

기술분석보고서 건강관리

# 큐라켄(456190)

- ▶ 요약
- ▶ 기업현황
- ▶ 시장동향
- ▶ 기술분석
- ▶ 재무분석
- ▶ 주요 변동사항 및 전망

작성기관 서울평가정보(주)      작 성 자      윤가은 책임

[▶ YouTube 요약 영상 보러가기](#)

- 본 보고서는 투자 의사결정을 위한 참고용으로만 제공되는 것이므로, 투자자 자신의 판단과 책임하에 종목선택이나 투자시기에 대한 최종 결정을 하시기 바랍니다. 따라서 본 보고서를 활용한 어떠한 의사결정에 대해서도 본회와 작성기관은 일체의 책임을 지지 않습니다.
- 본 보고서의 요약영상은 유튜브로도 시청 가능하며, 영상편집 일정에 따라 현재 시점에서 미공개 상태일 수 있습니다.
- 텔레그램에서 “한국IR협의회” 채널을 추가하시면 매주 보고서 발간 소식을 안내 받으실 수 있습니다.
- 본 보고서에 대한 자세한 문의는 작성기관(TEL.02-3449-1475)로 연락하여 주시기 바랍니다.

# 큐라켄(456190)

신약후보물질 체내동태 평가용 방사성동위원소 표지화합물 합성을 선도하는 전문기업

## 기업정보(2026.06.09 기준)

대표자	신숙정
설립일자	2009년 06월 09일
상장일자	2023년 05월 18일
기업규모	중소기업
업종분류	의약품 및 기타 의약 관련제품
주요제품	제조업 방사성동위원소 표지화합물 합성

## 시세정보(2026.06.09 기준)

현재가(원)	7,420
액면가(원)	500
시가총액(억 원)	130
발행주식수	1,754,286
52주 최고가(원)	8,000
52주 최저가(원)	6,790
외국인지분율	-
주요주주	안영욱, 신숙정

## ■ 방사성동위원소 표지화합물 합성 기반 신약개발 연구지원 사업 영위

큐라켄(이하 '동사')은 2009년 6월 9일에 설립되어 2023년 5월 코넥스 시장에 상장한 중소기업으로, 신약후보물질의 체내 흡수, 분포, 대사, 배설을 확인하는 ADME(Absorption, Distribution, Metabolism, Excretion) 시험용 방사성동위원소 표지화합물을 합성하는 기업이다. 동사는 고객사의 후보물질 구조와 시험 목적에 따라 탄소-14(<sup>14</sup>C) 표지 위치와 합성경로를 검토하는 수주형 사업 구조를 갖추고 있으며, 방사성동위원소 취급 인프라와 유기합성 역량을 기반으로 국내외 제약사 및 CRO(Contract Research Organization)에 서비스를 제공하고 있다.

## ■ 비임상·임상 ADME 대응 역량 기반 고부가 합성 경쟁력

동사는 비임상 연구용 Non-GMP 표지화합물과 Human ADME 연구용 cGMP(Current Good Manufacturing Practice) 표지화합물 합성에 모두 대응하고 있다. 사람 대상 약물동태 데이터를 조기에 확보하려는 수요가 확대되면서 임상용 표지화합물의 활용도가 높아지고 있으며, 임상용 합성은 비임상용 대비 품질관리와 규제 대응 수준이 높다. 이에 따라 동사의 표지 위치 설계, 합성경로 최적화, 정제 및 분석, 품질자료 제공 역량은 향후 임상용 프로젝트 대응의 핵심 기반으로 판단된다.

## ■ 글로벌 CRO 연계 수요 확대와 원재료 수급 변동성 요인

동사는 해외 제약사와 CRO를 대상으로 표지화합물을 공급하며 수출 중심의 매출 구조를 형성하고 있다. 글로벌 신약개발 투자 확대와 임상시험 외주화 흐름은 동사의 수주 기회로 작용할 수 있으나, 표지화합물 합성 수요는 개별 후보물질의 개발 단계와 ADME 시험 착수 시점에 따라 발생해 실적 변동성이 존재한다. 또한 <sup>14</sup>C 원재료 수급 안정성, 해외 고객 프로젝트의 지속성, 운전자금 및 현금흐름 관리는 향후 실적 지속성을 판단하는 주요 관찰 포인트로 작용할 것으로 보인다.

## 요약 투자지표 (K-GAAP 별도 기준)

	매출액 (억 원)	증감 (%)	영업이익 (억 원)	이익률 (%)	순이익 (억 원)	이익률 (%)	ROE (%)	ROA (%)	부채비율 (%)	EPS (원)	BPS (원)	PER (배)	PBR (배)
2023	68.8	14.4	9.6	14.0	7.1	10.4	8.5	4.9	65.3	310	3,778	65.0	5.3
2024	53.6	-22.2	-4.1	-7.6	-2.7	-5.0	-3.3	-1.8	111.3	-124	3,503	N/A	4.8
2025	74.4	38.8	17.4	23.3	13.5	18.1	19.3	8.9	123.9	712	3,624	10.1	2.0

기업경쟁력

방사성동위원소 표지화합물 전문 합성 기반

- 국내 경쟁 강도가 제한적인 전문 합성 사업 영위
- 방사성동위원소 취급, 합성, 분석 인프라 보유

글로벌 고객 대상 공급 레퍼런스 확보

- 해외 제약사 및 CRO 대상 프로젝트 수행 경험
- 220개 이상 고객, 2,200여 개 화합물 공급 이력

맞춤형 프로젝트 수행 역량 보유

- 후보물질별 표지 위치와 합성경로 설계 역량
- 납기 준수와 품질자료 제공을 포함한 프로젝트 관리

핵심 기술 및 적용제품

<sup>14</sup>C 표지화합물 합성기술

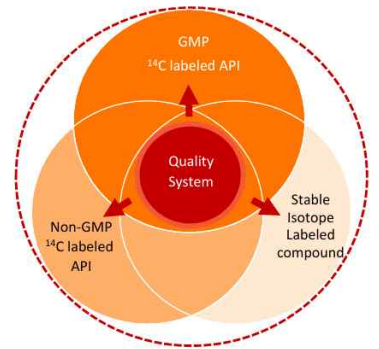
- 신약후보물질 내 <sup>14</sup>C 도입 합성기술
- 대사 안정성과 분석 목적을 고려한 표지 위치 선정

임상 및 비임상 평가용 표지화합물

- 동물 ADME 시험용 Non-GMP <sup>14</sup>C 표지화합물 합성
- Human ADME 시험용 cGMP <sup>14</sup>C 표지 원료의약품 합성

안정동위원소 표지화합물 및 품질지원 서비스

- Carbon-13, Nitrogen-15, Deuterium 기반 표지화합물 합성
- 정제, 분석, 안정성시험, 보관을 포함한 품질지원



시장경쟁력

신약개발 체내동태 평가 수요와의 연계성

- 신약후보물질의 흡수, 분포, 대사, 배설 평가 수요 대응
- 제약사와 CRO의 약물동태 리스크 검증 수요와 연동

Human ADME 확대에 따른 임상용 수요 가능

- 사람 대상 약물동태 데이터 조기 확보 흐름에 대응
- 상대적으로 높은 단가의 임상용 <sup>14</sup>C 표지화합물 수요 기대

규제 및 신뢰 기반의 시장 진입장벽

- 방사성동위원소 취급 규제와 안전관리 요건 충족
- 후보물질 정보 공유가 필요한 거래 구조상 공급자 신뢰도 중요

VRIO 분석 (VRIO Analysis)

VRIO(브리오) 분석이란 기업이 보유한 경영자원과 활용 능력을 가치(Value), 희소성(Rarity), 모방 가능성(Imitability), 조직(Organization)이라는 기준으로 분석하는 도구.

			
가치(Value)	희소성(Rarity)	모방가능성(Imitability)	조직(Organization)
<ul style="list-style-type: none"> <li>• 방사성동위원소 표지화합물 합성을 통한 체내동태 평가 지원</li> <li>• 비임상 및 Human ADME 시험에 활용 가능한 합성 서비스 제공</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 국내에서 동일 합성 서비스를 제공하는 경쟁자가 제한적인 구조</li> <li>• 방사성동위원소 취급, 합성, 분석 인프라를 결합한 특수 사업 기반</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 방사성동위원소 규제 대응과 안전관리 체계로 단기 모방 제한</li> <li>• 후보물질별 표지 위치 선정과 합성 경로 개발 경험 축적 필요</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Non-GMP 및 cGMP 표지화합물 합성에 대응 가능한 오송 생산체계</li> <li>• 합성, 품질분석, 문서제공 납품까지 일괄 수행하는 운영 구조</li> </ul>

## I. 기업 현황

### 신약개발용 방사성동위원소 표지화합물 합성 전문기업

동사는 신약개발 과정에서 후보물질의 체내 동태를 확인하기 위해 사용되는 방사성동위원소 표지화합물 합성 기업으로, 제약사 및 CRO의 연구개발 과정에 필요한 시험용 물질을 공급하고 있다. 주요 서비스는  $^{14}\text{C}$  방사성동위원소를 활용한 표지화합물 합성이며, 해당 물질은 ADME 시험에서 약물의 생체 내 분포, 잔류시간, 대사 특성 및 배설 경로 등을 확인하는 데 활용된다. 동사는 비임상 연구용 Non-GMP 표지화합물 합성에서 출발해 Human ADME 연구용 cGMP 표지화합물 합성으로 서비스 범위를 확대하고 있으며, 오송 연구시설과 생산시설, 유기합성 기술, 방사성동위원소 취급 경험, 품질관리 역량을 기반으로 국내외 제약 및 바이오 고객사의 개발 수요에 대응하고 있다.

### ■ 기업개요

동사는 2009년 6월 9일 의약품 원료개발, 제조 및 판매를 사업목적으로 설립된 중소기업 및 벤처기업으로, 2023년 5월 코넥스시장에 상장하였다. 충북 오송에 본사와 연구, 생산시설을 두고 있으며, 신약개발 과정에서 사용되는 방사성동위원소 표지화합물 합성을 중심으로 사업을 영위하고 있다. 동사는 일반 의약품을 직접 개발하거나 판매하는 기업이 아니라, 제약사와 CRO(Contract Research Organization)의 연구개발 과정에서 필요한 시험용 표지화합물을 합성, 공급하는 기업이다.

동사는 설립 이후 방사성동위원소 취급 기반과 합성 역량을 축적하며 사업을 확대해 왔다. 초기에는 비임상 연구용 표지화합물 합성을 중심으로 사업을 전개하였으며, 오송 이전 이후 연구, 생산 인프라를 확충하고 사람 대상 연구용 합성 서비스로 대응 범위를 넓혔다. 이는 동사가 방사성동위원소 취급 경험, 유기합성 기술, 품질관리 체계를 단계적으로 확보해 온 과정으로 볼 수 있다.

동사의 사업은 고객사의 신약개발 일정과 연구개발 투자 흐름에 영향을 받는 구조이다. 방사성동위원소 표지화합물은 후보물질별로 요구되는 합성 조건과 품질 기준이 달라 전문인력, 규제 대응 역량, 납기 관리가 중요하게 작용한다. 동사는 비임상 및 임상 연구 단계의 고객 수요에 대응하고 있으며, 향후 사업 기반은 임상용 합성 대응력, 품질관리 역량, 해외 고객과의 거래 지속성에 따라 좌우될 것으로 판단된다.

[표 1] 동사의 주요 연혁

연도	주요내용
2009	주식회사 에비드사이언스 설립 후 주식회사 큐라캠으로 상호 변경 및 $^{14}\text{C}$ 방사성동위원소 판매 허가 취득
2010	일본 Nemoto사에 방사성동위원소 표지화합물 합성 최초 제공 후 일본 시장 개척 및 벤처기업 인증 획득
2011	일본 LSIM사와 방사성동위원소 표지화합물 합성 관련 업무 제휴 후 일본 시장 내 거래 기반 확대
2016	오송에 신규 사옥을 설립하고 김포에서 이전 완료
2018	GMP 합성 서비스 제공 개시
2020	GMP 합성물이 임상시험에 최초 사용
2022	글로벌 CRO인 ICON사의 GMP 감사 통과 후 합성 서비스 수주
2023	한국거래소 코넥스시장 상장

자료: 동사 사업보고서(2026.03), 서울평가정보(주) 재구성

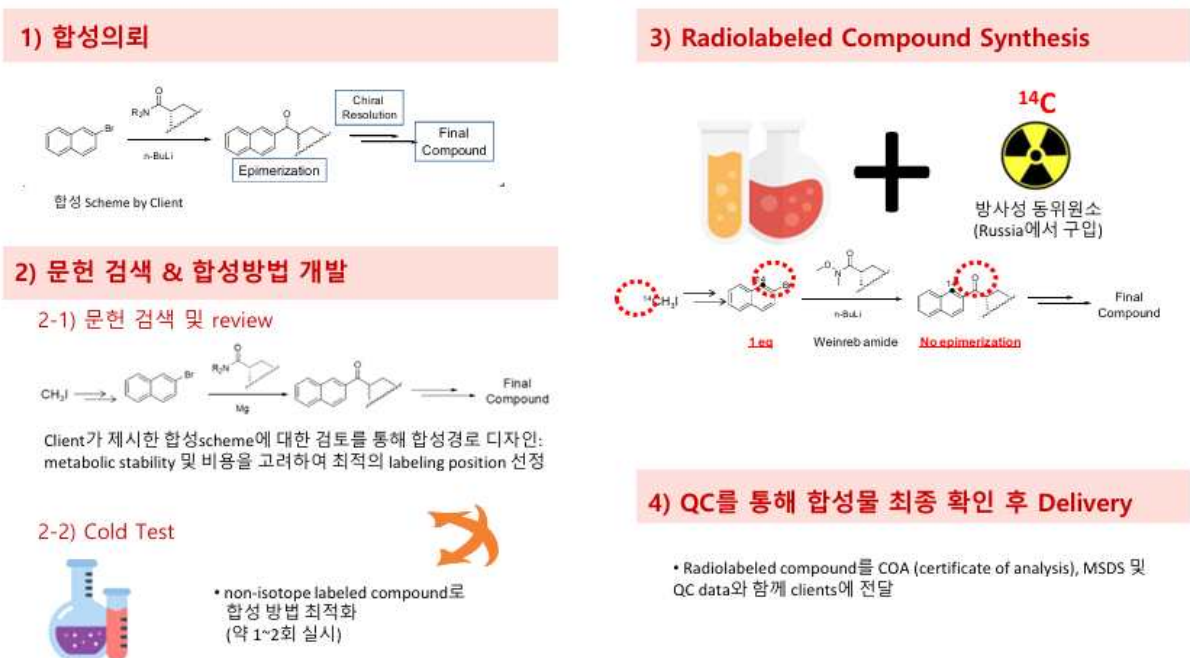
■ 사업 구조 및 주요 제품

동사의 주요 제품은 신약후보물질의 시험 목적에 맞춰 합성되는 방사성동위원소 표지화합물이다. 해당 제품은 동일 규격으로 반복 판매되는 범용 제품이 아니라, 고객사가 개발 중인 후보물질의 구조와 분석 목적에 따라 표지 위치와 합성 방식이 달라지는 맞춤형 합성물이다. 방사성동위원소 표지화합물은 시험 과정에서 추적자 역할을 하므로, 표지 위치의 적정성, 합성물의 순도, 분석자료의 신뢰성이 제품 활용도에 직접적인 영향을 미친다. 이에 따라 동사의 제품 경쟁력은 단순 생산능력보다 표지화합물 설계 역량, 유기합성 기술, 방사성동위원소 취급 경험, 품질관리 역량에 기반하고 있다

동사의 제품군은 비임상 연구용 Non-GMP 표지화합물, 사람 대상 연구용 cGMP(Current Good Manufacturing Practice) 표지화합물, 안정동위원소 표지화합물로 구분된다. Non-GMP 표지화합물은 동물 대상 연구에서 활용되는 합성물이며, cGMP 표지화합물은 Human ADME(Absorption, Distribution, Metabolism, Excretion) 연구에 사용되는 탄소-14(<sup>14</sup>C) 표지 원료의약품 및 임상시험용 물질 형태로 공급된다. 안정동위원소 표지화합물은 방사성을 갖지 않는 표지화합물로, 고객사의 분석 목적에 따라 제공된다. 이러한 제품 구성은 동사가 <sup>14</sup>C 기반 방사성동위원소 표지화합물을 중심으로 하되, 시험 목적과 분석 방식에 따라 비방사성 표지화합물까지 공급 범위를 보완하고 있음을 보여준다.

동사는 표지화합물 합성 외에도 정제 및 재정제, 분석, 안정성시험, 보관 등 관련 서비스를 제공하고 있다. 이러한 서비스는 합성물의 순도와 안정성을 확인하고, 고객사가 시험에 활용할 수 있는 품질자료를 확보하는데 활용된다. 특히 임상 연구용 표지화합물은 합성물 자체의 공급뿐 아니라 품질 확인과 문서 관리가 함께 요구되므로, 동사의 주요 제품은 시험 목적에 맞는 표지화합물 공급과 품질지원 서비스가 결합된 형태로 구성되어 있다. 이와 같은 제품 구조는 동사가 비임상 연구 단계와 사람 대상 연구 단계의 수요에 모두 대응할 수 있는 기반으로 작용하고 있다.

[그림 1] 동사의 주요 제품 합성 프로세스



■ 생산 및 사업모델

동사의 생산은 고객사의 합성 의뢰를 기반으로 개별 과제 단위로 진행된다. 고객사가 합성 대상 물질과 시험 목적을 제시하면, 동사는 비밀유지계약 체결 후 표지 위치, 합성 난이도, 분석 조건 등을 검토하고 견적을 제시한다. 이후 계약이 체결되면 합성 재료 구입과 분석방법 도출을 거쳐 표지화합물 합성을 진행하며, 최종 합성물은 품질확인과 연구보고서 작성 절차를 거쳐 고객에게 납품된다. 이러한 방식은 동일 제품을 반복 생산하는 제조 구조와 달리, 고객별 후보물질의 특성과 시험 목적에 따라 생산 조건과 소요기간이 달라지는 맞춤형 생산 구조에 해당한다.

동사의 생산공정은 계약 전 검토, 합성 준비, 표지합성, 품질확인, 납품 단계로 구분된다. 생산공정도에 따르면 비밀유지계약 체결에는 약 1주가 소요되며, 견적 제출은 표지 위치를 포함한 합성 난이도에 따라 약 1주에서 3주가 소요된다. 계약 체결 후에는 원재료 확보와 분석방법 도출이 진행되고, 합성 단계에서는 Cold run, Protocol 수립, Hot run 등을 거쳐 표지화합물을 제조한다. 합성 단계는 합성 step 수에 따라 약 4주에서 10주가 소요되는 것으로 제시되어 있어, 동사의 생산 리드타임은 고객사의 요구 물질 구조와 합성 난이도에 영향을 받는 구조로 판단된다.

동사의 사업모델은 표지화합물 공급과 관련 연구자료 제공이 결합된 형태이다. 최종 납품 단계에서 동사는 표지화합물과 함께 분석 결과 및 관련 연구보고서를 제공하며, 고객사는 이를 후속 ADME 시험과 후보물질 평가 과정에 활용한다. 이에 따라 동사의 매출은 단순 생산량보다 고객사의 연구개발 일정, 후보물질별 시험 진행 여부, 합성 난이도, 품질자료 제공 역량에 따라 발생하는 특성이 있다. 또한 신약후보물질의 구조 정보와 시험 목적을 기반으로 생산이 이루어지므로, 비밀유지, 합성 전 검토, 원재료 조달, 품질확인, 납기 이행 능력이 고객 유지와 반복 수주에 중요한 요소로 작용하고 있다.

[표 2] 동사 판매 및 생산 프로세스

비밀유지 계약	견적 제출	계약 체결	원재료 및 분석방법	표지화합물 합성	품질확인 및 보고서	납품
고객사와 비밀유지 계약 체결	표지 위치와 합성 난이도를 반영한 합성 견적 제시	합성 의뢰 및 계약 체결	합성 재료 구입 및 분석방법 도출	Cold run, Protocol, Hot run을 통한 표지화합물 합성	표지화합물 분석 및 연구보고서 작성	표지화합물 및 관련 연구보고서 제출
1주	1-3주	별도 산정	1주	4-10주	1주	1주

자료: 동사 사업보고서(2026.03), 서울평가정보(주) 재구성

■ 사업 확장 및 신규 적용 분야

동사는 제약 연구개발용 방사성동위원소 표지화합물 합성을 주력으로 하고 있으나, 표지화합물의 추적자 기능은 물질의 이동 경로, 잔류 특성, 대사 양상 확인이 필요한 분야로 적용 범위가 확대될 수 있다. 방사성동위원소의 활용은 제약산업 외에도 사료, 화장품 등 추적자 역할이 필요한 산업으로 확장되는 흐름이 나타나고 있으며, 이는 동사의 합성 경험이 비의약 분야로 응용될 수 있는 가능성을 보여준다.

다만, 비의약 분야는 현재 동사의 주력 매출 기반으로 확인된 영역은 아니므로, 단기 성장동인보다는 중장기 확장 가능성이 있는 분야로 판단된다. 향후 신규 적용 분야의 사업화 여부는 고객군 확보, 시험 수요의 반복성, 규제 및 품질 요구 수준에 따라 달라질 것으로 보인다.

## II. 시장 동향

### 신약개발 투자 확대와 연구개발 외주화에 따른 전방 수요 기반 확대

글로벌 제약, 바이오 산업은 고령화, 만성질환 증가, 희귀질환 및 난치성 질환 치료제 개발 수요를 배경으로 연구개발 투자가 확대되고 있다. 신약개발 과정이 복잡해지고 개발비 부담이 커지면서 제약사와 바이오기업은 후보물질 평가, 전임상 연구, 임상시험 수행 등에서 CRO 활용을 늘리고 있다. 동사의 표지화합물 합성 수요는 전체 제약시장보다 신약개발 프로젝트의 진행 여부와 ADME 시험 수행 시점에 직접적으로 연동되므로, 신약개발 시장과 CRO 시장의 성장은 동사의 전방 수요 기반을 형성하는 핵심 요인으로 판단된다.

#### ■ 글로벌 신약개발 시장 규모 및 동향

신약개발 시장은 신규 치료제 후보물질의 발굴, 유효성 검증, 전임상 평가, 임상 진입 전 연구개발 활동을 포괄하는 시장이다. 해당 시장은 제약사와 바이오기업의 연구개발 투자, 질환별 미충족 의료수요, 신약 파이프라인 확대와 밀접하게 연결된다. 특히 신약개발은 긴 개발기간과 높은 실패율을 수반하므로, 후보물질의 초기 특성을 정밀하게 평가해 후속 개발 여부를 판단하는 과정의 중요성이 높아지고 있다.

시장조사기관 Precedence Research에 따르면, 글로벌 신약개발 시장 규모는 2025년 718.9억 달러에서 2035년 1,713.6억 달러로 확대될 것으로 전망된다. 이는 2025년부터 2035년까지 연평균 성장률(CAGR, 원출처 기준) 9.1%에 해당하며, 10년간 시장 규모가 약 2.4배 성장하는 수준이다. 항암제, 대사질환, 신경계질환, 희귀질환 등 다양한 질환 영역에서 신규 후보물질 발굴이 지속되면서 전임상 및 초기 평가 관련 수요도 함께 증가할 가능성이 있다.

동사의 직접 목표시장은 신약개발 시장 전체가 아니라, 이 중 후보물질의 체내 동태 확인에 필요한 표지화합물 합성 영역이다. 다만 신약개발 시장 확대는 후보물질 발굴과 평가 건수 증가로 이어질 수 있으며, 이는 ADME 시험 수요의 기반이 된다. 따라서 글로벌 신약개발 시장의 성장은 동사 사업에 간접적이지만 구조적인 수요 환경을 제공할 것으로 판단된다.

#### ■ 글로벌 임상시험 서비스(CRO) 시장 규모 및 동향

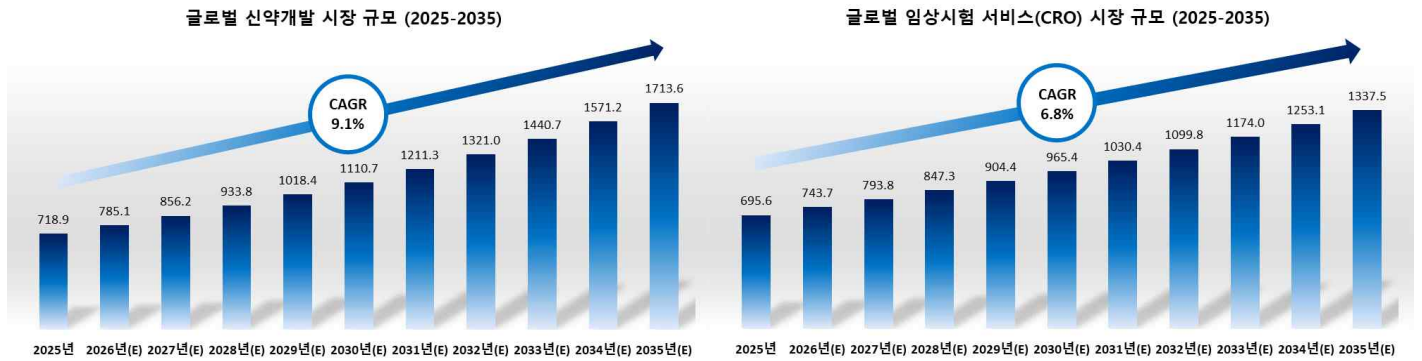
임상시험 서비스 시장은 제약사와 바이오기업이 전임상 연구, 임상시험 운영, 데이터 관리, 통계분석, 품질관리, 규제 대응 등을 CRO에 위탁하는 시장이다. 신약개발 비용 증가와 임상시험 설계의 복잡성 확대로 인해 연구개발 외주화는 제약산업 내 주요 흐름으로 자리 잡고 있다. 특히 자체 개발 인프라가 제한적인 중소형 바이오기업은 후보물질 평가와 임상 진행 과정에서 CRO 의존도가 높아질 수 있다.

Precedence Research에 따르면, 글로벌 CRO 시장 규모는 2025년 695.6억 달러에서 2035년 1,337.5억 달러로 성장할 것으로 전망된다. 이는 2026년부터 2035년까지 연평균 성장률(CAGR, 원출처 기준) 6.8% 수준이다. CRO 시장 성장은 임상시험 운영뿐 아니라 전임상 평가, 약물동태 분석, 독성시험, 규제자료 작성 등 신약개발 전 과정에서 외부 전문기관의 역할이 확대되고 있음을 의미한다.

동사의 수요는 제약사가 직접 합성을 의뢰하는 경우와 ADME 시험을 수행하는 CRO가 의뢰하는 경우로 발생할 수 있다. 이에 따라 CRO 시장 확대는 동사의 고객 점점 확대와 연결될 수 있다. 다만 CRO 시장은 광범위한 연구개발 서비스를 포함하므로, 동사의 실질적인 수혜는 전체 시장 성장률보다 약물동태 평가와 표지화합물 합성 수요가 실제 프로젝트로 연결되는 정도에 따라 달라질 것으로 판단된다.

[그림 2] 글로벌 관련 시장 규모

(단위: 억 달러)



자료: Precedence Research, 서울평가정보(주) 재구성

### ■ 표지화합물 합성 시장의 수요 특성

방사성동위원소 표지화합물 합성 시장은 신약개발 및 CRO 시장의 하위 영역으로, 개별 신약개발 프로젝트의 진행 단계와 ADME 시험 수행 시점에 따라 수요가 발생한다. 해당 시장은 일반 경기변동이나 계절성보다 신약개발 일정에 영향을 받으며, 프로젝트별로 서로 다른 화합물을 합성하는 구조이므로 일반 제조업의 제품 라이프사이클을 적용하기 어렵다.

수요 측면에서는 제약사의 완제의약품 판매량보다 연구개발 파이프라인 수, 후보물질의 개발 단계, 전임상 및 임상 연구 계획이 더 중요한 변수로 작용한다. 하나의 후보물질에서 표지화합물 수요는 특정 시험 단계에서 제한적으로 발생하나, 신약개발 프로젝트가 확대될수록 전체 잠재 수요 기반은 넓어질 수 있다.

또한 표지화합물 합성 수요는 제약사의 직접 의뢰뿐 아니라 ADME 시험을 수행하는 CRO를 통해서도 발생할 수 있다. 이에 따라 동사의 목표시장은 개별 제약사 수요와 CRO 네트워크에 동시에 연동되며, 시장 확대 여부는 신약개발 프로젝트 증가와 외부 시험기관 활용 흐름에 따라 달라질 것으로 판단된다.

### ■ 경쟁환경 및 진입장벽

표지화합물 합성 시장은 방사성동위원소 취급 규제, 유기합성 기술, 품질관리 체계, 정보보안 요구가 결합된 분야로 진입장벽이 형성되어 있다. 방사성동위원소의 수입, 사용, 운반, 폐기 과정에는 관련 규제가 적용되며, 임상에 사용되는 표지화합물은 의약품 GMP가 직접 적용되지 않더라도 이에 준하는 품질관리 체계가 요구된다.

경쟁구조 측면에서는 독립적인 표지화합물 합성 전문기업뿐 아니라, ADME 시험을 수행하는 CRO 내부의 합성 부서도 경쟁 또는 협업 대상이 될 수 있다. 특히 미국과 유럽 등 대형 제약시장에서는 현지 CRO 또는 합성 역량을 보유한 기관과 경쟁할 수 있어, 기술력과 품질관리 체계가 해외 시장 대응의 주요 요소로 작용한다.

거래관계 측면에서는 고객사의 후보물질 구조 정보가 제공되어야 한다는 점이 핵심 진입장벽으로 작용한다. 신약후보물질의 합성구조식은 고객사의 핵심 지식재산에 해당하므로, 표지화합물 업체 선정에는 가격보다 합성 경험, 정보보안, 품질자료 제공, 납기 이행, 장기 거래 신뢰가 더 중요하게 작용하는 것으로 판단된다.

### III. 기술분석

#### **<sup>14</sup>C 표지설계와 cGMP 품질관리 기반의 맞춤형 합성 기술 보유**

동사는 신약후보물질의 체내 이동과 대사 경로를 추적하기 위한 <sup>14</sup>C 방사성동위원소 표지화합물 합성 기술을 보유하고 있다. 해당 기술은 후보물질 구조 내 적정 표지 위치를 선정하고, 대사 안정성과 합성 가능성을 검토한 뒤, 방사성동위원소를 적용해 시험 목적에 맞는 표지화합물을 구현하는 방식으로 이루어진다. 특히 비방사성 물질 기반의 사전 검증, 방사성동위원소 취급, 정제 및 분석, cGMP 품질관리 체계가 결합되어 있어, 동사의 기술경쟁력은 단순 합성능력보다 후보물질별 표지설계와 임상용 품질 대응 역량에 기반하고 있다.

#### **■ <sup>14</sup>C 표지 위치 설계 및 합성경로 최적화 기술**

동사의 핵심기술은 신약후보물질의 분자구조 내 탄소 위치를 <sup>14</sup>C로 표지하여 체내 추적이 가능한 화합물을 합성하는 기술이다. <sup>14</sup>C는 유기화합물의 기본 골격을 구성하는 탄소 원자를 대체하는 방식으로 적용될 수 있어, 약물의 화학적 특성을 크게 변화시키지 않으면서 체내 이동, 조직 분포, 대사체 형성, 배설 경로를 추적하는 데 활용된다. 방사성동위원소 표지화합물은 모약물과 대사체의 거동을 확인할 수 있어 Mass balance 시험과 QWBA(Quantitative Whole Body Autoradiography) 등 약물동태 평가에 활용된다.

<sup>14</sup>C 표지합성의 기술적 난이도는 표지 위치 선정과 합성경로 설계에서 나타난다. 후보물질의 어느 위치에 <sup>14</sup>C를 표지하느냐에 따라 체내 대사 과정에서 표지가 유지되는 정도와 분석 결과의 해석력이 달라질 수 있기 때문이다. 표지 위치가 부적절하면 대사 과정에서 표지가 조기에 분리되거나 모약물과 대사체의 관계를 명확히 추적하기 어려울 수 있으므로, 표지 위치 설계는 시험 데이터의 신뢰성을 좌우하는 핵심 기술 요소이다. 이 과정에서 표지 위치 선정과 합성경로 설계의 정확도는 최종 시험 데이터의 해석 가능성과 직결된다.

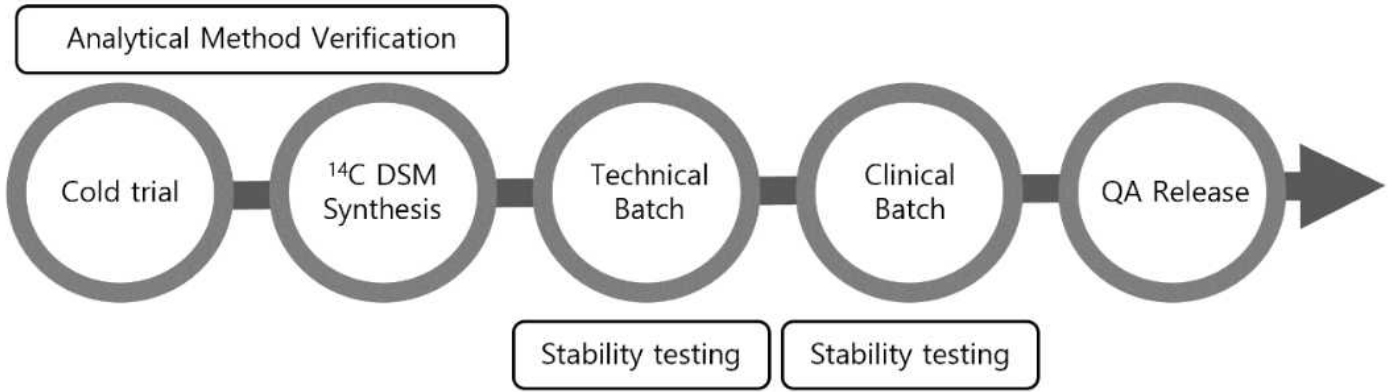
동사는 후보물질 구조와 시험 목적을 바탕으로 문헌 검토, 합성방법 개발, 비방사성 물질 기반의 사전 합성, 방사성동위원소 표지합성, 품질확인의 절차를 수행하고 있다. 실제 방사성동위원소를 투입하기 전에 비방사성 물질로 합성 가능성을 확인하는 과정은 원재료 손실과 합성 실패 가능성을 낮추는 역할을 한다. 이러한 방식은 동사의 기술이 단순 반응 수행이 아니라, 후보물질별 구조와 시험 목적에 맞춰 합성경로를 새롭게 설계하고 검증하는 맞춤형 연구합성 역량에 기반하고 있음을 보여준다. 이와 같은 사전 검증 기반의 합성 설계는 방사성동위원소 사용에 따른 원재료 부담을 줄이고, 최종 합성물의 품질 재현성을 높이는 데 기여한다.

#### **■ 비임상 및 임상 연구용 표지화합물 합성 기술**

동사는 비임상 연구용 Non-GMP <sup>14</sup>C 표지화합물 합성과 사람 대상 연구용 cGMP <sup>14</sup>C 표지 원료의약품 합성에 대응하고 있다. Non-GMP 합성은 동물 대상 ADME 연구에 활용되는 합성물 공급과 연결되며, cGMP 합성은 Human ADME 연구에 필요한 임상시험용 물질 공급과 연결된다. 임상용 합성에서는 합성물의 순도와 방사화학적 품질뿐 아니라 제조기록, 분석자료, 안정성 자료, 품질문서 관리가 함께 요구되므로, 동사의 기술력은 <sup>14</sup>C 표지합성과 cGMP 품질관리 체계가 결합된 영역에서 나타난다.

동사의 임상용 합성은 분석방법 검증, 비방사성 물질 기반의 사전 검증, <sup>14</sup>C 표지 원료의약품 합성, 기술 배치, 임상 배치, 품질보증 출하로 이어지는 단계적 관리체계를 전제로 한다. 또한 안정동위원소 표지화합물 합성에도 대응하고 있어, <sup>14</sup>C 기반 방사성 표지합성을 중심으로 고객사의 분석 목적에 따른 비방사성 표지 수요까지 보완하고 있다.

[그림 3] 동사의 cGMP 표지화합물 합성 및 품질관리 체계



자료: 동사 홈페이지, 서울평가정보(주) 재구성

### ■ 정제, 분석 및 안정성평가 기반의 기술 완성도

표지화합물 합성 기술은 최종 합성물의 정제와 분석 단계에서 완성된다. 방사성동위원소 표지화합물은 시험 목적상 방사화학적 순도, 화학적 순도, 키랄 순도 확보가 중요하며, 동사는 HPLC(High Performance Liquid Chromatography), LC-MS(Liquid Chromatography-Mass Spectrometry), NMR(Nuclear Magnetic Resonance), GC(Gas Chromatography) 등 분석장비를 활용해 합성물의 구조, 순도, 방사능, 수분 등 품질을 확인하고 있다. 이러한 분석 설비는 임상 및 비임상 연구에 활용 가능한 품질자료 제공 역량으로 연결된다.

정제 기술 측면에서는 컬럼 크로마토그래피, 분취용 HPLC, 재결정화, 키랄 정제 등 합성물의 특성에 따른 방법이 적용된다. 표지화합물은 미량 합성물인 동시에 시험 데이터의 신뢰성과 연결되므로, 최종 물질의 순도와 안정성을 확보하는 것이 중요하다. 동사의 정제 및 분석 기반은 분석성적서, 시험성적 자료, 품질관리 자료 제공으로 이어지며, 해외 제약사와 CRO 대응 과정에서 기술 신뢰성을 형성하는 요소로 판단된다.

안정성시험과 보관 역량도 동사의 기술적 완성도에 포함된다. 방사성동위원소 표지화합물은 합성 이후 고객사의 시험 일정에 맞춰 품질을 유지해야 하므로, 보관 조건과 시험 시점에 따른 안정성 확인이 중요하다. 동사는 안정성시험과 보관 서비스를 통해 합성물의 사용 가능성을 관리하고 있으며, 이는 합성 이후 품질 유지와 고객 일정 대응 측면에서 기술 서비스의 완결성을 높이는 기능을 수행한다.

[그림 4] 동사의 표지화합물 분석 및 품질평가 설비



자료: 동사 홈페이지, 서울평가정보(주) 재구성

■ 기술 인프라와 연구개발 축적 방식

동사는 충북 오송 시설을 기반으로 방사성동위원소 표지화합물 합성에 필요한 방사선 관리구역, 흡후드 설비, 분석 및 품질관리 인프라를 운영하고 있다. 동사의 설비는 비임상 연구용 Non-GMP 합성과 사람 대상 연구용 cGMP 합성에 대응할 수 있도록 구분되어 있으며, 생산능력은 방사선 관리구역 내 흡후드 설비를 기준으로 산정된다. 2025년 기준 가동률은 절반 수준으로 나타나 설비 측면에서는 추가 프로젝트 대응 여지를 보유한 것으로 판단되나, 실제 생산 대응력은 후보물질별 합성 난이도와 연구인력의 수행 경험에 따라 달라질 수 있다.

동사의 기술 축적은 고객별 합성 프로젝트 수행 과정에서 이루어지는 구조이다. 표지화합물 합성은 후보물질마다 구조, 표지 위치, 합성경로, 분석조건이 달라지기 때문에, 각 과제 수행 과정에서 합성방법 검토, 비방사성 물질 기반의 사전 검증, 분석방법 설정, 품질자료 작성 경험이 누적된다. 이는 동사의 기술력이 단순 설비 보유보다 다양한 후보물질 구조에 대한 합성 경험과 품질검증 역량에 기반한다는 점을 보여준다.

2025년에는 연구시설 보완을 위해 NMR 장비와 GMP 관련 장비를 취득하였다. NMR 장비는 합성물의 구조 확인과 분석자료 확보에 활용될 수 있으며, GMP 관련 장비는 임상 연구용 합성물의 품질관리 기반을 보완하는 설비로 볼 수 있다. 이러한 설비 보완은 동사가 맞춤형 표지화합물 합성과 임상용 품질 대응 역량을 지속적으로 강화하는 흐름으로 판단된다.

■ PEST 분석

방사성동위원소 표지화합물 합성 산업은 신약개발 수요, 방사성물질 취급 규제, 정밀 분석기술 발전이 복합적으로 작용하는 기술집약적 시장이다. 정책적 측면에서는 방사성동위원소의 수입, 사용, 보관, 운반, 폐기 전 과정에 안전관리 기준이 적용되며, 임상 연구용 표지화합물에는 제조기록과 품질문서 관리 역량이 요구된다. 이는 신규 진입자에게 규제 부담으로 작용하지만, 관련 시설과 운영 경험을 보유한 기업에는 기술 신뢰도를 확보할 수 있는 기반이 된다. 경제적 측면에서는 글로벌 신약개발 투자 확대와 CRO 활용 증가가 동사의 전망 수요를 형성하고 있으나, 14C 등 주요 원재료의 조달 안정성, 환율 변동, 프로젝트별 합성 난이도는 원가와 납기 관리에 영향을 줄 수 있다. 사회적 측면에서는 고령화, 만성질환 및 난치성 질환 치료제 개발 수요가 확대되면서 후보물질의 체내 거동을 조기에 확인하려는 요구가 증가하고 있다. 기술적 측면에서는 정밀 분석기기 발전과 Micro-dosing, Micro-tracing 활용 확대로 Human ADME 연구 접근성이 높아지고 있으며, 이는 동사의 14C 표지합성, 분석 및 품질관리 기술이 고정밀 약물동태 평가 수요와 연결될 수 있음을 시사한다.

[그림 5] 동사 산업의 PEST 분석



자료: 서울평가정보(주) 재구성

## IV. 재무분석

### 원재료 리스크 대응 속 매출 확대

동사의 3년간 매출액은 2023년 68.8억 원, 2024년 53.6억 원, 2025년 74.4억 원으로 [방사성동위원소표지화합물 합성] 단일 핵심사업의 수출 회복과 내수 확대가 함께 반영되었다. 수익성은 2024년 적자 기록 후, 2025년에는 매출 증가에 따라 흑자 전환하며 개선되었다. 재무구조 측면에서는, 동사는 원재료 리스크 완화를 위한 노력의 일환으로 차입금 기반 원재료 구입을 진행함으로써 단기차입금이 증가하고 유동비율이 하락하였다.

### ■ 내수 매출이 확대되며 완만한 성장 기대

동사의 최근 3개년 매출액은 2023년 68.8억 원, 2024년 53.6억 원, 2025년 74.4억 원으로 나타났다. 2024년에는 전년 대비 22.2% 감소하였으나, 2025년에는 전년 대비 38.8% 증가하며 매출액이 회복되었다.

주요 매출은 [방사성동위원소표지화합물 합성] 단일 부문에서 발생한다. 수출은 2023년 60.7억 원, 2024년 48.3억 원으로 감소한 뒤, 2025년 61.5억 원으로 증가하였다. 내수는 2023년 8.1억 원, 2024년 5.3억 원, 2025년 12.9억 원으로 확대되었다. 2025년 기준 수출 비중은 82.6%로 높았으며, 내수 비중도 17.4%까지 상승하며 내수 매출 반등이 외형 회복에 기여하였다.

동사는 러시아·우크라이나 전쟁에 따른 원재료 공급 불확실성이 여전히 존재하나, 원재료 비축 노력으로 매출 기반은 마련되어 있는 것으로 보인다. 내수·수출 매출 기반에 원재료 물량 계약에 따른 원재료 수급 불확실성에 대응한 비축 노력이 더해지며, 매출은 완만한 성장세를 이어갈 것으로 전망된다.

### ■ 원가율 및 판관비율이 개선되며 흑자 전환

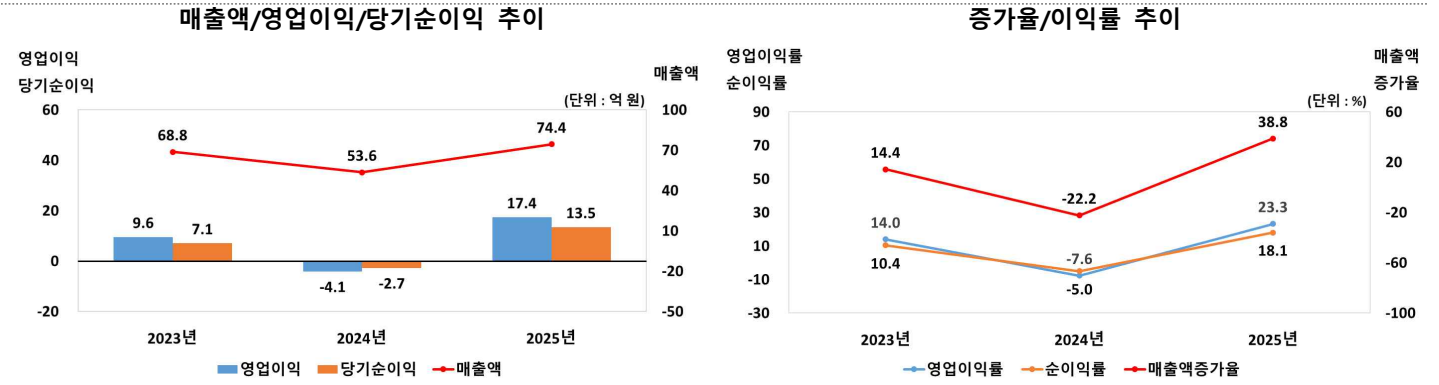
동사의 영업이익은 2023년 9.6억 원, 2024년 -4.1억 원, 2025년 17.4억 원을 기록하였다. 영업이익률은 2023년 14.0%, 2024년 -7.6%, 2025년 23.3%로 2025년에 흑자 전환하며 크게 개선되었다. 매출원가율은 2023년 53.2%, 2024년 68.2%, 2025년 53.5%로 2024년 일시적으로 상승한 뒤 완화되었으며, 판관비율 역시 2023년 36.8%, 2024년 42.6%로 상승 후, 2025년 27.1%로 하락하였다. 2024년 일시적인 매출 감소로 인하여 수익성이 둔화되었으나, 2025년에는 매출 증가와 판관비 축소를 통해 수익성 개선세가 뚜렷하게 나타났다.

당기순이익은 2023년 7.1억 원, 2024년 -2.7억 원, 2025년 13.5억 원으로 나타났다. 2025년에는 영업이익 개선으로 순이익 역시 흑자 전환하였다. 이자비용은 3년간 2023년 2.0억 원, 2024년 1.4억 원, 2025년 1.8억 원으로 차입으로 인한 비용 부담이 일정 부분 존재하는 것으로 나타난다.

동사의 수익성 지표는 적자 기록 후, 2025년 회복되었으며, 특히 매출원가율 및 판관비율이 낮아져 영업이익이 개선되었다. 다만 동사의 수익성은 원재료 수급 불확실성, 외환 관련 비용, 차입 이자비용에 영향을 받으며, 매출 증가세 유지와 원재료의 안정적 확보가 이루어진다면 수익성은 점진적 개선 흐름을 보일 것으로 판단된다.

[그림 6] 동사 연간 요약 포괄손익계산서 분석

(단위 : 억 원, % K-GAAP 별도 기준)



자료: 동사 사업보고서(2026.03), 서울평가정보(주) 재구성

■ 원재료 확보 노력 일환으로 차입금 발생

동사의 총자산은 2023년 145.7억 원, 2024년 154.3억 원, 2025년 148.9억 원으로 비슷한 수준을 유지하였다. 현금및현금성자산은 2024년 32.6억 원에서 2025년 12.1억 원으로 단기차입금 상환 등의 요인으로 감소하였으나, 재고자산(원재료)은 2023년 14.7억 원, 2024년 22.3억 원, 2025년 29.2억 원으로 증가하며 원재료 수급 위험에 대응한 재고 확보 전략이 자산 구조에 반영되었다. 유동비율의 경우, 2023년 578.8%, 2024년 123.5%, 2025년 109.9%로 낮아졌다.

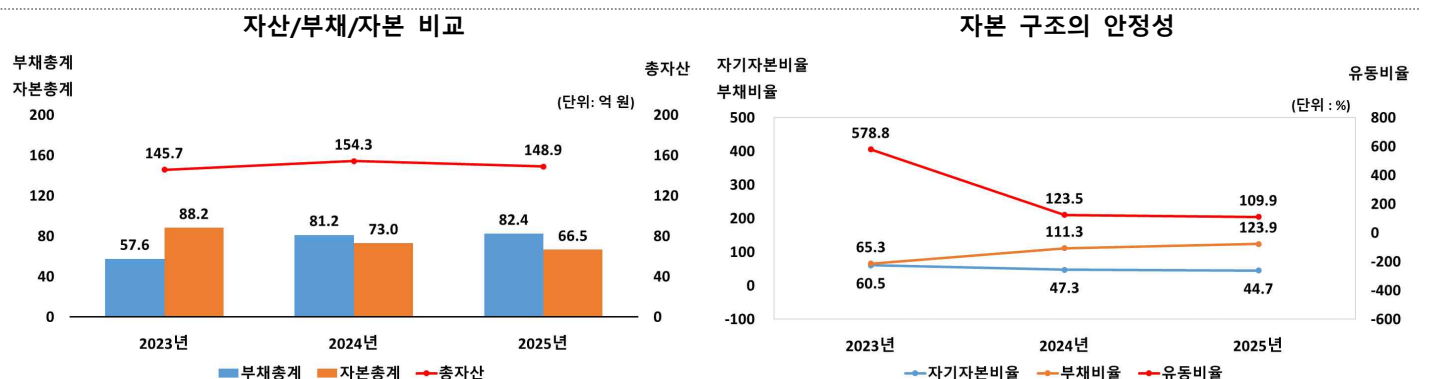
부채총계는 2023년 57.6억 원, 2024년 81.2억 원, 2025년 82.4억 원으로 증가하였다. 부채비율은 2023년 65.3%, 2024년 111.3%, 2025년 123.9%로 상승하였으며, 2025년 단기차입금은 62.6억 원, 유동성장기차입금은 0.2억 원으로 단기성 차입 비중이 높다. 동사는 원재료 확보를 위한 전략적 선택으로 차입을 활용하고 있으며, 향후 매출의 안정적 회복이 차입 부담 완화로 이어질 것으로 예상된다.

자본총계는 2023년 88.2억 원, 2024년 73.0억 원, 2025년 66.5억 원으로 감소하였다. 2025년에는 당기순이익 13.5억 원이 반영되었음에도 자기주식 소각 20.0억 원이 자본이 감소 요인으로 작용하였다.

동사의 원재료 확보를 위하여 일시적으로 단기차입 중심의 부채 구조를 나타냈으며, 향후 재무안정성 강화를 위해서는 현금창출력 유지와 차입구조 관리가 병행되어야 할 것으로 보인다.

[그림 7] 동사 연간 요약 재무상태표 분석

(단위 : 억 원, % K-GAAP 별도 기준)



자료: 동사 사업보고서(2026.03), 서울평가정보(주) 재구성

[표 3] 동사 연간 요약 재무제표

(단위 : 억 원, % K-GAAP 별도 기준)

항목	2023년	2024년	2025년
매출액	68.8	53.6	74.4
매출액증가율(%)	14.4	-22.2	38.8
영업이익	9.6	-4.1	17.4
영업이익률(%)	14.0	-7.6	23.3
순이익	7.1	-2.7	13.5
순이익률(%)	10.4	-5.0	18.1
부채총계	57.6	81.2	82.4
자본총계	88.2	73.0	66.5
총자산	145.7	154.3	148.9
유동비율(%)	578.8	123.5	109.9
부채비율(%)	65.3	111.3	123.9
자기자본비율(%)	60.5	47.3	44.7
영업현금흐름	-1.0	-4.9	3.6
투자현금흐름	-0.7	-0.6	-4.1
재무현금흐름	-10.5	8.9	-20.0
기말현금	29.2	32.6	12.1

자료: 동사 사업보고서(2026.03), 서울평가정보(주) 재구성

■ 동사 실적 전망

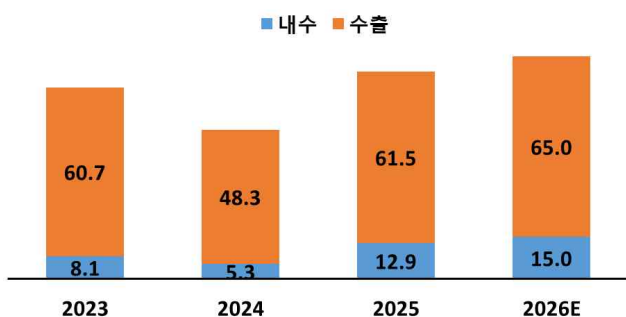
동사의 2026년 매출액은 내수 15.0억 원, 수출 65.0억 원을 합산한 80.0억 원으로 전망된다. 이는 2025년 매출액 74.4억 원 대비 약 7.6% 증가하는 수준으로, 2024년 실적 감소 이후 회복된 매출 흐름이 완만하게 이어지는 구조로 판단된다.

매출 구조는 수출 중심 흐름이 지속될 것으로 예상된다. 2025년 수출 매출은 약 61.5억 원으로 전체 매출의 약 82.6%를 차지하였으며, 2026년에도 수출 매출 비중은 약 81.3%로 높은 수준을 유지할 전망이다. 내수 매출은 2025년 12.9억 원에서 2026년 15.0억 원으로 증가할 것으로 예상되나, 절대 규모 측면에서는 해외 CRO 및 제약사 대상 프로젝트가 동사 매출의 중심축으로 유지될 가능성이 높다.

종합하면 2026년 동사의 실적은 해외 고객 프로젝트를 기반으로 안정적인 성장 흐름을 이어가는 가운데, 내수 매출 확대가 보조적인 성장 요인으로 작용할 전망이다. 다만 표지화합물 합성 사업은 고객사의 신약개발 일정, ADME 시험 착수 시점, 후보물질별 합성 난이도에 따라 매출 인식 시점이 달라질 수 있어, 해외 CRO 및 제약사 프로젝트의 지속성과 임상용 표지화합물 수요의 매출 연결 여부를 지속적으로 확인할 필요가 있다.

[그림 8] 동사 연간 실적 전망

(단위 : 억 원, % K-GAAP 별도 기준)



제품		2023	2024	2025	2026E
방사성 동위원소 표지 화합물 합성	내수	8.1	5.3	12.9	15.0
	수출	60.7	48.3	61.5	65.0
합계		68.8	53.6	74.4	80.0

자료: 동사 사업보고서(2026.03), 서울평가정보(주) 재구성

## V. 주요 변동사항 및 향후 전망

### 임상용 표지화합물 수요 확대와 CRO 협업 기반의 사업기회 지속 전망

동사는 비임상 연구용 표지화합물 합성을 기반으로 사업을 전개해 왔으며, Human ADME 연구 수요 확대에 따라 임상용 표지화합물 합성 대응력이 점차 중요해지고 있다. 동사의 매출은 제약사의 직접 의뢰와 CRO를 통한 의뢰가 병존하는 구조이며, 수요가 신약개발 프로젝트의 ADME 시험 시점에 발생한다는 특성을 보유하고 있다. 향후 실적은 해외 CRO 및 제약사 프로젝트의 지속성, 임상용 합성 수요의 실제 매출 연결 여부, 원재료 조달 안정성 및 품질 대응 역량에 따라 달라질 것으로 판단된다.

#### ■ 임상용 표지화합물 수요 확대에 따른 사업기회

동사는 기존 비임상 연구용 방사성동위원소 표지화합물 합성을 기반으로 사람 대상 Human ADME 연구용 표지화합물 합성 수요에 대응하고 있다. 신약개발 과정에서 동물시험 결과와 사람 대상 시험 결과의 차이를 조기에 확인하려는 요구가 확대되면서 임상용 표지화합물의 활용 필요성이 높아지고 있으며, 임상용 제품은 비임상용 대비 품질관리, 문서화, 안정성 자료 요구 수준이 높다. 이에 따라 동사의 cGMP 합성 대응력과 분석 및 품질자료 제공 역량은 향후 사업 확대의 주요 기반으로 작용할 가능성이 있다.

#### ■ 판매경로 다변화와 CRO 협업 기반의 고객 확보

동사의 판매경로는 제약사가 직접 표지화합물 합성을 의뢰하는 방식과 ADME 시험을 수행하는 CRO가 동사에 합성을 의뢰하는 방식으로 구분된다. 표지화합물 합성 수요는 상시 반복적으로 발생하기보다 후보물질별 개발 일정에 따라 특정 시점에 발생하므로, 일반적인 방문 영업보다 기술 검토, 견적 대응, 기존 고객 신뢰, ADME 관련 세미나 및 박람회 참석을 통한 인지도 제고가 중요하다. 특히 종합 CRO와의 협업관계는 제약사 직접 의뢰 외의 고객 접점을 확보하는 경로로 작용할 수 있어, 향후 CRO 네트워크 확대 여부가 고객 기반 강화의 핵심 요인으로 판단된다.

#### ■ 원재료 수급 리스크와 대응 방향

동사의 방사성동위원소 표지화합물 합성에는  $^{14}\text{C}$  등 원재료의 안정적인 확보가 중요하다. 방사성동위원소는 공급처가 제한적이고 국가 간 물류, 금융제재, 수출입 규제의 영향을 받을 수 있어 원재료 수급 환경 변화는 프로젝트 일정과 원가 구조에 영향을 줄 수 있다. 다만 동사는 폐기물에서  $^{14}\text{C}$ 를 추출해 재사용할 수 있는 정제 기술을 확보하고 있어 일정 부분 대응 여지를 보유한 것으로 판단되며, 향후  $^{14}\text{C}$  조달 안정성, 대체 조달처 확보, 재사용 정제기술의 활용도, 환율 및 물류비 변동이 수익성 관리의 주요 관찰 포인트로 보인다.

#### ■ 수출 중심 매출 기반과 향후 전망

동사의 매출은 수출 중심 구조를 유지하고 있으며, 해외 CRO 및 제약사와의 프로젝트가 매출의 중심축으로 작용하고 있다. 향후에도 해외 고객 기반을 중심으로 안정적인 매출 흐름을 이어갈 가능성이 있으나, 고객별 합성 프로젝트의 착수와 완료 시점에 따라 단기 실적 변동성은 존재한다. 종합하면 동사는  $^{14}\text{C}$  표지화합물 합성 기술과 cGMP 대응 기반을 바탕으로 신약개발 및 CRO 시장의 수요 확대에 대응할 수 있는 사업 기반을 보유하고 있으며, 임상용 합성 수주 확대, CRO 협업관계 강화, 해외 고객 반복 거래, 원재료 조달 안정성, 현금흐름 개선 여부가 향후 성장성과 안정성을 판단하는 핵심 관찰 포인트로 판단된다.

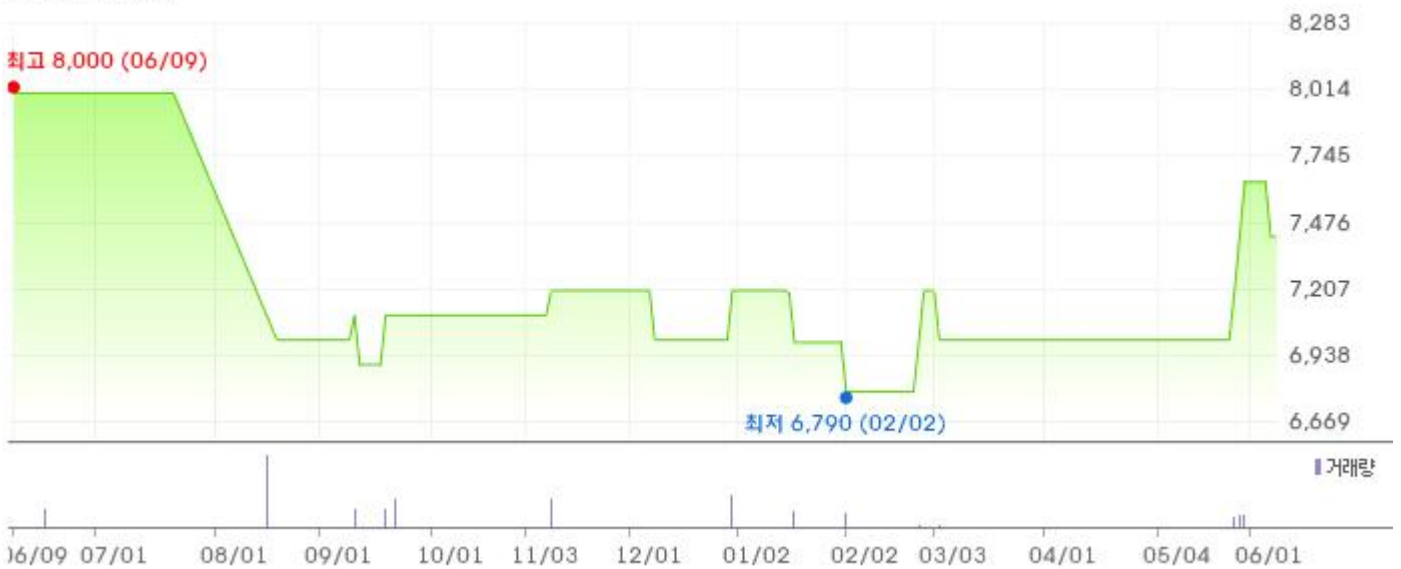
## 큐라캠(456190)

### 증권사 투자의견

작성기관	투자의견	목표주가	작성일
N/A	-	-	-

### 시장정보(주가 및 거래량)

한국거래소(KRX)



자료: 네이버증권(2026.06.09)

### 최근 3개월간 한국거래소 시장경보제도 지정여부

#### 시장경보제도란?

한국거래소 시장감시위원회는 투기적이거나 불공정거래 개연성이 있는 종목 또는 주가가 비정상적으로 급등한 종목에 대해 투자자주의 환기 등을 통해 불공정거래를 사전에 예방하기 위한 제도를 시행하고 있습니다.

시장경보제도는 「투자주의종목 투자경고종목 투자위험종목」의 단계를 거쳐 이루어지게 됩니다.

※관련근거: 시장감시규정 제5조의2, 제5조의3 및 시장감시규정 시행세칙 제3조~제3조의7

기업명	투자주의종목	투자경고종목	투자위험종목
큐라캠	X	X	X