

Highlights

- 프리시전바이오, VMX 2025 전시회 참여하여 북미 시장 거래선 확대
- 임상화학 공급계약 갱신, 국내영업 강화하며 신규 거래선 발굴 추진
- FDA 승인, 고령자 대상 국내 유일 RSV 진단 제품 수입허가 절차 진행

■ 프리시전바이오, VMX 2025 전시회 참여하여 북미 시장 거래선 확대

프리시전바이오는 지난 25일부터 29일까지 5일간 미국 플로리다 올랜도에서 개최된 VMX(Veterinary Meeting & Expo) 2025 전시회에 참가하여 동물진단 제품 PT10V를 소개하고, 북미시장에서의 거래선 확장을 위한 새로운 잠재 파트너들과 협의를 진행했습니다.

VMX 2025는 북미에서 열리는 세계 최고 권위의 수의학 전문 전시회로, 프리시전바이오는 이번 전시회에서 PT10V의 소형화된 디자인과 필요에 따라 내부 검사(In-house testing)를 수행할 수 있는 편의성을 강조하며 참가자들의 주목을 받았습니다. 특히, 전시회 기간 동안 북미 지역 주요 유통업체 및 수의학 진단 제품 전문 기업들과 협력 가능성을 논의했고, 일부 업체와는 시장피드백을 위한 테스트용 제품 공급 등 파트너십 구축 방안을 협의 중입니다. 이를 통해 새로운 거래선을 발굴하고, 이후에 북미 시장에서의 파트너십 확보 및 시장 확대의 기반을 마련하는 중요한 기회가 될 것으로 기대됩니다.



■ 임상화학 공급계약 갱신, 국내영업 강화하며 신규 거래선 발굴 추진

국내 의원급 유통을 담당하는 거래선들과 총 20억원 규모의 국내계약을 연장하며 PT10 및 관련 시약의 안정적 공급을 확정했습니다.

이를 바탕으로 국내영업을 강화하는 한편, 지역별 중소형 병원의 신규 고객 유치를 촉진하고 신규거래선 발굴을 전략적으로 추진하고 있습니다.

이번 계약 연장은 POCT(Point-of-Care Testing) 혈액검사의 국내 시장 확대와 프리시전바이오 제품의 신뢰도를 기반으로 이루어졌습니다. 각 업체와의 협력을 통해 제품 시연행사, 한의원 의료 서비스 연계 기획 등 국내영업 활동을 강화할 계획입니다. 또한, 지역별 판촉 캠페인, 학회 홍보 등으로 거래선을 추가 발굴하고 시장 점유율을 지속적으로 확대할 예정입니다.



■ FDA 승인, 고령자 대상 국내 유일 RSV 진단 제품 수입허가 절차 진행

프리시전바이오는 자회사 나노디텍의 FDA510(k) 승인 RSV 진단 제품에 대해 2025년 4월 국내 수입허가를 목표로 허가절차를 진행 중입니다.

나노디텍의 RSV 진단 제품은 6개월에서 6세 사이 영유아 뿐만 아니라, 국내에 수입된 FDA 승인 제품 중 유일하게 60세 이상 고령자를 대상으로 임상 허가를 받은 제품입니다. 신속성과 편의성을 갖추어, 국내 수입 시 신속 진단이 중요한 소아과, 일반병원 및 응급의료 환경에서 효과적인 감염 관리에 크게 기여할 것으로 기대됩니다.

