

Aim high but feet on the ground

onconictherapeutics

Investor Relations 2025
www.onconic.co.kr

Specialize in the research
and development of innovative
cancer treatment
Aim to be the global leader
in next-generation innovative drugs



DISCLAIMER

본 자료에 포함된 온코닉테라퓨틱스 주식회사 (이하 '회사')의 사업내용, 경영실적 및 재무성과와 관련한 모든 정보는 기업회계기준 및 한국채택국제회계기준등에 따라 작성되었습니다. 본 자료는 향후 매출계획 등 미래에 대한 '예측정보'를 포함하고 있습니다. 이는 과거가 아닌 미래의 추정에 기인하여 성장 가능한 목표치를 경영실적으로 반영하고 있으며, '예상', '전망', '계획', '기대', 'E', 'F' 등과 같은 용어를 사용하였습니다.

위 '예측정보'는 경영환경의 변화에 따라 적지 않은 영향을 받을 수 있으며, 이러한 불확실성에 따른 현상은 미래의 경영실적과 중대한 차이가 발생할 수도 있습니다.

또한 각종 지표 및 회사의 사업일정과 임상 및 연구 개발 전략등은 현재의 시장상황과 회사의 경영목표 및 방침을 고려하여 작성된 것으로 시장환경의 급속한 변화 및 투자환경, 회사의 전략적 목표수정에 따라 언제든지 변경될 수 있으며, 그 결과가 다르게 나타날 수 있습니다. 따라서, 투자자는 투자판단을 내리기에 앞서 반드시 회사의 공시사항을 확인하여야 하며, 본 자료에 열거한 사항은 어떠한 경우에도 투자자의 투자 결과에 효과를 미치지 못하므로 회사는 어떠한 법적인 책임도 없습니다.

따라서 투자하시는 기관 및 개인의 판단과 책임하에 투자 의사결정이 이루어져야 하며, 투자에 따른 결과 및 책임은 투자 기관 및 투자자 본인에 귀속되며, 회사는 모든 책임에서 면책됨으로 신중한 검토와 판단을 하시기를 바랍니다.

CONTENTS



혁신적 암 치료법의 연구 개발을 전문으로 합니다.
차세대 혁신 약물 분야의 글로벌 리더가 되는 것을 목표로 합니다.

Prologue



01. About Onconic



02. Investment Highlights



04. Appendix



03. Upside Potential



신약 허가 및 상업화 성공의 독보적 기술력_P-CAB 기전 위식도역류질환 블록버스터 허가신약

37호 신약 허가 승인(2024년 4월) 및 출시(2024년 10월)

-SK바이오팜 이후 자체 '블록버스터 신약' 출시로 '돈 버는' 유일한 바이오



온코닉 '자큐보' 빨라지는 해외 진출...높아지는 '가이던스' 중국 파트너사 빠른 개발로 1분기 마일스톤 수령, 실적 달성 '합격점'

정세임 기자 2025-05-15 08:15:20

...(중략)... 자큐보의 국내 매출은 예상치를 훌쩍 뛰어넘었고 중국 진출도 상업화 궤도에 올랐다. 신약 개발 바이오텍 중 이례적으로 연매출 가이던스를 상향 조정했다. 기존 162억원에서 249억원으로 54% 올렸다. 1분기 국내와 해외 매출을 더한 총 매출이 92억원에 달해 충분히 실현가능한 실적....

출처 : 더벨

제 1 호

[☒] 의약품 [☒] 제조판매 품목 [☒] 허가증
[☐] 의약품 [☐] 수입품목 [☐] 조건부 허가증

의약품위탁제조판매	업허가번호 : (업신고번호)	17 / (구)
자큐보정제알리그렐(자스타프린산 사르코신염)	의약품분류 [☒] 전문 [☐] 일반 [☐] 희귀 [☒] 신약	
소재) 및 문명	별첨	의약품 분류번호
분증서의 형용 필름코팅형		
국제공동기술문서 제3부-동질평가자료 중 3.2.5.2, 3.2.5.3 및 3.2.P.2, 3.2.P.3, 3.2.P.4, 3.2.P.7에 따른		
과	별첨	
명	별첨	
의사장	별첨	
28 정/병		
사용(유효)기간	기일용기, 실온(15-30℃)보관 제조일로부터 24개월	
형방법	별첨	
	별첨	
	별첨	유효기한 2035. 4. 23

약사법, 제31조·제42조 및 '의약품 등의 안전에 관한 규칙' 제13조제1항·
제20조제2항, 같은 규칙 제59조에 따라 위와 같이 허가합니다.

제출서대장(6년), 내수용

2024. 4. 24

식 품 의 약 품 안 전 처 장



출처 : 한국식품의약품안전처



[제일약품의 온코닉테라퓨틱스 첫 '신약']

세번째 P-CAB '자큐보' 2년만에 신약 명맥 잇는다

①제일약품 신약개발 자회사 온코닉테라퓨틱, 개발 3년 만에 허가

정세임 기자 | 공개 2024-04-24 17:22:06



...(중략)... 대부분 국산 신약은 유한양행, 한미약품, 대웅제약 등 대형 제약사 영역이었다. 중소형사, 그 중에서도 온코닉처럼 신약 개발에 특화된 기업이 신약을 배출했다는 점도 의미가 남다르다. 온코닉은 자큐보 적응증을 확대해 시장 점유율 확대를 꾀할 예정이다.

출처 : 더벨

이중저해기전의 강력한 항종양효과_ 글로벌 블록버스터 항암신약 후보물질

차세대 합성치사 이중저해 표적 항암제 '네수파립'

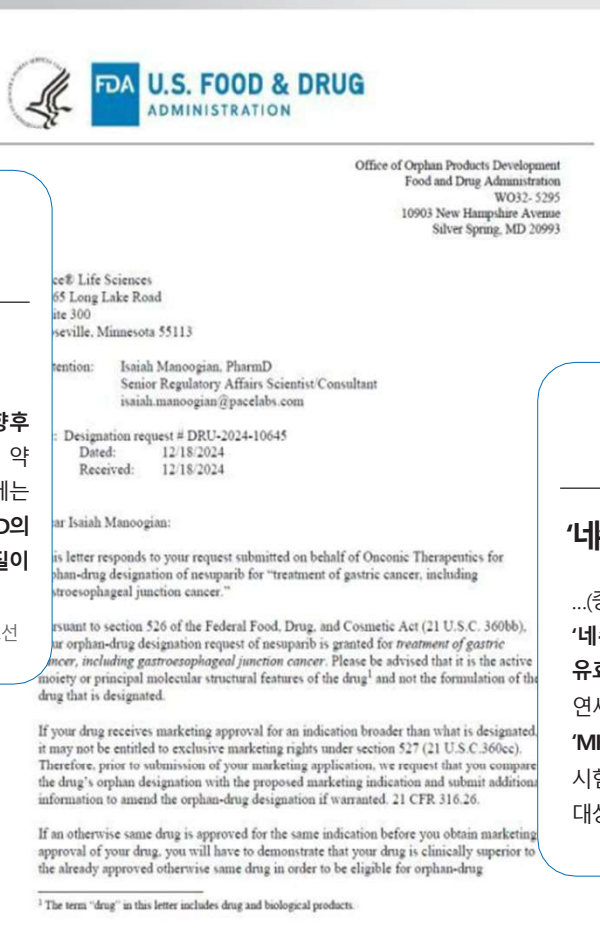
- Unmet medical needs가 큰 췌장암, 자궁내막암 등 임상 2상 단계
- 동일 물질로 2번의 FDA 희귀의약품 지정 승인으로 높은 기술력 인정



'네수파립', 췌장암치료 미래 견인 신약으로 '주목'

...(중략)... 시장조사 전문업체 델브 인사이트(Delve Insight)는 향후 유망할 것으로 여겨지는 췌장관선암(PDAC) 치료제 파이프라인 약 80개에 대한 종합 정보를 담은 보고서를 발간했다. 파이프라인에는 영국 아스트라제네카의 클라우딘 18.2 항체 'AZD5863', 미국 MSD의 항체약물접합체(ADC) 'MK-2870' 등 빅파마들의 쟁쟁한 후보물질이 포함된 가운데 '네수파립' 또한 당당히 이름을 올렸다.

출처 : 헬스조선



'네수파립' 면역항암제 병용요법 탐색 나선다

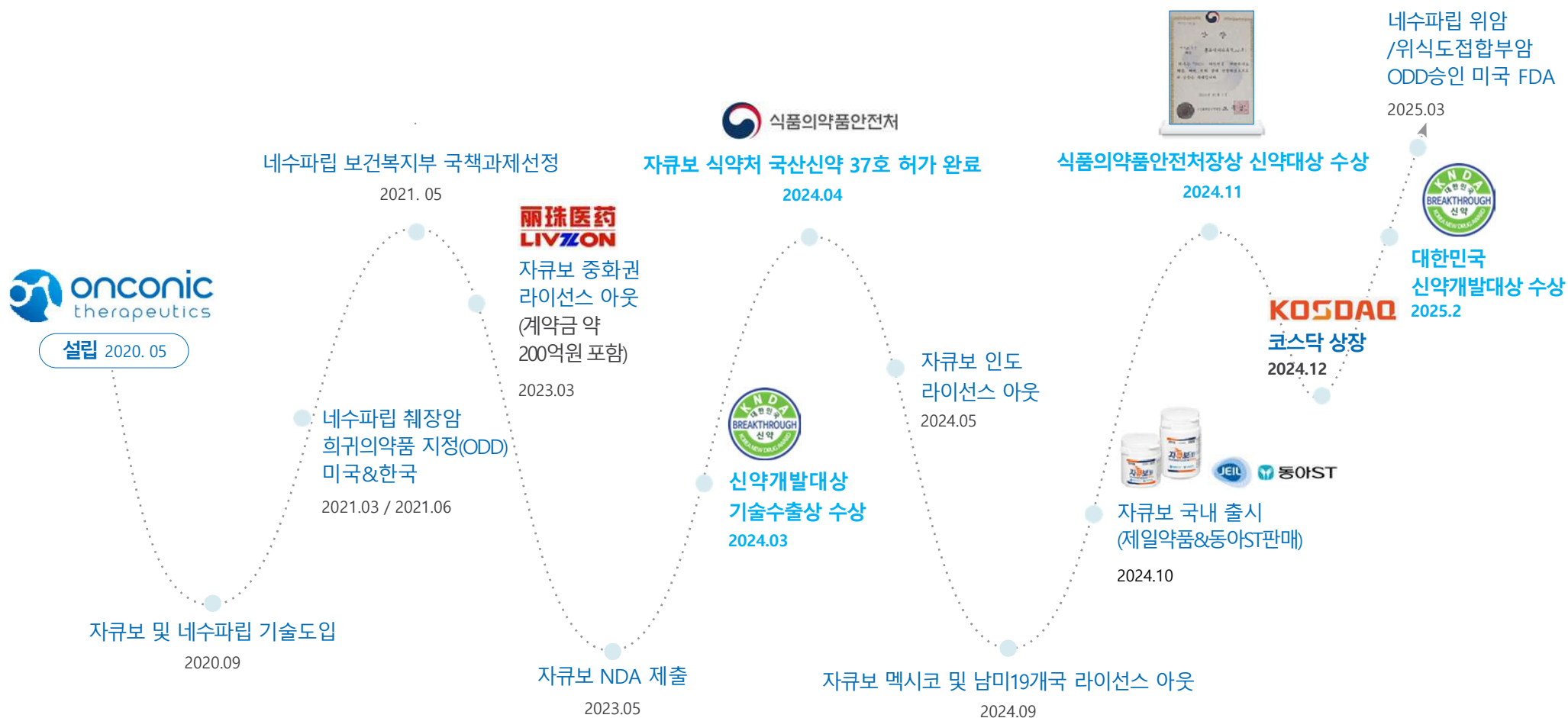
...(중략)... 온코네티라퓨틱스가 개발 중인 차세대 이중저해 표적항암제 '네수파립'에 대해 자궁내막암에서 면역항암제와의 병용 유지요법 유효성을 탐색한다.

연세대학교의과대학세브란스병원은 17일 식약처로부터 'JPI-547' 및 'MK-3475'('키트루다')에 대한 2상 임상시험계획(IND)을 승인 받았다. 시험은 새로 진단된 진행성 또는 재발성 pMMR 자궁내막암 환자를 대상으로 (중략)

출처 : 헬스조선

신약허가에 성공한 독보적 기술기업

- 2025년 대한민국 신약개발대상 수상 및 26개국 진출 혁신신약 자큐보 국내 매출 확대중
- FDA 희귀의약품 지정 승인 2건의 차세대 이중기전 항암신약 네수파립 임상 2상 개발중



자체 신약 허가를 목표하는 R&D 선순환 사업모델

블록버스터 P-CAB 신약 허가로 축적한 기술역량(비임상/임상/CMO)과
자금력(Cashcow)을 제2 제3의 신약 성공으로 연결 하는 선순환



01

Aim high but feet on the ground

About Onconic

- 회사 소개
- 검증된 리더십
- 핵심 강점
- 연구와 개발의 전문화
- 파이프라인



ONCOLOGY

+

ICONIC

혁신적 암 치료법의
연구 개발을 전문으로 합니다.

차세대 혁신 약물 분야의
글로벌 리더가 되는 것을 목표로 합니다.

Unmet medical needs 특화 글로벌 혁신 신약 연구개발회사

회사 개요

회사	온코넵테라퓨틱스 주식회사 (www.onconic.co.kr)
소재지	본사: 서울특별시 강남구 테헤란로 26길 12 연구소: 경기도 하남시 미사대로 520 C동 1012~1014호
대표	김 존 PhD
임직원	39명 (박사 12명, 석사 9명, 약사 2명, 간호사 4명 등) - 기술인력 비중 84%
최대주주	제일약품(46.28%) : 2026년 12월 18일까지 보호예수
주요제품	1. 자큐보: 위산 유발 소화기질환 치료제 (신약허가) 2. 네수파립: 합성치사 이중표적항암제 (임상2상)
인프라	신약연구소 (화학합성/바이오) 바이오연구소 (서울성모) 임상 및 사업개발 (서울본사) 경기 하남 서울 서초 서울역삼 - 신약연구 전 프로세스 내재화로 효율적 신약연구 가능 - 중견제약기업 수준 R&D Infra 갖춘 신약연구소 보유

사업영역



글로벌 사업화 역량을 보유한 Top-Class Leaders



CEO
김 존 PhD
(John Kim)

Career

- 現 온코넵테라퓨틱스 대표 이사
- 크리스탈지노믹스 신약개발 부사장
- 차바이오텍 서울 CRO 대표 이사
- 먼디파마 아태지역 사업개발 총괄
- 한미약품 글로벌임상개발 이사
- LG생명과학 임상개발 담당
- 미국 Biogen, Boehringer-Ingelheim 연구원
- PhD, U. of British Columbia

Expertise

- 풍부한 주요국 신약허가 경험
 - 미국 IND & NDA
 - 유럽 CTA & Marketing Authorization
 - 국내 IND & NDA
- 100회 이상의 임상 관리 경험 (phase I – IV)

Achievement

- 10개 이상의 주요 라이선싱 계약 체결 (US, Europe, Korea, China, Japan and South East Asia)
- 29 peer-reviewed SCI publications (1,200번 이상의 인용)



CTO 김진성(PhD)

- PhD, Kanazawa University
- CMG 제약 신약개발 연구소장
- 차바이오텍 책임 연구원
- 이화여대 연구교수
- 저분자 혁신신약개발 25년 경력
- SCI급 연구논문 18건/특허 8건
- 표적 항암제 및 면역 항암제 개발총괄
- pan-TRK 저해제 연구개발/국가과제/기술수출 실적

CSO 차현주(PhD)

- PhD, 서울대학교
- 크리스탈지노믹스 신약개발 책임 연구원
- 서울대학교 연구교수
- 저분자/바이오 신약개발 27년 경력
- SCI급 연구논문 36건
- COX-2 저해제, BTK/FLT3 저해제 개발
- 다수의 임상 1상/2상/3상 과제 수행
- MFDS IND/NDA 승인
- FDA/MFDS 희귀의약품 지정

COO&CFO 신종길(MBA)

- MBA, Tuck School of Business at Dartmouth
- 제일약품 전략기획 상무
- 한국오츠카 제약 감사
- Ernst & Young 전략 컨설팅 이사

초기 연구 중심의 대다수 국내 바이오와 달리 신약 허가 및 상업화 경험을 초기연구에 반영하는 R&D 선순환 체계 구축



- 연구인력이 개발업무를 리딩하는 다수의 타 신약연구개발기업들과 달리 연구와 개발의 전문성 기반 업무 분리

- 동물실험까지의 Drug discovery
- 전분야의 자체연구소를 통한 내재화로 초기 연구의 효율성 확보

- 연구소 기술에 대한 상업화 성공가능성을 높이기 위하여 자규보정 후기 임상개발 및 신약허가 성공 경험과 해외기술이전 사업개발 경험을 초기 연구에 반영하고, 중개연구팀을 통한 양방향 선순환 R&D 구조 확립

신약 37호를 포함 임상 3상부터 신규 초기 파이프라인까지 개발 전단계 신약 포트폴리오를 가진 완성형 기술기업

분류	파이프라인	적응증	Discovery	전임상	임상1상	임상2상	임상3상	NDA	허가
비항암	위산 유발 소화기질환 치료제	자큐보® (P-CAB) :신약 허가 및 국내 출시 완료)	미란성 위식도역류질환	국산신약 37호 품목허가 완료 (24.04.24)					
			위궤양	추가적응증 품목허가 완료 (25.06.17)					
			NSAIDs 유발 소화성궤양 예방	임상 3상 진행중					
			비미란성 위식도역류질환	임상 3상 진행중					
항암	합성치사 DNA 손상 복구 저해 항암제	네수파립 (PARP/Tankyrase) :전암종 대상 임상1상 종료 후 적응증별 2상 중	췌장암	임상 1b/2상 IND 제출					
			자궁내막암 (키트루다 병용)	임상 2상(연구자주도) 진행 중					
			위암	임상 1b/2상 IND제출					
			난소암	임상 2상 IND 준비중					
		고형암	OCNR-100	Lead Optimization					
				Lead Generation					
				Lead Generation					
				Hit generation					

*IND준비중인 임상준비 계획 및 신규과제는 당사 내부 계획임으로 회사 전략 및 대내외 상황에 따라 변동 될 수 있습니다.

02

Aim high but feet on the ground

Investment Highlights

- P-CAB 신약 '자큐보정'
- 자큐보® - FAST, LONG, STRONG
- 안정적 자금확보
- 네수파립_기전(Mode of Action)
- 네수파립_차세대 항암 신약의 주인공
- 네수파립_임상 1상 결과
- 네수파립_적응증 개발
- 네수파립_국제 학회 활동
- 네수파립_사업개발참고



ONCOLOGY

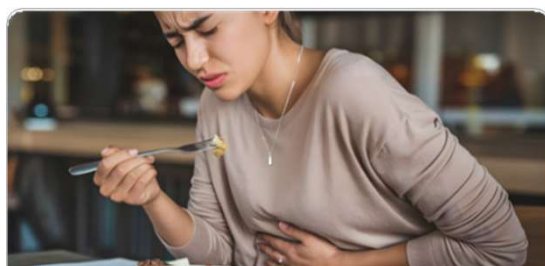
혁신적 암 치료법의
연구 개발을 전문으로 합니다.

+

ICONIC

차세대 혁신 약물 분야의
글로벌 리더가 되는 것을 목표로 합니다.

30조 시장 위산역류질환의 Unmet medical needs를 충족하는 P-CAB기전 대한민국 신약 37호 '자큐보정' 출시



역류성 식도염



- 가슴이 타는 듯한 통증/목으로 신물 역류
- 국내 환자 약 500만명
- 복미 인구 약 30% 유병



기존 치료제(PPI)



위벽의 양성자 펌프를 억제하여 위산 분비를 억제하는 방식. 단, 양성자 펌프를 억제하기 위해 공복(산성) 상태에서 복용 필요



자큐보정

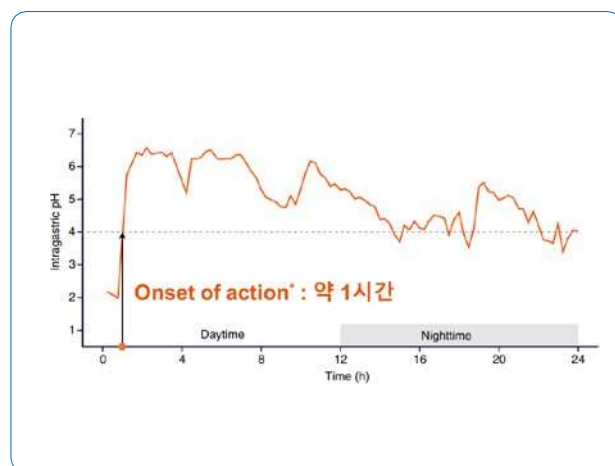
위벽의 이온이 펌프에 결합하는 것을 차단함으로써 위산 분비 억제

식전, 식후 무관하게 복용 가능

	PPI	P-CAB
효능 유지	약한 효능, 야간 위산 돌파 발생	강한 효능, 야간 위산 돌파 억제
최대 효과	투약 후 5일 뒤 도달	첫 복용 이후부터 도달
투약 시기	식전 투여	식전 / 식후 모두 가능

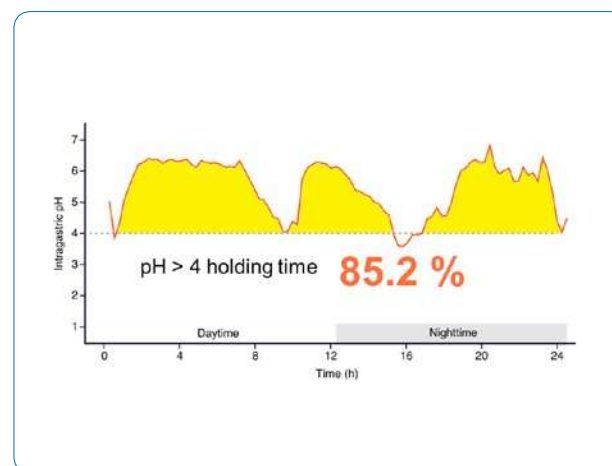
자큐보정의 차별성

Fast Onset of Action¹



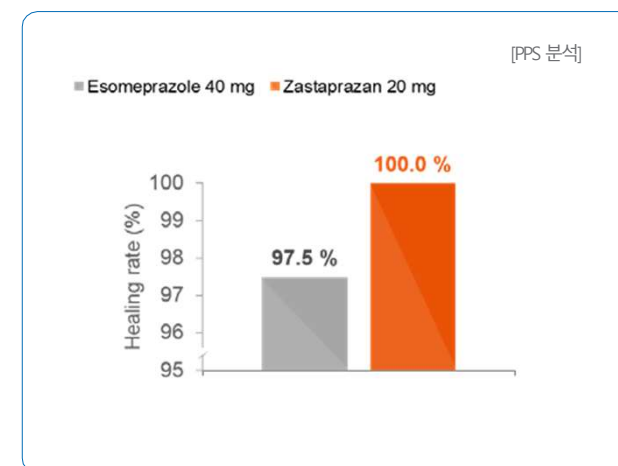
약 1시간내
빠른 효능 발현

Long-lasting Duration¹



야간 위산돌파
(Nocturnal Acid Breakthrough)
억제

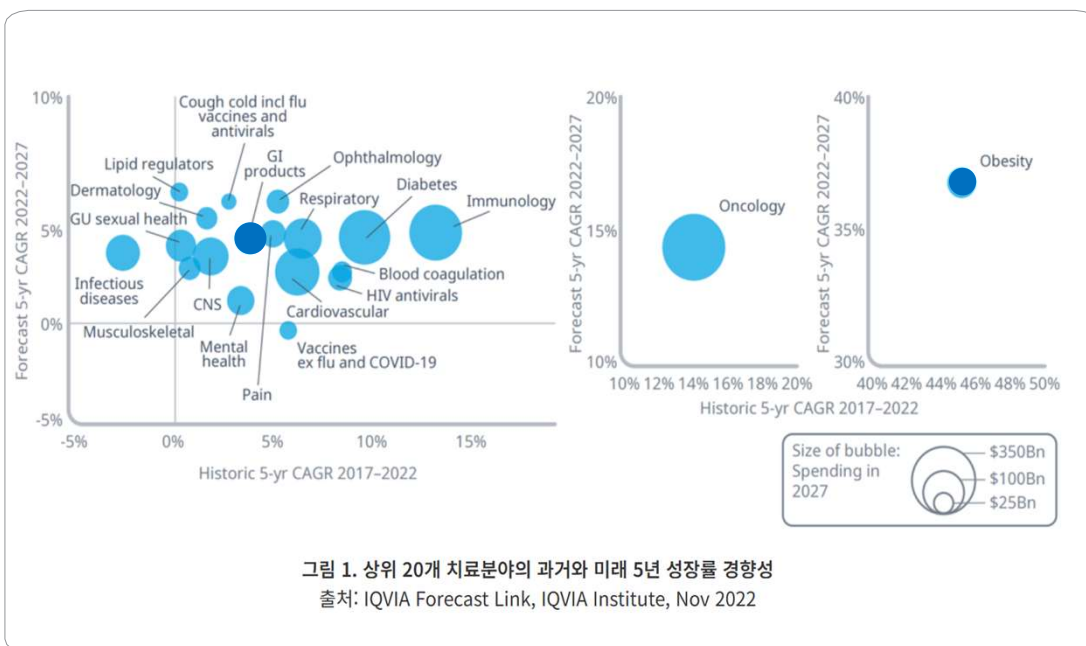
Strong healing rate²



낮은 용량으로
높은 치료 효과 발현

Ref. 1. Hwang I et al, Randomised clinical trial: Safety, tolerability, pharmacodynamics and pharmacokinetics of zastaprazan (JP-1366), a novel potassium-competitive acid blocker, in healthy subjects. Aliment Pharmacol Ther. 2023;57(7):763-772. 2. Oh JH et al, Randomized, Double-blind, Active-controlled Phase 3 Study to Evaluate Efficacy and Safety of Zastaprazan compared with Esomeprazole in Erosive Esophagitis. Am J Gastroenterol. 2024 Jul 3. doi: 10.14309/ajg.0000000000002929.

자큐보정의 글로벌 블록버스터 도약을 통한 안정적 현금흐름 확보



라이선스 아웃 등을 통한
글로벌 30조 시장 공략 중 :
중국 임상 3상
인도 임상 3상
멕시코/남미 허가준비



onconic
therapeutics

신약 판매를 통한 수익 창출

2024년 10월 1일부터 시장 출시 및 처방 시작

자큐보정 국내 처방금액

33억

출시후 첫분기

67억

출시후 2분기

90억(F)

출시후 3분기

라이선스 아웃을 통한 수익 창출

2023년 Livzon Pharmaceutical Group과
중화권 지역 라이선스 아웃 계약 체결 (계약금 200억 규모)

2024년 인도 상장사에 인도지역권리 라이선스 아웃 계약 체결

2024년 멕시코, 남미 19개국 라이선스 아웃 계약 체결

2025년 북유럽 5개국 유통 판매 계약 체결

PARP와 Tankyrase 동시저해하는 차세대 합성치사 DDR 기전 항암신약후보

PARP 1/2

Single strand DNA
sensing & repair



Tankyrase 1/2

Wnt/ β -catenin pathway
Hippo pathway
AKT/PI3K pathway

*합성치사 (Synthetic lethality) :

유전자의 이중 가닥이 각각 따로 기능을 잃은 상태에서는 세포가 살아가는 데 문제가 없지만,
동시에 기능을 잃게 되면 더 이상 세포가 생존하지 못하는 현상

효과

이중저해기전 우수한 효과



편의성

1일 1회 경구투여



확장성

기존 PARP 대비
새로운 적응증 확대



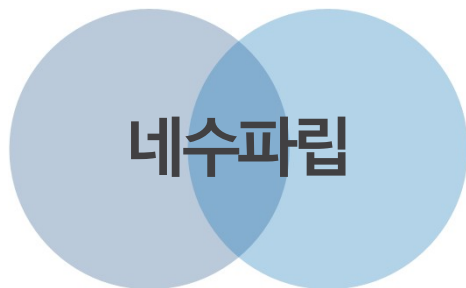
안전성

임상 1상 안전성 확보



시장의 기대를 받고 있는 차세대 합성치사 이중표적항암신약 후보

국가 주요 항암 관련 국책지원과제 및
한/미 항암 국가경쟁력 증대 사업 참여



식약처/FDA 개발/희귀의약품지정
(Orphan Drug Designation)

- 항암신약개발사업단 국가지원과제 ('15.8~'21.4)
- 항암신약신치료개발사업단 국가지원과제 ('21.5~'23.12)
- 바이오 Core facility 구축사업 국가지원과제 ('22.1~'24.12)
- 한/미 국가정밀의료데이터 구축 암연구 공동사업 참여과제 ('24.8~'29.7)

- 미국 FDA 최장암 희귀의약품 지정 승인 ('22.2), 한국 MFDS 최장암 개발단계 희귀의약품 지정 승인 ('22.6)
- 미국 FDA 위암/위식도접합부암 희귀의약품 지정 승인 ('25.3)

- 자궁내막암 2상 키트루다 병용 연구자주도임상 관련 MSD 검증 통과 (약 100억원 규모 키트루다 무상 지원)

※ 미국 ODD 신청 대비 승인율 17.6%

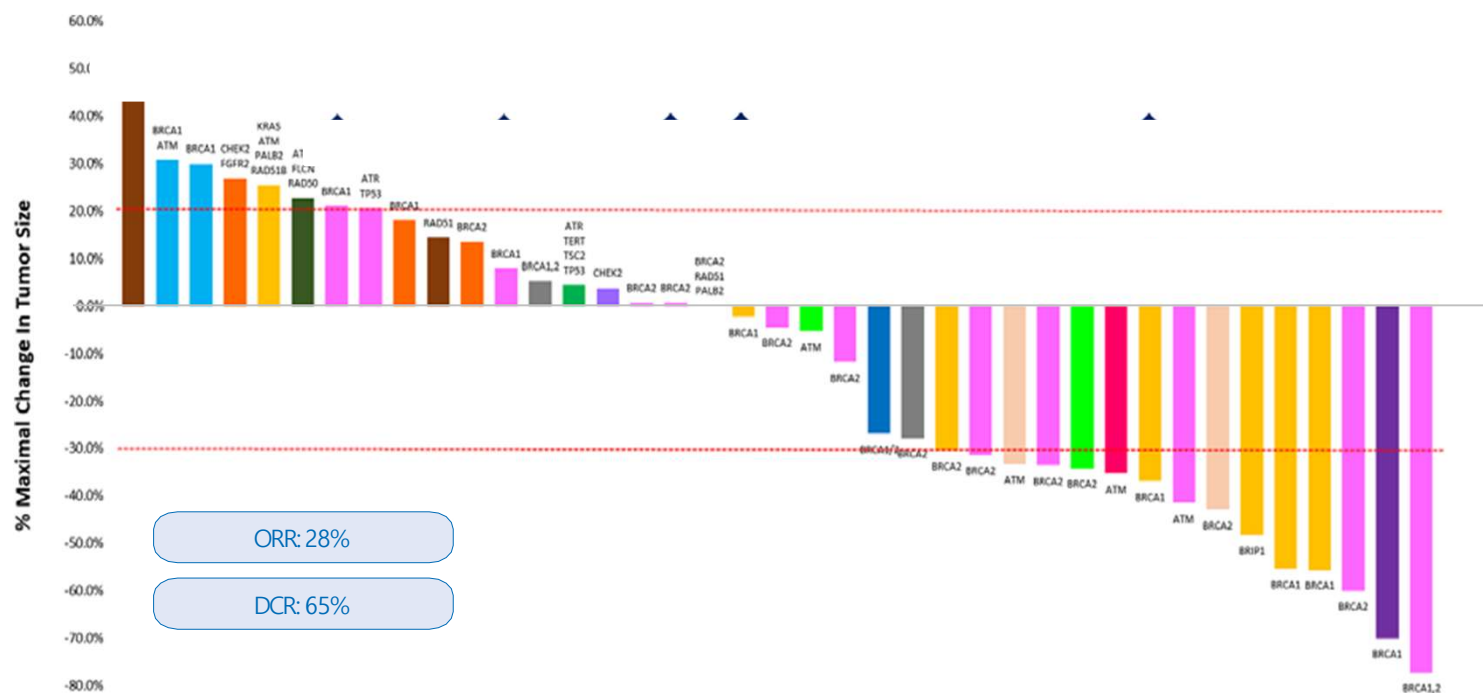
※ 22년 FDA 허가 신약 중 ODD 승인 물질비율 49%

* DDR: DNA Damage Repair 합성치사

출처: Special FDA designations for drug development: orphan, fast track, accelerated approval, priority review, and breakthrough therapy

다양한 암종의 말기암 환자대상 임상 1상에서 확인한 우수한 항암 효능

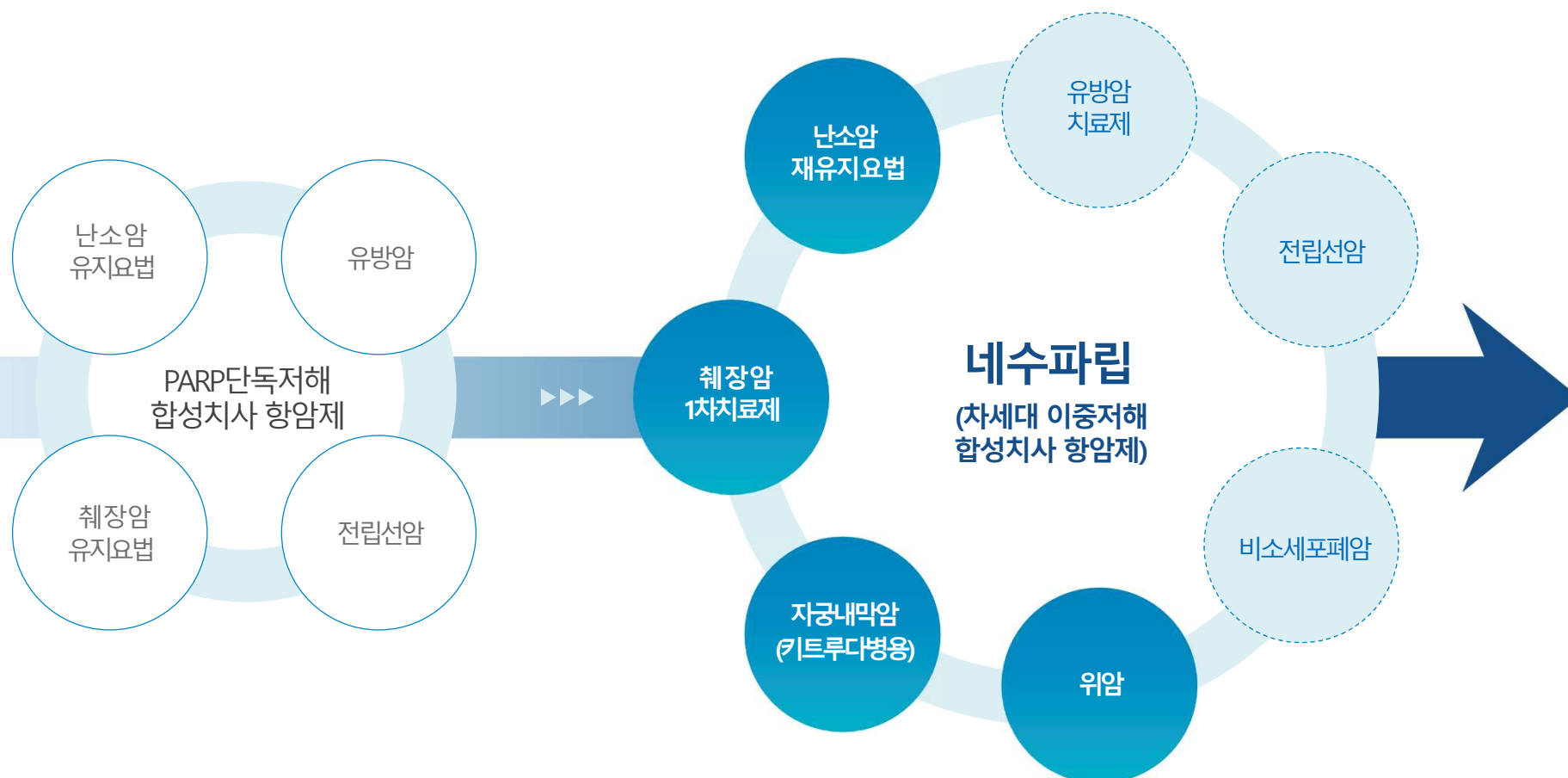
한국 임상 1상(Basket trial) 결과



CR: complete response, PR: partial response, ORR: overall response rate (CR+PR), DCR: disease control rate (CR+PR+SD)

차세대 이중저해 기전에 기반한 차별적인 적응증 확대 개발 전략

-췌장암 등 Impact 큰 암종에서 순항중으로 임상 2상 확대 추진



* 임상 계획은 당사 내부 계획임으로 회사 전략 및 대내외 상황에 따라 변동 될 수 있습니다.

국제학회에서 네수파립의 우수한 항암 효과 발표

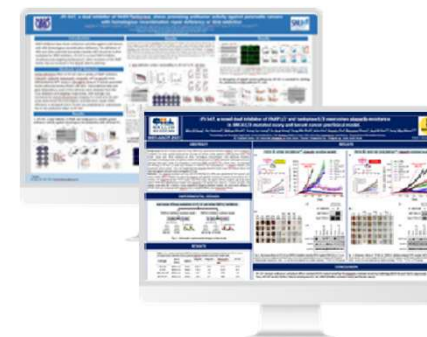
ASCO(미국임상종양학회) 포스터 발표 2021년

- 말기 고형암 환자 대상으로 한
임상 1상 유효성 평가 결과 발표



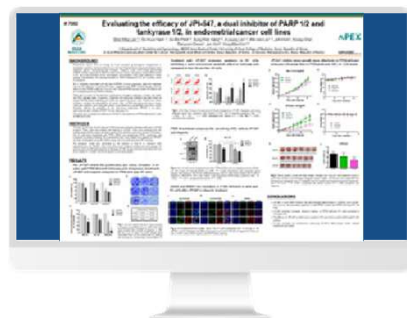
AACR(미국암연구학회) 포스터 발표 2건 2023년

- 네수파립이 기존 PARP억제제 대조군 중
종양 억제 효과가 가장 높은 것을 확인
- Wnt가 활성화되어 있는 췌장암 세포에서
네수파립이 기존 PARP억제제 보다 높은
세포성장 억제를 확인



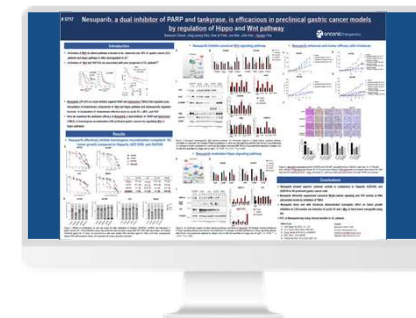
AACR(미국암연구학회) 포스터 발표 1건 2024년

- 세포수준의 비임상 비교 시험을 통해
PTEN 유전자 결손이 없는 자궁내막암 세포주에
유의미한 암세포 사멸 효과를 확인
- PTEN 유전자 결손이 있는 자궁내막암
세포주에서는 더 큰 암세포사멸 효과를 확인



AACR(미국암연구학회) 포스터 발표 1건 2025년

- 세포수준의 비임상 시험과 동물실험을 통해
비교약물 대비 월등한 위암세포의 사멸
효과를 확인
- Hippo와 Wnt pathway 조절을 통한 위암억제
유효성을 확인

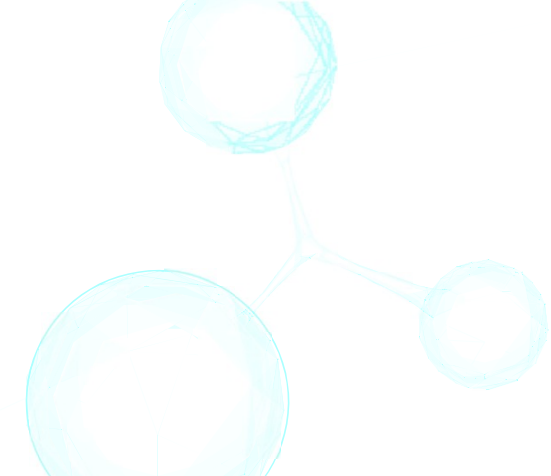


합성치사 항암제의 높은 글로벌 Big deal 가능성

- 23년 ADC의 payload로서 Big deal 발생
- 대형 Big pharma들의 특허 28~31년 만료예정으로 차세대 항암신약 수요 ↑

일시	개발기업	제품	파트너	L/O 및 M&A 주요 내용	계약금액
2023.10	항서제약 (중국)	PARP1	Merck	차세대 PARP1(폴리 ADP-리보스1) 효소 억제제와 항체-약물접합체(ADC) 개발 중국을 제외한 전 세계 지역	계약금 1억6000만 유로 마일스톤 14억 유로
2019. 01	Tesaro	Zejula	GSK	테사로 인수	51억달러
2017. 07	Tesaro	Zejula	Takeda	일부지역 독점개발 및 판매 라이선스 계약 일본, 한국, 대만, 러시아, 호주	계약금 1억달러 마일스톤 2억 4천만 달러
2017. 07	AstraZeneca	Lynparza	Merck & Co.	美 머크와 공동개발 및 상업화 제휴 상업화 이익은 균등분배 합의	계약금 16억달러 라이선스옵션 7억5천만달러 마일스톤 61억천만달러
2016. 04	Tesaro	Niraparib	Janssen	일본 제외한 전세계 전립선암 권리확보	계약금 3,500백만 달러 마일스톤 4억1,500백만 달러 지분 5천만 달러
2013. 05	BeiGene	Pamiparib	Merck Serono	중국을 제외한 전 세계 시장 개발과 판매권을 머크 Serono 사에 판매	마일스톤 2억 3천만 달러

출처 : 당사 내부자료



03

Aim high but feet on the ground

Upside Potential



- 온코닉의 미래_신규 항암파이프라인 연구
- VISION_ 선순환 구조의 신약 연구개발 기업



ONCOLOGY

혁신적 암 치료법의
연구 개발을 전문으로 합니다.

+

ICONIC

차세대 혁신 약물 분야의
글로벌 리더가 되는 것을 목표로 합니다.

네수파립의 후속 항암 신규 파이프라인 포트폴리오 구축 전략



합성치사 DDR계통 항암신약 이중표적항암제

고형암	
OCNR-100 합성치사 DDR계통 항암신약 물질로 이중표적항암제	OCNR-101 기존PARP계통 항암제의 내성환자 대상으로 사용 또는 PARP항암제와 시너지를 발현할 수 있는 신규 타겟 항암신약
OCNR-200 합성치사와 면역세포활성을 동시에 유발하는 이중표적항암제	OCNR-300 신약플랫폼

신규 파이프라인 진행상황

Code	Hit Generation	Lead Generation	Lead Optimization	Non Clinical Study
OCNR-100	▶▶			
OCNR-200	▶▶			
OCNR-101		▶▶		
OCNR-300	▶▶			

지속 가능한 신약 연구개발 사업모델을 통해 글로벌 신약회사로 도약

(단위: 백만원)

■ 매출액 ■ 영업이익



신규 파이프라인
Discovery



네수파립
임상 확대



신규 파이프라인
임상개발 및 L/O

04

Aim high but feet on the ground

Appendix



- 재무에 관한 사항



ONCOLOGY

+

ICONIC

혁신적 암 치료법의
연구 개발을 전문으로 합니다.

차세대 혁신 약물 분야의
글로벌 리더가 되는 것을 목표로 합니다.

부채감소와 자본 증가 및 이익잉여금 확보(결손보전)를 통해 재무구조 개선

요약 재무상태표

(단위: 백만원)

구분	2023	2024	2025. 1Q	2025. 2Q
유동자산	30,759	52,134	53,912	55,063
비유동자산	6,788	8,778	8,654	8,552
자산총계	37,548	60,913	62,567	63,615
유동부채	57,009	4,765	4,095	4,550
비유동부채	228	129	101	82
부채총계	57,237	4,894	4,196	4,632
자본금	2,890	5,401	5,401	5,501
자본잉여금	7,146	87,419	37,702	38,704
기타자본항목	1,294	2,319	2,450	2,158
이익잉여금	(31,019)	(39,121)	12,776	12,620
자본총계	(19,690)	56,018	58,370	58,983

요약 손익계산서

(단위: 백만원)

구분	2023	2024	2025. 1Q	2025. 2Q
영업수익	21,056	14,838	9,169	18,602
영업비용	18,825	19,636	7,591	15,911
영업손익	2,231	(4,797)	1,578	2,691
영업외손익	(1,569)	(5,145)	300	(968)
금융수익	939	942	339	693
금융비용	2,522	8,108	4	7
기타수익	354	3,160	197	206
기타비용	340	1,138	232	1,861
법인세차감전순이익(손실)	662	(9,942)	1,878	1,723
법인세비용(수익)	(1,021)	(1,849)	-	-
당기순이익(손실)	1,682	(8,092)	1,878	1,723

*주: K-IFRS 기준



온코닉테라퓨틱스 주식회사

서울 강남구 테헤란로26길 12, 11층

IR contact :

Tel 070 4176 9653

www.onconic.co.kr