

# Investor Relations 2025

Innovating Today for a Healthier Tomorrow

# DreamCIS



# Investor Relations 2025

## Disclaimer

본 자료는 기관 또는 일반투자자에게 주식회사 드림씨아이에스의 영업전망, 경영목표 등의 정보제공을 목적으로 작성되었으며, 임의 반출, 복사 또는 타인에 대한 재배포는 금지됨을 알려드립니다.

본 자료에 포함된 회사의 재무성과에 대한 모든 정보는 한국채택국제회계기준(K-IFRS)에 따라 연결기준으로 작성되었습니다.

본 자료는 미래에 대한 예상, 전망, 계획, 기대등의 “예측정보” 를 포함하고 있으며 본질적으로 불확실성을 내포하고 있는 바, 회사가 통제할 수 없는 시장환경의 변동, 및 위험 등의 불확실성으로 인해 회사의 실제 영업실적과 일치하지 않을 수 있음을 유의하시기 바랍니다.

또한 향후 전망은 Presentation 실시일 현재를 기준으로 작성된 것이며 현재 시장상황과 회사의 경영방향 등을 고려한 것으로 향후 시장환경의 변화와 전략수정 등에 따라 변경될 수 있으며, 별도의 고지 없이 변경될 수 있음을 양지하시기 바랍니다.

본 자료는 투자자들의 투자판단을 위한 참고자료로 작성된 것이며, 당사는 이 자료의 내용에 대하여 투자자 여러분에게 어떠한 보증을 제공하거나 책임을 부담하지 않습니다.

따라서 본 자료를 통한 주식의 모집 또는 매매 및 청약에 관한 권유를 구성하지 아니하며, 문서의 그 어느 부분도 관련 계약 및 약정 또는 투자결정을 위한 기초 또는 근거가 될 수 없음을 알려 드립니다.

## Contents

---

Prologue

Chapter01. About DreamCIS

Chapter02. 시장 속 DreamCIS

Chapter03. 핵심 경쟁력

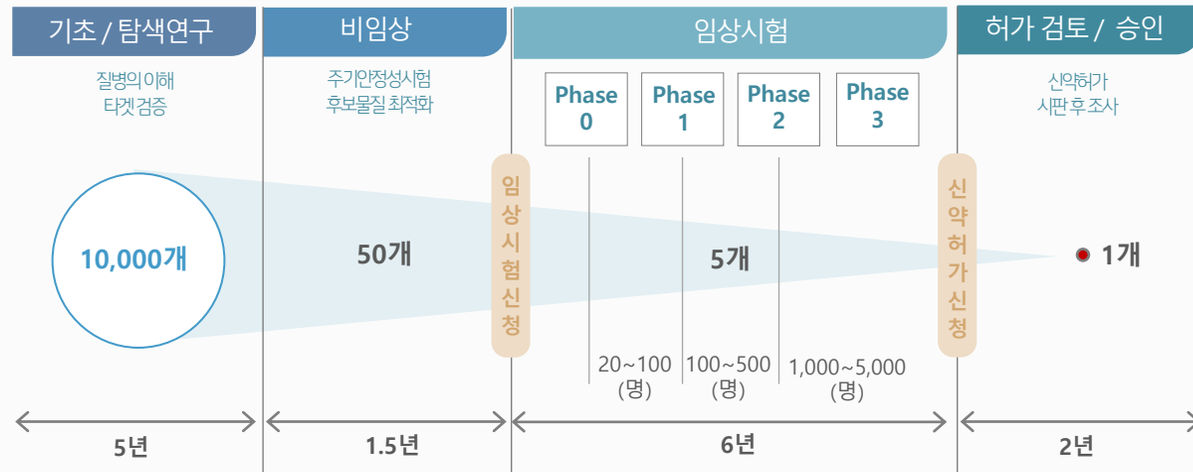
Chapter04. 상생, 협력 중심 DreamCIS

Chapter05. 진화의 시작 DreamCIS

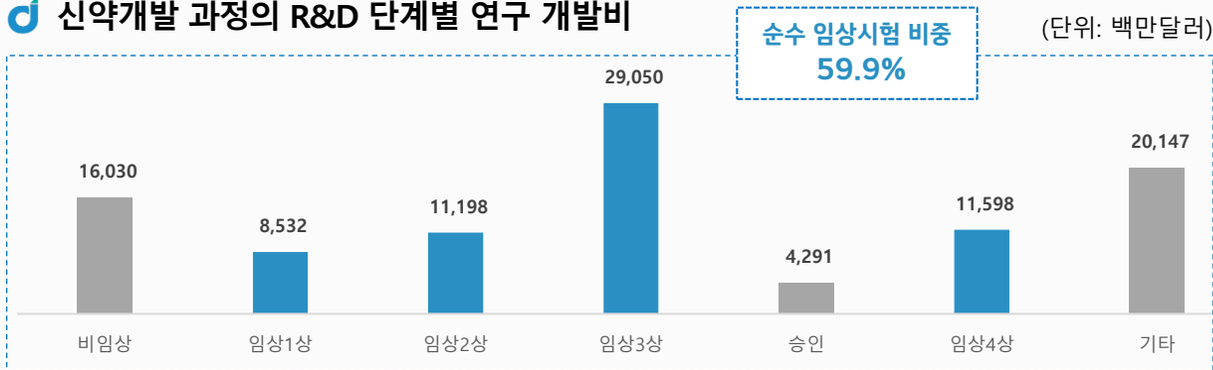
Appendix

## 많은 비용과 시간이 투자되는 신약개발의 필수단계 **임상시험**... 신약개발의 성패를 가른다.

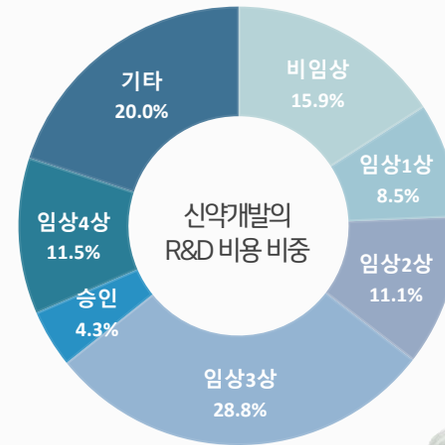
### 신약 개발 단계



### 신약개발 과정의 R&D 단계별 연구 개발비



### 신약개발 과정의 R&D 비용 비중



출처: 2023 PhRMA Annual Membership Survey, PhRMA 2023



구분	비임상 시험	임상 시험
임상 대상	동물	사람
임상 소요 기간	1~2년	6~8년
R&D 지출에서 차지하는 비중	15.9%	59.9%

출처: 2023 PhRMA Annual Membership Survey, PhRMA 2023

# 신약개발과 임상시험. 성공적인 신약개발을 위한 필수 파트너 CRO.

## CRO의 주요업무



## CRO의 필요성

 <p><b>효율성 향상</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 신속한 임상시험진행으로 <b>신약 개발 기간 단축</b></li> <li>• 내부 리소스 절감 및 프로젝트 관리 최적화</li> </ul>	 <p><b>네트워크 활용</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 각국의 규제 사항 준수 및 <b>신속한 임상시험 진행</b></li> <li>• 다국적 시장을 겨냥한 <b>글로벌 임상 역량 지원</b></li> </ul>
 <p><b>비용 절감</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 고정비를 변동비로 전환한 <b>예산 효율화</b></li> <li>• 전체 임상시험의 <b>비용 절감 효과 극대화</b></li> </ul>	 <p><b>리스크 관리</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>핵심역량(연구개발 및 상업화)에 선택과 집중 가능</b></li> <li>• 파이프라인별 CRO활용을 통한 <b>운영 리스크 감소 실현</b></li> </ul>
 <p><b>전문성 확보</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 다양한 질환 및 치료분야에 대한 <b>전문 경험 활용</b></li> <li>• 최신 임상기술 및 <b>규제 대응 역량 확보</b></li> </ul>	 <p><b>유연성 강화</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 프로젝트 규모와 필요에 따라 CRO서비스 조정 가능</li> <li>• 신규 시장 진입 시 <b>신속한 대응력 제공</b></li> </ul>

1) CRO(Contract Research Organization, 임상시험수탁기관) - 신약을 개발하는 기업의 비임상·임상시험 및 기타 제반업무 등을 위탁 받아 수행하는 연구 개발 대행 기관

## Chapter01: About DreamCIS

- 01. DCIS 요약
- 02. 주요 경영진
- 03. 조직구성 및 지배구조
- 04. 요약재무 및 주주에 관한 사항
- 05. 최상위 지배기업 글로벌 CRO 'Tigermed'



# DCIS Profile.



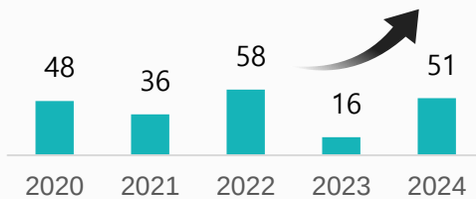
매출액 [단위 : 억원, 2024]

'20~'24 CAGR **25.7%**



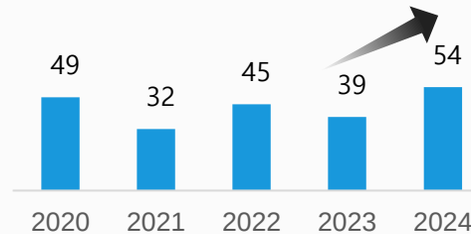
영업이익

'23~'24 YoY **218.5%**



순이익

'23~'24 YoY **40.3%**



**467명**

DCIS + Meditip



**2000** 설립

**2020** KOSDAQ 진입 [상장]



**587억 매출** (2024년 기준)

[O/I] : 51억 / [N/I] 54억



## 유정희 대표이사

충북대학교 약학박사 / 약사  
대웅제약(주) RA사업부 경력  
Pacificpharm 사업개발 및 글로벌 부서  
B. Braun Korea 규제업무, Reimbursement, QA 담당  
MediTip 대표이사 및 수석 컨설턴트, 규제업무, Reimbursement



## 강성식 부사장

Pfizer Country Medical Director  
Pfizer Sr. Medical Manager  
MSD Medical Affairs Manager  
BMS Medical Science Manager  
건국/을지대학교병원 흉부외과 전임강사  
서울/강릉 아산병원 흉부외과 의사/레지던트



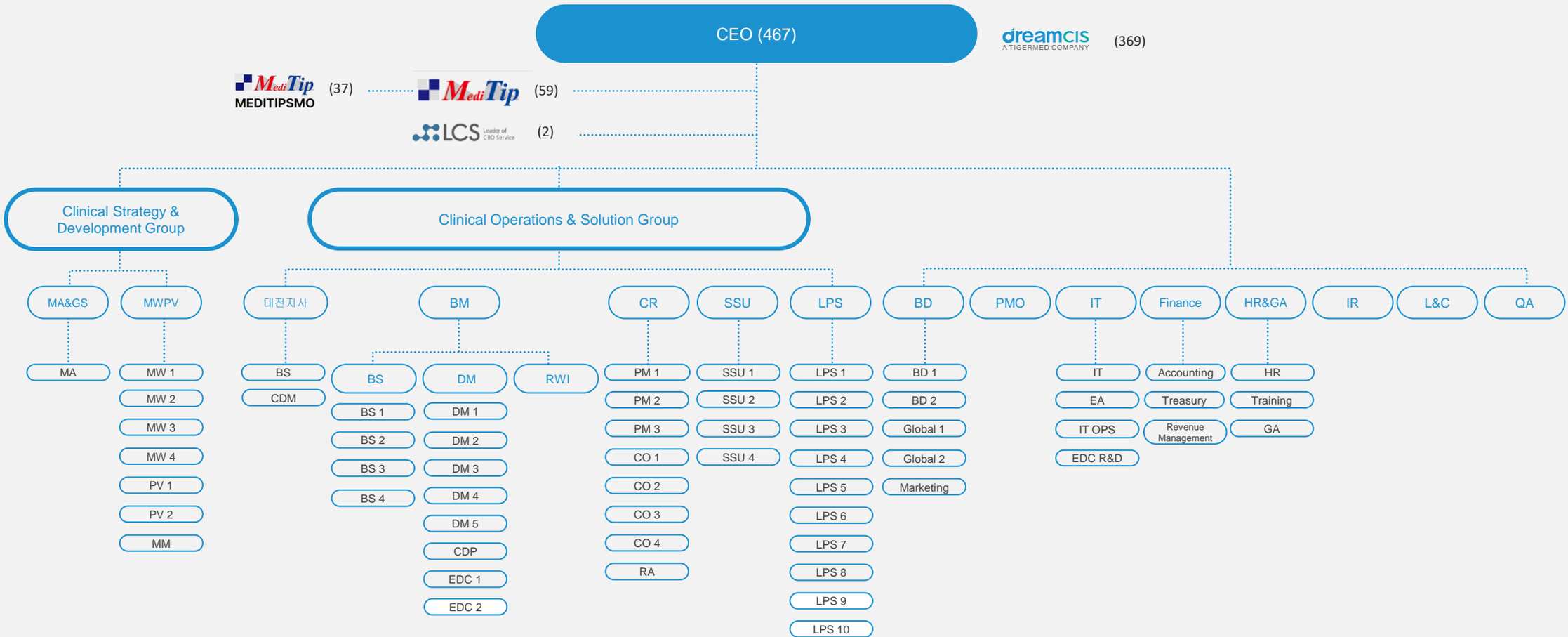
## 김경순 부사장

서울대학교 약학 박사  
첨단재생의료진흥재단 부단장  
인제대학교 제약공학과 교수  
HLB therapeutics 부사장  
서울CRO 총괄운영이사  
녹십자 목마 생명공학연구소 연구원



## 백유진 전무이사

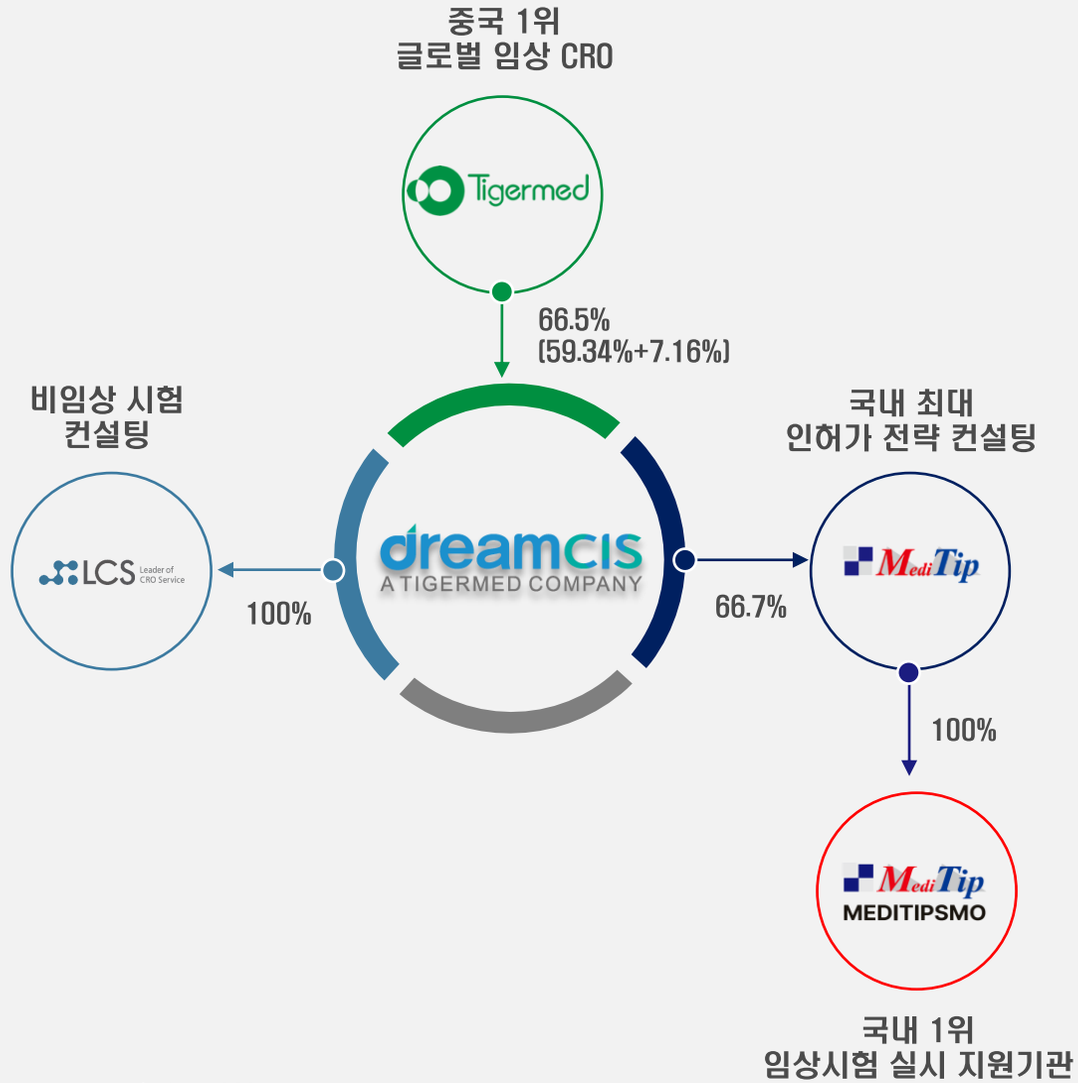
연세대학교 생명공학 졸업  
DreamCIS Senior Vice President  
Pfizer General Manager  
GSK Sr Manager  
MSD Assistant Manager



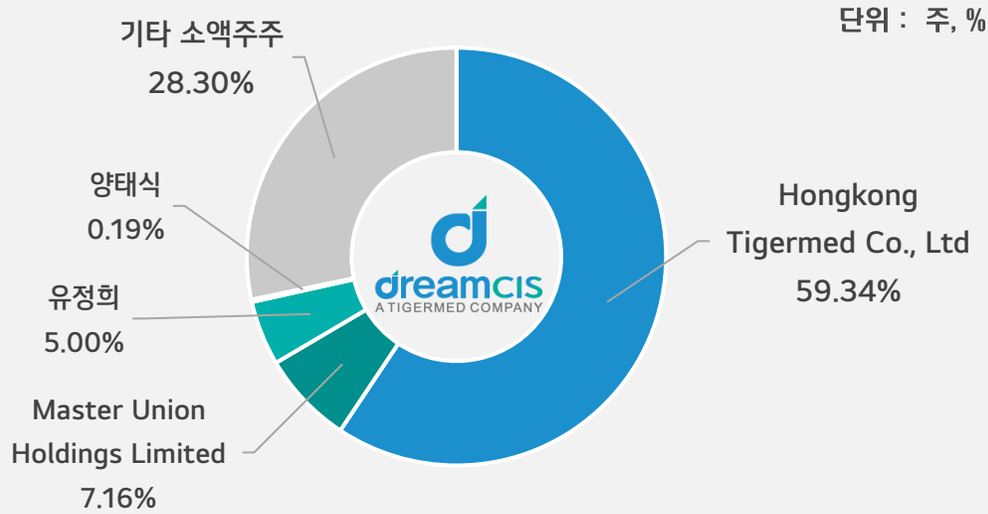
Clinical Strategy & Development Group : Clinical Strategy & Development Group, Clinical Operations & Solution Group : Clinical Operations & Solution Group

MA&GS : Medical Affairs & Global Study, MWPV : Medical Writing Pharmacovigilance, BM : BioMetrics, BS : Biostatistics, DM : Data Management,

CR : Clinical Research, SSU : Study Start Up, LPS : Late Phase Study, PMO : Project Management Organization, L&C : Legal & Compliance



### 요약 주주명부



주주명	관계	종류	주식수	지분율(%)
Hongkong Tigermed Co., Ltd	최대주주	보통주	14,123,680	59.34
Master Union Holdings Limited	계열사	보통주	1,704,960	7.16
유정희	임원	보통주	1,189,072	5.00
양태식	임원	보통주	45,600	0.19
기타 소액주주	-	보통주	6,736,012	28.30
<b>합계</b>			<b>23,799,324</b>	<b>100.00</b>

### 요약 재무제표 (1Q25+4개년)

#### 재무상태표

단위 : 억원

구분	1Q25	2024	2023	2022	2021
자산총계	1,196.3	1,185.4	886.3	779.7	567.1
부채총계	419.3	419.8	317.0	275.2	187.3
자본총계	777.1	765.6	569.3	504.4	379.8

#### 손익계산서

단위 : 억원

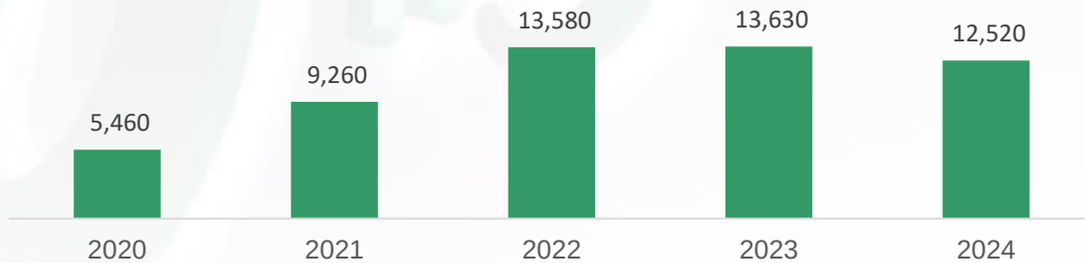
구분	1Q25	2024	2023	2022	2021
매출액	141.7	586.5	478.4	388.7	261.5
영업이익	13.3	50.6	15.9	58.2	36.2
당기순이익	9.6	54.1	38.6	45.2	32.3

# Hangzhou Tigermed Consulting Co., Ltd.

Global Top CRO



매출 규모[단위 :억원]



Global **10,185명**

CRA 950+ / CRC 3400+ ...



**2004**년 설립

시가총액 9조 1,628억원



**1.25조** 매출 (2024년 기준)

O/I : 4,248억 / N/I : 1,620억

## Chapter02:

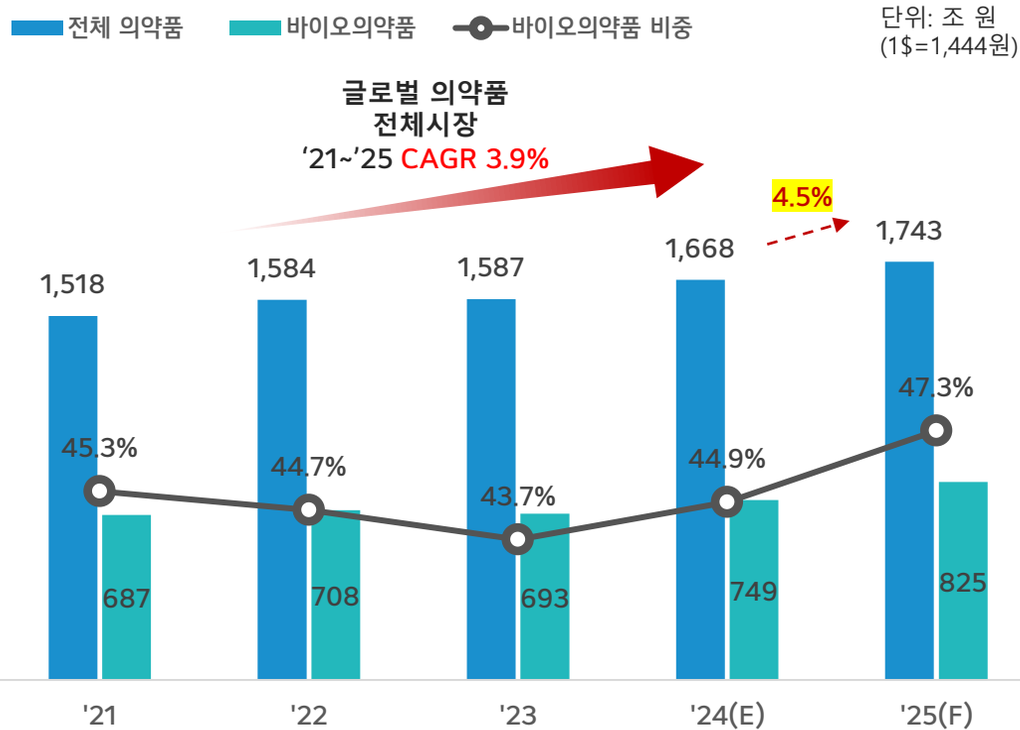
### 시장 속 DreamCIS

- 01. 2025 글로벌 의약품 시장 전망
- 02. 국내 임상시험 및 CRO 시장
- 03. DCIS 경쟁그룹 비교
- 04. 저평가된 기업가치



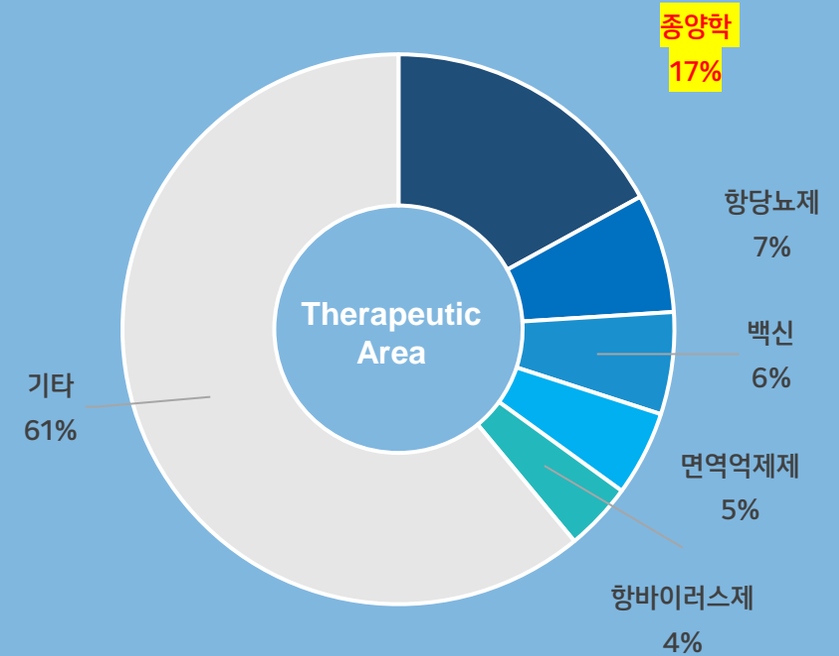
출처 : 삼성KPMG 경제연구원, 2025년 국내 주요산업전망

## 글로벌 의약품 시장 전망



- 비만·당뇨병, 면역항암제 등 지속적 강세 → 2025년 글로벌 의약품 시장은 전년비 4.5% 성장세 예상.
- 바이오 의약품의 꾸준한 성장세로 전체 매출의 약 40% 이상을 차지.

## '25년 글로벌 의약품 치료 분야별 시장점유율

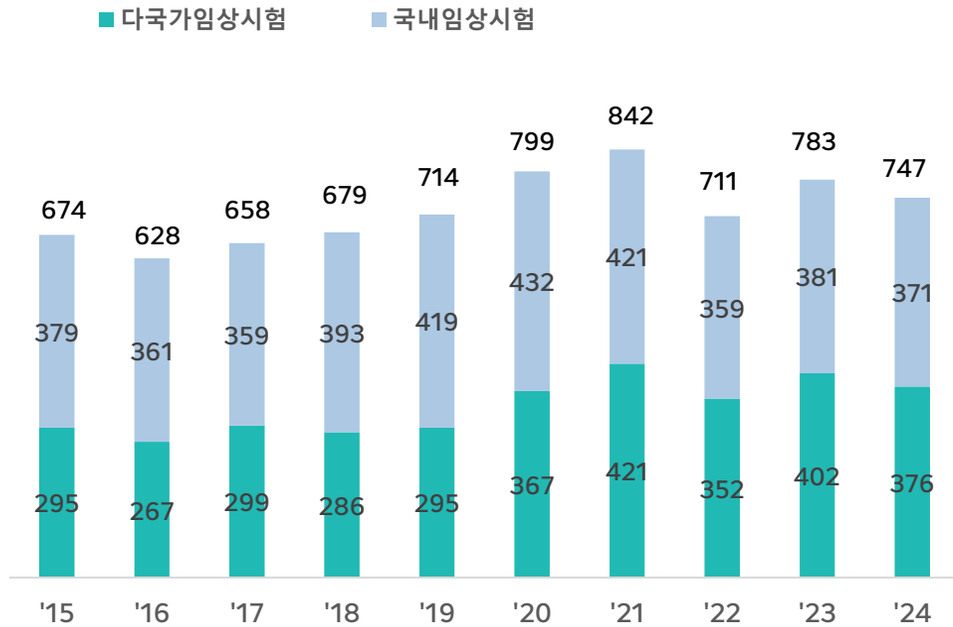


- 글로벌 의약품 치료 분야별 기준, 종양학(Oncology)분야가 시장성장을 견인.
- 종양학 분야가 지속적으로 강세를 보이며 '25년 약 17%로 가장 높은 시장점유율을 차지하고 항당뇨제, 백신, 면역억제제, 항바이러스등이 뒤따를 것으로 예상.

출처 : 식약처, 임상시험계획 승인현황, 2023, KoNECT 재가공

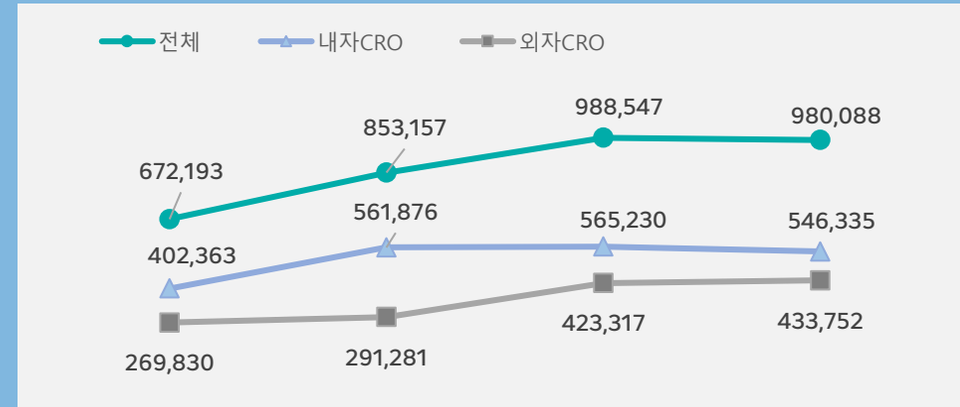
## 임상시험 승인 현황

단위: 건 수



## 국내 소재 CRO 기업 매출 현황

단위: 백만원



구분	2020년 (n=79)		2021년 (n=87)		2022년 (n=72)		2023년 (n=78)		증감
	평균	합계	평균	합계	평균	합계	평균	합계	
전체	8,509	672,193	9,806	853,157	13,730	988,547	12,565	980,088	▼ -0.9%
내자 CRO	6,706	402,363	8,143	561,876	9,916	565,230	9,420	546,335	▼ -3.3%
외자 CRO	14,202	269,830	16,182	291,281	28,221	423,317	21,688	433,752	▲ 2.5%

- 투자시장 동결, 의료파업 등으로 임상시험 승인 건수가 일시적 감소.
- 후보물질 발굴의 다양화(AI 활용 등)으로 후보 물질이 급격히 증가하여, 임상시험 건수가 증가 될 것으로 예상.

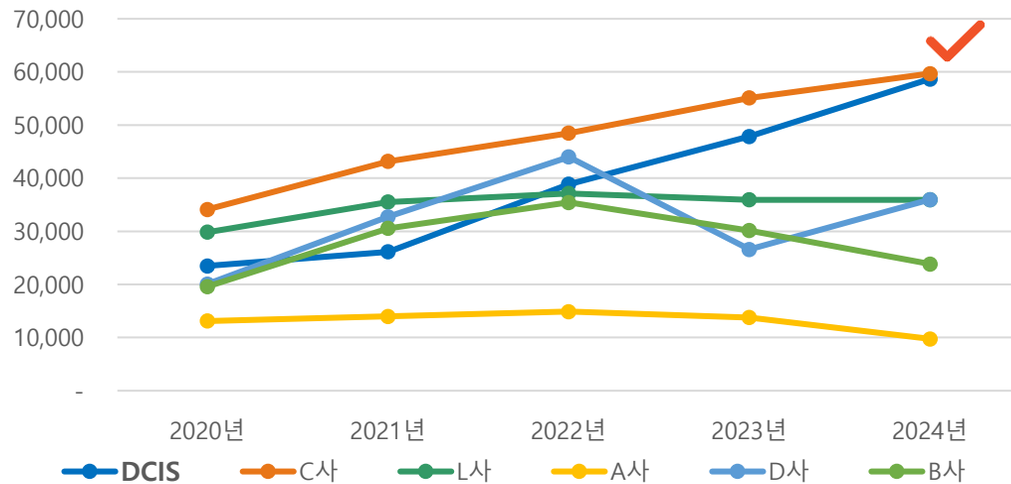
출처 : DART(전자공시시스템)

## 경쟁사 분석 (국내 CRO 6개사)

### 매출액 (최근 5개년)

단위 : 백만원

구분	2020년	2021년	2022년	2023년	2024년
<b>DCIS</b>	23,489	26,153	38,873	47,844	58,653
C사	34,123	43,171	48,473	55,102	59,688
L사(비상장)	29,858	35,533	37,128	35,945	35,937
A사	13,120	13,977	14,882	13,790	9,744
D사	20,088	32,748	44,007	26,586	35,970
B사	19,609	30,555	35,427	30,128	23,833

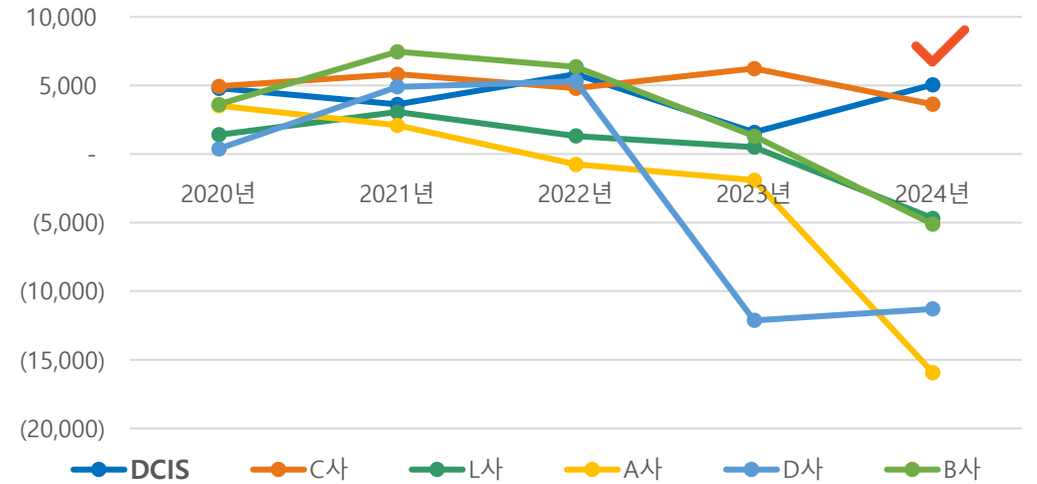


## 경쟁사 분석 (국내 CRO 6개사)

### 영업이익 (최근 5개년)

단위 : 백만원

구분	2020년	2021년	2022년	2023년	2024년
<b>DCIS</b>	4,793	3,616	5,817	1,587	5,057
C사	4,936	5,813	4,799	6,232	3,630
L사(비상장)	1,415	3,060	1,318	508	(4,688)
A사	3,530	2,090	(754)	(1,911)	(15,932)
D사	378	4,907	5,293	(12,124)	(11,295)
B사	3,624	7,462	6,360	1,305	(5,116)



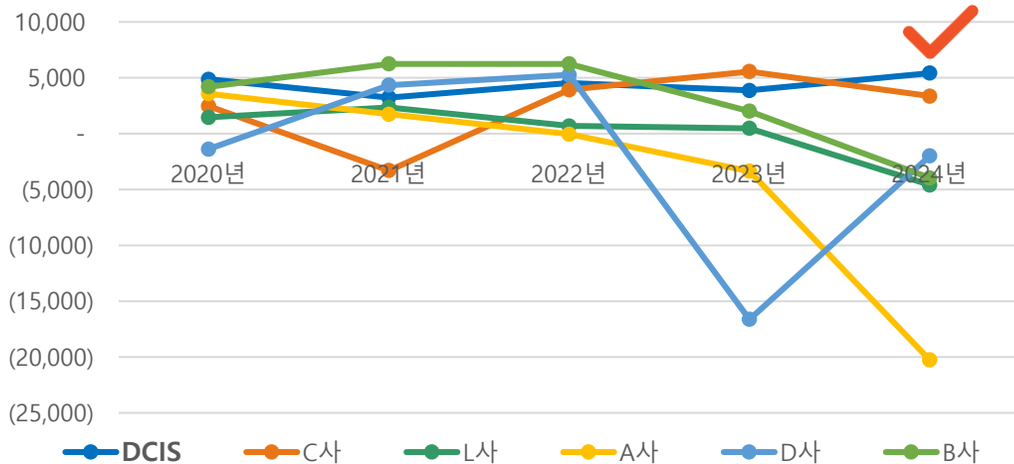
출처 : DART(전자공시시스템)

## 경쟁사 분석 (국내 CRO 6개사)

### 당기순이익 (최근 5개년)

단위 : 백만원

구분	2020년	2021년	2022년	2023년	2024년
<b>DCIS</b>	4,853	3,228	4,522	3,857	5,412
C사	2,450	(3,304)	3,927	5,559	3,358
L사(비상장)	1,443	2,349	686	466	(4,601)
A사	3,561	1,726	(58)	(3,363)	(20,260)
D사	(1,395)	4,327	5,255	(16,635)	(1,999)
B사	4,191	6,234	6,237	2,001	(3,976)

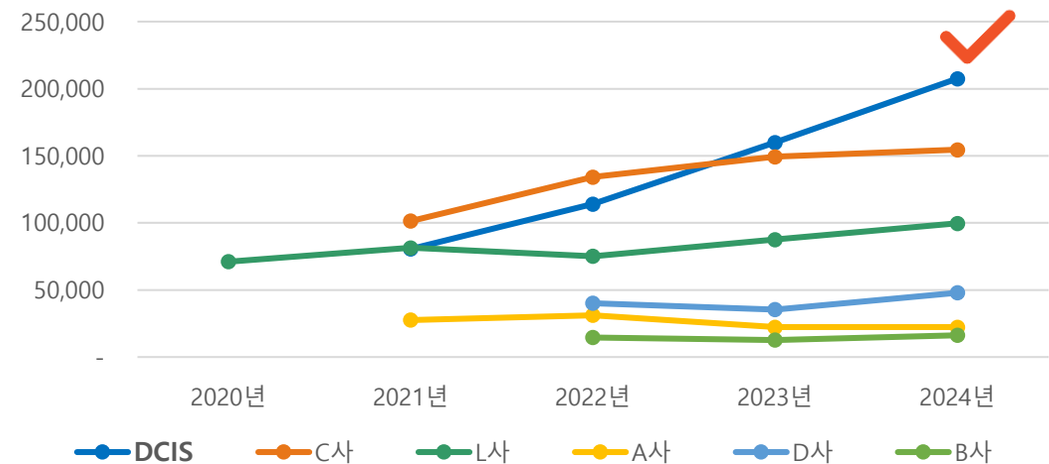


## 경쟁사 분석(국내 CRO 6개사)

### 수주잔고(최근 5개년)

단위 : 백만원

구분	2020년	2021년	2022년	2023년	2024년
<b>DCIS</b>	-	80,645	114,117	160,041	207,571
C사	-	101,376	134,154	149,379	154,569
L사(비상장)	71,181	81,403	75,150	87,530	99,603
A사	-	27,620	31,128	22,258	22,239
D사	-	-	40,154	35,355	47,914
B사	-	-	14,532	12,671	16,184



## 경쟁기업 2025. 1Q

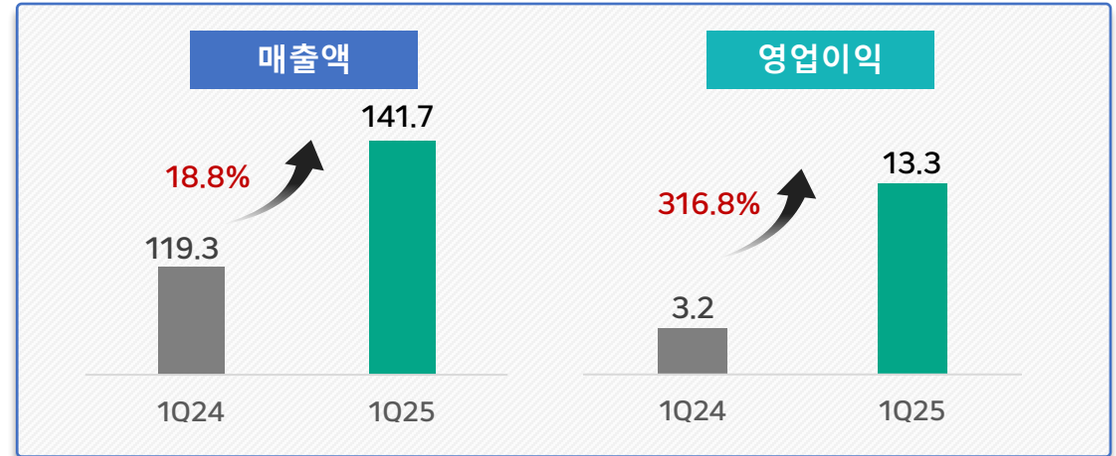
- ✓ 국내 유일 영업이익 실현 DCIS.
- ✓ 양 강 구조 속 DCIS 부각 (C&R 적자 전환)
- ✓ 비임상 CRO의 재무적 리스크 확대

단위: 백만원

CRO	기업	지표	1Q 비교 (YoY)		
			2024 1Q	2025 1Q	증감(%)
임상	드림씨아이에스	매출	11,932	14,170	18.8% ✓
		영업이익	318	1,327	317.3%
	C사	매출	14,728	17,044	15.7%
		영업이익	403	- 215	적자전환
	A사	매출	2,933	2,213	-24.5%
		영업이익	- 1,772	- 2,718	적자확대
B사	매출	5,022	5,441	8.3%	
	영업이익	- 1,506	- 2,207	적자확대	
비임상	D사	매출	6,579	10,106	53.6%
		영업이익	- 4,637	- 3,486	적자축소
	B사	매출	8,987	11,246	25.1%
		영업이익	- 2,536	- 1,420	적자축소
	C사	매출	8,394	6,118	-27.1%
		영업이익	- 2,445	- 3,863	적자확대
	W사	매출	10,157	8,312	-18.2%
		영업이익	- 520	- 1,405	적자 확대
	H사	매출	11,566	13,578	17.4%
		영업이익	- 2,360	- 2,547	적자확대

## [전년 동 분기 대비] 주요경영실적 현황

단위: 억원



매출액  
(141.7억원)  
YoY 18.8%

- 국내외 CRO 시장 내 브랜드 인지도 및 네트워크 강화
- 드림사이언스 기반의 전주기 통합 서비스 제공 확대
- 전년도 확보한 장기 계약 수주잔고의 안정적 매출 인식 반영
- 글로벌 제약사 대상 다국가 임상(MRCT) 프로젝트 본격화

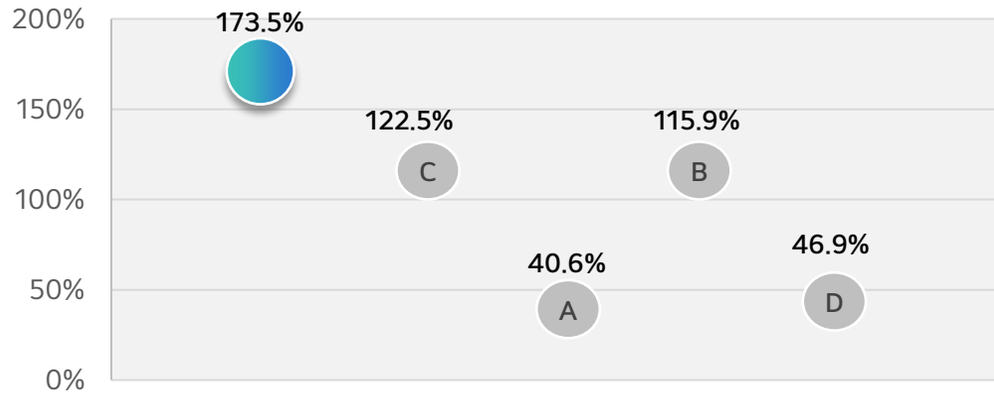
영업이익  
(13.3억원)  
YoY 316.8%

- 고부가 중심 프로젝트 비중 증가
- RA, SMO 등 외주 없이 직접 수행 가능한 부문 내재화
- 고정비는 유지된 상태에서 매출 증가
- 단일 프로젝트당 원가구조 개선 및 생산성 향상

## 재무 안정성이 곧 경쟁력... 높은 유동성 & 낮은 부채... 고객 눈높이

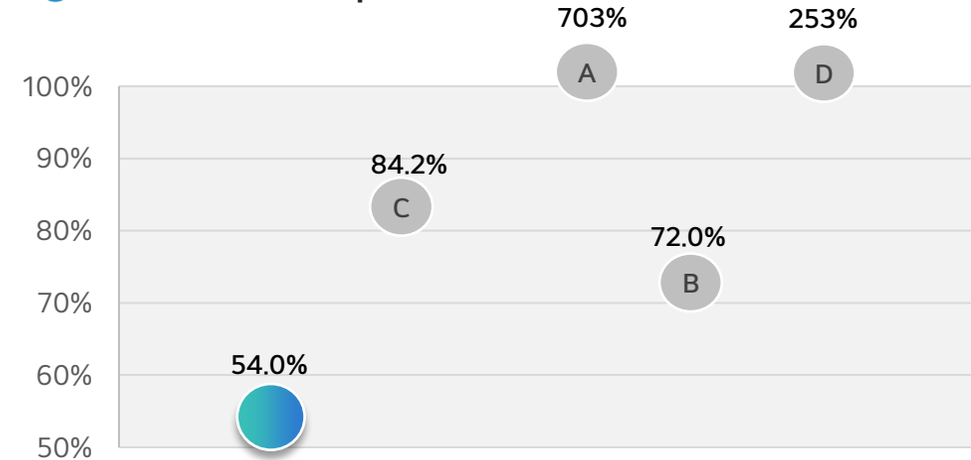
출처 : DART(전자공시시스템)

### DCIS의 Peer Group 유동비율 현황



\*유동비율: 기업의 단기 부채 상환 능력을 파악하는 지표 (높을수록 좋음)

### DCIS의 Peer Group 부채비율 현황



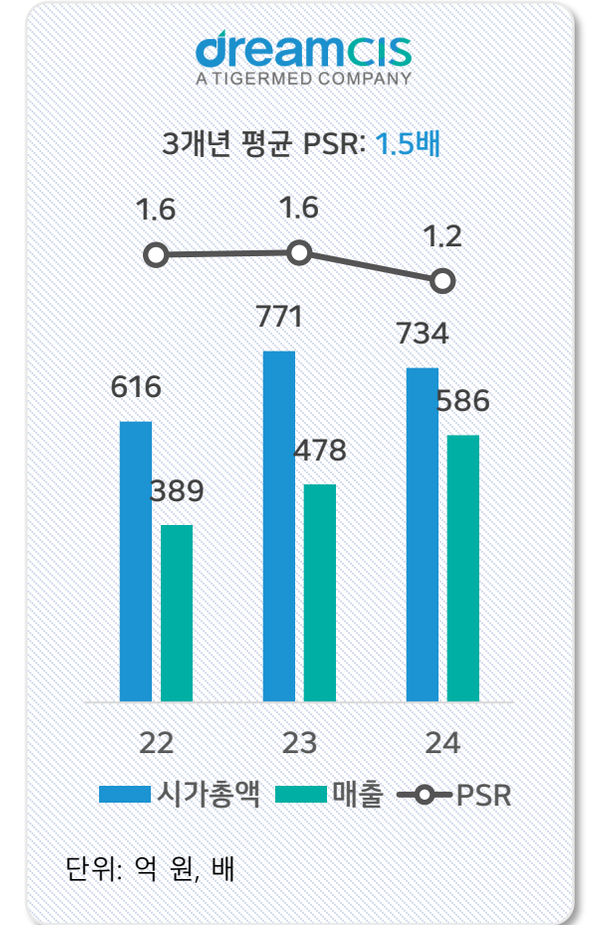
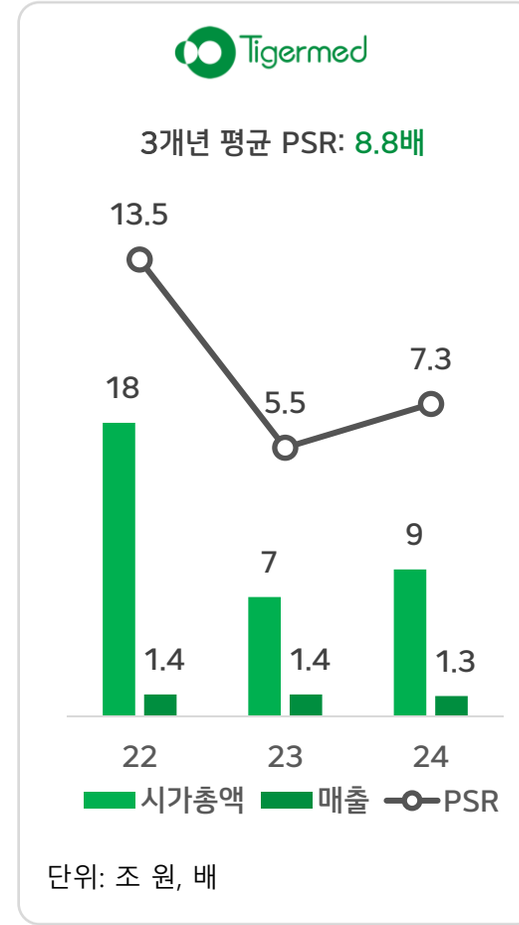
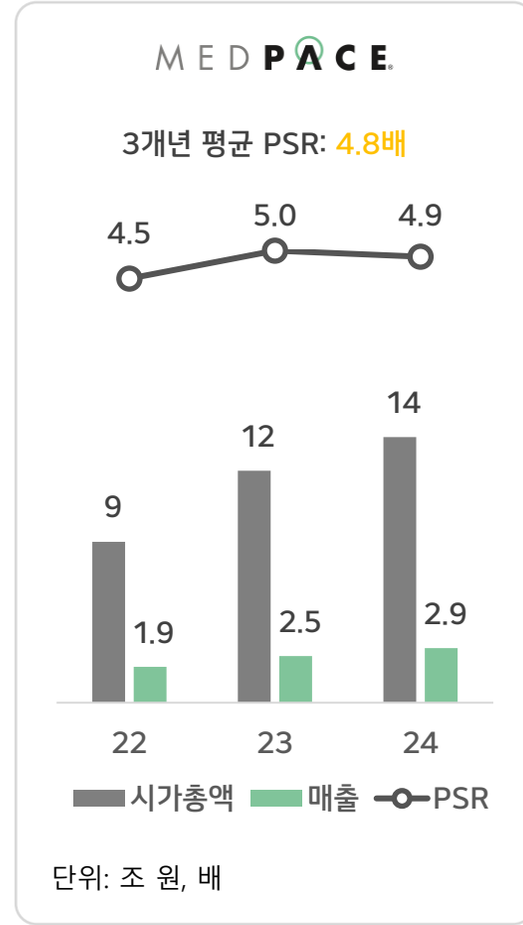
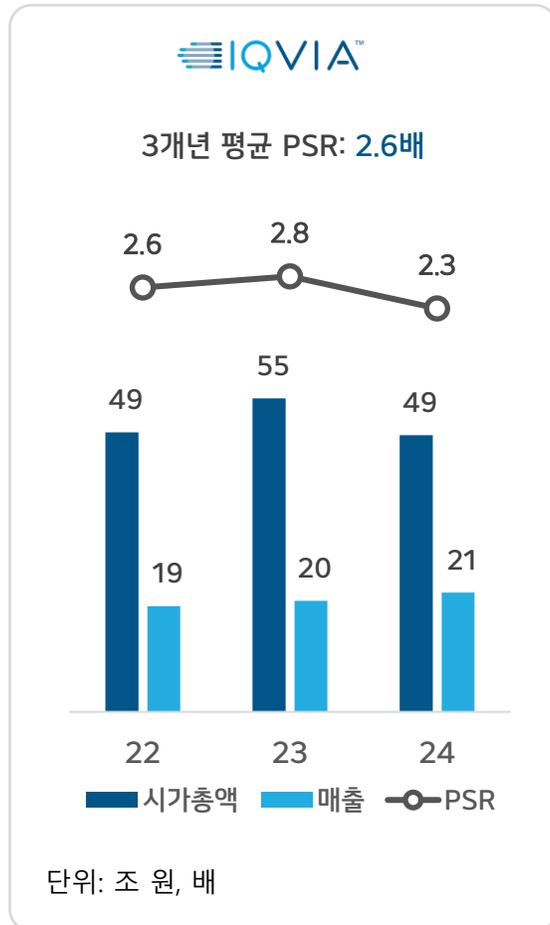
\*기업의 자산 중 부채가 얼마 정도 차지하고 있는가를 나타내는 비율 (낮을수록 좋음)

### DCIS의 Peer Group (상장사) 25년 1분기 재무상태

단위: 억원

연결기준	DCIS	C사	A사	B사	D사
유동자산	678	438	83	149	198
유동부채	390	357	204	129	421
자산총액	1,196	851	246	411	862
부채총액	419	389	215	172	618
자본총액	777	462	31	239	244

## DCIS 3개년 평균 PSR 1.5배...글로벌 Peer Group(평균 5.4배) 대비 두릿한 저평가 구간 위치



\*\*PSR (Price to Sales Ratio, 주가매출비율): 시가총액을 매출로 나눈 값으로 기업의 매출 1원당 얼마의 시장가치를 평가받고 있는지를 나타내는 지표

## Chapter03:

### 핵심 경쟁력

- 01. DCIS Family의 핵심역량
- 02. DCIS 고속 성장 지표
- 03. DCIS Family의 서비스 업무 영역
- 04. 글로벌 CRO 기업 'Tigermed & DCIS'



25+

임상시험에서의 25년 이상의 업력

2600+

2600건 이상의 프로젝트 수행경험

1500+

IND & NDA 등 인허가 수행 경험

65+

국내 최대 규모의 RA 조직보유

467+

진행 중인 프로젝트 수

26%

국내 CRO 매출 CAGR 1위

41%

국내 CRO 신규수주 CAGR 1위

2076<sub>억원</sub>

국내 CRO 수주잔고 1위

1<sup>st</sup>

임상 CRO 최초 코스닥 상장

시가총액 9.2조원

글로벌 CRO TigerMed의 전폭적인 지원

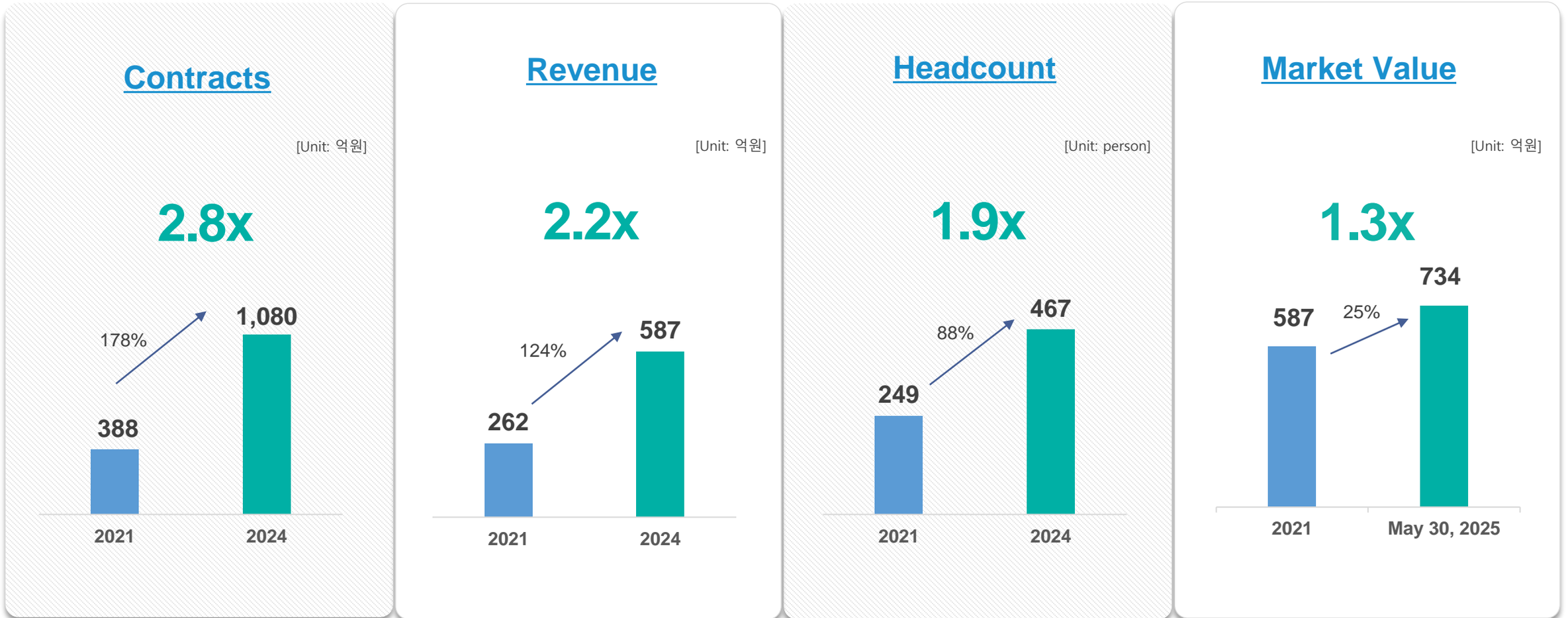
52+

52개국 이상의 글로벌 네트워크 보유

DreamScience  
only 1

Key Scientific Solution을 제공할 수 있는  
유일 CRO

DreamCIS Successfully Achieved – Double in 3 (2022~2024)





**Pre-Clinical**

- Strategy consulting for nonclinical development
- Regulatory consulting of formulation/CMC
- Review pre-clinical study protocol and report
- Review and analysis between nonclinical and clinical

**Clinical Trial**

- IND/IDE submission
- Full scope Medical Device Clinical Development
- Full Scope of Clinical Development from Phase 1 to Phase 3
- Clinical Strategy Development Plan
- Global Multi-national Trials
- Pharmacovigilance & Medical Writing
- Data Management & Statistics
- Patient Recruitment Acceleration

**Registration**

- NDA/BLA application
- CTD writing and NDA/BLA filing
- RMP/PMS development
- Feasibility assessment
- Strategy development for approval of product registration

**Market access & ICC**

- PE study, Reimbursement
- Market forecast and License out
- ICC (In Country Caretaker service & License Holder)
- Support SOP for GIP
- Commercialization
- License In

**Late Phase Study**

- Full scope of Phase 4 Clinical Trials
- Post Marketing Surveillance
- Non-intervention studies & Observational studies / safety surveillance
- Long term follow up observational Study
- RMP Service & Pharmacovigilance
- Real World Evidence
  - Registry Study
  - HIRA Data Analysis
  - Retrospective Chart Review

**Global Access Service**

- Overseas Clinical Trials in EU, US, China etc.
  - Drug development
  - License Out
  - Medical Device

 **Tigermed America**  
Fort Collins, Colorado, US

 **BDM Consulting**  
Somerset, New Jersey, US

 **Frontage Lab**  
Exton, Pennsylvania, US

 **Tigermed Canada**  
Vancouver, BC, Canada

 **Tigermed Colombia**  
Medellin, Columbia

 **Tigermed Mexico**  
Tijuana, Mexico

 **Tigermed Chile**  
Santiago, Chile

 **Tigermed Brazil**  
San Paulo, Brazil

 **Tigermed Peru**  
Lima, Peru

 **Tigermed Argentina**  
Cordoba, Argentina

 **Opera CRO**  
Timisoara, Romania

 **Tigermed Swiss AG**  
Zug, Switzerland

 **Marti Farm**  
Zagreb, Croatia

 **Tigermed Netherlands**  
Amsterdam, Netherlands

 **Tigermed South Africa**  
Gauteng, South Africa

 **Tigermed UK**  
London, United Kingdom

 **Tigermed Australia**  
Sydney, Australia

 **DreamCIS**  
Seoul, South Korea

 **Tigermed Malaysia**  
Puchong Selangor, Malaysia

 **Tigermed Asia Pacific**  
Singapore

 **Tigermed Singapore**  
Singapore

 **Tigerise (Tokyo)**  
Tokyo, Japan

 **Tigerise (Osaka)**  
Osaka, Japan

 **PT Tigermed Indonesia**  
Jakarta, Indonesia

 **Tigermed India**  
Karnataka, India

 **Tigermed Philippine**  
City of Makati, Philippine

 **Tigermed Thailand**  
Bangkok, Thailand

 **Tigermed Lao Sole**  
Vientiane, Laos

 **Tigermed Pakistan**  
Lahore, Pakistan

# 29 Overseas Offices & Sites

(operational legal entities)



Expanding  
Global  
Network



- 전세계 29개 해외 지사와 52개국의 글로벌 네트워크.
- 아세아 태평양 지역 및 유럽, 미국 등 글로벌 서비스 제공
- 특히, 아세아 태평양 지역에서 높은 경쟁 우위 확보

## Chapter04:

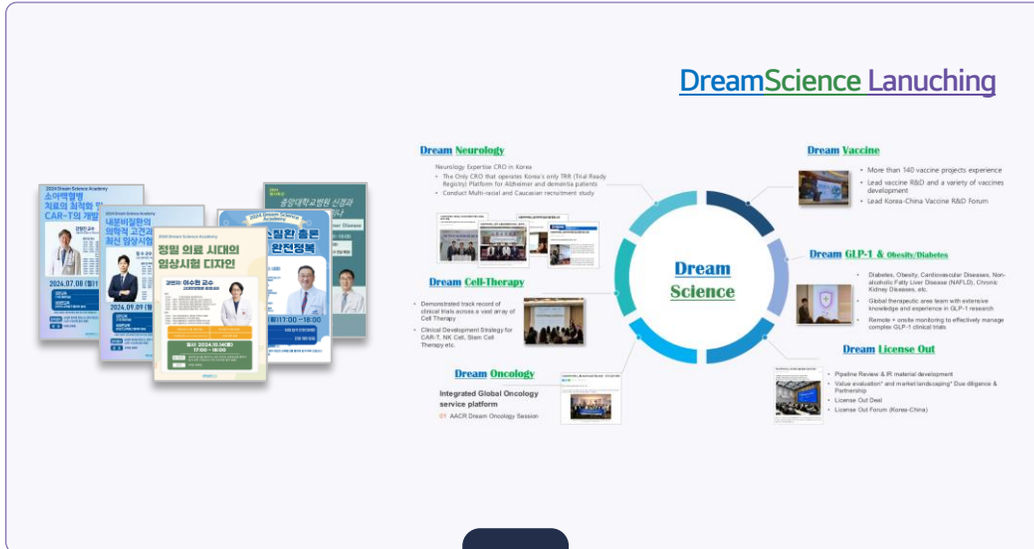
### 상생, 협력 중심 DreamCIS

01. 상생 협력 PROJECT

02. 기술, 지식, 정보의 교류의 중심 'Dream Science'

03. 신약개발 필요조건 '상생 투자'





1

DreamScience

전략적 파트너십을 위한 정보, 지식, 기술교류 플랫폼



2

Corporate Venture Capital

상생, 협력, 동반 성장을 위한 투자 플랫폼

## 과학적 솔루션(Scientific Solution)을 제공하는 유일한 CRO

### Dream Neurology

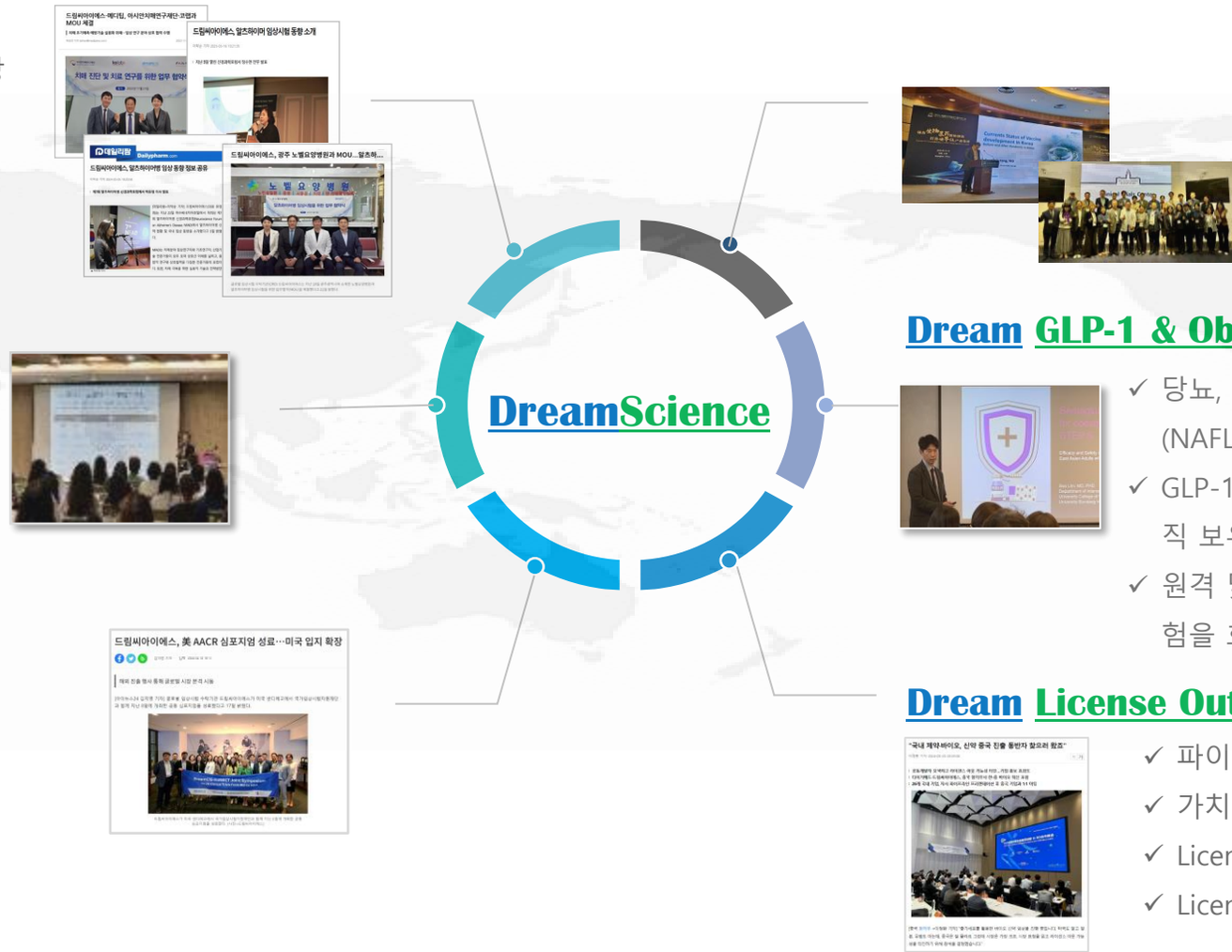
- ✓ 국내 유일 알츠하이머, 치매 환자 대상 TRR(임상시험 준비 등록) 플랫폼 운영
- ✓ 다 인종 및 백인 대상 모집 연구 수행

### Dream Cell-Therapy

- ✓ 다양한 세포치료제 임상시험 실적 보유
- ✓ CAR-T, NK세포, 줄기세포치료제 등 임상개발전략수립

### Dream Oncology

- ✓ 글로벌 통합 종약학 서비스 플랫폼
- ✓ 04 AACR Dream Oncology Session
- ✓ 04 Dream Oncology Forum : AACR Highlight
- ✓ 06 ASCO Tigermed Reception



### Dream Vaccine

- ✓ 140개 이상의 백신 프로젝트 경험
- ✓ 백신 연구개발 및 다양한 백신 개발 주도
- ✓ 한-중 백신 R&D 포럼 주도

### Dream GLP-1 & Obesity/Diabetes

- ✓ 당뇨, 비만, 심혈관 질환, 비알콜성 지방간 질환 (NAFLD), 만성 신장 질환 등 글로벌 치료 분야 선도
- ✓ GLP-1 연구의 폭넓은 지식, 경험을 갖춘 글로벌 조직 보유
- ✓ 원격 및 현장 모니터링을 통해 복잡한 GLP-1 임상시험을 효과적으로 관리

### Dream License Out

- ✓ 파이프라인 검토 및 IR 자료 개발
- ✓ 가치 평가 및 시장조사 실사 및 파트너십
- ✓ License Out Deal
- ✓ License Out Forum (Korea-China)

## Korea-China Pharma Bio Symposium (2024.05.16-18 in Shanghai)

- Global 과제 논의중인 의뢰사 : 대응제약, 중외제약 등
- Local 과제 논의 : 광동제약, 동국제약, HK이노엔, 제뉴원사이언스, 유영제약, 중외제약 등
- New 과제 : 한미약품, HK이노엔, 종근당바이오, 애드파마, 안국약품, 제뉴원사이언스 등



## Korea-China Bio Innovation Forum (2024.05.20-22 in Hangzhou)

- 한국 총 44명 참여  
(총 24개 기업, 대표/임원 39명 + 국내 대학병원 임상시험센터 교수진 4명)
- 중국 총 76명 참여 (투자사, 제약사 등) / 전체 규모 총 110여명 (한-중)
- 국내 임상시험센터(서울대병원, 충남대병원) 소개
- 중국 의약품 인허가 규제 및 중국 내 신약 허가 환경 발표
- 현재 중국 바이오테크 혁신 및 글로벌 사업 등
- 기업/파이프라인 소개 및 중국 투자사, 제약사와 1:1 파트너링 미팅
- 다수 국내 기업이 중국 현지 투자사, 제약사와 핵심적으로 논의.
- 이후 현재 지속적인 f/u 중 (L/O 관련 논의 총 3건)



2025 드림씨아이에스-메디팁 심포지엄  
(2025.03)

✓ 업계 관계자 및 연구자 200명 참석

**2025  
메디팁-드림씨아이에스 심포지엄**  
: 한·중 GLP-1, GLP-1/GIP 개발, 임상 사례 공유

2025.3.20 (목)  
양재 엘타워 5F 오르체홀  
(서초구 강남대로 213, 5층)

우측 QR 스캔 후  
참가 신청하기






PROGRAM		
13:00 - 13:30	Registration	
13:30 - 13:35	환영사	유정희 대표 드림씨아이에스-메디팁
13:35 - 13:50	내빈 축사 I	박연세 이사장 국가임상시험지원재단
13:40 - 13:45	내빈 축사 II	박영민 단장 국가신약개발사업단
13:45 - 13:50	내빈 축사 III	오우형 단장 한국연구재단
13:50 - 14:10	드림씨아이에스-메디팁-메디팁SMO One-Stop 전주기 개발 플랫폼 소개	박영수 전무 메디팁   김성은 전무 메디팁SMO
14:10 - 14:40	mRNA 기반 의약품 중·국/한국의 개발 동향 및 임상 시험 진행 전략	강성서 부사장 드림씨아이에스
14:40 - 15:10	GLP-1/GIP 의약품 중·국/한국의 임상 및 인허가 현황 사례 발표	TBD
15:10 - 15:40	한국형 ARPA-H 혁신신약 지원 프로젝트 소개 및 가입지원 사례	김종원 박사 K-셀스의레주재단
15:40 - 16:00	Break Time	
16:00 - 16:20	혁신 신약 연구기술 소개 - Selective Allosteric TYR2 Inhibitor	조광민 연구소장 메이로스바이오
16:20 - 16:40	혁신 신약 연구기술 소개 - iPSC유래 CAR-NK	황도원 연구소장 타이메스트
16:40 - 17:10	GLP-1 2주 요법 치료제의 중·국/한국의 임상 및 인허가 현황 사례 발표	이상열 교수 경희대학교 의대
17:10 - 17:30	바이오효율률 특허전략	김현상 팀장 특허법인 리제
17:30 - 18:00	25년 국내 바이오 투자 전망 및 계획	이윤섭 이사장 액시온벤처개발 한국지사
18:00 - 20:00	Networking Dinner / 행운의 경품 추첨	

제1회 첨단재생바이오 포럼  
(2025.03)

✓ 국내 첨단 바이오 재생분야의 16개사의 24명의 주요임원 참석

**제1회  
첨단재생바이오 포럼**

- 일시: 2025. 03. 12 (수) 17:30

- 장소: 드림씨아이에스 11층 대회의실  
(서울시 종로구 사직로 130)

- 참가신청 방법: 우측 QR 스캔 후 신청






시간	주제	연자
17:30 - 17:40	행사 등록	
17:40 - 17:45	환영사	유정희 대표 (드림씨아이에스)
17:45 - 18:15	첨단재생바이오법 개정에 따른 참정분야 임상연구 전략	김경순 부사장 (드림씨아이에스)
18:15 - 18:45	첨단재생의료 임상연구: 고형암에서 새로운 NK세포치료 임상연구	이주호 교수 (분당차병원)
18:45 - 18:50	맺음말	백유진 전무 (드림씨아이에스)
18:50 -	네트워킹 및 저녁식사	

제2회 한-중 임상시험 심포지엄  
(2025.04)



2025.04.24 - 26 in Beijing, China

- Day 1: Redefining Metabolic Diseases in Asia
- Day 2: Drug Development Innovation Symposium  
'Exploration of China Regulatory and Oncology Studies'



Mutual Advancement in Korea-China Drug Development Partnerships - Accelerating Excellence	
Day 1	인천국제공항 출발 > 베이징 도착  Redefining Metabolic Diseases in Asia  < Symposium >
Day 2	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Welcome Address</li> <li>- China Regulatory Landscape and Evolution</li> <li>- Overview of Oncology Study Development in China</li> <li>- Key Strategies for Oncology Clinical Trials Operations in China</li> <li>- Exploration of Tigermed MRCT Cases in Southeast Asia and Latin America</li> </ul>
Day 3	베이징국제공항 출발 > 인천국제공항 도착 및 해산



제3회 한-중 심포지엄 개최 예정  
(중국 항저우, 2026년 예정)



Key Focus

- 중국의 GLP-1 치료제 시장 동향
- 중국 규제 제도 개편
- 중국 내 종양학 임상시험 동향
- Tigermed 아시아태평양 역량 소개

Participated Companies

- 국내 제약사 15개사 (한미약품, 대웅제약 등)
- 중국 제약사 5개사  
(Fosun Pharma, Sinopharm Bio, QL Pharma, Colortech, Neutan Pharma)



## 미래 유망 기술에 대한 선제적 투자 / 전략적 시너지 창출 및 극대화.

**17** 2021년부터 2025년 4월까지  
**총 17개사 140억 원 이상 전략 투자**

협력(수주)	- 국내외 임상개발 파이프라인을 보유. - CRO 연계 협업 및 공동연구 파트너십 보유
미래 기술	- 신기술로 인정되는 기술. - 높은 수익성이 예상되는 기업. - 국가 정책 수혜와 부합하는 기술.
IPO 가능성	- 재무적, 윤리적, 법적 요건 충족할 것 - 지배구조상 한국거래소가 인정하는 비율을 갖출 것
대외 평가	- 외부 투자 기관의 사업화 성공 가능성을 인정 - 당사 전문가 입장에서 임상 성공 가능성이 매우 높을 것



### IPO(2025~2026)



미립구 활용 약효지속 기술

**코스닥 기술 특례  
 상장 예비심사 통과 (2025.05.06)**

### BERTIS

프로테오믹스 기반 정밀의료 기술

**코스닥 기술 특례  
 기술평가 계획 (2025. 3Q)**



NAD+ Modulation 플랫폼 기술

**코스닥 기술 특례  
 기술평가 계획 (2025. 4Q)**

### License Out(2024,2025)



고혈압 및 제2형 당뇨 동시 치료제



안과 분야 신약 동물용 의약품

### 매출 및 이익 급성장



보툴리눔 독신 개발 및 제조

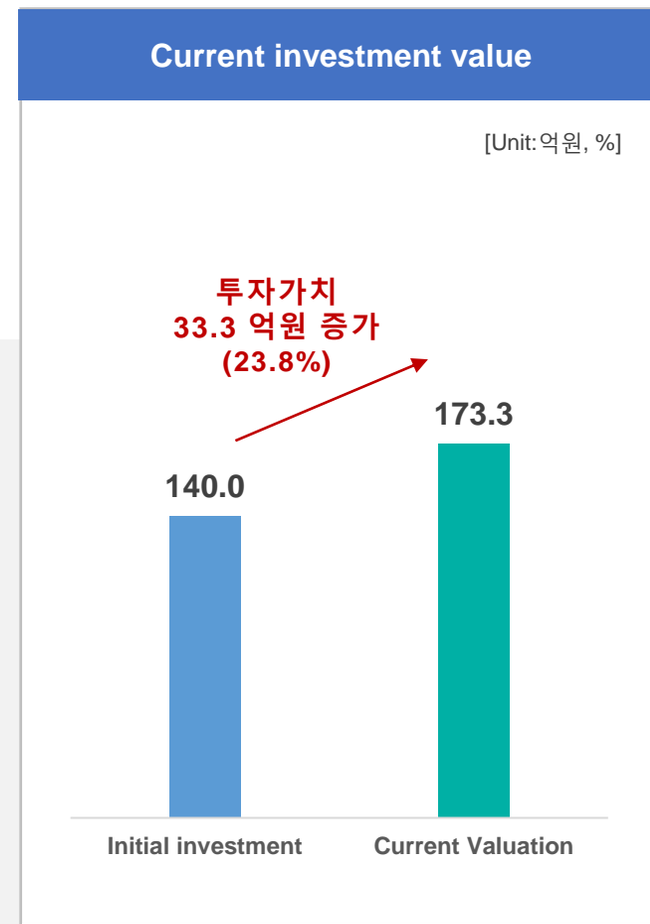
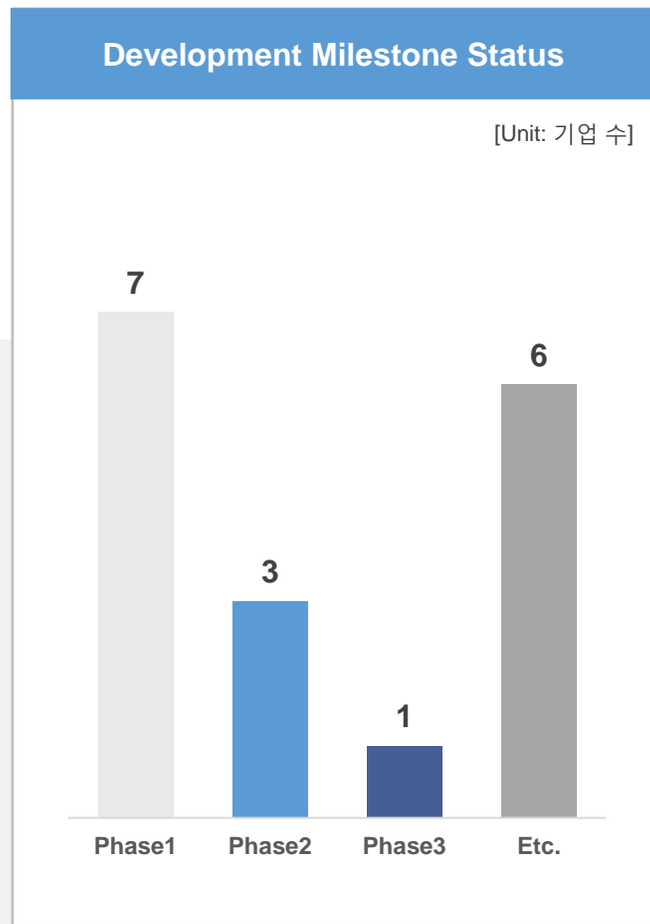
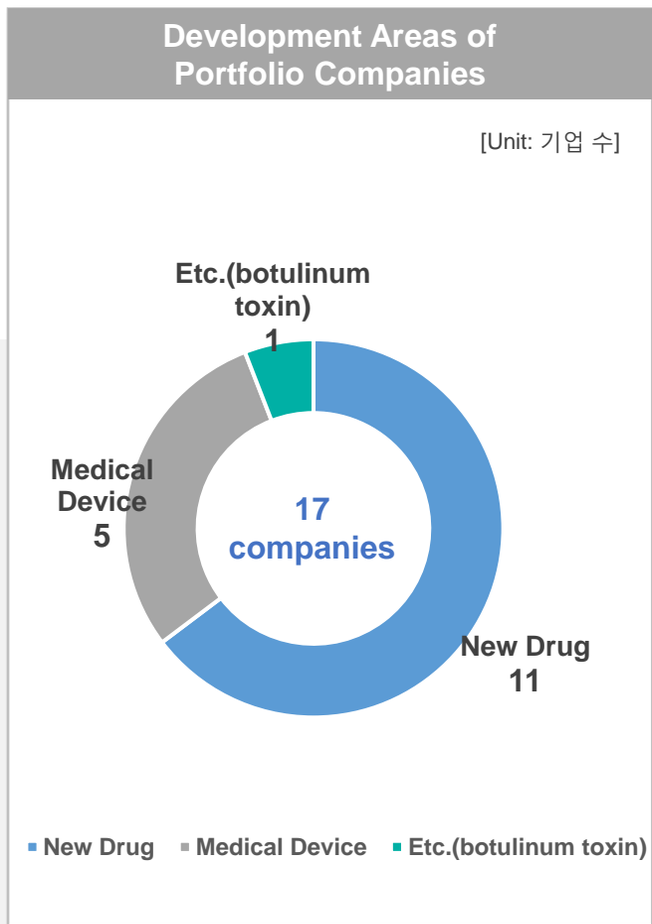


의료용 콜라겐 및 혈액점도 측정 장비

## CRO의 경험을 바탕으로 유망 기업에 투자... 눈앞에 다가온 SI투자 성과

### SI투자내역 (2021년 ~ 현재)

피투자법인명	투자 내역		마일스톤 현황	상장 예정일
	투자금액 (억원)	지분율 (%)		
에빅스젠	10.00	5.61	황반변성 및 안구건조증 치료제 임상1상 완료 및 해외 임상2a상 준비중	DXVX 피인수
아키소시스템	5.00	1.96	회전근개질환 줄기세포주사치료제 (국내 임상1상 중, 첨단재생의료 연구 진행 중)	2028년
큐제네틱스	10.00	3.04	골다공증치료제 QG3030 국내 임상1상 진행 중	2027년
지투지바이오	15.00	1.68	기술성 평가 A, A획득, 2025년 6월 5일 상장예비심사 통과	2025년
셀라토스테라퓨틱스	10.00	1.16	샤르코-마리-투스 CLZ-2002 국내 임상1상 완료 및 일본 임상2상 준비 중	합병 진행중
유바이오시스	10.00	4.48	연골 재생용(콜라겐 사용조직 보충제) 액상콜라겐 '카티리젠' 중국시장 진출	-
튜링바이오	5.00	2.32	DepRx(DTx) 우울증 치료용 의료기기 국내 확증 임상 준비 중	파마리서치 피인수
오토텔릭바이오	10.00	1.12	세계 최초 고혈압·당뇨 복합제인 ATB-101 국내 임상3상 진행 중	2026년
티엔알바이오랩	10.00	0.72	세계최초 3D 바이오프린팅 기관 이식성공 및 분말형 지혈제의 국내 판매 허가 획득	상장사
큐롬바이오사이언스	10.00	2.07	원발성 경화성 담관염 치료제 'HK-660S' 국내 임상2a 완료 및 다국가 임상2b 준비 중	2026년
루다큐어	10.00	2.31	안구건조증 치료제 RCI001 국내 임상1상 진행 중	2027년
베르티스	5.00	0.54	취장암 조기진단 장비 임상 준비 중	2026년
제네톡스	12.00	1.01	보타원주 100단위 국내 임상1상 진행 중	2026년
리매진	3.00	3.99	유방종양 자가검진 센서 등 GMP인증용 시제품 프로토타입 제작 완료	-
빌릭스	5.00	1.47	허혈성 재관류 손상(IRI) 호주 임상1상 진행 중, 국내 및 미국 임상2a상 준비 중	2027년
클리켄바이오	5.00	3.03	급성신장염 치료제 CCBi-100 GLP독성 및 CMC 개발 중	2028년
셀인셀즈	5.00	0.70	오가노이드 기반 피부 재생치료제 TRTP-101 국내 임상1/2a 준비 중	2026년
투자합계	140.00			



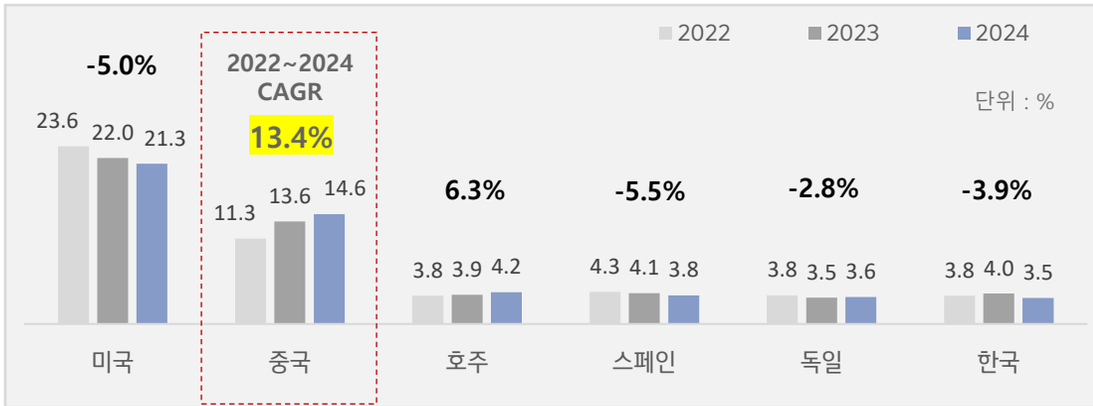
## Chapter05:

# 진화의 시작 DreamCIS

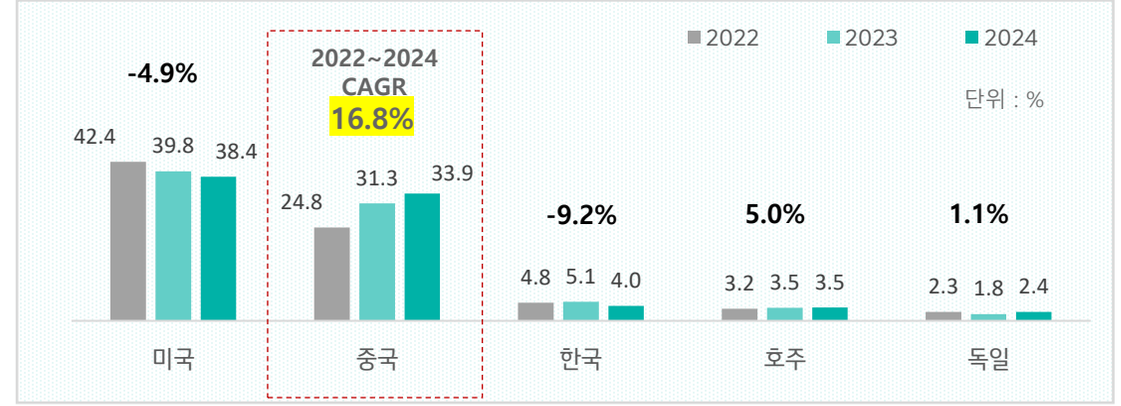
01. Global 임상
02. 임상시험 시장 트렌드
03. 변화 속 DreamCIS
04. 신규사업 영역 확보 #1\_오가노이드
05. 신규사업 영역 확보 #2\_인공지능(AI)
06. 신규사업 영역 확보 #3\_CS0사업
07. 성장 전략



## 전체 임상시험 점유율 상위국가



## 단일국가 임상시험 점유율 상위국가



출처: KoNect 국가임상시험지원센터

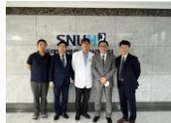
## 중계 임상을 통한 글로벌 임상 브릿지 Flow

### 2023년 중국 바이오텍의 해외 임상시험 수행 현황

- 해외 임상시험 수행 건수 : 202건
- 해외 임상1상 수행 건수: 105건 (점유율 52%)
- 해외 임상2상 수행 건수: 60건 (점유율 30%)

### Tigermed와의 임상1상 예상 수주내역

- Tigermed 2023년 임상1상 수행건수: 330건
- Tigermed와의 임상1상 예상 수주: 10~20
- 종양학, 세포치료, CAR-T
- 서울대학교병원 연계



\*출처: Tigermed 자료

## 미국 FDA · NIH 동물실험 폐지 선언 AI · 오가노이드 기반 시험법으로 전환 중...

**d** 미국 FDA, NIH(미국국립보건원) 단계적 동물실험폐지 권고

**헬스조선** 2025.04.11

FDA, 신약 개발 때 동물 실험 줄인다... AI·오가노이드로 대체



FDA, 동물실험 중심의 규제 패러다임에서 벗어나  
**AI·오가노이드 등 첨단 기술을 활용한 비동물시험법  
으로 전환**

신약개발 방식의 근본적 변화 예고”

**헬스조선** 2025.05.07

의약품 동물실험 사라질까... 美 FDA 이어 NIH도 가세



National Institutes of Health

미국 FDA의 동물실험 폐지 방침 후속 조치로, NIH는  
ORIVA 설립을 통해 **인간기반 비동물시험법의 개발·  
확산·규제 조정을 본격화... 글로벌 신약개발 패러다  
임 전환 신호탄**

FDA NEWS RELEASE

### FDA Announces Plan to Phase Out Animal Testing Requirement for Monoclonal Antibodies and Other Drugs

For Immediate Release: April 10, 2025

Today, the U.S. Food and Drug Administration is taking a groundbreaking step to advance public health by replacing animal testing in the development of monoclonal antibody therapies and other drugs with more effective, human-relevant methods. This approach is designed to improve drug safety and accelerate the evaluation of new drugs, reducing animal experimentation, lowering research and development (R&D) costs, and ultimately, drug prices.

The FDA's animal testing requirement will be reduced, refined, or potentially eliminated using a range of approaches, including AI-based computational models of lines and organoid toxicity testing in a laboratory setting (so-called New Approach Methodologies or NAMs data). Implementation of the regimen will begin at investigational new drug (IND) applications, where inclusion of NAMs data and is outlined in a [roadmap](#) also being released today. To make certain efficacy, the agency will also begin use pre-existing, real-world safety data countries, with comparable regulatory standards, where the drug has already been used in humans.

"For too long, drug manufacturers have performed additional animal studies that have data in broad human use internationally. This initiates a paradigm shift in drug evaluation and holds promise to accelerate our meaningful treatments for Americans while reducing animal use," said Commissioner Martin A. Makary, M.D., M.P.H. "By leveraging AI-based computational modeling, human organ model-based lab testing, and human data, we can get safer treatments to patients faster and more efficiently, while also reducing R&D costs and drug prices. It is a win-win for public health and patients."

**EMA qualifies Unlearn's AI-driven approach for smaller trials**

This is the first time a regulatory agency backed a machine learning-based approach for reducing sample sizes in trials.

**EMA first approval of an AI-based approach**

It is the first time that a regulatory agency supported a machine learning-based approach to reduce sample size in trials.

**Consent for smaller, faster clinical trials**

The EMA has certified Unlearn's AI-based approach to perform smaller and faster clinical trials.

**Advantages found over traditional statistics**

Defines a method to reduce trial size while maintaining Type-1 error rates using patient-specific scores obtained from Digital Twin.

**Positive final opinion**

EMA also mentioned in the final opinion that the Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP) considers it "suitable for PROCOVA" proposed method could help increase state and/or reduce sample size in Phase 2 and 3.

**[ EMA first approval article of Digital Twin ]**

**[ FDA first approval article of Digital Twin ]**

Advancing AI to power the future of medicine

**US FDA comments on Unlearn's PROCOVA methodology**

By Charles Fisher, Founder and CEO, Unlearn.AI

Unlearn submitted a Letter of Intent (LOI) for the pilot program but received a response stating, "The methodology is already included in the FDA's latest guidelines for covariate adjustment in randomized clinical trials of medicinal and biological products, so no pilot program is necessary."

**d** 국내 동물대체시험 활성화 추진



**MT** 머니투데이 2025.05.21

이재명 "동물대체시험활성화법 제정,  
실험동물 희생 줄일 것"

## 글로벌 빅파마, 동물실험 대체 기술 대세.. 삼성바이오도 진출... 오가노이드 및 AI 기반 CR0의 도약 기대

### 이미 시작된 동물대체 시험법(오가노이드):

글로벌 제약사의 오가노이드 활용 – 삼성바이오도 진출 예상

로슈	아스트라제네카
‘인체 생물학 연구소’ 설립해 오가노이드 기반 표적 발굴 및 임상 전 단계 연구 진행	오가노이드, 인공지능(AI)분석 플랫폼 도입해 임상 1상 성공률 높여
글락소스미스클라인(GSK)	존슨앤존슨(J&J)
약물 후보물질의 효능과 독성을 오가노이드로 사전 평가	오가노이드 기반 3차원 배양 시스템으로 기존의세포 배양 방식 대체

### 이미 시작된 동물대체 시험법(AI):

글로벌 기업 앞다퉈 진출... 국내에서도 중요성 부각.

#### AI 활용 임상시험

방대한 데이터베이스 분석으로, 약물 효능과 독성 예측에서 기존 방식 대비 탁월한 성능

朝鮮日報 2025.06.17

### 삼성바이오, 동물실험 대체 ‘오가노이드 사업’ 뛰어든다

삼성바이오로직스는 임상시험수탁 사업을 위해 초소형 인공 장기(臟器)로 신약 후보 물질 등을 테스트하는 ‘삼성 오가노이드’ 서비스를 시작한다고 16일 밝혔다. 오가노이드(organoid)는 장기를 뜻하는 ‘organ’에 비슷하다는 의미를 지닌 ‘-oid’를 더한 말로, 주로 사람의 줄기세포를 배양해 만든다.

⋮

### 동물실험 대체할 오가노이드

삼성바이오로직스는 오가노이드 사업 분야 중 우선 ‘암 환자 유래 오가노이드’를 활용한 항암 신약 후보 물질 발굴을 돕는다는 계획이다. 암 환자 세포를 배양해 만든 오가노이드에 신약 후보 물질을 투입해 효능을 평가하는 방식이다.

시장조사 기관 리서치앤드마켓에 따르면, 환자 유래 오가노이드 시장 규모는 2024년 10억달러(약 1조3600억원)에서 2030년 33억달러로 연평균 22% 성장할 전망이다.

\*출처: 조선일보 뉴스기사(DCIS 가공)

## 동물실험 폐지 흐름 속, 대체시험 · AI 접목을 통한 신사업 확장과 차세대 CRO로의 도약 기회 확보

### 동물대체시험법 분류

세포 기반 시험	시험관 시험법	세포 배양 플레이트에 사람 유해 세포 배양 후 시험 수행
	생체모사 장기칩	생체환경을 모사한 특수한 칩에 사람 유래 세포를 배양 후 시험 수행
	오가노이드	줄기세포의 분화를 유도하는 장기 유사체를 제작 후 시험 수행
비세포 기반 시험	컴퓨터모델링	컴퓨터 시뮬레이션 및 가상 실험을 통한 화학물질의 위해도 예측

### ▲ 규제 변화의 시작 - FDA의 동물실험 폐지 로드맵

- FDA, 동물실험 단계적 폐지 로드맵 발표
- AI-오가노이드 등 대체법(NAMs) 허용 확대
- 전임상 평가 기준의 구조적 변화 시작
- 연방기관과 협업해 기술 도입 가속화

### ▲ 시장기회 확대 - 산업 구조의 개편

- R&D 비용 절감, 개발속도 개선
- AI-대체기술 기업에 투자 집중
- 국내외 주요 기술기업 성장 기대
- 글로벌 제약사 수요 확대

### ▲ 기술진보 - 대체시험 기술의 실용화

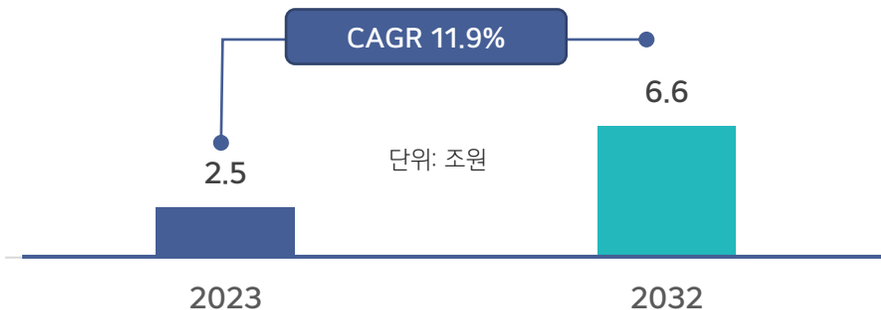
- AI로 약물 독성 예측 정밀도 향상
- 오가노이드·장기칩 등 생체 모사 기술 상용화
- 동물실험 대체 가능한 수준 도달
- 규제기관의 기술 수용성 확대

### ▲ 산업 영향 및 향후 전망 - 제약·바이오 산업 재편 가속

- 기존 CRO·BT기업의 기술전환 압박 증가
- AI 활용 전임상 플랫폼이 산업 표준으로 부상
- FDA 시범 프로그램 → 글로벌 표준화 확대 예정
- 국내외 규제·평가기관의 연동 및 공동검증 확대 전망

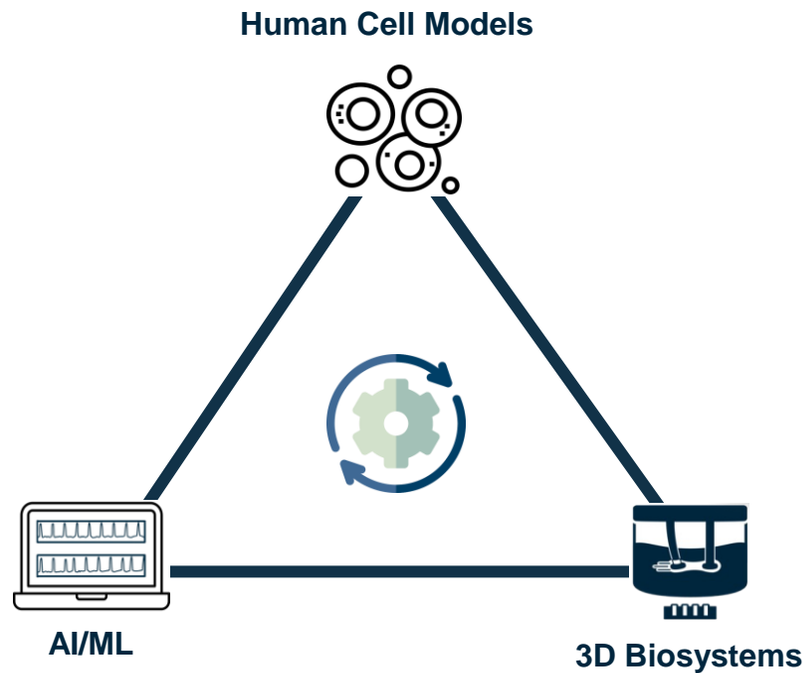
### 글로벌 동물대체시험법 시장규모

환율: 1\$/1,366.58원 / 출처: 글로벌마켓인사이트 GMI



- ✓ 공격적인 M&A를 통한 동물실험대체 라인업 확보
- ✓ AI-데이터 연계 전주기 서비스 구축
- ✓ FDA 흐름 선제 대응 통한 기회 선점
- ✓ 차세대 CRO로 포지셔닝 강화

## 피투자기업 C company - Engine



## iPSC 기반 비동물시험 All-in-One 플랫폼

<p><b>Advanced Biology Instrumentation &amp; Data</b></p>	
<p><b>iPSC-Derived Cells, Media &amp; Consumables</b></p>	<p><b>iPSC-Derived Cells and Media</b>      <b>Biosystem Consumables</b></p>
<p><b>Drug Discovery Technology Services</b></p>	<p><b>Services / Product-Integrated Solutions</b>      <b>Disease Model Development</b>      <b>Assay Development</b></p>

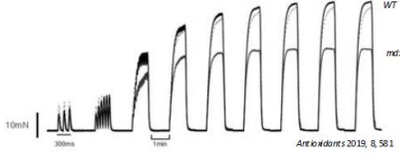
## 동물실험을 대체하는 인간세포 기반 3D EMT 기술, 신약개발의 패러다임 전환 “C company”

### 기존 EMG vs C社 3D EMT 비교

**Mouse EMG**



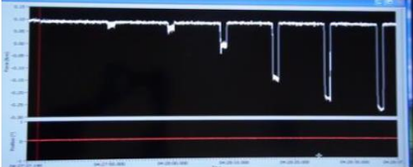
aurdrscientific.com



WT  
mdx  
10mN  
300ms  
Time  
Art. to. dx. 2019, 8, 581

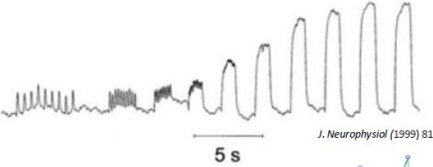
**Dog EMG**



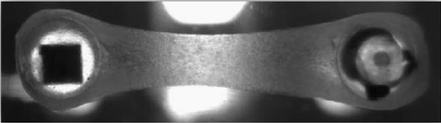


**Human EMG**





5 s  
J. Neurophysiol (1999) 81:4



**3D EMT**

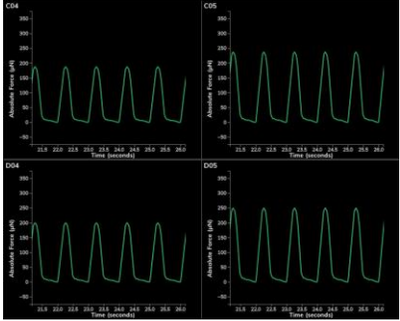


인간세포 기반에서 동일 수준의 신호를 재현 → 대체 가능성 입증

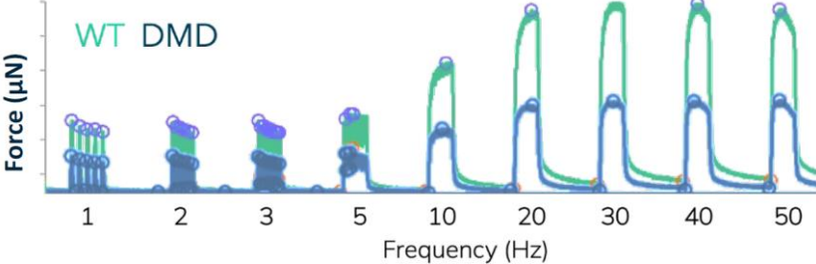
### 인간 조직 기반 기능성 평가



**3D 근육 조직 생성**



**반복수축데이터를 통한  
일관된 생리적 반응 재현 성공**



**WT DMD**

**Force (μN)**

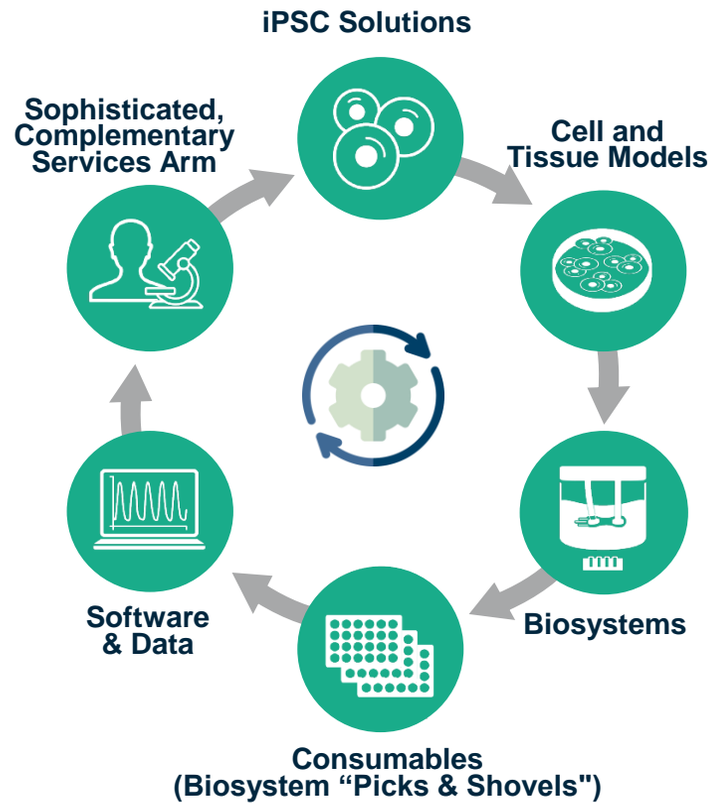
**Frequency (Hz)**



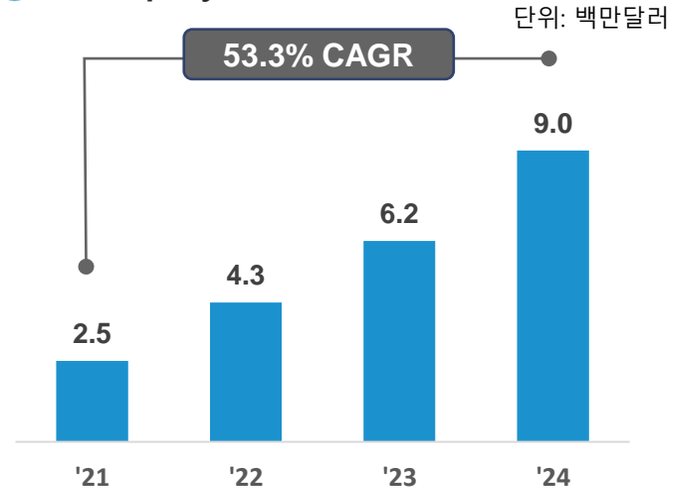
DMD(뒤시엔 근이영양증) 모델과 WT(정상 대조군) 비교

## IPSC-오가노이드-AI를 연결한 전 주기 비임상 플랫폼으로 연평균 53%의 고성장 실현 중

iPSC-오가노이드-AI로 연결되는 비동물시험 전주기 기술 사슬



C company 매출현황



**>53%**  
연평균 매출 성장률  
(21년~24년)

**>88%**  
Multi-Segment 매출

**>88%**  
순매출 유지

**>80%**  
24년 매출 총이익률  
(제품 및 서비스 포함)

25년~29년까지  
마진을 증가예상

C company 주요고객



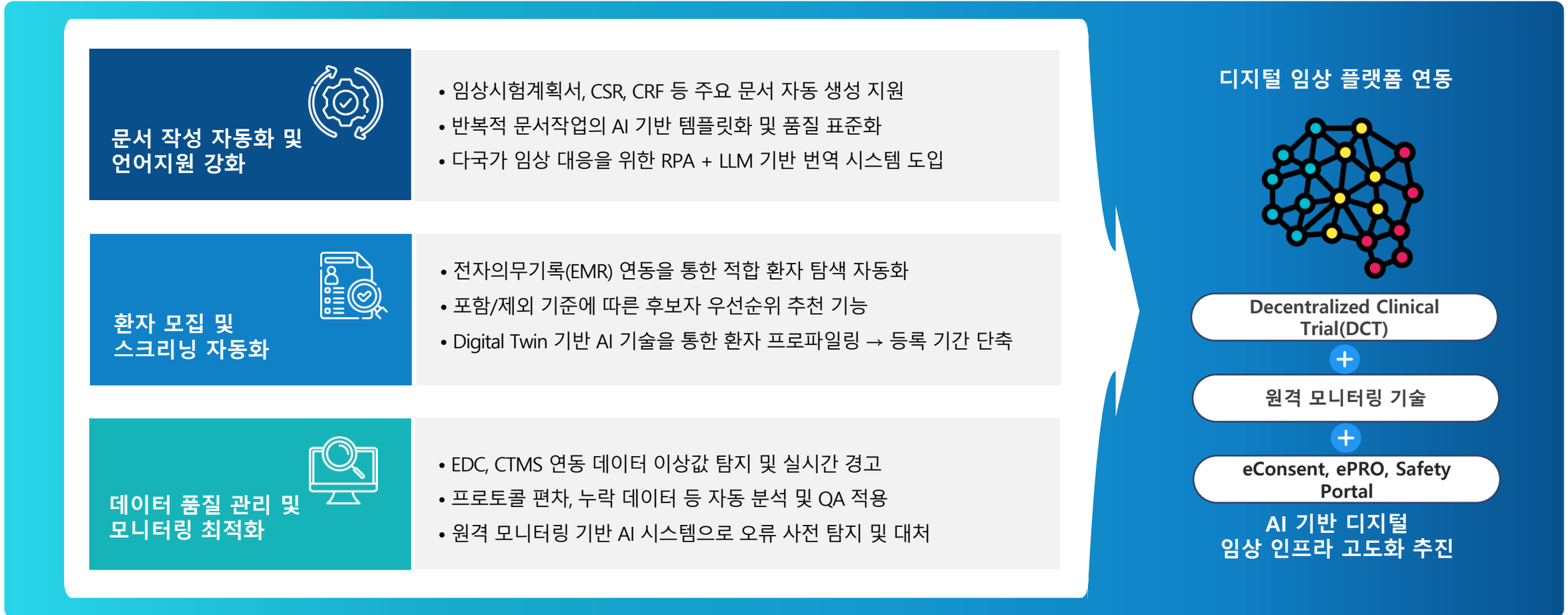
유사기업비교: (피투자 기업) C company VS 오가노이드사이언스

C company



iPSC 세포 기반 오가노이드 제작 + 측정분석장비 + AI분석 플랫폼	기술기반	3D 조직 재생 및 평가 플랫폼
글로벌 제약사 대상 비임상 대체 플랫폼	사업모델	B2B(신소재 평가솔루션) + B2C(재생치료제)
3D조직배양, 3D측정, 광학측정	주요제품	ATOM(재생치료제), ODISEI(평가 솔루션)
FDA 동물실험 대체 가이드라인 선제 대응, 국가첨단전략기술 인증 가능	정책수혜성	국가첨단전략기술 인증
신약 파이프 라인 준비 단계	리스크	재생치료제 상용화 지연
글로벌 빅파마와의 직접적 파트너십 및 미국·한국 시장 동시 공략	주요 고객	국내외 대형 제약사, 바이오텍, 화장품·건기식 기업 등
장비 70% + CRO 서비스 30%	주요 수익	CRO사업 (85%) → 치료제 성공 여부가 관건
AL/ML 기반 전임상 데이터 분석기술로 개발 효율성 30% 증가	AI 기술 통합 여부	오가노이드 자체 기술에 집중
<b>123억원</b>	매출액(24년말)	<b>20억원</b>
<b>15억원</b>	당기순이익(24년말)	<b>-103억원</b>
비상장 (Series B 진행중)	공모 시가총액	공모 시가총액 : 1,438억원 (25.05.09)
<b>약 850억원</b>	현재 기업가치	<b>2,224억원 (25.06.02 증가)</b>

## AI와 함께 진화하는 DreamCIS의 디지털 전환 전략



•RPA(Robotic Process Automation): 반복적이고 규칙 기반의 작업을 자동화하여 효율성을 높이는 기술  
 •LLM (Large Language Model): 대규모 언어 모델을 의미하며,자연어 처리와 생성에 사용됨

“Next-Generation 이중기전 비만치료제 도입을 통한 DCIS의 新성장동력 확보”



**임상1상 결과**

- 경증~중등도의 위장관 증상 (식욕 감소, 메스꺼움 등)
- 최고 농도 도달: 투여 24~72시간 후
- 반감기: 약 4일 → 주 1회 투여 적합
- **Tirzepatide 대비 Cmax 및 AUC 모두 우위**
- 최대 -8.3% 체중 감소 확인 (용량 의존적)

**임상2상 결과**

- **Retatrutide 수준의 강력한 체중 감소 효과**
- 중단율 단 3.2%로 우수한 내약성 입증
- 빠른 증량 (2~6주) 가능  
→ **Tirzepatide/Retatrutide 대비 30~50% 시간 단축**
- 혈압 개선 효과도 동반  
→ 비만 + 고혈압 동시 적응증으로 확장가능

**글로벌 3상 진입 및 확장**

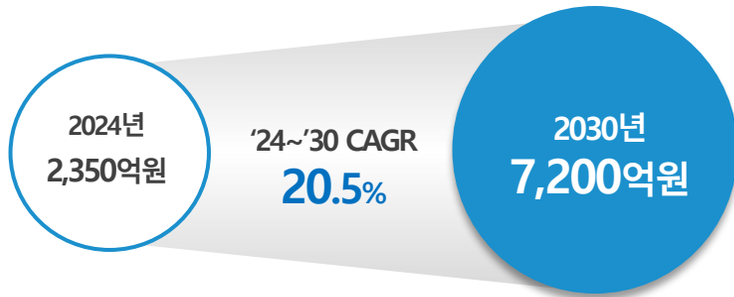
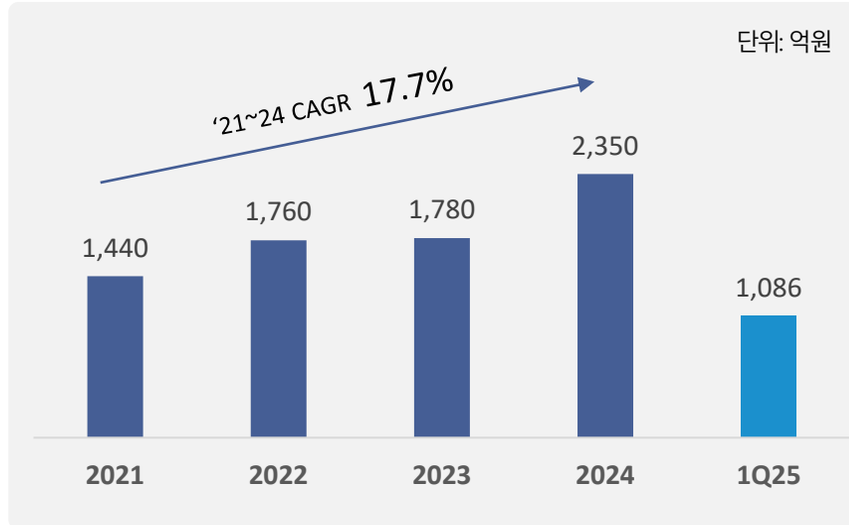
- 미국에서 PK bridging study 진행 중  
→ 글로벌 3상 진입 준비
- **중국에서 P3 진행 중, Tirzepatide 대비 고용량 직접 비교(H2H) 예정**
- 경구 제형 개발 중  
→ 2025년 중국·미국서 임상 1상 예정
- 미국 특허 확보 → 자유로운 사업화 가능

출처: B\*\*\*\*\* 임상 결과 발표보고서

- 1) **Tirzepatide:** Eli Lilly가 개발한 GLP-1/GIP 이중 작용제로, 제2형 당뇨병과 비만 치료제로 글로벌 시장에 출시됨
- 2) **Retatrutide:** Eli Lilly가 개발 중인 GLP-1/GIP/Glucagon 삼중 작용제로, 비만·당뇨·심혈관질환 등을 대상으로 3상 임상 중이며, 2025년 내 주요 결과 발표가 예정된 차세대 대사질환 치료제 후보임.

“혁신적인 비만치료제의 국내 독점 판권 확보... CS0 사업진출을 통한 본격적인 사업 다각화 및 매출 구조 혁신”

국내 비만치료제 시장현황 및 전망



출처: IQVIA

국내 비만치료제 시장점유(73%) “ 위고비” 대비 B\*\*\*\*\* 기술우위 포인트



이중작용제 (GLP-1/GIP)	체중감소 효과	중단율/내약성
티트레이션 기간	경구 제형개발	가격 경쟁력

B\*\*\*\*\* 대비 타 비만치료제 비교

항목	B*****	Tirzepatide	Retatrutide
기전	★★★ (이중)	★★★ (이중)	★★★★ (삼중)
체중감소효과	★★★	★★★	★★★★
중단율	★★★★ (3.2%)	★★ (15%~16%)	★★ (16%)
내약성	★★★★	★★	★
티트레이션 속도	★★★★ (6주)	★ (20주)	★★ (12주)
상용화 상태	★★ (임상3상)	★★★★ (제프바운드)	★★ (임상3상)
기타 차별성	PK노출량 우수, 빠른 효과, 낮은 중단율	당뇨 및 비만 등 적응증 다수	체중감소는 강력하나 내약성 취약

출처: 임상 결과 발표보고서, 각사 홈페이지

## DCIS 성장 전략

구분	주요 내용
고부가 수주	종양학, 세포치료제, GLP-1 등 고난이도 적응증 중심 고마진 프로젝트 확대
<b>DreamScience</b>	적응증 별 전략 운영체계를 기반으로 전문화된 임상 수주 역량 강화
전주기 통합	RA, SMO, CSO까지 포함한 임상 전주기 통합 서비스 제공
✔ 디지털 전환(AI)	문서작성, 환자모집, 데이터관리 등 임상 업무에 AI 자동화 도입
전략 투자	AI, 데이터기업 등 미래 기술 보유 기업 대상 투자 집행
M&A 확대	CRO/BT 연계 기업 M&A를 통한 성장 가속 및 서비스 영역 확장
✔ 글로벌 진출	모기업 네트워크 활용, MRCT 기반 다국가 임상 수행 역량 강화
✔ CSO 진출	<b>GLP-1/GIP 등 주요 치료제 대상 상업화 지원 사업 확대</b>
✔ 동물대체시험	<b>오가노이드 기반 전임상 대체시험 서비스 구축</b>
규제 대응 선도	FDA 등 글로벌 규제 변화에 선제적 대응하여 신뢰도 및 경쟁력 확보
파트너십 강화	국내외 제약사 및 연구기관과의 전략적 협력 확대

# MediTip IPO

전문인력으로 구성된 17년 이상의 경험과 노하우

연구개발에서 임상/인허가/상업화 단계까지  
원스톱 (One-Stop) & 통합 (Integrated) 컨설팅



## 실적 · 시장 신뢰 · M&A 등 을 기반으로 IPO 프리미엄을 기대할 수 있는 확실한 Value-UP 스토리 완성

### 글로벌 투자 유치 완료

테마섹 등으로부터 140억 원 투자 유치  
→ 외형 성장 및 재무 신뢰 확보

### 고성장 실적 기반 확보

지속적인 고성장 기초 유지, 성장성 입증

### 사업 포트폴리오 다각화

LSK SMO 영업권 인수로 SMO 사업 진출  
→ 신규 성장동력 확보

### 전문성 중심 경영 강화

실무형 인허가 전문가 체계 도입으로 컨설팅 전문성 고도화

### 글로벌 도약 PROJECT(계획)

글로벌 규제 정책 영역 리서치 Lab  
→ 국가별 의약품, 의료기기 규제정책 중심

### 시장 신뢰 및 브랜드 가치 제고

국내 1위 인허가 컨설팅 브랜드로서 IPO 시 프리미엄 가치 기대

# Appendix MediTip IPO

## SMO 사업 진출



1

## SMO 사업 진출로 외형 확대

IPO 위한 외형 확대 및 신성장동력 확보

## MediTip IPO 자금 유동성 확보

TG Sino-Dragon Fund II L.P (TEMASEK)	52.3억원	
Sprouts International Holdings Limited	27.7억원	HLC HIGHLIGHT CAPITAL 20.0억원
JC ASSET MANAGEMENT	20.0억원	JL PARTNERS 20.0억원

➔ 140억원  
투자유치성공

2

## MediTip 재무적 안정성 확보

글로벌 투자기관의 선택

# MediTip IPO



## IPO 주관사 선정.

자본시장 진입을 위한 상장주관사로 미래에셋증권을 선정.



## ERP, 내부회계관리제도 등 내부시스템 정비.

외형확장, 자본 증자, ERP, 내부회계관리제도 구축, IFRS, 정관, 사규, 이해충돌 방지 등 정비



## 일반 상장 위한 수익성, 매출액, 자기자본 등 재무적 요건 검토

매출, 영업이익 지속 성장.. 24년 기말 (매출,영업이익,당기순이익 각각 153억 / 10억 / 11억)

# Thanks

서울특별시 종로구 사직로 130 10층  
(적선현대빌딩)

+82 2 2010-4507

[Jae-beom.lee@tigermedgrp.com](mailto:Jae-beom.lee@tigermedgrp.com)