

큐리언트 (115180)

김아영

ahyoung.kim@daishin.com

투자의견

N/R

6개월 목표주가

N/R

현재주가

(25.09.24)

15,860

스몰캡업종

시나픽스 ADC 기술도입 으로 플랫폼 강화

- 시나픽스 ADC L/I 통해 ADC의 기술이전 가속화 기대
- 4분기 QP101 비임상 데이터 공개 통한 관심 확대 기대
- 4분기 중 Q702 cGvHD 첫 환자 투약 개시 전망

9/25, 시나픽스 ADC 기술 도입의 의미

지난 25일, 큐리언트는 론자의 자회사이자 ADC 링커 플랫폼 기업인 시나픽스와 이중 페이로드 ADC 개발을 위한 기술도입(License In) 계약을 체결했음. 동 계약으로 큐리언트는 CDK7 저해제와 시나픽스의 엑사테칸기반 링커-페이로드 ADC 플랫폼 기술을 완성. 시나픽스의 모회사인 론자는 생산과 기술 지원을 맡아 이중 페이로드 ADC 개발의 속도와 품질을 강화할 것으로 전망. 이로써 이중 페이로드 ADC의 빠른 기술이전 및 상업화를 위한 준비를 마친 것으로 판단됨

4분기 학회에서 데이터 공개 통한 글로벌 제약사 관심 확대 기대

큐리언트는 CDK7 저해제 Q901을 기반으로 이중 페이로드 ADC 플랫폼 가치를 극대화할 전망. 이중 페이로드는 ADC 내성 극복 및 치료 효과 증대가 기대되는 차세대 기술로, 중국 강홍제약과 Innovent가 임상에 진입한 상황. 큐리언트의 첫 후보물질 QP101은 CDK7 억제제와 TOP1 억제제를 결합한 HER2 타겟 이중 페이로드 ADC로, 기존 단일 페이로드 대비 효능과 안정성 균형에서 차별성을 확보함. 비임상 데이터는 오는 4분기 학회에서 공개될 예정이며, 이를 계기로 글로벌 제약사들의 관심이 확대될 것으로 기대

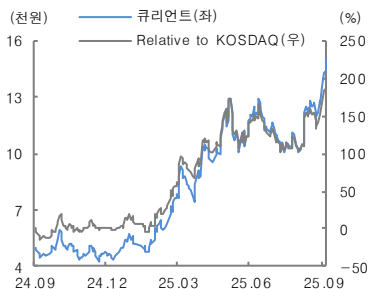
2026년에 빛날 아드릭세타닙(Q702)의 가치

큐리언트의 또다른 핵심 파이프라인인 아드릭세타닙(Q702)는 전략적으로 cGvHD(만성 이식편대숙주질환) 적응증 개발을 통해 빠른 기술수출 및 품목허가 가능성을 확보하고 있음. 최근 Incyte와 Syndax가 공동 개발한 CSF1R 항체 악사틸리맵(Axatilimab, 제품명 닉팀보/Niktimvo)가 2024년 FDA 승인을 획득하며 Q702 개발 근거를 강화함. 닉팀보는 2025년 1분기 출시 이후 빠르게 매출을 성장시켜 1분기 1,360만달러, 2분기 3,620만달러를 기록했으며, 2026년에는 분기 매출 1억달러 이상 가능할 것으로 전망. 닉팀보의 성장세와 환자 규모를 고려할 때, Q702가 임상에서 유의미한 효능을 입증할 경우, 연 매출 수천억 원에서 최대 1조원 규모의 잠재력을 기대 가능. 올해 4분기 중 cGvHD 환자 대상 첫 환자 투약이 개시될 예정이며, 약 10명 규모의 중간 데이터 확보 후 기술이전 협의가 본격화될 것으로 예상됨. 이에 따라 Q702의 파이프라인 가치 평가는 2026년경 본격적으로 반영될 것으로 예상

KOSDAQ	852.48
시가총액	5,522억원
시가총액비중	0.14%
자본금(보통주)	58억원
52주 최고/최저	15,000원 / 4,060원
120일 평균거래대금	20억원
외국인지분율	2.83%
주요주주	동구바이오제약 11.71%

유암코키스톤구조혁신기업재무안정사모투자 합자회사 6.68%

주가수익률(%)	1M	3M	6M	12M
절대수익률	49.6	20.8	62.2	237.1
상대수익률	35.9	12.4	35.7	200.4



영업실적 및 주요 투자지표 (단위: 억원, 원, %)

	2020A	2021A	2022A	2023A	2024A
매출액	0	49	85	90	92
영업이익	-210	-242	-275	-232	-275
세전순이익	-208	-239	-271	-222	-245
총당기순이익	-208	-237	-271	-222	-245
지배지분순이익	-205	-228	-255	-211	-236
EPS	-2,366	-2,575	-2,719	-1,105	-792
PER	NA	NA	NA	NA	NA
BPS	3,762	3,022	1,719	2,302	1,828
PBR	6.3	7.0	8.7	6.5	8.2
ROE	-55.4	-42.2	-61.7	-54.4	-45.2

주: EPS와 BPS, ROE는 지배지분 기준으로 산출

자료: 큐리언트, 대신증권 Research Center

영업실적 및 주요 투자지표 (단위: 억원, 원, %)

	2020A	2021A	2022A	2023A	2024A
매출액	0	49	85	90	92
영업이익	-210	-242	-275	-232	-275
세전순이익	-208	-239	-271	-222	-245
총당기순이익	-208	-237	-271	-222	-245
지배지분순이익	-205	-228	-255	-211	-236
EPS	-2,366	-2,575	-2,719	-1,105	-792
PER	NA	NA	NA	NA	NA
BPS	3,762	3,022	1,719	2,302	1,828
PBR	6.3	7.0	8.7	6.5	8.2
ROE	-55.4	-42.2	-61.7	-54.4	-45.2

주: EPS와 BPS, ROE는 지배지분 기준으로 산출
자료: 큐리언트, 대신증권 Research Center

표 1. 큐리언트 분기 및 연도별 실적 추이 (단위: 억원, %)

	1Q23	2Q23	3Q23	4Q23	1Q24	2Q24	3Q24	4Q24	1Q25	2Q25
매출액	21	22	23	24	21	20	23	28	19	18
yoy (%)	7.0	-2.1	4.2	18.8	-1.7	-10.9	-0.0	17.9	-9.1	-7.1
영업이익	-72	-64	-51	-44	-57	-79	-60	-78	-67	-67
yoy (%)	적지	적지	적지	적지	적지	적지	적지	적지	적지	적지
영업이익률 (%)	-334.4	-289.2	-227.3	-185.7	-271.1	-400.3	-266.0	-276.1	-350.1	-366.6
당기순이익	-69	-63	-48	-43	-54	-76	-56	-59	-62	-64
yoy (%)	적지	적지	적지	적지	적지	적지	적지	적지	적지	적지
당기순이익률 (%)	-319.6	-282.6	-211.6	-179.7	-255.5	-381.2	-248.9	-207.7	-324.4	-644.6

자료: 큐리언트, 대신증권 Research Center

Best-in-Class CDK7 저해제 Q901 의 ADC 병용 시너지

Q901의 차별성 (내성 극복, 적응증 확장)	큐리언트의 CDK7 저해제 Q901은 기존 CDK4/6 억제제의 내성을 극복할 수 있는 차별화된 기전을 보유. Q901은 전사조절 및 암세포 증식 억제를 통해 강한 항암 효과를 나타내며, 특히 MYC, RAS 변이와 같은 난치성 종양에서도 효과를 보일 가능성이 높음. 임상 개발 측면에서 Q901은 유방암, 난소암, 전립선암 시장에서 병용 전략으로 시장 침투를 준비 중이며, BBB투과 특성을 활용해 소아 뇌종양 등 희귀 난치질환 영역으로도 확장을 진행. 병용 전략으로는 SERD, ADC 등과의 병용 시너지 전략이 추진되고 있음
Q901은 공유결합 제제로 내성회피 가능성이 높아 Best-in-Class 잠재력 보유	CDK7은 세포주기와 전사조절에 핵심적인 역할을 수행하며, 암세포에서 빈번히 조절 이상이 관찰되는 표적. 최근 연구에서 전립선암 세포의 ATP-경쟁적 비공유결합 CDK7 저해제 내성 획득 기전이 규명됨. 이는 CDK7의 Asp97이 Asn으로 치환(D97N)되는 단일 아미노산 변이에 의해 발생하며, 이 변이가 약물 결합력을 상실시키는 것으로 나타남. 특히 Asp97 잔기는 인간 모든 CDK에서 보존된 부위로, 유사 변이는 CDK4, CDK12 억제제 내성으로도 확장 가능함. CDK7 저해제는 작용 방식에 따라 비공유결합(ATP-경쟁적)과 공유결합(비가역적)으로 구분됨. 비공유결합 제제는 Hinge 부위 변이에 취약해 내성 위험이 존재하나, 공유결합 제제는 표적 Cys잔기와의 화학적 결합을 통해 내성 회피가 가능. 큐리언트의 Q901은 현재 임상단계에 진입한 CDK7 저해제 중 유일한 공유결합 제제로, 경쟁약물 대비 내성으로부터 자유로운 특성에 기인해 Best-in-Class로 자리매김할 가능성이 높다고 판단
Q901의 병용 전략과 시너지 효과	특히 Q901은 CDK7을 선택적으로 저해하여 세포주기 조절과 전사 억제를 동시에 유도함으로써 DNA 손상 복구 유전자 대부분의 발현을 억제하고, 이에 따라 ADC의 내성을 극복하는 병용전략의 핵심으로 주목받는 중. 엔허투, 트로델비 등 Topo1기반 ADC들과의 병용 시 뛰어난 시너지 효과가 확인되고 있으며, 엔허투와 병용투여 시험에서 HER2 발현 수준과 무관하게 효과를 보이는 점에서 적응증 확장 가능성이 클 것으로 기대. 미국 NCI 연구에서도 그 기전이 검증되었으며, 병용시 ADC 용량을 1/5까지 줄일 수 있을 것으로 전망. Q901과 Topo1기반 ADC의 병용투여 임상2상은 기술수출 이후 파트너사에서 진행할 것으로 예상

표 1. CDK 저해제 결합 방식 비교

구분	비공유결합(ATP-경쟁적)	공유결합(비가역적, Q901)
결합방식	ATP가 결합하는 자리에 약물이 경쟁적으로 들어감 (비공유적, 약한 결합)	단백질 특정 아미노산(Cys)와 화학적 공유결합 형성(강력, 영구적)
억제 지속성	ATP 농도, 결합 친화도에 따라 쉽게 해제됨 (단기적)	단백질 분해 전까지 결합 유지(장기적, 지속적)
내성위험	Hinge 부위 등 결합 부위 변이에 매우 취약하여 내성 발생 가능	특정 Cys 잔기와 결합해 변이에도 영향이 적음. 내성 회피 가능
대표 약물 예시	초기 개발된 CDK7 억제제 다수 (임상 한계 경험)	Q901(큐리언트) 임상 진입, CDK7 억제제 중 유일한 공유결합형
차별화 포인트	내성 문제로 장기적 개발 한계	내성 극복, Best-in-Class 가능성 보유

자료: 대신증권 Research Center

이중 페이로드 ADC 플랫폼 데뷔

이중 페이로드 ADC
관련 글로벌 동향

이중 페이로드 ADC는 글로벌 제약사들이 주목하는 차세대 ADC 플랫폼 기술로, 현재 중국 강홍제약(Chengdu Kanghong)과 Innovent가 임상에 진입한 상황. 두 회사 모두 TOP1 억제제 기반의 ADC 구조를 다른 페이로드와 조합하여 병용 효과를 극대화하는 전략을 구사. 이들이 초기 임상 결과에서 내성 극복과 치료 효과 증대 측면에서 긍정적 시그널을 확인할 경우, 전반적인 이중 페이로드 개발사들의 밸류에이션이 확장될 수 있을 전망

CDK7 저해제와
TOP1 억제제를 결합
한 큐리언트의 전략

큐리언트 역시 이중 페이로드 ADC를 핵심 차세대 전략으로 추진 중. 특히, CDK7 저해제와 TOP1 억제제를 결합, DAR(Drug-to-Antibody Ratio)을 최적화하여 구조적 안정성과 유효성을 동시에 확보함. CDK7을 저해함으로써 여러 DDR 단백질의 발현을 억제하기 때문에, 단일 DDR 억제 전략으로 추진되는 이중 페이로드 ADC 대비 우수한 시너지 및 항종양 효과를 기대할 수 있을 것으로 기대

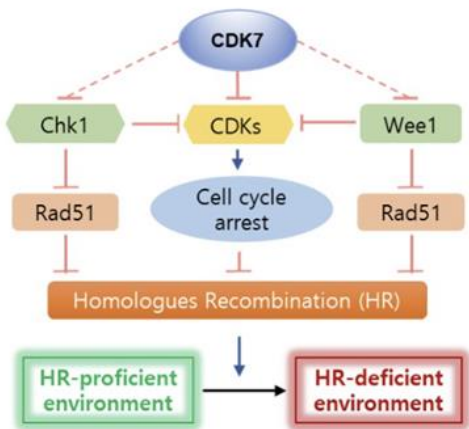
QP101은 엔허투 불
은 극복과 독성완화
통한 치료 효능, 안전
성 균형을 확보

QP101은 CDK7 억제제와 TOP1 억제제를 결합해 설계된 HER2 타겟 이중 페이로드 ADC로 큐리언트의 첫번째 이중 페이로드 ADC 후보물질. 기존 단일 페이로드 ADC 대비 향상된 항암 효능을 보이며, 기존 엔허투 불응 및 내성 문제를 극복해 더 높은 치료효과를 기대할 수 있을 것으로 기대. 또한 두 페이로드의 시너지 기전으로 개별 페이로드 투여량을 낮춰 전체 독성 부담을 완화함으로써, 치료 효능과 안전성 간의 균형을 달성하는 차별적 경쟁력을 확보함. 큐리언트는 오는 4분기 학회를 통해 확보한 QP101의 비임상 데이터를 발표할 것으로 예상되며, 이를 기점으로 많은 글로벌 제약사의 러브콜을 받을 것으로 기대

론자 자회사 시나픽스
와의 기술도입 계약으
로 ADC의 빠른 기술
이전 기대

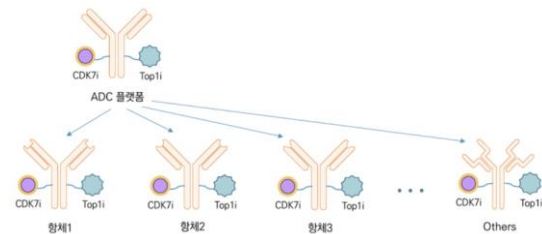
지난 25일, 큐리언트는 론자의 자회사이자 ADC 링커 플랫폼 기업인 시나픽스와 이중 페이로드 ADC 개발을 위한 기술도입(License In) 계약을 체결했음. 동 계약으로 큐리언트는 CDK7 저해제와 시나픽스의 엑사테칸기반 링커-페이로드 ADC 플랫폼 기술을 완성. 시나픽스의 모회사인 론자는 생산과 기술 지원을 맡아 이중 페이로드 ADC 개발의 속도와 품질을 강화할 것으로 전망. 이로써 이중 페이로드 ADC의 빠른 기술이전 및 상업화를 위한 준비를 마친 것으로 판단됨

그림 1. CDK7에 의한 DNA 손상 복구 저해



자료: 큐리언트, 대신증권 Research Center

그림 2. CDK7 저해제의 전략적 확장 (이중 페이로드 ADC 플랫폼으로서의 잠재력)



자료: 큐리언트, 대신증권 Research Center

QLi5, 노벨상 수상자의 신규 페이로드 ADC

독일 자회사 QLi5 설립 통해 프로테아좀 저해제 개발에 착수

4분기 학회 발표를 기점으로 기술이전 논의 본격화, 2026년 프로테아좀 저해제 기반 ADC 플랫폼 기술이전 기대

큐리언트는 독일 도르트문트에 위치한 자회사 QLi5 Therapeutics를 설립하여 프로테아좀 저해제를 기반으로 한 항암제 및 자가면역질환 치료제 개발을 진행 중. 단순 기존의 기술 도입 방식이 아니라, 막스플랑크 연구소, 리드디스커버리센터, 노벨상 수상자 로버트 후버 교수가 주주로 참여하는 JV 구조를 채택, 독일 현지의 구조 생물학 기반 노하우를 활용해 연구 효율을 극대화함. 특히 QLi5는 프로테아좀의 구조를 최초로 규명한 로버트 후버 교수의 연구성과를 토대로 기존 프로테아좀 저해제의 한계를 극복할 수 있는 새로운 화학 골격을 설계, 혈액암 뿐만 아니라 고형암과 자가면역질환까지 확장 가능한 파이프라인을 구축함

현재까지 출시된 프로테아좀 저해제는 낮은 조직분포율과 높은 적혈구 침착도로 인해 다발성골수종에 적응증이 한정되어 있었음. QLi5가 개발한 프로테아좀 저해제는 혈액 내 분포 안정성과 우수한 안전성을 확보해 치료 영역의 확대가 가능할 전망. 비임상 연구에서 기존 약물 대비 우월한 항종양 효과를 확인했으며, 단독 요법으로 안전성이 확보된 프로테아좀 저해제를 ADC 페이로드로 활용하여 삼중음성유방암 모델에서 유의미한 효능을 입증함. 향후 다발성골수종 시장 외에도 고형암, 자가면역질환으로의 확장성 및 ADC 신규 페이로드 진입 가능성을 고려할 때, QLi5의 시장 잠재력이 큐리언트의 시가총액 상방 요인을 견인해 줄 것으로 기대됨. 오는 4분기, 큐리언트의 학회를 통해 개발한 신규 페이로드 ADC의 데이터 발표가 예상됨. QLi5의 신규 페이로드 ADC 발표 후 기술이전 논의를 본격화하여 2026년 프로테아좀 저해제 기반 ADC의 플랫폼 기술이전이 이루어질 것으로 전망



자료: 큐리언트, 대신증권 Research Center

2026년에 빛날 아드릭세티닙(Q702)의 가치

아드릭세티닙을
cGvHD 적응증으로
개발 연구중, 경구제
강점과 AML 확장 가
능성으로 차별화된 경
쟁력 확보

4분기 첫 환자 투약
후 중간 결과 확보 및
기술이전 논의 기대.
본격적 가치평가는
2026년 반영 전망

큐리언트는 전략적으로 아드릭세티닙(Q702)의 빠른 기술 수출 및 품목허가가 가능할 수 있도록 cGvHD(만성이식편대숙주질환) 적응증으로 개발을 추진하였으며, 이에 따라 아드릭세티닙의 가치는 2026년 빛날 수 있을 것으로 기대. cGvHD는 골수이식 환자에서 공여자의 면역세포가 숙주를 공격해 발생하는 질환으로 피부, 간, 소화기 증상과 만성 섬유화를 동반 하며, 기존 스테로이드 치료는 부작용 한계가 뚜렷해 새로운 치료제가 필요한 상황. 미국 Syndax와 Incyte는 CSF1R항체 약사틸리맵으로 2024년 FDA 승인을 획득했고, 이는 큐리 언트에 Q702 개발의 근거를 제공함. 특히, 아드릭세티닙은 경구제라는 점에서 주사제인 약 사틸리맵 대비 비용, 편의성 측면에서 우위를 가지며, AML 재발 방지 가능성까지 보여 치 료적 확장성이 큰 약물

약사틸리맵은 닉팀보(Niktimvo)라는 제품명으로 2025년 1분기 출시 이후 빠르게 성장해 1 분기 \$1,360만, 2분기 \$3,620만 매출을 기록했고, 내년 중 분기 매출액 \$1억 이상 달성할 것으로 예상됨. 큐리언트는 아드릭세티닙 임상을 미국에서 유럽으로 확대했으며, 비혈연 공 여자 비율이 높은 유럽은 환자 발생률이 높아 미국 대비 시장성이 큰 특징을 보유함. 닉팀 보의 성장세와 환자 규모를 고려할 때, Q702가 임상에서 효능을 입증할 경우, 연 매출 수 천억원에서 1조원까지 달성도 기대할 수 있을 것. 올해 4분기 cGvHD 환자 대상 첫 환자 투약이 시작될 예정이며, 약 10명의 환자에 대한 중간 결과를 확보 후 이어서 기술이전 논 의가 진행될 전망. 이에 대한 파이프라인 가치평가는 2026년 본격적으로 이루어질 것으로 기대됨

그림 4. 혈액암 우선 개발을 통한 빠른 시장 진입과 적응증 확장



자료: 큐리언트, 대신증권 Research Center

재무제표

포괄손익계산서	(단위: 억원)				
	2020A	2021A	2022A	2023A	2024A
매출액	0	49	85	90	92
매출원가	0	40	67	73	78
매출총이익	0	9	18	18	14
판매비와관리비	210	251	293	250	288
영업이익	-210	-242	-275	-232	-275
영업이익률	na	-496.2	-324.4	-257.0	-299.3
EBITDA	-205	-236	-268	-224	-266
영업외손익	3	4	4	10	30
관계기업손익	0	0	0	0	0
금융수익	4	6	10	9	32
외환관련이익	0	0	0	0	0
금융비용	-2	-3	-7	-2	-3
외환관련손실	2	2	5	2	2
기타	0	0	0	3	1
법인세비용차감전순손익	-208	-239	-271	-222	-245
법인세비용	0	2	0	0	0
계속사업순손익	-208	-237	-271	-222	-245
중단사업순손익	0	0	0	0	0
당기순이익	-208	-237	-271	-222	-245
당기순이익률	na	-484.7	-320.2	-246.3	-266.4
비지배지분순이익	-3	-8	-17	-11	-9
지배지분순이익	-205	-228	-255	-211	-236
매도가능금융자산평가	0	0	0	0	0
기타포괄이익	-4	1	6	4	7
포괄순이익	-212	-236	-266	-219	-238
비지배지분포괄이익	-3	-9	-16	-9	-7
지배지분포괄이익	-209	-227	-249	-210	-231

Valuation 지표	(단위: 원, 배, %)				
	2020A	2021A	2022A	2023A	2024A
EPS	-2,366	-2,575	-2,719	-1,105	-792
PER	NA	NA	NA	NA	NA
BPS	3,762	3,022	1,719	2,302	1,828
PBR	6.3	7.0	8.7	6.5	8.2
EBITDAPS	-1,362	-1,381	-1,486	-1,106	-845
EV/EBITDA	NA	NA	NA	NA	NA
SPS	0	286	470	446	291
PSR	0.0	73.7	31.9	33.6	51.5
CFPS	-1,290	-1,319	-1,415	-1,017	-810
DPS	0	0	0	0	0

재무비율	(단위: 원, 배, %)				
	2020A	2021A	2022A	2023A	2024A
성장성					
매출액 증가율	na	na	73.3	6.7	1.6
영업이익 증가율	적지	적지	적지	적지	적지
순이익 증가율	적지	적지	적지	적지	적지
수익성					
ROIC	-3,394.2	-924.7	-695.2	-608.2	-712.9
ROA	-51.7	-40.9	-57.2	-51.1	-46.5
ROE	-55.4	-42.2	-61.7	-54.4	-45.2
안정성					
부채비율	68	66	9.3	5.2	8.9
순차입금비율	-101.1	-94.4	-91.9	-85.2	-80.1
이자보상배율	-55,183.5	-662.6	-1,058.3	-1,247.9	-989.1

자료: 큐리언트, 대신증권 Research Center

재무상태표	(단위: 억원)				
	2020A	2021A	2022A	2023A	2024A
유동자산	588	539	342	444	506
현금및현금성자산	46	185	206	350	150
매출채권 및 기타채권	0	17	7	12	11
재고자산	0	2	1	2	1
기타유동자산	541	336	128	81	344
비유동자산	21	37	42	81	149
유형자산	0	2	1	1	1
관계기업투자금	0	0	0	0	0
기타비유동자산	20	36	41	80	149
자산총계	608	576	384	525	656
유동부채	27	28	30	23	50
매입채무 및 기타채무	23	24	24	20	44
차입금	0	0	0	0	0
유동성채무	0	0	0	0	0
기타유동부채	3	4	6	3	6
비유동부채	12	8	3	3	4
차입금	0	0	0	0	0
전환증권	0	0	0	0	0
기타비유동부채	12	8	3	3	4
부채총계	39	35	33	26	54
자배지분	566	516	310	466	576
자본금	58	60	64	141	171
자본잉여금	1,640	1,773	1,771	1,986	2,174
이익잉여금	-1,146	-1,373	-1,621	-1,834	-2,069
기타지분변동	14	55	96	173	300
비자배지분	4	25	42	33	26
자본총계	570	541	351	499	602
순차입금	-576	-510	-323	-425	-482

현금흐름표	(단위: 억원)				
	2020A	2021A	2022A	2023A	2024A
영업활동 현금흐름	-198	-244	-250	-220	-233
당기순이익	0	0	0	0	0
비현금항목의 가감	14	12	16	17	-11
감가상각비	5	7	7	8	9
외환손익	0	0	2	-1	-2
지분법평가손익	0	0	0	0	0
기타	8	6	7	9	-17
자산부채의 증감	-5	-16	5	-14	23
기타현금흐름	-207	-239	-272	-222	-246
투자활동 현금흐름	-391	193	210	41	-241
투자자산	-390	206	208	38	-253
유형자산	0	-1	0	0	0
기타	-1	-11	3	4	12
재무활동 현금흐름	599	190	63	315	268
단기차입금	0	-9	0	0	0
사채	0	0	0	0	0
장기차입금	0	0	0	0	0
유상증자	601	136	1	292	218
현금배당	0	0	0	0	-1
기타	-2	63	61	23	50
현금의 증감	9	138	21	143	-199
기초 현금	37	46	185	206	350
기말 현금	46	185	206	350	150
NOPLAT	-210	-240	-275	-232	-275
FCF	-208	-236	-273	-225	-267

[Compliance Notice]

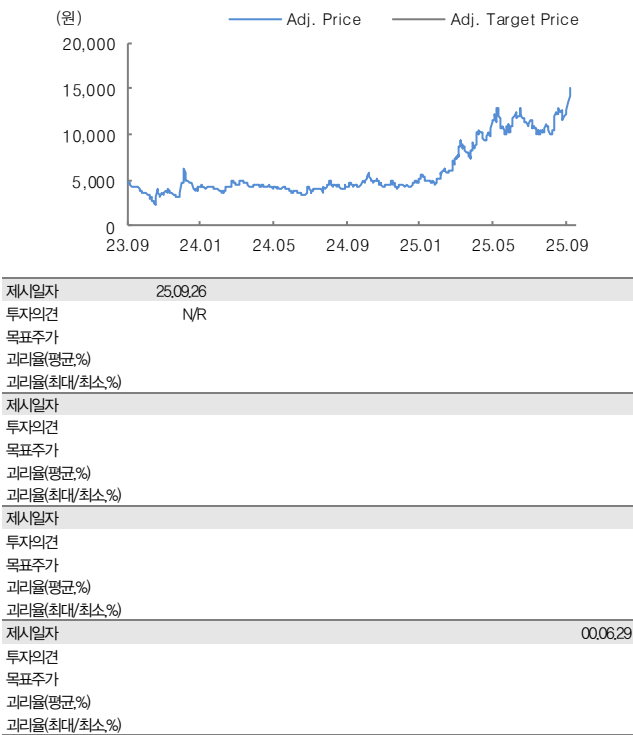
금융투자업규정 4-20조 1항5호사목에 따라 작성일 현재 사전고지와 관련한 사항이 없으며, 당사의 금융투자분석사는 자료작성일 현재 본 자료에 관련하여 재산적 이해관계가 없습니다. 당사는 동 자료에 언급된 종목과 계열회사의 관계가 없으며 당사의 금융투자분석사는 본 자료의 작성과 관련하여 외부 부당한 압력이나 간섭을 받지 않고 본인의 의견을 정확하게 반영하였습니다.

(담당자:김아영)

본 자료는 투자자들의 투자판단에 참고가 되는 정보제공을 목적으로 배포되는 자료입니다. 본 자료에 수록된 내용은 당사 Research Center의 추정치로서 오차가 발생할 수 있으며 정확성이나 완벽성은 보장하지 않습니다. 본 자료를 이용하시는 분은 동 자료와 관련한 투자의 최종 결정은 자신의 판단으로 하시기 바랍니다.

[투자의견 및 목표주가 변경 내용]

큐리언트(115180) 투자의견 및 목표주가 변경 내용



투자의견 비율공시 및 투자등급관련사항(기준일자:20250922)

구분	Buy(매수)	Marketperform(중)	Underperform(매도)
비율	89.7%	10.3%	0.0%

- 산업 투자의견**
- Overweigh(비중확대)
: 향후 6개월간 업종지수상승률이 시장수익률 대비 초과 상승 예상
 - Neutral(중립)
: 향후 6개월간 업종지수상승률이 시장수익률과 유사한 수준 예상
 - Underweigh(비중축소)
: 향후 6개월간 업종지수상승률이 시장수익률 대비 하회 예상
- 기업 투자의견**
- Buy(매수)
: 향후 6개월간 시장수익률 대비 10%p 이상 주가 상승 예상
 - Marketperform(시장수익률)
: 향후 6개월간 시장수익률 대비 -10%p~10%p 주가 변동 예상
 - Underperform(시장수익률 하회)
: 향후 6개월간 시장수익률 대비 10%p 이상 주가 하락 예상