

부광약품

2025년 3분기
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 실적 및 주요 경영 현황

2 R&D 업데이트

3 참고자료



Highlights

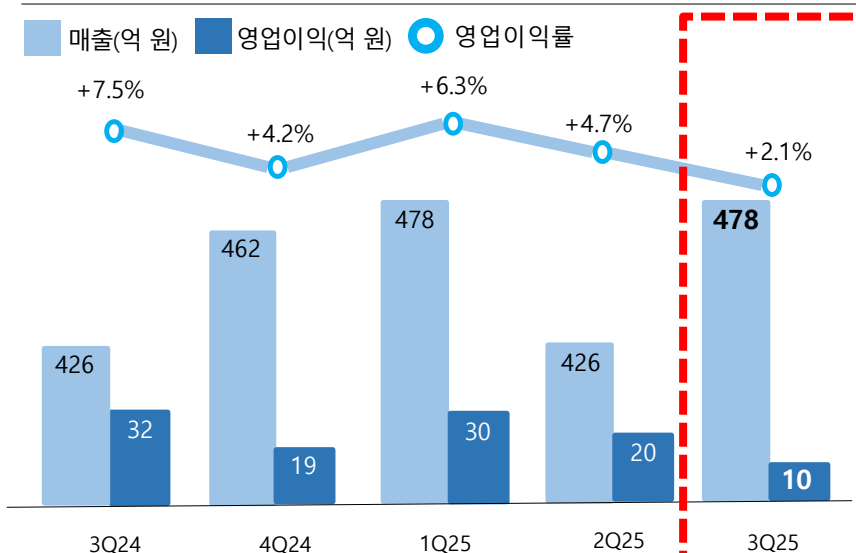
- 3분기 실적은 연결 기준 478억 원으로 전년 동기 대비 약 12% 성장, 영업이익 10억 원으로 5분기 연속 흑자 달성, 누적 당기순이익 78억 원 달성
- 3분기 누적 매출액은 연결기준 전년 동기 대비 약 21% 증가한 1,382억 원을 기록했으며, 영업이익은 60억 원으로 전년 동기 대비 영업손실에서 흑자 전환
- 항정신병 신약 라투다는 출시 1년 만에 누적 1,000만 정 판매라는 기록적인 성과를 달성하며 항정신병제 부문 고객 인지도 1위를 차지하는 등 시장 내 지배력을 급속도로 확대
- 텍시드와 치옥타시드는 전년 동기 대비 약 8%의 매출 성장을 기록하며 견조한 성장세를 이어갔고, CNS(중추신경계) 사업본부는 동기간 경쟁 시장 성장률(약 11%)을 크게 상회하는 54%의 매출 성장률을 달성하며 CNS 사업본부가 회사 성장의 핵심 축으로 자리매김
- 자회사 콘테라파마의 파킨슨병 환자 대상 아침 무동증 치료제 ‘CP-012’는 임상 1b상에서 긍정적인 톱라인 결과를 확보
- 해당 임상 결과를 바탕으로 CP-012의 임상 2상 단계 진입을 가속화하고, 파킨슨병 환자를 위한 새로운 치료 옵션으로의 상용화를 적극 추진할 계획
- 콘테라파마는 Lundbeck과 RNA 신약개발을 위한 전략적 연구협력 계약 체결. 본 계약은 콘테라파마의 독자적 RNA 치료제 발굴 기술에 기반한 글로벌 제약사와의 최초의 연구협력 이라는 점에서 뜻깊은 성과로 평가됨



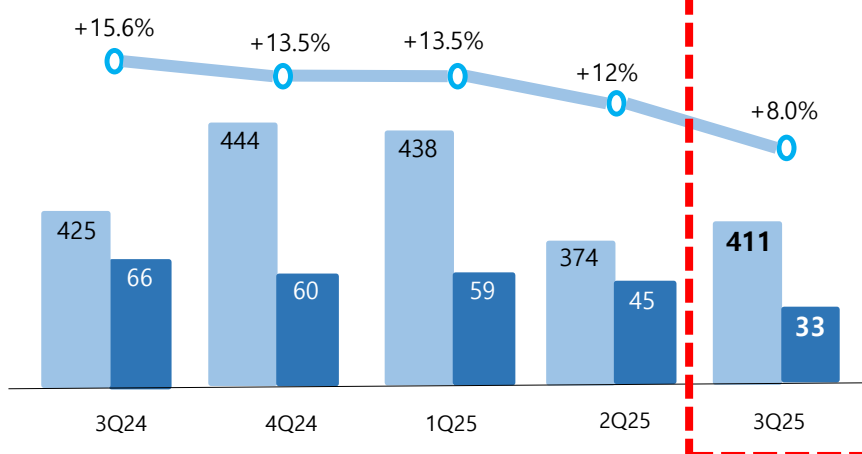
실적 및 주요 경영 현황

분기별 연결 실적 추이

연결



별도



2025년 3분기 주요사항

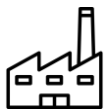
- 3분기 매출 478억 원(YoY +12%), 영업이익 10억 원으로 5분기 연속 흑자 달성
- 누적 기준 매출 1,382억 원(YoY +21%), 영업이익 60억 원, 당기 순이익 78억 원 기록
- 텍시드/치옥타시드 지속적인 성장세 유지하며 전년 동기 대비 약 8% 매출 증가
- CNS 사업본부, 전년 동기 대비 약 54% 매출 성장 달성 (시장 성장률: +11%)

2025년 4분기 사업 활동

- 불면증 치료제 '서카레딕', 12월 국내 발매 예정
- 당뇨병 치료제 '부디앙', 10월 판매 개시
- 간장질환 복합제 '레가덱스', 종합병원급 처방 시작

유상증자 자금집행 현황

- 7월 28일 유상증자를 통해 총 893억 원의 자금을 확보
- 공장 내 제조시설 확장 및 생산능력 증가 분야 총 595억원 중, 신규병포장라인 신설 15억원 진행중이며 전반적인 제조시설 확장을 위한 3단계 장기 로드맵을 현재 수립
- R&D 관련 운영자금은 개발과제 도입, 신규제제 개발, 연구개발 설비투자 등 시장 경쟁력을 갖춘 신제품 확보에 우선적으로 투자 중이며 계획된 우선순위 대로 집행 중



제조시설 확장 자금 계획

단위 : 백만원

항목	투자 예정 금액	투자 집행 금액
제조시설확장 및 생산능력 증대	59,500	1,500
최신 생산설비도입	7,100	0
자동화시스템도입	1,500	0
제조설비 신규취득	21,200	0



R&D 관련 운영 자금 계획

항목	투자 예정 금액
신규제제 개발 및 기존제제개선연구	13,200
합성신약 연구	4,330
개발과제 도입	4,720
적응증 추가 임상연구	4,193
연구개발 설비투자	3,689
기타운영자금	15,625

제조시설 확장을 위한 3단계 장기 로드맵

- 1단계: 자동화 창고 신축 및 신규 생산설비 도입
- 2단계: 제조동 리모델링 및 생산설비 증설
- 3단계: 기존 품질동 철거 및 품질관리동 신축



△ 자동화 창고 신축



△ 제조동 리모델링



△ 품질관리동 신축

R&D 업데이트



주요 R&D 파이프라인



회사	파이프라인	분야	적응증	개발 단계						Next Milestone
				Discovery	Preclinical	Ph1	Ph2	Ph3	허가	
	BUK-001	CNS	파킨슨병							후보물질 도출 2026년 상반기
	CP-012	CNS	아침 무동증							Ph2 임상 준비
	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

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

- ✓ 2025년 3Q 전국 상급종합병원 라투다 코딩 90% 돌파 (43/47), 빅5 종합병원 처방 중
 - ✓ 2025년 연내 전국 153개 종합병원 원내처방 목표 → 현재 135처 원내 처방 중
 - ✓ 2025년 연내 주요 정신병원 원내처방 목표 → 현재 113처 원내 처방 중
 - ✓ 국내 정신과 의원 주요 거래처에서 처방 목표 → 현재 전국 903처 처방 중
- 3Q 현재 조현병 및 양극성장애 시장에서 7위

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.
- **소아 환자** : 국내외 Guideline 에서 1st choice treatment 로 추천 됩니다.

주요 전략

- 대사증후군 우려가 있는 조현병 및 양극성장애 환자 target 으로 활동 강화
- 하반기 발매 1주년 기념 심포지엄을 통한 처방 사례 공유 및 브랜드 이미지 제고 (global KOL 초청)
- 코딩 종합병원에서 학술 디테일 및 의국 대상 세미나를 통한 처방 활성화
- 심포지엄 및 전문지를 통해 주요 정신병원/의원 대상 처방 사례 공유를 통한 신환 확보 및 타 약제 처방 환자 스위칭
- 정신과 소아청소년 전문의 대상 처방 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 3Q 업데이트 사항

- ✓ CP-012의 Phase 1b Top Line 결과 도출

JaguAhR Therapeutics

회사개요 : 고행암을 타겟으로 하는 면역항암제를 개발하는 싱가포르 소재 바이오텍

2025년 3Q 업데이트 사항

- ✓ 아릴탄화수소수용체(AhR) 길항제에 대한 생체 내 효력시험 진행 중 (2025년 하반기 결과 도출 예정)
- ✓ 2025년 9월 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 3Q 업데이트 사항 없음

CP-012 (콘테라파마) : 파킨슨병 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 1b Top Line 결과를 통해 안전성과 내약성 입증



지속적으로 성장하고 있는 파킨슨병 시장에서의
중요한 글로벌 상업화 기회 존재

CP-012 (콘테라파마) : 파킨슨병 아침무동증 치료제

- CP-012는 카비도파/레보도파 복합제의 지연형·시간조절형·박동성 방출 제형으로 개발된 저위험(De-risked) 자산
- 기존 카비도파/레보도파 제형 대비 차별화된 방출 특성으로 Morning OFF(아침무동증) 개선을 목표로 함

현재 시판 중인 카비도파/레보도파 제형:

Inbrija[®]
(levodopa inhalation powder)
42 mg capsules

Sinemet[®]
(carbidopa-levodopa)
Tablets
25 mg/100 mg
Rx only
100 Tablets
Lot

즉시방출형

Sinemet[®] CR
(carbidopa-levodopa)
Sustained-Release Tablets
25 mg/100 mg

Madopar[®]
HBS
Levodopa
+ Benserazide
<125>

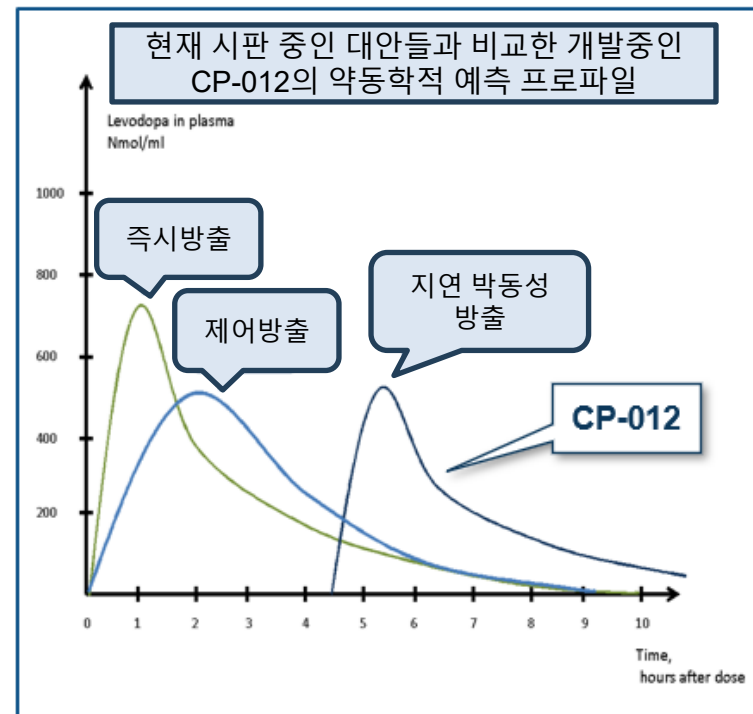
제어방출형

CREXONT[®]
(carbidopa and levodopa)
EXTENDED-RELEASE CAPSULES
35mg/140mg • 52.5mg/210mg
70mg/280mg • 87.5mg/350mg

RYTARY[®]
(carbidopa and levodopa)
EXTENDED-RELEASE CAPSULES
23.75 mg/95 mg • 36.25 mg/145 mg
48.75 mg/195 mg • 61.25 mg/245 mg

서방형

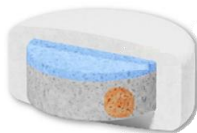
현재 시판 중인 제형은 아침무동증 현상을 충분히 개선하지 못하고 있으며, 해당 적응증으로 승인된 치료제는 없음



CP-012 (콘테라파마) : 파킨슨병 아침무동증 치료제

- 콘테라파마는 스코틀랜드의 BDD와 협력해 CP-012 제형을 개발하고, 임상 1a/1b 단계에서 개념증명(PoC)을 완료함.
- 오픈이노베이션을 통해 1.5년 이내에 건강한 성인 대상 임상 PoC 데이터를 확보함

이중 단계 박동성 방출

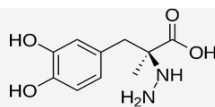


01 지연 방출



Several hours

02 급속 방출



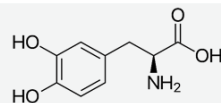
Carbidopa

03 방출 간격시간



Gap

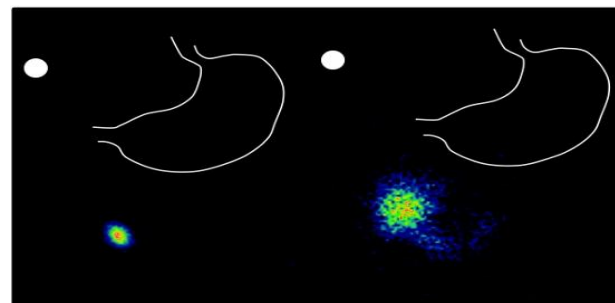
04 급속 방출



Levodopa

임상 1a상 신티그래피를 통해 CP-012의 장내 지연 흡수 확인

연구 설계: 공개(Open-label), 교차(Crossover), 단회 투여(Single dose), 단일 기관(Single center) 탐색적 약학-신티그래피(Pharmacoscintigraphic) 연구로, 건강한 성인을 대상으로 두 가지 CP-012 제형과 시판 중인 카비도파/레보도파 서방형 제제를 비교 평가함



지연 방출 후 소장에서 분해되어
약물이 방출됨

공동연구 협력

- Contera는 Lundbeck과 중증 신경질환 대상 RNA 신약개발을 위한 전략적 연구협력 계약 체결
- Contera는 독자적 RNA 치료제 발굴 플랫폼(AttackPoint®, OligoDisc®, SpliceMatrix®)을 활용해 신규 치료 타겟 탐색 및 최적화 주도.
- 룬드벡은 발굴된 후보물질에 대해 후속 개발 및 전세계 상업화 옵션을 보유함.
- Contera는 계약과 동시에 Upfront를 수령하게 되며 각 타겟별 연구비를 수령할 예정임. 전임상·임상·허가·상업화 단계의 성과 달성에 따른 마일스톤 지급과 향후 제품 순매출에 기반한 단계별 로열티 추가 수령
- 본 협력은 Contera의 독자적 RNA 치료제 발굴 기술에 기반한 글로벌 제약사와의 최초의 연구협력 이라는 점에서 의의.



**콘테라파마와 룬드벡, 중증 신경계 질환 치료를 위한
RNA 기반 치료제 공동 연구 협력 체결**

참고자료



APPENDIX – 3분기 손익 현황

별도

단위 : 억 원	3Q '24	3Q '25	YoY
매출액	1,132	1,224	8.1%
매출원가율(%)	53.6%	52.6%	
경상연구개발비	77	62	-19.8%
경상연구개발비비율(%)	6.8%	5.1%	
영업이익	110	138	25.2%
이익률(%)	9.7%	11.2%	
당기순이익	2	154	6,239.9%
이익률(%)	0.2%	12.6%	

- R&D비용 : 2024년 3분기 114억 원(10.1%) 2025년 3분기 107억 원(8.7%)

연결

단위 : 억 원	3Q '24	3Q '25	YoY
매출액	1,139	1,382	21.3%
매출원가율(%)	53.5%	57.2%	
경상연구개발비	176	131	-25.8%
경상연구개발비비율(%)	15.5%	9.5%	
영업이익	-3	60	흑자전환
이익률(%)	-0.3%	4.3%	
당기순이익	-53	78	흑자전환
이익률(%)	-4.6%	5.6%	

- R&D비용 : 2024년 3분기 213억 원(18.7%) 2025년 3분기 176억 원(12.7%)

- 별도와 연결의 영업이익 및 당기순이익의 차액은 대부분 콘테라파마의 연구개발비 차이

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

