

GC녹십자 경영실적

2024년 4분기



Disclaimer

본 자료의 재무 정보는 한국채택국제회계기준(K-IFRS)에 따라 작성된 연결 기준의 잠정 영업실적에 기초하여 작성되었습니다.

본 자료는 외부 감사인의 회계 감사가 완료되지 않은 상태에서 투자자의 편의를 위하여 작성된 자료이며, 내용 중 일부는 외부 감사인의 감사과정에서 달라질 수 있습니다.

본 자료는 미래에 대한 예상, 전망, 계획, 기대 등의 '예측 정보'를 포함하고 있습니다. '예측 정보'는 회사의 향후 경영현황 및 재무 실적 등에 관한 사항으로서, 환율·이자율 등의 변동을 포함한 국내외 금융시장의 동향 등 기타 불확실한 사정에 의해 영향을 받습니다.

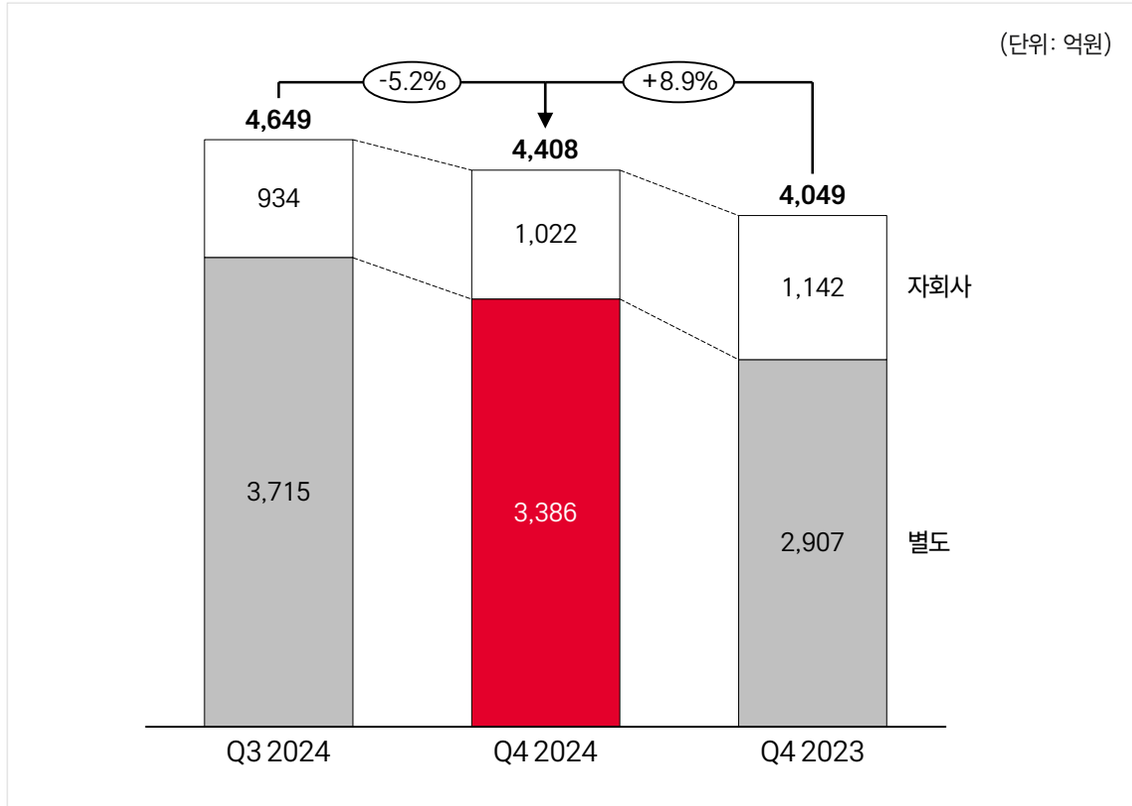
이러한 예측 정보는 그 성격의 불확실성으로 인해 실제 미래 실적과 향후 차이가 발생할 수 있음을 양지하시기 바랍니다.

2024년 연간 실적 요약

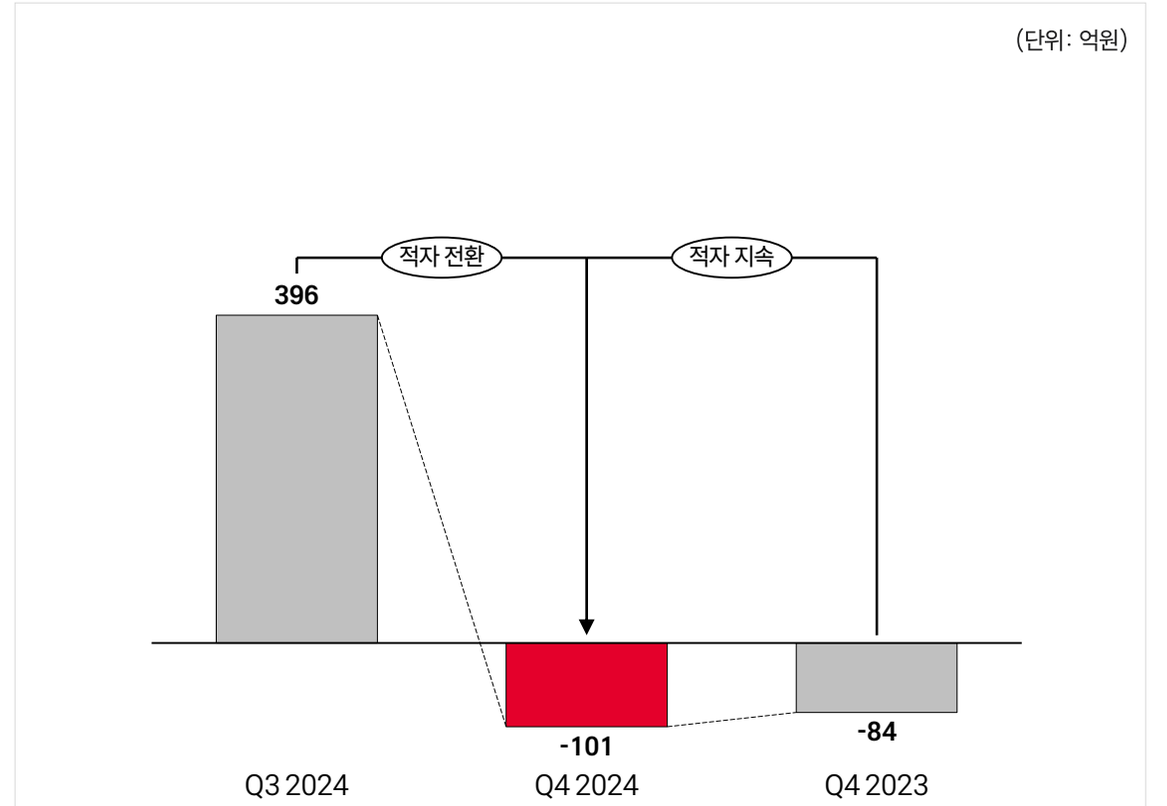
01

2024년 4분기 실적 요약(연결 기준)

4분기 매출



4분기 영업이익

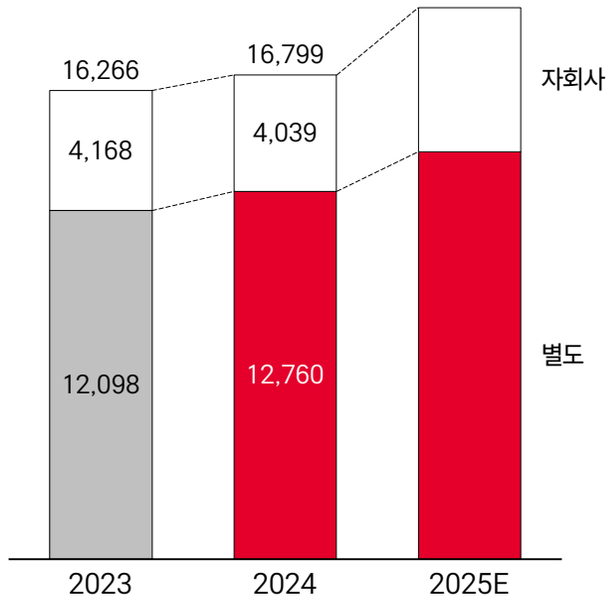


GC녹십자, Alyglo® 판매 개시에 따른 해외 혈액제제 매출 상승으로 외형 성장(YoY)
 자회사, 의정갈등 장기화에 따른 검체검사서비스 부문 매출 감소, R&D 비용 증가에 연결 영업이익 적자 지속(YoY)

2024년 연간 실적 요약(연결 기준)

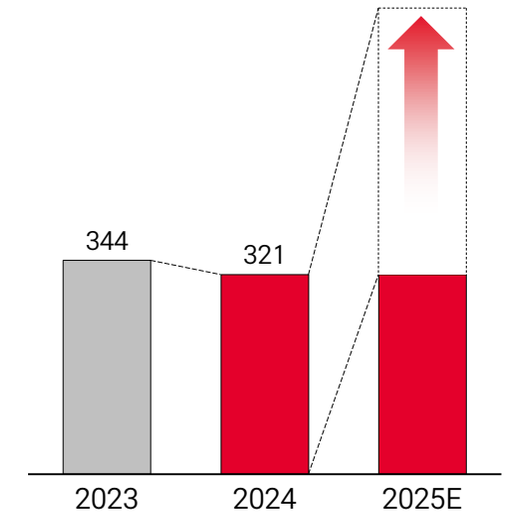
2024년 매출 및 영업이익

(단위: 억원)



[2024년 품목별 매출]

구분	2023년	2024년	전년비(%)
자회사 (GCBP USA, GC셀 등)	4,168	4,039	-3.10
혈액제제류	4,246	4,783	+12.65
백신류	2,659	2,560	-3.72
기타 전문약품	3,957	4,200	+6.14
일반약품 등	1,237	1,217	-1.62
합계	16,266	16,799	+3.28

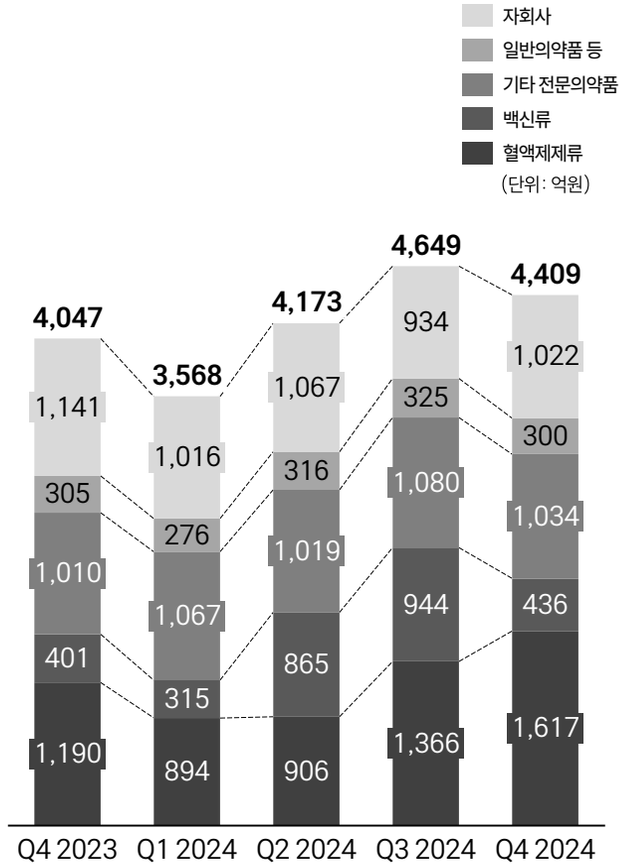


2024년: GC녹십자, Alyglo® 미국 시장 soft-landing 및 헨터라제 수출 정상화에 따른 실적 개선

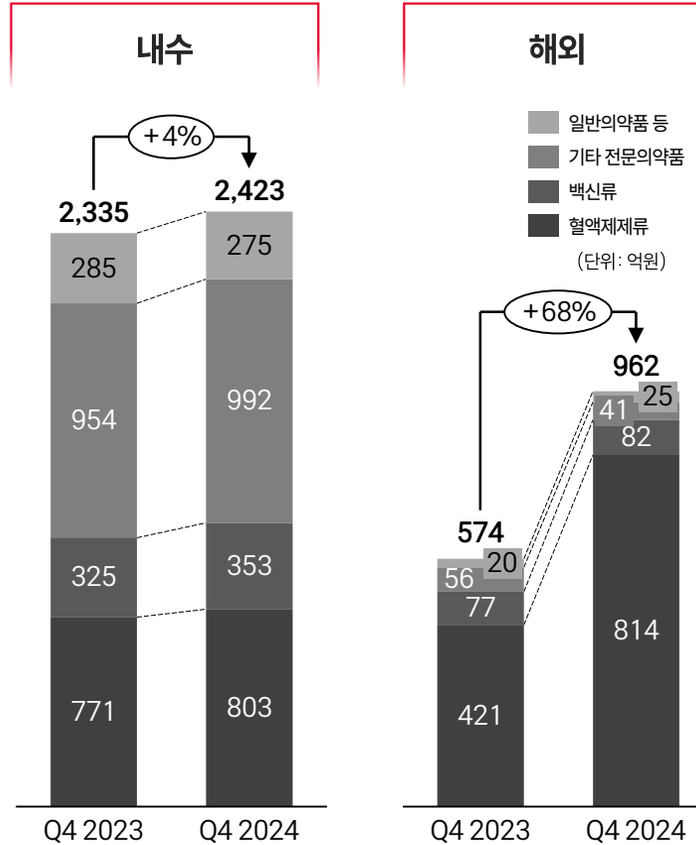
2025년: Alyglo® 마케팅 및 영업력 강화 통한 성장 확대 / 국내,외 고마진 제품 외형 확대
자회사 경영효율화 통한 이익 구조 개선

2024년 연간 실적 요약(연결 기준)

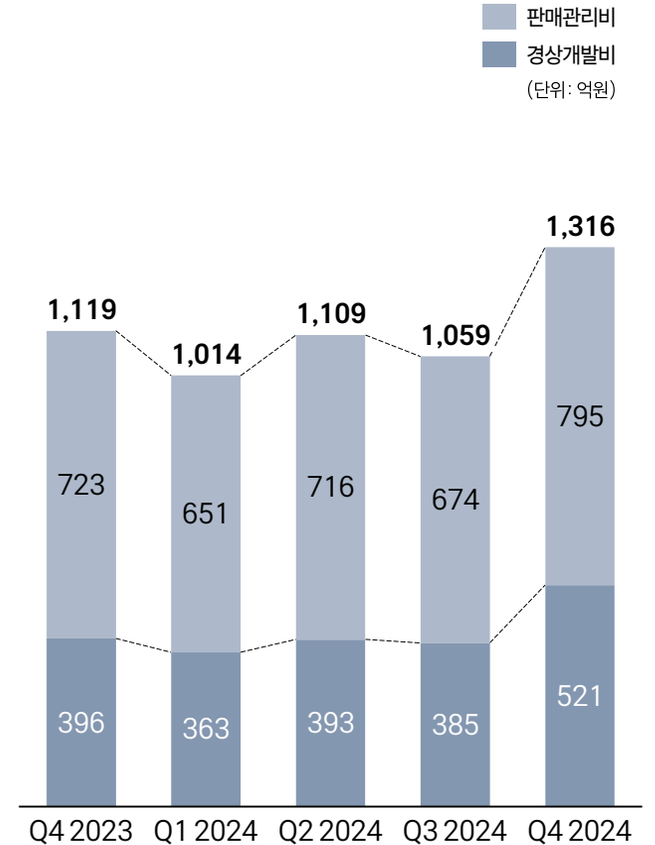
분기별 품목별 매출



4분기 별도 품목별 내수/해외 매출



분기별 판관비



요약 손익계산서

(단위: 억원)

연결 기준

	4분기							
	Q4 2024	Q3 2024	Q4 2023	QoQ(%)	YoY(%)	FY2024	FY2023	YoY(%)
매출	4,409	4,649	4,049	(3.4)	+10.9	16,799	16,266	+3.3
매출이익	1,215	1,455	1,035	(16.5)	+17.4	4,819	4,846	(0.6)
판관비	1,316	1,059	1,119	24.3	+17.6	4,498	4,502	(0.1)
영업이익	(101)	396	(84)	(125.5)	적자 지속	321	344	(6.7)
법인세차감전계속사업이익	(443)	429	(292)	(203.3)	적자 지속	(411)	(271)	적자 지속
당기순이익	(386)	358	(186)	(208.9)	적자 지속	(426)	(198)	적자 지속

(단위: 억원)

별도 기준

	4분기							
	Q4 2024	Q3 2024	Q4 2023	QoQ(%)	YoY(%)	FY2024	FY2023	YoY(%)
매출	3,386	3,715	2,908	(8.9)	+16.4	12,760	12,098	+5.5
매출이익	902	1,226	635	(26.4)	+42.0	3,661	3,443	+6.3
판관비	876	742	747	+18.1	+17.3	3,060	3,237	(5.5)
영업이익	26	485	(112)	(94.6)	흑자 전환	601	206	+191.7
법인세차감전계속사업이익	(62)	379	(181)	적자 전환	적자 지속	265	52	+409.6
당기순이익	(110)	290	(87)	적자 전환	적자 지속	212	72	+194.4

재무상태표

연결 기준

(단위: 억 원)

	2024년	2023년
자산 총계	27,439	26,433
유동자산	12,009	10,391
현금 및 현금성자산	226	497
비유동자산	15,429	16,042
부채 총계	12,629	11,035
유동부채	7,497	8,624
비유동부채	5,132	2,411
장단기차입부채	7,174	6,032
자본 총계	14,810	15,399
자본금	584	584
자본잉여금	3,962	3,936
이익잉여금	8,153	8,730

별도 기준

(단위: 억 원)

	2024년	2023년
자산 총계	22,216	21,013
유동자산	9,995	8,492
현금 및 현금성자산	4	170
비유동자산	12,221	12,522
부채 총계	9,759	8,463
유동부채	5,396	6,795
비유동부채	4,363	1,668
장단기차입부채	5,785	4,948
자본 총계	12,457	12,550
자본금	584	584
자본잉여금	3,220	3,220
이익잉여금	9,003	9,095

Business Key update

02

4분기 Key update



혈액제제 Full-value chain 확보

ABO홀딩스(8개 혈장 센터) 인수

원료 수급부터 완제품 판매까지
value chain 마련



헌터라제 ICV 러시아 허가

IV+ICV 두 제형 허가 완료

추가 국가 확장 드라이브



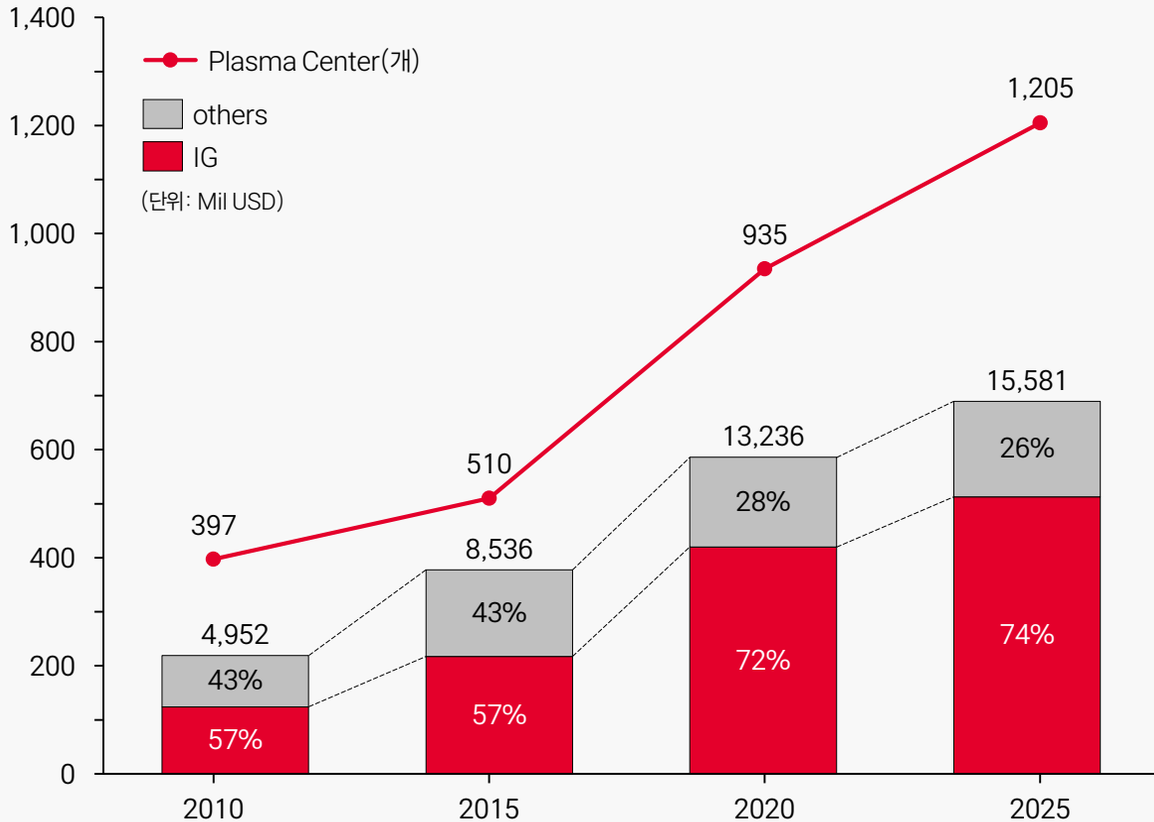
R&D: I&I Inflammation and Immunology

자체 파이프라인
: 희귀질환 강화

오픈이노베이션
: 면역/염증질환 영역으로 확대

꾸준한 증가세의 미국 내 혈장 센터(Plasma Center)

미국 혈장 센터 수 및 혈액제제 시장규모



Source: Marketing Research Bureau(MRB). THE PLASMA PROTEINS MARKET IN THE UNITED STATES 2023

미국 내 혈장 센터 지속 증가

- ① 혈액제제에 대한 수요 증가에 따른 혈장 센터 확대
→ 특히, Immunoglobulin에 대한 수요가 크게 늘어남
- ② Big4 기업이 전체 혈장 센터의 84%를 차지
- ③ 글로벌 기업으로 도약 위해 혈장 센터 확보는 필수 요소

ABO홀딩스

- ① GC녹십자 100% 자회사로 인수(1/31 기준)
- ② 미국 내 8개 혈장 센터 보유
→ NJ, CA, UT, TX 각 주에 2개씩 혈장 센터 보유
→ TX 혈장 센터는 건설 중, 6개의 혈장 센터 운영 중
→ 2026년 8개 혈장 센터 정상 운영 기대

혈액제제 Full Value Chain 확보

원료 혈장 수급



ABO홀딩스

- 자체 혈장 조달
: 혈장 공급 불확실성 해소
: 중장기 원가율 개선
- 혈장 센터 8개 보유
New Jersey(2)
Utah(2)
California(2)
Texas(2) – 건설 중

혈액제제 생산



GC녹십자

- IGIV, Albumin 포함
14개 혈액제제 제품 생산
- PD(Plasma Derivatives)
1관/2관, 2개 공장 가동 중
- 1관: Alyglo® 전용 공장
2관: 국내+ RoW 공장

완제품 충전&포장



GC녹십자

- 오창공장 자체 시설 통한
충전 및 포장 진행
- 원료 조달부터 완제품 생산까지
평균 6~7개월 소요

마케팅&판매



GC녹십자 GC Biopharma USA

- GC녹십자: 국내 및 RoW
- 총 26개 국가 판매
- GC Biopharma USA: 미국
- 42개 주 이상
Alyglo Coverage 기대
- PBM 및 SP 계약 지속 타진

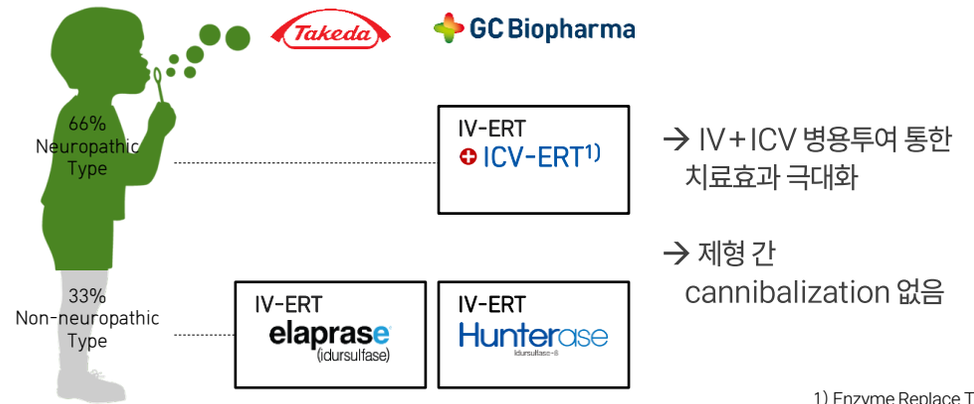
헌터라제 ICV, 러시아 허가 승인

- 헌터라제 IV(12)
- ★ 헌터라제 ICV(2)



헌터라제 수출 국가 확대

- ① 2023년 국내 정식허가 이후, 수출 국가 등록 신청 건수 증가
 - 임상 3상 데이터 확보
 - 탄탄한 임상 자료 기반한 국가 확대 전략
- ② 미충족 의료 수요(unmet needs) 높은
중증 헌터증후군 환자용 ICV제형 다국가 진출 진행 중



R&D: Inflammation and Immunology

다양한 질환으로 적응증 확장

	NOVEL PHARMA	Hanmi	DONG-A ST	NOVELTY NOBILITY	KANAPH Therapeutics Inc.	NEX-I
적응증	산필리포증후군 (MPS IIIA)	파브리병	비공개	지도모양 위축증 (위축성 황반변성)	고형암	면역치료제 불응성 암
Modality	ERT	ERT	mRNA/LNP	비공개	이종항체 ADC	ADC
경쟁력	ICV 제형 (severe type 환자 타겟)	월 1회 피하주사용법	First-In-Class	Novel target	Novel linker 기술 적용	First-In-Class
Status	US, KR, JP 1상 승인 First-Patient-In	US 1/2상 승인 KR 1상 승인	Discovery	Discovery	Discovery	Discovery

R&D PIPELINE

	Preclinical	Phase I	Phase II	Phase III	Registration/Approved
Plasma Derivative (혈액제제)	GC5125A 미국 vWF 결핍증 치료제			GC5107D 미국 PID 치료제(소아)	GC5107B 미국 PID 치료제
Vaccine (백신)	GC4002A 한국 mRNA Flu 백신		MG1120/CRV-101 글로벌 대상 포진 백신		MG1111 글로벌 수두 백신
			MG1111C 한국 수두 백신 (추가임상)		GC1109 한국 탄저 백신(NDA 제출)
					GC3107A 한국 BCG 백신(NDA 제출)
Innovative medicine (혁신 신약)	GC2126A US 강글리오시드증 치료제	MG1113A 한국 혈우병 A/B 치료제	GC1134A 미국 파브리병 치료제	GC1138A 미국 글렌즈만 혈소판무력증 치료제	GC2127A 한국 알라질 증후군 치료제
		GC1123B 한국 중증 헌터증후군 치료제			GC1101 중국 재조합 혈우병A 치료제
		GC1130A 글로벌 산필리포증후군 치료제			GC1111F 한국 헌터증후군 치료제(정식 허가)