

Highlights

- Exdia i100 전용 시약 14종 제조인증 완료, 시약 라인업 확대 진행
- 프리시전바이오, 사우디 인허가 확대로 중동 핵심 시장 진입 추진
- 미국 자회사 나노디텍, 호흡기 감염 진단 매출 확대로 2분기 연속 흑자 전망

Exdia i100 전용 시약 14종 제조인증 완료, 시약 라인업 확대 진행

프리시전바이오는 3월에 면역화학발광(CLIA) 기반 자동화 진단 플랫폼인 Exdia i100의 전용 시약 14종(갑상선호르몬, 여성호르몬 등)에 대해 제조인증을 완료하였습니다.

Exdia i100은 고처리량 및 고정밀 분석이 가능한 자동화 진단 플랫폼으로, POCT 중심의 기존 Exdia TRF Plus와는 달리 중형병원급 검사 수요에도 대응 가능한 제품입니다.

프리시전바이오는 현재 제조인증이 확보된 시약에 추가하여, 연말까지 총 30종의 전용 시약 제조인증 확보를 추진하고 있습니다. 단계적인 제품 출시를 통해 내분비, 심혈관 질환 등 면역 진단의 시장 점유율을 확대할 계획입니다.



프리시전바이오, 사우디 인허가 확대로 중동 핵심 시장 진입 추진

프리시전바이오는 3월에 현지 파트너사와의 협력을 통해 사우디 식약처(Saudi Food & Drug Authority, SFDA)로부터 임상진단 5개(간 기능, 심혈관 등), 면역진단 5개(심혈관, 임신호르몬 등) 품목에 대한 인허가를 획득하였습니다.

중동 지역의 최대 의료기기 시장인 사우디 내 현지 유통을 위한 요건을 확보하였으며, 제품 포트폴리오 확장을 위해 추가로 3개 품목에 대한 인허가를 진행중입니다. UAE, Oman, Qatar, Kuwait, Bahrain 등 5개국에서는 인허가 확보를 완료하였으며, 사우디와의 공동 마케팅을 통한 중동 지역 내 매출 확대를 추진할 계획입니다.

미국 자회사 나노디텍, 호흡기 감염 진단 매출 확대로 2분기 연속 흑자 전망

프리시전바이오의 미국 자회사 나노디텍은 북미 지역 매출 증가에 따라 2026년 1분기에도 영업이익 흑자를 기록하며 2분기 연속 흑자 기조를 유지하였습니다.

1분기 매출은 신규 거래선 수주 및 기존 주요 거래선 발주 증가에 따라 전년 동기 대비 74.2% 증가하였습니다.

북미 시장을 중심으로 기존 SEKISUI 이외 신규 거래선이 추가 되었고, COVID-19, RSV 및 COVID/Flu 제품군 매출 비중이 확대되며 매출 구조가 안정화되고 있습니다.

나노디텍은 향후 북미 시장 내 주요 거래선 공급을 강화하는 한편, 신규 거래선 발굴 및 유통 채널 확장을 통해 기반을 확충하고, 제품 라인업 확대를 기반으로 성장세를 이어갈 예정입니다.

