

2026-07-24



제약/바이오

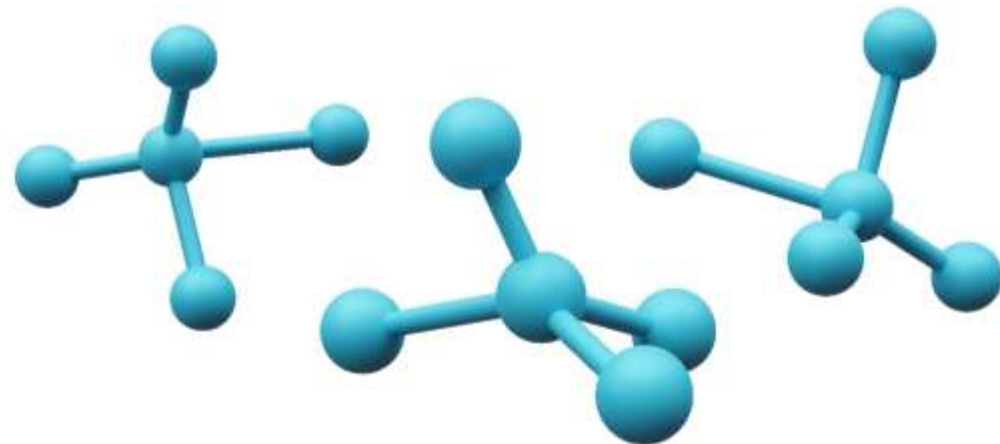
산업 현황 점검: 펀터멘탈 이상 無

SK증권 제약/바이오. 이선경

Contents



1. 특허 절벽에 따른 M&A 수요 지속
2. 회복 사이클에 진입한 IPO
3. FDA 불안정한 리더십 속 승인 가속
4. 호재는 미반영, 약재에는 민감한 국내 시장
5. 국내 기업 주요 일정
6. 주요 학회 일정

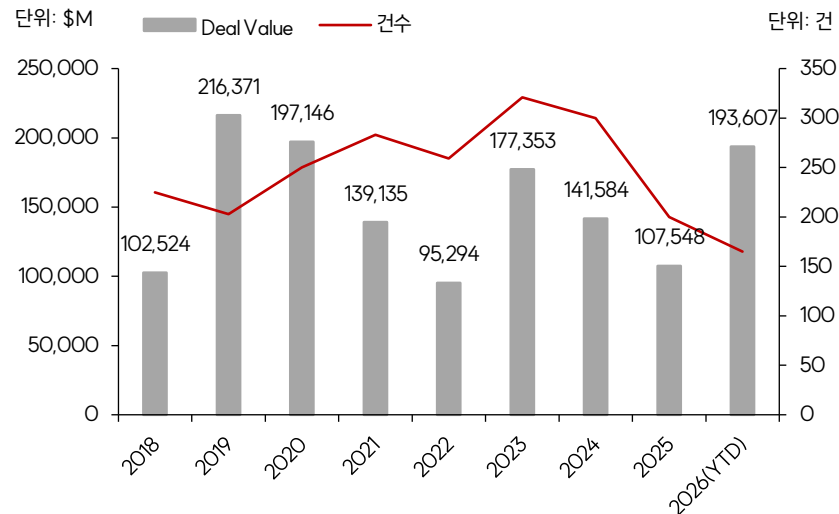


1. 특허 절벽에 따른 M&A 수요 지속



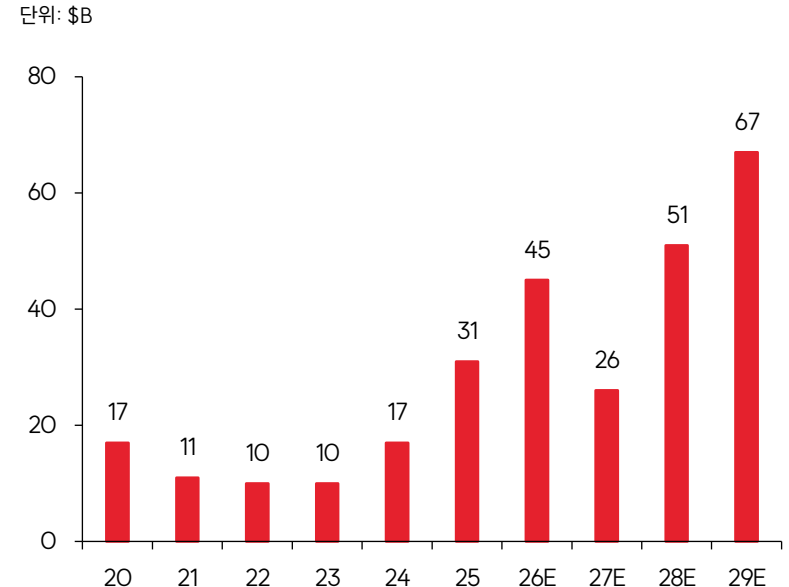
- 통상적으로 바이오텍의 가장 성공적인 Exit 경로로 간주되는 글로벌 M&A는 섹터 지수의 상승을 견인, 이는 IPO 보다 더 높은 가치로 Exit이 이루어 질 수 있기에 M&A > Follow-on > IPO > VC 로 이어지는 투자심리 회복 사이클에 핵심
- 특허 만료 약물의 증가 및 IRA 약가 인하 등을 고려했을 때 글로벌 제약사들의 매출 공백을 채우기 위한 M&A 수요는 증가할 수밖에 없는데 한 개의 블록버스터 약물이 빅파마의 순위와 운명을 뒤바꿀 만큼 혁신 의약품 개발에 대한 니즈가 높기 때문
- 이러한 상황을 반영 25년은 프리미엄 인수 건수가 지난 5년간 최대치를 기록, 26년 상반기 기준 견조한 흐름을 지속
특히 딜 건수는 감소하는 추세지만 매출 공백을 채우기 위한 전략으로 상업화/후기 파이프라인 기업 인수가 집중됨에 따라 20년 이후 최대 규모 달성

글로벌 M&A 현황



자료 : 시장자료, SK증권

특허 만료에 따른 연도별 매출 공백



자료 : Atlas Venture, SK증권

1. 특허 절벽에 따른 M&A 수요 지속

연도별 프리미엄 M&A 현황(\$50M 이상 거래 기준)

구분	2020	2021	2022	2023	2024	2025	2026(YTD)
프리미엄 M&A 건수	17	16	26	29	18	32	18
평균 프리미엄	87.2%	66.1%	94.3%	73.6%	89.1%	70%	43%

2026 프리미엄 M&A 현황

일자	인수기업	피인수 기업	거래 규모(\$M)	프리미엄	주요 파이프라인
7/16	Eli Lilly	AtaiBeckley	2,800	26%	BPL-003(비강분무제, 치료저항성우울증(TRD), 임상 3상 , BTD)
7/06	Vertex	Crinetics Pharmaceuticals	10,000	102%	PALSONIFY(paltusotine, 경구 말단비대증 치료제, 상업화) Atumelnant(ACTH 수용체 길항제, 선천성부신과다형성증(CAH)·쿠싱증후군, 임상 3상)
6/22	AbbVie	Apogee Therapeutics	10,900	49%	Zumilokibart(APG777, 장기지속형 IL-13 항체, 아토피피부염 임상 3상 진입 예정)
6/09	GSK	Nuvalent	10,600	40%	Zidesamtinib(NVL-520, ROS1 억제제, NSCLC, PDUFA 9/18) >7/22 FDA 승인 Neladalkib(NVL-655, ALK 억제제, NSCLC, PDUFA 11/27)
5/07	Angelini Pharma	Catalyst Pharmaceuticals	4,100	3%	Firdapse(amifampridine, LEMS 치료제) / Agamree(vamorolone, 뒤센근이영양증) Fycompa(perampanel, 뇌전증) 상업화
5/01	Archimed	Esperion Therapeutics	1,100	58%	Nexletol/Nexlizet(bempedoic acid 계열, 경구 비스타틴 콜레스테롤, 상업화)
4/29	Chiesi Group	Kalvista Pharmaceuticals	1,900	40%	Ekterly(sebetralstat, 세계 최초 경구 유전성혈관부종(HAE) 치료제, 상업화)
4/26	Sun Pharma	Organon	11,750	24%	여성건강 브랜드 포트폴리오 + 바이오시밀러 사업(Hadlima, Renflexis 등) 상업화
4/06	Neurocrine Biosciences	Soleno Therapeutics	2,900	34%	VYKAT XR(diazoxide choline, 프라더윌리증후군 과식증, 상업화)
3/31	Biogen	Apellis Pharmaceuticals	5,600	140%	SYFOVRE(pegcetacoplan, 노인성황반변성 지도모양위축(GA), 상업화) EMPAVELI(pegcetacoplan, PNH·C3G·IC-MPGN 등 보체매개 신질환, 상업화)
3/31	Eli Lilly	Centessa Pharmaceuticals	6,300	38%	Cleminorexton(ORX750, 경구 OX2R, 기면증(NT1/NT2)·특발성과다수면(IH), 임상2상)
3/25	Merck & Co.	Terns Pharmaceuticals	6,700	6%	TERN-701(경구 알로스테릭 BCR::ABL1 억제제, 만성골수성백혈병(CML), 임상1/2상 , BTD)
3/6	Servier	Day One Biopharmaceuticals	2,500	68%	Ojemda(BRAF 변이 저해제, 소아 신경교종, 상업화)
2/23	Gluead Sciences	Arcellx	7,800	79%	anitocabtagene autoleucel(anito-cel, BCMA CAR-T 치료제, 다발성골수종, BLA)
1/20	GSK	Rapt Therapeutics	2,200	65%	ozureprubart(IgE Inhibitor, 임상 2b상)
1/07	Eli Lilly	Ventyx Biosciences	1,200	2%	VTX3232(NLRP3 inhibitor, 파킨슨 임상 2상) VTX2735(NLRP3 inhibitor, 재발성 심낭염 임상 2상) 등

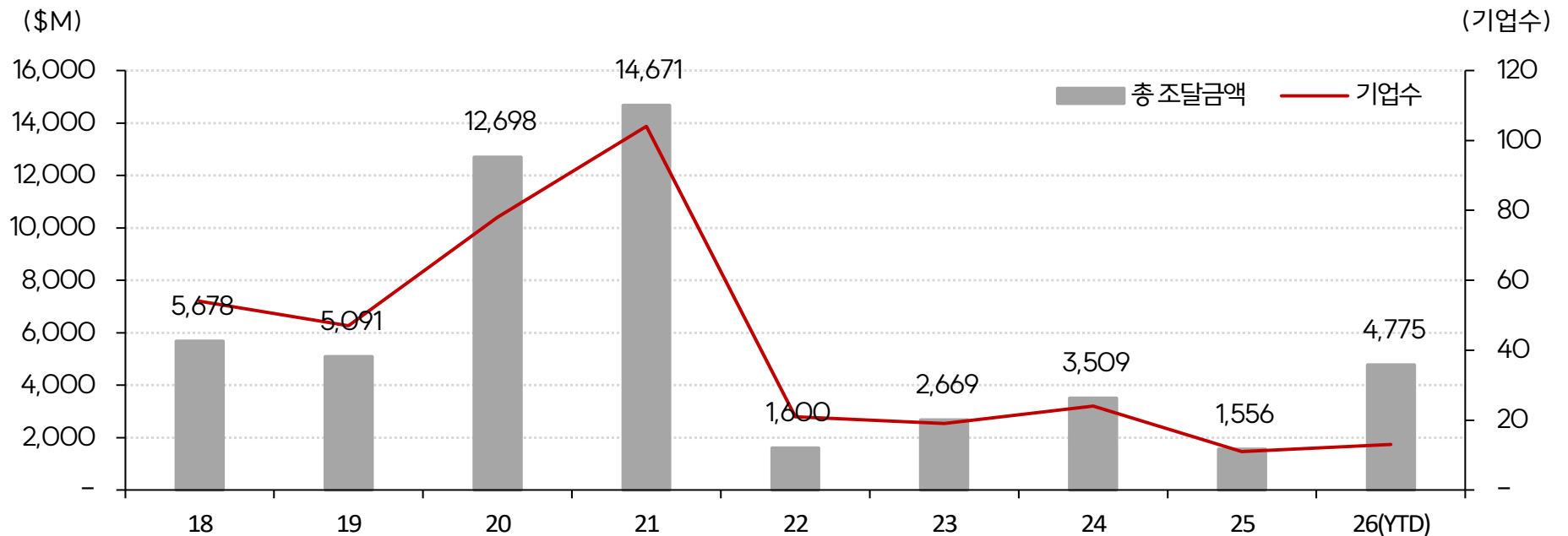
자료: biopharmadive, 시장자료, SK증권

2. 회복 사이클에 진입한 IPO



- IPO는 제약/바이오 산업 성장의 핵심 동력이자 투자심리 회복에 중요한 지표, 신생기업들에게 신약개발에 필요한 자금을 제공하고 벤처 투자자들에게 투자 수익을 얻을 수 있는 기회를 제공하며 이를 통해 확보한 수익은 다시 비상장 벤처 기업들에게 재투자할 수 있는 기회로 작용
- 25년 제약/바이오 미국 IPO 건수는 11건, IPO 기업들의 총 조달금액은 24년 대비 56% 감소하는 등 10년 만에 최저치를 기록
- 26년 7월 20일 기준 미국 IPO 건수는 13건, IPO 기업들의 총 조달금액은 48억 달러 규모를 기록하며 21년 이후 침체기를 겪었던 IPO 다시 활성화 되는 중
- 최근 상장된 기업, 임상 2상 이상 단계 기업들로 단기간 내 임상 결과 발표 예정 혹은 이미 긍정적인 후기 임상 결과를 보유한 기업들로 집중

연도별 바이오텍 IPO 조달 규모 및 건수



2. 회복 사이클에 진입한 IPO



연도별 조달금액 규모별 IPO 현황

조달금액 규모	2018	2019	2020	2021	2022	2023	2024	2025	2026(YTD)
\$99M 이하	27	30	23	38	14	10	8	4	
\$100M ~ \$149M	20	7	10	23	2	1	5	2	
\$150M ~ \$199M	2	7	15	20	4	2	4	2	1
\$200M ~ \$249M	3	0	18	9	1	1	2	0	1
\$250M 이상	2	3	13	14	1	5	5	3	11

연도별 개발 단계별 IPO 현황

개발 단계	2018	2019	2020	2021	2022	2023	2024	2025	2026(YTD)
비임상	8	13	24	30	7	3	3	0	
임상 1상	15	12	28	34	7	5	7	1	1
임상 2상	22	11	19	24	5	4	11	6	8
임상 3상	6	9	4	11	2	6	3	3	4
Marketed	2	1	4	4	1	1	0	1	

자료: biopharmadive, SK증권

2. 회복 사이클에 진입한 IPO



2026 미국 증권 거래소 IPO 현황 (주가 변동률 7/22 기준)

IPO Date	기업명	티커	공모금액 (\$M)	공모가(\$)	현재가(\$)	주가 변동률(%)	현재 시가총액(\$M)
6/17	Kardigan	KARD	400.0	16	22.39	40.0%	1,999.9
6/10	Parabilis Medicines	PBLS	770.5	20	30.51	53.0%	3,553.5
5/08	Odyssey Therapeutics	ODTX	279.0	18	18.58	3.0%	892.5
5/01	Hemab Therapeutics	SPTX	346.7	18	22.03	22.0%	1,179.0
5/01	Seaport Therapeutics	COAG	254.9	18	47.06	161.0%	2,198.0
4/30	Avalyn Pharma	AVLN	300.0	18	29.24	62.0%	1,309.4
4/17	Kailera Therapeutics	KLRA	718.8	16	17.33	8.0%	2,233.1
2/27	Generate Biomedicines	GENB	400.0	16	13.78	-14.0%	1,769.1
2/06	Agomab Therapeutics	AGMB	200.0	16	12.43	-22.0%	612.2
2/05	Eikon Therapeutics	SGP	381.2	16	20.53	28.0%	686.4
2/05	SpyGlass Pharma	EIKN	150.0	18	9.62	-47.0%	522.2
2/03	VeraDermics	MANE	256.3	17	114.15	571.0%	4,793.7
1/09	Aktis Oncology	AKTS	317.7	18	24.09	34.0%	1,287.6

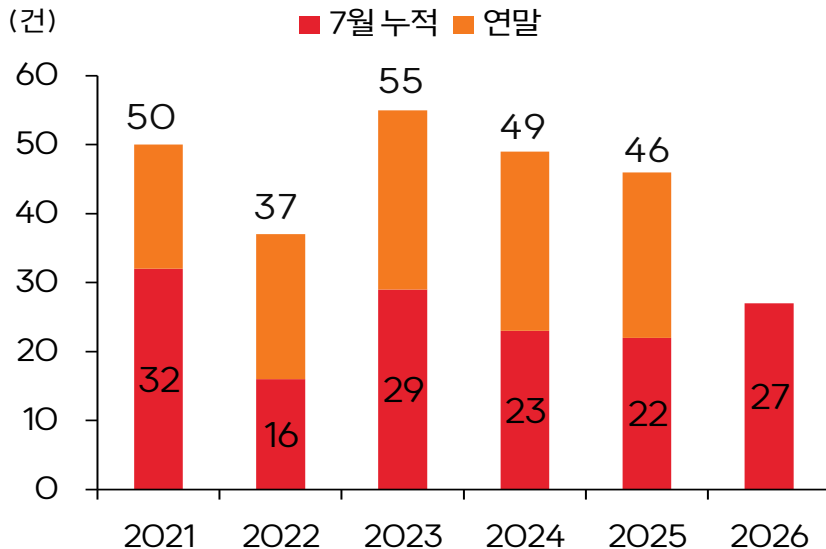
자료: biopharmadive, SK증권

3. FDA 불안정한 리더십 속 승인 가속



- FDA 신약의 시판허가는 글로벌 혁신 신약의 성공은 매출 성장과 영업이익 확보에 있어 매우 중요한 요소 이에 따라 정량적인 건수도 중요하지만 자가면역/항암 등 시장 확장성이 좋은 블록버스터급 혁신 신약, 현재까지 승인된 적이 없는 질환에서의 신약 등 정성적 측면에서 신약 건수의 증가가 중요
- 5월 12일, Marty Makary FDA 국장의 갑작스러운 사임으로 주요 직책 3개가 대행 체제로 전환된 상황에서 CBER 국장 대행인 Vijay Kumar의 사임 소문까지 더해지며 FDA 인사 불확실성에 따른 리스크 요인이 부각되고 있는 상황, 다만, 리더십 공백에 따른 불확실성이 확대되고 있음에도 불구하고 7월 기준 누적 신약 승인 건수는 24년과 25년 대비 증가, 승인 거절 건수 또한 25년 상반기 기준 6건 > 26년 상반기 8건으로 증가하는 등 리더십 부재에 따른 영향은 크지 않음
- 신약 바이오 심사 기간을 10~12개월에서 1~2개월로 대폭 단축하는 CNPV 프로그램에서 25년 6월 이후 발급된 바우처는 21건, 현재 CRL 1건과 9건의 신약이 승인 받아 향후 CNPR를 통해 승인받는 신약의 건수는 지속적으로 증가 할 것으로 판단되며, 6월 22일 HHS에서 신약개발 가속화를 위한 "Operation TrialBlazer" 발표 등 으로 신약개발 가속화 및 FDA 승인 증가 기대되는 상황

연도별 FDA 신약 승인 현황



자료 : FDA, SK증권

CNPP 승인 현황

NO	승인일	제품	기업	적용증	비고
1	25/12/09	Augmentin XR	GSK	세균감염	항생제 생산기반 강화 목적 단종제품 재출시
2	26/02/26	Hernexeos(zongertinib)	Boehringer Ingelheim	HER2 변이 1차 진행성 NSCLC	
3	26/03/05	Tecvayli+Darzalex 병용	J&J	재발/불응성 다발성골수종	
4	26/03/19	Wegovy HD(semaglutide 고용량)	Novo Nordisk	비만	
5	26/04/01	Founday(orforglipron)	Eli Lilly	비만	2002년 이후 가장 빠른 NME 승인
6	26/04/23	Otarmeni(유전자치료제)	Regeneron	OTOF 유전성 난청	미국 내 무상 공급
7	26/05/08	Bizengri(zenocutuzumab)	Merus	NRG1 융합 담관암	
8	26/07/01	Casgevy(exa-cel)	Vertex/CRISPR Tx	소아 겸상적혈구병·베타지중해빈혈	최초의 소아 대상 유전자 치료제
9	26/07/17	Lipfendra(enlicitide)	Merck	고콜레스테롤혈증(LDL-C)	최초의 경구용 PCSK9

자료 : FDA, SK증권

3. FDA 불안정한 리더십 속 승인 가속



2026년 규제기관 승인 주요 성과

신규 치료옵션	최초의 원발성담즙성담관염(PBC) 가려움증 치료제	20년만에 승인된 헌터 증후군 치료제 증상 개선 겨냥한 최초의 신약	최초의 비항정신성 알츠하이머 초조 증상 치료제
	3/17 GSK의 Lynavoy (IBAT 억제제, 경구용)	3/24 Denali의 Avlayah (IDS enzyme+Transport Vehicle™)	4/30 Axsome의 Auvelity (NMDA 수용체 길항제+ 비정형 항우울제 복합제, 적응증 확장)
신규 타겟	최초의 선택적 글루코코르티코이드 수용체 길항제	최초 BCL-2 억제제 가속승인	최초의 BCMA X CD3 이중항체 + CD38 병용
	3/25 Corcept의 Lifyorli (백금저항성 난소암 치료제, 경구용)	5/13 BeOne의 Beqalzi (재발성·불응성 외투세포림프종(MCL))	3/5 J&J의 Tecvayli (재발성·불응성 다발성 골수종, 가속승인> 정식 FDA 승인)
신규 모달리티	LAD-I에 대한 최초의 유전자치료제 가속 승인	최초의 PROTAC	유전성 난청에 대한 최초의 유전자 치료제 가속 승인
	3/27 Rocket의 Kresladi (렌티바이러스 벡터 기반 환자의 HSC에 ITGB2 유전자 도입)	3/25 Pfizer·Arvinas의 VEPPANU (ER+/HER2-, ESR1 변이 유방암)	4/23 Regeneron의 Otarmeni (아데노바이러스 벡터 기반 OTOF 유전자 치료제)

3. FDA 불안정한 리더십 속 승인 가속



7~8월 FDA 승인 기대 주요 파이프라인 현황				
PDUFA	기업명	약물	적응증	비고
7/24	Otsuka	Centanafadine(저분자화합물)	ADHD	최초의 norepinephrine, dopamine, serotonin reuptake inhibitor (NDSRI)
8/05	Moderna	mRNA-1010(mRNA 백신)	독감 백신	26년 6월 18일 FDA 자문위 패널 만장일치(9:0)로 50~64세 성인에서 접종 위험 대비 이점이 높다고 결론
8/22	Capricor	Deramioce(동종 세포치료제)	DMD(뒤센근이영증)	FDA 승인시 PRV(Priority Review Voucher) 획득 가능
8/23	Ultragenyx	DTX401(pariglasgene brecaparvovec, AAV8 유전자치료제)	GSDIa	승인 시 GSDIa의 근본적인 최초의 치료제 6년 추적 관찰한 52명 환자 데이터 기반 승인 신청
8/24	Biogen	Leqembi IQLIK(lecanemab-irmb, SC)	초기 알츠하이머병 (자가 투여용)	26년 5월 FDA가 추가 자료(Major Amendment)요청 PDUFA가 3개월 연장되어 8월 24일로 변경
8/27	Gilead	Bictegravir + lenacapavir(복합제)	HIV	HIV 치료제 중 가장 작은 단일 정제 요법
9/30	Takeda	Oveporexton(Oral OX2R Agonist)	1형 기면증	26년 6월 15일 임상 3상 결과 추가 발표 ADHD, 2형 기면증 등 수면장애 치료 등 적응증 확장 가능성 확인

자료 : 시장자료, SK증권

4. 호재는 미반영, 악재에는 민감한 국내 시장



- 글로벌 시장을 타겟하고 있는 제약/바이오 산업의 현황은 현재까지 견조하나, 대외 환경의 불확실성과 국내 개별 기업 이슈에 따른 리스크 부각으로 밸류에이션은 25년 하반기 수준으로 되돌아온 상태
- 상반기 다수의 기술이전과 국내 제약산업의 역사에 남을 글로벌 M&A 성공 등 의미있는 성과는 반영되지 못한 반면 개별 기업들의 악재에는 즉각적으로 반영하며 섹터 전반에 따른 리스크로 확대, 특히 독심자는 미국 현지에 자회사를 설립해 빅파마에게 지분 100%를 매각하는 국내 최초의 사례로 매각 이후 로열티 및 위탁생산 계약을 통해 지속적인 현금 흐름을 확보할 수 있는 새로운 Exit 모델이라는 점에서 의미가 크지만 이에 대한 밸류에이션은 전혀 반영되지 못하고 있는 실정
- 글로벌 바이오 산업 현황 및 국내 바이오 기업의 성과를 고려, 그간 섹터 전반에 걸쳐 할인 되었던 호재가 뒤늦게 반영되며 재평가로 이어질 가능성이 크다고 판단

상반기 국내 기업 주요 성과			
구분	국내기업	일자	주요 내용
M&A	독심자 미국 자회사 큐레보	5/27	Eli Lilly, 큐레보 발행주식 전량 인수 최대 15억 달러 규모, 독심자 선급금 약 3천억원
기술이전	알테오젠	1/20	GSK 자회사 테사로 기술이전 선급금 2천만 달러, 딜 규모 2억 8,500만 달러
	큐라클	5/9	Memento Medicines 기술이전 5억 3900만 달러 규모
	아리바이오	5/9	중국 Fosun Pharma 기술이전 약 47억 달러 규모
	한미약품	6/1	Eli Lilly 기술이전 선급금 7,500만 달러, 12억 6천만 달러 규모
	오스코텍	6/1	Agios 기술이전 선급금 2,500만 달러, 6억 6,500만 달러 규모
권리	알테오젠		할로자임 소송 리스크 해소
연구 결과 발표	AACR : 오름테라퓨틱, 와이바이오로직스, 리가켄바이오 등 긍정적 비임상 결과 2/11 에이프릴바이오: 파트너사 에보문 아토피 2a상 긍정적인 결과 5/21 한올바이오파마: 파트너사 이뮤노반트 D2T RA 초기 임상 긍정적인 결과		

자료 : 시장자료, SK증권

상반기 국내 기업 주요 악재		
구분	국내기업	주요 내용
임상 실패	한올바이오파마	TED 임상 3상 실패
	에이비엘바이오	담도암 글로벌 2/3상 실패
	코오롱티슈진	골관절염 임상 3상 실패
CLR	HLB	3번째 CRL 수령
이슈	알테오젠	MSD 기술이전 로열티율
	에이비엘바이오	파트너사인 사노피의 우선순위 변경
	삼천당제약	계약 불확실성, 불성실 공시에 따른 신뢰도 하락
	휴온스/휴온스글로벌	휴온스랩 합병 관련

자료 : 시장자료, SK증권

5. 국내 기업 주요 일정 (1)



기업명	파이프라인	적응증	주요일정	비고
코오롱 티슈진	인보사	골관절염	10월 첫번째 임상 3상 Sub-Group 분석 결과 및 두번째 임상 3상 결과 발표	7/21 첫번째 임상 3상 결과 발표 > 통계적 유의성 미충족
HLB	리라푸그라티닙(FGFR2)	담관암	FDA PDUFA 9월 27일	7/10 리보라세닙 FDA 3번째 CRL
유한양행 (2Q실적발표 7/30)	YH35324/GI-301 (IgE Trap)	알러지	임상 2상 진입, 글로벌 기술이전 기대감 존재	원개발사: 지아이이노베이션
	Lazertinib (mEGFR TKI)	비소세포폐암	Amivantamab 병용 mOS 결과 발표 기대 9월 WCLC 또는 10월 ESMO 발표 기대	파트너사: 안센 원개발사: 오스코텍
에이비엘바이오	플랫폼		알츠하이머 항체 치료제+BBB 플랫폼 기술이전 발표 기대	
	ABLO01 (DLL4 x VEGF)	담도암	4/27 PFS, OS, 안전성 결과 발표 완료, FDA 미팅 후 연말 BLA 제출 예정	파트너사: 컴패스
펩트론	플랫폼	비만	일라이 릴리 기술 평가 계약 연장 (기존 14개월(25/12) > 최대 24개월(26/10/07))	
한미약품 (2Q실적발표 7/28)	HM1732 (LA-UCN2)	비만	2H26 임상 1상 결과 발표 기대 > 글로벌 기술이전 기대	
	Efinopegdutide (GLP/GCG)	MASH	26년 임상 2상 결과 발표 기대	파트너사: MSD
	Efpeglenatide(GLP)	비만	26년 국내 허가 승인 기대, 64주 전체 데이터 발표 기대	
리가캠바이오	LCB14 (HER2 ADC)	유방암	익수다 임상 1b 종료 및 결과 발표, 복성제약 유방암 임상 3상 종료	파트너사: 복성제약, 익수다
	LCB71 (ROR1 ADC)	혈액암	R-CHOP 병용 임상 1b 타라인 결과 발표 완료, 2H26 세부 데이터 발표 기대	파트너사: 시스템
	LCB84 (Trop-2 ADC)	고형암	임상 1상 종료/임상 2상 개시, 옵션행사시 \$ 200M(약 3천억원) 현금 유입 가능	파트너사: 안센
	플랫폼		플랫폼 기술이전 발표 기대	

자료 : 각사, SK증권

5. 국내 기업 주요 일정 (2)



기업명	파이프라인	적응증	주요일정	비고
보로노이	VRN11 (4세대 EGFR)	비소세포폐암	WCLC(한국, 9/12~15) 업데이트 기대	
올릭스	OLX702A (MARC 1)	MASH	1H26 임상 1상 완료, 결과 발표 기대/ 2상 개시에 따른 일라이 릴리 마일스톤 수령 기대 MACR1+ 비만/심혈관 타겟 > 릴리 우선협상권 보유로 기술이전 확대 기대	파트너사: 일라이 릴리
	OLX104C (안드로겐수용체)	탈모	1b상 24명 4주 데이터 발표 기대	
	지방 타겟 플랫폼	비만	원숭이 데이터 발표 하반기 학회 발표 예정 (타겟: ALK7)	
디앤디파마텍	DDO1(GLP/GCG)	MASH	3Q26 CSR 수령 예정, 글로벌 기술이전 기대	
	MET-O97o/224o (GLP-1)	비만	임상 1상 체중 감소 및 내약성 결과 발표 기대	파트너사: 화이자(멧세라)
한울바이오파마	IMVT-1402	자가면역질환	2H26 D2T RA 및 CLE 톱라인 결과 발표 기대	파트너사: 이뮤노반트
	HLO36	안구건조증	4Q26 임상 3상 결과 발표 기대	
오름테라퓨틱	ORM-1153 (CD123 DAC)	AML	2H 임상 1상 IND 신청 예정	
	ORM-6151 (CD33 DAC)	AML	임상 중간 발표 업데이트 기대	파트너사: BMS
에이프릴바이오	APB-A1(CD40L)	갑상선암병증(TED)	2H26 임상 1b 톱라인 발표 기대	파트너사: 룬드벡
	APB-A3(IL-18)	아토피	2a 톱라인 결과 발표 완료 > 2H26 임상 2b 진입 예정	파트너사: 에보문

자료: 각사, SK증권

5. 국내 기업 주요 일정 (3)



기업명	파이프라인	적응증	주요일정	비고
HK이노엔 (2Q실적발표 7/29)	케이캡(P-CAB)	위식도역류질환	유럽 기술이전 기대	파트너사: 세벨라
지투지바이오	플랫폼	비만/CNS	2H26 파트너사 기술 평가 결과에 따른 본계약 기대	
지아이이노베이션	GI-101/102 (CD80 x IL2)	ICI 불응 고형암	글로벌 기술이전 기대	
엠플론	AT101 (CD19 CAR-T)	혈액암	26년 국내 품목 허가 신청	
	HLX22(AC101)	위암/유방암	2H26 유방암 HER2low 임상 2상 결과 발표	파트너사: 헨리우스
일동제약	ID110521156 (GLP-1, 저분자)	비만	기술이전 기대	
셀비온	Lu-177-DGUL (PSMA)	전립선암	2H26 연내 국내 허가 기대	

자료 : 각사, SK증권

6. 주요 학회 일정



시작일	종료일	학회명 약자	영문명	국문명	장소
9/12	9/15	WCLC	World Conference on Lung Cancer	국제 폐암 컨퍼런스	한국, 서울
9/24	9/26	OMA Summit	OMA Overcoming Obesity Summit	미국 비만의학회 (추계 서밋)	미국, 메릴랜드
9/28	10/02	EASD	European Association for the Study of Diabetes	유럽 당뇨 학회	이탈리아, 밀라노
10/04	10/08	MDS	International Congress of Parkinson's Disease and Movement Disorders	국제 파킨슨 및 운동 장애 학회	한국, 서울
10/10	10/12	AAO	American Academy of Ophthalmology	미국 안과 학회	미국, 뉴올리언스
10/12	10/15	World ADC	World ADC 2026	세계 ADC 학회	미국, 샌디에고
10/17	10/20	ANA	Annual Meeting of American Neurological Association	미국 신경과학회	미국, 샌디에고
10/23	10/27	ESMO	European Society for Medical Oncology	유럽 종양 학회	스페인, 마드리드
10/27	10/29	Alzheimer Europe	Alzheimer Europe Conference	유럽 알츠하이머 학회	아일랜드, 더블린
11/04	11/08	SITC	Society for Immunotherapy of Cancer	면역항암학회	미국, 피닉스
11/04	11/07	ATA	American Thyroid Association Annual Meeting	미국 갑상선 학회	미국, 필라델피아
11/05	11/09	AASLD	American Association for the Study of Liver Diseases-The Liver Meeting	미국 간질환연구학회	미국, 덴버
11/06	11/09	AHA	American Heart Association Scientific Sessions	미국 심장 학회	미국, 시카고
11/09	11/11	BIO-Europe Fall	BIO-Europe (Fall)	추계 바이오 유럽	독일, 쾰른
11/14	11/17	Obesity Week	ObesityWeek (The Obesity Society)	미국 비만 주간	미국, 워싱턴 DC
12/04	12/08	AES	American Epilepsy Society Annual Meeting	미국 뇌전증 학회	미국, 덴버
12/16	12/19	CTAD	Clinical Trials on Alzheimer's Disease	알츠하이머 임상 학회	미국, 보스턴
12/12	12/15	ASH	American Society of Hematology Annual Meeting	미국 혈액학회	미국, 뉴올리언스

자료 : 시장자료, SK증권

Compliance Notice

작성자(이선경)는 본 조사분석자료에 게재된 내용들이 본인의 의견을 정확하게 반영하고 있으며, 외부의 부당한 압력이나 간섭없이 신의성실하게 작성되었음을 확인합니다.

본 보고서에 언급된 종목의 경우 당사 조사분석담당자는 본인의 담당종목을 보유하고 있지 않습니다.

본 보고서는 기관투자가 또는 제 3자에게 사전 제공된 사실이 없습니다.

당사는 자료공표일 현재 해당기업과 관련하여 특별한 이해 관계가 없습니다.

종목별 투자 의견은 다음과 같습니다.

투자판단 3단계(6개월기준) 15%이상 > 매수 / -15%~15% > 중립 / -15%미만 > 매도