

바이오 제조의 미래를 개척하다

ENTRI
ENABLING TRANSLATION

ENTRI는 습식 실험실 및 사무 공간을 포함한 전용 즉시 사용 가능한 cGMP 클린룸 공간을 필요로 하는 기업을 지원하며, 시설 일부 또는 전체 사용 옵션을 제공합니다.

목적에 맞게 설계된 독립형 cGMP 제조 시설로서, ENTRI는 바이오로직스(ADC 및 mAb 등), 세포·유전자 치료제(CAR-T 세포 치료제 등), RNA 기반 제품(mRNA-LNP 등), 의약품·기기 복합 제품 등 다양한 제품군에 걸쳐 확장 가능한 제조 인프라, cGMP 역량 및 기술 지원을 제공합니다. 시설 적합성에 따라 추가 모달리티도 지원됩니다.



임상 및 상업 제조 니즈 지원

기술 이전부터 임상 공급에 이르기까지 전 과정을 지원하는 ENTRI는 분석 및 공정 개발, 원료의약품 및 완제의약품 제조, 시설 내 QC 시험, 그리고 확장 가능한 상업 제조를 가능하게 합니다.

구축, 확장, 실행을 위한 유연한 지원

ENTRI의 기술 팀은 장비 조달 및 적격성 확인, 품질 및 규제 업무, 상주 담당자 파견, 인력 개발(요건에 따라) 등 다양한 영역을 지원합니다.

기술적 정합성을 바탕으로, 자체 인력을 육성하고 운영을 확장하는 동안 보다 전통적인 CDMO 방식의 지원도 병행할 수 있습니다.

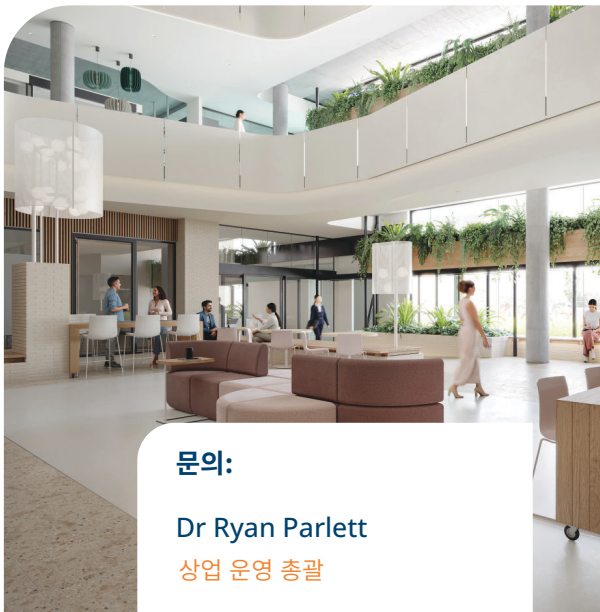
ENTRI의 기술 팀은 cGMP 제조, 운영, 밸리데이션 및 품질 분야에 걸쳐 풍부한 전문 지식을 보유하고 있으며, 주요 CDMO 및 글로벌 제약사에서 평균 20년 이상의 경력을 갖추고 있습니다.

안정적인 역량, 통제력, 글로벌 접근성을 갖춘 아시아태평양 전략 거점



ENTRI는 사내 통제와 외부 시설 이용의 이점을 결합한 독보적인 선택지를 제공합니다.

- **고도의 통제력:** 핵심 생산 공정 및 제조 지식재산권(IP)에 대한 완전한 감독 유지
- **유연성:** 변화하는 생산 요구, 일정, 타임라인에 대한 신속한 대응
- **전용 생산 능력:** 파이프라인 자산 전반에 활용 가능한 제조 용량 확보
- **컴플라이언스:** cGMP 및 글로벌 규제 기준을 충족하도록 설계·건축된 시설
- **재무적 이점:** 신규 시설 건설 또는 기존 건물 개보수에 따른 고비용 투자 회피
- **APAC 전략적 입지:** 미국 및 유럽을 포함한 주요 국제 시장과의 강력하고 안정적인 공급망 및 무역 관계 활용



호주에서 사업을 운영하는 이점

ENTRI는 호주 브리즈번에 위치하며, 제조·연구·임상·상업 역량을 연결하여 임상 적용과 제품 상업화를 지원하는 성장 중인 바이오의료 혁신 클러스터인 Boggo Road Innovation Junction(BRIJ) 내의 Translational Research Institute(TRI) 에코시스템 일부입니다.

기업은 호주의 R&D 세제 혜택을 활용할 수 있으며, 적격 기업의 제조 및 R&D 비용에 대해 최대 48.5%의 현금 환급을 받을 가능성이 있습니다.

호주는 IND 없이도 임상시험을 개시할 수 있는 세계에서 가장 신속한 규제 경로 중 하나를 제공합니다.

문의:

Dr Ryan Parlett

상업 운영 총괄

+61 427 218 840
ryan.parlett@tri.edu.au



자세한 내용:
entri.com.au

퀸즐랜드 주 정부 및
TRI의 지원으로 운영

