



2019년 2분기 실적발표

2019. 8. 1 | Investor Relations



Disclaimer

본 자료에 기재되어 있는 재무 정보는 한국채택국제회계기준(K-IFRS)에 따라 작성되었습니다.

본 자료는 외부감사인의 회계 감사가 완료되지 않은 상태에서 투자자 및 잠재 투자자들의 이해를 돋기 위해 작성된 자료이므로, 그 내용 중 일부는 외부감사인의 검토 결과 등에 따라 변경될 수 있습니다.

본 자료에 기재된 현재 당사의 경영 상황, 시장환경, 향후 전망 및 계획 등에는 '예측정보'가 포함되어 있으며, 이러한 '예측정보'는 외부 경영 환경의 변화 및 당사의 중장기 경영 계획에 따라 변경 될 수 있음을 주의바랍니다.

또한 본 자료는 투자를 권유하는 자료가 아니며, 투자에 대한 판단은 전적으로 투자자 개인의 책임하에 있다는 점을 명시합니다.



2019년 2분기 실적발표

CONTENTS

- 01 2019년 2분기 경영실적
- 02 주요 현황 업데이트
- 03 주요 추진 사항



01

2019년 2분기 경영실적



2019년 2분기 주요 제품의 시장 점유율 확대에 따라 견조한 매출 및 영업이익 달성

	2019년 2분기	2019년 1분기	QoQ(%)	2018년 2분기	YoY(%)
매출액	2,350	2,217	+6.0%	2,634	-10.8%
영업이익	834	774	+7.8%	1,058	-21.2%
영업이익률	35.5%	34.9%	+0.6%p	40.1%	-4.6%p

매출

- ✓ 트룩시마, 허쥬마 중심의 시장점유율 확대 지속되며 견조한 매출 발생

*2019년 1분기말 IQVIA 수량 기준 점유율: 램시마 57%, 트룩시마 37%, 허쥬마 13%

- ✓ 램시마 SC 유럽 승인 절차 순항에 따른 전분기 대비 매출 증가

영업이익

- ✓ CT-P39(졸레어 바이오시밀러) 개발 일정이 앞당겨지며 임상물질 생산에 따른 Change-over 발생하였으나, 전분기 대비 영업이익 증가

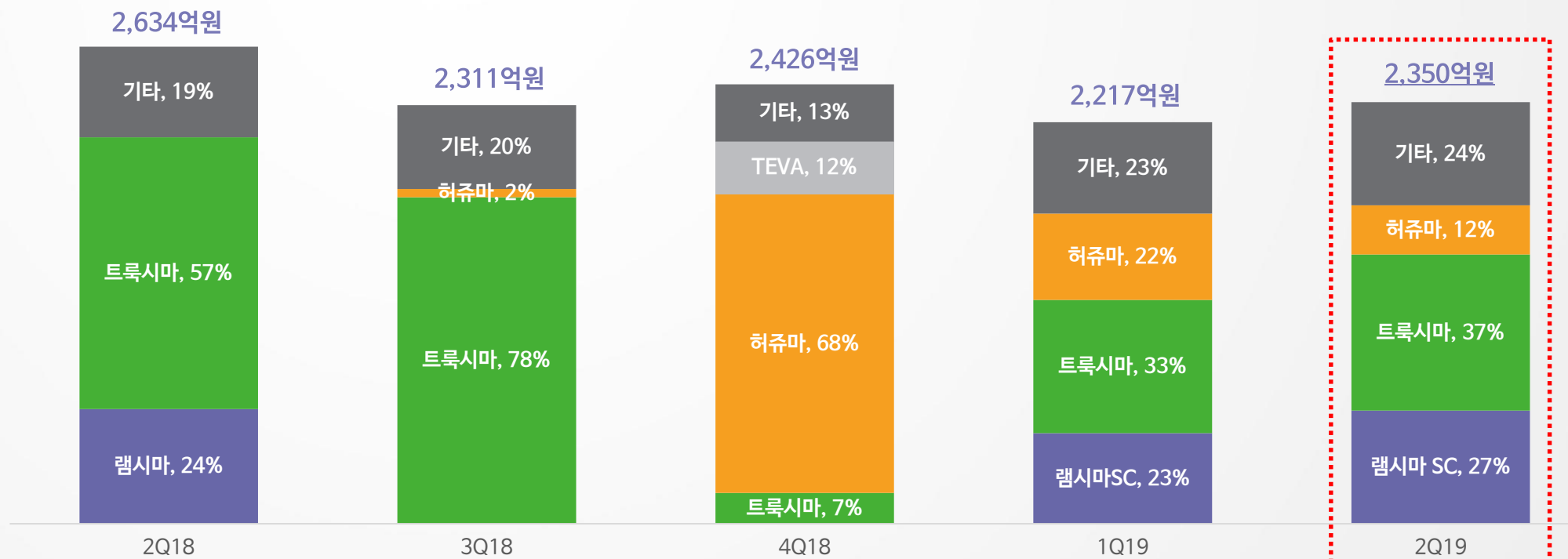
* 상기 실적은 2018년 9월 금융당국이 발표한 '제약/바이오 기업의 연구개발비 회계처리 관련 감독지침'을 고려하여 작성한 재무제표이며 전년동기 실적은 이를 반영하여 재작성됨

C 매출 구성

- 유럽 내 항암제 시장점유율 확대 지속에 따른 트룩시마, 허쥬마의 견고한 매출 시현

- 램시마 SC 유럽 승인 절차 순항

| 분기별 연결 매출 & 제품 믹스



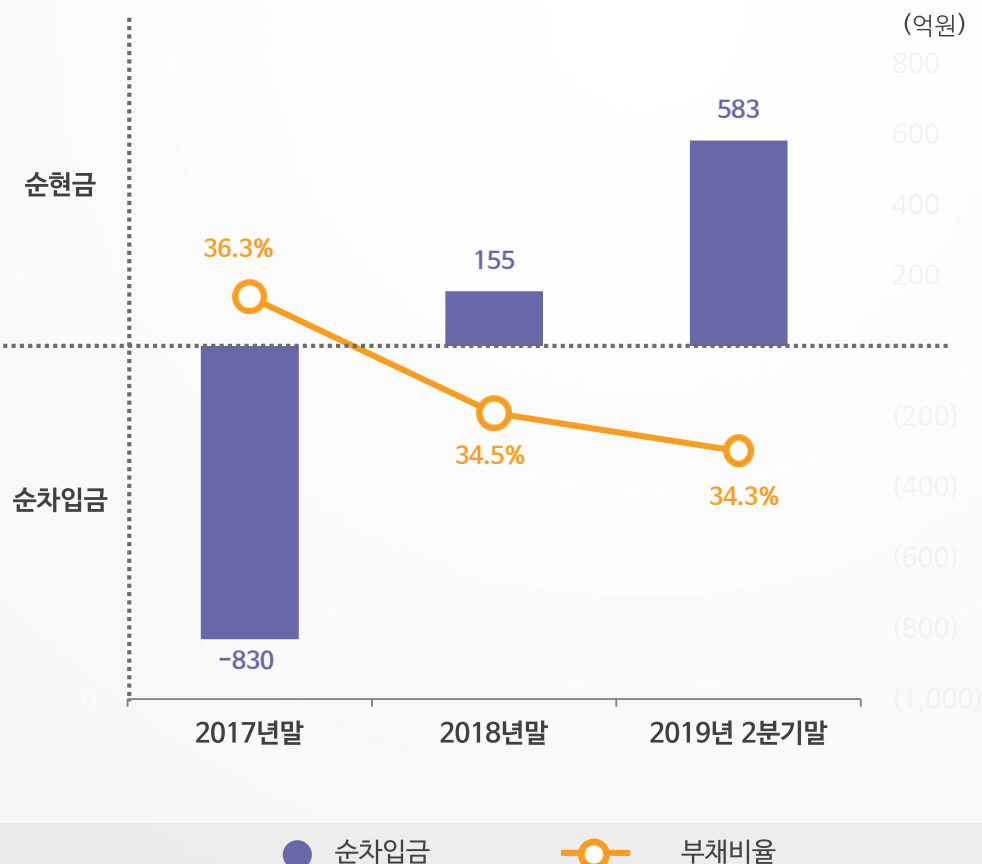
※ 단가조정 금액 반영 전 매출 기준 비중

※ 기타 매출: 용역매출, 자회사매출 등

C 재무 안전성 개선세 지속

○○ 현금보유액 증가, 부채비율 감소

- 2018년말 순현금 155억원에서 2019년 2분기말 순현금 583억원으로 증가
- 2018년말 부채비율 34.5%에서 2019년 2분기말 부채비율 34.3%로 하락



(백만원)	2019년 2분기말	2018년말
자산총계	3,684,049	3,540,627
• 유동자산	1,722,098	1,664,479
- 현금성자산	581,797	532,184
• 비유동자산	1,961,951	1,876,148
부채총계	941,705	907,849
• 유동부채	591,651	678,088
- 장단기차입금	350,054	229,761
- 임시차입금	523,461	516,661
• 비유동부채	350,054	229,761
자본총계	2,742,344	2,632,778
- 자본금	128,329	125,456
- 이익잉여금	1,840,466	1,701,826

- 1) 현금성자산 = 현금 및 현금성자산 & 단기금융상품
- 2) 순차입금 = 장단기차입금 - 현금성자산(현금 및 현금성자산 + 단기금융상품)
- 3) 부채비율 = 부채총계/자본총계

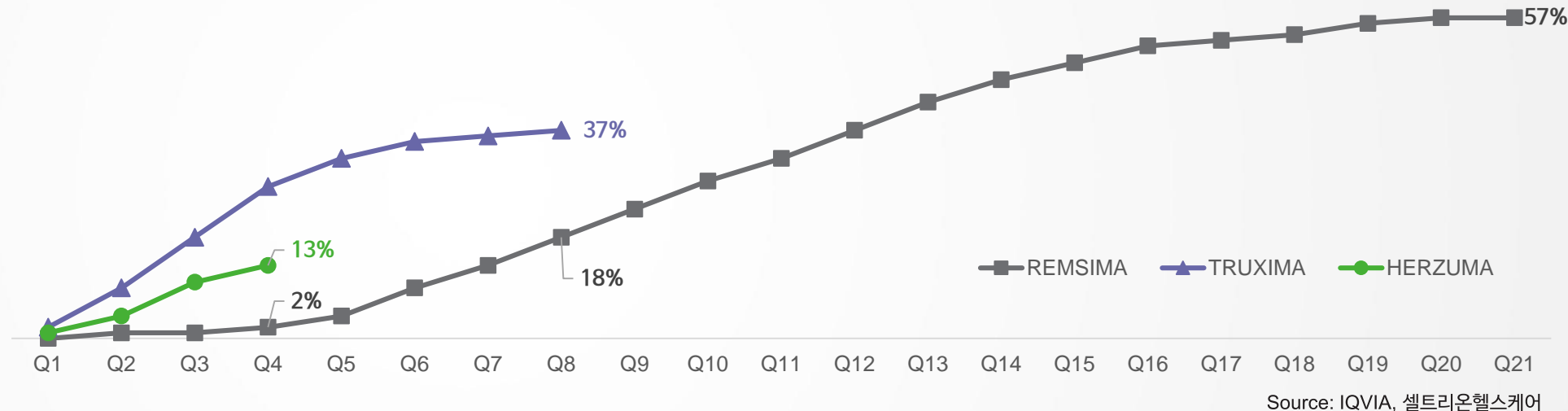


02

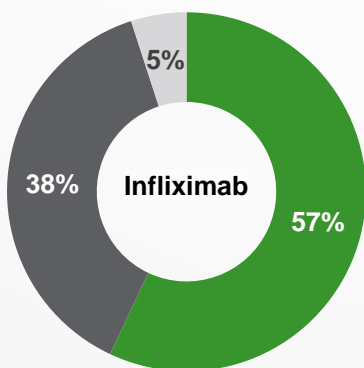
주요 현황 업데이트

C 유럽 시장점유율 안정적 확대 지속

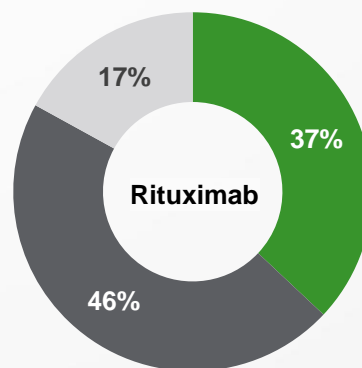
| 2019년 1분기 주요 제품 유럽 시장 점유율 추이 (수량 기준)



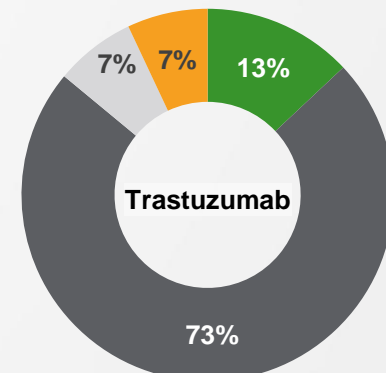
| 2019년 1분기 유럽 시장 점유율



■ 램시마 ■ 레미케이드 ■ A사 바이오시밀러



■ 트룩시마 ■ 리툭신 ■ B사 바이오시밀러



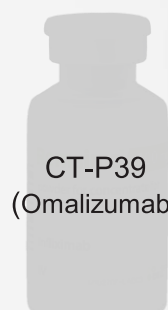
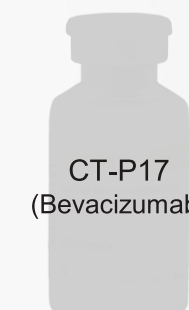
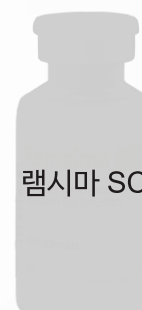
■ 허쥬마 ■ 허셉틴
■ C사 바이오시밀러 ■ D사 바이오시밀러

◆ 2030년까지 매년 1개 제품 이상 후속 바이오시밀러 허가 완료 예정

허가 및 상업화 완료

임상 진행 중

임상 개시



제품명	오리지널 의약품	개발사	적응증	글로벌 시장규모 (십억불)	US	EU
REMSIMA SC (CT-P13 SC)	-		자가면역질환	N/A	임상 3상 진행중	허가신청 (2018.11월)
CT-P16	아바스틴 (Bevacizumab)	Roche	대장암 등	5.8	글로벌 임상 3상 진행 중	
CT-P17	휴미라 (Adalimumab)	AbbVie	자가면역질환	22.2	글로벌 임상 3상 진행 중	
CT-P39	졸레어 (Omalizumab)	Genentech	알레르기성 천식, 만성 두드러기	3.0	임상 1상 진행 중 (2019.07월)	

■ 후속 바이오시밀러 제품군 15+α 개 (면역 의약품 6개, 항암 의약품 4개, 기타 의약품 5+α 개) 세포주 및 공정 개발 중



03

주요 추진 사항

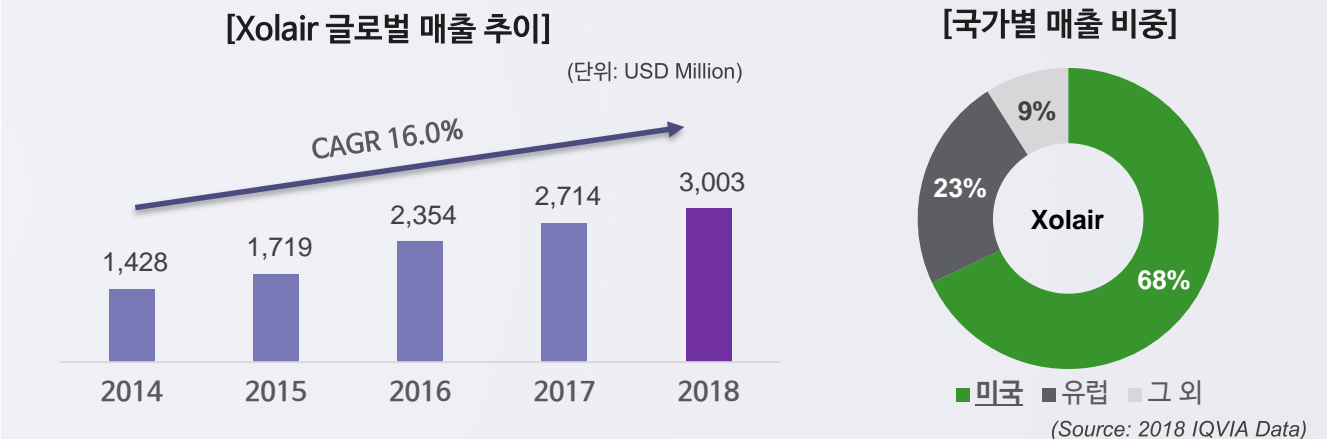
C 주요 개발 전략

제품 개요



- 성분명: Omalizumab
- 오리지널 제품: Xolair (Genentech)
- 글로벌 매출: 3.0 billion USD
- 적응증: 알러지성 천식, 만성 두드러기
- 제형: 정맥(IV), 피하주사(SC)
- 특허:
 - 물질 및 IV제형 : 전체 만료
 - SC제형: `24년 3월 만료(미국 & 유럽)

| 매출 추이 및 시장 전망



- 천식 치료제 시장 바이오의약품 中 졸레어의 매출이 가장 큼
- 적응증 확장(부비동염, 음식 알러지) 등으로 지속적으로 추가 시장 창출
- 최근 미국 SC제형 허가(`18.9)에 따라 SC제형 위주로 시장이 재편성되며 시장 확대 예상
- 선행 개발사 중 글로벌 Big Pharma는 없으며, 기존 IV제형 개발사의 경우 제품 및 임상 수정 필요

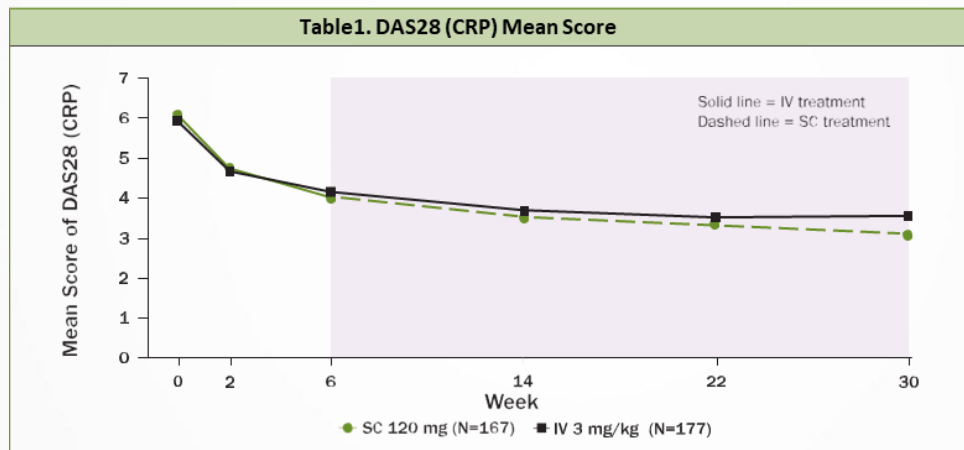
| 셀트리온 개발 전략

- ✓ 시장성을 고려하여 SC제형으로 개발 진행
- ✓ 2024년 초 허가 예정이며, First-mover 군으로 바이오시밀러로 출시 예정
- ✓ 추가적 천식 / 알러지 후속 포트폴리오 강화 예정이며, 졸레어 외 2개 제품 후속 준비 중

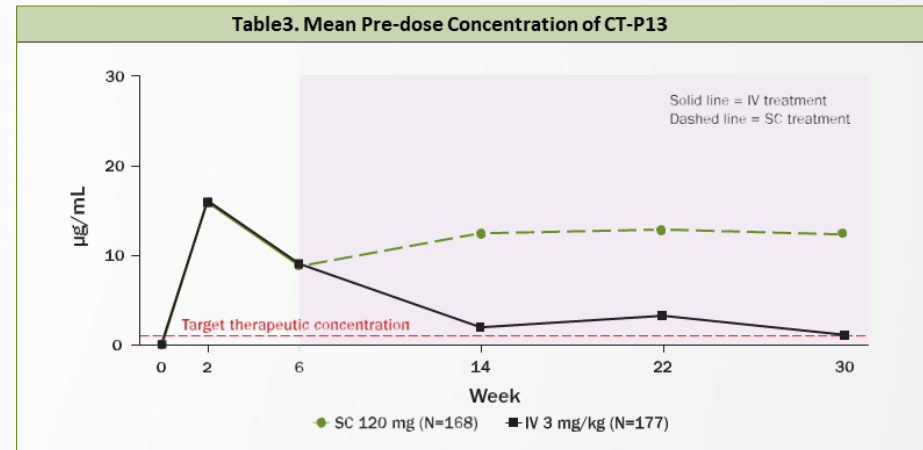
C 램시마 SC의 IV대비 유효성 측면의 비열등성 및 안전성 확인

- IV와 비교하여 유효성 측면의 비열등성 및 안전성을 확인 → 환자들에게 다양한 치료 옵션 제공 가능
- 2주 간격 투여로 체내 약물 농도가 일정하게 유지됨을 확인 → 기존IV를 투약 받는 환자 대비 체감 통증 감소

Efficacy



Pharmacokinetic



Safety

Table2. Summary of Adverse Events (Week 6 ~ 30)

Number (%) of patients		SC 120 mg (N=170 ^a)	IV 3 mg/kg (N=178)
Treatment emergent adverse events	Total Related	62 (36.5) 43 (25.3)	76 (42.7) 38 (21.3)
Treatment emergent serious adverse events	Total Related	3 (1.8) 1 (0.6)	7 (3.9) 4 (2.2)
Administration-related reaction	Total (=Related)	1 (0.6)	8 (4.5)
	IRR ^b	0	7 (3.9)
	SIR ^c	0	1 ^e (0.6)
	DEL ^d	1 (0.6)	0
Localised ISRs	Total (=Related)	11 (6.5)	4 (2.2)
Infections	Total Related	34 (20.0) 18 (10.6)	32 (18.0) 13 (7.3)

DEL, Delayed hypersensitivity; IRR, infusion-related reaction; ISR, injection site reaction; SIR, systemic injection reaction
^a One patient in CT-P13 IV treatment arm was analyzed as CT-P13 SC 120 mg treatment arm as receiving CT-P13 SC at Week 14.
^b IRR: occurred between start of administration and 24 hours from the end of IV infusion
^c SIR: occurred between start of administration and 24 hours from the SC injection
^d DEL: occurred after 24 hours from the study drug administration
^e One patient in CT-P13 IV treatment arm reported Grade 1 SIR after receiving placebo SC at Week 20.

CONCLUSION

- CT-P13 SC는 CT-P13 IV 대비 유효성 측면에서 DAS28 등의 임상결과를 통해 비열등함을 보여줌
- CT-P13 SC은 CT-P13 IV와 비교하여 30주차까지 유사한 안전성 데이터를 입증함
- CT-P13 SC 환자들에게 다양하고 좋은 치료 옵션을 제공할 수 있게 됨
- 임상 30주차부터 54주까지는 두 제품을 스위칭(IV→SC)하여 임상 진행하며 추후 임상 결과 발표 예정

[Appendix] 2019년 2분기 연결 요약 손익계산서



(백만원)	분기					누적		
	2Q19	1Q19	2Q18	QoQ	YoY	FY2019 2Q	FY2018 2Q	YoY
매출	234,975	221,704	263,439	6.0%	-10.8%	456,678	508,420	-10.2%
매출원가	93,538	88,742	104,685	5.4%	-10.6%	182,279	191,523	-4.8%
매출총이익 (매출총이익률)	141,437 60.2%	132,962 60.0%	158,754 60.3%	6.4% 0.2%p	-10.9% -0.1%p	274,399 60.1%	316,897 62.3%	-13.4% -2.2%p
판매관리비 (경상개발비)	58,075 (21,804)	55,606 (26,747)	52,991 (21,842)	4.4% -18.5%	9.6% -0.2%	113,681 (48,551)	95,824 (41,890)	18.6% 15.9%
영업이익 (영업이익률)	83,362 35.5%	77,356 34.9%	105,763 40.1%	7.8% 0.6%p	-21.2% -4.6%p	160,718 35.2%	221,073 43.5%	-27.3% -8.3%p
기타손익	822	2,973	-20,084	-	-	3,794	-19,777	-
금융손익	976	1,251	4,075	-	-	2,227	3,011	-
법인세차감전계속사업이익	85,707	81,406	89,755	5.3%	-4.5%	167,112	203,443	-17.9%
당기순이익 (순이익률)	78,291 33.3%	63,021 28.4%	80,043 30.4%	24.2% 4.9%p	-2.2% 2.9%p	141,312 30.9%	161,560 31.8%	-12.5% -0.9%p

* 상기 실적은 2018년 9월 금융당국이 발표한 '제약/바이오 기업의 연구개발비 회계처리 관련 감독지침'을 고려하여 작성한 재무제표이며, 전년동기 실적은 이를 반영하여 재작성됨

[Appendix] 2019년 2분기 별도 요약 손익계산서



(백만원)	분기					누적		
	2Q19	1Q19	2Q18	QoQ	YoY	FY2019 2Q	FY2018 2Q	YoY
매출	196,824	191,507	231,140	2.8%	-14.8%	388,331	451,614	-14.0%
매출원가	72,971	68,128	83,934	7.1%	-13.1%	141,099	156,060	-9.6%
매출총이익	123,854	123,379	147,205	0.4%	-15.9%	247,232	295,554	-16.3%
(매출총이익률)	62.9%	64.4%	63.7%	-1.5%p	-0.8%p	63.7%	65.4%	-1.7%p
판매관리비	45,246	47,523	41,609	-4.8%	8.7%	92,769	75,605	22.7%
(경상개발비)	(20,883)	(28,667)	(19,964)	-27.2%	4.6%	(49,550)	(39,467)	25.5%
영업이익	78,608	75,856	105,597	3.6%	-25.6%	154,464	219,949	-29.8%
(영업이익률)	39.9%	39.6%	45.7%	0.3%p	-5.8%p	39.8%	48.7%	-8.9%p
기타손익	1,372	3,441	-32,645			4,813	-32,335	
금융손익	2,191	2,643	6,727			4,834	7,055	
법인세차감전계속사업이익	82,172	81,939	79,679	0.3%	3.1%	164,110	194,669	-15.7%
당기순이익	75,547	63,185	70,946	19.6%	6.5%	138,732	153,076	-9.4%
(순이익률)	38.4%	33.0%	30.7%	5.4%p	7.7%p	35.7%	33.9%	1.8%p

* 상기 실적은 2018년 9월 금융당국이 발표한 '제약/바이오 기업의 연구개발비 회계처리 관련 감독지침'을 고려하여 작성한 재무제표이며, 전년동기 실적은 이를 반영하여 재작성됨



2019년 2분기 실적발표

감사합니다.

이 종목의 더 많은 IR정보 [확인하기](#)



주주와 기업을 연결하고 응원합니다.