

Highlights

- Exdia CI-100 전용 시약 5종 추가 제조인증 완료, 순차적 허가 진행 중
- COVID/Flu 동시 선별 TRF 플랫폼을 통한 프로모션 실시

Exdia CI-100 전용 시약 5종 추가 제조인증 완료, 순차적 허가 진행 중

프리시전바이오는 6월 Exdia CI TSH 시약 허가 이후, 9월 Exdia CI-100 전용 시약 5종(갑상선호르몬 3종, 뇌하수체호르몬 2종)의 제조인증 허가를 추가로 획득했습니다.

전자동 면역화학발광 검사기인 Exdia CI-100은 지난해 10월 제조신고가 완료되었으며, 올해 6월에는 갑상선호르몬 TSH 시약의 제조인증 허가를 획득한 바 있습니다. 프리시전바이오는 현재 확보된 시약 외에도 꾸준히 관련 시약 인증 절차를 진행 중에 있으며 이와 함께 장비 출시와 시장 진입을 단계적으로 준비하고 있습니다. 이후 성호르몬, 감염성 및 심혈관 질환, 암 진단 시약까지 제품 라인업을 확장할 예정이며, 이를 통해 장기적으로 다양한 진단 항목을 지원할 수 있는 통합 플랫폼으로 확대해 나갈 예정입니다.



COVID/Flu 동시 선별 TRF 플랫폼을 통한 프로모션 실시

프리시전바이오는 오는 10월부터 국내 진단 시장에서 COVID/Flu 동시 선별용 Exdia TRF(Time-Resolved Fluorescence) Plus 플랫폼의 프로모션을 전개하기로 하였습니다.

COVID-19와 인플루엔자는 증상이 유사한 반면 치료 방법은 상이하여 초기 진단이 중요하며, 특히 병원에서의 정확한 판별이 요구됩니다. 최근 관련 진단 수요가 높아지고 있으나, 현재 국내 시장에서는 이를 동시에 선별할 수 있는 장비의 보급이 제한적인 상황입니다.

프리시전바이오의 TRF 장비는 한 번의 샘플 채취만으로 COVID-19와 인플루엔자를 동시에 스크리닝할 수 있어 의료진과 환자 모두의 편의성을 높일 수 있으며, LIS 연동 기능을 통해 검사 효율성 또한 극대화할 수 있습니다. 이를 통해 다가올 호흡기 질환 유행에 대응하고, 향후 계절성 호흡기 질환 진단의 필수적인 솔루션으로 자리매김하고자 합니다.

이번 프로모션은 전국 대리점과의 협력을 통해 신규 고객을 확보하고, 단기 매출 증대와 시장 내 브랜드 신뢰도 강화는 물론, 주요 의료기관 내 장비 설치를 통해 장기적인 성장 기반을 확보하는 것을 목표로 하고 있습니다. 더 나아가 호흡기 질환 동시 진단 분야에서 차별화된 시장 포지션을 선점하고, 향후 면역진단 시장에서의 확장을 위한 발판을 마련할 수 있을 것으로 기대하고 있습니다.

