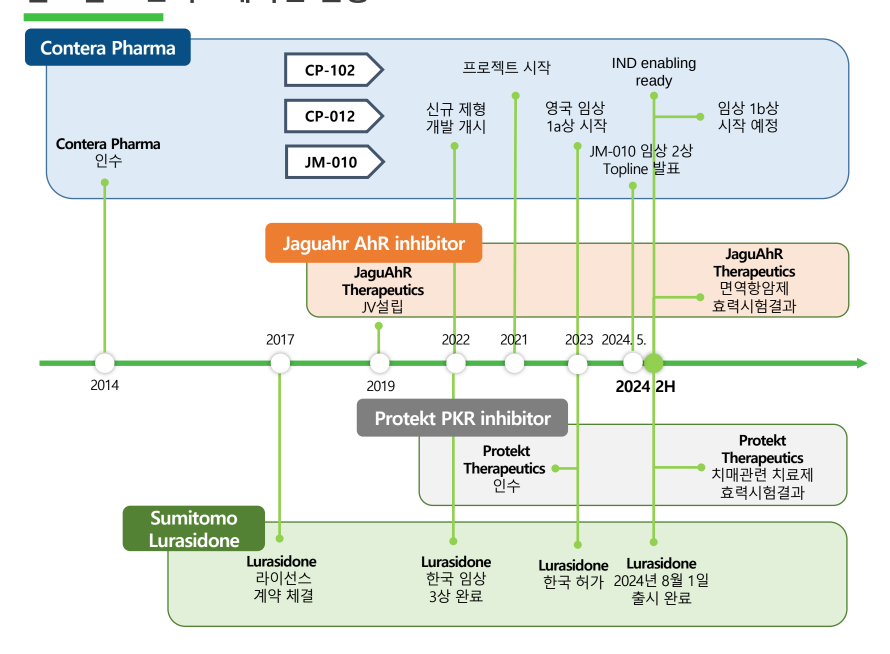
- 1. 인-바운드 모델 (In-bounds Model)
 - (1) 라이선스 인
 - (2) 인수
 - (3) 지분 투자
- 2. 아웃-바운드 모델 (Out-bounds Model)
 - (1) 라이선스 아웃
 - (2) 자산/지분 양도 (매각)
- 3. 혼합형 모델 (Mixed Model)
 - (1) 공동 연구/공동 개발
 - (2) R&D 협업 (Collaboration)
 - (3) 합작 회사 설립

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

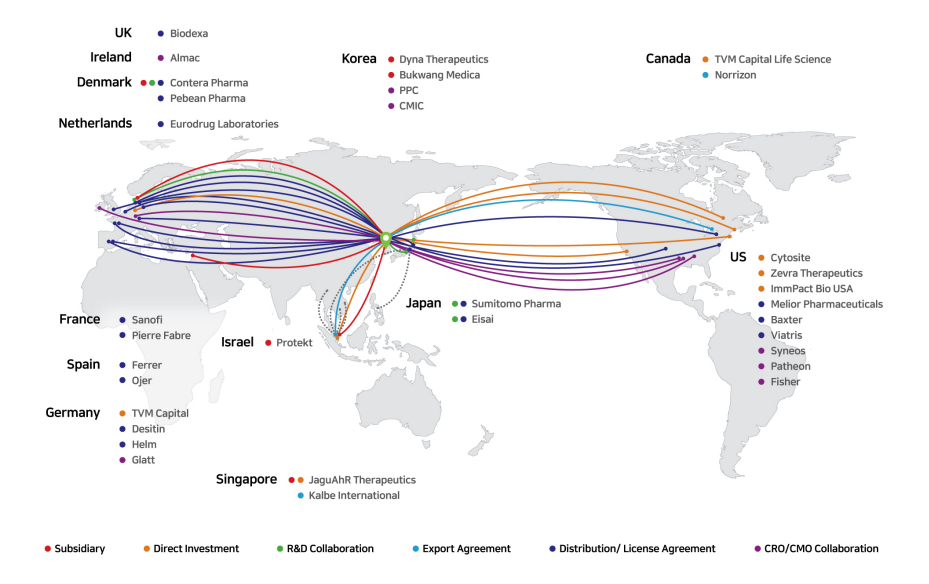
오픈 이노베이션에 따른 회사 구조



글로벌 오픈이노베이션 현황



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

진행 현황

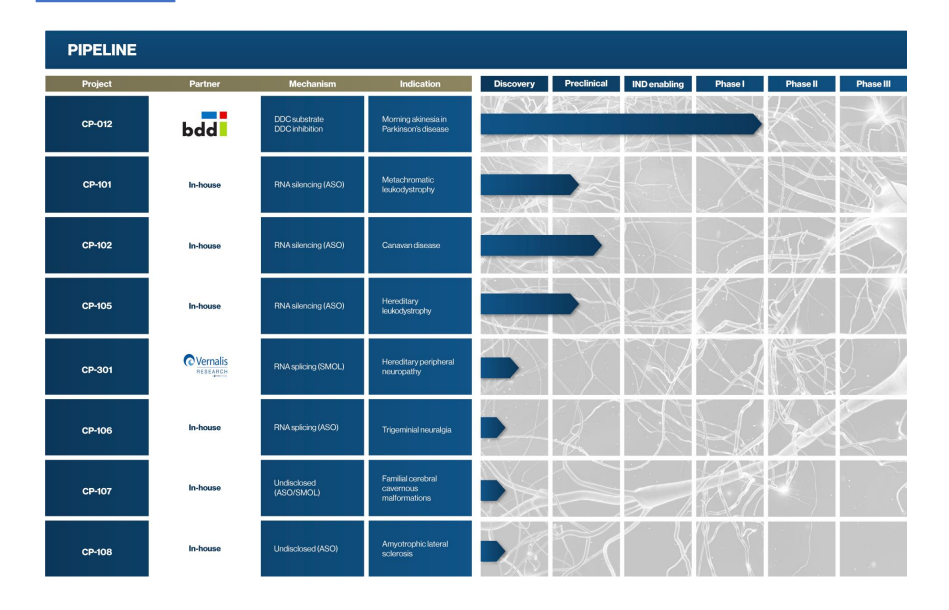
- 2010년 Contera Pharma 설립
- 2014년 부광약품이 100%인수
- 2019년 series A 30억 원
- 2020년 series B 352억 원
- 2022년 CP-012에 대한 전 세계 소유권 획득 신약개발 플랫폼 NOVA 구축 (RNA 치료제 발굴, AI 기반 활성 예측)
- 2024년 1Q CP-012 Phase 1a 임상시험의 개념 증명을 성공적으로 완료. 4Q에 Phase 1b 임상시험 시작 예정
- 2024년 5월 JM-010의 Top Line 결과 도출
- 2024년 9월 R&D 강화를 위한 경영진 개편,
 한국지사 폐쇄 및 덴마크 본사로의 통합
- 2024년 4Q CP-012 Phase 1b 임상시험 시작 예정

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



콘테라파마 파이프라인





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 라이센싱
- 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
		IMPT-314 CD19/20	B-Cell Lyr	nphoma		Fast Track			
ImmPACT	CAR-T (oncology &	IMPT-514 CD19/20	Lupus Ne	phritis		Fast Track			
	immunology)	IMPT-601 CLDN18.2/TGF-β	Gastric ca	inc.	ĺ				
Cytosite	Imaging for oncology	¹⁸ F-V2 (CSB-321)	Precision	imaging					
	Endocrinology	Tolimidone	Type 1 Di	abetes					
		eRAPA	Familial A	.denomatou:	s Polyposis (FAP)			
n: 1		(rapamycin)	Non-Mus	scle Invasive	Bladder Can	cer			
Biodexa	Rare diseases/ Cancer		Diffuse M	lidline Gliom	na				
		MTX110	Glioblasto	oma		Fast Track			
			Medullob	lastoma					
TVM LSI I•II	Various	Multiple Portfolio Co.			Multiple pro	ograms in vari	ous develop	ment 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
	— .—		100	Discovery	Preclinical	Ph1	Ph2	Ph3	허가	Milestone
	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 제조!	특허 L/O	biodexa	MELIOF	₹ .s	신규 적응증 (1형 당뇨병)에 대해 임상 2a상 진행
	CP-012	CNS	아침 무동증	•		-				Ph 1b 2024년 4분 기 시작 예정
CP	CP-102	Rare	카나반병	•	•					전임상
	기타	Rare	희귀질환	•	••••					전임상
Jaguah R Therapeutics	AhR Antagonist	Oncology	고형암	•	-					효력시험 결과 2024년 하반기
PROTEKT Therapeutics	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

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

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

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 잘레딥, 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 10처종합병원에서 약사 심위 통과 완료, 삼성서울병원, 충남대병원, 전북대병원, 경북대병원 등 전국 주요 상급종합병원 접수 및 심의 진행 중
- \checkmark 2024년 연내 주요 전문정신병원 원내처방 목표 \rightarrow 현재 56처 사입 완료 및 원내 처방 중
- \checkmark 국내 정신과 의원 주요 거래처에서 처방 목표 \rightarrow 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 증상으로서, 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

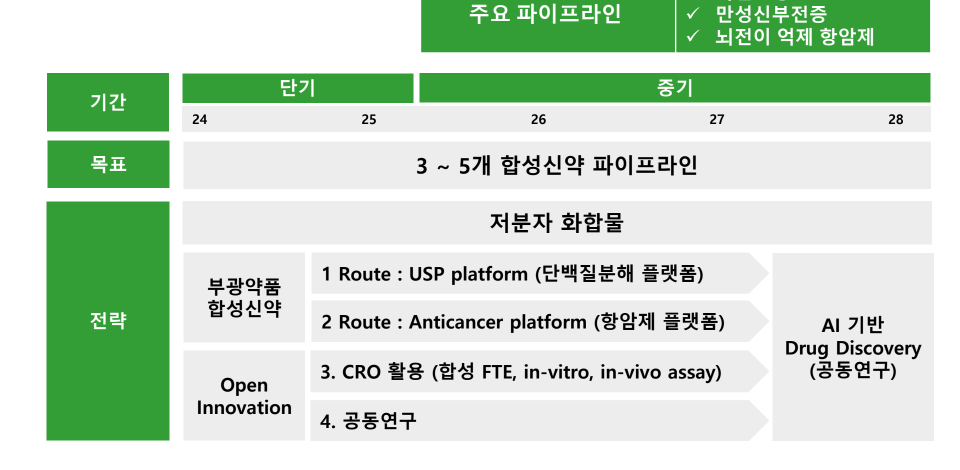
자체 제제개발 전략

- 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

파킨슨병

신약 합성연구 추진 전략



❖ 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)
	BUK-001	파킨슨병 (USP30 저해제)					BIODURO HITS	자체개발신약
단백질 분해 플랫폼 타겟	BUK-002	만성콩팥병 Kidney Disease	-				아주 MBD T2B 센터 AIOUMED T2B CENTER BIODURO	자체개발신약
	BUK-003	근감소증	\				animuscure NeuroVenti	개발전략검토
항암신약	BUK-005 Best in Class	후생유전항암제 Brain Metastases					多	개발전략검토
앙임신약	BUK-006	타켓항암제)				RB 한국사명공학연구원 Korea Research bestude of Biocoleroe and Biotechnology 한국과학기술연구원 Korea Institute of Science and Technology	개발전략검토

❖ 부광약품 가치 Quantum Jump

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, Jaquahr, 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



사진 : 부광약품 이제명 대표이사(좌), 아주대의료원 이상래 MBD T28 센터장(우)

부광약품은 지난 22일 아주대의료원 정신 및 행동장애 질화 유효성 평가 센터(이하 "MRD T2R 센터")와 공동연구 협약을 체결하였다고 밝혔다

파킨슨병은 신경세포의 퇴화로 인해 발생하는 퇴행성 질환으로 현재까지 완치가 불가능한 질환으로 알려져 있다. 이 질환의 중요한 기전 중 하나로는 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 리스팅되었으며, 병원 약사위원회 심의 상정 100% 통과 중, 계획보다 빠른 투입속도로가파른 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%
매출원가 <u>율</u> (%)	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%)

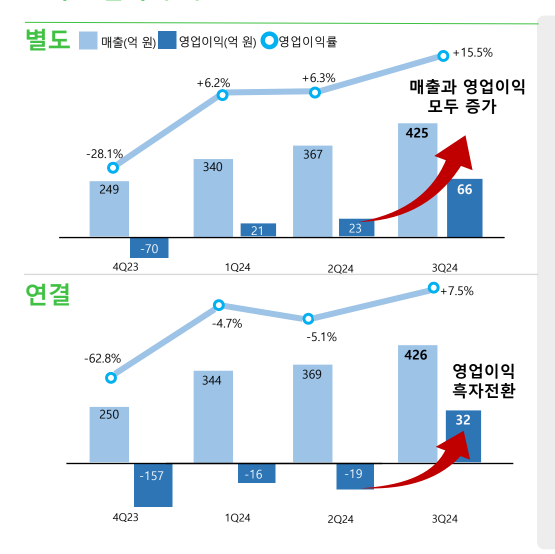
연결

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
- 덱시드/치옥타시드 군 시장성장율 압도
- 일반의약품 직거래 온라인 및 CSO 전환으로 비약적인 매출 성장
- → 24년 누적 영업이익 별도/연결 흑자 전환 목표

■ 주요 지표 개선 (23년말 대비)

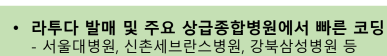
- 매출채권 233억 33.6% 감소(회전일 56일)
- 할인율 4.4%p 및 반품률 19.1%p 개선

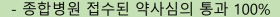
주요 경영 활동

하반기 주요 활동

전략적 영업활동과 업무효율화를 통해 "연결 기준 3분기 영업이익 흑자 전환 달성, 4분기 누적 영업이익 흑자전환 목표"

3분기





- 품절 이슈 품목 공급 확대
 - 외부 위탁 생산 진행 및 추가 추진

주요 상급병원에서 약사심의 통과

전략적 영업활동

- OTC 직거래 사업부 부광메디카(CSO)로 분사 및 온라인몰 2채널 영업 → 비약적인 매출 성장
- 신규 영업 인센티브 제도 도입→ 주요 제품의 성장율 확대
 - 덱시드/치옥타시드군의 시장성장율 압도하는 성장

4분기

- 라투다 주요 정신과 전문병원 및 의원 투입 완료 → 가파른 매출 성장 기대
 - 주요 정신전문병원 원내 처방, 의원 채널 확대 목표
- 품절 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



- 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

업무 효율화

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+	В	Α	B+
전문평가기관	규모등급		전:	체등급
서스틴베스트	AA A			А

*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

Tel: 02-828-8117

Address: 서울시 동작구 상도로 7

