

Investor Relations 2024

Building a global biotech company

D&D Pharmatech



Disclaimer

본 자료는 제안된 IPO공모와 관련하여 기관투자자들을 대상으로 실시되는 Presentation에서의 정보 제공을 목적으로 (주)디앤디파마텍 (이하 "회사")에 의해 작성되었습니다.

본 자료에 포함된 "예측정보"는 개별 확인 절차를 거치지 않은 정보들입니다. 이는 과거가 아닌 미래의 사건과 관계된 사항으로 회사의 향후 예상되는 경영현황 및 재무실적을 의미하고, 표현상으로는 '예상', '전망', '계획', '기대', '(E)' 등과 같은 단어를 포함합니다.

위 "예측정보"는 향후 경영환경의 변화 등에 따라 영향을 받으며, 본질적으로 불확실성을 내포하고 있는 바, 이러한 불확실성으로 인하여 실제 미래 실적은 "예측정보"에 기재되거나 암시된 내용과 중대한 차이가 발생할 수 있습니다.

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

본 자료의 활용과 관련하여 발생하는 손실에 대하여 회사 및 회사의 임직원들은 과실 및 기타의 경우를 포함하여 그 어떠한 책임도 부담하지 않음을 알려드립니다.

본 문서는 주식의 모집 또는 매출, 매매 및 청약을 위한 권유를 구성하지 아니하며 문서의 그 어느 부분도 관련 계약 및 약정 또는 투자 결정을 위한 기초 또는 근거가 될 수 없음을 알려드립니다.

주식 매입과 관련된 모든 투자 결정은 오직 2024년 03월 25일 금융감독원에 제출한 증권신고서 또는 투자설명서를 통해 제공되는 정보만을 바탕으로 내려져야 할 것입니다.

본 자료는 비영리 목적으로 내용 변경 없이 사용이 가능하고(단, 출처표시 필수), 회사의 사전 승인 없이 내용이 변경된 자료의 무단 배포 및 복제는 법적인 제재를 받을 수 있음을 유념해 주시기 바랍니다.



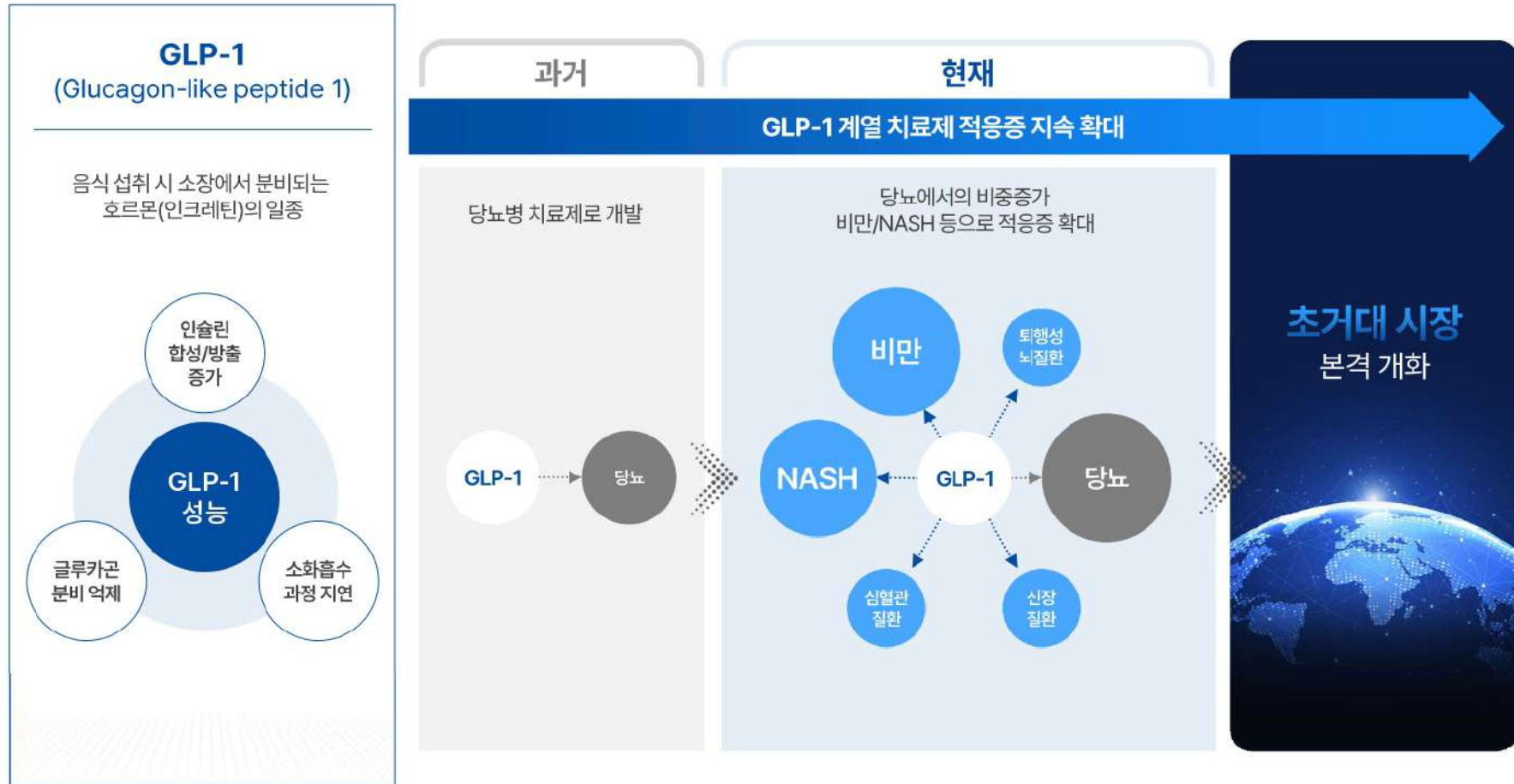
D&D Pharmatech is a clinical-stage global biotech company founded and guided by top-tier medical research faculty.



TABLE OF CONTENTS

				
Prologue	Chapter.1 Company Overview	Chapter.2 Core Pipeline	Chapter.3 Beyond Our Core	Appendix

바이오 메가 트렌드, GLP-1 기반 약물 대규모 시장 본격 개화



주1: 글루카곤(Glucagon)은 인슐린과 반대 작용을 하는 단백질성 호르몬으로 체내 혈당이 떨어지면 췌장의 알파세포(α cell)에서 분비되어 간에서 글리코겐(Glycogen)을 포도당으로 분해시켜 혈당 유지
 주2: 인슐린(Insulin)은 췌장의 β 세포에서 분비되는 호르몬으로 생체 내에서 혈당을 강하시키는 기능을 하며 조직 및 기관에서 직간접적으로 대사 조절 관여

GLP-1 계열 약물 개발 선도 기업 → 글로벌 초거대 기업으로 발돋움



비만 치료제 First Mover



다중 작용제 First Mover

1위 (약 750조 원)

순위	유럽 증시 시가총액
1	Novo Nordisk
2	LVMH

GLP-1 계열 비만 치료제

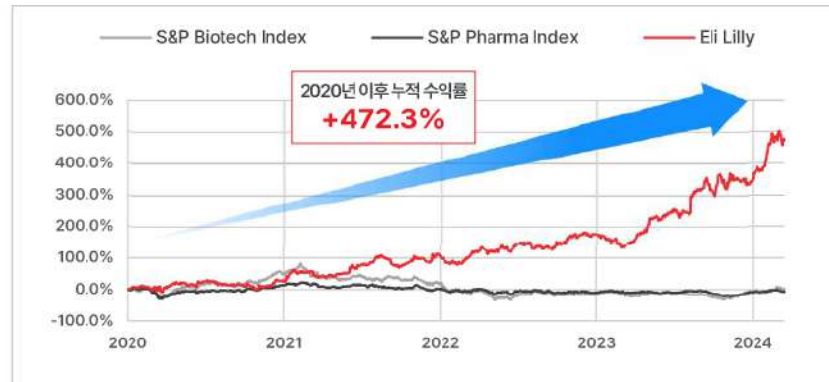
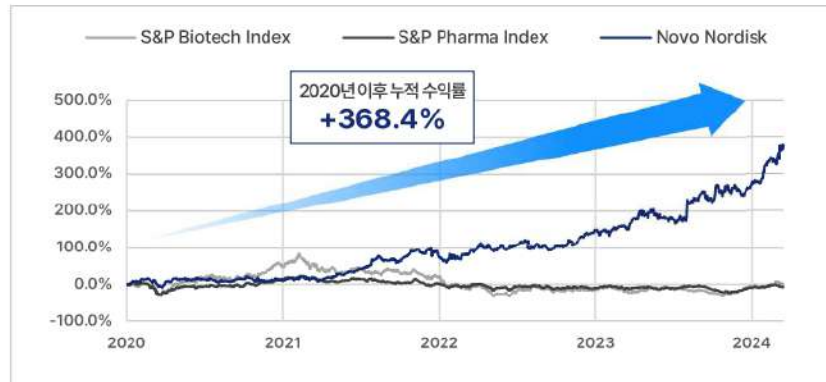
- GLP-1
- Ozempic®
 - Wegovy®
 - Rybelsus®

1위 (약 901조 원)

순위	글로벌 제약/바이오 시가총액
1	Eli Lilly
2	Novo Nordisk
3	J&J

GLP-1 계열 비만 치료제

- GLP-1 / GIP
- Mounjaro®
 - Zepbound®



주1: 2020년 1월 2일 시초가 ~ 2024년 3월 15일 종가 기준
 주2: 시가총액 2024년 3월 22일 기준, 달러 환율 1,300원 기준
 자료 : Nasdaq Copenhagen, NYSE

국내 최대 규모 GLP-1 계열 신약 포트폴리오 보유 바이오텍



▼ 국내 최대 규모 GLP-1 계열 신약 포트폴리오 ▼

임상 유효성이 확인된 대사성질환 치료제 개발

경구화/지속형 기술이 접목된 GLP-1 포트폴리오 구축

글로벌 진출 고려한 미국 임상 진행

시장 규모가 큰 치료제 시장 공략

비만

압도적 글로벌 타깃 환자 보유
비만 인구 증가로 인한 높은 수요

USD 100B

('23~'30(E) CAGR 49.5%)
2030년(E) 글로벌 시장 규모

NASH (비알콜성지방간염)

첫 NASH 치료제 FDA 승인으로
본격적인 시장 성장기 돌입

USD 108.4B

('23~'30(E) CAGR 60.1%)
2030년(E) 글로벌 시장 규모

2형 당뇨병

환자 증가 및 신약 개발로
점진적 치료제 시장 확대 전망

USD 136.2B

('19~'29(E) CAGR 11.5%)
2029년(E) 글로벌 시장 규모

파킨슨병

인구 고령화에 따른 유병률 증가와
근본적인 치료제 부재

USD 11.5B

('19~'29(E) CAGR 12.6%)
2029년(E) 글로벌 시장 규모

Chapter.1

Company Overview

- 01. 회사개요
- 02. 성장스토리
- 03. Manpower



미충족 수요가 높은 질환군 중심 혁신 신약 기업

기업 개요

회사명	(주)디앤디파마텍	임직원수	63명 (국내 25 + 미국 38)
대표이사	이슬기	주요사업	비만, NASH 등 대사성 질환 치료제 개발
설립일	2014년 11월 28일	본사주소	경기도 성남시 분당구 판교로255번길 24, 4~5층
자본금	46.5억 원 (2023년 12월 말 기준)	홈페이지	www.ddpharmatech.com

CEO 소개

<p>신규 펩타이드 디자인/개발 전문가</p> <p>경구용 펩타이드 플랫폼 원천기술 개발</p>	<p>美 존스홉킨스 의대 부교수</p> <p>美 국립보건원(NIH) 부문 리더</p>
<p>상위 1%</p> <p>논문 피인용 횟수 기준 전세계 상위 1% 연구자 수상 (2017년 클래리베이트 애널리틱스)</p>	<p>19건, 220억 원</p> <p>美 국방부, 국립 보건원, 국립과학아카데미 포함 연구과제 선정</p>

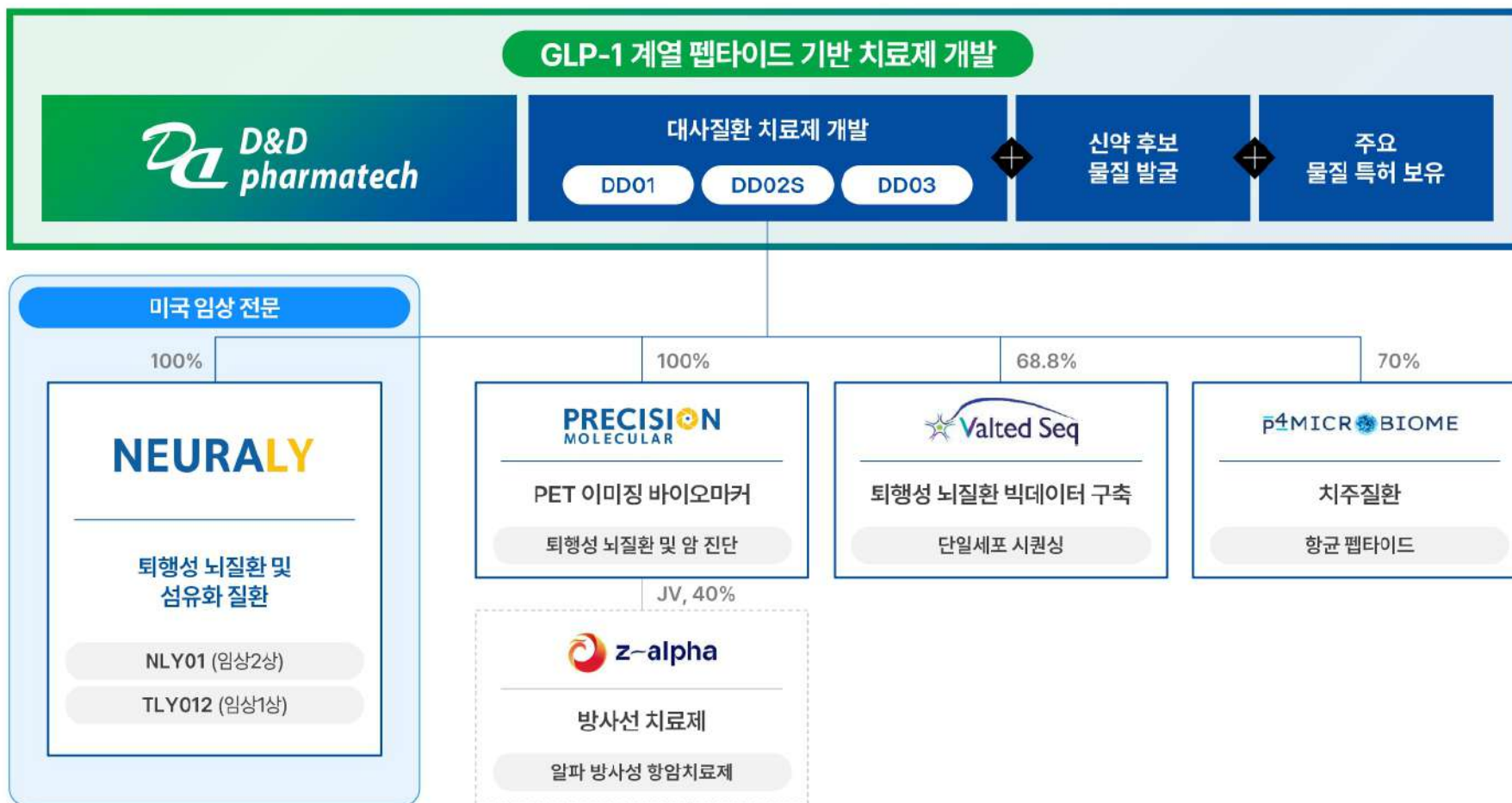
이슬기 대표이사

- ☑ 디앤디파마텍 CEO
- ☑ Neuraly CEO
- ☑ Precision Molecular CEO

- 성균관대학교 고분자공학 학사
- GIST 재료공학 석사/박사, KIST 박사후 과정
- 미국 스탠퍼드 의과대학 박사후 과정
- 미국 NIH 박사후 과정



GLP-1 중심 다양한 파이프라인의 글로벌 개발 진행 중



글로벌 임상 및 라이선스 아웃을 통해 GLP-1 전문 개발 기업으로 성장



주요 성과

1.3조원

기술이전 4건
(계약금 +200억원)

+300건

신약 특허 수

+220억 원

정부 및 민간 과제
수주 금액

9개

임상단계 프로그램
(IND승인건 포함)

+100회

글로벌 사이언스
저널 발표

주: 신약특허 수 = 출원중인 특허 (우선출원 포함) + 등록 특허 (등록예정 포함)

신규 물질 발굴은 국내, 임상개발은 미국 자회사에 전문 조직 구축

Science / 연구 인력



임성묵 PhD

- 연구개발본부장(CTO) / 상무
- 디앤디파마텍 창립멤버
- 성균관대학교 연구교수



박은지 PhD | 약사

- Discovery 팀장
- 중앙대학교 리서치 펠로우



신재희 MS | 약사

- 제품개발 팀장 / 이사
- 한미약품, 동아쏘시오홀딩스



Ted Dawson MD | PhD

- Neuraly, Valted Seq 공동창업자
- 미국 존스홉킨스 의과대학 교수



각 분야별 전문가 중심 연구개발 진행

R&D 인력 현황

임직원 63명



임상개발인력

Victor Roschke PhD

- Neuraly 공동창업자 및 CSO
- 디앤디파마텍 임상개발 총괄
- Human Genome Sciences, Teva



Adam Bell PhD

- 중개의학 및 인허가 총괄
- ICON, Teva



Yen-Huei Lin PhD

- 임상 생산관리 총괄
- Novavax, Teva



Svetlana Sosnovtseva MS

- 분석법 개발 총괄
- AstraZeneca/Medimmune, Teva



주: 임직원 및 R&D 연구인력 수는 자회사 포함 기준

Chapter.2

Core Pipeline

01. GLP-1 시장 트렌드
02. GLP-1 개발의 핵심
03. 주요 파이프라인
04. 비만 치료제
05. NASH 치료제



시장 트렌드에 부합하는 디앤디파마텍 GLP-1 계열 파이프라인

• 경구용 GLP-1 제제 부상 •

주사제 대비 편리한 투여 경로 선호
→ 향후 경구용 GLP-1 시장 점유율 증가 예상



현재 개발되고 있는 저분자화합물 기반의 경구용 GLP-1 후보물질들은 충분한 안전성과 내약성을 확보하기 어려울 것
- 노보노디스크라 CEO 라스 예르겐센 -



디앤디파마텍

안전성이 확인된 펩타이드 기반 경구용 GLP-1 계열 비만 치료제(DD02S, DD03) 개발 중



• 다중 작용제 활용 •

단일 작용제 대비 전반적 대사 상태 개선 가능
→ 다중 작용제 개발 진행 중

다중 작용제 개발 현황

회사	주요 약물	작용제 조합
Lilly	터제파타이드 (비만 / 당뇨 치료제)	이중 작용제 GLP-1 / GIP
Lilly	마즈투타이드 (비만 치료제)	이중 작용제 GLP-1 / GCG
Lilly	레타트루타이드 (비만 치료제)	삼중 작용제 GLP-1 / GCG / GIP
Novo Nordisk	카그리세마 (비만 / 당뇨 치료제)	이중 복합제 GLP-1 + Amylin
Boehringer Ingelheim	서보두타이드 (NASH / 비만 치료제)	이중 작용제 GLP-1 / GCG
Merck	에피노페그투타이드 (NASH 치료제)	이중 작용제 GLP-1 / GCG

디앤디파마텍



최적의 펩타이드 디자인과 경구제형 기술이 GLP-1 개발의 핵심

GLP-1 특성

자연 상태의 GLP-1은 매우 짧은 반감기를 가지고 있어서 신체에서 빠르게 분해되고 제거
특히 이를 경구 투여 할 경우, 몸에 흡수되기 전 소화계에서 빠르게 분해



국내 최대 규모 대사성질환 GLP-1 계열 신약 포트폴리오 구축



파이프라인

경구용 비만 치료제 (DD02S)

경구용 비만 치료제 (DD03)

주사용 NASH 치료제 (DD01)

적응증

비만

비만

NASH (비알콜성지방간염)

제형

경구제형

경구제형

주사제형

타겟

GLP-1

GLP-1 / GCG / GIP 삼중 작용제

GLP-1 / GCG 이중 작용제

임상 시기

2024년 글로벌 임상 1상 개시 예정

2025년 글로벌 임상 1상 개시 예정

2024년 글로벌 임상 2상 개시 예정

라이선스 아웃

Metsera (글로벌)

Metsera (글로벌)

信立泰药业 (중국)
SALUBRIS

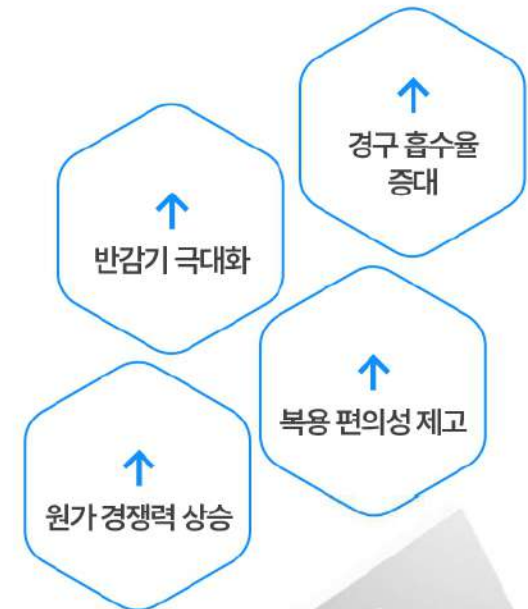
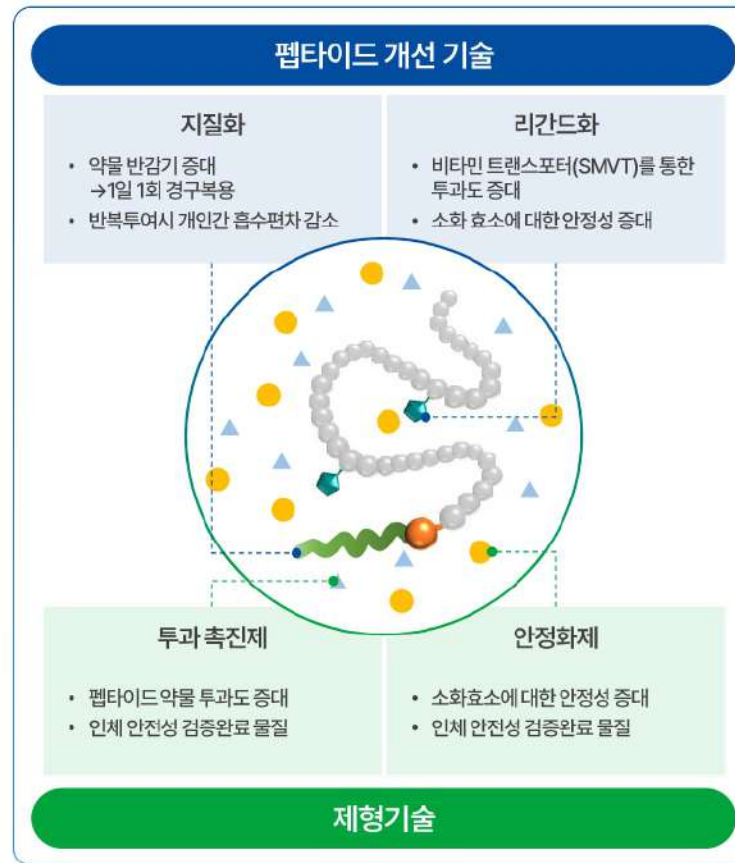
기존의 경구용 펩타이드 의약품의 한계 극복

경구용 펩타이드 개발의 어려움



펩타이드는 소화계에서 쉽게 분해되며 점막 통과가 어려워 경구흡수율이 매우 떨어지는 문제 발생

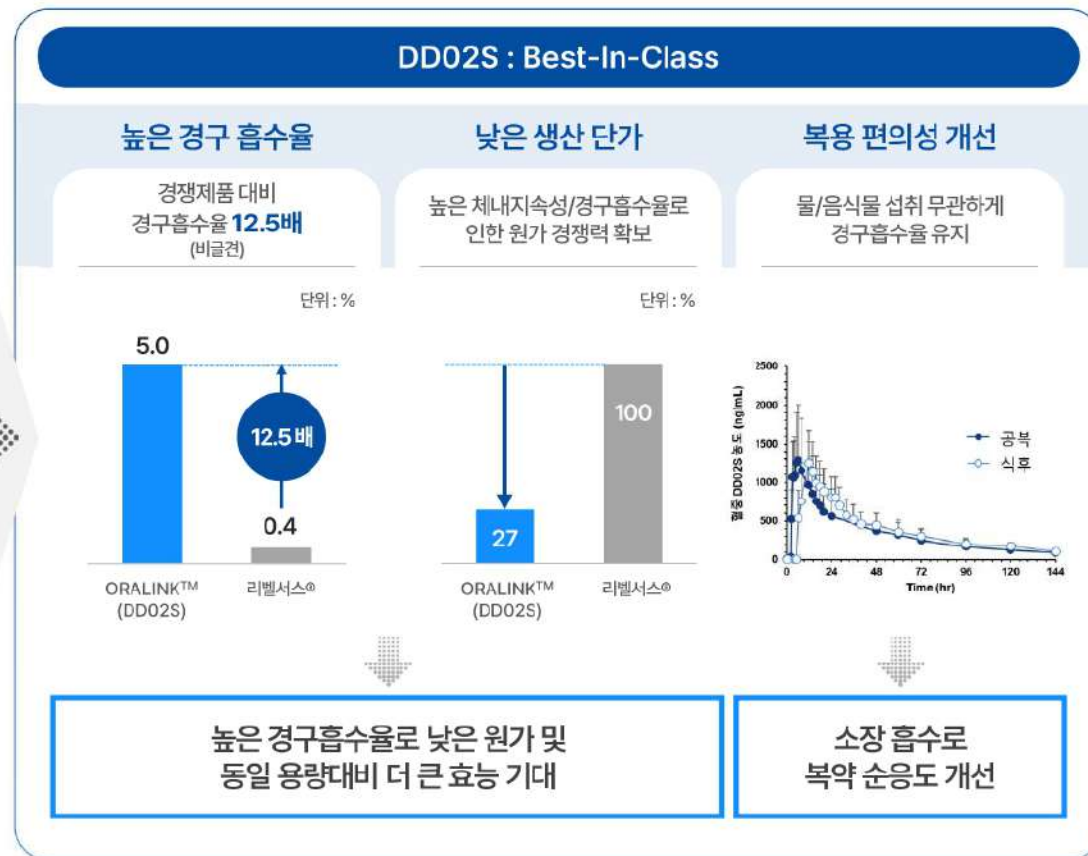
펩타이드 경구화 플랫폼 기술 (ORALINK™)



글로벌 경구용 플랫폼 기술 대비 경쟁력 확인

기술 비교

개발업체		
경구 흡수율	> 5% (비글견)	0.05~0.6% (비글견, 원숭이 및 사람)
형태	장용정제	정제
펩타이드 개선	리간드화	○
	지질화	○
투과촉진제	○	○
안정화제	○	-
흡수부위	소장 흡수	위 흡수
복용 편의성	제한사항 없음	음식물/식수량 제한



글로벌 투자사가 인정한 검증된 파이프라인

글로벌 투자기관이 설립한 Metsera

<p>글로벌 Top-Tier 제약/바이오 VC (최대주주)</p> <p>AUM USD 9B</p> <p>Reference 100건+ 제약/바이오 투자회수</p>	<p>주요 주주</p> <p>AUM USD 276B</p> <p>AUM USD 10B</p>	<p>확보자금</p> <p>USD 150M (2024년 USD 140M 추가 증자 확정, 총 USD 290M 확보)</p>	<p>글로벌 빅파마 출신 주요 경영진</p>
---	---	---	--------------------------



라이선스 아웃 및 공동 개발 → 전체 개발 타임라인 단축 및 글로벌 허가 가속화

파트너십 개요



Why Metsera? 경구용 비만 치료제 개발 및 상용화 목적 설립



총 6개 제품의 글로벌 임상 진입을 목표로 기술이전 + 공동개발 계약 체결

라이선스 아웃 및 공동연구개발 개요

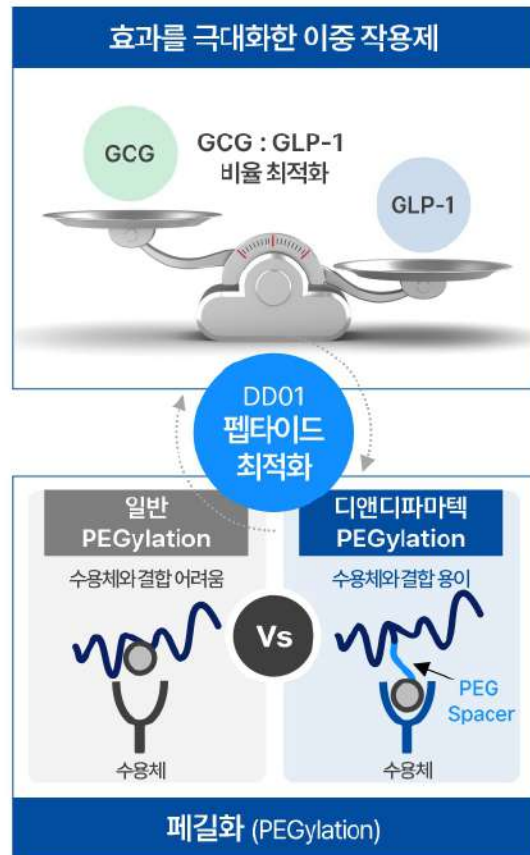


제형	품목명	타겟	적응증	개발단계	임상 진입 예상 시기				
					2024		2025		2026
					2H	1H	2H	1H	
경구용	DD02S	GLP-1	비만	IND 준비	(Clinical entry timing details are obscured in the original image)				
	DD03	GLP-1 / GCG / GIP	비만/NASH	전임상					
	MET06	GLP-1	비만	디스커버리					
	DD07	Amylin	비만	디스커버리					
	DD14	GLP-1 / GIP	비만	디스커버리					
주사용	DD15	GLP-1 / GCG / GIP	비만/NASH	IND 준비					

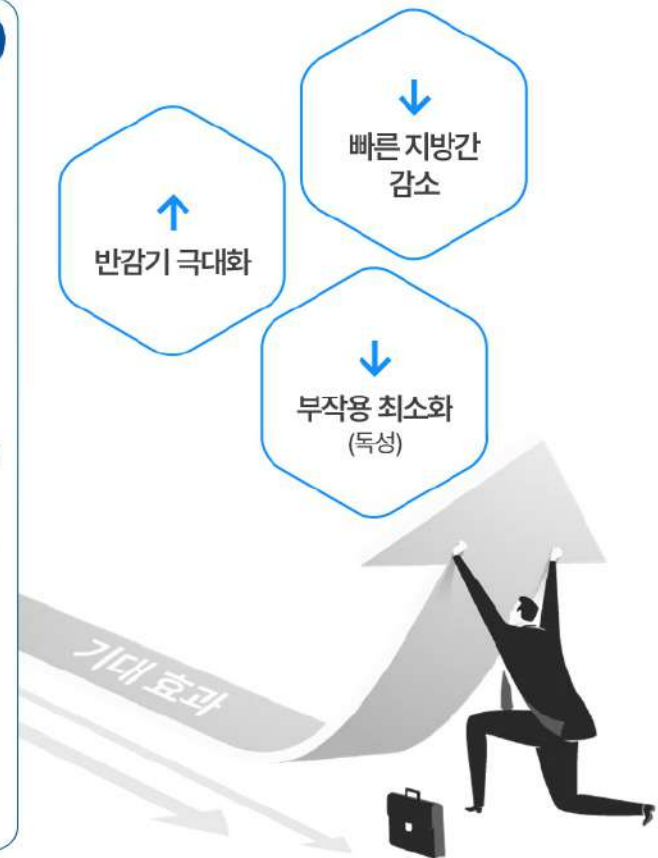
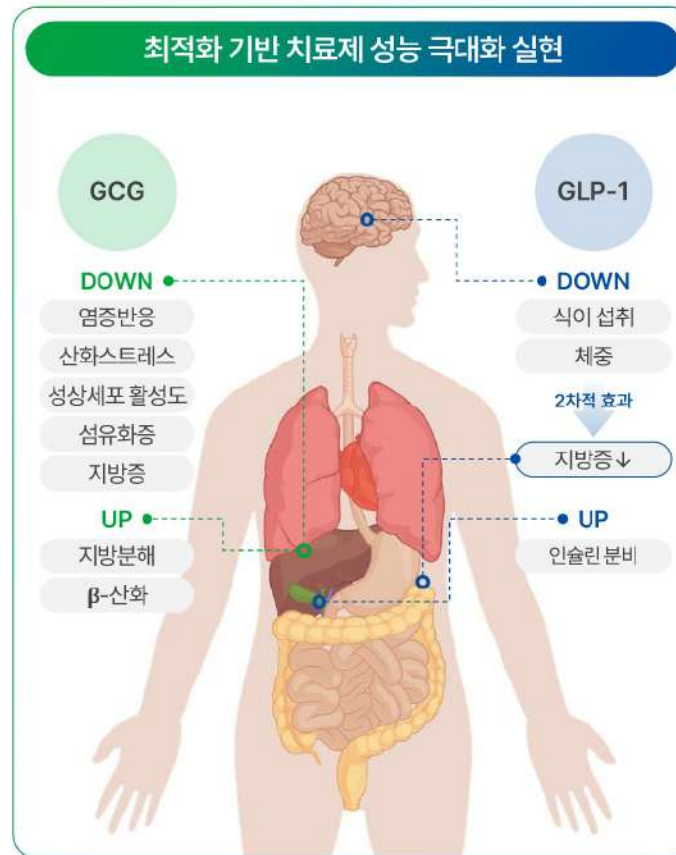
주: 상기 일정은 파트너사의 개발 진행 상황에 따라 변동 가능

디앤디파마텍의 GLP-1 계열 펩타이드 최적화 기술 적용 → 약효 극대화

DD01 기술력



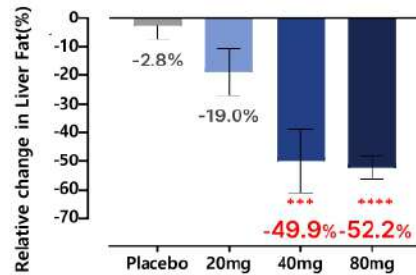
작용 기전



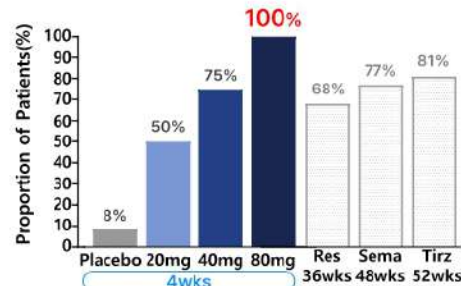
환자대상 임상에서 빠른 지방간 감소 확인, 체중감소가 기대되는 전임상 결과

• 임상 1상 (4주) Topline 결과 분석 •

간내 지방함량 변화 (MRI-PDFF)



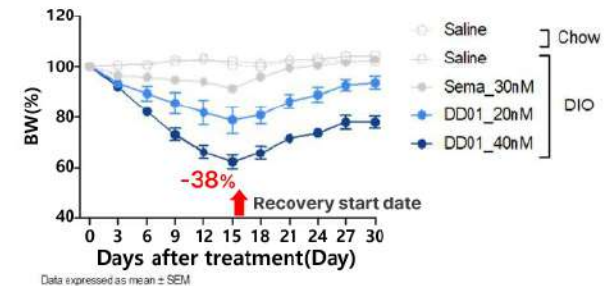
30% 이상 지방간 감소 환자 비율



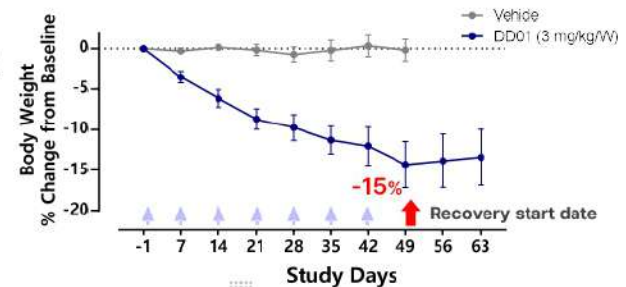
지방간 질환을 동반한 비만 / 과체중 환자 대상 지방간 개선 데이터 확보

• 전임상 결과 분석 •

체중 변화 (마우스 모델)



체중 변화 (원숭이 모델)



비만 동물 모델에서 유효한 체중 감소 데이터 확보

주 : Mean ± SEM, ***p<0.001, ****p<0.0001 vs. Placebo ; One-way ANOVA, Dunnett's multiple comparisons test

빠른 시간 내 효과적 지방간 제거 → NASH 치료제로서 유효성 확인

제품명	DD01	Tirzepatide	Semaglutide	Survodutide	Efinopegdutide	Pemvidutide	Resmetirom	VK2809
기업명								
시가총액 ¹	비상장	901조원	750조원	비상장 (Zealand: 8.3조원)	407조원	0.6조원	6.4조원	9.1조원
NASH 적응증 개발 단계	임상 1상	임상 2상	임상 3상	임상 2상	임상 2상	임상 1상	허가	임상 2상
타겟	GLP-1/GCG	GLP-1/GIP	GLP-1	GLP-1/GCG	GLP-1/GCG	GLP-1/GCG	THR-β	THR-β
투여주기 / 방법	주 1회 (피하주사)	주 1회 (피하주사)	주 1회 (피하주사)	주 1회 (피하주사)	주 1회 (피하주사)	주 1회 (피하주사)	1일 1회 (경구투여)	1일 1회 (경구투여)
임상 대상	비만, 당뇨, NAFLD	비만, 당뇨	NASH (F2-F3)	NASH (F1-F3)	NAFLD	비만, NAFLD	NASH (F2-F3)	NASH (F2-F3)
임상기간	4주	52주	72주	48주	24주	24주	52주	12주
지방간 감소 ²	-51% (n=9)	-47.1% (n=79)	-57% (n=34)	N/A	-74.6% (n=72)	-76.4% (n=11)	-51.4% (n=323)	-51.7% (n=56)
지방간 30% 이상 감소 환자 비율 ²	100%	81.4%	73.5%	N/A	81.9%	100%	N/A	84.9%
섬유화 악화 없는 NASH 해소(%) ³	N/A	61.3%	42%	64.8%	N/A	N/A	20.2%	N/A
NASH 악화 없는 섬유화 개선(%) ³	N/A	임상적 의미있는 개선	10%	통계적으로 유의적인 개선	N/A	N/A	11.7%	N/A

주1: 시가총액 2024년 3월 22일 기준, 환율 1,300원 기준

주2: 지방간 감소의 경우 MRI-PDFF 영상화를 통해 확인, 지방간 감소비교를 위해 MRI-PDFF 결과가 있는 임상 시험을 참고, baseline 기준 결과값

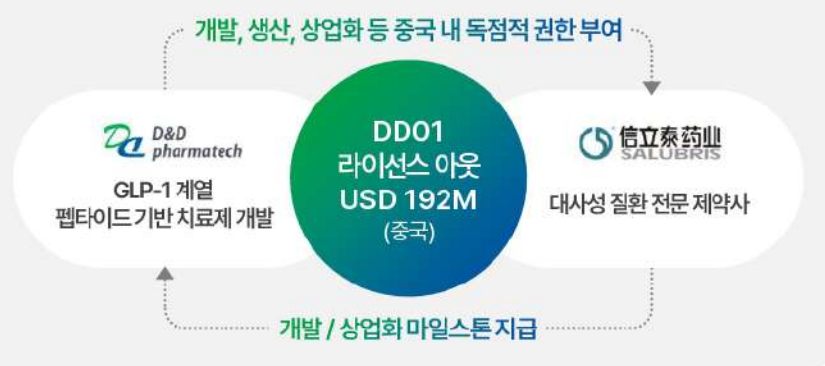
주3: Placebo 결과값을 보정한 결과

중국 대사성질환 전문 제약사와 중국 지역 라이선스 아웃

파트너십 개요

信立泰药业

시가총액 USD 4.4B '24.03.15 기준	Rank 중국 내 Top 20 Biopharmaceutical Companies 선정
연구 분야 심혈관, NASH 등 대사성 질환 전문	연구 인력 +600명 +50개 연구 프로젝트 진행 중



주: 달러 환율 7.2CNY 기준
 자료: 심천(선전) 증권거래소

라이선스 아웃 개요

계약내용

총 계약규모 USD 192M+로열티

Upfront

마일스톤

로열티

동물 전임상 데이터 체중감소 결과 기반
 중국 내 비만 타겟 임상 우선 진행

임상 계획

임상 주체	임상 지역	2023		2024		2025	
		1H	2H	1H	2H	1H	2H
	중국					Phase 1 임상 1상(비만) 중국 Salubris 진행	
	글로벌	Phase 1 Topline Data		Phase 2 임상 2상(NASH) 당사(Neuraly) 진행			

Chapter.3

Beyond Our Core

01. Valted Seq

02. z-alpha



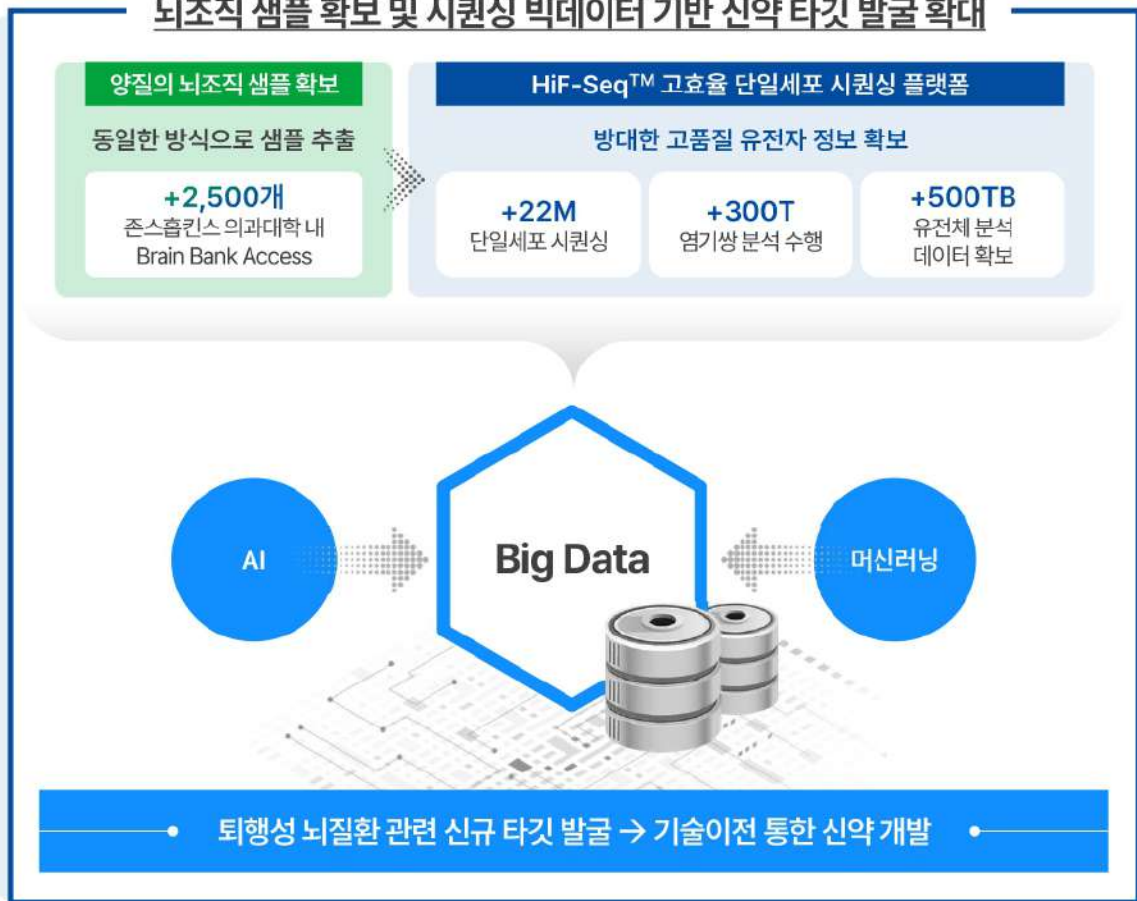
뇌조직 기반 단일세포 (single-cell) 빅데이터 구축 → GPU 기반 AI / 머신러닝을 통한 신규 타겟 발굴

CNS 샘플 확보의 어려움



CNS 분야 특화
단일세포 시퀀싱
진행

뇌조직 샘플 확보 및 시퀀싱 빅데이터 기반 신약 타겟 발굴 확대



• 퇴행성 뇌질환 관련 신규 타겟 발굴 → 기술이전 통한 신약 개발 •

차세대 알파 방사선 치료제 선도 기업과 美 JV설립 → 시장성 높은 알파 방사선 치료제 개발로 향후 기업가치 상승 기대



방사성 의약품 M&A 현황

인수기업	AstraZeneca	Lilly	Bristol Myers Squibb	NOVARTIS	
피 인수기업	 고형암 방사선 치료제 개발 USD 2.4B '24.03	 방사성 리간드 치료제 개발 USD 1.4B '23.12	 고형암 방사선 치료제 개발 USD 4.1B '23.12	 전립선암 방사선 치료제 개발 USD 2.1B '18.12	 방사성 리간드 치료제 개발 USD 3.9B '17.10

주: PMI21 (전립선암 - PSMA타겟 α 방사선 치료제), PMI31 (고형암 - FAP타겟 α 방사선 치료제), PMI41 (신장암 - CAIX타겟 α 방사선 치료제)

Appendix

- 01. IPO Plan
- 02. 요약재무제표
- 03. 파이프라인



공모 개요

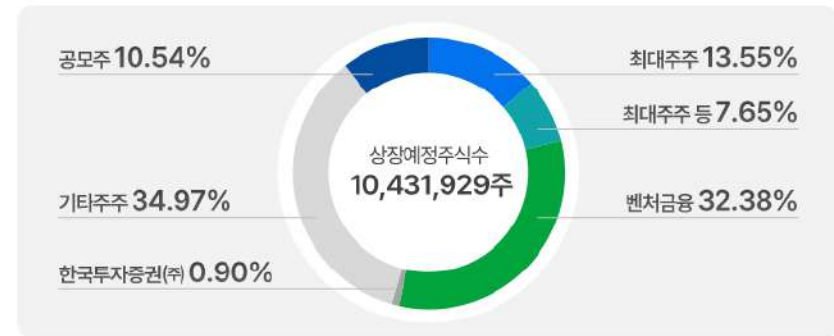
공모주식수	1,100,000주(신주 100%)
공모예정가	22,000원 ~ 26,000원
액면가	500원
총 공모예정금액	242억 원 ~ 286억 원
상장예정주식수	10,431,929주
예상 시가총액	2,295억 원 ~ 2,712억 원

공모 일정

증권신고서 제출일	2024년 3월 25일(월)
수요 예측일	2024년 4월 12일(금) ~ 4월 18일(목)
청약 예정일	2024년 4월 22일(월) ~ 4월 23일(화)
상장 예정일	2024년 5월 2일(목)

주: 한국투자증권(주)는 기존 보유 주식 60,937주, 의무인수분 33,000주로 총 93,937주

공모 후 주주구성



보호예수사항

주주명	의무 보호예수		기간
	주식 수(주)	비중(%)	
최대주주	1,413,881	13.55%	상장 후 5년
최대주주 등	797,925	7.65%	상장 후 3년
벤처금융	1,041,183	9.98%	상장 후 1개월
	1,012,972	9.71%	상장 후 2개월
	1,012,972	9.71%	상장 후 3개월
	744,996	7.14%	상장 후 1개월
기타 주주	744,996	7.14%	상장 후 2개월
	744,996	7.14%	상장 후 3개월
	7,577	0.07%	상장 후 3년
한국투자증권(주)	24,375	0.23%	상장 후 1개월
	18,281	0.18%	상장 후 2개월
	51,281	0.49%	상장 후 3개월
총 계	7,615,435	73.00%	-

02. 요약 재무제표(별도)

재무상태표

단위: 백만 원

구분	2021	2022	2023
유동자산	60,030	20,105	16,091
비유동자산	288,486	77,880	78,956
자산총계	348,516	97,986	95,047
유동부채	60,096	46,471	3,204
비유동부채	3,944	2,849	1,941
부채총계	64,041	49,319	5,145
자본금	4,028	4,034	4,649
자본잉여금	267,064	267,317	295,845
기타자본	11,183	15,129	18,040
기타포괄손익누계액	(60)	94	125
결손금	2,260	(237,907)	(228,757)
자본총계	284,475	48,667	89,902

주: 감사받은 별도 K-IFRS 기준

손익계산서

단위: 백만 원

구분	2021	2022	2023
영업수익	1,280	515	16,112
영업비용	(20,707)	(16,321)	(12,819)
영업이익	(19,427)	(15,806)	3,293
기타손익	2,968	(221,953)	8,291
금융손익	(69)	(2,408)	(520)
법인세비용차감전순이익 (손실)	(16,528)	(240,167)	11,064
당기순이익	(16,974)	(240,167)	9,150

02. 요약 재무제표(연결)

재무상태표

단위: 백만 원

구분	2021	2022	2023
유동자산	81,692	33,355	19,565
비유동자산	169,417	60,287	59,638
자산총계	251,109	93,642	79,203
유동부채	66,859	54,923	7,486
비유동부채	45,922	20,200	16,499
부채총계	112,781	75,123	23,985
자본금	4,028	4,034	4,649
자본잉여금	268,673	268,925	297,454
기타자본	11,183	15,129	18,040
기타포괄손익누계액	5,768	14,962	16,182
결손금	(157,543)	(293,610)	(289,676)
비지배지분	6,219	9,079	8,569
자본총계	138,328	18,519	55,218

손익계산서

단위: 백만 원

구분	2021	2022	2023
영업수익	1,364	611	18,677
영업비용	(77,041)	(69,264)	(32,163)
영업이익	(75,677)	(68,653)	(13,486)
기타손익	4,137	(82,811)	20,218
금융손익	(507)	(2,901)	(451)
지분법 손익	-	(9,148)	(1,787)
법인세비용차감전순이익 (손실)	(72,047)	(163,513)	4,494
당기순이익	(69,862)	(137,025)	3,426

주: 감사받은 연결 K-IFRS 기준

GLP-1 계열 펩타이드 기반 신약 파이프라인 구축

질환	적응증	프로젝트	타겟	개발 단계				비고	기술이전 파트너
				전임상	IND-Enabling	임상 1상	임상 2상		
대사성 질환	NASH (비알콜성 지방간염)	DD01	GLP-1 / GCG	▶				주사용 임상 1상 완료 (환자 대상)	
	비만	DD02S	GLP-1	▶				경구용	
	비만	DD07	Amylin	▶					
	비만	DD14	GLP-1 / GIP	▶					
	비만 / NASH	DD03	GLP-1 / GCG / GIP	▶				주사용	
	비만 / NASH	DD15	GLP-1 / GCG / GIP	▶					
	당뇨	NLY12	GLP-1	▶					
퇴행성 뇌질환	파킨슨 알츠하이머	NLY01	GLP-1	▶				주사용 임상 2상 완료 (60세 미만 유효성 확인)	英 Cure Parkinson's 재단과 추가 분석 및 공동 연구 진행 中
섬유화 질환	전신경화증 간섬유화	TLY012	DR5	▶				주사용 美 FDA 1상 IND 승인	
기타	이미징 바이오마커	PMI07	FAP	▶				주사용 고형암 PET 조영제	글로벌 A사

■ Best-in-Class ■ First-in-Class