

부광약품

Fact Book
2025년



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 주요 경영 현황

Highlights
4분기 손익 현황
연간 실적 추이
주요 경영 현황
지속 가능 경영

02 연구 개발

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

05 참고 자료

요약 연결 재무상태표
OCI와의 공동경영

03 파이프라인

주요 R&D
파이프라인
라투다
부광약품 및
해외자회사 R&D
활동 요약
CP-012
룬드벡과의
공동연구 협력

회사소개

회사 개요



대표이사	이제영
설립일	1960년 10월 17일
주요사업	의약품 및 의약외품 제조 판매
주식수	98,664,671주
인력현황	611명

*2025년 12월 말 기준



본사 부광약품
소재지 서울특별시 동작구 상도로 7

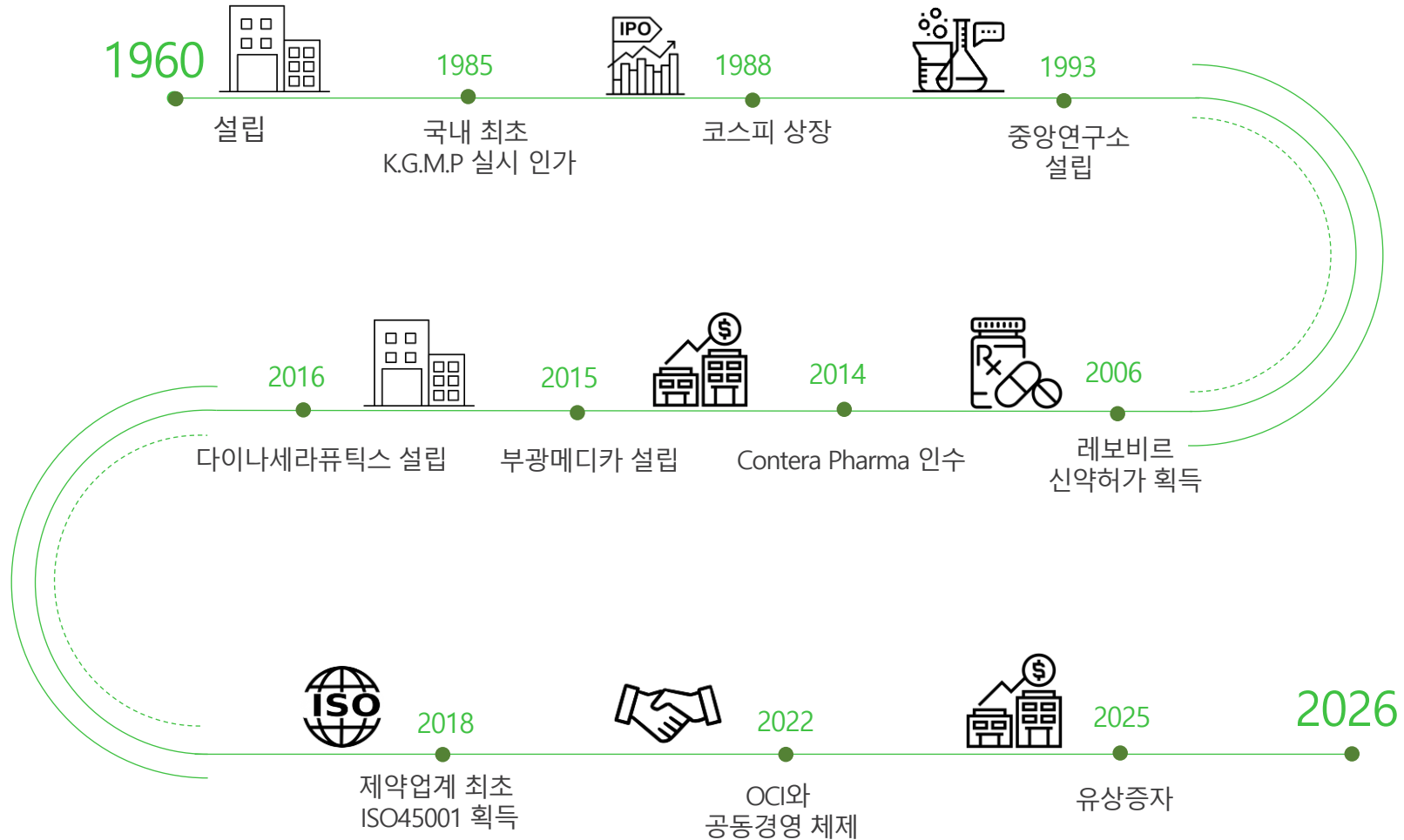


연구시설 연구소
소재지 서울특별시 동작구 상도로 7



생산시설 공장
소재지 경기도 안산시 단원구 능안로 47

기업 연혁



주주 현황 및 주가 변동 추이

주주 현황

98,664,671주

발행 주식수

3,734억 원

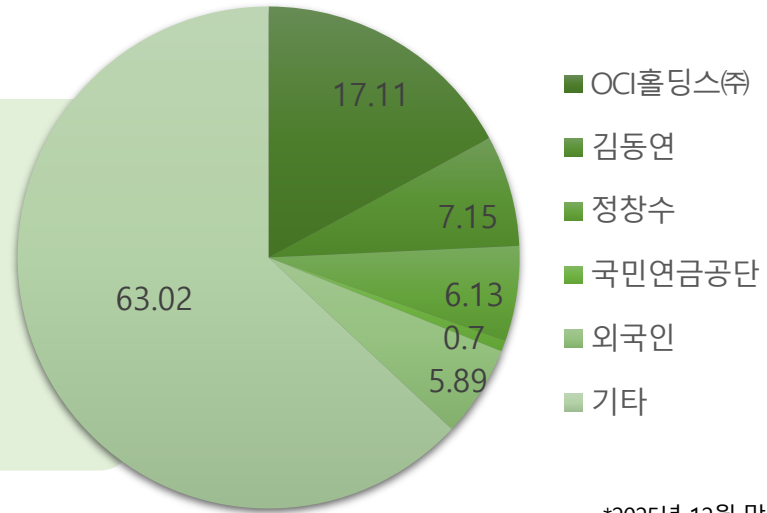
시가총액

23억 원

일평균 거래액

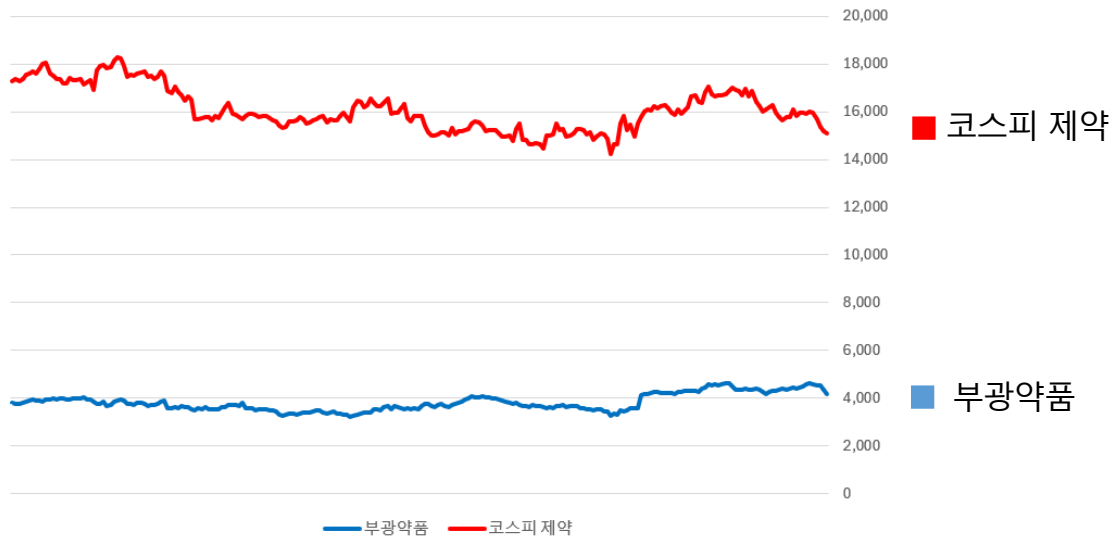
5.96%

외국인 지분율



*2025년 12월 말 기준

주가 변동 추이 (2025년 1월 1일 ~2025년 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 등
- 항암제: 면역항암제
- RNA 치료제

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

**Bukwang
Medica**

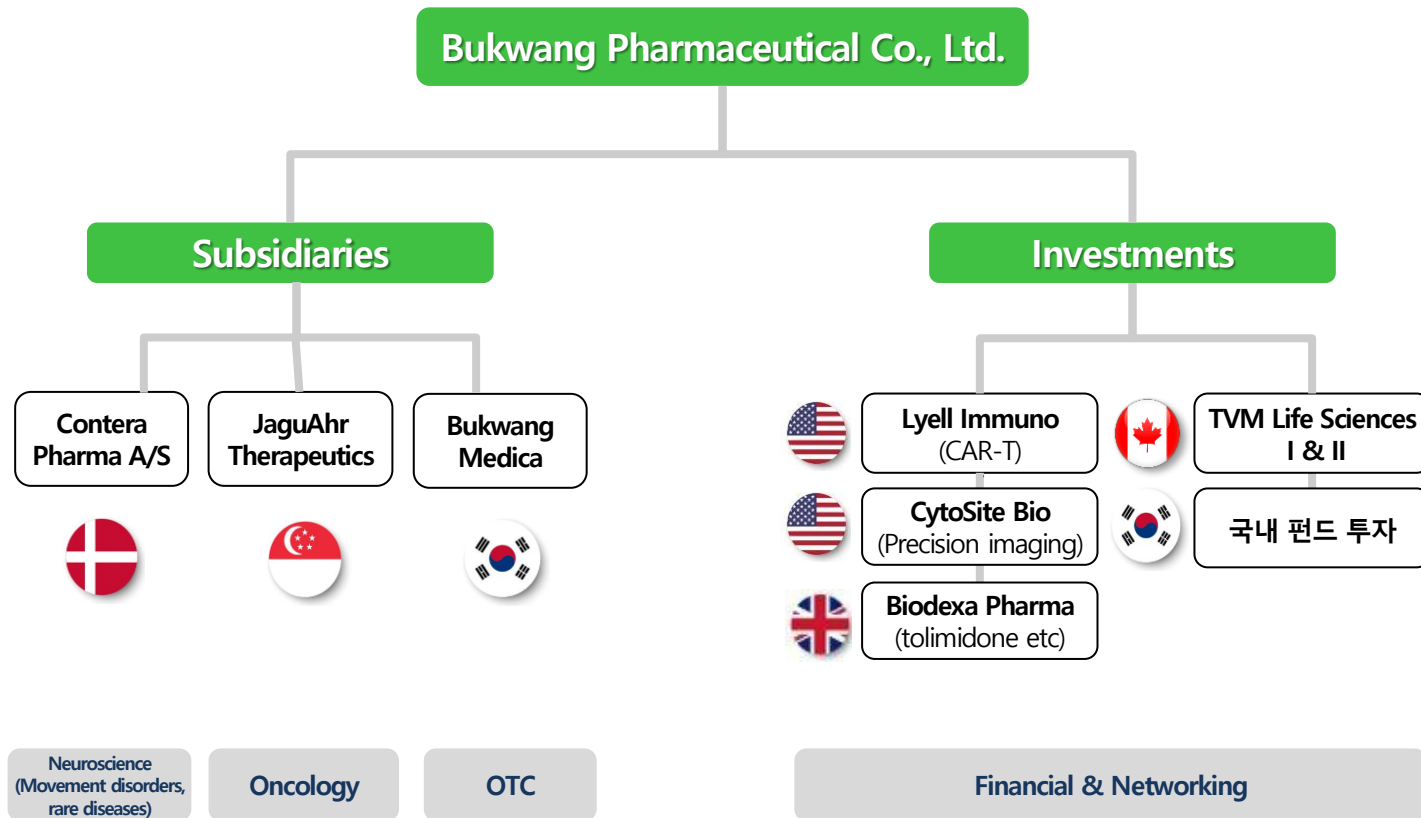
Growth of consumer health business

주요 자회사 및 연구개발

R&D 전략 : 글로벌 오픈 이노베이션



오픈 이노베이션에 따른 회사 구조



글로벌 오픈이노베이션 현황

Contera Pharma

CP-102

CP-012

RNA 플랫폼

프로젝트 시작

IND 제출준비 완료

인수

신규 제형 개발 개시

임상 1a상 개시 (영국)

임상 1b상 개시 (영국)

임상 1b상 Topline 발표

Lundbeck Deal 발표

Jaguahr AhR inhibitor

JV설립

면역항암제 효력시험 결과

2014

2017

2019

2021

2022

2023

2024

2025 1H

2025. 3Q

2025. 4Q

Sumitomo Lurasidone

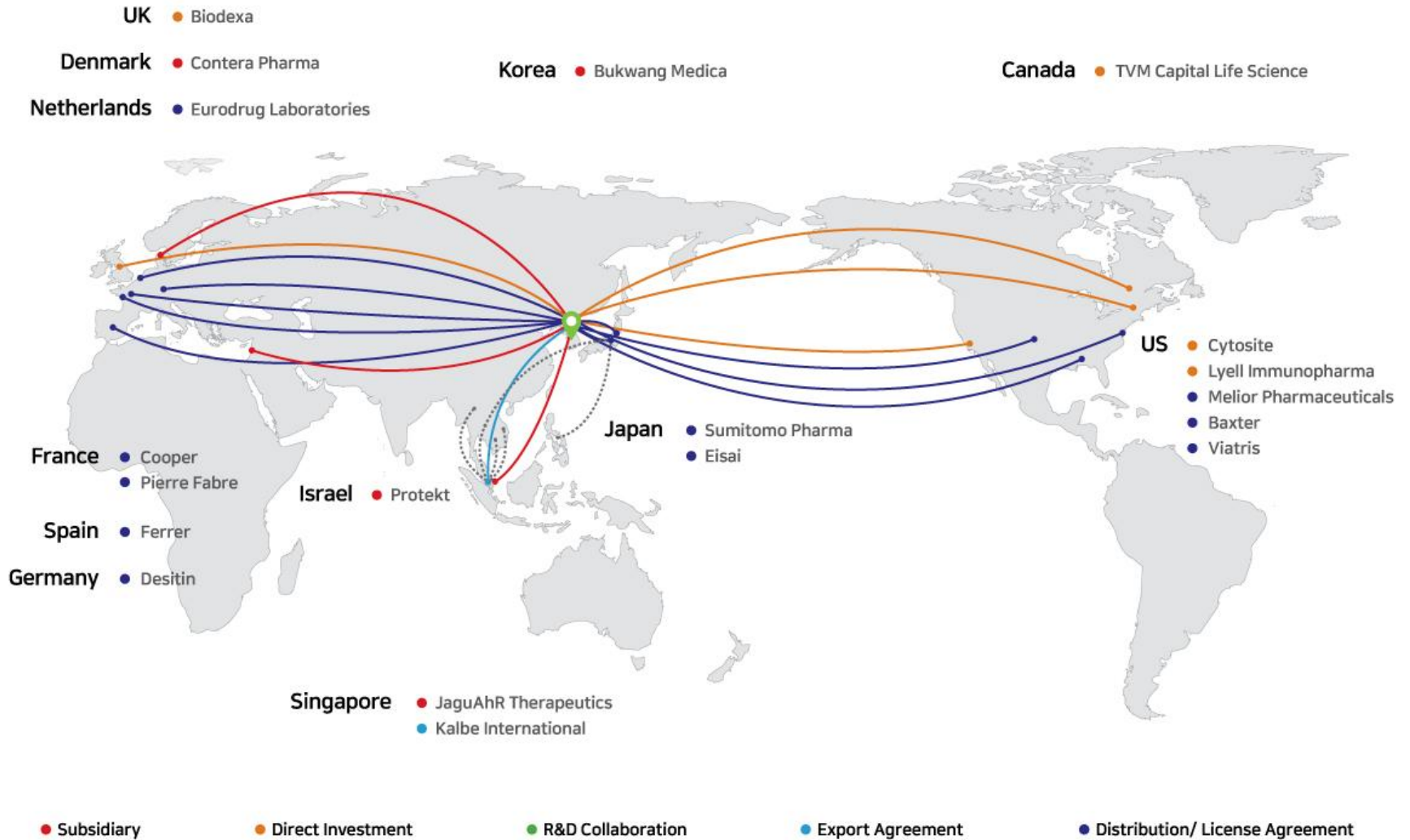
라이선스 계약 체결

한국 허가

출시

주요우울장애 개발 IND 제출

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

- 당사는 2025년 4분기 중 유상증자 및 소수지분 매입을 완료하였으며, 현 지분율은 99.9%
- 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 부광약품, Contera Pharma 지분 인수
- 2019년~2020년 Series A 30억 원, 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 1a의 개념 증명(POC) 완료.
- 2024년 5월 JM-010의 Top Line 결과 도출
- 2024년 9월 R&D 강화를 위한 경영진 개편
- 2024년 4Q CP-012 Phase 1b 임상시험 개시 (UK)
- 2025년 1Q CP-102 Preclinical Candidate 선정
- 2025년 3Q CP-012의 Phase 1b Top Line 결과 도출
- **2025년 4Q Lundbeck과 연구협력 계약 체결**

콘테라파마 파이프라인

PARKINSON'S DISEASE FRANCHISE

Project	Mechanism	Indication	Discovery	In vivo PoC	Preclinical	Phase I	Phase II	Partner
CP-012 (SMOL)	Fixed dose combination	Morning OFF in Parkinson's disease						In-house*

RNA FRANCHISE

CP-102 (ASO)	RNA silencing	Canavan disease						In-house
CP-101 (ASO)	RNA silencing	Metachromatic leukodystrophy						In-house
CP-107 (ASO)	Undisclosed	FCCM						In-house
CP-108 (ASO/SMOL)	Undisclosed	Amyotrophic lateral sclerosis+						In-house
Partnered								
Two programs	Undisclosed	Neurology						

* License to formulation technology with BDD Pharma, UK
 SMOL: small molecule; FCCM: Familial cerebral cavernous malformations

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 고품질을 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 진행
- **2025년 생체 내 효력시험 결과 도출**

지분율

- 부광약품 75.02%, 기타 주주 24.98% (2025년 12월말 기준)
- 이사회 : 부광 3명 (의장 1명)

Investment Portfolio




Company	Area	Pipeline	Discovery	Non-clinical	Phase 1	Phase 2	Phase 3	NDA	FDA Approval
Lyell Immuno pharma	CAR-T (oncology)	Ronde-cel (CD19/20 CAR-T)	B-Cell Lymphoma				Fast Track, RMAT		
		LYL273 (GCC CAR-T)	Colorectal Cancer						
Cytosite	Imaging for oncology	¹⁸ F-V2 (CSB-321)	Precision imaging						
	Cancer (Therapeutic)	⁹⁰ Y(CSB-421)	Solid tumor						
Biodexa	Endocrinology	Tolimidone	Type 1 Diabetes						
	Rare diseases/ Cancer	eRAPA (rapamycin)	Familial Adenomatous Polyposis (FAP)				Fast Track		
			Non-Muscle Invasive Bladder Cancer						
		MTX110	Diffuse Midline Glioma						
			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

*RMAT: 혁신적인 첨단재생의약 치료제의 신속한 허가를 목적으로 하는 일종의 패스트트랙 제도

파이프라인

주요 R&D 파이프라인

회사	파이프라인	분야	적응증	개발 단계						비고
				Discovery	Preclinical	Ph1	Ph2	Ph3	허가	
	Lurasidone	CNS	조현병/ 양극성 장애					●—————●		시판 중
			주요우울장애					●—●		Ph3 IND 제출
	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	Cancer	고형암	●————●						후속 개발 방향 검토 중

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 Bil 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 적용 및 판매 시작
- 2025년 3월 전국 정신과에서 처방 진행 중
- 2025년 5월 월판매 10억 돌파

CNS 영업 전문 조직 강화

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

*주요 CNS 포트폴리오 : 우울증 치료제 익셀, 불면증 치료제 잘레딤, 조현병 치료제 로나센, 뇌전증 치료제 오르필

*NDA : New drug application으로 품목허가신청을 뜻함

라투다정 (루라시돈) : 조현병 및 양극성 우울증 치료제

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



- ✓ 전국 상급종합병원 라투다 코딩 90% 돌파 (44/47), 빅5 종합병원 처방 중
 - ✓ 전국 139개 종합병원, 120개 정신병원에서 처방 중
 - ✓ 국내 정신과 의원 주요 거래처에서 처방 목표 → 현재 전국 1,034처 처방 중
- 4분기 현재 조현병 및 양극성장애 시장에서 6위 달성

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

- 지역별 심포지엄 및 제품설명회 활성화로 라투다 메시지 전달 극대화
- 주요 정신병원/의원 대상 처방 사례 공유(심포지엄, 전문지)를 통한 신환 확보 및 타 약제 처방 환자 스위칭
- 대사증후군 우려가 있는 조현병 및 양극성장애 환자 target 으로 활동 강화
- 질환별 적정 용량 가이드로 단위 처방 금액 증대
- 정신과 소아청소년 전문의 대상 처방 활동 강화

부광약품 및 해외자회사 R&D 활동 요약

부광약품 In-house R&D 및 투자활동

2025년 4Q 업데이트 사항

- ✓ 라투다정 주요우울증 장애(MDD) 적응증 추가를 위한 IND 제출
- ✓ BUK-001 후보물질 in-vivo 비임상 시험 진행
- ✓ 장기지속형 주사제에 대한 공동 및 자체연구 수행
- ✓ 제제 개발중인 방출제어 개량신약 중 CNS질환 치료제 1종에 대한 Pilot 임상시험 진행

Contera Pharma (BK지분 99.9%)

2025년 4Q 업데이트 사항

- ✓ Lundbeck과 중증 신경질환 대상 RNA 신약개발을 위한 전략적 연구협력 계약 체결
- ✓ CP-012 임상 2상 IND 신청을 위한 준비 중이며 임상 2상은 약 2년 정도 소요될 것으로 예상

JaguAhR Therapeutics (BK지분 75.02%)

2025년 4Q 업데이트 사항

- ✓ 아릴탄화수소수용체(AhR) 길항제에 대한 생체 내 효력시험 결과 도출 및 후속 개발 방향 검토 중

Protekt Therapeutics (BK지분 96.53%)

2025년 4Q 업데이트 사항 없음. 2026년 1Q 청산절차 착수 예정

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 1b Top Line 결과를 통해 안전성과 내약성 입증



지속적으로 성장하고 있는 파킨슨병 시장에서의
중요한 글로벌 상업화 기회 존재

CP-012 (콘테라파마) : 파킨슨병 Morning Off (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

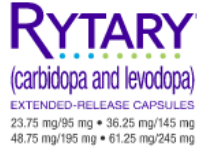
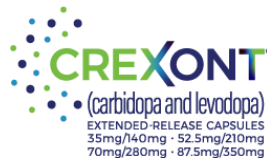
현재 시판 중인 카비도파/레보도파 제형:



즉시방출형

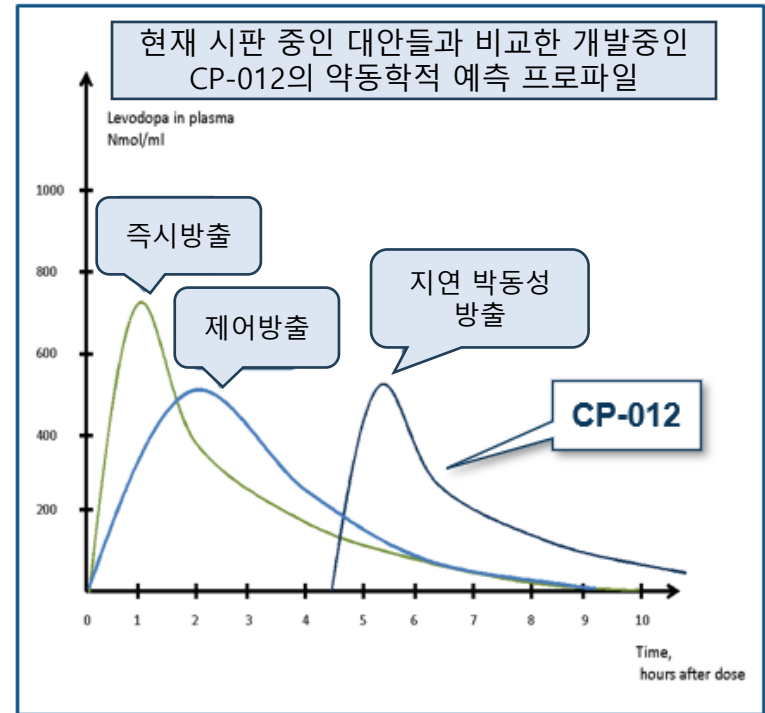


제어방출형



서방형

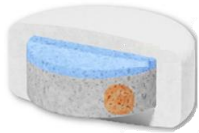
현재 시판 중인 제형은 아침무동증 현상을 충분히 개선하지 못하고 있으며, 해당 적응증으로 승인된 치료제는 없음



CP-012 (콘테라파마) : 파킨슨병 Morning Off (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

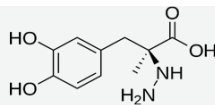


01 지연 방출



Several hours

02 급속 방출



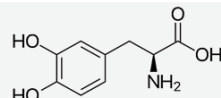
Carbidopa

03 방출 간격시간



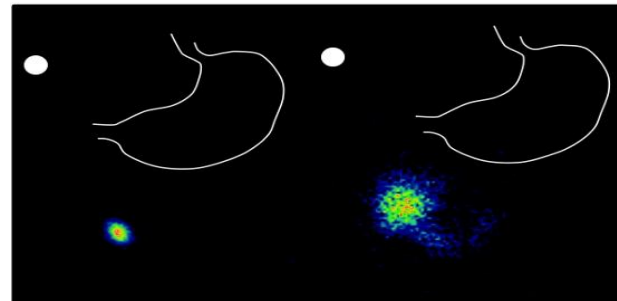
Gap

04 급속 방출



Levodopa

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



지연 방출 후 소장에서 봉해되어 약물이 방출됨

콘테라파마 - 룬드벡 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**

콘테라파마: 독자적 RNA 치료제 발굴 플랫폼

- Contera는 RNA 구조·기전 기반 정밀 타깃 발굴 역량을 바탕으로 다중 모달리티 RNA 치료제 발굴 플랫폼을 보유
- 타깃 발굴부터 후보물질 설계까지 기전 중심으로 효율적으로 연결된 통합 Discovery 접근

RNA 치료제 발굴 프로세스

1단계: 타깃 선정

- 환자 유전·질환 생물학 기반 RNA 타깃 도출
- 약리특성 및 임상 적용가능성(Translatibility) 중심 타당성 검증

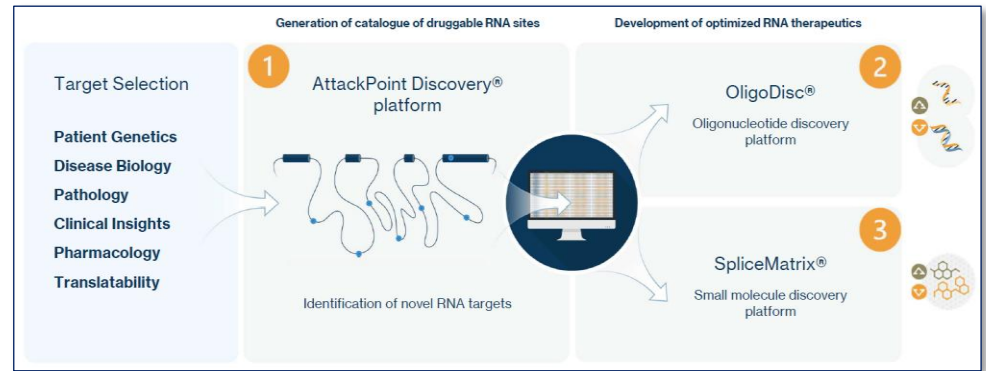
2단계: AttackPoint 발굴 플랫폼

- RNA 구조·기능 분석 기반 조절 가능한 (druggable) RNA 식별
- 질환 경로 전반의 신규 RNA 조절 기전 정의

3단계: 치료제 개발 플랫폼 연계

- OligoDisc: ASO-siRNA 기반 RNA 치료제 발굴
- SpliceMatrix: RNA 조절 소분자 치료제 발굴

RNA 기반 치료제 통합 발굴 플랫폼



플랫폼 특성

- RNA 구조·기전 기반 AttackPoint 중심 발굴
- 소분자·올리고 동시 검증하는 치료제 발굴 플랫폼
- 타깃 발굴부터 후보물질 설계까지 통합 Discovery 구조
- 신경계 및 희귀질환 등 RNA 기반 질환으로 확장 가능

주요경영현황

Highlights

- 창립 65년 만에 매출 2,007억 원을 돌파하며 사상 최대 실적 달성
- 연결 기준 매출 2,007억 원, 영업이익 141억 원을 기록하며 전년 대비 매출은 25% 증가, 영업이익은 775% 증가. 별도 기준 매출 1,673억 원, 영업이익 161억 원 달성
- 주요 제품군인 덱시드, 치옥타시드의 2025년 매출 성장률은 43%를 기록하며 전체 매출 성장과 영업이익 흑자 전환에 크게 기여
- 항정신병 신약 라투다의 신속한 시장 안착과 조기 매출 실현에 힘입어 CNS 전략 제품군은 전년 대비 91%의 높은 매출 성장률 기록. 이는 시장성장률인 7.4%의 12배에 달함
- 라투다 적응증을 주요우울장애로 확장하는 임상 3상 신청을 통해 중장기 매출 규모 극대화 추진
- 자회사 콘테라파마의 파킨슨병 아침무동증 치료제 ‘CP-012’는 임상 1b상에서 긍정적 톱라인 결과를 확보하여 임상 2상 IND 신청 준비 중
- 콘테라파마는 글로벌 CNS 제약사 룬드백(Lundbeck)과 RNA 신약개발을 위한 전략적 연구협력 계약 체결. 이는 콘테라파마의 독자적 RNA 치료제 발굴 기술을 기반으로 한 최초의 글로벌 연구협력
- 유상증자 대금 중 300억 원을 투입해 한국유니온제약 인수를 진행하며, 이를 통해 생산 능력을 30% 확충하고 항생제 및 액상주사제 포트폴리오를 강화할 예정

2025년 4분기 손익 현황

연결

단위 : 억 원	2024	2025	YoY
매출액	1,601	2,007	25.4%
매출원가율(%)	53.6%	54.2%	
경상연구개발비	234	198	-15.4%
경상연구개발비비율(%)	14.6%	9.9%	
영업이익	16	141	775.2%
이익률(%)	1.0%	7.1%	
당기순이익	-35	126	흑자전환
이익률(%)	-2.2%	6.3%	

- R&D비용 : 2024년 284억 원(17.7%) 2025년 262억 원(13.0%)
- 별도와 연결의 영업이익 및 당기순이익의 차액은 대부분 콘테라파마의 연구개발비 차이

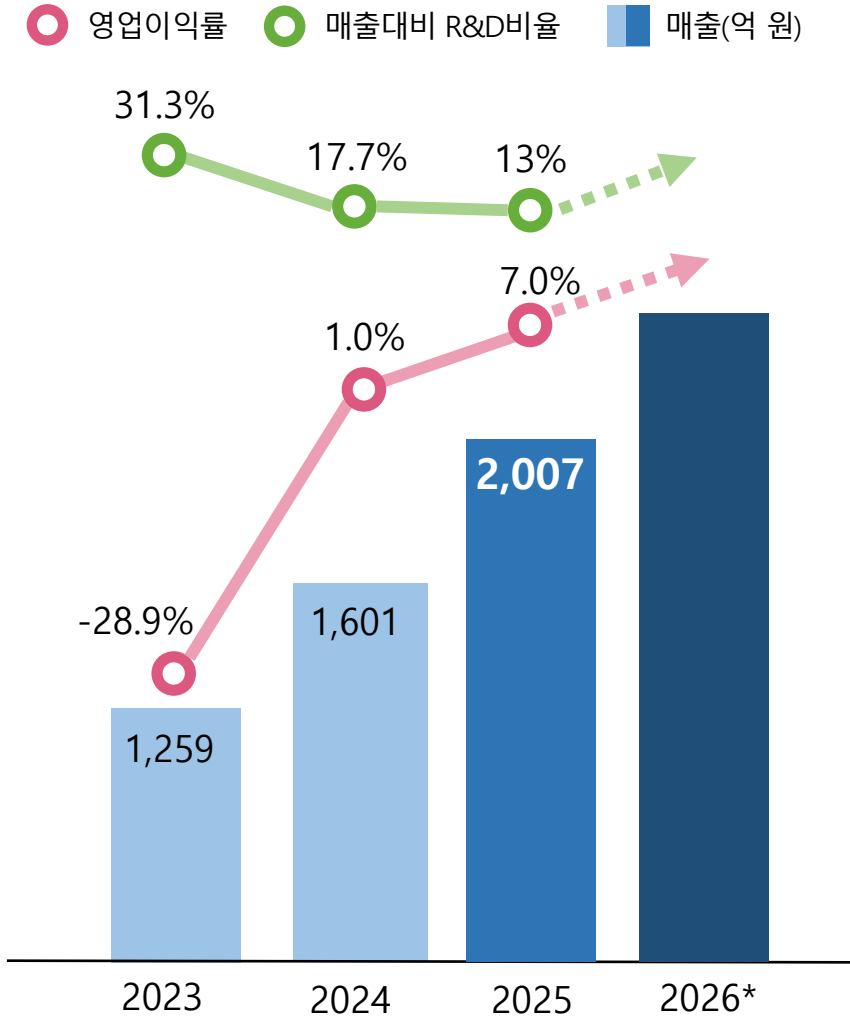
별도

단위 : 억 원	2024	2025	YoY
매출액	1,576	1,673	6.1%
매출원가율(%)	53.2%	52.4%	
경상연구개발비	99	94	-5.5%
경상연구개발비비율(%)	6.3%	5.6%	
영업이익	170	161	-5.4%
이익률(%)	10.8%	9.6%	
당기순이익	-556	153	흑자전환
이익률(%)	-35.3%	9.1%	

- R&D비용 : 2024년 149억원(9.4%) 2025년 157억원(9.4%)

주요사항 및 사업전망

연결 매출, 영업이익률, R&D 비율 추이



*2026년은 예상치

주요사항

2025년 주요사항

- 893억 원 유상증자 완료 및 한국유니온제약 인수 개시
- 주력 제품 고성장 지속
 - 텍시드·치옥타시드 매출 YOY 43%
- CNS사업본부 전략품목 매출 91% 성장(시장성장률 7.4%)
 - 라투다 110억 원 매출 달성
 - 익셀 +11.3%, 잘레딕 +33.6%, 오르필 +5.9%
- 콘테라파마 임상성공과 룬드백 공동연구계약 체결

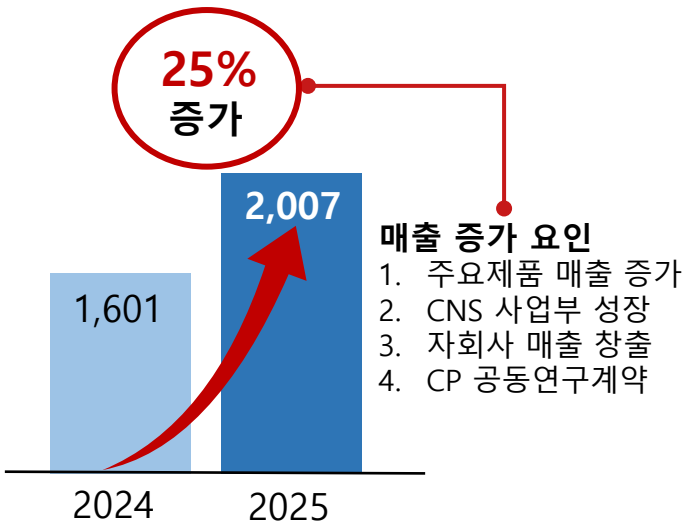
2026년 사업 전망

- 한국유니온제약 경영 정상화 및 생산 역량 확대
- 라투다 처방확대
 - 양극성장애 1차 치료제 포지셔닝 강화
 - 조현병 고용량 처방 확대 전략
- 주요제품 매출 증대 지속 및 안정적 성장 동력 확보
 - 텍시드 병용 처방 확대, 레가론 급여 유지
 - 만성질환군 신제품 포트폴리오 확대

2025년 연간 연결 실적 요약

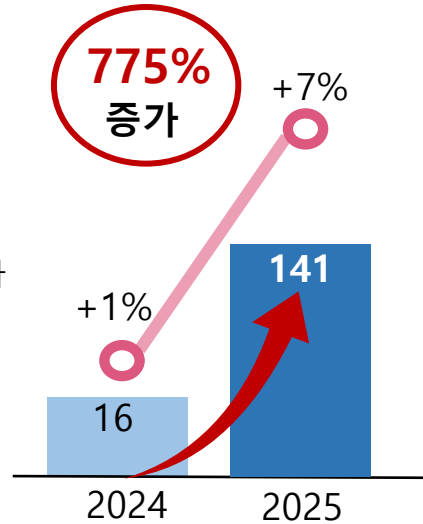
매출

■ 매출(억 원)



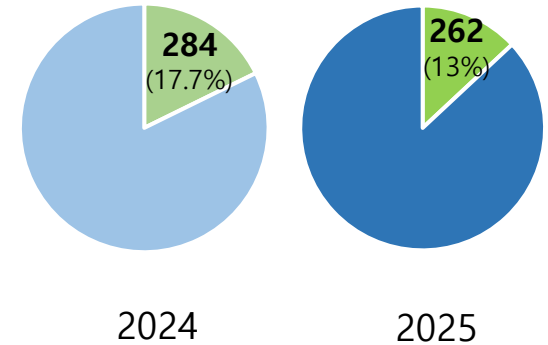
영업이익

■ 영업이익(억 원) ○ 영업이익률



R&D 비용

■ R&D비용(억 원), 괄호 안은 매출대비 R&D비율
■ 매출



- 부광약품의 매출 증대와 자회사 신규 매출 창출에 힘입어 매출 2,007억 원으로 역대 최대 실적을 달성
-부광약품 매출 증대 : CNS사업부 성장, 주요 제품군 성장
-자회사 매출 창출 : 부광메디카 매출 증대, 콘테라파마의 룬드백과의 공동연구 업프론트(Upfront) 수령
- 영업 경쟁력 강화와 전사적 업무 효율화, 자회사들의 영업이익 흑자 전환으로 영업이익 775% 급증과 함께 흑자경영의 안정화 기조 도입

유상증자 자금집행 현황 - 한국유니온제약 인수 등

- 2025년 7월 28일 유상증자를 통해 총 893억 원의 자금을 확보
- 1월 5일 부광약품이 '스토킹호스' 방식의 공개 입찰을 거쳐 300억 원 규모에 한국유니온제약의 최종 인수자로 선정됨
- 이번 인수로 부광약품은 항생제와 액상주사제 생산 시설을 확보하게 되며, 전체 생산 능력이 약 30% 증가할 전망
- 과거 흑자 전환을 이끌어낸 경영 노하우를 바탕으로, 현재 회생 절차 중인 한국유니온제약의 경영을 빠르게 정상화할 계획

생산능력 증대를 위한 생산시설 취득 및 증설

한국유니온제약 인수를 통한 생산능력 확대 - 내용고형제 기준 약 30%, 주사제 기준 약 2배 증대

<부광약품 안산공장 생산능력>

- 내용고형제 10억 정
- 주사제(액상) 1,000만 앰플

<부광약품 안산공장 제조시설 확장>

- 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

<한국유니온제약 원주공장 생산능력>

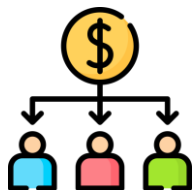
- 내용고형제 3억 정
- 주사제(액상) 1,500만 앰플
- 세파계 주사제(분말) 830만 바이알



△ 한국유니온제약 원주공장

주주환원정책 - 분기배당

- 실시 배경 : 주주가치 제고 및 안정적인 주주환원 정책의 일환으로 분기배당 실시
- 배당구분 : 분기배당
- 배당종류 : 현금배당
- 1주당 배당금 : 50원
- 시가배당률 : 1.4%
- 배당금 총액 : 약 49억 원
- 배당기준일 : 2025년 11월 5일
- 배당금 지급 예정일 : 2025년 11월 20일



주주환원 정책 추진 현황

2024.03

500억 원 규모의 자사주
261만주 소각



2025.10

1주당 배당금 50원
총 49억 원 규모의
분기 배당 실시



주주가치 제고를 위한
지속 가능한 환원 정책을
단계적으로 이행할 예정

지속 가능 경영

- 2025년 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 최우수 등급인 AA등급을 획득 (제약·생명공학 100개사 중 "4위" 랭크)



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

*2025년도 평가 기준

환경(E)

- [ISO14001인증 기업] 미래를 위한 친환경 활동, 사고 예방을 위한 리스크 평가 실시 등 지속가능한 환경경영시스템 구축
- 중장기 탄소 중립 목표 공개, 온실가스 배출량, 에너지 사용량 등의 투명한 정보공개를 통한 환경 경영 실천
- 철저한 환경 리스크 관리로 환경 법률 위반 ZERO 유지 중

사회(S)

- 인권리스크 점검 및 개선을 위한 인권영향평가 실시
- [ISO45001인증 기업] 안전보건경영시스템 및 전담조직을 운영하며, 종사자를 위한 안전한 근로환경 구축
- 인권, 안전, 사회공헌 등 주요정책 및 지표 공개를 통한 ESG경영 실천

지배구조(G)

- ESG 실무 협의체 및 전담팀 구성을 통한 적극적인 ESG 경영 실천
- 반부패경영 정책 공개, 임직원 윤리경영 실천 등 클린 경영 및 거버넌스 강화
- 공정거래 자율준수 프로그램(Compliance Program) 운영

참고자료

요약 연결 재무상태표

단위 : 억 원	2024	2025	변동
유동자산	2,037	3,061	1,024
현금 및 현금성 자산	1,301	2,162	861
매출 채권	236	278	42
재고 자산	417	522	105
기타	83	99	16
비유동자산	1,694	1,713	19
유·무형자산	1,467	1,488	21
관계·공동기업	1	-	-1
펀드/주식	167	162	-5
기타	59	63	4
자산 총계	3,731	4,774	1,043
차입금	800	800	-
매입채무등	176	232	56
기타	314	326	12
부채 총계	1,290	1,358	68
자본 총계	2,441	3,416	975
부채비율	53%	40%	-

주요 변동 사항

- 현금 및 현금성자산
유상증자 893억원
- 재고자산
매출증가에 따른 제품 재고 확대

- 매입채무등
영업활동 관련 매입채무 증가

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 1,686만주
 - 약 17% 지분 확보로 최대주주 지위
- 투자 금액
 - 총 약 1,730억 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

