

부광약품

Fact Book
2025년 1분기



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 회사 소개

회사 개요
기업 연혁
주주현황 및
주가변동추이
VISION
성장 전략 및 동력

04 주요경영현황

Highlights
1분기 손익 현황
분기별 실적 추이
주요 경영 현황
- 유상증자
지속 가능 경영

02 연구개발

R&D 전략
글로벌
오픈이노베이션 현황
글로벌 네트워크
콘테라파마
재규어 테라퓨틱스
프로텍트 테라퓨틱스
투자 포트폴리오

05 참고자료

요약 연결 재무상태표
OCI와의 공동경영

03 파이프라인

주요 R&D
파이프라인
라투다
해외 종속회사/
공동기업 운영현황
CP-012
자체 제제개발
전략
합성신약
연구 추진 전략
합성신약
파이프라인

회사소개

회사 개요



대표이사

이제영

설립일

1960년 10월 17일

주요사업

의약품 및 의약외품 제조 판매

주식수

68,454,671주

인력현황

611명

*2025년 3월 말 기준



본사 부광약품

소재지 서울특별시 동작구 상도로 7



연구시설 연구소

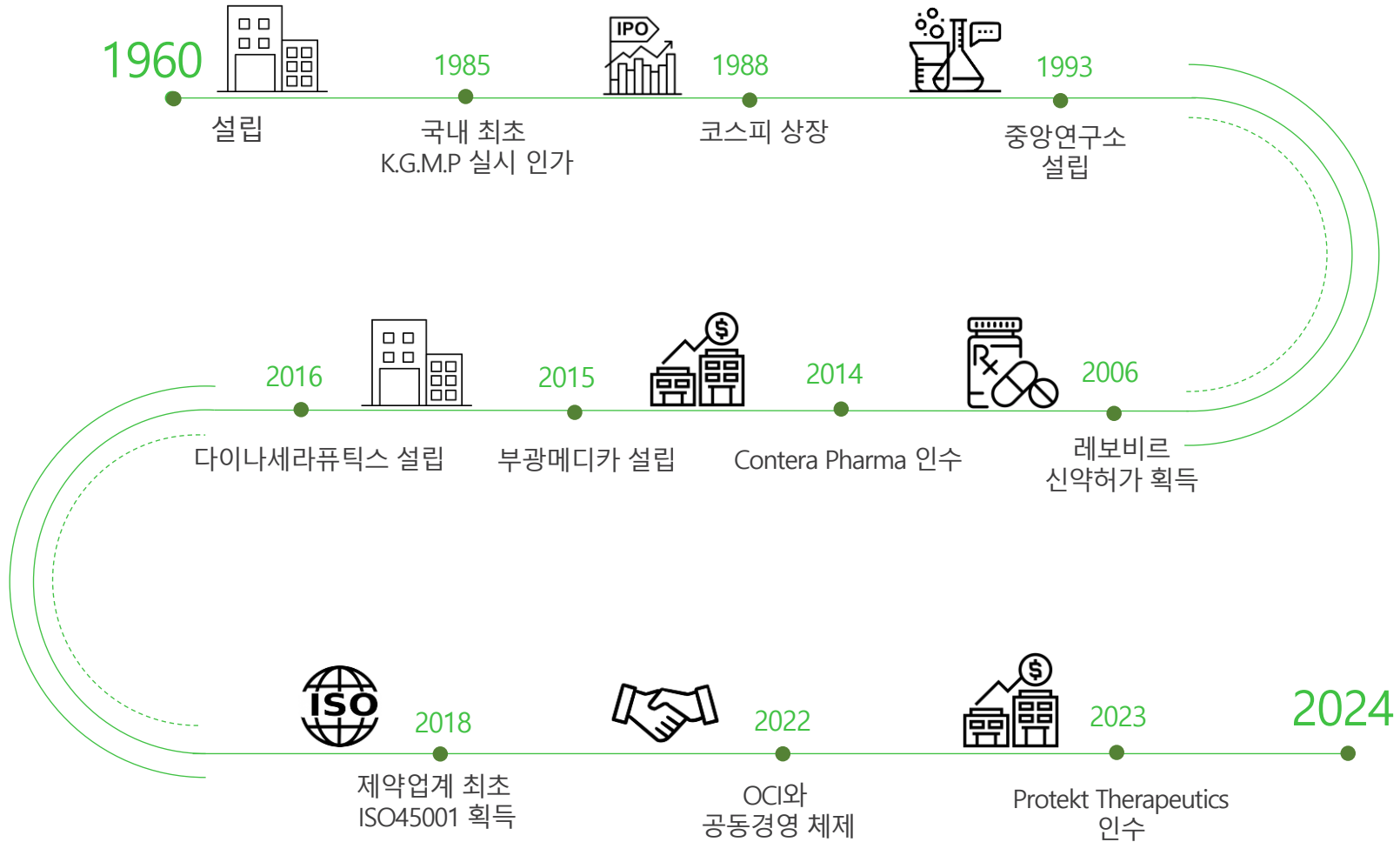
소재지 서울특별시 동작구 상도로 7



생산시설 공장

소재지 경기도 안산시 단원구 능안로 47

기업 연혁



주주 현황 및 주가 변동 추이

주주 현황

68,454,671주

발행 주식수

2,666억 원

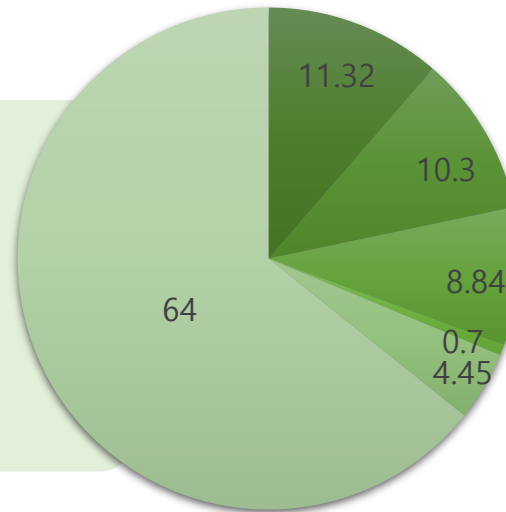
시가총액

29억 원

일평균 거래액

4.31%

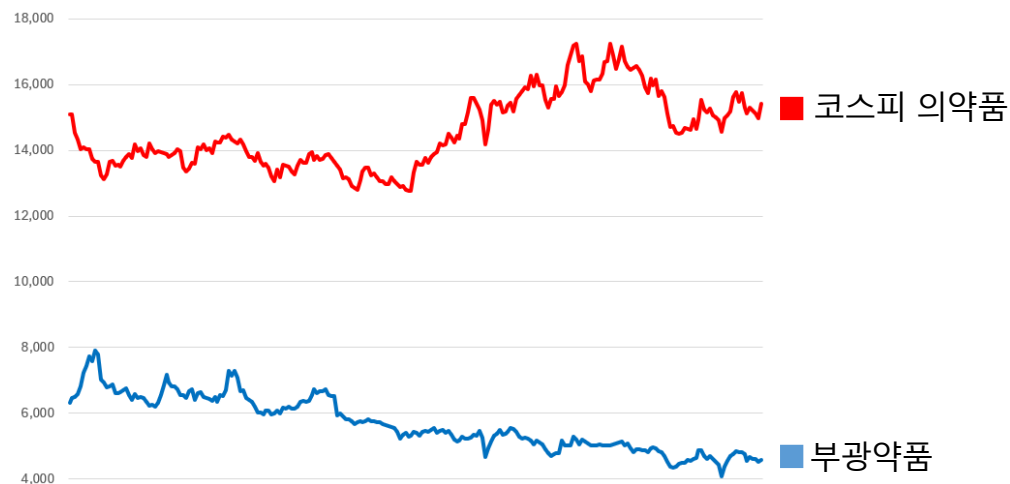
외국인 지분율



OCI홀딩스(주)
김동연
정창수
국민연금공단
외국인
기타

*2025년 3월 말 기준

주가 변동 추이 (2024년 1월 1일 ~ 2024년 12월 31일)



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 아침무동증, 파킨슨병, 알츠하이머 등
- 항암제: 면역항암제

투자 포트폴리오 보유

- 자회사, JV, 리서치 콜라보레이션, 지분투자, 간접 투자 등 다양한 형태

R&D
Investment
Focus

CNS
Oncology

다양하고 특색있는 Company Portfolio 구성

**Contera
Pharma**

Positive outcome from ongoing clinical study for CP-012
Novel therapy from RNA platform

JaguAhr

L/O or acquisition of the company after CD nomination

Protekt

L/O or acquisition of the company after CD nomination

**Bukwang
Medica**

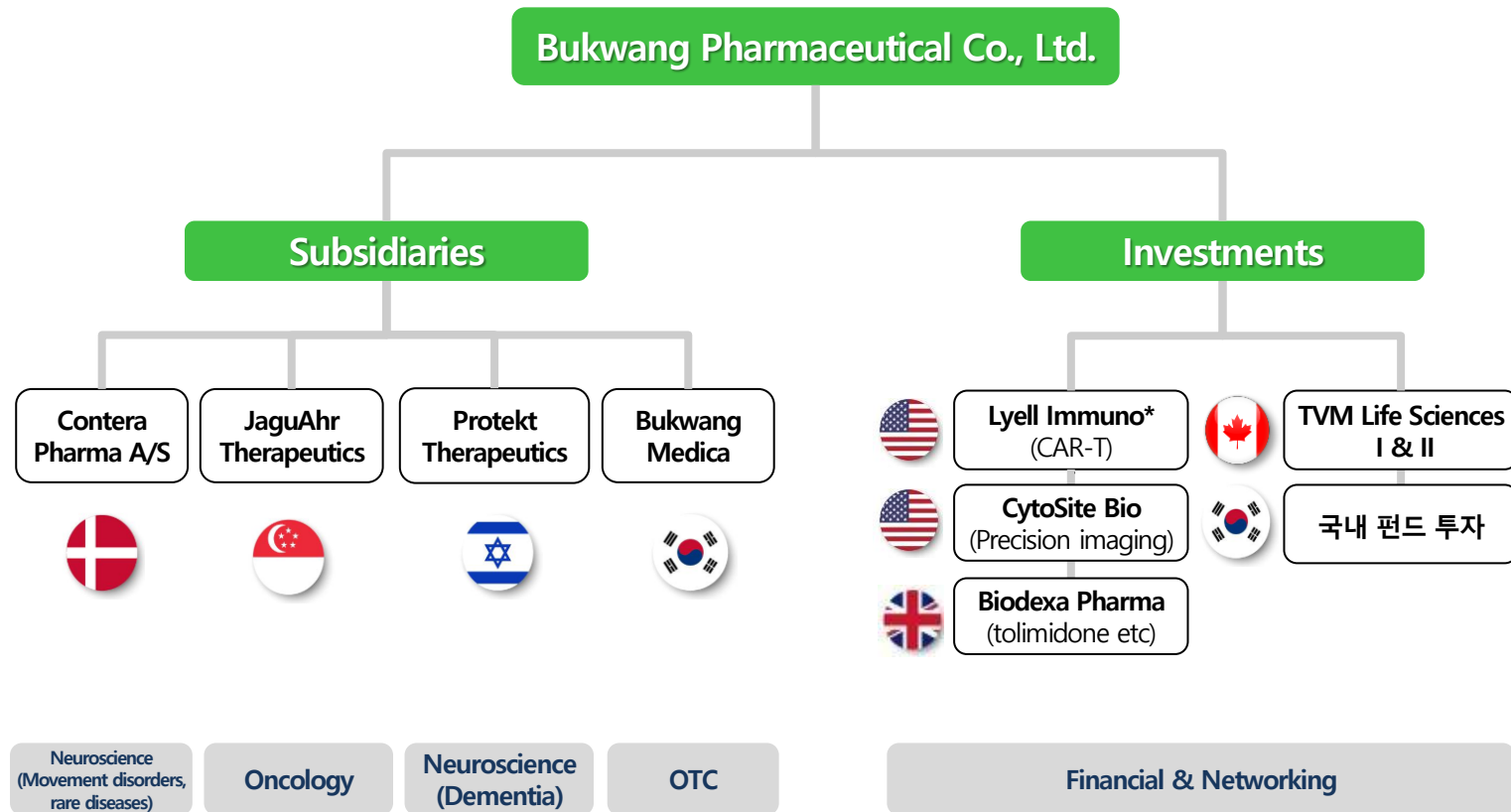
Growth of consumer health business

주요 자회사 및 연구개발

R&D 전략 : 글로벌 오픈 이노베이션



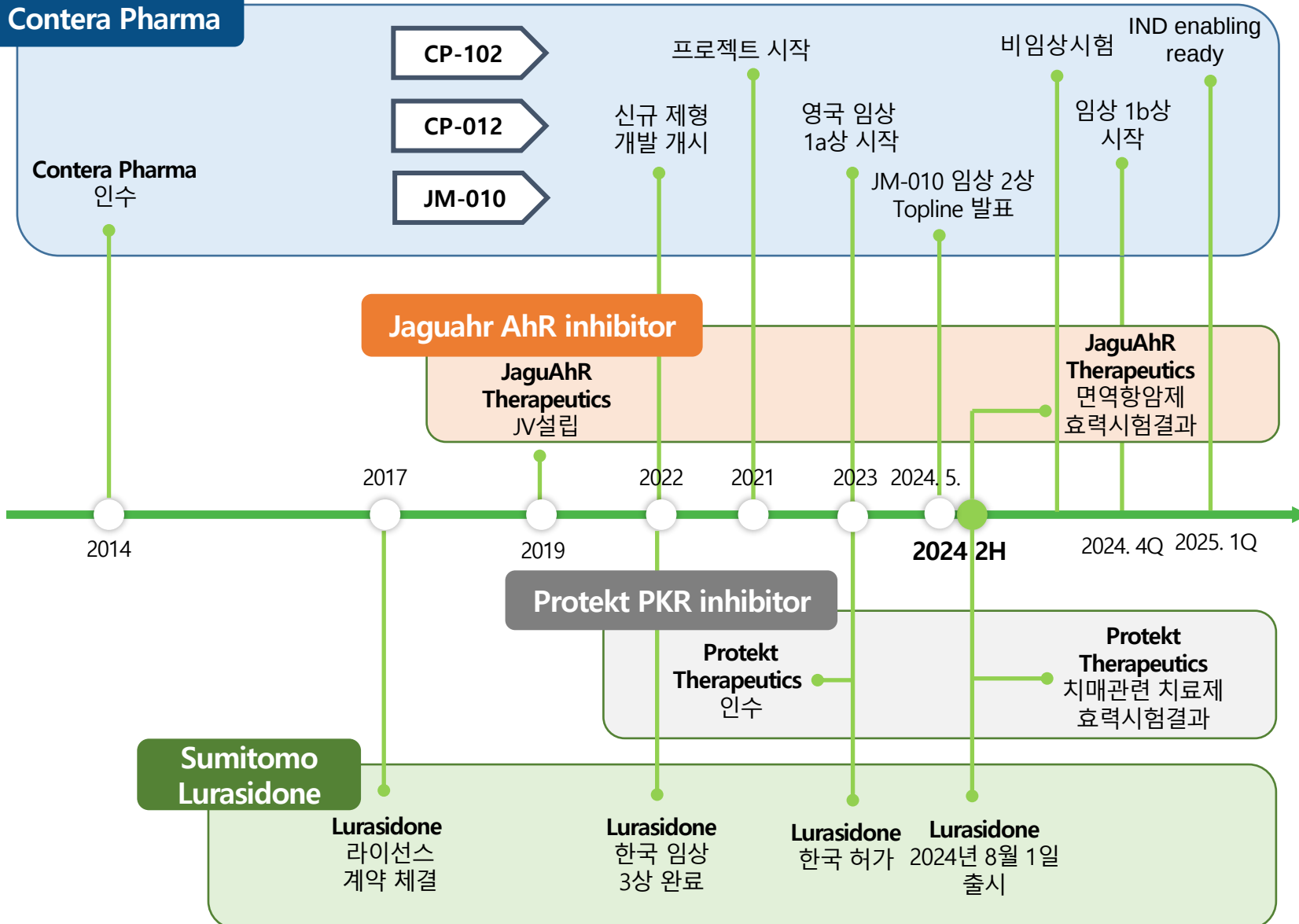
오픈 이노베이션에 따른 회사 구조



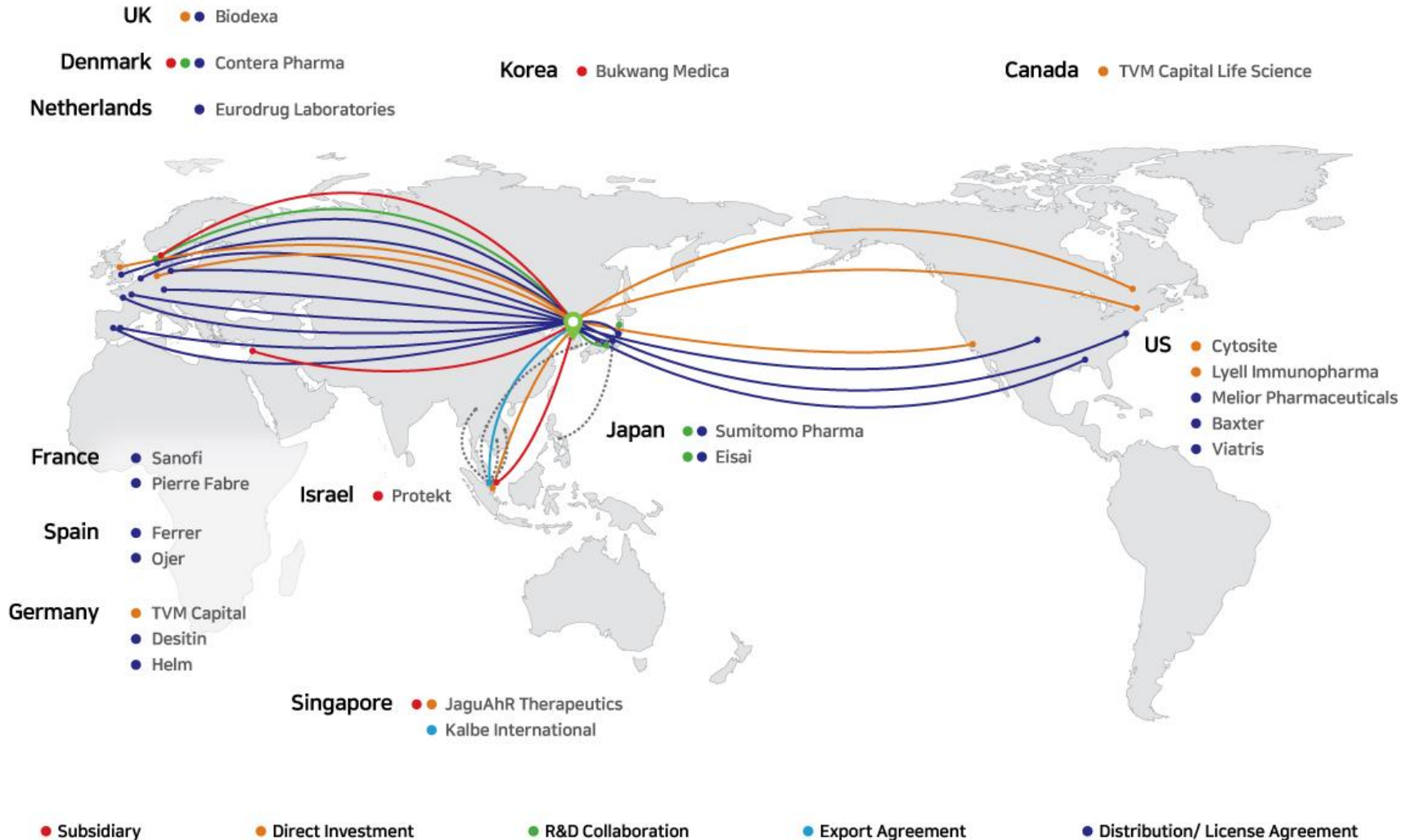
*아사가 지분 투자한 ImmPACT Bio USA Inc.("ImmPACT")는 2024년 10월 24일 Lyell Immunopharma Inc.("Lyell")와 합병 계약(Agreement and Plan of Merger)을 체결하여 ImmPACT는 Lyell의 완전 자회사가 됨.

글로벌 오픈이노베이션 현황

Contera Pharma



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

법인 운영현황

- 당사에서 2024년 하반기 약 74억원 규모 유상증자 진행하였으며, 현 지분율은 99.33%
- 아침 무동증 치료제 CP-012의 임상개발과 전임상 단계 ASO 프로그램의 연구개발 추진을 위해 다양한 형태의 Open Innovation 방안 모색중

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.
- 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**

콘테라파마 파이프라인

RNA FRANCHISE

Project	Mechanism	Modalities	Indication	Discovery	Preclinical	Phase I	Phase II	Partner
CP-102	RNA silencing	ASO	Canavan disease					In-house
CP-101	RNA silencing	ASO	Metachromatic leukodystrophy					In-house
CP-301	RNA splicing	SMOL#	Charcot-Marie-Tooth (CMT)					Vernalis** RESEARCH
CP-106	RNA silencing	ASO	Trigeminal neuralgia (TGN)					In-house
CP-107	Undisclosed	ASO/SMOL#	Familial cerebral cavernous malformations (FCCM)					In-house
CP-108	Undisclosed	ASO	Amyotrophic lateral sclerosis (ALS)					In-house

PARKINSON'S DISEASE FRANCHISE

CP-012	Fixed dose combination	SMOL#	Morning OFF in Parkinson's disease					In-house*
--------	------------------------	-------	------------------------------------	--	--	--	--	-----------

* License to formulation technology with BDD Pharma, UK

** Contera Pharma has the first option right to enter exclusive worldwide license

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)*

진행 현황

- 2019년 JaguAhR Therapeutics 설립
- 2019-2022년 선도물질 최적화
- 2022년 Back-up compound 도출
- 2023년 신약후보물질 최종 선정
- 2024년 생체 내 효력시험 진행중
- **2025년 아릴탄화수소수용체(AhR) 길항제에 대한 생체 내 효력시험 결과는 2025년 하반기 도출 예정**

지분율

- 부광약품 75.02%, 기타 주주 24.98% (2025년 3월말 기준)
- 이사회 : 부광 3명 (의장 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 라이선싱
- 2019년 유효물질 도출
- 2020년 후향적 바이오마커 임상 연구 개시
- 2021년 초기 선도물질 도출
- 2023년 선도물질 최적화 완료
- **2024년 생체 내 효력시험 결과 확보**
- **2025년 미국 소재 대학과 신규 희귀신경질환 적응증에 대한 연구 협력 진행 중**

지분율

- 부광약품 지분 96.73% 보유 (2025년 3월말 기준)

Investment Portfolio

Company	Area	Pipeline	Discovery	Non-clinical	Phase 1	Phase 2	Phase 3	NDA	FDA Approval
Lyell Immuno pharma	CAR-T (oncology)	IMPT-314 (CD19/20 CAR-T)	B-Cell Lymphoma			Fast Track			
		LYL119 (ROR1 CAR-T)	ROR1+ Solid tumor						
Cytosite	Imaging for oncology	¹⁸ F-V2 (CSB-321)	Precision imaging						
Biodexa	Endocrinology	Tolimidone	Type 1 Diabetes						
	Rare diseases/ Cancer	eRAPA (rapamycin)	Familial Adenomatous Polyposis (FAP)						
			Non-Muscle Invasive Bladder Cancer						
			Diffuse Midline Glioma						
		MTX110	Glioblastoma			Fast Track			
			Medulloblastoma						
TVM LSI I-II	Various	Multiple Portfolio Co.	Multiple programs in various development stages						

*Fast Track: 중대한 질환의 치료를 위한 신약에 대해 심사절차를 가속하는 제도

*아사가 지분 투자한 ImmPACT Bio USA Inc.("ImmPACT")는 2024년 10월 24일 Lyell Immunopharma Inc.("Lyell")와 합병 계약(Agreement and Plan of Merger)을 체결하여 ImmPACT는 Lyell의 완전 자회사가 됨.

파이프라인

주요 R&D 파이프라인

회사	파이프라인	분야	적응증	개발 단계						Next Milestone
				Discovery	Predclinical	Ph1	Ph2	Ph3	허가	
	Lurasidone	CNS	조현병/ 양극성 장애							2024년 8월 1일 출시 완료
	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 하반기
	PKR Inhibitor	CNS	치매							선도물질 최적화

라투다정 (루라시돈) : 조현병 및 양극성 우울증 치료제

적응증

- 일본 Sumitomo Pharma 社가 개발한 개발한 비정형 항정신병 약물
- 조현병과 제1형 양극성 우울증

계약 내용 및 시장규모

- Sumitomo Pharma의 한국 독점 라이선스 계약 체결 (2017년 4월)
- 2010년 10월 FDA 승인 후, 2022년 북미 매출 USD 1.5 Bll 달성
- 53개 국가 발매

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
- 2025년 3월 전국 정신과에서 처방 진행 중

CNS 영업 전문 조직 강화

- 코딩 된 종합병원에서 라투다의 처방을 활성화 하기 위한 CNS 영업 활동 강화
- 2025년 인원 확대를 통해 전문적인 영업조직 구성과 운영을 통해 부광약품 CNS 포트폴리오*의 처방 확대 기대
- 주요 정신과 전문병원 및 소아정신과 의원 집중 처방 증대 전략

*NDA : New drug application으로 품목허가신청을 뜻함

*주요 CNS 포트폴리오 : 우울증 치료제 익셀, 불면증 치료제 잘레딕, 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

- ✓ 2025년 1Q 주요 상급종합병원 처방 목표 → 서울대병원, 세브란스병원, 강북삼성병원 등 121처 종합병원에서 약사 심위 통과 완료, 아산병원, 서울성모병원 등 전국 주요 상급종합병원 접수 및 심의 진행 중
- ✓ 2025년 연내 모든 전국 종합병원 원내처방 목표 → 현재 101처 원내 처방 중
- ✓ 2025년 연내 주요 전문 정신병원 원내처방 목표 → 현재 81처 원내 처방 중
- ✓ 국내 정신과 의원 주요 거래처에서 처방 목표 → 현재 650처 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
- 25년 진행될 정신건강의학과 주요 학회에서 industrial session 에서 라투다 발표
- 코딩 된 종합병원에서 학술 디테일을 통한 처방 활성화
- 주요 의원 대상 영업/마케팅 활동 집중으로 의원에서 조현병 및 양극성 장애 신환 확보
- 소아정신건강의학과에서 라투다 처방을 위한 활동 강화

해외 종속회사/공동기업 운영현황

Contera Pharma

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

2025년 1분기 업데이트 사항

- ✓ CP-012 Phase 1b 임상시험 진행
- ✓ RNA 기반의 저분자화합물 개발 플랫폼 구축 및 신규 프로젝트 도출
- ✓ CP-102 (CP0014753), 카나반병 치료를 위한 전임상 후보물질로 선정

JaguAhR Therapeutics

회사개요 : 고형암을 타겟으로 하는 면역항암제를 개발하는 싱가포르 소재 바이오텍

2025년 1분기 업데이트 사항

- ✓ 아릴탄화수소수용체(AhR) 길항제에 대한 생체 내 효력시험 결과는 2025년 하반기 도출 예정
- ✓ 2025년 3월 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

2025년 1분기 업데이트 사항

- ✓ 미국 소재 대학과 신규 희귀신경질환 적응증에 대한 연구 협력 진행 중

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 증상으로, 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



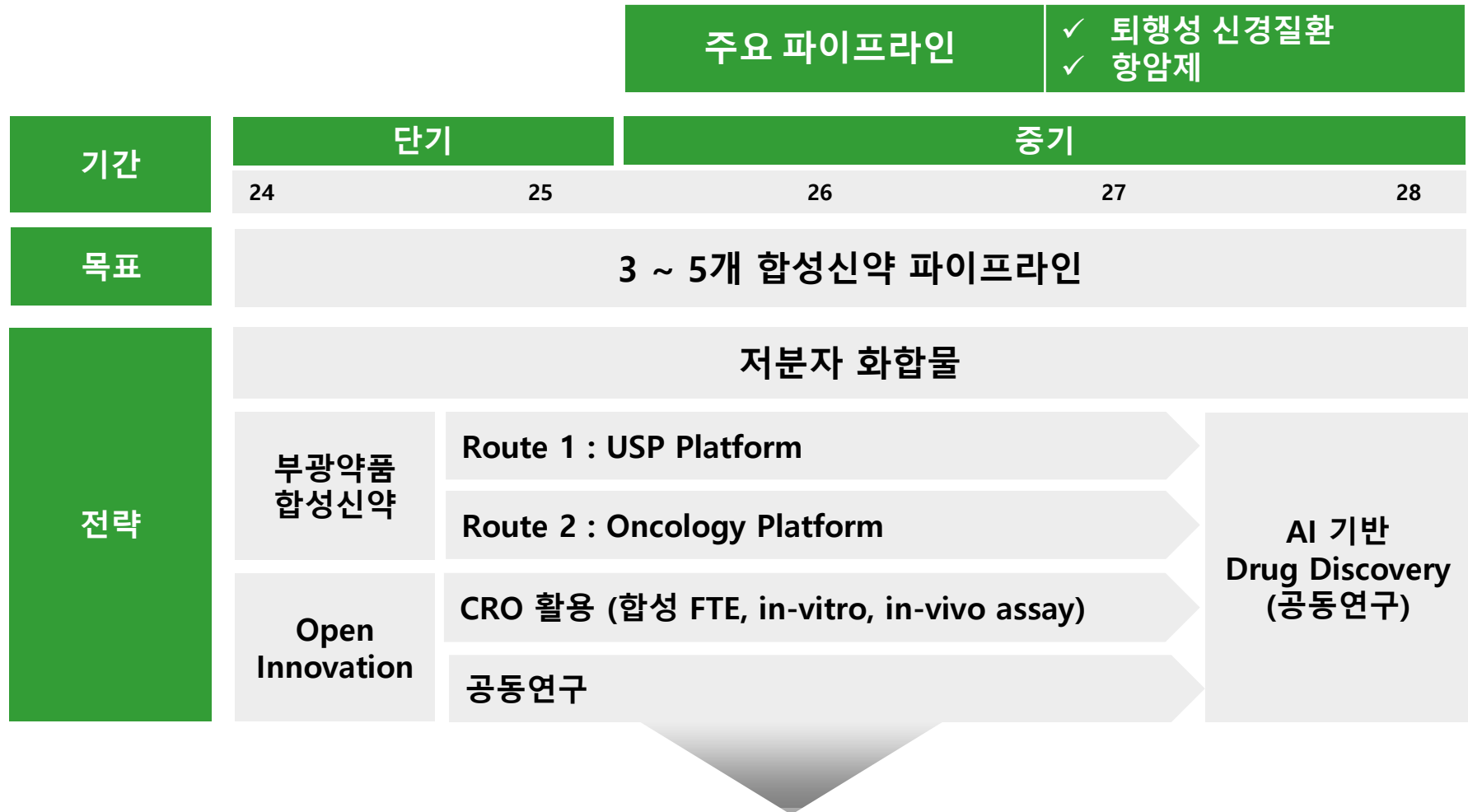
지속적으로 성장하고 있는 파킨슨병 시장에서의
중요한 글로벌 상업화 기회 존재

자체 제제개발 전략

- 당사에서 경쟁력 있는 분야인 CNS, 당뇨병성 신경병증 치료제에 집중하여 제제기술을 적용한 연구 진행
- 장기 지속형 주사제는 해당 질환의 미충족 수요를 해결하기 위해 내외부 종합적인 연구방향 설정
- 이외에도 차별성 있는 매출 증대에 기여하는 제네릭 의약품의 조기 발매를 목표로 함

분류	세부사항	진행 상황
복합제	당뇨병성 신경병증 치료제	
제형변경	항암제 (연질 → 정제)	초기 제제연구 검토
제어방출	항전간제 (BID → QD)	
투여경로변경	조현병(경구 → 장기 지속형 주사)	공동개발사 및 자체 연구 검토

합성신약 연구추진 전략



Open Innovation으로 연구영역 확장 효과와 효율성 개선

합성신약 파이프라인

Program	프로젝트	Indications	Hit	Hit to Lead	Lead Opt	Pre-clinic	진행상황 (Anticipated)
USP30 program	BUK-001	파킨슨병					Lead 도출 단계
	BUK-002	Mitochondrial dysfunction* disease					Lead 도출 단계

*Mitochondrial dysfunction: 알츠하이머, 제2형 당뇨, 퇴행성 신경 및 대사질환

- 파킨슨병을 치료하기 위한 USP30저해제를 개발 중이며 Lead 물질 도출완료, 동물 및 독성연구단계
- 미토콘드리아 기능장애 질환 치료제를 개발 중이며 Hit 단계
- 그 외 다양한 분야의 치료제 개발을 위한 내부과제 진행중

주요경영현황

Highlights

- 1분기 연결 기준 매출 478억 원, 영업이익 30억 원을 기록하며 작년 동기 대비 매출은 39% 증가하였으며 영업이익은 흑자전환
- 덱시드와 치옥타시드가 1분기 동안 전년 동기 대비 약 234%의 매출 성장을 기록하며 실적 반등과 수익성 회복 견인
- 항정신병 신약 라투다는 상급종합병원 110곳에서 처방이 개시되었고 의원급에서도 50% 이상의 커버리지를 확보하며 순조롭게 시장에 안착 중
- CNS 전략제품 성장률은 17%로 시장 성장률 3%를 크게 상회
- 2030년 Top 20 제약사 도약을 목표로 안정적인 의약품 공급 체계 구축과 연구개발 역량 강화를 위해 1,000억 원 규모의 주주배정 유상증자 진행중
- 3월 28일 최초 증권신고서 제출이후, 4월 11일 정정신고서를 제출하였으며 주요정정 사항은 (1) 소액주주 보호, (2) 최대주주의 참여여부, (3) 시장상황 변화 반영 등임
- 자회사 콘테라파마의 파킨슨 아침무동증 치료제 CP-012은 영국에서 순조롭게 임상 1b상을 진행 중이며, 카나반병 치료를 위한 전임상 후보물질 선정 완료

2025년 1분기 손익 현황

별도

단위 : 억 원	1Q '24	1Q '25	YoY
매출액	340	438	28.9%
매출원가율(%)	54.5%	53.1%	
경상연구개발비	27	19	-28.2%
경상연구개발비비율(%)	8.0%	4.4%	
영업이익	21	59	188.1%
이익률(%)	6.1%	13.5%	
당기순이익	20	28	40.9%
이익률(%)	5.8%	6.4%	

- R&D비용 : 2024년 1분기 39억 원(11.3%) 2025년 1분기 32억 원(7.4%)

연결

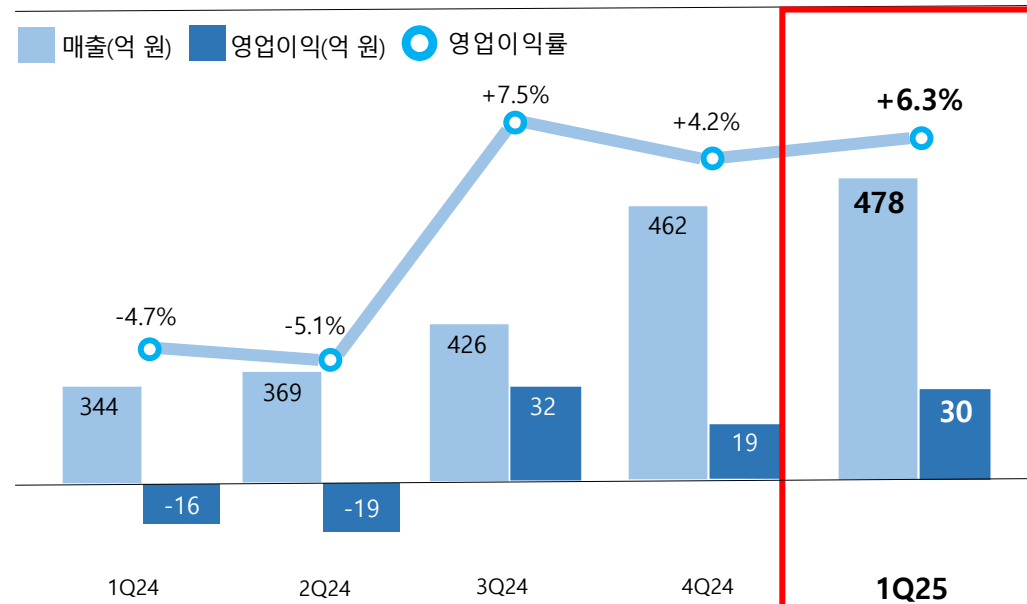
단위 : 억 원	1Q '24	1Q '25	YoY
매출액	344	478	39.0%
매출원가율(%)	54.5%	56.3%	
경상연구개발비	61	45	-26.5%
경상연구개발비비율(%)	17.6%	9.3%	
영업이익	-16	30	흑자 전환
이익률(%)	-4.7%	6.3%	
당기순이익	-26	-1	95.7%
이익률(%)	-7.4%	-0.2%	

- R&D비용 : 2024년 1분기 72억 원(20.9%) 2025년 1분기 57억 원(12.0%)

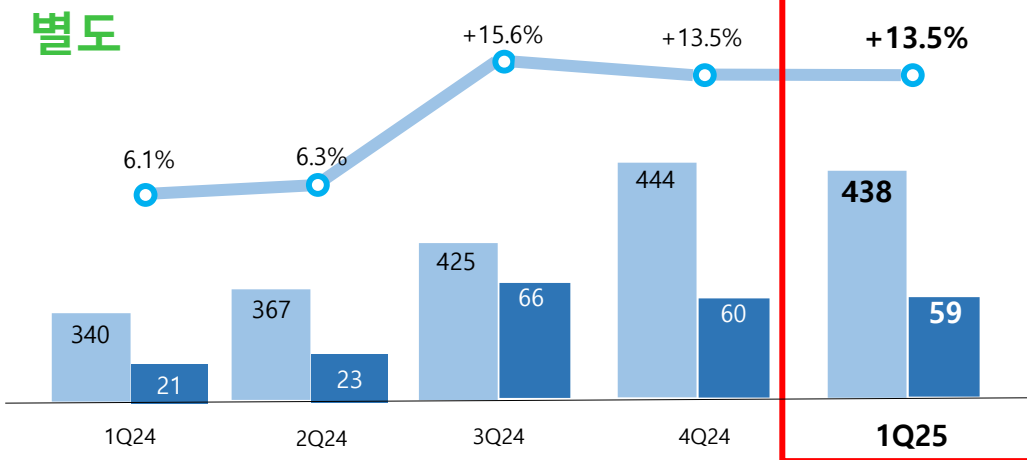
- 별도와 연결의 영업이익 및 당기순이익의 차액은 대부분 콘테라파마의 연구개발비 차이

분기별 실적 추이

연결



별도



2025년 1분기 주요사항

- 성장 확대 및 이익률 대폭 개선
 - 매출 5분기 연속 증가, 영업이익 3분기 연속 흑자 (연결)
연결: 매출 478억 원(YoY+39%), 영업이익 30억 원(흑자전환)
별도: 매출 438억 원 (YoY+29%), 영업이익 59억 원(YoY+188%)
- 덱시드/치옥타시드 성장 가속화
 - 전년 동기 대비 약 234% 성장
 - 집중 심포지엄 운영 및 신규처방 영역 발굴
- 라투다 본격 처방 시작
 - 상급 종합병원 110처 처방 / 의원 50% 커버리지 확보
- CNS 전략제품 성장률 17% (시장 성장률 3%)

2025년 2분기 사업 활동

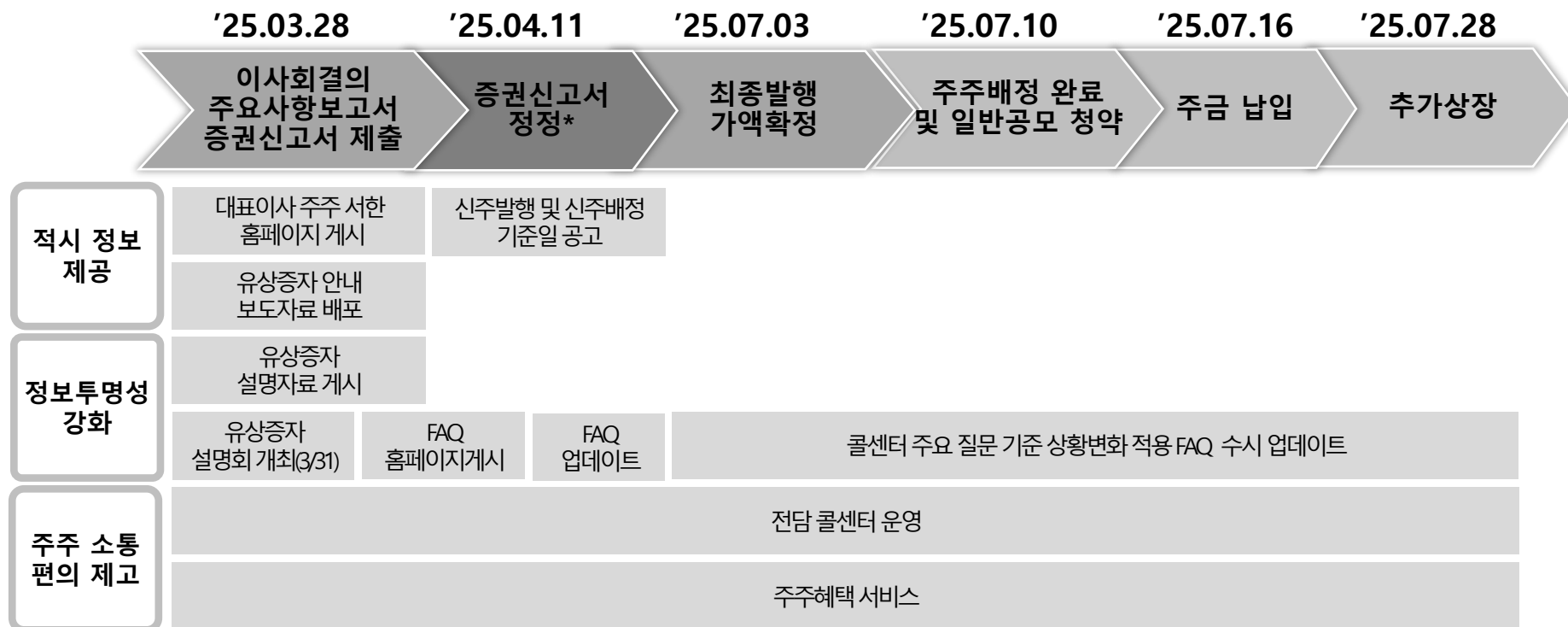
- CNS(신경과, 정신과) 영역 활동 강화
 - 정신과 : 학술대회를 통한 라투다 인지도 증대
 - 신경과 : 치매 복합제 아리플러스 출시
- 덱시드/치옥타시드 Call 활동 강화로 처방 성장 주력
 - 본부별 심포지엄 / 집중 Call 캠페인을 통한 활동 강화
- 전략 신제품 부디양정, 레가덱스 성공적인 발매 준비

주요 경영 현황 – 유상증자

주요 사항

구 분	내 용
유상증자 목적	시설 및 운영자금 : 공장시설투자 495억 원 (1단계 214억 원, 2단계 281억 원), 제조처 취득 350억 원, R&D 300억 원
발행방법 및 종류와 수	주주배정 후 실권주 일반공모/ 기명식 보통주식 30,210,000주
증자 예정금액 및 예정발행가액	99,995,100,000원/ 주당 3,310원

주요 일정 및 주주보호를 위한 권익활동



*증권신고서 주요 정정 내용 : (1) 소액주주보호, (2) 최대주주의 참여여부, (3) 시장상황 변화 반영

지속 가능 경영

- 2024년 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 우수 등급인 A, 전체등급에서는 A를 획득해 상위에 랭크



전문평가기관	ESG등급	환경	사회	지배구조
한국ESG기준원	B+	B	A+	B+
전문평가기관	규모등급		전체등급	
서스틴베스트	A		A	

*2024년도 평가 기준

환경(E)

- 환경사고 예방을 위해 리스크 평가와 예방 시스템 구축 등의 활동 진행 (ISO14001인증 기업)
- 최근 5년 이내 온실가스 배출량 등 투명한 정보 공개와 성과 발표로 탄소 중립 달성을 위한 적극적 활동

사회(S)

- 안전보건경영시스템 및 안전보건 전담조직을 운영하며, 종사자를 위한 안전한 사업장 구축 (ISO45001인증 기업)
- 주요 불공정거래정책, 안전보건정책 등 주요정책 공개를 통한 ESG경영 실천의지 표명
- 공정거래 자율준수 프로그램(Compliance Program) 운영

지배구조(G)

- ESG 경영 관련 ESG 협의체 및 전담팀 구성
- 윤리규범을 수립하고, 임직원 대상의 윤리경영 프로그램을 운영

참고자료

요약 연결 재무상태표

단위 : 억 원	2024	2025 1Q	변동
유동자산	2,037	2,065	28
현금 및 현금성 자산	901	878	-23
매출 채권	236	235	-1
재고 자산	417	417	-
기타	483	535	52
비유동자산	1,694	1,661	-33
유·무형자산	1,467	1,476	9
관계·공동기업	1	1	-
펀드/주식	167	128	-39
기타	59	56	-3
자산 총계	3,731	3,726	-5
차입금	800	800	-
매입채무등	176	182	6
기타	314	310	-4
부채 총계	1,290	1,292	2
자본 총계	2,441	2,434	-7
부채비율	53%	53%	-

주요 변동 사항

- 기타
단기금융상품 50억 원 취득
- 펀드/주식
TVM 평가손실 39억원

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](mailto:ir@bukwang.co.kr)

Tel: 02-828-8117

Address: 서울시 동작구 상도로 7

MAKING
TOMORROW
BETTER

