

에이비엘바이오 (298380)

제약/바이오



하현수

02 3770 2688
hyunsoo.ha@yuantakorea.com

투자의견	Not Rated (I)
목표주가	- 원 (I)
현재주가 (8/29)	21,950원
상승여력	-

시가총액	10,461억원
총발행주식수	47,658,014주
60일 평균 거래대금	127억원
60일 평균 거래량	519,555주
52주 고	33,050원
52주 저	18,050원
외인지분율	6.61%
주요주주	이상훈 외 12 인 31.33%

주가수익률(%)	1개월	3개월	12개월
절대	(1.1)	(3.7)	8.4
상대	1.9	7.9	42.3
절대(달러환산)	(4.9)	(10.4)	(6.1)

글로벌 경쟁력을 갖춘 BBB 셔틀 플랫폼

Grabody-B, 뇌 내로 약물을 전달하는 기술

에이비엘 바이오의 주요 플랫폼 기술인 Grabody-B는 IGF1R을 타겟으로 하는 BBB 셔틀 이 중 항체 플랫폼 기술로 항체와 같은 거대 분자 약물들의 뇌 내 전달이 가능 할 것으로 기대.

글로벌 빅파마 중 하나인 Sanofi에 연초 기술 이전 했으며 총 계약 규모(1,060m\$)의 7.1% 수준인 75m\$를 계약금으로 수령. 통상 전임상 단계의 기술 이전 계약이 1~2%인 것을 고려 할 때 기술에 대한 높은 평가를 확인할 수 있음.

로슈, Denali 등 글로벌 BBB 셔틀 기업들의 타겟 수용체가 TfR(트랜스페린수용체)인 것과 달리 Grabody-B는 IGF1R(인슐린 유사 성장인자-1 수용체)로 절대 발현량은 TfR에 비해 낮으나 뇌 혈관에 특이적으로 발현 비중이 높아 선택적 BBB 셔틀이 될 가능성이 높음. 경쟁자인 Denali의 BBB 셔틀에 비해 전임상 비교 결과 반감기가 길어 약물 투약 횟수를 줄일 수 있을 것으로 판단.

연내 임상 시험 IND를 신청할 예정으로 인간에게서 BBB 셔틀효과를 확인할 수 있다면 CNS 질환, 뇌전이 종양 등 추가적인 기술 이전 분야는 많을 것으로 기대

Grabody-T, 4-1BB 이중 항체 플랫폼

항암제 플랫폼 기술은 Grabody-T, Grabody-I 두가지로 Grabody-I는 PD-L1 항체 기반의 면역 항암 플랫폼이며 Grabody-T는 4-1BB 활성화 항체와 종양 표지 인자인 TAA 항체의 이중 항체 플랫폼임. 4-1BB는 간독성 등의 문제로 BMS, 화이자 등이 개발을 중단했으나 이중 항체를 이용시 종양 환경에서만 활성을 보여 독성 문제를 피할 수 있을 것으로 예상

14년 암젠의 이중 항체 항암제인 블린사이토 이후 22년 룬수미오(로슈), 테크베일리(J&J)의 이중 항체 약물이 출시, 이중 항체 약물의 상업화가 가속화되고 있는 것으로 판단. 이들 약물은 모두 CD3 기반 이중 항체 약물로 이중 항체의 경쟁 약물 플랫폼인 CAR-T가 CD3와 추가적인 보조 자극인자(4-1BB or CD28)를 사용하고 있어 CD3 이중항체/보조 자극인자 이중 항체 병용 요법이 CAR-T 경쟁 요법이 될 것으로 전망. 따라서 CD3 이중 항체에서 4-1BB 이중 항체로의 시장 관심이 확대 될 것으로 판단

전임상 단계에서 종양 재이식 후에도 종양 억제 효과를 보여 면역 기억 능력 획득이 가능한 것으로 기대. ABL-111(4-1BBxCLDN18.2)의 중국 임상 결과 CLDN 18.2 저발현 식도선암 환자에게서 부분 관해(PR, 61%) 효과를 보여 TAA 저발현 환자에게서도 효과가 있을 가능성

Grabody-B, 기술 검증은 마쳤고 인체 검증만 남아

빅파마의 기술 검증을 받은 BBB 셔틀

동사의 뇌혈관 장벽(Brain Blood Barrier, BBB) 셔틀 이중항체 플랫폼 기술인 Grabody-B가 적용된 파킨슨 치료제 파이프라인인 ABL-301을 글로벌 빅파마인 Sanofi에 기술이전 했다. 총 계약 규모 10억 6,000만 달러, 계약금만 7,500만 달러의 대형 계약으로 일반적인 전임상 단계 파이프라인의 기술 이전에서 계약금이 차지하는 비중이 총 계약 규모의 1~2% 정도인 것과 비교할 때 동사의 파이프라인에 대한 Sanofi의 높은 가치 평가를 확인할 수 있다. 계약금 이외에도 4,500만 달러의 단기 마일스톤 수령이 곧 발생할 예정으로 초기 수령하는 기술 이전료 비중이 매우 높다.

ABL-301 기술이전으로 Grabody -B 플랫폼의 기술에 대한 검증이 완료되었다고 보이며, 임상 진행을 통해 BBB셔틀 기술의 인체 내 작용에 대한 확인 과정만이 남아 있는 것으로 판단한다. Grabody -B가 전임상 결과와 같이 인체에서도 유사하게 작용할 수 있는지에 대한 확인시 지속적으로 L/O 계약이 이어질 것으로 기대한다.

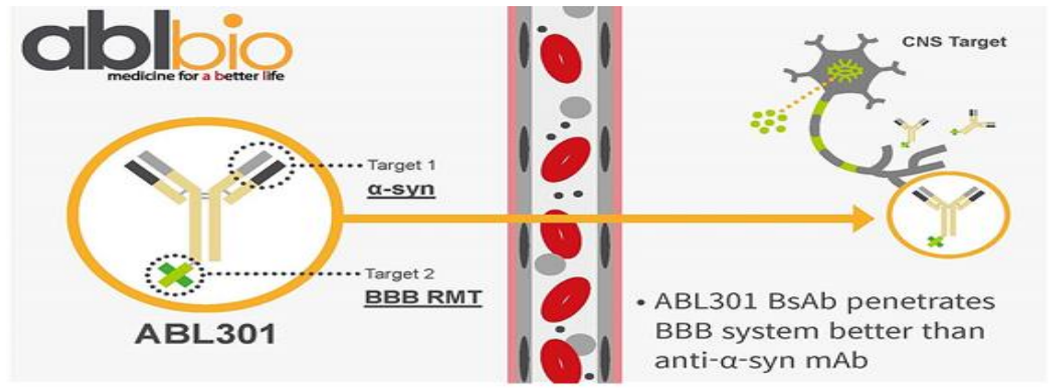
알츠하이머, 파킨슨병과 같은 퇴행성 뇌질환에 대한 시장의 관심이 높으며 바이오젠, 일라이릴리, 로슈 등의 글로벌 수준의 신약 개발 기업들이 lecanemab, donanemab 등의 단클론 항체 를 이용한 치료제 개발이 계속되고 있다. 또한 항암 치료 환자의 생존 기간 증가로 항암제들의BBB 통과에 대한 중요도도 높아지고 있어 동사의 BBB 셔틀 플랫폼이 가지는 기술 확장성은 매우 클 것으로 예상된다.

ABL301 기술 이전 계약 요약

Summary of Licensing-out	
총 계약 규모:	USD 1,060 mn (1조 2,720 억원)
1. 계약금(Upfront) 및 단기마일스톤(Near-term milestone):	USD 120 mn (1,440 억원)
- 계약금:	USD 75 mn (900 억원)
- 단기마일스톤:	USD 45 mn (540 억원)
2. 기타 마일스톤(Other Milestones):	USD 940 mn (1조 1,280 억원)
3. 경상기술료(Royalty) 별도:	순매출액에 따라 합의된 비율로 수령
Development R&R	<div style="display: flex; justify-content: space-around; align-items: center;"> <div style="text-align: center;"> <p>전임상</p>  </div> <div style="text-align: center;"> <p>임상 1상</p> </div> <div style="text-align: center;"> <p>임상 2상</p> </div> <div style="text-align: center;"> <p>임상 3상</p>  </div> </div>

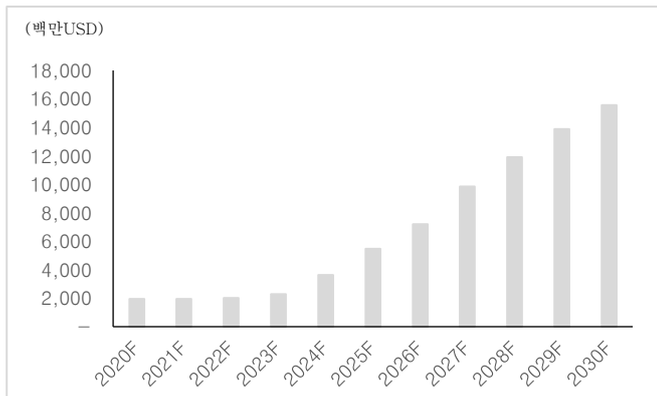
자료: ABL 바이오, 유안타증권 리서치센터

Grabody-B 모식도



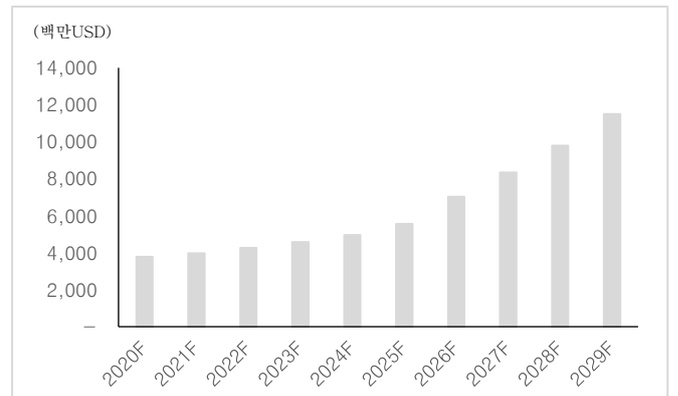
자료: 에이비엘 바이오, 유안타증권 리서치센터

알츠하이머 시장 전망



자료: Global data, 유안타증권 리서치센터

파킨슨 시장 전망



자료: Global data, 유안타증권 리서치센터

IGF1R, 비주류에서 주류로

Grabody -B는 IGF1R를 서플 타겟으로 사용하는 플랫폼으로 주요 BBB서플 개발자들이 사용하는 타겟이 TfR인 것과 비교해서 독특하다. TfR를 타겟으로한 BBB 서플은 로슈와 Denali 등이 개발을 하고 있으며 뇌 미세혈관의 수용체 중 발현량이 가장 많은 것으로 알려져 있다. 그러나 TfR은 뇌 이외의 조직에서 더 많은 발현량을 보이고 있고 전체 TfR 발현량 중 5.6%가 뇌에 존재해 뇌 미세 혈관에 특이적으로 발현도가 높은 수용체는 아니다.

동사가 타겟으로 하는 IGF1R는 TfR에 비해 절대 발현량은 적지만 전체 발현량 중 32.7%가 뇌에서 발현될 정도로 뇌 특이적으로 발현되는 특징이 있어 부작용 위험 등이 낮을 것으로 예상된다.

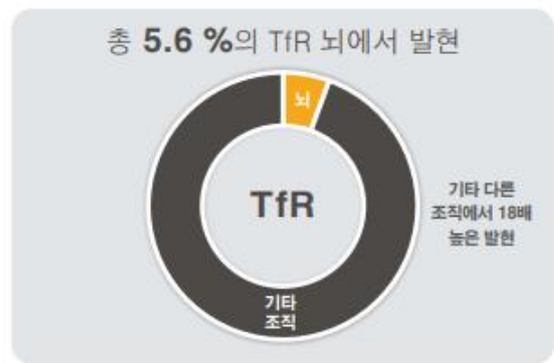
또한 Grabody -B는 경쟁 BBB 서플의 반감기가 4일 정도인 것과 대조적으로 10~12일의 반감기를 가지고 있어 약물 투여 간격을 늘릴 수 있는 장점이 있다. TfR을 이용하는 Denali사의 이중 항체 플랫폼과 비교할 때 Grabody -B는 초기 조직 약물 농도는 더 적지만 144시간(6일) 이후부터 더 높은 약물 농도를 유지, 더 긴 반감기를 가지는 것으로 보인다.

IGF1R 뇌 발현 비중



자료: 에이비엘바이오, 유안타증권 리서치센터

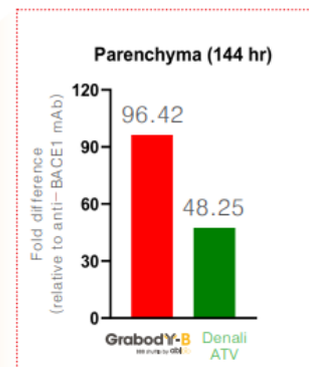
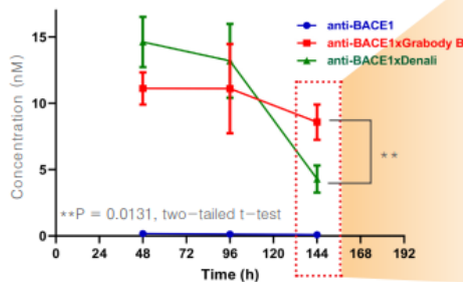
TfR 뇌 발현 비중



자료: 에이비엘바이오, 유안타증권 리서치센터

뇌 PK 비교(Grabody-B vs Denali ATV)

조직 분획 (Parenchymal Fraction)



자료: 에이비엘바이오, 유안타증권 리서치센터

주요 BBB 서플 플랫폼 비교

기업	BBB 서플 타겟	타겟 BMV/Lung 발현도	CSF or Brain to serum 비율	반감기	안전성
Denali	TfR	~21%	0.11%(NHP CSF:P) 0.47%(NHP Brain:P)	4일	Engineered mutations 에 의해 제한되는 망상결핵구/철
Roche			7.2%(Rat CSF:P)	23시간	일시적 온도저하/사이토카인방출(mice)
Ossianix			2.1%(Mice Brain:P)	1.3일	-
Vect-Hourus	LDL-R	~20%	-	-	-
ABL Bio	IGF1R	163%	0.67%(NHP CSF:S) 0.32%(NHP Brain:S)	10~12일	-

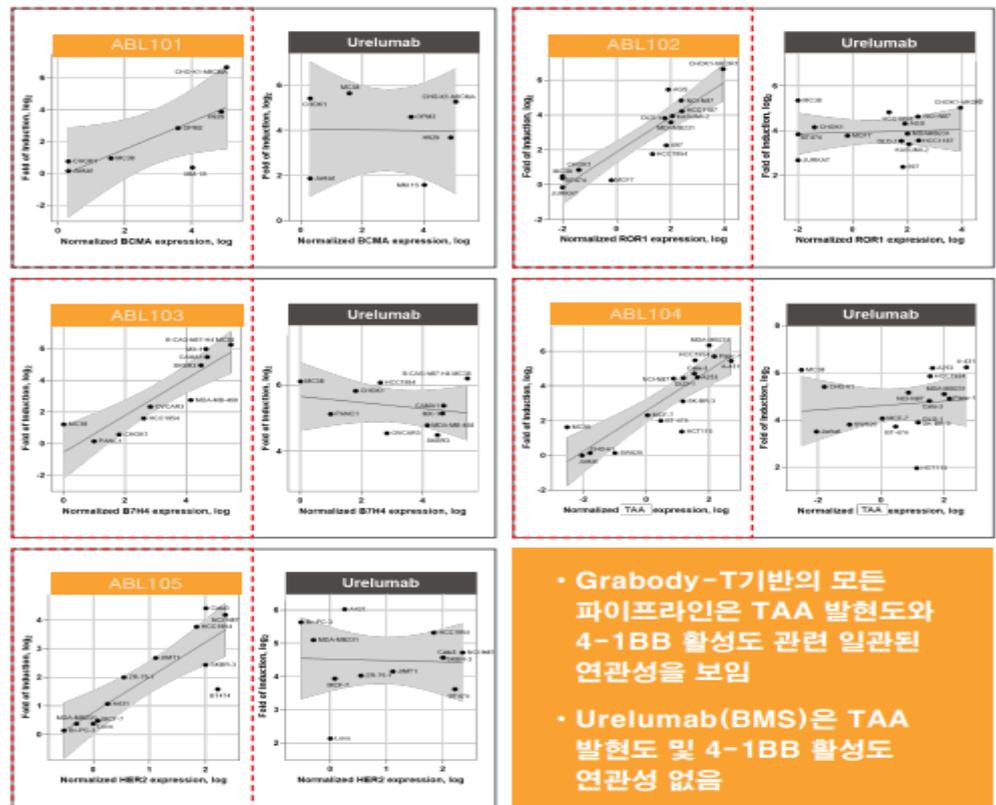
자료: 에이비엘바이오, 유안타증권 리서치센터

Grabody-T, CD3 다음은 4-1BB

이중 항체, 4-1BB의 간독성을 피하는 방법

동사의 3가지 이중 항체 플랫폼 중 Grabody -T는 4-1BB 활성화 항체와 다양한 종양 표식 인자인 TAA 항체를 결합한 이중 항체 플랫폼이다. 4-1BB는 T-세포를 활성화 하는 분자 중 하나로 T 세포의 분화와 활성을 지속 가능하게 하는 기능이 있어 면역항암제로 urelumab(BMS), utomilumab(화이자) 등이 4-1BB 활성화 항체 약물로 개발을 시도했지만 urelumab은 간독성 문제로 임상을 중단했으며, utomilumab은 독성은 적었지만 효능이 부족해 임상을 중단했다. 간에 존재하는 쿠퍼셀(Kupffer cells)이 IL-27 의존 간세포 독성을 자극하여 간독성이 발생하는 것으로 동사의 Grabody -T는 종양 바이오마커 항체와 4-1BB 활성화 항체를 결합해 종양 세포가 존재하는 환경에서만 4-1BB 활성화 항체가 작용해 간에서는 4-1BB 활성을 하지 않도록 고안되었다. 임상 시험에서 TAA 발현과 4-1BB 활성화도가 비례하는 결과를 확인해 4-1BB 활성화 항체가 TAA 환경에서만 작용하는 것이 확인 되었으며 원숭이 독성 시험에서도 간독성을 나타내지 않았다는 점에서 간독성을 피할 수 있을 것으로 판단한다.

TAA 의존적 4-1BB 활성화



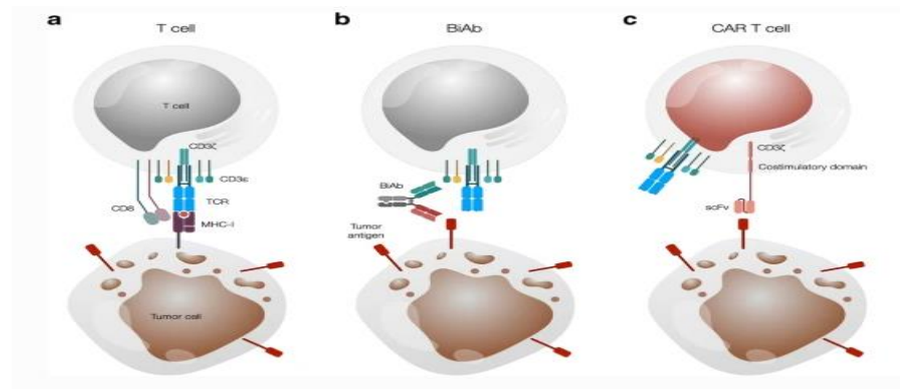
NOTE: 4-1BB activation assay (Promega); FACS 분석을 통한 TAA 발현도 측정

자료: 에이비엘 바이오, 유안타증권 리서치센터

CD3 이중 항체 시대 개막, 다음은 4-1BB 이중 항체

14년 암젠의 이중 항체 플랫폼인 BiTE를 이용한 블린사이토(Blinicyto, blinatumomab) 이후 T cell engager 를 이용한 이중 항체 약물 개발이 이어지지 않았으며 킴리아, 예스카타 등 CAR-T 기술이 적용된 약물들이 상업화에 성공했다. 그러나 상업화에 성공한 CAR-T들은 모두 자가 CAR-T로 환자의 T-세포를 채취해 CAR라고 불리는 종양 세포를 인식할 수 있는 항원 수용체를 결합시킨 후 증식 시켜 환자에게 투약하는 방법이 사용되고 있다. 높은 완전 관해율등의 효능에도 불구하고 개인 고유의 T-세포를 사용하기 때문에 수억원의 고가 약물이며 2~6주 정도의 생산 시간이 필요해 생산 도중 환자가 사망하는 문제 등이 발생할 수 있어 기성품 CAR-T에 대한 필요성은 계속되고 있다. CAR-T와 기전이 유사한 T cell engager가 대안으로 부상하고 있으며 블린사이토 이후 8년 만인 올해 룬수미오(Lunsumio, mosunetuzumab)와 테크베일리(Tecvayli, teclistamab)이 EMA 승인을 받았으며 FDA 승인을 진행 중에 있다. 특히 존슨앤존슨은 다발성 골수종에 대해 카빅티(Carvykti, cilta-cell)과 테크베일리를 허가 받아 CAR-T와 이중 항체를 모두 허가 받았다. 현재까지 허가된 T cell engager 항암제는 모두 CD3 활성화 항체를 기반으로 한 이중 항체이며 glofitamab(제넨텍/로슈), epcotarimab(애브비) 등의 상업화가 가까운 이중 항체들도 모두 CD3 기반 이중 항체들이다.

이중 항체와 CAR-T 작용 기전 비교

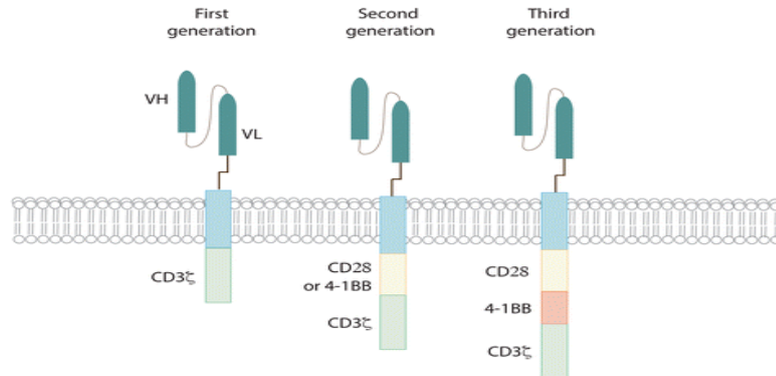


자료: CART and immunotherapy, 유안타증권 리서치센터

CD3는 T-세포의 초기 활성을 유도해 이중 항체 플랫폼으로 많이 활용되는 타겟이다. 그러나 상업화에 성공한 킴리아, 예스카타 등의 CAR-T 들은 CD3 이외에도 보조 자극 인자로 CD28 또는 4-1BB를 이용하고 있으며 3세대 CAR-T는 CD3/CD28/4-1BB를 자극 인자로 해 CD3 이외의 보조 자극 인자가 중요성이 높아지고 있다

이중 항체가 기성 CAR-T가 되기 위해서는 T-세포의 초기 활성을 자극하는 CD3 이중 항체와 장기적인 T-세포 활성을 유지시켜주는 보조 자극인자(4-1BB 또는 CD28) 이중 항체 병용에 대한 관심이 높아지고 있다. 현재 CD3 이중 항체의 상업화에 성공하고 있으며 이후에는 4-1BB 또는 CD28 이중 항체 파이프라인으로 빅파마들의 관심이 옮겨질 것으로 판단한다.

세대별 CAR-T 자극 인자



자료: Journal of Immunotherapy of cancer, 유인타증권 리서치센터

T cell engager 허가 이중 항체(FDA 또는 EMA)				
제품명(성분명)	개발사	적응증	타겟 항원	
Blinicyto(blinatumomab)	Amgen	B 세포 급성 림프모구성 백혈병	CD3XCD20	
Lunsumio(mosunetuzumab)	Roche	여포성 림프종	CD3XCD20	
Tecvayli(teclistamb)	Janssen	다발성 골수종	CD3XBCMA	

자료: 각사, 유인타증권 리서치센터

면역 기억 효과와 TAA low에서의 가능성

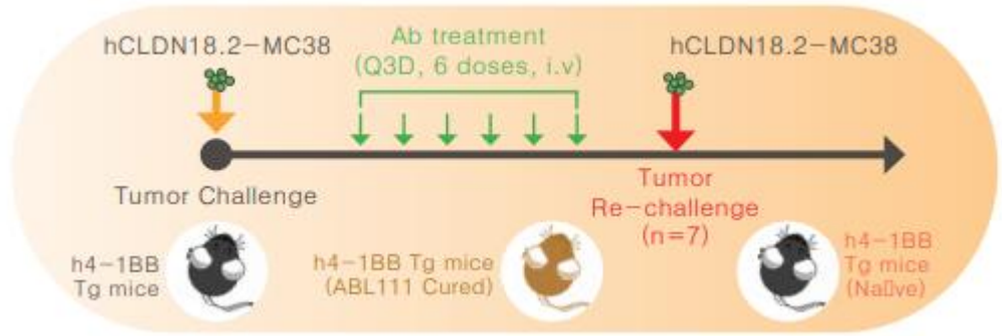
Grabody -T는 종양 특이적 면역 항암 작용뿐만 아니라 면역 기억 능력을 통해 장기간 항암 작용이 지속될 수 있을 것으로 기대된다. 마우스 대상 종양 이식 시험에서 ABL111 투약 이후 종양이 사라지는 완전 관해 결과를 보였으며 종양 세포를 재이식한 이후에도 종양을 억제하는 장기 지속 효과를 보여 잔존 미세 질환 등으로 인한 재발 위험성 등을 낮출 것으로 기대하며, 특히 혈액암은 재발 위험성을 평가하는 미세잔존질환에 대한 중요도가 높아지고 있다는 측면에서 중요한 지표로 생각한다.

동사의 Grabody -T도 TAA 저발현 환자군에서 효과를 보일 수 있을 것으로 동사가 I-MAB과 공동 개발 중에 있는 ABL111은 4-1BB/CLDN18.2 이중 항체로 최근 중국 임상에서 61% 종양을 억제하는 부분 관해 결과를 보였으며, 이 환자는 CLDN18.2 저발현 식도선암 환자로 저발현 환자군에서도 Grabody -T가 가능성을 보여줄 수 있을 것으로 판단한다.

저발현 환자군 시장은 최근 높은 관심을 받고 있는 시장으로 다이이찌산쿄/AZ의 ADC 약물인 엔허투의 HER2 low 유방암 환자 대상 임상인 DESTINY-Breast04에서 놀라운 결과를 통해 저발현 환자군 시장이라는 새로운 시장을 개척하고 있다. HER2 low 유방암 적응증에 대해서 FDA 승인 검토 시작 후 11일만에 허가 결정을 하는 이례적으로 빠른 허가를 보였다.

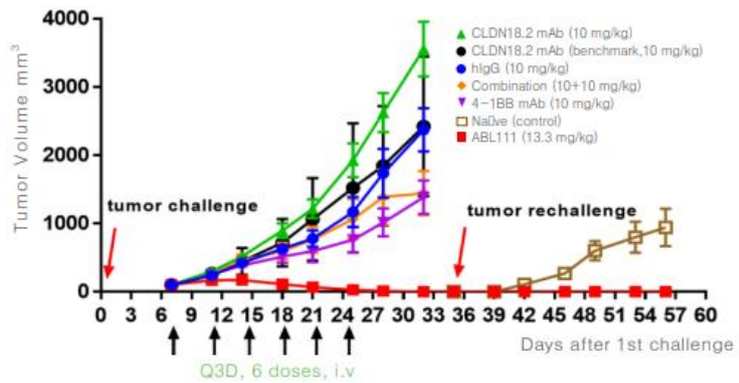
엔허투가 저발현 환자군에서 효과를 나타낸 이유로는 항체-링커-약물로 구성된 ADC 약물 구조에서 항체와 약물을 이어주는 링커가 암세포 내에서 분해된 후 자유로워진 약물(deruxtecan)이 주변의 HER2 발현이 극도로 낮은 종양 세포의 세포막을 자유롭게 투과해 종양 세포를 공격하는 bystander killing 효과로 인한 것으로 동사의 Grabody -T의 경우도 종양 세포 주변의 T-세포를 활성화된 후에 TAA 발현도가 낮은 종양 세포에 대해서도 효과를 유지할 것으로 생각하며 저발현 환자군에서 효과적이라면 가치 평가는 더욱 높아질 것이다.

종양 이식 임상 시험 디자인(ABL111)



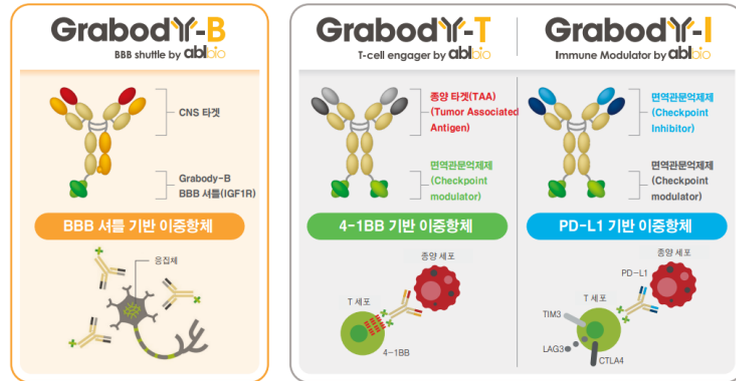
자료: 에이비엘바이오, 유안타증권 리서치센터

면역 기억 능력



자료: 에이비엘바이오, 유안타증권 리서치센터,

이중 항체 플랫폼(Grabody)



자료: 에이비엘바이오, 유안타증권 리서치센터

주요 파이프라인

	파트너	전임상	임상 1상	임상 2상	임상 3상	
Grabody-B BBB shuttle by ablio ABL301 						IND 신청 예정 (2022. 하반기)
Grabody-T T-cell engager by ablio ABL503 (TJ-L14B) 						NCT04762641 US IND 승인 (2021.01.29) Cohort 6 진행중
ABL111 (TJ-CD4B) 						NCT04900818 UD IND 승인 (2021.03.29) Cohort 5 ODD 지정 (2022.03.04) 진행중
ABL101 						IND 신청 예정 (2023)
ABL105 (YH32367) 						IND 신청 (2022.03)
ABL103 						IND 신청 예정 (2023)
Grabody-I Immune Modulator by ablio ABL501 						IND 승인(한국) Cohort 4 (2021.08.03) 진행중

Note: ABL001 임상 1b (Pacitaxel/irinotecan 병용투여) 시험은 2022년 9월에 종료되었으며, 국내 임상 2상부터는 한축 사가 진행 중. ABL001은 2018년 11월 글로벌 권리(Compass, NASDAQ: CMPX, 미국 2상 IND 승인), 2021년 1월 중국 권리(EpiScience, 중국 임상1/2상 IND 승인), 2020년 12월 한국 권리(한축) 기술이전

Investor Relations 2022 8

자료: 에이비엘바이오, 유안타증권 리서치센터

에이비엘바이오 (298380) 추정재무제표 (K-IFRS)

결산 (월)	2017A	2018A	2019A	2020A	2021A
매출액	0	0	0	1	1
매출원가	0	0	0	0	0
매출총이익	0	0	0	1	1
판매비	1	3	4	7	6
영업이익	-1	-2	-4	-6	-5
EBITDA	0	0	0	0	0
영업외손익	-7	-9	0	0	1
외환관련손익	0	0	0	0	0
이자손익	0	0	0	0	0
관계기업관련손익	0	0	0	0	0
기타	-6	-9	0	0	1
법인세비용차감전순이익	-7	-12	-4	-6	-4
법인세비용	0	0	0	0	0
계속사업순이익	-7	-12	-4	-6	-4
중단사업순이익	0	0	0	0	0
당기순이익	-7	-12	-4	-6	-4
지배지분순이익	-7	-12	-4	-6	-4
포괄순이익	-7	-12	-4	-6	-4
지배지분포괄이익	-7	-12	-4	-6	-4

주: 영업이익 산출 기준은 기존 k-GAAP과 동일. 즉, 매출액에서 매출원가와 판매비만 차감

결산 (월)	2017A	2018A	2019A	2020A	2021A
영업활동 현금흐름	-1	-1	-2	-5	-4
당기순이익	-7	-12	-4	-6	-4
감가상각비	0	0	0	0	0
외환손익	0	0	0	0	0
중속, 관계기업관련손익	0	0	0	0	0
자산부채의 증감	0	0	0	0	0
기타현금흐름	7	10	1	1	0
투자활동 현금흐름	-2	-2	-1	0	2
투자자산	0	0	0	0	0
유형자산 증가 (CAPEX)	0	0	0	0	0
유형자산 감소	0	0	0	0	0
기타현금흐름	-2	-2	-1	0	2
재무활동 현금흐름	2	16	0	0	0
단기차입금	0	0	0	0	0
사채 및 장기차입금	0	0	0	0	0
자본	0	16	0	0	0
현금배당	0	0	0	0	0
기타현금흐름	2	0	0	0	0
연결범위변동 등 기타	0	0	0	0	0
현금의 증감	0	12	-3	-5	-2
기초 현금	1	0	12	9	4
기말 현금	0	12	9	4	2
NOPLAT	-1	-2	-4	-6	-5
FCF	-1	-2	-4	-6	-5

자료: 유안타증권

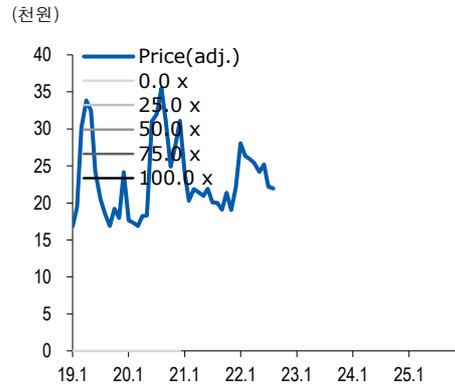
- 1. EPS, BPS 및 PER, PBR은 지배주주 기준임
- 2. PER 등 valuation 지표의 경우, 확정치는 연평균 증가 기준, 전망치는 현재주가 기준임
- 3. ROE, ROA의 경우, 자본, 자산 항목은 연초, 연말 평균을 기준으로 함

결산 (월)	2017A	2018A	2019A	2020A	2021A
유동자산	1	16	13	7	5
현금및현금성자산	0	12	9	4	2
매출채권 및 기타채권	0	1	0	0	0
재고자산	0	0	0	0	0
비유동자산	1	1	1	3	2
유형자산	0	0	1	0	0
관계기업 등 지분관련자산	0	0	0	0	0
기타투자자산	1	0	0	2	1
자산총계	2	17	14	10	7
유동부채	0	1	1	1	1
매입채무 및 기타채무	0	0	0	0	1
단기차입금	0	0	0	0	0
유동성장기부채	0	0	0	0	0
비유동부채	10	0	0	0	0
장기차입금	0	0	0	0	0
사채	0	0	0	0	0
부채총계	11	1	1	1	1
지배지분	-9	16	13	9	6
자본금	0	2	2	2	2
자본잉여금	0	33	33	34	35
이익잉여금	-9	-21	-24	-30	-34
비지배지분	0	0	0	0	0
자본총계	-9	16	13	9	6
순차입금	-1	-14	-9	-4	-2
총차입금	10	0	0	0	0

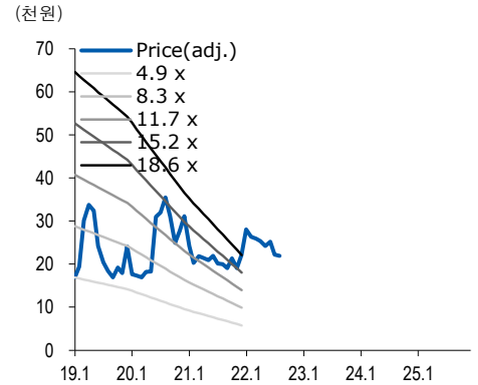
결산 (월)	2017A	2018A	2019A	2020A	2021A
EPS	-3,874	-3,804	-818	-1,207	-927
BPS	-4,424	3,520	2,914	1,960	1,187
EBITDAPS	2	2	4	4	5
SPS	0	4	9	18	11
DPS	0	0	0	0	0
PER	0.0	-4.6	-28.4	-20.7	-23.6
PBR	0.0	5.0	8.0	12.8	18.4
EV/EBITDA	-22.7	1,029.2	582.4	538.8	465.8
PSR	0.0	4,288.4	2,635.3	1,421.8	1,928.0

결산 (월)	2017A	2018A	2019A	2020A	2021A
매출액 증가율 (%)	0.0	1,661.0	217.1	103.2	-34.2
영업이익 증가율 (%)	174.4	149.0	68.3	47.5	-12.3
지배순이익 증가율 (%)	446.1	56.9	-68.4	50.3	-21.7
매출총이익률 (%)	0.0	100.0	100.0	100.0	100.0
영업이익률 (%)	0.0	-13,509.6	-1,910.1	-1,013.5	-736.0
지배순이익률 (%)	0.0	-104,627.5	-9,320.0	-927.7	-686.1
EBITDA 마진 (%)	0.0	564.9	49.4	41.3	25.5
ROIC	-638.9	4,936.9	5,215.8	-6,238.7	-14,712.8
ROA	-535.7	-178.7	-33.4	-40.5	-42.4
ROE	152.4	-597.0	-54.7	-43.9	-46.9
부채비율 (%)	-123.7	7.6	8.3	10.2	17.0
순차입금/자기자본 (%)	10.7	-89.1	-69.0	-44.8	-38.6
영업이익/금융비용 (배)	-7.5	-35.3	-445.6	-818.8	-1,246.0

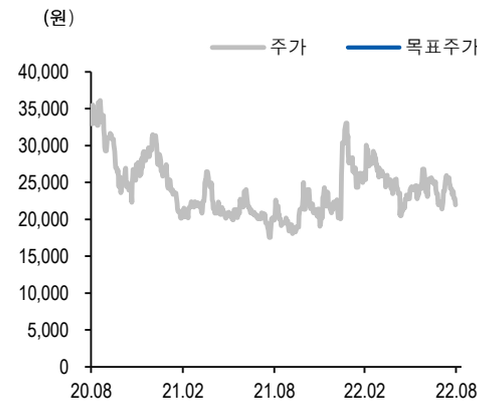
P/E band chart



P/B band chart



에이비엘바이오 (298380) 투자등급 및 목표주가 추이



일자	투자 의견	목표가 (원)	목표가격 대상시점	과리율	
				평균주가 대비	최고(최저) 주가 대비
2022-08-30	Not Rated	-	1년		

자료: 유안타증권

주: 과리율 = (실제주가* - 목표주가) / 목표주가 X 100

- * 1) 목표주가 제시 대상시점까지의 "평균주가"
- 2) 목표주가 제시 대상시점까지의 "최고(또는 최저) 주가"

구분	투자의견 비율(%)
Strong Buy(매수)	0.6
Buy(매수)	93.4
Hold(중립)	6.0
Sell(비중축소)	0.0
합계	100.0

주: 기준일 2022-08-27

※해외 계열회사 등이 작성하거나 공표한 리포트는 투자등급 비율 산정시 제외

- 이 자료에 게재된 내용들은 본인의 의견을 정확하게 반영하고 있으며 타인의 부당한 압력이나 간섭 없이 작성되었음을 확인함. (작성자: 하현수)
- 당사는 자료공표일 현재 동 종목 발행주식을 1%이상 보유하고 있지 않습니다.
- 당사는 자료공표일 현재 해당 기업과 관련하여 특별한 이해관계가 없습니다.
- 당사는 동 자료를 전문투자자 및 제 3자에게 사전 제공한 사실이 없습니다.
- 동 자료의 금융투자분석사와 배우자는 자료공표일 현재 대상법인의 주식관련 금융투자상품 및 권리를 보유하고 있지 않습니다.
- 종목 투자등급 (Guide Line): 투자기간 12개월, 절대수익률 기준 투자등급 4단계(Strong Buy, Buy, Hold, Sell)로 구분한다
- Strong Buy: 30%이상 Buy: 10%이상, Hold: -10~10%, Sell: -10%이하로 구분
- 업종 투자등급 Guide Line: 투자기간 12개월, 시가총액 대비 업종 비중 기준의 투자등급 3단계(Overweight, Neutral, Underweight)로 구분
- 2014년 2월21일부터 당사 투자등급이 기존 3단계 + 2단계에서 4단계로 변경

본 자료는 투자자의 투자를 권유할 목적으로 작성된 것이 아니라, 투자자의 투자판단에 참고가 되는 정보제공을 목적으로 작성된 참고 자료입니다. 본 자료는 금융투자분석사가 신뢰할만 하다고 판단되는 자료와 정보에 의거하여 만들어진 것이지만, 당사와 금융투자분석사가 그 정확성이나 완전성을 보장할 수는 없습니다. 따라서, 본 자료를 참고한 투자자의 투자사결정은 전적으로 투자자 자신의 판단과 책임하에 이루어져야 하며, 당사는 본 자료의 내용에 의거하여 행해진 일체의 투자행위 결과에 대하여 어떠한 책임도 지지 않습니다. 또한, 본 자료는 당사 투자자에게만 제공되는 자료로 당사의 동의 없이 본 자료를 무단으로 복제 전송 인용 배포하는 행위는 법으로 금지되어 있습니다.