

Investor Relations 2020

Specialized Cell Medicine

Providing New Life to Patients
With Incurable Diseases



Forward Looking Statement

본 자료는 기관투자자와 일반투자자들을 대상으로 실시되는 투자미팅에서의 정보제공을 목적으로 SCM생명과학(주) (이하 “회사”)에 의해 작성되었으며
이의 반출, 복사 또는 타인에 대한 재배포는 금지됨을 알려드리는 바입니다.

본 투자미팅에의 참석은 위와 같은 제한 사항의 준수에 대한 동의로 간주될 것이며 제한 사항에 대한 위반은 관련 증권거래 법률에 대한 위반에 해당
될 수 있음을 유념해주시기 바랍니다.

본 자료에 포함된 회사의 경영실적 및 재무성과와 관련된 모든 정보는 한국채택국제회계기준에 따라 작성되었습니다. “예측정보”는 개별 확인 절차를 거치지
않은 정보들입니다. 이는 과거가 아닌 미래에 발생할 사건과 관계된 사항으로 회사의 향후 예상되는 경영현황 및 재무실적을 의미하고,
표현상으로는 ‘예상’, ‘전망’, ‘계획’, ‘기대’ 등과 같은 단어를 포함합니다.

위 “예측정보”는 향후 경영환경의 변화 등에 따라 영향을 받으며, 본질적으로 불확실성을 내포하고 있는 바, 이러한 불확실성으로 인하여 실제 미래실적은
“예측정보”에 기재되거나 암시된 내용과 중대한 차이가 발생할 수 있습니다. 또한, 향후 전망은 투자미팅 실시일 현재를 기준으로 작성된 것이며
현재 시장상황과 회사의 경영방향 등을 고려한 것으로 향후 시장환경의 변화와 전략수정 등에 따라 변경될 수 있으며, 별도의 고지 없이 변경될 수 있음을
양지하시기 바랍니다.

본 자료의 활용으로 발생하는 손실에 대하여 회사 및 회사의 임원들은 그 어떠한 책임도 부담하지 않음을 알려 드립니다. (과실 및 기타의 경우 포함)

본 문서는 주식의 모집 또는 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.



난치병 환자들에게 새로운 삶과 희망을 제공하는 세포치료제 전문 바이오 기업

희귀/난치성 질환 중심
세포치료제 연구개발



기업의
사회적 책임

글로벌 경쟁력을 갖춘
재생의료 전문기업

주주가치 제고 &
올바른 기업문화 확립

목차

Investor Relations 2020

제1장
세포치료제
전문기업

제2장
줄기세포
치료제

제3장
면역세포
치료제

제4장
cGMP
제조시설

제5장
사업화
전략

별첨



INVESTOR RELATIONS 2020

제1장 세포치료제 전문기업

1. 회사 개요
2. 핵심 경영진 및 자문위원
3. 사업 영역 & 파이프라인



줄기세포치료제

원천기술(충분리배양법) 활용
고순도/질환 특이적
줄기세포치료제 개발



면역계 및 뇌신경계



면역세포치료제

수지상세포 항암백신 및
차세대 CAR-CIK
면역세포치료제 개발



혈액암 및 고형암

미국내 Global cGMP 제조시설을 통한
세포치료제 상용화 준비 완료

단계적 성장을 통한 세포치료제 전문기업으로의 도약



Global 사업개발 역량을 갖춘 바이오/제약 전문가

경력

- SCM생명과학 대표이사
- Colmmune 이사회 의장
- 첨단재생의료 산업협의회(CARM) 회장
- 한국 바이오협회 이사장 (6년)
- 종근당 부회장 (1년)
- GC녹십자/녹십자홀딩스 대표이사 사장 (8년)
- 美 Expression Genetics 대표이사 (3년)
- 삼양사 의약사업총괄 본부장 (8년)
- LG화학 안전성센터 센터장 (4년)

학력

- University of Wisconsin-Madison 박사 후 연구원
- Rice University, Ph.D. (화학공학/의료공학)
- 서울대학교 화학공학 학사, 석사

대표이사 이 병 건

제품화 실적

LG 화학

소 성장호르몬
'부스틴'
(세계 2위)

samyang

생분해성 봉합사
'트리소브'
(세계 2위)항암제
'제넥솔'
(국내 1위)

GC 녹십자

혈우병 치료제
'그린진 F'
(세계 4위)헌터증후군 치료제
'헌터라제'
(세계 2위)신종플루 백신
'그린 플루S'



핵심 경영진 및 자문위원

제1장. 세포치료제 전문기업

연구·생산·사업개발 분야 국내외 최고 수준의 전문가 그룹

핵심 경영진

송순욱 부사장 | CSO

- 인하대학교 의과대학 교수
- 인하대병원 중개연구센터 센터장
- Harvard Medical School 연구원
- Johns Hopkins University, Ph.D.



오석우 부사장 | COO

- 대웅제약, 한미약품 상근고문
- Roberts Mitani, LLC 파트너
- Notre Dame University, J.D.



자문위원

Robert Preti

- President, Hitachi Chemical PCT
- President, Alliance for Regenerative Medicine (ARM)
- New York University, Ph.D.



세포치료제 생산의 대가

Morrie Ruffin

- CEO, Adjuvant Partners
- CEO, LifeTech Innovations, LLC.
- Executive Vice President, BIO
- University of Virginia, B.S.



미국 BIO 및 ARM 설립 멤버

	파이프라인	후보물질탐색	전임상	임상1상	임상2상	임상3상	파트너사
줄기세포	만성 이식편대숙주질환						
	급성 췌장염						
	아토피피부염						
	급성 호흡곤란 증후군						
	간경변						
	척수소뇌성 실조증						
	제1형 당뇨병						
면역세포	전이성 신장암	미국					
	급성 림프구성 백혈병	이탈리아					
셀 시트	신장 섬유화증						
	자궁벽 섬유화증						
스페로이드	화상						
	당뇨병성 족부궤양						



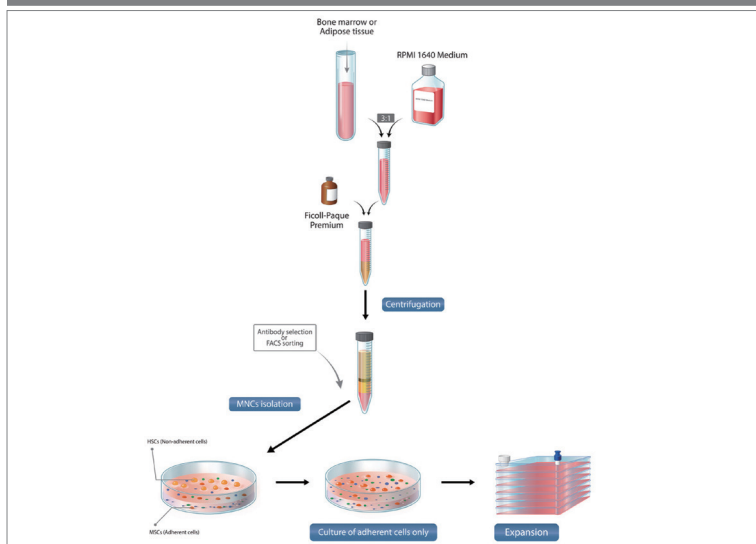
INVESTOR RELATIONS 2020

제2장 줄기세포치료제

1. 원천기술 : 층분리배양법
2. 질환 맞춤형 치료제
3. 파이프라인 개발계획

기존 분리기술 대비 고순도 줄기세포 분리 가능

농도구배원심분리법

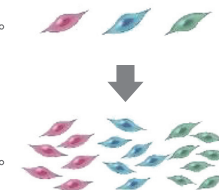
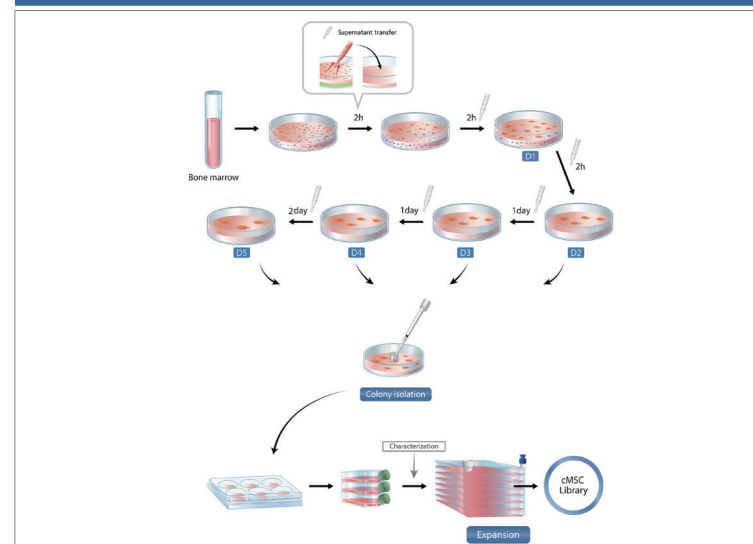


불균질 줄기세포

분리

배양

증분리배양법



균질한 단일 클론성 줄기세포

질환 효능 마커에 적합한 세포주 선별로 치료 효능 극대화

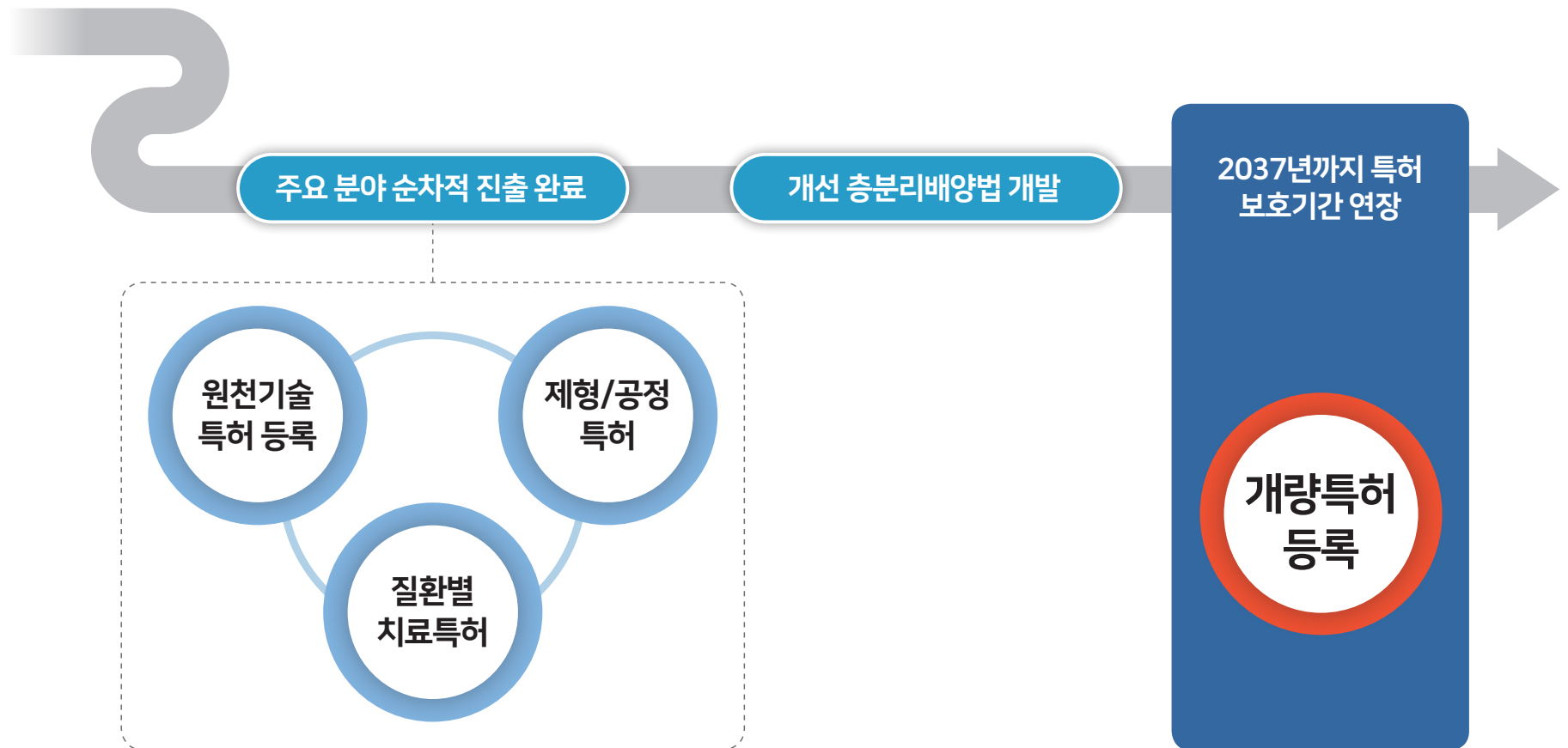




특허 전략

제2장. 줄기세포치료제

총 75건의 특허 보유 (국내 16건, 해외 40건, PCT 11건, 상표 8건)



▶ IND ▶ 조건부 품목허가 ▶ 판매

파이프라인	2019	2020	2021	2022	2023	마일스톤
만성 이식편대숙주질환		임상 2상				- 개발단계 희귀의약품 지정 ('19) - 조건부 품목허가 ('23)
급성 췌장염		임상 1/2a상		임상 2b상		- 개발단계 희귀의약품 신청 ('20) - 임상 1/2a상 완료 ('21)
아토피피부염			임상 1/2상	임상 3상		- 임상 1/2상 완료 ('21) - 임상 3상 개시 ('22) - 한독
척수소뇌성 실조증				임상 2상		- 개발단계 희귀 의약품 신청 ('20) - 조건부 품목허가 ('23)
급성 호흡곤란 증후군			임상 2a상	임상 2b상		임상 2a상 개시 ('20)



이식편대숙주질환 (GVHD)

제2장. 줄기세포치료제

골수이식 시 면역 거부반응으로 발생하는 난치성 희귀 질환

환자수
2만명

사망률
25%

시장 규모
5,400억 원
연평균 성장률 6.2%

조혈모 줄기세포 이식 환자 중 약 50% 이식편대숙주질환 발병
현재 스테로이드 외 적절한 치료제 없음

*자료 출처: Global Data GVHD Epidemiology and Market Size Database(2019)
상기 수치는 자료에 근거한 예상 추정치임



경쟁현황

제2장. 줄기세포치료제 - 이식편대숙주질환 (GVHD)

Janssen: Imbruvica



- 외투세포림프종으로 '13년 11월 품목허가
- '17년 8월, 성인 만성 이식편대숙주질환 적응증 추가

투여용량 및 용법

420mg
매일 1회, 경구 투여

연간 치료비용

약 \$148,000 (미국)

JCR Pharma: Temcell HS



- 일본 JCR Pharma가 메조블라스트의 기술로 제품화 성공
- '15년 9월, 급성 이식편대숙주질환 품목허가

투여용량 및 용법

2×10^6 cells/kg
매주 2회 (총 4주), 정맥 투여

연간 치료비용

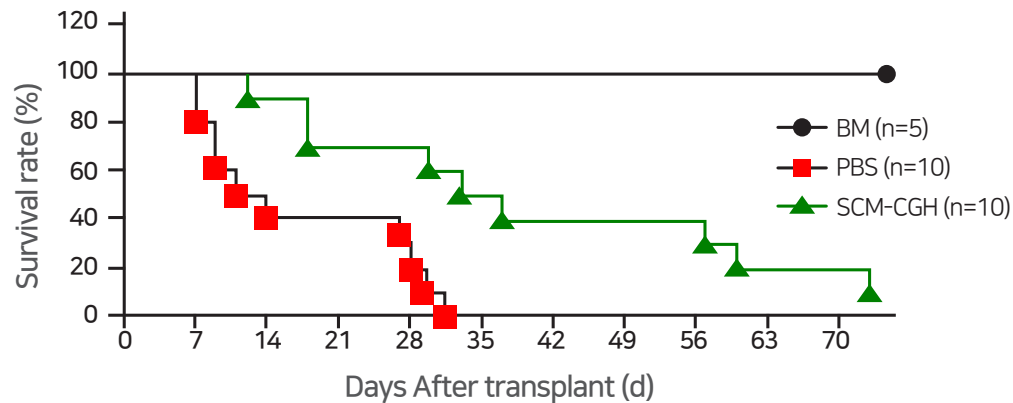
약 \$150,000 (일본)



전임상 및 임상 1상 결과

제2장. 줄기세포치료제 - 이식편대숙주질환 (GVHD)

전임상



질환동물의
생존율 개선
(in vivo)



임상 1상 결과

면역반응으로 GVHD가 발병한
10명의 환자를 대상으로 안전성 확보

심각한 이상반응 또는
약물 이상반응 없음

이상반응 없이
치료제의
안전성 입증



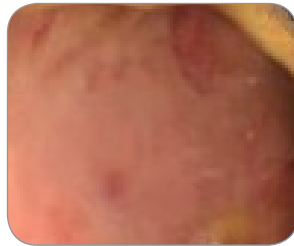
임상적 유효성 (개선효과)

제2장. 줄기세포치료제 - 이식편대숙주질환 (GVHD)

위장관 GVHD



투여 전



투여 10일 후



투여 1개월 후



투여 3개월 후

면역거부반응 호전효과로 인한 **염증완화 및 혈변감소**



임상 2상

제2장. 줄기세포치료제 - 이식편대숙주질환 (GVHD)

적응증

스테로이드 불응성 또는 의존성 만성 이식편대숙주질환

대상 환자수

74명 | • 시험군(SCM-CGH): 37명
• 위약: 37명

투여용법

SCM-CGH: 1.0×10^6 cells/kg, 2주 간격 3회 투여

디자인

다기관, 이중눈가림, 위약대조, 평행설계

일차 평가변수

12주 시점의 전체 반응률 (Overall Response Rate, ORR)

임상시험 기관





아토피피부염

제2장. 줄기세포치료제

환자수
1.3억명

중등증 이상
비율
40%

시장 규모
8.5조원
연평균 성장률 6.8%

미국에서 17년 3월 출시된 듀피젠트는 현재 매출 약 2조원 달성

*자료 출처: Global Data Atopic Dermatitis - Global Drug Forecast and Market Analysis to 2022
상기 수치는 자료에 근거한 예상 추정치임



경쟁우위

제2장. 줄기세포치료제 - 아토피피부염

◎ 상위 10개 글로벌 블록버스터 의약품 24년 예상 매출

	제품	판매사	24년 예상 매출 (\$M)
1	Humira	abbvie	15,233
2	Keytruda	MERCK	12,686
3	Revlimid	Celgene	11,931
4	Opdivo	Bristol-Myers Squibb	11,247
5	Eliquis	Bristol-Myers Squibb Pfizer	10,535
6	Imbruvia	pharmacyclics® An AbbVie Company janssen	9,557
7	Ibrance	Pfizer	8,284
8	Dupixent	SANOFI GENZYME REGENERON	8,058
9	Eylea	REGENERON	6,827
10	Stelara	janssen	6,466



*자료 출처: World Preview 2018, Outlook to 2024, Evaluate Pharma

◎ 듀피젠트 대비 경쟁력 확보 가능

구분	SCM-AGH	듀피젠트
용법	6개월 제형	2주 제형
가격	-	\$37,000/년

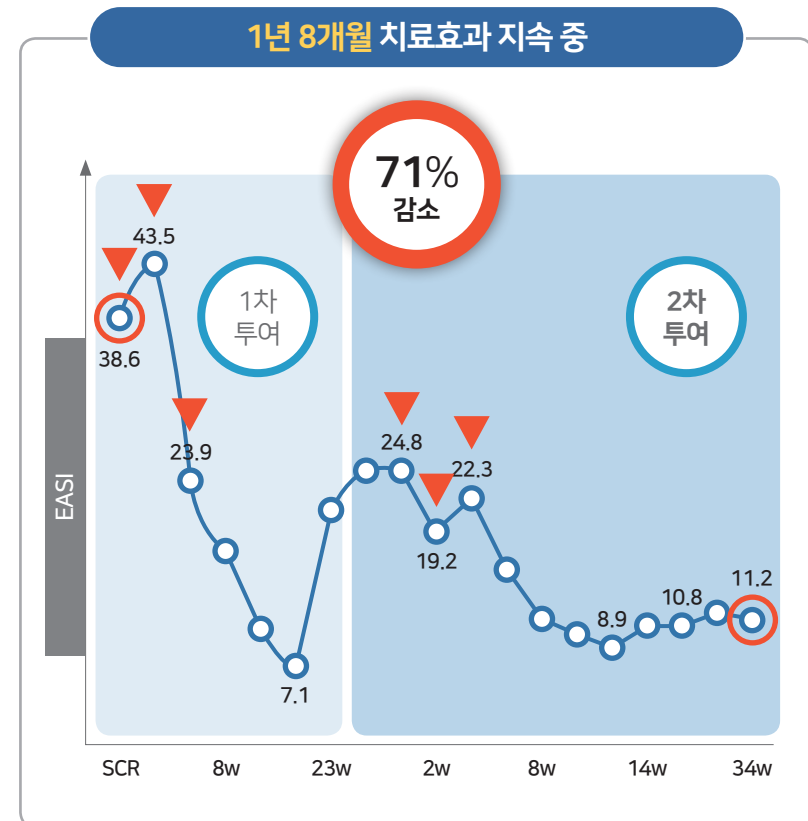
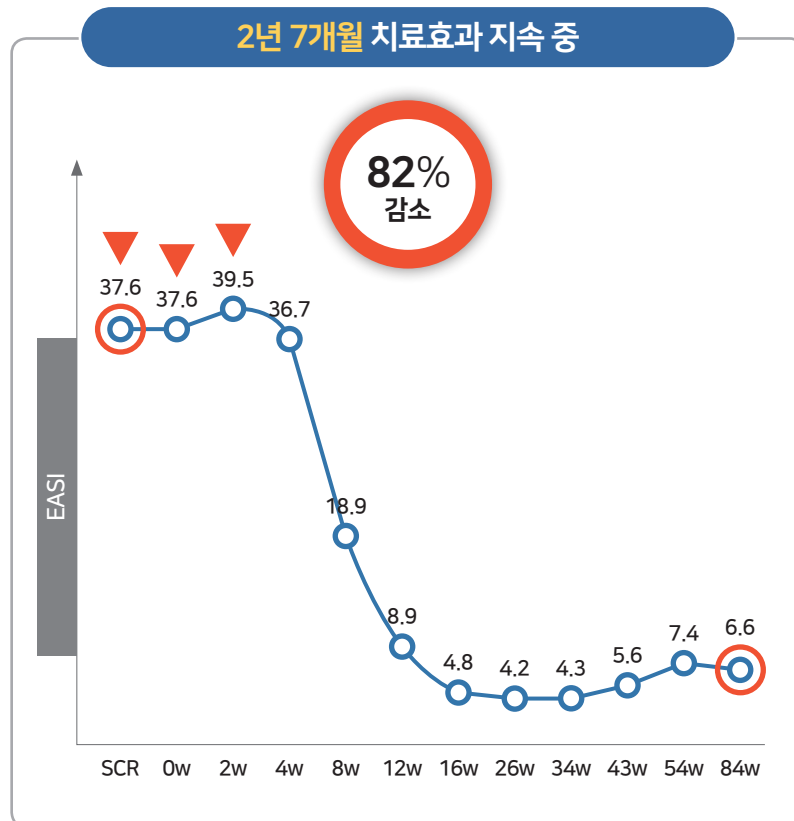


임상적 유효성 (지속력)

제2장. 줄기세포치료제 - 아토피피부염

◎ 아토피피부염 평가 지표: EASI(Eczema Area Severity Index)

- 습진의 주요 증상들의 심한 정도에 대하여 몸을 4 부분으로 나누어 평가함
- 머리/목, 몸통, 상지, 하지의 홍반, 부종 등 관찰하여 점수화: **최대 72점**
- 0~4(Normal), 5~16(Mild), 17~26(Moderate), **27~72(Severe)**





임상적 유효성 (개선효과)

제2장. 줄기세포치료제 - 아토피피부염

스크리닝



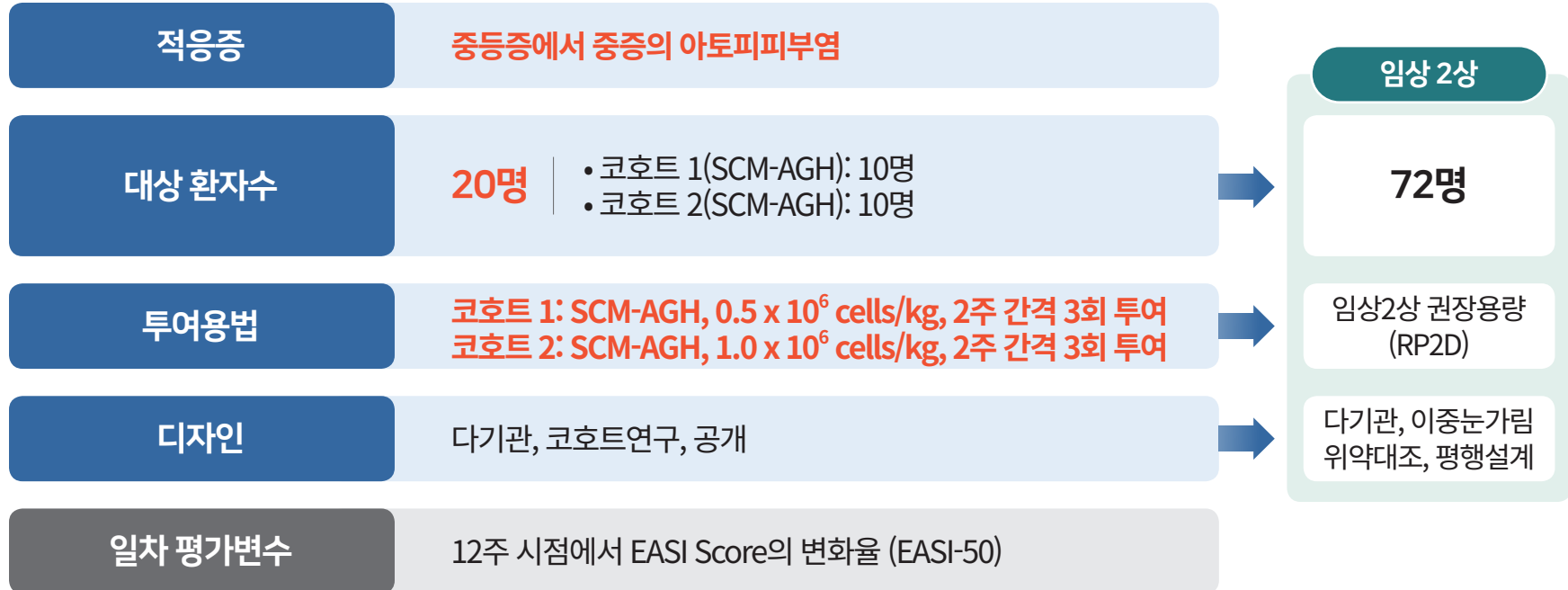
12주차 시점





임상 1/2상

제2장. 줄기세포치료제 - 아토피피부염



임상시험 기관





급성 췌장염

제2장. 줄기세포치료제

시장규모



환자수
235만명



사망률
15%



시장규모
5조원

임상 2a상 진행 중

적응증

중등증 이상의 급성 췌장염

대상 환자수

36명 | • 시험군 : 18명
• 위약 : 18명

투여용법

1.0 x 10⁶ cells/kg

디자인

다기관, 이중눈가림, 위약대조, 평행설계

일차 평가변수

7일 시점에서 Modified Marshall Score의
기준치로부터의 변화

임상시험 기관

동국대학교일산병원
dongguk university isan hospital

원주세브란스기독병원
WONJU SEVERANCE CHRISTIAN HOSPITAL

SAMSUNG 삼성서울병원

한림대학교동탄성심병원

인하대병원
Inha University Hospital

아주대학교병원
Ajou University Hospital

인제대학교 해운대백병원

화순전남대학교병원
CHOSUN NATIONAL UNIVERSITY HOSAN HOSPITAL

KNUH 경북대학교병원

순천향대학교 부속 부천병원
SOON CHUN HYANG UNIVERSITY HOSPITAL
BUCHON



급성 호흡곤란 증후군 (ARDS)

제2장. 줄기세포치료제

COVID-19 및 패혈증에 의한 ARDS 대상으로 임상 추진 예정

SCM 치료제의 특징

COVID-19 감염경로 차단

염증성 사이토카인 감소
+
항염증성 사이토카인 증가

T-세포 활성화 억제
+
조절 T-세포 유도

폐렴에 의한 ARDS 적응증으로 확장 가능

줄기세포의 치료 가능성



- 인공호흡기 의존성 COVID-19 환자 대상, **83% 생존율 (10/12) 확인**
- 이 중, 75% (9/12) 환자들은 10일 내 호흡기 탈착



- 줄기세포 주입 후, **50% 이상의 산소 필요량 감소**
- 염증지표인자의 감소



척수소뇌성 실조증

제2장. 줄기세포치료제

임상 2상 단계의 과제도입을 통한 뇌신경계 질환 시장 진출

희귀질환으로 현재 치료제가 없음



“

일상 생활이 유지가 안되고 그리고 결국에는 다른 합병증으로 떠나게 되죠 ...

... 이 병, 참 답이 없고 약도 없고 수술도 없는
희귀성 난치병입니다.

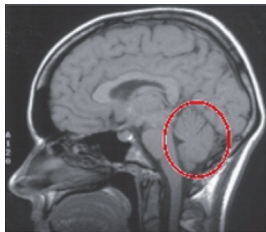
”

“

약이 과연 없을까요? 그럼 왜 안 만들까요? 이 병을 앓고 있는 환자들이 많지
않아서 ... 돈이 안되기 때문에 그런걸까요? ...

계속해서 늘어나는 환자들을 위해서라도 꼭 약을 개발되어야 합니다.

”



정상



SCA

출처: 청와대 국민청원 (4,688명 청원, 2018. 03. 07)



지방 유래 줄기세포치료제



개발 현황:

- 임상 2상 진행 중 (미국, 일본, 대만)
- 희귀의약품 지정 완료(미국, 일본)



국내 예상환자수 : 약 4,000명
(연평균 증가율: 8.3%)

뇌신경계 질환 확장
(뇌졸중, 파킨슨, 치매 등)



INVESTOR RELATIONS 2020

제3장 면역세포치료제

1. 시장 진출 전략
2. 파이프라인 개발계획

미국 Colmune/이탈리아 Formula 인수 후 본격적인 면역항암제 시장 진출

수지상세포 항암백신

cōIMMUNE

Argos Therapeutics('99)
NASDAQ('14)

'제넥신'과 합작 투자 (51:49)

Global cGMP 제조시설
고형암 면역항암제 추가

차세대 CAR-T 치료제

Formula
PHARMACEUTICALS
Accelerating life-saving therapies

이탈리아 바이오 기업

혈액암 CAR-CIK-CD19 추가

SCM생명과학 경쟁력 제고

줄기세포
치료제

+

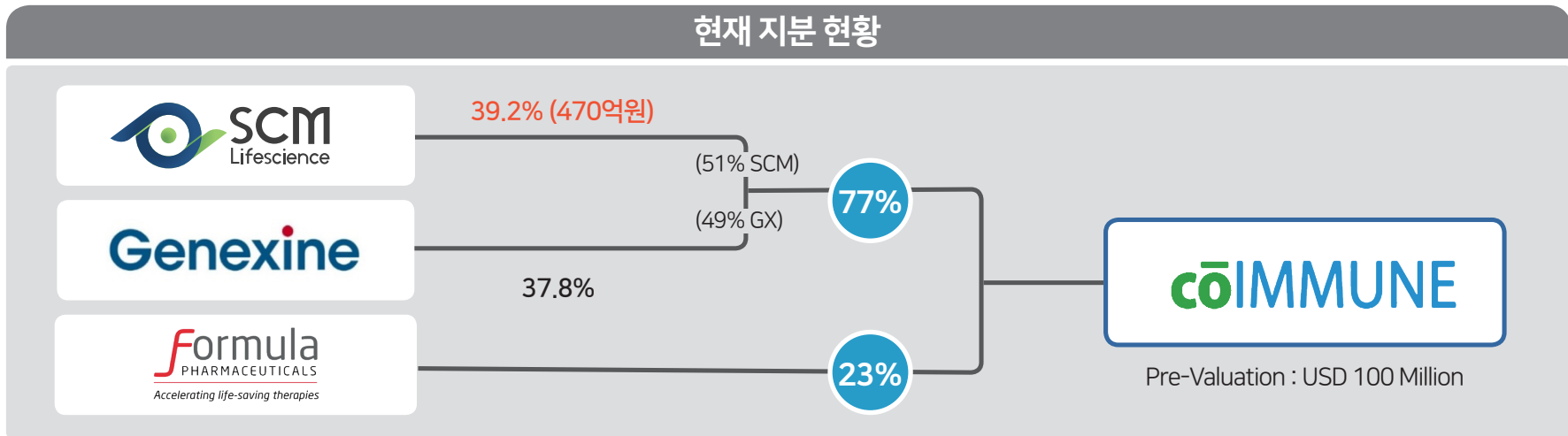
면역세포
치료제



전략의 핵심 : 코이문

제3장. 면역세포치료제

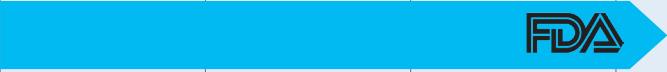
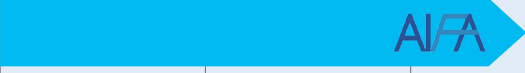
현재 지분 현황



Series A 투자 후 지분 변동

주주명	투자 후 지분율(%)
SCM생명과학	28.6% (470억원)
제넥신	27.5%
Formula Pharmaceuticals	16.8%
이탈리아 기존 투자자 (\$6M, 5/1 임금)	5.2%
Series A 투자 (\$30M : \$15M 미국 및 유럽/\$15M 한국)	21.9%
합 계	100.0%

Post-Valuation : USD 136 Million

파이프라인	후보물질탐색	전임상	임상1상	임상2상	임상3상	마일스톤
전이성 신장암						• 미국 임상 2b상 계획 승인 ('20.02)
급성 림프구성 백혈병						• 이탈리아 임상 1상 완료 ('20)





전이성 신장암 (수지상세포치료제)

제3장. 면역세포치료제



미국 FDA 임상 2상 계획 승인, MD Anderson IRB 승인

적응증	전이성 신장암
피험자 수	90명 • 1군: 1차 표준치료(Opdivo/Yervoy) + 2차 치료(Lenvatinib+Everolimus): 45명 • 2군: 1차 표준치료(Opdivo/Yervoy) + 2차 치료(Lenvatinib+Everolimus) + CMN-001 : 45명
투여용법	CMN-001: 1.2×10^7 DCs (DC: Dendritic Cell, 수지상세포)
디자인	무작위배정, 오픈라벨, 다기관
일차 평가변수	시험기간 동안의 전체 생존율 (Overall Survival, OS)

임상 병원





급성 림프구성 백혈병 (CAR-ClK-CD19)

제3장. 면역세포치료제

Allogeneic, No Virus Use 이탈리아 임상 1상 안전성 및 유효성 입증

적응증	급성 림프구성 백혈병 (ALL)
피험자 수	13명
투여용법	CAR-ClK-CD19: 4가지 용량 시험 (1, 3, 7.5, 15 X 10 ⁶ cells/kg)
디자인	오픈라벨, 단일군, 용량상승시험
일차 평가변수	용량제한 독성 (Dose Limiting Toxicities, DLT) : 1개월 동안의 사이토카인 방출 증후군의 빈도와 중증도 평가

임상시험 기관

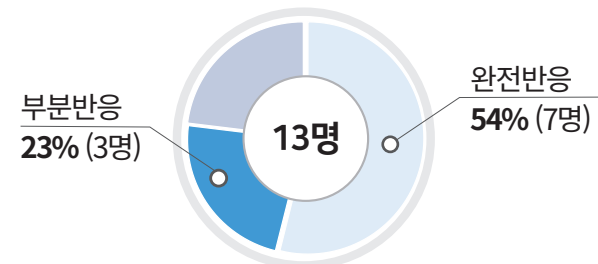


안전성

이식편대
숙주질환
미발현

낮은
사이토카인
방출 부작용

유효성





글로벌 CAR-T 치료제 현황

제3장. 면역세포치료제

기존 CAR-T 치료제의 높은 생산원가 및 부작용을 보완한 차세대 CAR-T 치료제





INVESTOR RELATIONS 2020

제4장 cGMP 제조시설

1. Hardware
2. Software

Colimmune cGMP 시설



미국
노스캐롤라이나
소재



연면적
562평



ISO-7 룸
10개



QC 실험실
4개

cGMP 기준으로 운영된 세포치료제 **글로벌 3상 임상시험** 경험 보유

글로벌 임상기관 네트워크 보유

미국, 유럽, 캐나다, 이스라엘 **120+** 임상기관

생산 및 전세계 운송 경험

임상 3상 시험용 **400+** 배치 생산

글로벌 수준의 품질관리시스템

미국, 유럽, 캐나다, 이스라엘 규제수준 부합

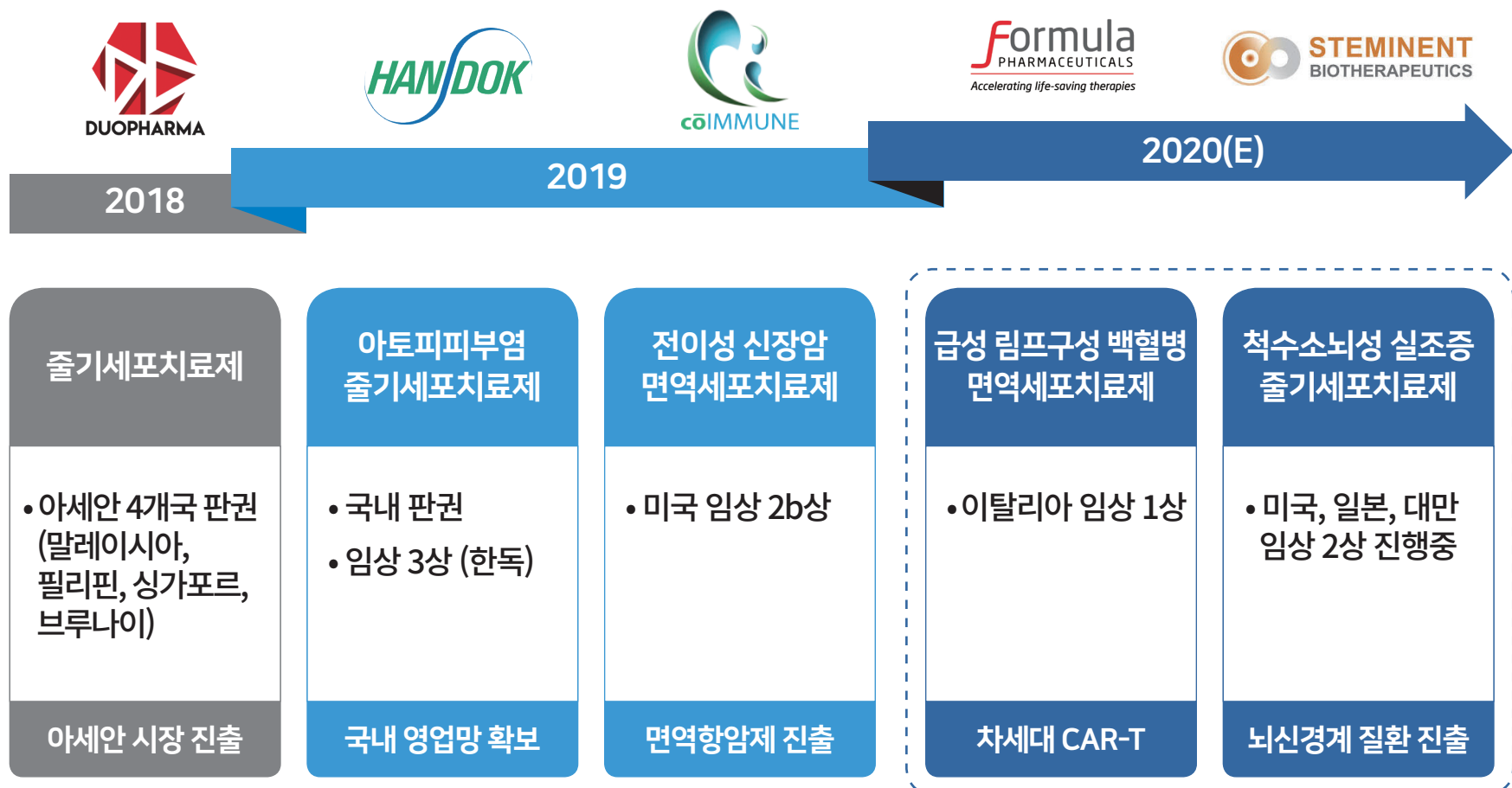
A circular graphic on the left side of the slide. It features a blue-tinted background image of a microscope. Overlaid on this is a white, glowing DNA double helix structure. A blue lens or petri dish is visible in the center of the microscope's field of view.

INVESTOR RELATIONS 2020

제5장 사업화 전략

1. 오픈 이노베이션
2. 사업 전략
3. 줄기세포치료제 기업 비교
4. 면역세포치료제 기업 비교
5. 투자 포인트

글로벌 세포치료제 전문회사로 성장



파이프라인 별 차별화된 개발계획에 따른 지속 성장 추구





구분	SCM	A	B	C	D	E	F
시가총액 (원) 2020.06.02 기준	1,644억~1,996억 (공모)	1조 3,431억	1조 1,050억	4,709억	6,748억	2,821억	2,045억
동종/자가	동종	자가	동종	동종	자가	자가	동종
면역세포 파이프라인	0	0	0	X	X	X	X
제형	동결형 / 신선형	신선형	동결형 / 신선형	신선형	신선형	신선형	신선형
해외 cGMP	0	X	X	X	X	X	X

국내 타 경쟁사 대비 다양한 **파이프라인**,
대량생산화 가능한 **동종 치료제** 및 **해외 cGMP 제조시설** 구축 완료



구분	SCM	A	B	C
시가총액 (원) 2020.06.02 기준	1,644억~1,996억 (공모)	5,274억	5,068억	5,082억
면역세포 종류	• 수지상세포 • CAR-CIK세포	• CIK세포 • CAR-T세포	• T세포 • CAR-T세포	• NK세포 • CAR-NK세포
적응증	전이성 신장암, 혈액암 등	간암, 뇌종양, 췌장암	림프종, 비소세포성폐암, 유방암, 교모세포종 등	간암, 말기 고형암 등
암 종류	고형암 + 혈액암	고형암	고형암	고형암

정의: 1) CIK = 사이토카인 유도 살해세포 (Cytokine Induced Killer Cell)
 2) CTL = 활성화 세포독성 T 림프구 (Cytotoxic T Lymphocyte)
 3) NK = 자연살해세포 (Natural Killer Cell)

고형암 및 혈액암을 대상으로 하는 면역세포치료제 보유



강력한 Manpower

사업개발, M&A,
연구개발 및 cGMP

다양한 Pipeline

- 줄기세포 (면역계, 신경계)
- 면역세포 (고형암, 혈액암)
- 조직공학

매력적 Valuation

- 보유현금 : 약 180억원
- 코이문 지분가치 : 약 470억원



INVESTOR RELATIONS 2020

별첨

1. 상장 계획
2. 요약 재무제표
3. 회사 현황



상장 계획

별첨

◎ 공모 개요 및 일정

공모주식수	1,800,000 주
액면가	500원
공모희망가액	14,000원 ~ 17,000원
공모예정금액	252억 원 ~ 306억 원
공모시가총액	1,644억 원 ~ 1,996억 원
수요예측일	2020년 06월 02일 ~ 03일
청약일	2020년 06월 08일 ~ 09일
납입일	2020년 06월 11일
상장예정일	2020년 06월 17일

◎ 공모 후 주식현황

구 분	주식수 (주)	지분율 (%)
최대주주 등	3,081,000	26.24
기타주주	6,806,474	57.97
상장주선인 의무인수	54,000	0.46
공모주주	1,800,000	15.33
합 계	11,741,474	100.00

◎ 보호예수 사항

구 분	주식수 (주)	지분율 (%)	매도금지기간
최대주주 등	2,771,000	23.60	3년
	310,000	2.64	2년
벤처금융 및 전문투자자	3,339,383	28.44	1개월
1% 이상 소유주주	328,032	2.79	1.3년
	261,048	2.23	1년
	51,940	0.44	1개월
소액주주	214,542	1.83	1개월
상장주선인 의무인수	54,000	0.46	3개월
합 계	7,329,945	62.43	-

◎ 요약 재무상태표

(단위: 백만원)

구분	2017	2018	2019	2020.1Q
유동자산	5,471	38,900	24,909	19,200
비유동자산	968	4,957	16,128	16,988
자산총계	6,439	43,857	41,037	36,188
유동부채	6,493	41,774	17,358	14,418
비유동부채	8,616	46,681	6,828	6,698
부채총계	15,109	88,455	24,186	21,116
자본금	821	905	4,586	4,586
자본잉여금	(195)	3,887	103,877	104,374
기타자본	-	-	331	694
이익잉여금	(9,296)	(49,390)	(91,943)	(94,582)
자본총계	(8,670)	(44,598)	16,851	15,072

◎ 요약 손익계산서

(단위: 백만원)

구분	2017	2018	2019	2020.1Q
매출액	30	29	168	11
매출원가	15	8	38	3
매출총이익	15	21	130	8
판매비와 관리비	5,335	8,590	12,332	2,860
영업손실	5,320	8,569	12,202	2,852
영업외수익	4,940	235	737	2,507
영업외비용	1,363	31,761	31,089	2,292
당기순손실	1,743	40,095	42,554	2,637
기타포괄이익	-	-	331	362
총포괄손실	1,743	40,095	42,223	2,275

회사명	SCM생명과학
-----	---------

대표이사	이 병 건
------	-------

설립일	2014년 7월
-----	----------

자본금	46억 원
-----	-------

사업분야	줄기세포치료제, 면역세포치료제
------	------------------

임직원수	57명 (R&D 39명, 68%)
------	--------------------

소재지	본사 : 인천시 중구 서해대로 366 서울사무소 : 서울시 강남구 영동대로 517
-----	--

홈페이지	www.scmlifescience.com
------	--



본사 : 인천시 중구 서해대로 366 | 서울사무소 : 서울시 강남구 영동대로 517

www.scmlifescience.com