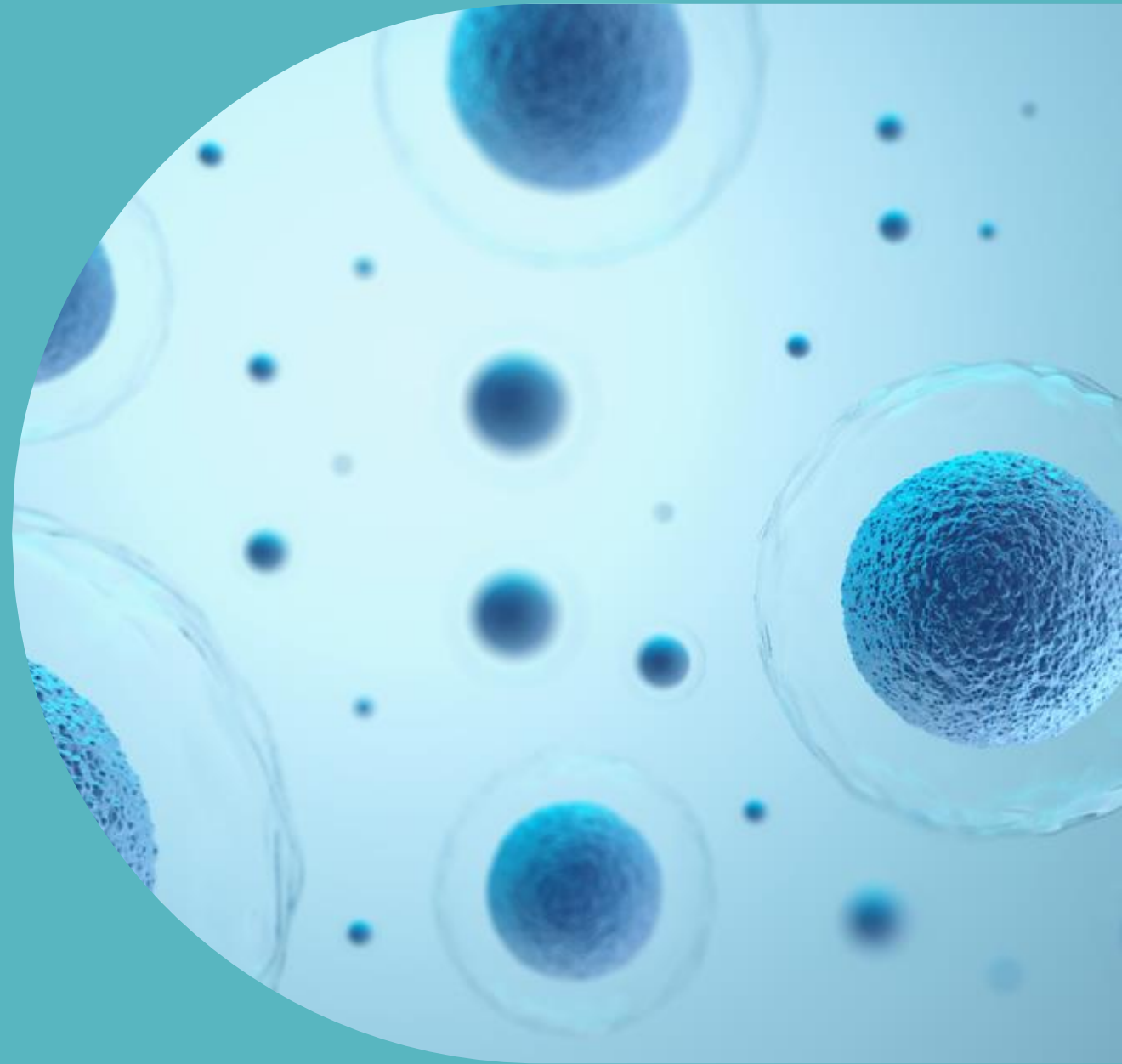


Adrixetinib(Q702) | Q901 | Telacebec(Q203) | Q301

Investor Relations 2024

Innovation for Unmet Medical Needs





Disclaimer

본 자료는 투자자에게 큐리언트(이하 “회사”)의 영업전망, 경영목표, 사업전략 등 정보제공을 목적으로 작성되었으며
이의 반출, 복사 또는 타인의 재배포는 금지됨을 알려드리는 바입니다.

본 자료에 포함된 예측정보는 과거가 아닌 미래의 사건에 관계된 사항이며 본질적으로 불확실성을 내포하고 있는 바,
회사가 통제할 수 없는 시장환경의 변동 및 위험 등의 불확실성으로 인해 회사의 실제 영업실적 결과와 일치하지 않을 수 있음을 유의하시기
바랍니다.

마지막으로 본 자료는 투자자들의 투자판단을 위한 참고자료로 작성된 것이며,
당사는 이 자료의 내용에 대하여 투자자 여러분에게 어떠한 보증을 제공하거나 책임을 부담하지 않습니다.

큐리언트 홈페이지: <http://www.quriient.com/>
큐리언트 텔레그램 채널: <https://t.me/quriient>

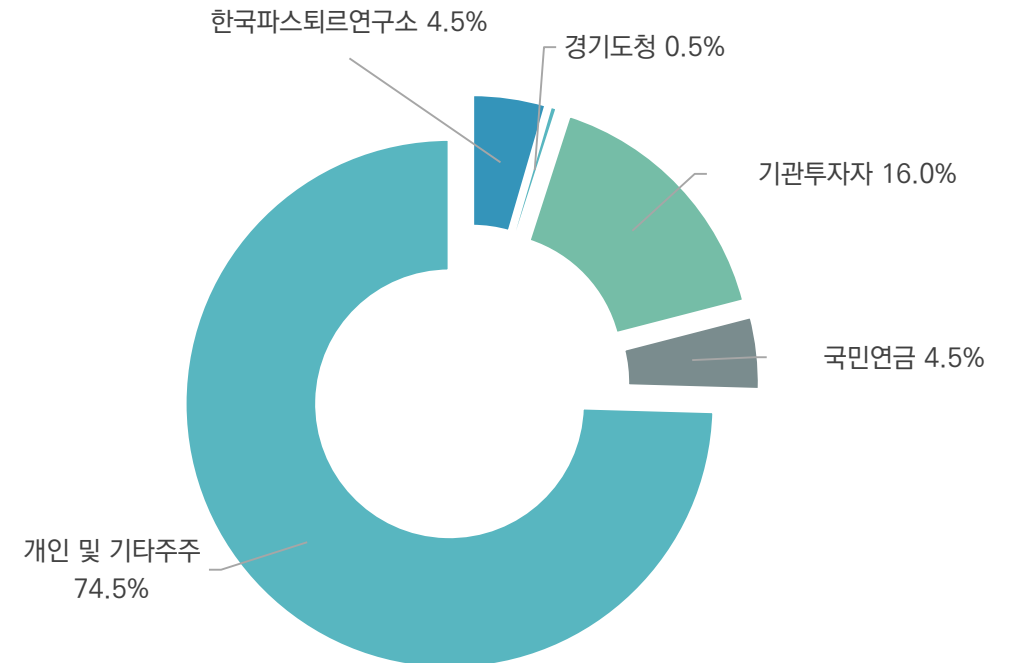
Company at a glance

회사 개요

회사명	주식회사 큐리언트	
대표이사	남 기 연	
설립일	2008년 7월 2일	
상장일	2016년 2월 26일 (코스닥 상장)	
자본금	140.8억원 (2023.12.31 기준)	
임직원수	36명 (2023.12.31 기준)	
본사주소	경기도 성남시 분당구 판교로 242, C동 8층	
사업영역	의약품 연구개발	

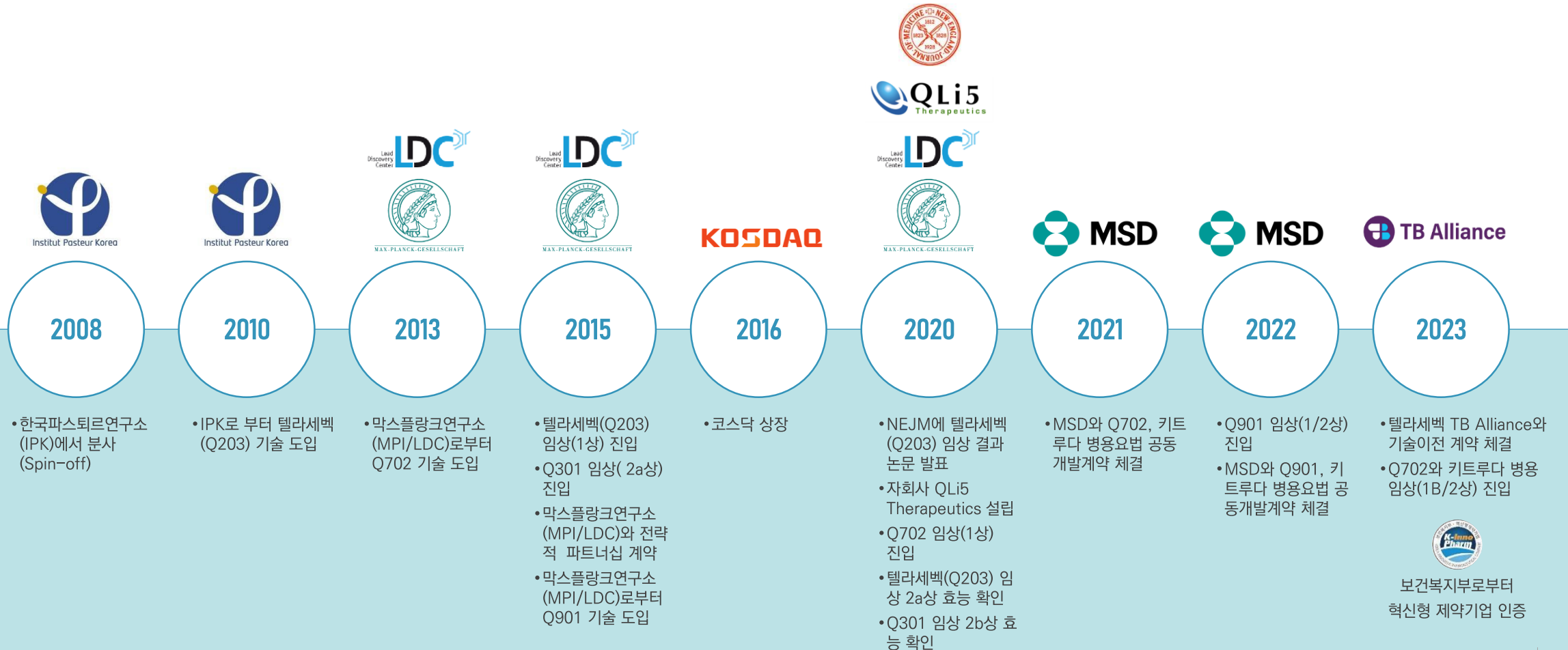
보통주	26,570,341	
2우선주	1,007,644	전환우선주 (전환가액 : 16,083원)
3우선주	101,400	전환우선주 (전환가액 : 11,949원)
4우선주	483,652	전환우선주 (전환가액 : 5,169원)
총 발행주식	28,163,037	

주주 구성 (2023년 12월 31일 기준)



Innovation for Unmet Medical Needs

Creating Value through Bringing top notch science into clinical development



재무건전성 확보

2023년 재무 상황

자본확충

312억원

- 주주우선일반공모 252억원
- 영구전환사채 35억원 (K-바이오 백신)
- 전환우선주 25억원 (경영진)

현금성자산

429억원

당기순손실

222억원

2022년 당기순손실 271억원대비 18% 감소



Cash runway ~2년 확보

법차손 리스크 해소

가치 변곡점 구간에 진입

항암 프로그램 효능 평가 결과 확인

항암프로그램 주도 Value Inflection 구간 진입



정도를 따라가는 큐리엔트
바이오텍 가치 변곡점 구간 진입

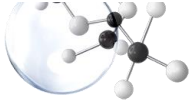
큐리엔트 파이프라인은 세계적 항암 개발트렌드와 일치



결핵치료제 수익 확보 기반으로
혁신 항암제 개발을 통한 가치 견인

2024 Pipeline

Competitive and diversified pipeline portfolio

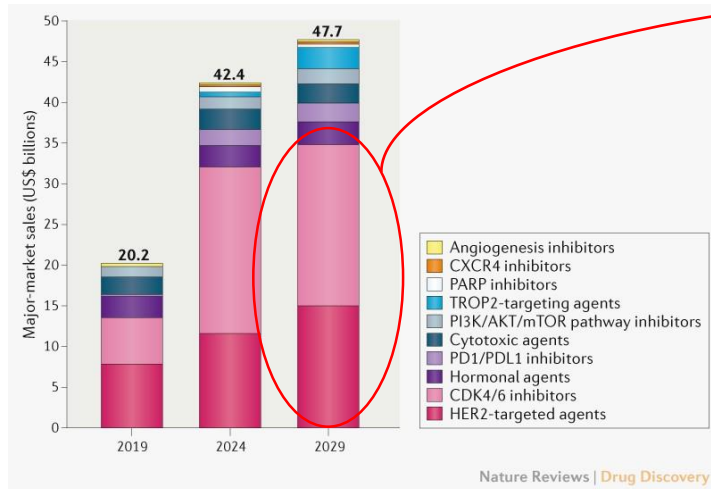


구분	Pipeline	기전	적응증	임상단계	임상국가	비고
항암	Adrixetinib (Q702)	Axl/Mer/CSF1R Triple Inhibitor	• 키트루다 병용 (진행형 고형암)	Phase 2	미국, 한국	• 임상 1상 용량 증가 시험 종료 (2023) • MSD와 공동개발
			• 희귀 혈액암	Phase 2	미국	• 미국 메이요 클리닉 공동개발
			• 급성 골수성 백혈병	Phase 2	미국	• 미국 엠디 앤더슨 암센터 공동개발
			• 췌장암, 대장암	Phase 2	미국	• 미국 노스웨스턴대학병원 공동개발
	Q901	CDK7 inhibitor	• 키트루다 병용 (진행형 고형암)	Phase 2	미국, 한국	• 임상 1상 용량 증가 시험 종료 (2023) • MSD와 공동개발
			• 유방암	Phase 2	미국, 한국	• 호르몬치료제, CDK4/6저해제 내성환자 타겟
			• 소세포성 폐암	Phase 2	미국	• 미국 국립 암연구소(NCI) 공동개발
			• 췌장암	Phase 2	미국, 한국	• 췌장암 임상효능 임상1상 최저 용량에서 확인
	QLi5	Proteasome inhibitor	• 고형암, 자가면역 질환	Preclinical	독일, 한국	• 페이로드 기반 ADC 개발
항생	Telacebec (Q203)	Cytochrome bc1 inhibitor	• 다제내성결핵, 부롤리 궤양, 한센병	Completed 2A	미국, 남아공	• 미국 FDA의 PRV 대상 프로그램 • TB얼라이언스 기술이전 완료
항염	Q301	Topical 5-LO inhibitor	• 아토피성피부염	Completed 2B	미국	• 제형 안전성 시험 완료 • FDA EOP2 미팅 및 파트너링 본격화

Q901: The Game Changer

전사조절 DNA손상복구억제 기전의 블록버스터 항암제

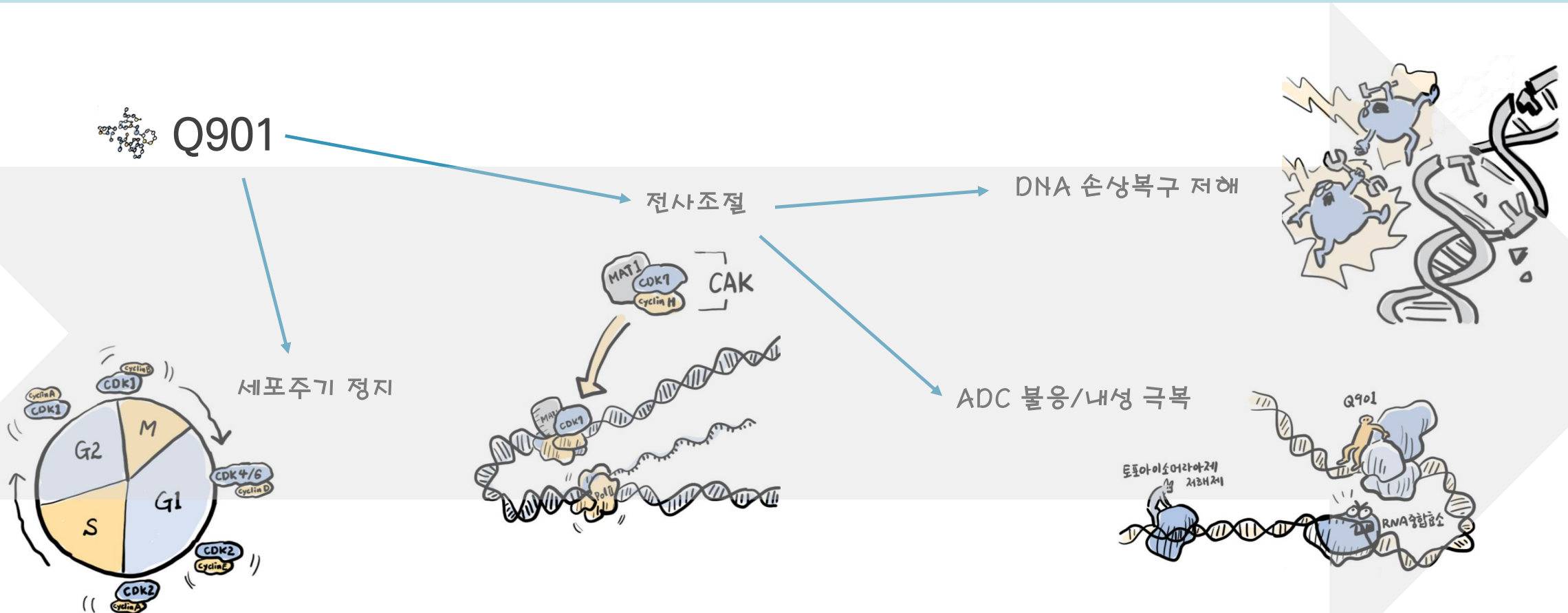
- 항암제 시장의 판도를 바꾸는 기전 검증: 2024 AACR
- 확인된 효능
- 안전성 확보



유방암에서만 40조원 이상의 시장을 타겟하는 블록버스터 항암제

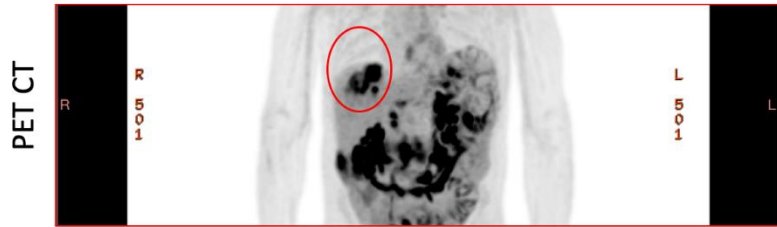
Q901 – 항암제의 판도를 바꾸는 기전

CDK7저해제는 세포주기와 RNA전사 조절을 통해서 뛰어난 항암 효능을 보임

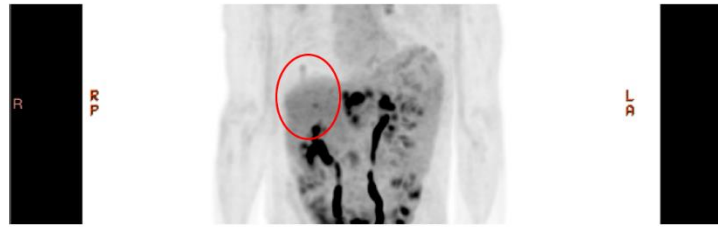


Q901 – 확인된 효능

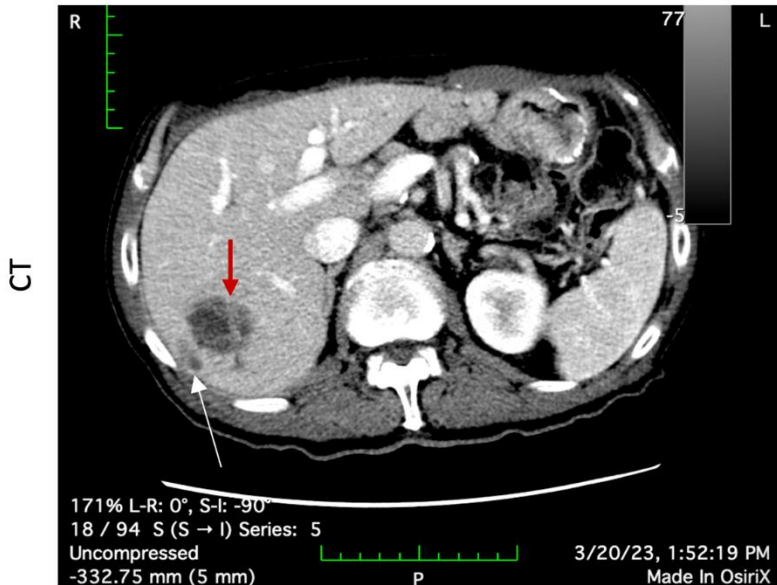
Q901은 임상에서 가장 낮은 용량에서부터 뛰어난 항암 효능을 보임



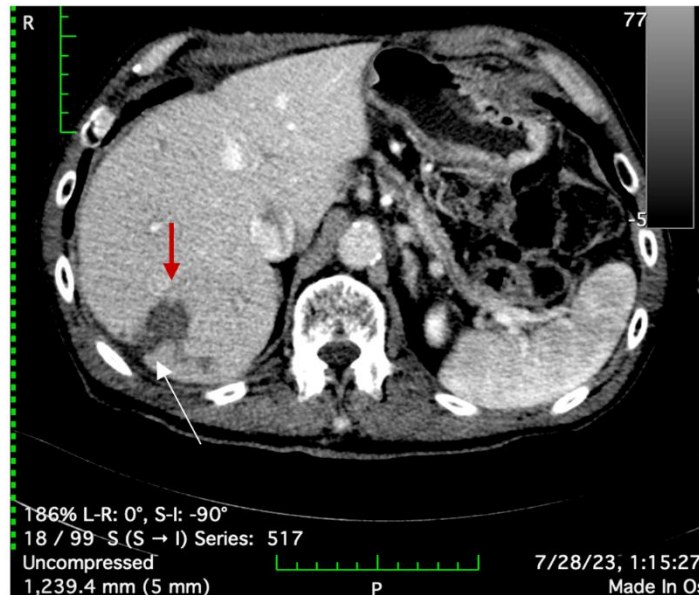
Cycle 2



Cycle 4

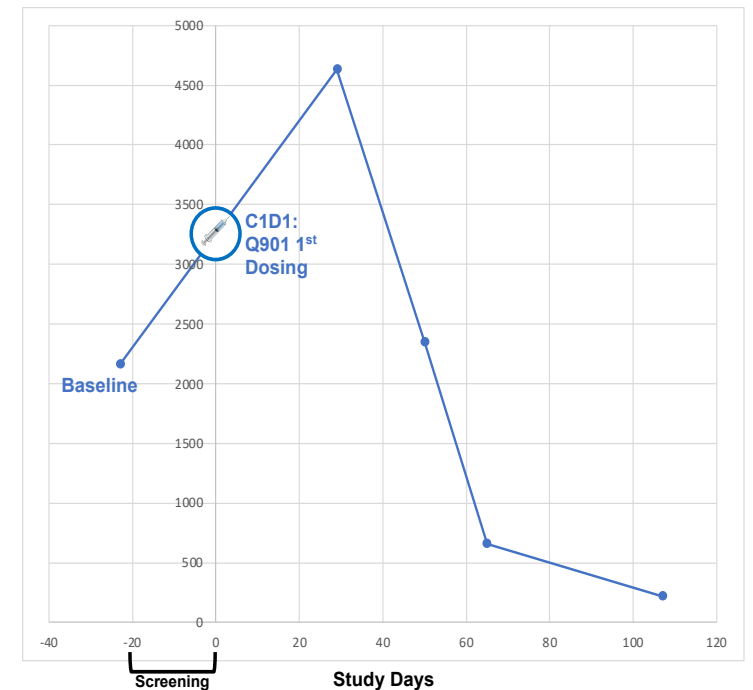


Baseline



Cycle 4

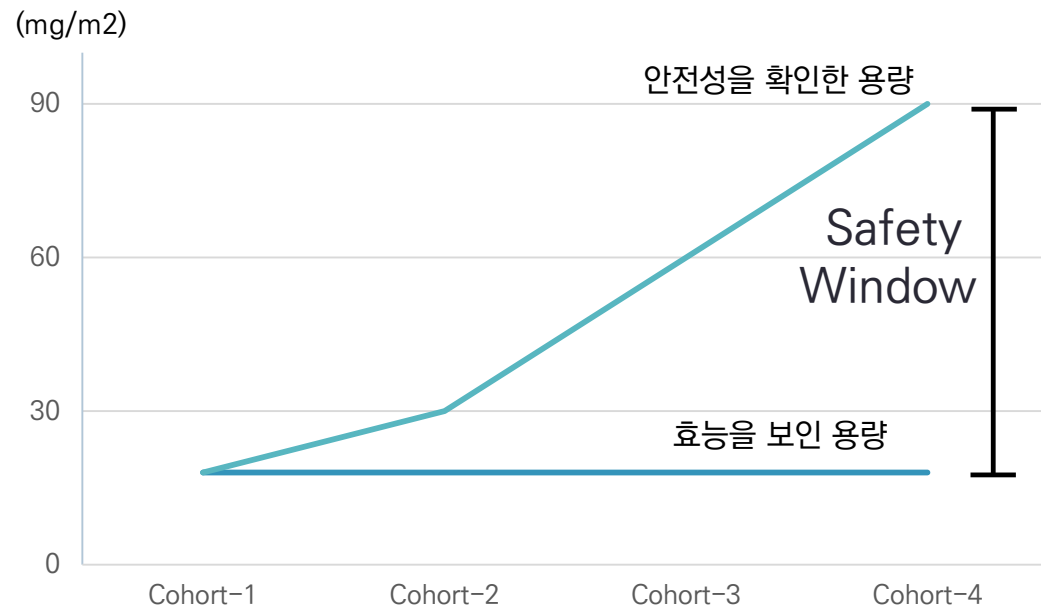
췌장암 지표 (CA19-9) 하락



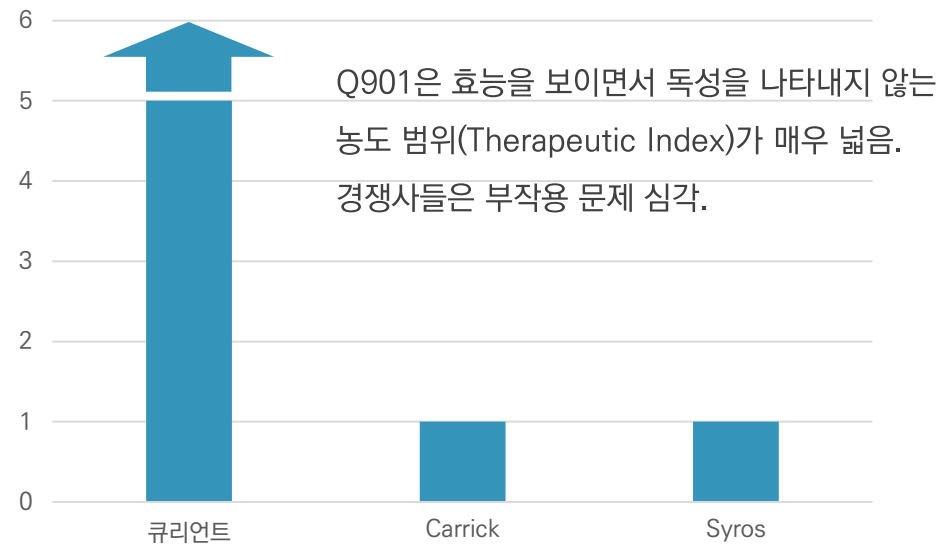
Q901 – 안전성 확보

Q901은 탁월한 선택성으로 경쟁사대비 가장 뛰어난 안전성을 가짐

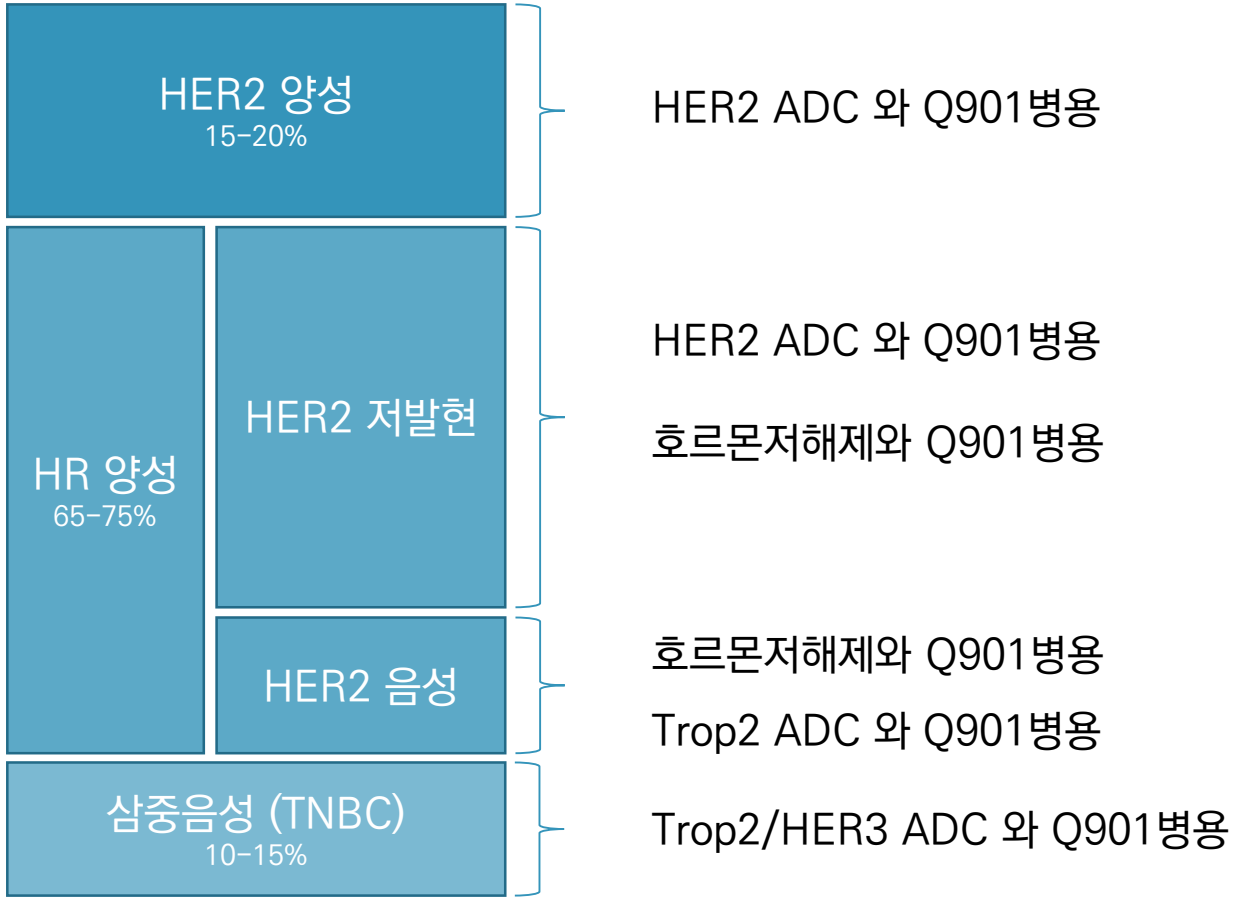
Q901 용량증가실험



Therapeutic index (치료지수)



Q901 – 유방암 항암시장 전략



ENHERTU® + Q901
trastuzumab deruxtecan

FASLODEX® + Q901
fulvestrant Injection

TRODELVY® + Q901
sacituzumab govitecan

HER3 DXd ADC + Q901

Adrixetinib (Q702): AI Biomarker driven IO therapy

혁신적인 면역항암제와 AI기반 정밀의료기술의 결합



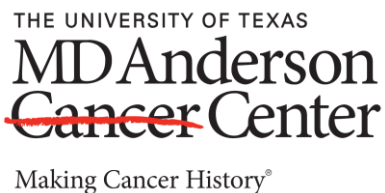
최고의 AI 정밀의료 기술과 접목
바이오마커 + Q702

- 전임상 키 면역항암제 기전들 임상에서도 확인
- 2상 진입 용량 (120mg) → 안전성 확보

→ 바이오마커 임상 확인 시 최고의 면역관문억제제 병용투여 제제로 자리매김

Adrixetinib (Q702) – 전략적 포지셔닝

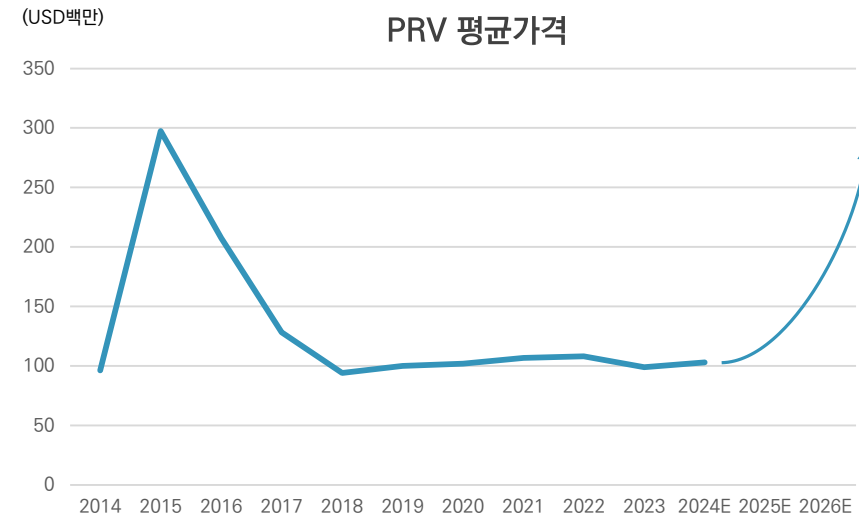
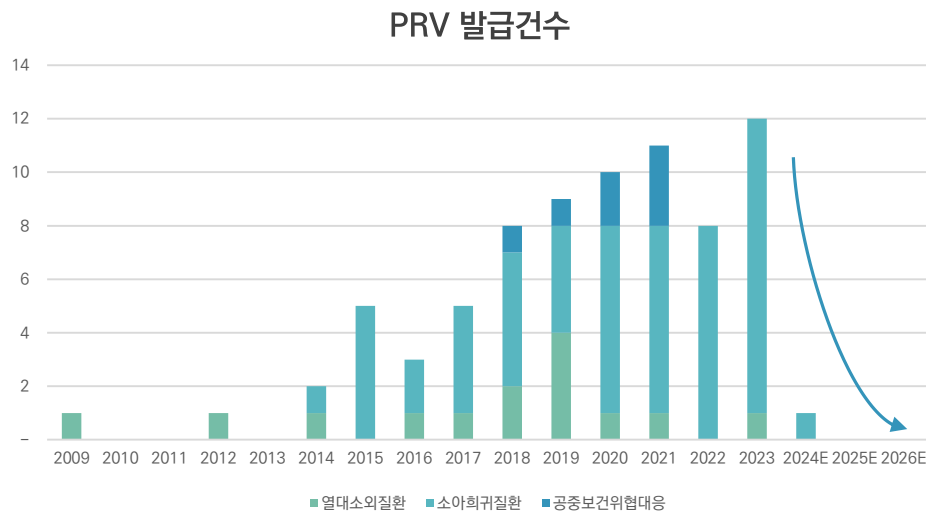
면역항암제의 성공은 바이오마커 확보와 개발 전략에 따라 결정



Telacebec (Q203): The Humanitarian Cash Cow

기술이전된 텔라세벡의 높은 경제적 가치

- 이미 기술이전한 텔라세벡은 2024년 허가임상에 진입하여 2026년에 신약허가
- FDA로부터 발급받는 PRV수취해서 매각하면 1억불이상 현금유입
- PRV는 일몰제도로 공급이 90% 급감하여 가격 2~3배 상승 예상. 이후 매년 판매로열티 수입

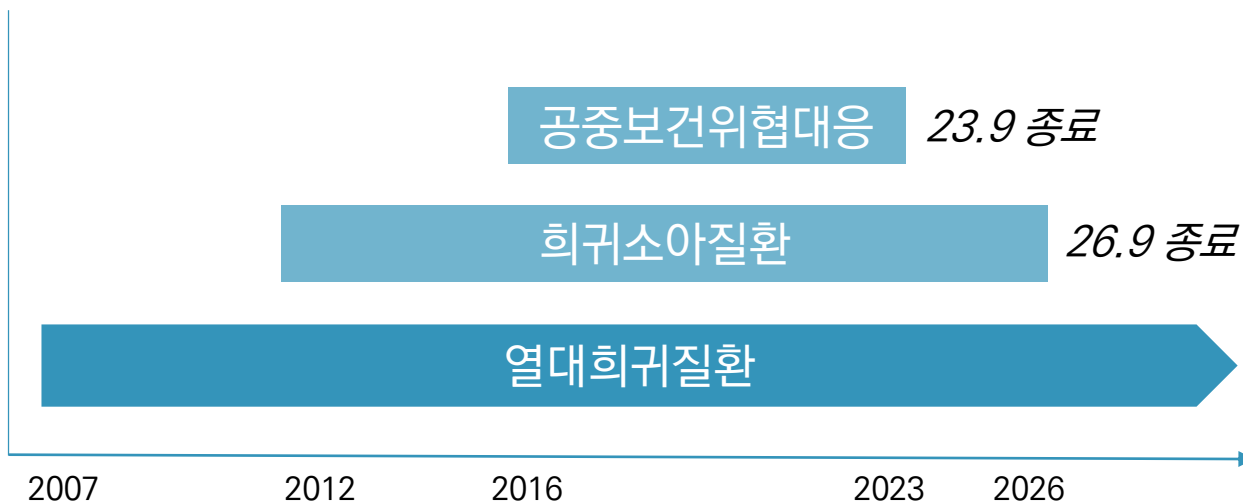


Telacebec (Q203) – PRV 공급 감소

열대소외질환 분야를 제외한 모든 임시 PRV발급 프로그램은 일몰로 종료됨

- PRV발급의 대부분을 차지하는 희귀소아질환 분야는 26년 일몰. 공중보건위협대응 분야는 23년 일몰.
- 텔라세벡이 속한 열대소외질환만 일몰조항이 없음. 텔라세벡은 결핵, 부롤리궤양, 나병에 탁월한 효능.

미FDA PRV 발급 대상 분야



열대소외질환 (FDA 리스트)

Tuberculosis (결핵)
Buruli ulcer (부롤리궤양)
Leprosy (나병)
Malaria
Cholera
Dengue
...
...

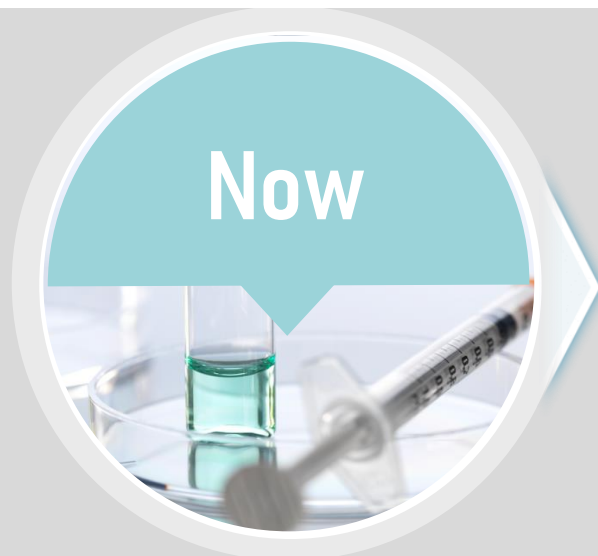
텔라세벡

It is Show Time

2024년을 기점으로 과학이 가치로 돌아올 때

- 2024-2026년 기술이전, M&A (QLi5), PRV매각으로 자체 자금으로 후속 파이프라인 개발하는 선순환구조 완성
- 10여년간 1천6백억원을 순수하게 연구개발에 꾸준히 투자한 성과
- 초기나 전임상단계에서 기술이전하는 경우와는 달리, 큐리언트는 안전성과 효능을 확인한 단계에서 기술이전을 추진하여 기술이전된 파이프라인의 중단이나 반환 리스크 없음

Progress toward Qurient's Vision



- Q901, Q702 임상 마일스톤 달성 및 기술이전
- Telacebec 허가 임상 시작



- 흑자 전환 및 신규 과제 확장
- Telacebec 허가 및 PRV 획득



- 세계적 네트워크 신약 연구개발 회사로 자리매김