

부광약품

2024 경영실적발표



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 미래실적은 예측 정보에 포함된 내용과 차이가 있을 수 있음을 양지하시기 바랍니다.

내재되어 있는 불확실성과 위험성에는 관련 법규 및 제도의 변경, 전반적인 경영환경의 변화, 금융시장의 변동 등이 포함됩니다.



목차

1 2024 경영실적

2 R&D 업데이트

3 참고자료



Highlights

- 2022년 적자를 기록한 이후 3년 만에 연결기준 흑자전환으로 실적 턴어라운드
- 연결 기준 매출 1,601억 원, 영업이익 16억 원을 기록하며 전년 대비 매출은 27% 증가, 영업이익 흑자 전환 달성. 별도 기준 매출 1,576억 원, 영업이익 170억 원 달성
- 주요 제품군인 덱시드, 치옥타시드의 2024년 매출 성장률은 181%를 기록하며 전체 매출 성장과 영업이익 흑자 전환에 크게 기여
- 대표이사 직속의 CNS 사업본부 신설과 항정신병 신약 라투다의 신속한 시장 투입 및 매출 실현을 통해 CNS 전략 제품군은 전년 대비 42%의 높은 성장률을 기록
- 항정신병 신약 라투다는 2024년 8월 첫 출시 이후 서울대병원 등 34개 이상 종합병원에서 처방 중이며, 세브란스병원, 강북삼성병원 등 96처 종합병원에서 약사 심위 통과 완료
- 자회사 콘테라파마는 R&D 혁신과 투자 유치 강화를 위해 새 이사진을 영입하였으며 파킨슨 아침무동증 치료제 CP-012는 현재 임상 1b상을 진행 중. 향후 RNA 기반 저분자화합물 개발 플랫폼 구축 및 신규 프로젝트 도출을 통해 연구 영역 확장 계획
- 향후 R&D 전략 방향성은 자체 연구 개발 역량 강화 및 국내외 오픈 이노베이션을 통한 다양한 형태의 개발 협력 추구
- 증장기 성장 전략으로는 기존 비즈니스를 확장·강화하는 동시에 개량 신약과 1st 제네릭을 출시하여 오리지널 브랜드 확보. 또한, 신약 도입과 신규 사업 진출을 통해 지속적인 성장을 도모



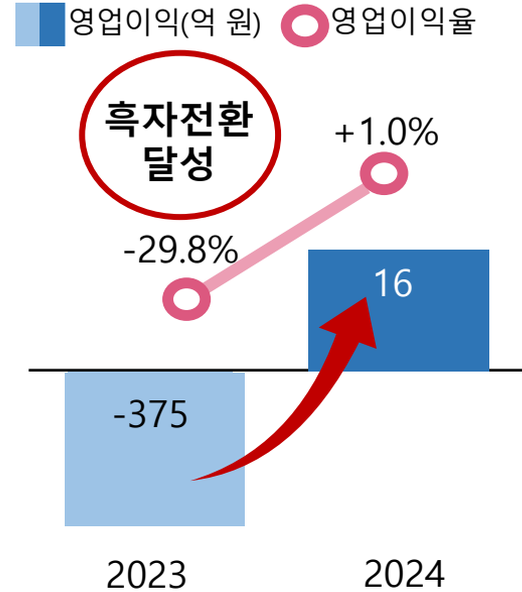
2024 경영실적

2024년 연간 연결 실적 요약

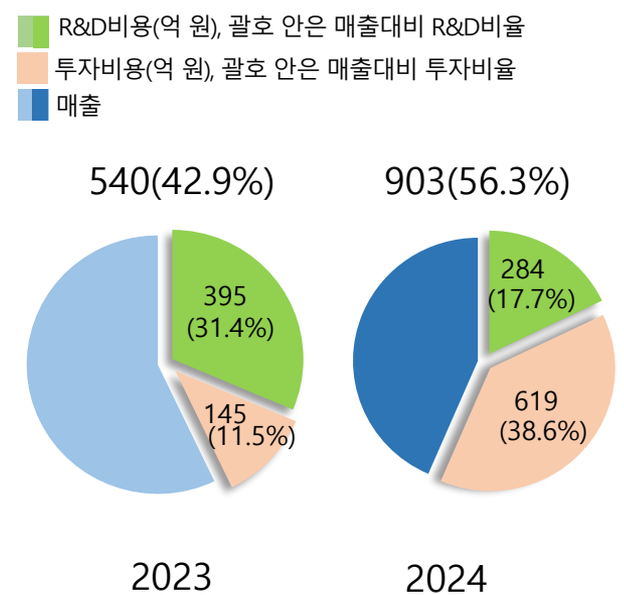
매출



영업이익



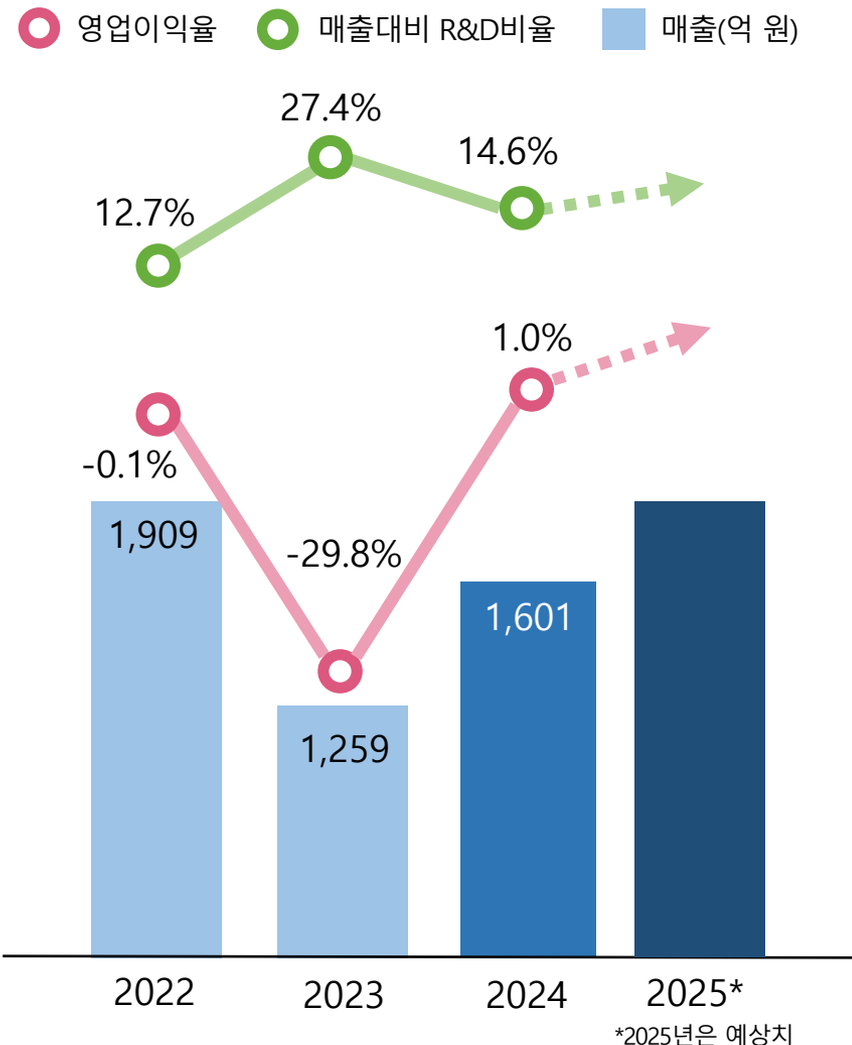
R&D 비용



- 전략적 영업활동과 업무 효율화로 2024년은 약 27%의 매출성장과 3년 만에 영업이익 흑자전환 달성
- 주요 제품군인 텍시드, 치옥타시드의 전년 대비 매출성장률은 181%로 크게 상승했으며, 2024년 8월 출시된 항정신병 신약 라투다가 매출성장과 영업이익 흑자 전환에 기여
- 공헌이익 기반의 품목 재구성을 통해 수익성과 효율성을 극대화하고, 신규 공급업체 발굴 등을 통해 구매원가 절감을 지속적으로 추진
- 자회사 콘테라파마는 파킨슨병 환자의 아침무동증 치료제인 CP-012와 카나반병 치료제인 CP-102 등 수익성 있는 주요 파이프라인을 중심으로 연구개발(R&D)에 집중

주요사항 및 사업전망

연결 매출, 영업이익율, R&D 비율 추이



주요사항

2024년 주요사항

- 항정신병 신약 라투다의 빠른 투입 및 성장으로 CNS 전략품목 매출 증대 (전년대비 약 42% 성장)
- 일반의약품의 온라인 직거래 및 CSO 전환을 통한 유통 방식의 다각화
- 제품별 공헌이익 기반으로 품목 재구성
- 국내외 신규 공급업체 발굴 등을 통한 구매 원가 절감

2025년 사업 전망

- No.1 제품군인 텍시드/치옥타시드의 외형확대와 라투다를 포함한 CNS 전략품목 매출 극대화
- 만성질환 분야의 신제품 발매를 통한 1차 의료기관 처방영역 확대
- 개량신약, 제네릭 개발을 통한 신성장 동력 발굴
- 다양한 Co-promotion 사업제휴를 통한 전문의약품 사업영역 확대
- 지속적인 생산 혁신 활동을 통한 제조 및 원가 경쟁력 향상

주요 경영 현황 – 중장기 성장전략

“성장과 혁신 (Expansion & Empowerment)”

1. 기존 비즈니스 확장 및 강화

- ✓ 텍시드/치옥타시드 블록버스터 브랜드 육성
- ✓ CNS No1 Brand Company 육성
- ✓ 만성질환 등 타 품목 활성화를 통한 매출 확장
- ✓ OTC, 헬스케어 사업 확장 및 유통채널 다각화

2. 개량신약 & 1st 제네릭 발매

- ✓ 내분비, 소화기, CNS 등의 당사 전략제품군 중심으로 미래의 포트폴리오 맵 구축하여 당사 전략에 부합하는 품목 발굴 및 확보
- ✓ 차별성과 경쟁력 있는 신제품의 발매와 판매 활성화 전략의 실행을 통한 매출 성장

3. 오리지널 Brand 확보

- ✓ 순환기, 당뇨, 호흡기, 정신과, 소화기 등 전통적으로 시장성이 높은 질환군 제품 대상
- ✓ 집중적인 파트너링 활동으로 오리지널 브랜드 확보하여 성공적인 진입 및 외형 성장 추구
- ✓ 경우에 따라 판권확보(공동판매, 독점판매) 혹은 과감한 판권구입 추진

4. 신약도입 또는 신규사업 진출

- ✓ 당사가 강점을 지닌 글로벌 파트너링 및 신약 도입 활동 지속으로 경쟁력 있는 신약 포트폴리오 확충
- ✓ 기존 사업과의 시너지를 활용하여 기존사업의 효율성과 수익성 극대화 또는 의료기기 등의 새로운 사업영역 진출



R&D 업데이트

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
	JM-010	CNS	파킨슨병 이상운동증	●————●						임상결과 활용방안 검토 중
	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	●————●						Ph1b 2024년 4분기 시작
	CP-102	Rare	카나반병	●————●						전임상
	기타	Rare	희귀질환	●————●						전임상
	AhR Antagonist	Oncology	고형암	●————●						효력시험 결과 2025년 상반기
	PKR Inhibitor	CNS	치매	●————●						선도물질 최적화

라투다정 (루라시돈) : 조현병 및 양극성 우울증 치료제

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

- ✓ 2024년 하반기 주요 상급종합병원 처방 목표 → 서울대병원, 세브란스병원, 강북삼성병원 등 96처 종합병원에서 약사 심위 통과 완료, 삼성서울병원, 충남대병원, 전북대병원, 경북대병원 등 전국 주요 상급종합병원 접수 및 심의 진행 중
- ✓ 2024년 연내 주요 전문 정신병원 원내처방 목표 → 현재 79처 원내 처방 중
- ✓ 국내 정신과 의원 주요 거래처에서 처방 목표 → 현재 520처 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 근거중심 학술 활동으로 주요 종합병원에서 빠른 코딩 및 처방 시작
- 주요 의원 대상 영업/마케팅 활동 집중으로 의원에서 조현병 및 양극성 장애 신환 확보

해외 종속회사/공동기업 운영현황

Contera Pharma

회사개요 : CP-012 (파킨슨 아침무동증 치료제)와 복수의 ASO 프로그램 (희귀 유전질환)을 비롯한 신경질환 파이프라인 중심의 연구개발사

2024년 4분기 업데이트 사항

- ✓ CP-012 Phase 1b 임상시험 시작
- ✓ RNA기반의 저분자화합물 개발 플랫폼 구축 및 신규 프로젝트 도출
- ✓ R&D 혁신과 투자 유치 강화를 위해 각 분야의 전문성과 경력을 갖춘 새 이사진 3명 영입

JaguAhR Therapeutics

회사개요 : 고행암을 타겟으로 하는 면역항암제를 개발하는 싱가포르 소재의 합작회사 (ASLAN과 공동설립)

2024년 4분기 업데이트 사항

- ✓ 아릴탄화수소수용체(AhR) 길항제에 대한 생체 내 효력시험 결과는 2025년 상반기 도출 예정
- ✓ 2024년 12월 말 기준 부광약품 75.02%, 기타 주주 24.98%로 구성

Protekt Therapeutics

회사개요 : 신경 퇴행 및 신경 염증성 질환의 새로운 치료제 개발에 주력하는 이스라엘 소재의 바이오텍

2024년 4분기 업데이트 사항

- ✓ 신약 후보 물질의 생체 내 효력 시험 결과, 선도물질 최적화가 필요하여 이에 대한 개발계획을 검토중

부광약품 R&D 활동 현황

부광약품 Organic R&D 강화

연구소의 연구인력과 인프라 강화 및 프로젝트 확보 진행중

- **신약 합성연구**

비임상 연구장비 도입 및 의약화학연구 강화, Biology 연구인력과 ADME 연구인력 확보를 통한 후보물질 검증 역량 강화

- **제제연구**

제제 및 분석연구 장비 도입 및 서방제형, 장기지속주사제 등 신규제형 개발

신속한 제품 포트폴리오 확보

- 신속한 판매용 제품 포트폴리오 확보를 위해 최근 타사의 허가권 3종(치매치료제, 당뇨치료제 및 간장용제) 양수 완료
- 2025년에는 허가권 양도양수, 공동개발 참여 및 판매협력(co-promotion)을 통해 신속한 판매용 제품 확보 계획

Global Open Innovation 전략

- **해외지사 Contera, Jaguahr, Protekt의 글로벌 R&D과제에 대한 성과도출 지향**
CP-012 (Contera), AhR antagonist (Jaguahr), PKR inhibitor (Protekt)의 연구결과에 따른 후속조치 실행
- **당사 연구소와의 공동연구 등 글로벌 신약도입 등의 글로벌 Open Innovation**
 - (1) 방출조절 등 formulation tech. 확보를 위한 해외 기술사와의 논의 및 AI를 활용한 discovery 연구협력
 - (2) 지속적으로 CNS, Oncology 등 유망 분야의 글로벌 신약개발 과제 탐색
- **의료기기, 전자약, AI solution 등 다양한 사업 기회 추구**



참고자료

APPENDIX - 2024년 손익 현황

연결

단위 : 억 원	2023	2024	YoY
매출액	1,259	1,601	27.1%
매출원가율(%)	62.6%	53.6%	
경상연구개발비	346	234	-32.4%
경상연구개발비비율(%)	27.4%	14.6%	
영업이익	-375	16	흑자전환
이익률(%)	-29.8%	1.0%	
당기순이익	-344	-27	적자지속
이익률(%)	-27.3%	-1.7%	

- R&D비용 : 2023년 395억 원 (31.4%), 2024년 284억 원 (17.7%)
- 별도와 연결의 영업이익 및 당기순이익의 차액은 종속회사 손상 및 연구개발비 차이

별도

단위 : 억 원	2023	2024	YoY
매출액	1,252	1,576	25.9%
매출원가율(%)	63.1%	53.2%	
경상연구개발비	155	99	-36.0%
경상연구개발비비율(%)	12.4%	6.3%	
영업이익	-172	170	흑자전환
이익률(%)	-13.7%	10.8%	
당기순이익	-191	-567	적자지속
이익률(%)	-15.3%	-36.0%	

- R&D비용 : 2023년 204억 원 (16.3%), 2024년 149억 원 (9.4%)

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

