



[주주 간담회]

History-Making Innovator in Drug Discovery & Development

TiUMBio

We are dedicated to developing groundbreaking therapeutics for patients with rare and incurable diseases



Contents

- I. Core Competency
- II. Clinical Stage Pipeline
- III. Value Creation
- IV. Appendix

Through our research and development efforts, we aim to provide hope, happiness, and a better life for underprivileged patients by developing treatments.

TIUM BIO.



DISCLAIMER

No offer or Solicitation regarding Securities This document is for the sole purpose of providing Tiumbio Co., Ltd("The Company") information whereas the issuing company and the managing company will not use this information to suggest nor intend on collecting, selling, buying, or subscription of stock. Please note that this document herein does not contain any fundamental information in regards to contract, agreement, or investment decision. All the investment decision which relates to participation of book building, subscription, and purchase must solely be from reference provided in public offering submitted securities registration in Financial Supervisory Service and (prepared) prospectus document. This document in regards to proposed public offering is for the sole purpose of understanding the presentation prepared by the company for institutional investors and distribution, copy of the information to other party is strictly prohibited. The attendance of this presentation shall abide by and consider as verified and agreed in above restriction, violation against the restriction can be considered as 'capital market and financial investment regulation' violation.

"Safe Harbor" for Forward-looking Statements

This presentation "forward-looking" statement contained herein as not been reviewed by external auditor. This reflect not to the past situation but as of the date hereof in operating and financial performance estimation and may be generally identified by the word that implies forward-looking such as 'expect', 'outlook', 'plan', 'anticipate', and others. The above "forward-looking" statement reflects to changing management condition hereof, all of "forward-looking" are subject to change with notable discrepancy to the statement. Additionally, outlook in this presentation are based on a number of estimates and current assumptions which are subject to business uncertainties as well as changes in business strategies. Please inform these may change over time and are subject to change without notice. Furthermore, the external reference applied in this document has not been altered whereas the issuing company or the management is not responsible for the propriety or fidelity of the numerical value.

The content of this document in any situation cannot be interpreted as "guaranteed to contain all the critical reference in investment decision". As repeated statement, all investment decision which relates to participation of book building, subscription, and purchase must solely be from reference provided in public offering submitted securities registration in Financial Supervisory Service and (prepared) prospectus document. The Company makes no guarantee whatsoever regarding the accuracy, usefulness or reliability of posted contents herein and the Company and company representatives assumes no legal responsibility for the result of investment decisions based upon this document (from negligence and others).

Chapter I.

Core Competency

글로벌 혁신신약을 창출하는 희귀·난치질환 치료제 연구개발회사

Open Innovation-based Global Drug Development



희귀난치질환 중점

상대적으로 경쟁이 낮은 분야에서
명확한 기전을 바탕으로
높은 임상성공확률 및 시장성 확보

시장성장률
약 2배
vs. non-orphan

신약성공
가능성
약 2.9배
vs. non-orphan

신속한
임상소요
기간



신약창출시스템

Target 범위의 확장 및
Target product profile 구현
가능성을 높일 수 있는
Multi-modality system

Small-molecule
Therapeutics



Biologic
Therapeutics



FDA 허가 신약개발 성공 경험

글로벌 시장에서 판매중인
신약 발명에 성공한 연구진

AFSTYLA® Discovery Team



*Developed in SK Chemicals, Out-licensed to CSL

AFSTYLA®



차별적 single chain 구조로
약효 지속성과 안정성을 개선한
혁신적인 혈우병 치료제

TiumBio 연구진이 발명한 FDA 승인 신약

미국 FDA·유럽 EMA·일본 PMDA 등 혈우병 치료제로 승인

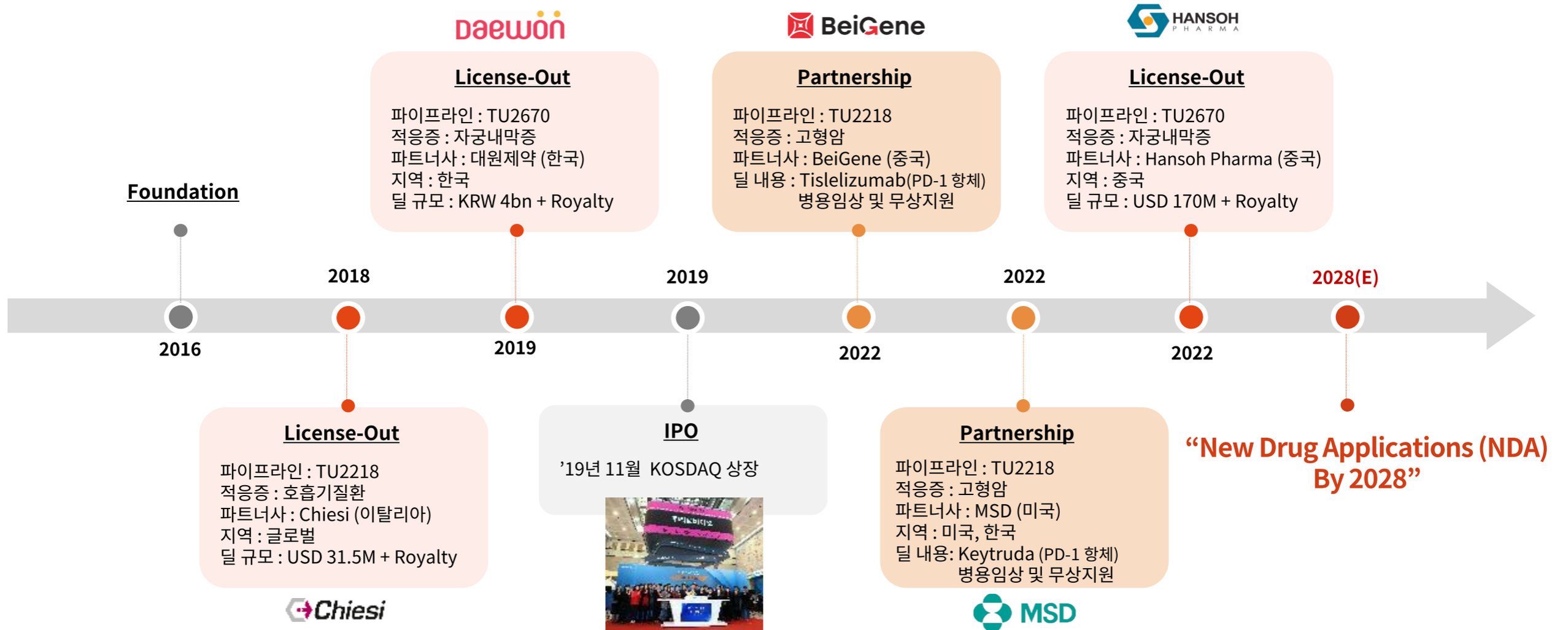
독일 제약사 CSL Behring에 기술수출

전세계 40여 개국 판매 중



*바이오시밀러, 제네릭 제외

창립 후 지속적인 Licensing-out 계약 및 공동연구 등 성과 창출



TiumBio's Robust Pipeline Assets

		Code (INN)	Indication	Discovery	Preclinical	Phase 1	Phase 2	Phase 3	Partners
임상 단계	Small molecule	TU2670 (Merigolix)	자궁내막증	○	○	○	○	Phase 2a	
			ART ⁽¹⁾	○	○	○	○	Phase 1	
			자궁근종	○	○	○	○	Phase 2	
		TU2218	두경부암	○	○	○	○	Phase 2a	
			담도암	○	○	○	○	Phase 2a	
	Biologics	TU7710	혈우병	○	○	○	Phase 1a/1b		
비임상 단계	Small molecule	NCX006	IPF ⁽²⁾	○	○	} 희귀질환 치료를 위한 잠재 파이프라인			
	Biologics	NBX003	Hemophilia A	○	○				
		NBX005	AATD ⁽³⁾ , Respiratory disease	○	○				

(1) ART (Assisted reproductive technology, 보조 생식 기술): 자연적으로 임신을 시도하는 방법이 아닌 난자에 인공적으로 조작을 하여 임신을 도와주는 기술

(2) Idiopathic pulmonary fibrosis (특발성 폐섬유화증)

(3) AATD(Alpha-1 Antitrypsin Deficiency) : 알파-1 항트립신 결핍증

Chapter II.

Clinical Stage Pipeline

기존 치료제 부작용을 극복하고 장기간 안전하게 사용 가능한 신규 치료제 필요

자궁내막증 기존 치료제의 한계



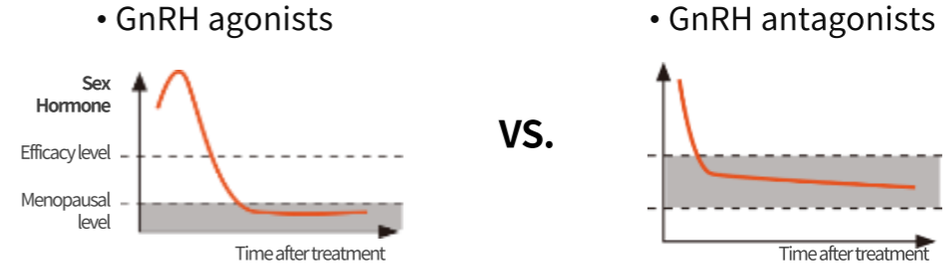
- 자궁내막이 자궁 외 조직에서 증식, 심각한 통증, 불임 유발
- 가임기 여성의 인종별 약 10%~30% 발병, 빈번한 재발률

대표적 기존 치료제 : GnRH Agonist



- 주사제형으로 환자 직접 투여 불가
- 장기간 pre-treatment 필요
- 폐경 레벨 이하로 과도한 호르몬 조절
- 높은 골손실 위험도
- 약물 중단 후 배란주기 회복까지 2주 이상 소요

신규 기전 치료제의 경쟁력



호르몬 조절 수준 비교

TU2670 : 경구용 GnRH Antagonist

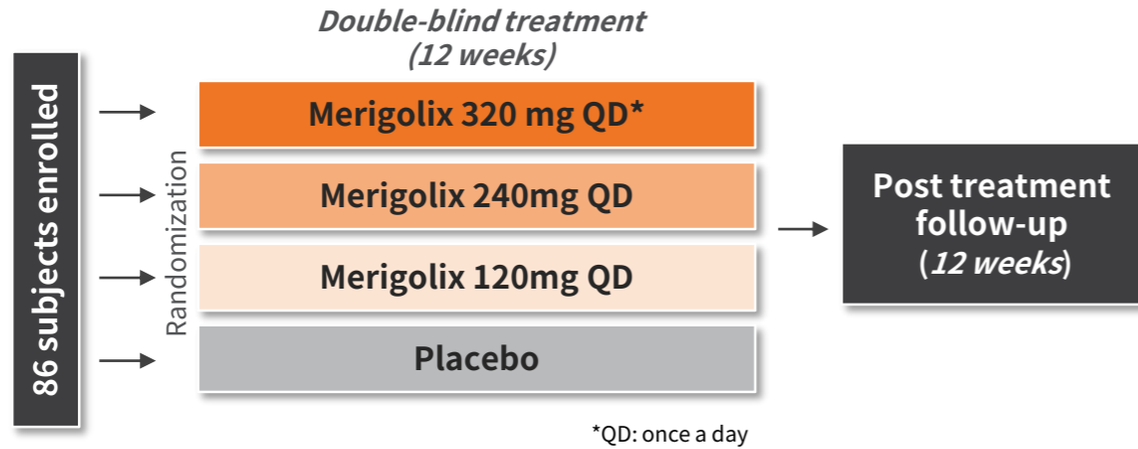


- 경구형으로 복용 편의성 향상
- 즉각적인 약효 발현
- 폐경 레벨 이상의 안정적인 에스트라디올 호르몬 조절
- 약물 중단 시 배란주기 회복까지 빠름

*GnRH(Gonadotropin hormone-releasing hormone) - 성선자극호르몬으로 뇌하수체 전엽에 있는 GnRH receptor에 결합해 뇌하수체 호르몬(LH, FSH 등)을 조절함

유럽 자궁내막증 임상 2a상 성공 : 모든 용량에서 Primary endpoint 달성

유럽 임상 2a상 Study Design

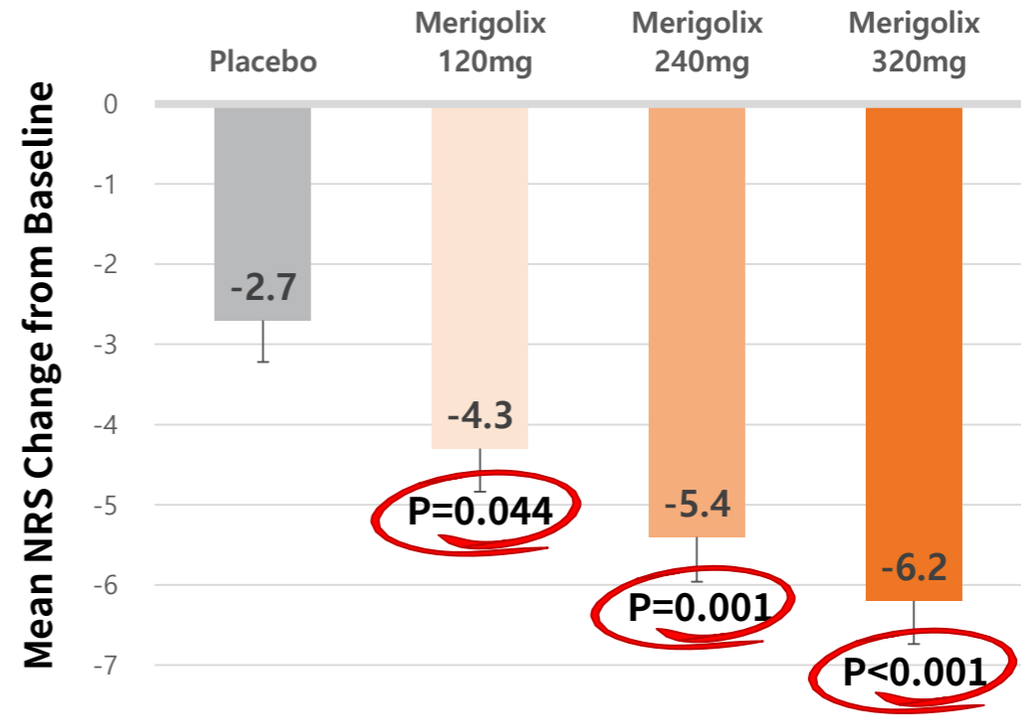


주평가지표(Primary endpoint)

평균 월경통 점수(월경기간 중 전반적인 골반통 점수의 평균으로 정의됨)를 NRS (Numeric Rating Scale, 0~10) 평가척도로 기저치(baseline) 대비 12주 치료 후 변화값



Primary endpoint(주평가지표) 달성



위약그룹과 비교 시 통계적으로 유의미한 차이(p<0.05)

임상 2a상에서 뛰어난 안전성 및 내약성 확인

Safety : Adverse event 요약

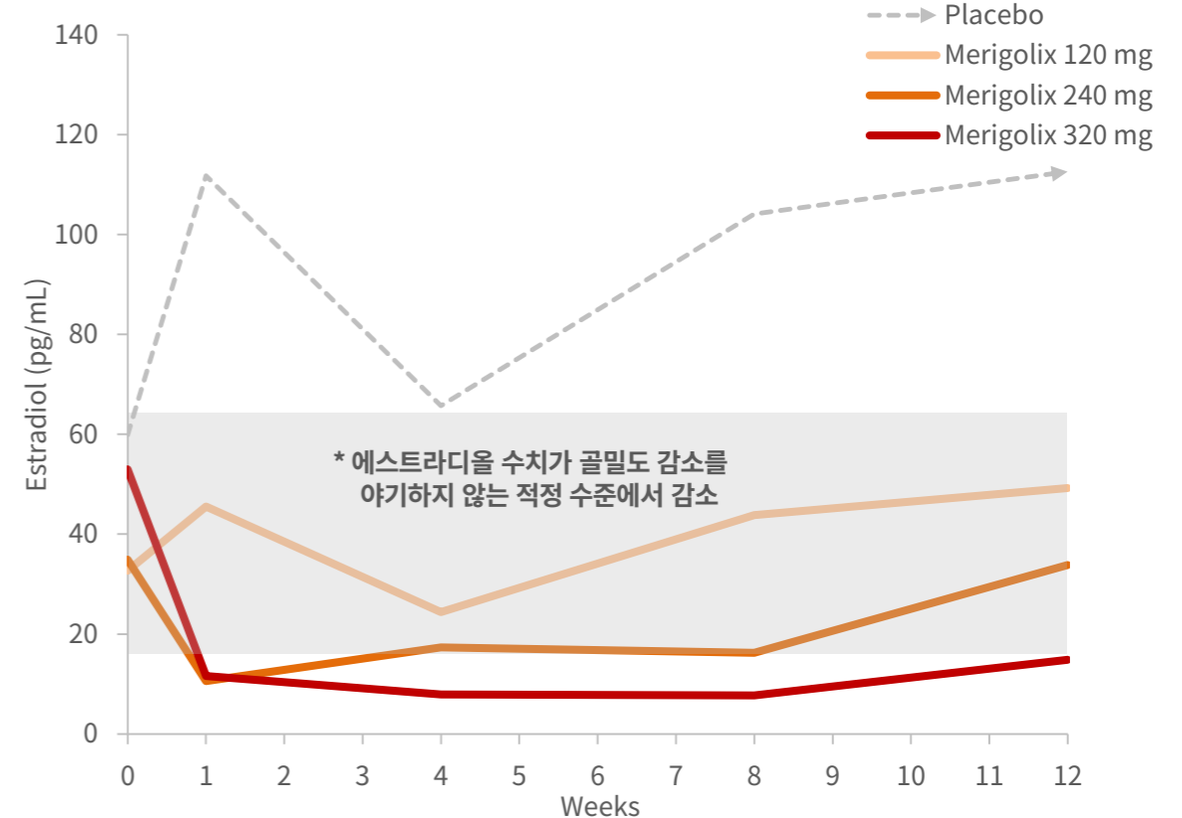
	Placebo (N=23)	Merigolix 120mg (N=20)	Merigolix 240mg (N=21)	Merigolix 320mg (N=22)
부작용 발생(1가지 이상)	12 (52.2%)	12 (60.0%)	14 (66.7%)	19 (86.4%)
TEAE*	4 (17.4%)	7 (35.0%)	6 (28.6%)	11 (50.0%)
TEAE에 따른 임상 중단	0 (0.0%)	0 (0.0%)	1 (4.8%)	1 (4.5%)
Serious TEAE	0 (0.0%)	0 (0.0%)	0 (0.0%)	0 (0.0%)

Commonly occurring TEAEs (≥ 5%)

	Placebo (N=23)	Merigolix 120mg (N=20)	Merigolix 240mg (N=21)	Merigolix 320mg (N=22)
안면 홍조	0 (0.0%)	3 (15.0%)	2 (9.5%)	6 (27.3%)
두통	2 (8.7%)	1 (5.0%)	2 (9.5%)	2 (9.1%)
메스꺼움	2 (8.7%)	1 (5.0%)	2 (9.5%)	2 (9.1%)

*TEAE: Treatment-emergent adverse event

에스트라디올(E2) 수치 변화



경쟁약물 대비 차별적 우위를 통한 Best-in-class 포지셔닝

		 Merigolix		 Elagolix				 Relugolix	
1일용량(용법)		120 mg(QD)	320 mg(QD)	150 mg (QD)		400 mg (BID)		40 mg + ABT* (QD)	
기간		At 12 weeks		At 12 weeks				At 24 weeks	
임상		임상 2a		임상 3 EM-1	임상 3 EM-2	임상 3 EM-1	임상 3 EM-2	임상 3 Spirit 1	임상 3 Spirit 2
통증 감소율	월경통	65%	92%	47%	46%	80%	82%	73%	75%
	NMPP**	54%	70%	25%	33%	40%	44%	50%	49%
		Low dose	High dose	Low dose		High dose		Single dose	
허가지역				미국				미국, 유럽, 일본	
한계점				저용량에서의 낮은 반응률 고용량 하루 2회 복용 필요 간손상 환자 고용량 처방 어려움				단일 용량만 존재(처방 옵션 제한적) 높은 골손실률(BMD Loss) ABT에 대한 부작용 이슈	
파트너쉽				임상 2상 이후 (\$575M + royalty)				임상 2상 이후/최근 Sumitomo 인수	

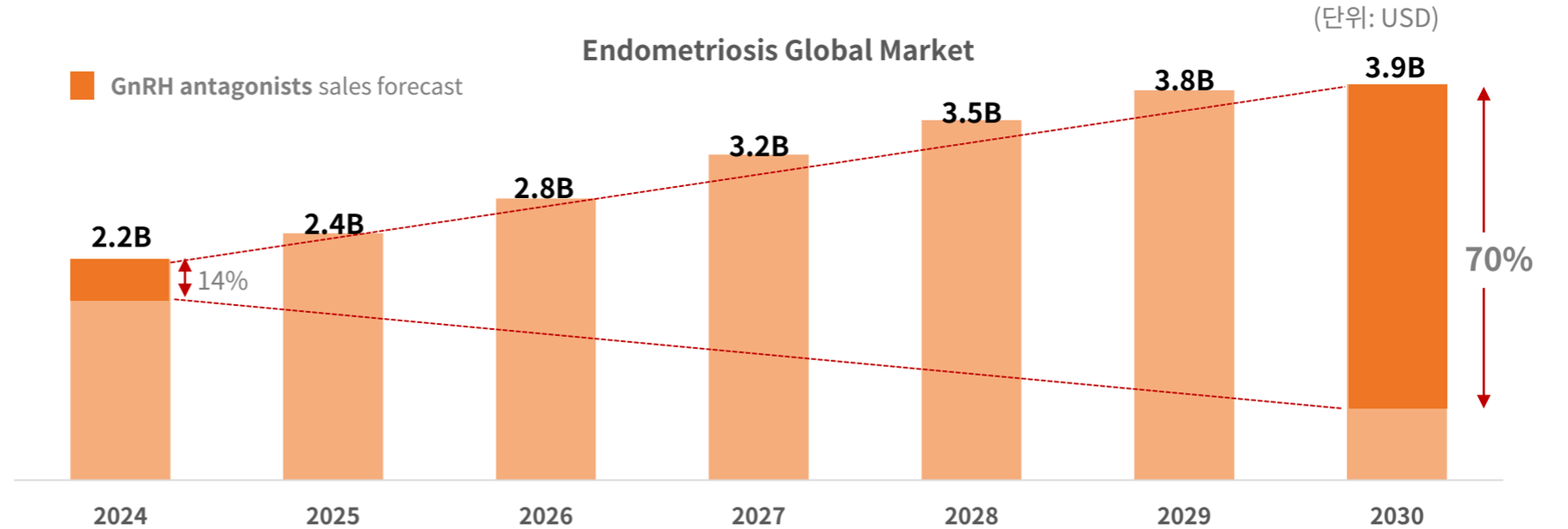
Best-in-Class 'Merigolix'

- 개선된 효능
- 용량 옵션 다양화
- 하루 1회 복용 편의성
- 높은 안전성

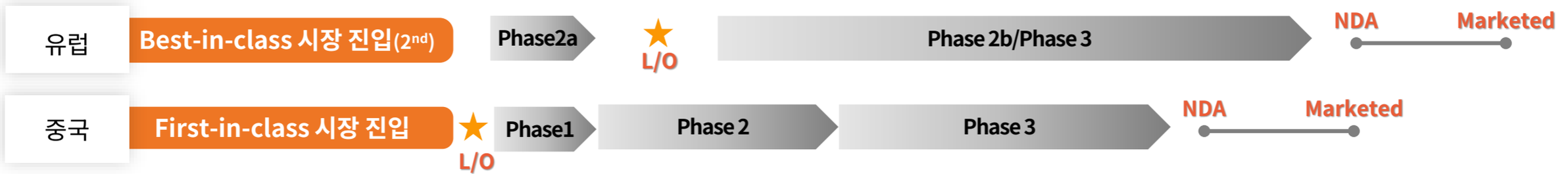
* ABT(Add Back Therapy) | Relugolix combination therapy = relugolix 40 mg + estradiol 1.0 mg and norethindrone acetate 0.5 mg
 ** NMPP(Non-Menstrual Pelvic Pain) : 비월경기 골반통증
 *** No direct head to head data available - caution advised when comparing clinical studies with different assessment measures

5조 시장 내 글로벌 기술이전 및 상용화를 통한 수익 확보 예상

“2030년 GnRH Antagonist 점유율 70% 예상”
GnRH Antagonist 중심 자궁내막증 시장 개편

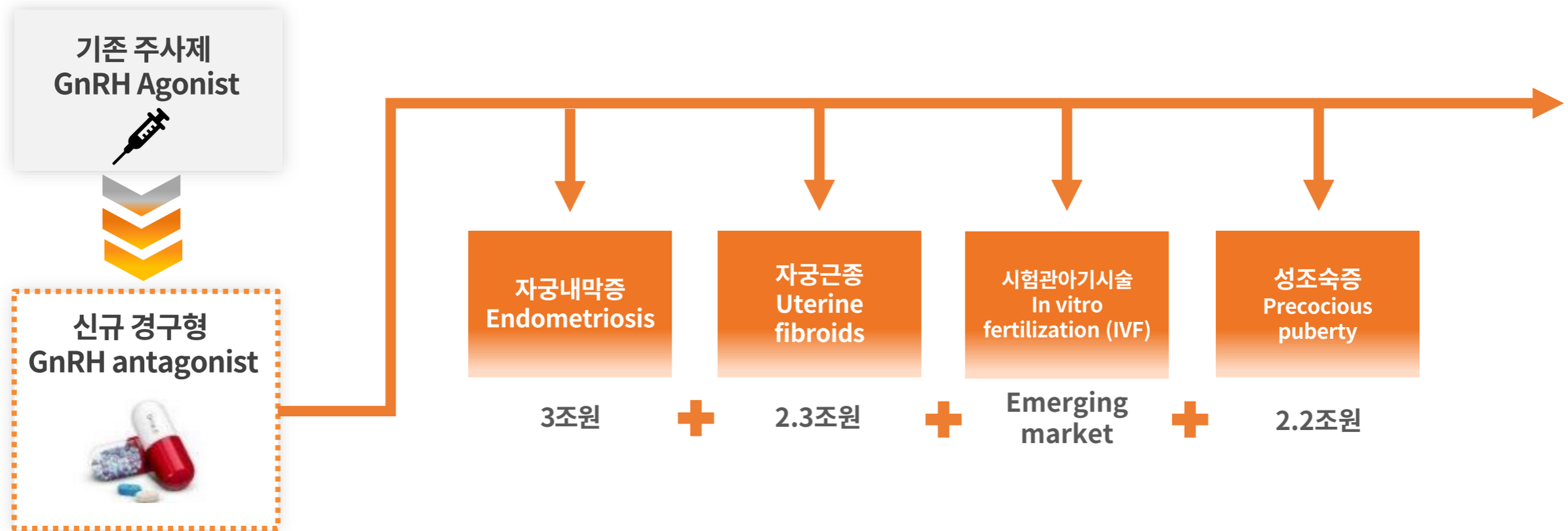


* Source: Globaldata 2022.12, 전세계 68개국 기준



HANSOH PHARMA USD 170M+royalty : USD 6M 수취

Merigolix 적응증 확대: 자궁내막증 + 자궁근종, 시험관아기시술, 성조숙증 등



Source: 시장전망기관 자료 (자궁내막증: GlobalData 2030년 7MM 기준, 자궁근종: Barchart, 2023년 기준, 전립선암: Allied Market Research, 2026년 기준, 성조숙증: Future Market Insights, 2023년 기준)

면역관문억제제(PD-1항체)의 암환자에 대한 반응률과 생존기간 증대 목표

대표적 면역항암제 (PD-1항체)



키트루다 "Pembrolizumab" (PD-1 항체)

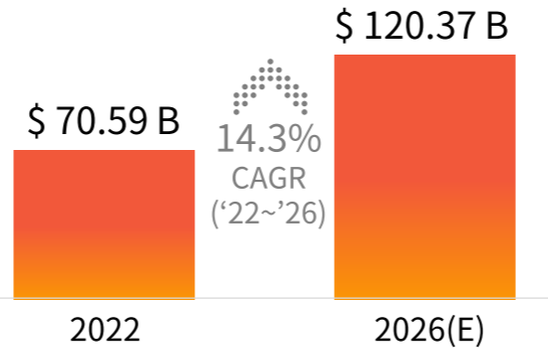
- 면역항암제 매출 1위 (2023 / \$25 Bn)
- 당사와 '22년 6월 병용투여 공동연구계약 체결



옵디보 "Nivolumab" (PD-1 항체)

- 면역항암제 매출 (2023 / \$9.9 Bn)
- 여보이 + 옵디보 병용

면역항암제 시장

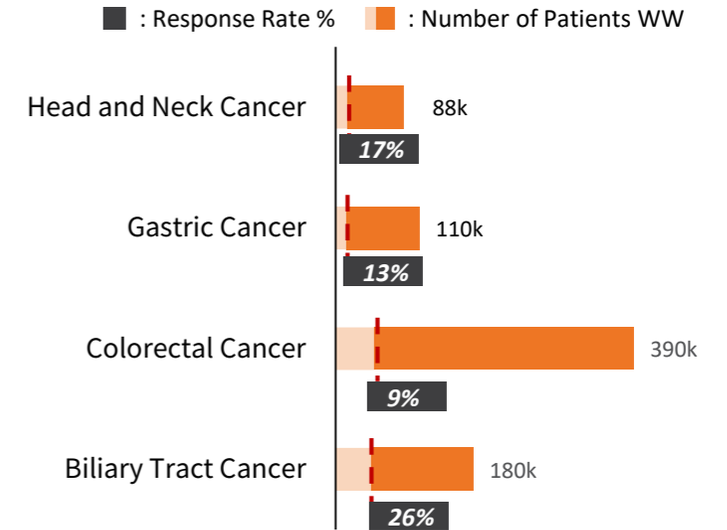


* 자료 : Immuno-Oncology Drugs Global Market Report 2023, Research And Markets

향후 4년간 CAGR 14.3% 성장
약 **150조원 (\$120B)**
시장규모 예상

암종별 미충족 의료수요

잠재적 타겟 암종별 반응률*



“암종별 전체 반응률이 15% ~ 30%에 불과”

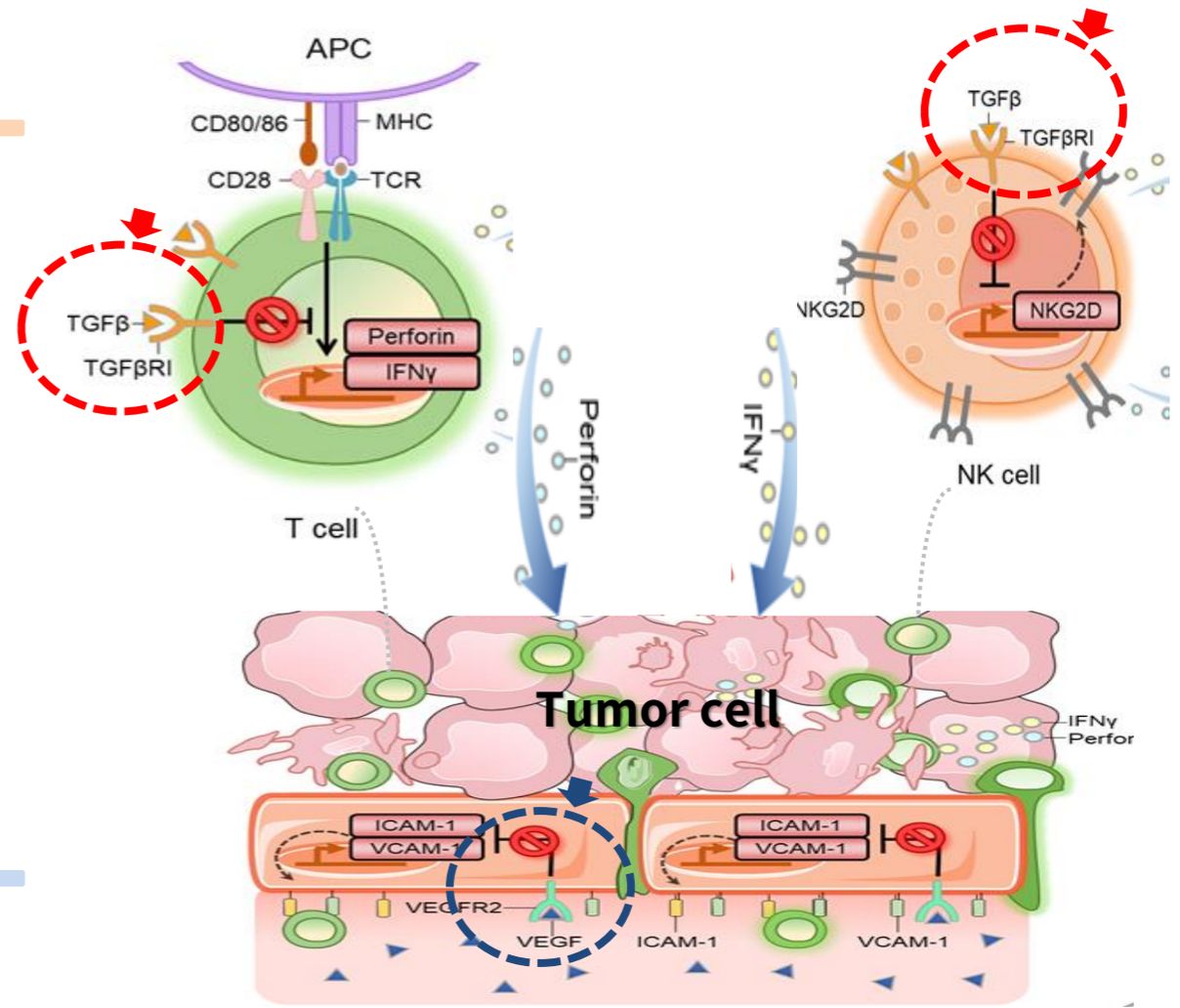
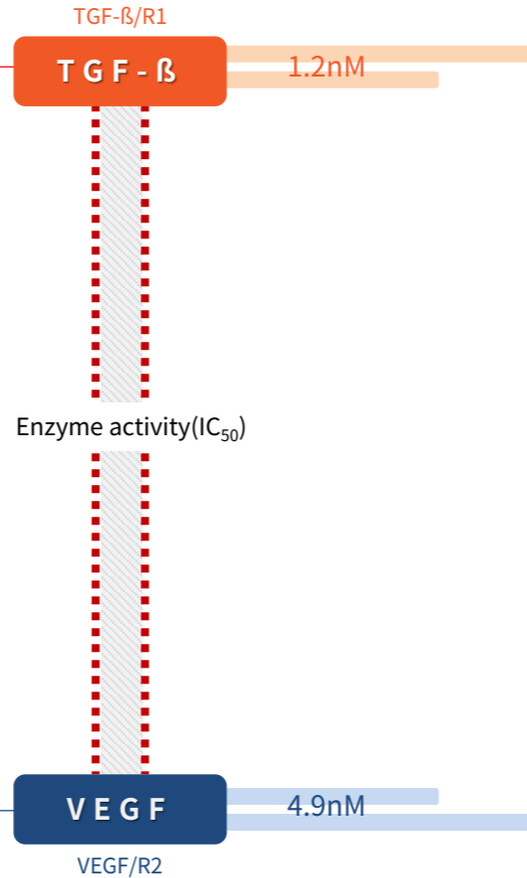
불응환자에 대한 반응률 개선

TU2218 新 작용기전: 암 생성·전이의 주요 인자 VEGF/TGF-β 동시 저해 → 항암 효과 증대

종양미세환경 내 anti-PD1 등의 작용을 방해하여 면역세포 활성을 저해하는 주요 인자이며 암세포의 성장과 전이에 깊이 관여

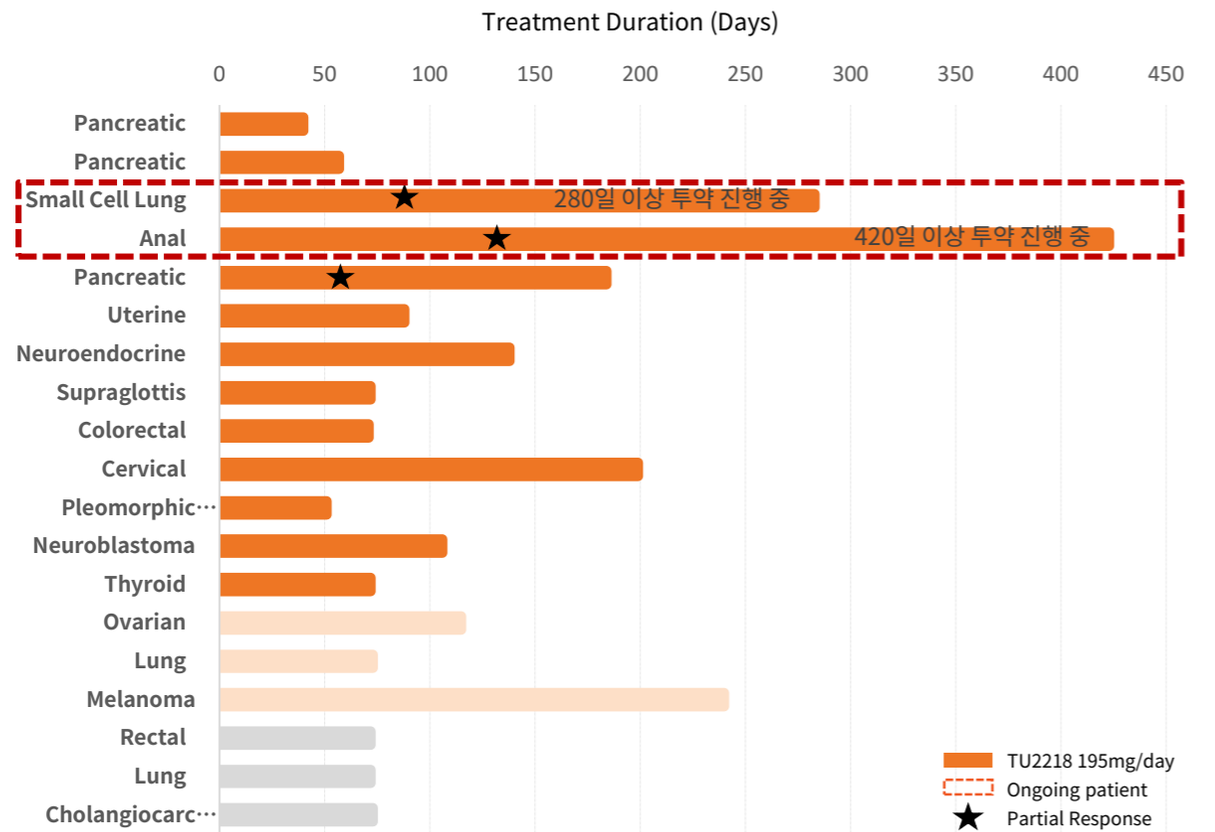
Dual Inhibitor
TU2218

종양세포 주변 혈관 생성에 관여하는 주요 인자로 종양세포의 성장 및 전이를 돕고 T세포 등의 종양미세환경 침투율을 감소시킴



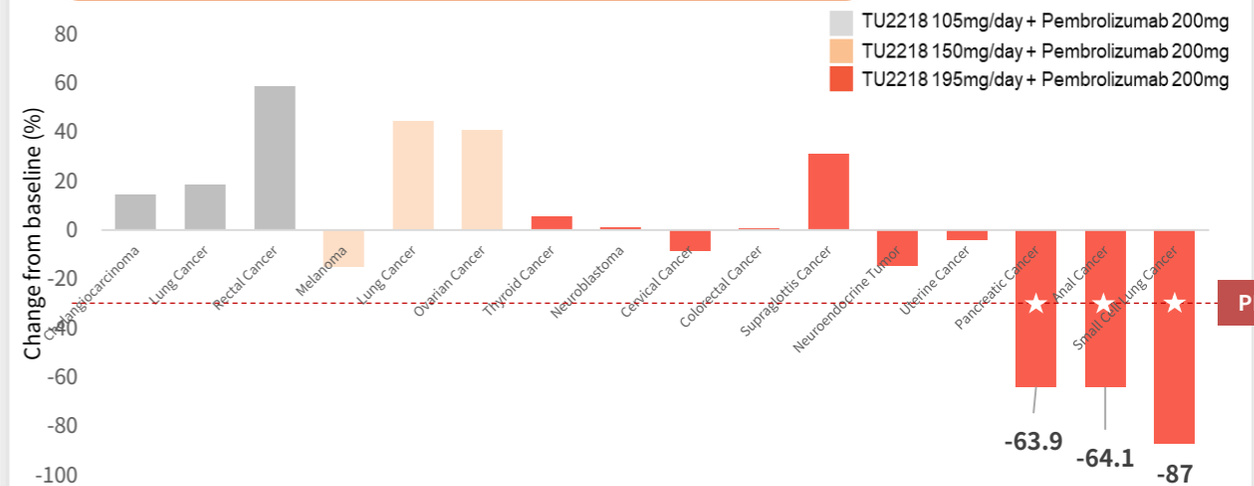
TU2218+키트루다 병용투여 임상 1b상, 말기 고형암 환자 대상 고무적인 반응 확인(PR 3명)

병용투여 임상 1b상 환자 분포 및 치료 기간



(2025.1.16 기준 업데이트)

1b상 중간결과: 고용량 그룹 DCR 80%



	TU2218 105mg	TU2218 150mg	TU2218 195mg
N	3	3	13
NE (Not Evaluable)	0	0	3
PR (Partial Response)	0	0	3
SD (Stable Disease)	2	0	5
ORR / DCR	- / 66.7%	- / -	30% / 80%

전체그룹의 best ORR PR 19%, SD 44%, PD 38% / 전체 DCR 63% 확인

* ORR: Overall Response Rate, DCR: Disease Control Rate

Source: Company Data, ESMO2024

TU2218 안전성 입증 : 3건* 제외 모두 Grade2 이하 TRAEs, No DLT(용량제한독성)

*Grade 3건(가려움, 반구진 발진, 피로감)

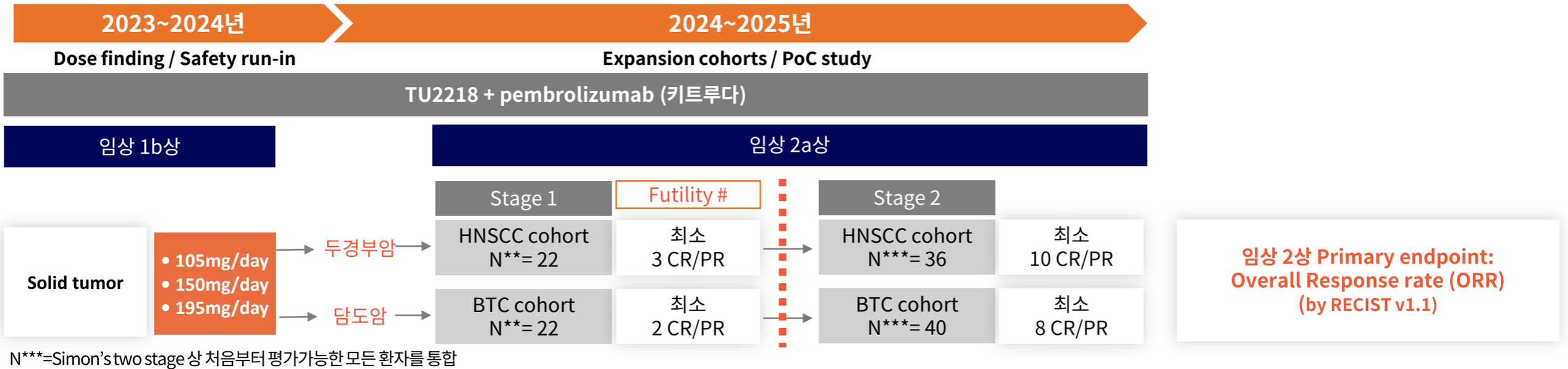
Preferred Term (MedDRA)	Phase 1a: TU2218 (n=22)	Phase 1b: TU2218 + Pembrolizumab (n=19)	
	N (≥ Grade 2)	Grade 2	Grade 3
Nausea	10 (3)	1	
Diarrhoea	4 (0)		
Vomiting	3 (0)		
Constipation	2 (0)		
Stomatitis	3 (2)		
Dyspepsia	1 (0)		
Lower gastrointestinal haemorrhage	1 (0)	1	
Pruritus	8 (4)	2	1
Rash	4 (0)	1	
Rash maculo-papular	1 (0)	1	1
Rash pruritic		1	
Asthenia	1 (1)		
Fatigue	1 (1)	1	
Malaise			1
Decreased appetite	1 (1)		
Dehydration	1 (1)		
Hypophosphataemia		1	
Hypothyroidism		1	
Headache	5 (0)		
Lymphocyte count decreased		1	
Platelet count decreased	2 (1)		
Arthralgia	1 (1)	1	
Myalgia	2 (1)		
Epistaxis	1 (0)		
Haemoptysis	1 (0)		
Oropharyngeal pain	1 (0)		
Proteinuria		2	

Unmet Needs 가 높은 두경부암 및 담도암에서 1차/2차 치료제 진입 목표

전략적 암종 선정 Rationale : 두경부암 및 담도암

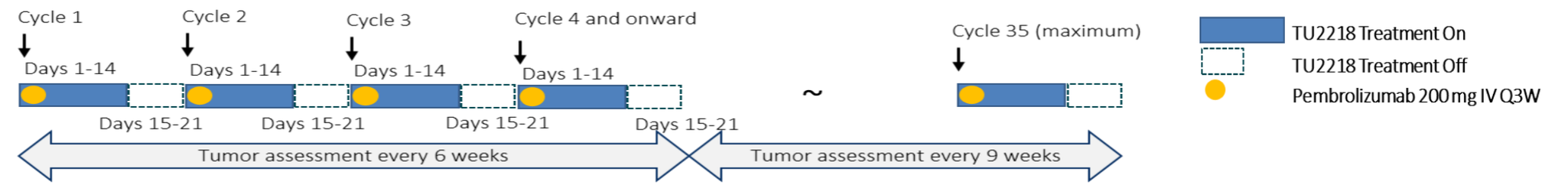
기준	두경부암	담도암
면역항암제에 반응성 확보 (Hot Tumor)	Keytruda 1차 치료제 허가	Keytruda, Imfinzi 1차 치료제 허가
VEGF 또는 TGF-β 기전으로 실제 고무적 임상결과 확보	<ul style="list-style-type: none"> • BCA101(EGFR/TGF-β) : ORR 48% • Bintrafusp(PD-1/TGF-β) : ORR 13% • Lenvatinib(VEGFR1,2,3) : ORR 36% 	<ul style="list-style-type: none"> • Bintrafusp(PDL1/TGF-β) 2L : 장기추적OS 7.6m (N=159) • Lenvatinib (VEGFR2) 2L : OS 7.3m
시장규모 및 미충족수요	시장규모(2030E) : 약 7조원	시장규모(2030E) : 약 6.3조원
	미충족수요 : 1 st line 치료 생존율 1년 정도에 불과	미충족수요 : 2 nd line 생존율 6개월 정도에 불과
표준치료 현황	<ul style="list-style-type: none"> • 1st line 표준치료 : OS 12m • 2nd line 표준치료 : OS 8m 	<ul style="list-style-type: none"> • 2nd line 표준치료 : OS 6m
기타/특징	<ul style="list-style-type: none"> • 입, 코, 목, 후두, 부비동, 침샘에서 발생하는 암 • 수술이 불가능한 전이성, 재발성 환자에게 1차 치료로 면역항암제와 항암화학요법 병용 요법 활용됨 	<ul style="list-style-type: none"> • 간에서 만들어진 담즙이 장으로 이동하는 담도에서 발생하는 암 • 1차치료는 수술 또는 화학항암제 치료이나, 반응률이 26% • 초기 증상이 없어 진단이 어렵고, 5년 생존율이 약 28%로 예후가 좋지 않음 

임상 2a 상에서 암종별 Keytruda 병용효과 검증 : 2025년 하반기 중간결과 발표 계획



임상 2a상 디자인 [1 Cycle]

- TU2218: 2주 투여 1주 휴식 (경구투여 1일 2회)
- Pembrolizumab(200mg): 3주 1회 주여 (IV)



Afstyla의 발명과 FDA 승인 경험을 바탕으로 중화항체 보유 혈우병 환자 치료제 개발

혈우병 (Hemophilia)



혈우병(Hemophilia)

- 유전자의 선천적 돌연변이로 혈액 응고가 적절한 시기에 되지 않아, 평생 관리가 필요한 질병

중화항체(neutralizing antibody) 보유 환자 치료

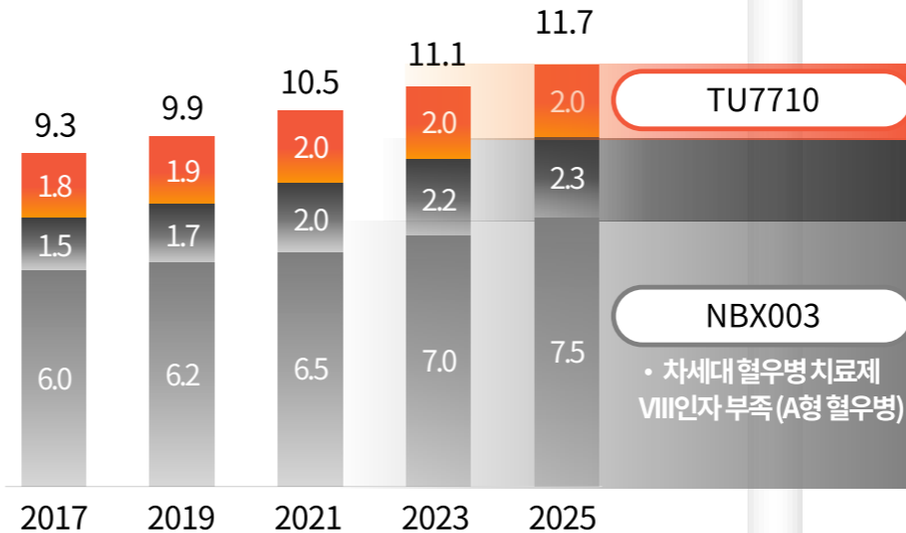
- 혈장 유래 치료제, 재조합 단백질, 항체치료제 등



	1세대	2세대	3세대
개발사	FEIBA Takeda	NovoSeven Novo Nordisk	TU7710 TiUM Bio
개발현황	출시	출시	임상 1a상
Type	혈장 유래 치료제	재조합 단백질 (FVII, rFVIIa)	Transferrin 융합형 유전자 재조합단백질
특징	<ul style="list-style-type: none"> 바이러스 감염 위험 2차 면역성 감염 가능 	<ul style="list-style-type: none"> 상온에서만 안정적 짧은 반감기(2시간) 높은 치료비용 (USD 37만/연) 	<ul style="list-style-type: none"> 낮은 감염 위험성 긴 반감기 (NovoSeven 대비 6배) 치료 주기 비례 높은 경제성

혈우병 치료제 시장규모 및 전망

(단위: 조원)



- 혈우병 A (factor VIII 부족)
- 혈우병 B (factor IX 부족)
- 중화항체 보유 혈우병 (A or B with inhibitors)

Source: Datamonitor, 7 Major Market 기준
'23년 NovoSeven 매출 : 약 1.6조원 (Novo Nordisk Annual Report)

경쟁환경



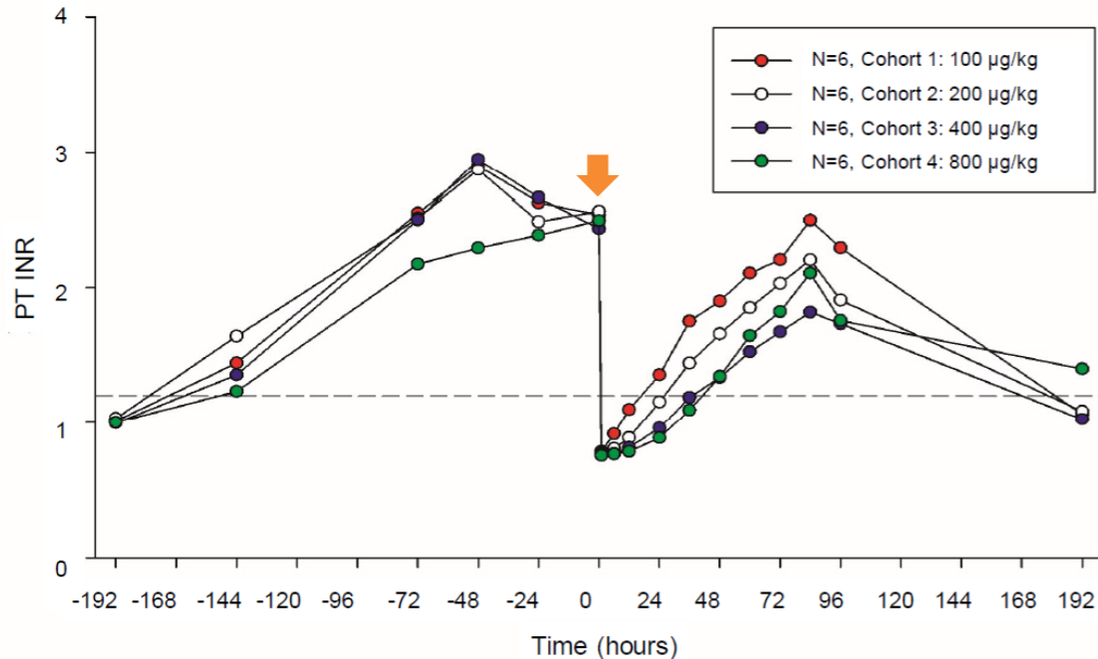
“NovoSeven” (대표 경쟁 약물)

- 제조/판매사: Novo Nordisk
- '23년 매출액: DKK 7.96 Bn (약 1.6조원)
- 짧은 반감기(2.3시간) → 중화항체 혈우병 환자 출혈시, 지혈될 때까지 2시간 가격 투약 필요
- 높은 가격(연간 치료비 약 5억원)

NovoSeven을 대체할 수 있는 장기 지속형 경제적 약물 필요

임상 1a상 중간결과 : 기존 치료제 대비 long acting 효과 확인

TU7710의 즉각적 혈액응고 효과 확인



Subjects with 1h post-dose PT INR > 1.2 were excluded. Horizontal dashed line represents PT INR=1.2.

TU7710 투약 즉시 혈액이 응고되는 약력학적 특성 확인

*PT INR (Prothrombin Time, International Normalized Ratio) : 혈액응고시간 국제표준화비율

기존 치료제 대비 탁월한 반감기 데이터

Phase 1a: 건강한 성인 남성 대상 TU7710 투여

	Cohort 1	Cohort 2	Cohort 3	Cohort 4	Cohort 5
투여 용량	100µg/kg	200µg/kg	400µg/kg	800µg/kg	1,600µg/kg
환자수 (명)	6	6	6	6	6
$t_{1/2}$ (h)*	13.82	12.35	30.64**	8.66	9.48

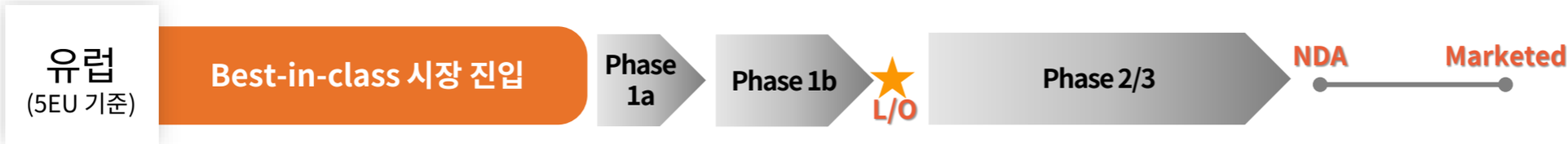
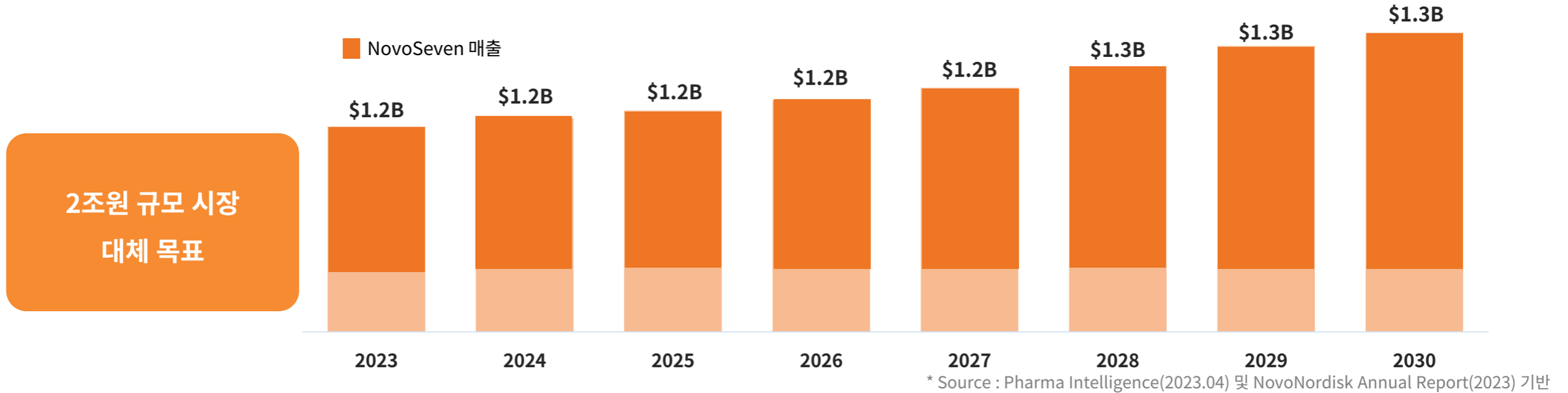
* $t_{1/2}$ (terminal half-life, 반감기): 초기값 대비 약물의 양이 절반이 되기까지 걸리는 시간으로 약효 추정가능 지표

** 제7혈액응고인자(Factor VII)는 체내에서 생성되는 내인성 물질로, 물질의 특성상 개인간 편차가 크고 약동학적 분석이 어려울 수 있는 특성이 있음.

기존 치료제(NovoSeven) 대비 6~7배 긴 반감기 및 안전성/내약성 확인

Source: Company Data(Topline data)

견고한 On-demand 치료제 시장 내 NovoSeven 대체 목표

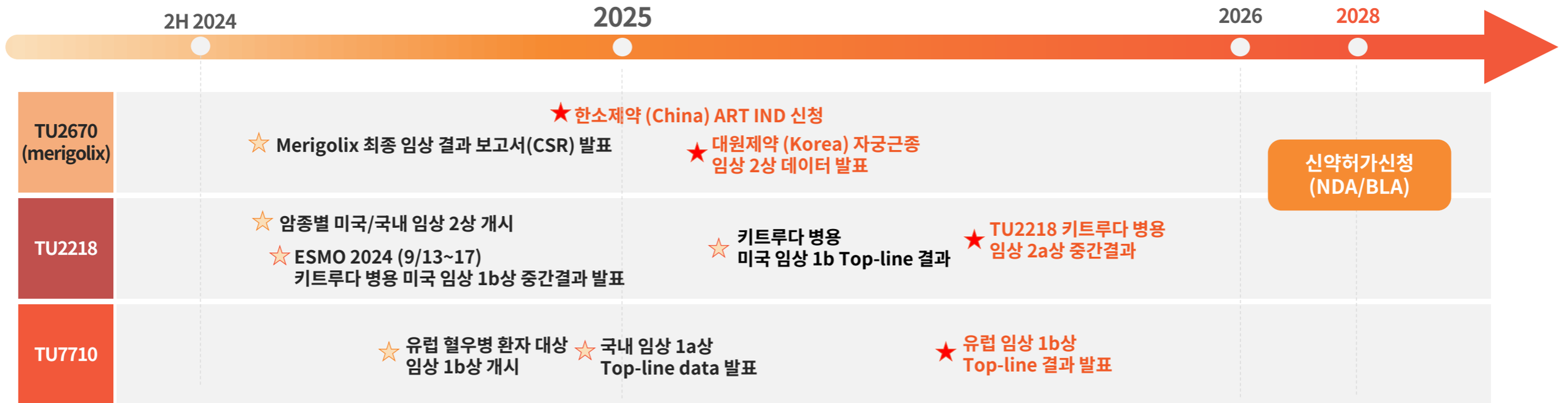


혈우병 임상성공확률 25.3% (vs. all indications 7.9%*)

※ 혈우병은 신속한 임상개발 가능. Ref) Afstyla 임상~허가 4년 소요

*출처: Clinical Development Success Rates and Contributing Factors 2011-2020 (Feb. 2021)

주요 파이프라인 임상 성과 발표 및 사업개발 성과 이어질 예정



- 사업 개발**
- Merigolix(TU2670) 유럽 등 지역 추가 기술이전 Deal
 - 혈우병 신약 TU7710 및 면역항암제 TU2218 사업개발 Deal

R&D 역량 강화를 위한 사내 프로젝트 활성화

사내 연구개발 아이디어 공모 : 세상을 바꾸는 티움



세바티 ("세상을 바꾸는 티움") 아이디어 공모전 선정 결과

최재원 연구위원(상무 대우) 2024-02-23(금) 18:05

- 세바티 아이디어 공모전에 보내주신 티움인들의 성원에 감사드립니다. 특히 세바티에 지원하여 발표까지 해주신 모든 제안자분들께 진심으로 감사드립니다.
- 선정 내역을 다음과 같이 공지 드립니다.

	제안자 (제안내용)
탁월한 아이디어상	본도의 심사위원회에서 추가 검토 후 선정
꽤기 있는 아이디어상	<ul style="list-style-type: none"> ● 김인태 시니어메니저 (항체 이용한 TPD) ● 강태영 메니저 (ADC용 이중항체)
진정성 있는 아이디어상	<ul style="list-style-type: none"> ● 최지훈 메니저, 김사강 메니저 (안질환 치료제) ● 강태영 메니저 (CNS 약물 특성 완화) ● 강태영 메니저 (관목치료제 투약용 개선)
참여상	<ul style="list-style-type: none"> ● 박정수 시니어메니저 외(고서병 치료제) ● 이지현 메니저 외(CEM 치료제)

- 아울러, 세바티 시상식 일정을 알려 드립니다. 수상자들에게서는 참석해 주시길 부탁드립니다.

일시	장소
2/28 (수) 11:30	대회의실

감사합니다.

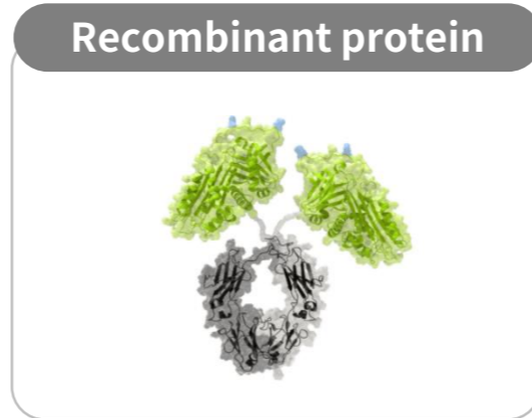
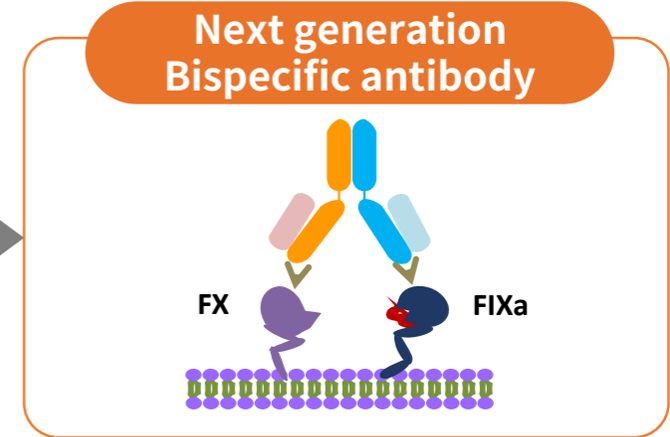
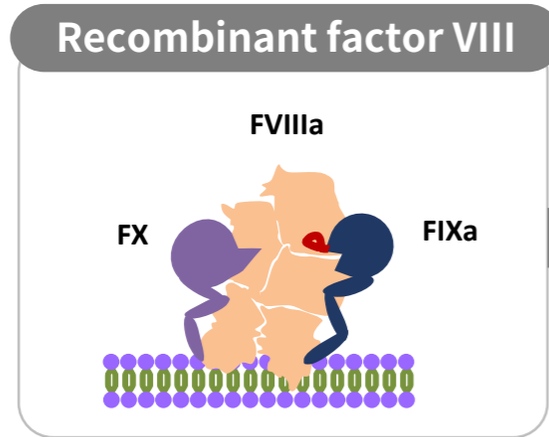
사내 연구개발 리뷰 행사 : R&D Night



(2024.12.06 R&D Night)

질환과 메커니즘에 대한 깊은 이해를 바탕으로, 융합 사이언스로 혁신 바이오의약품 개발

NBX003, 험리브라 단점 개선한 이중항체 개발 과제

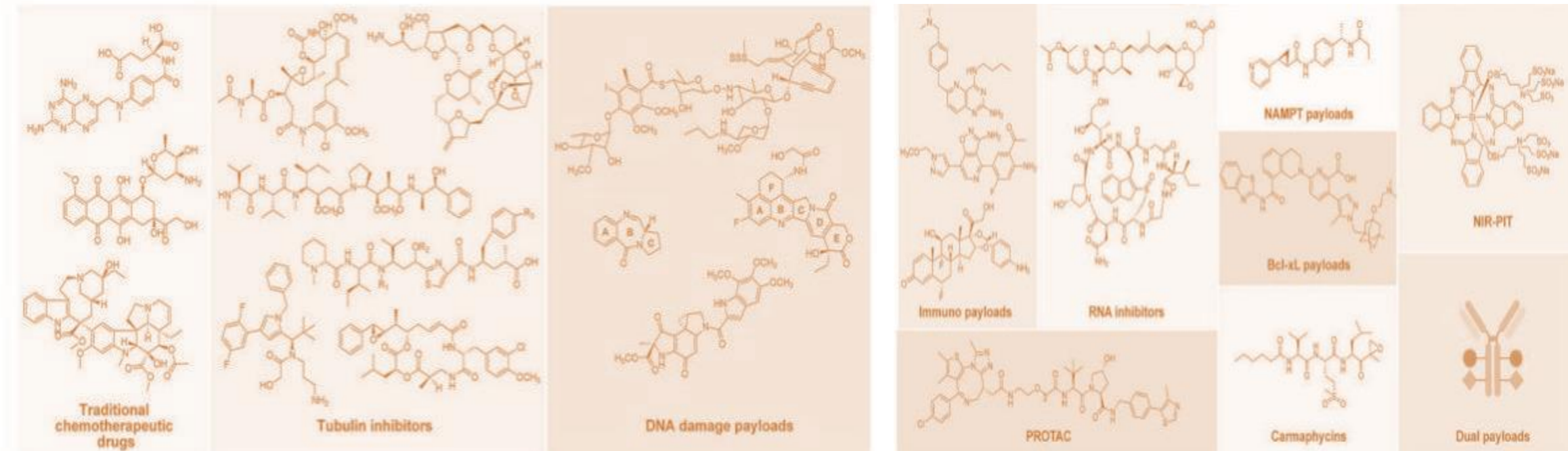


* Sanofi's INBRX-101

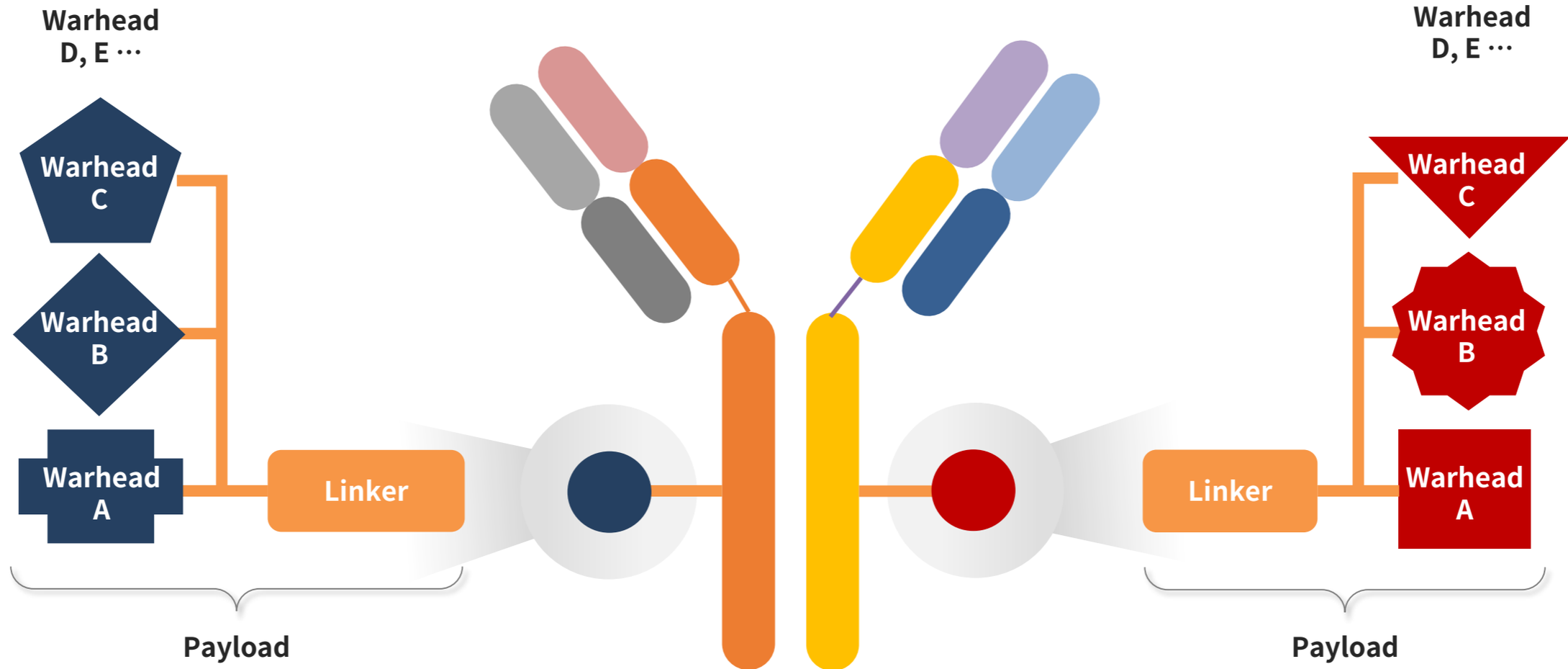


NBX005, NE target 항체치료제 과제

ADC 개발 트렌드의 변화 : Single Payload에서 Dual/Multiple Payloads로



다양한 페이로드를 탑재할 수 있는 신규 약물 접합 플랫폼 개발



Chapter III.

Value Creation

바이오의약품 공정개발 및 특성분석(CDAO) 자회사, 프로티움사이언스



(티움바이오 51% 보유 자회사)



안 용 호

CEO

경영 총괄

(前)삼성바이오로직스 CDO사업총괄
(前)한화케미칼



김 창 환

부사장

공정개발 사업부문 총괄

(前)삼성바이오에피스
(前)한미약품



조 익 현

부사장/식약처 가이드라인 자문위원

특성분석 사업부문 총괄

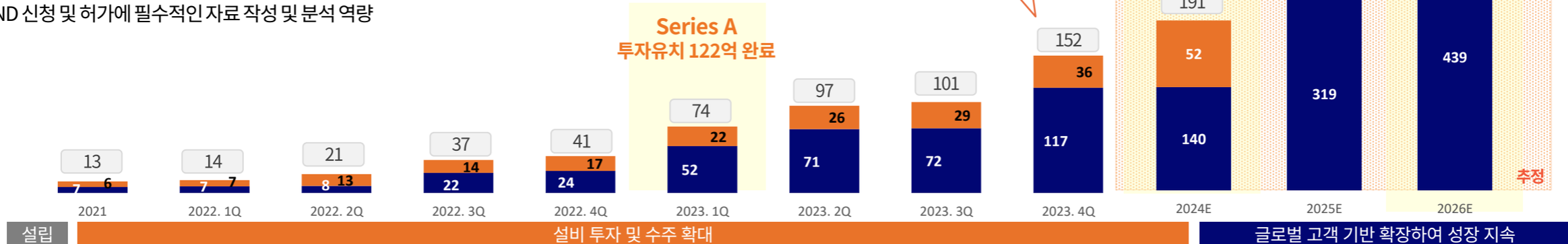
단백질 특성분석 국내 최고 전문가
(前)프로테오미아
(前)삼성바이오에피스

누적 수주액 (실적 및 예상액) (단위:억원)

■ CAO 특성분석 ■ CDO 공정개발

핵심 경쟁력

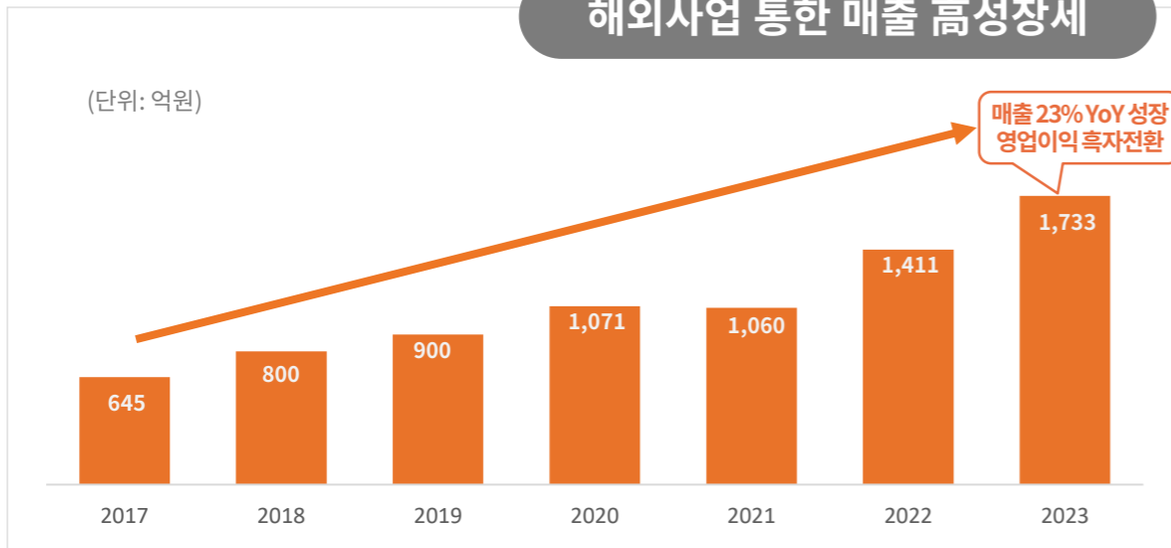
- 동물세포 활용한 바이오의약품 개발 경험이 풍부한 전문인력
- 고객의 Needs에 맞추어 유연하게 제공하는 공정개발 full service
- IND 신청 및 허가에 필수적인 자료 작성 및 분석 역량



글로벌 혈액제제 회사로 성장하여 향후 2~3년 내 IPO 추진 계획, SK플라즈마



해외사업 통한 매출 高성장세



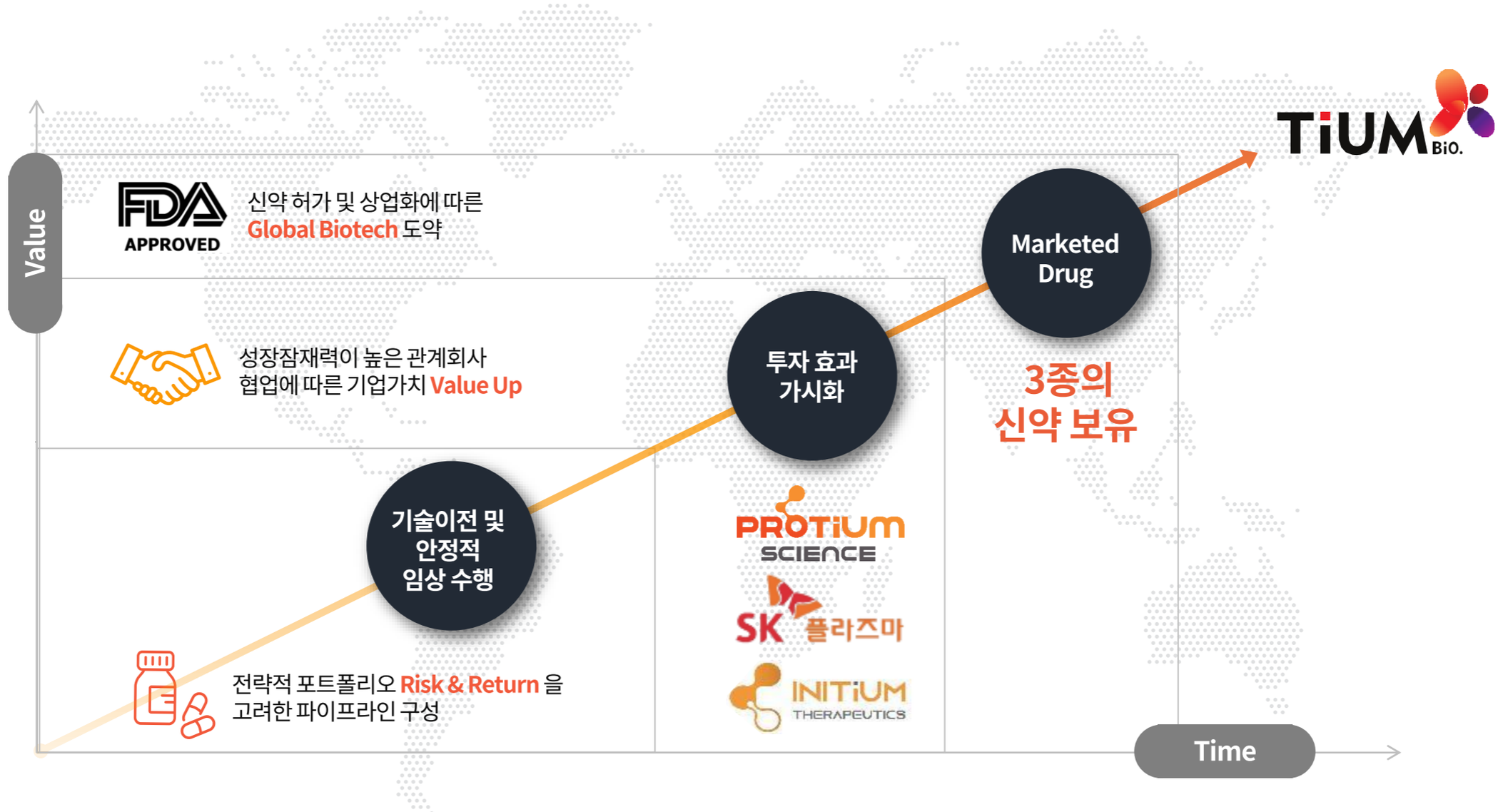
인도네시아 혈액제제 Business



- 인도네시아 혈액제제 공급화 프로젝트 (현행 100% 수입에 의존)로 인니 국부펀드(INA)와 합작법인 설립
- SK플라즈마가 합작법인에 기술이전하여 혈액제제 Plant 건설 후 혈장 제제들(알부민, 이뮤노글로불린, Factor VIII 등)을 판매
- 공장 건설기간동안 SK플라즈마는 인도네시아 혈장 공급받아 Toll business 진행(임가공 매출 실현)
- 신축공장 연간 매출 3,000억원 추정 (Peak sales 기준)

* Source: SK Plasma

Global에서 인정받는 Biotech으로서의 가치 실현, 무한한 잠재력



Thank You
