



본 조사분석자료는 인공지능(AI) 기술을
사용하여 생성되었으며, 당사가 정확성
이나 완전성을 보장할 수 없습니다.

KOSDAQ | 건강관리/제약과생물공학

퓨처켄 (220100)

Company Overview

설립일	2001년 08월 13일
상장일	2016년 12월 01일
특례 상장 유형	기술성장기업의 코스닥시장 상장
주요 사업	PET 방사성의약품, 자동합성 장치, 합성시약 및 전구체
본사	서울특별시 성동구 성수일로 10길 26 하우스디세종타워 1802호 (성수동2가)
홈페이지	www.futurechem.co.kr
주요 주주	지대운 5.99%
수출 비중	10.3%

퓨처켄 Investment Keywords

F-18 동위원소 표지 원천기술, PSMA 표적 진단·치료 파이프라인

한국거래소 공시

2026-08-24	15:48	주식등의대량보유상황보고서(일반)
2026-08-24	15:40	임원·주요주주특정증권등소유상황보고서
2026-08-24	15:32	임원·주요주주특정증권등소유상황보고서
2026-08-24	15:29	임원·주요주주특정증권등소유상황보고서
2026-08-18	09:21	기업설명회(IR) 개최
2026-08-14	16:26	[정정]투자설명서
2026-08-14	16:22	[정정][연결포함]증권신고서(지분증권)
2026-08-14	14:26	주식등의대량보유상황보고서(일반)

주요지표

연도	매출액(억 원)	영업이익(억 원)	지배주주순이익(억 원)	EPS(원)	P/E(배)	P/B(배)	ROE(%)
2023	140	-84	-67	-304	N/A	3.5	-10.0
2024	173	-95	-94	-424	N/A	6.9	-15.9
2025	187	-78	-113	-502	N/A	12.3	-20.6
1H26	106	-54	3	-	-	-	-

Company Data

현재가 (08/27일)	8,380원
52주 최고가/최저가	33,106원/6,910원
액면가	500원
시가총액	188십억원
발행주식수	26백만주
평균거래량(60일)	7만주
1개월/6개월/12개월 수익률(%)	8.0/-62.8/-53.9
외국인 지분율	6.26%

Price & Relative Performance





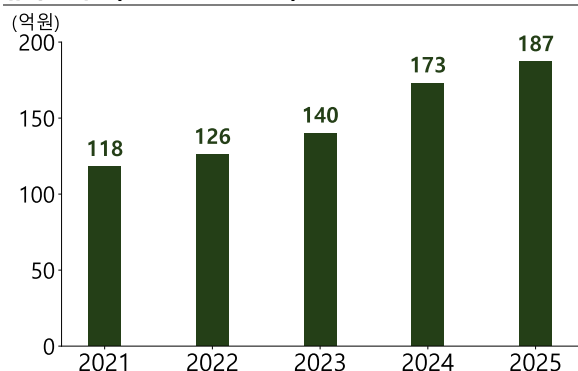
기업개요

1 주요 제품 및 연혁

퓨처캠은 방사성의약품 신약 개발 및 생산·판매, 전구체 및 합성시약 생산·판매, 자동합성장치 판매 등을 영위하며, 대표 제품으로 알츠하이머 진단용 방사성의약품 알자뷰, 파킨슨 진단용 방사성의약품 피디뷰, 전립선암 진단용 방사성의약품 FC303, 전립선암 치료용 방사성의약품 FC705 등을 보유한다. 사업의 기반은 특정 질병에서만 나타나는 특이 단백질이나 펩타이드 화합물에 방사성동위원소를 결합하여 질병을 진단하고 치료하는 방사성의약품 신약 개발이다. 2026년 반기 연결기준 매출액은 106억원이며, 제품 매출이 57.50%, 상품 매출이 40.44%, 기타 매출이 2.05%를 차지한다. 전년 동기 87억원 대비 매출액은 22.0% 증가했다.

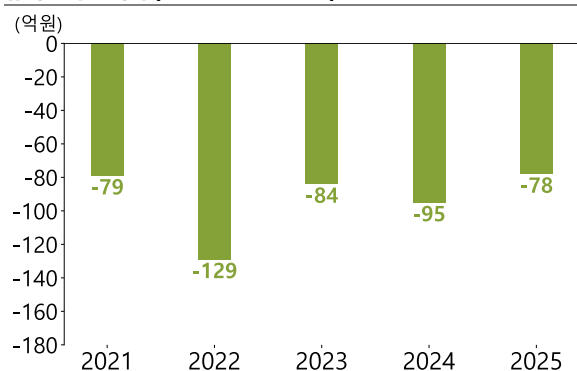
2026년 6월 30일 별도기준 제품별 매출을 보면 진단용 방사성의약품 제품 매출이 34.21%, 전구체·시약 및 기타 제품 매출이 4.82%를 구성하며, 상품 부문에서는 진단용 방사성의약품이 54.07%, 전구체·시약 및 기타가 3.92%, 자동합성장치 sCUBE가 0.47%를 차지한다. 기술이전 및 CMO(위탁생산) 계약 등 기타 매출은 2.51%다. 퓨처캠은 (주)퓨처캠헬스케어 등과 방사성의약품 전공정 위탁 제조계약을 체결하고 있으며, 상품 매출 품목은 종속회사인 (주)퓨처캠헬스케어에서, 제품 매출 품목은 직접 생산한다.

퓨처캠 매출 (2021년 ~ 2025년)



자료: 전자공시시스템(DART)

퓨처캠 영업이익 (2021년 ~ 2025년)



자료: 전자공시시스템(DART)

퓨처캠은 2001년 8월 13일 설립되었으며, 2015년 8월 13일 코넥스시장에 상장하고 2016년 12월 1일 코스닥시장으로 이 전상장했다. 2007년 12월 독일 바이엘쉐어링파마에 표지기술을 라이선스 아웃했고, 2008년 폐암 진단용 FLT와 파킨슨 진단용 FP-CIT를 세계 최초로 상용화했다. 2017년 9월 (주)퓨처캠헬스케어 지분을 100% 인수했고, 2018년 2월 알자뷰의 국내 품목허가 승인을 완료했으며, 같은 해 5월 미국 법인 Futurechem USA를 설립했다. 2020년 5월과 9월에는 FC303의 유럽 및 중국 기술이전 계약을 체결했고, 2023년 4월 부산기장센터 GMP 적합성 승인을 획득했다. 2026년 4월에는 FC303이 프로스타뷰주사액이라는 제품명으로 국내 품목허가 승인을 완료했다.

퓨처캠의 핵심 기술은 동위원소 표지 기술(방사성동위원소를 화합물에 결합시키는 기술)과 펩타이드 설계 기술이며, 펩타이드 설계 기술은 약물이 정상 장기에 머물지 않고 신장을 통해 배출되도록 유도한다. 또한 자체 개발한 자동합성장치 sCUBE를 통해 연구 개발부터 제조까지의 과정을 수직 계열화했다. 2026년 반기 보고서 기준 FC705는 국내 임상 3상과 미국 임상 2a상을 진행 중이며, FC303은 국내 출시 예정 단계에서 유럽과 중국 임상 3상이 진행 중이다. 해외 사업은 오스트리아, 중국, 터키

등지의 라이선스 아웃 계약을 통해 전개되어 왔다. 이와 함께 (주)퓨처캠헬스케어, 에스아이헬스케어(주), FutureChem U.S.A 등 계열사를 통해 신약 개발, 의료기기 유통, 글로벌 임상 관리를 운영한다. 진단제 상용화 실적과 치료제 임상 단계 진입이 결합된 구조가 퓨처캠 사업의 기본 골격을 이룬다.

2 주주 구성

퓨처캠의 최대주주는 지대운으로 2026년 6월 30일 기준 보통주 1,342,290주, 지분율 5.99%를 보유하고 있다. 지대운은 2001년부터 퓨처캠 대표이사를 맡고 있으며, 2017년부터 퓨처캠헬스케어 대표이사를 겸하고 있다. 2대 주주는 친인척인 박영자로 1,334,821주(5.95%)를 보유하고 있다. 이어 지효진이 73,400주(0.33%), CHI HYUNG MIN이 67,884주(0.30%)를 각각 보유하며 두 사람 모두 친인척으로 분류된다. 임원 보유분으로는 김희섭이 108,971주(0.49%), 유영일이 55,025주(0.25%)를 보유하고 있다. 최대주주 및 특수관계인 보유 주식은 총 2,982,337주이며 합산 지분율은 13.30%다. 소액주주는 27,299명으로 전체 주주 27,308명의 99.97%를 차지하며, 소액주주 보유 주식은 18,709,810주로 총발행주식 수 22,480,905주의 83.23%에 해당한다. 자기주식은 보통주 5,227주를 보유하고 있다. 해당 자기주식은 2020년과 2022년 무상증자 과정에서 발생한 단수주를 취득한 것이다. 우리사주조합은 보유 주식 없다.

퓨처캠 주요 주주 현황



자료: 전자공시시스템(DART)

3 실적 추이

퓨처캠의 2026년 반기 연결기준 매출액은 106억원으로 전년 동기 87억원 대비 22.0% 증가했다. 매출유형별로는 제품매출이 61억원으로 전년 동기 56억원 대비 증가했고, 상품매출은 43억원으로 전년 동기 29억원 대비 증가했으며, 기타매출은 2억원으로 전년 동기 3억원 대비 감소했다. 제품 매출 품목은 퓨처캠이 직접 생산하고, 상품 매출 품목은 종속회사인 퓨처캠헬스케어가 생산하며, 양측 모두 인증받은 GMP 설비에서 생산된다. 매출원가는 78억원으로 전년 동기 72억원 대비 증가했다. 매출 증가폭이 매출원가 증가폭을 상회하며 매출총이익은 28억원으로 전년 동기 15억원 대비 증가했다. 판매비와관리비는 83억원으로 전년 동기 53억원 대비 증가했다. 판매비와관리비 중 경상연구개발비가 35억원으로 전년 동기 12억원 대비 증가했고, 지급수수료가 11억원으로 전년 동기 5억원 대비 증가했다. 이에 따라 영업손실은 54억원으로 전년 동기 38억원 대비 42.4% 확대됐다. 2026년 반기 연결기준 연구개발비용 합계는 48억원이며, 매출액 대비 연구개발비 비율은 45%로 집계된다. 영업외 항목에서는 금융수익이 63억원으로 전년 동기 49억원 대비 증가했다. 금융수익에는 파생상품평가이익 29억원과 당기손익-공정가치금융자산 평가이익 27억원이 포함된다. 금융비용은 6억원으로 전년 동기 10억원 대비 감소했다. 그 결과 법인세비용차감전순이익은 3억원을 기록했다. 지배기업 소유주에게 귀속되는 반기순이익은 3억원으로 전년 동기 1억원 대비 75.3% 증가

했다. 기본주당이익은 11원으로 전년 동기 6원 대비 상승했다. 한편 2025년 연결기준 연간 매출액은 187억원, 영업손실은 78억원, 지배기업 소유주 귀속 당기순손실은 113억원으로 나타났다.

연간 실적

(단위: 백만 원)

해당 년도	매출액	영업손익	영업손익률 (%)
2025년	18,671	-7,753	-41.5
2024년	17,293	-9,467	-54.7
2023년	13,968	-8,412	-60.2

자료: 전자공시시스템(DART)

반기 실적

(단위: 백만 원)

	2026년 상반기		2025년 상반기	
	3개월	누적	3개월	누적
매출액	4,272	10,633	3,640	8,717
영업손익	-3,219	-5,433	-1,915	-3,815

자료: 전자공시시스템(DART)



산업 현황

1 한눈에 보는 산업 현황

방사성의약품은 방사성동위원소를 화합물(펩타이드 등)에 결합해 체내에 투여함으로써 질병을 진단하거나 치료하는 분야다. 본 의약품의 특성은 동위원소의 물리적 성질과 함께 약물 전달체인 펩타이드가 질병 조직에 결합하는 친화도, 비특이적 섭취를 최소화하는 선택성, 약물동력학적 특성에 의해 결정된다. 진단용으로 가장 널리 사용되는 F-18(불소) 동위원소는 110분의 반감기를 보유해 제조와 유통에 용이하며 PET(양전자 방출 단층 촬영) 진단에 적용된다. 최근에는 고에너지를 방출하는 Lu-177 및 Ac-225를 활용한 치료용 방사성의약품 개발이 전 세계적으로 가속화되고 있으며, 상업적 대량 생산에는 고선량 동위원소를 다루기 위한 특수 차폐 시설과 자동 합성 시스템이 기술적 진입장벽을 형성하고 있다. 현재 전체 시장의 약 88%는 진단용 추적자가 차지하며, Precedence Research에 따르면 세계 방사성의약품 시장 규모는 2025년 75억 1천만 달러, 2026년 82억 8천만 달러로 집계된다. 이는 2026년부터 2035년까지 연평균 7.31%의 성장률을 나타낸다. 지역별로는 북미가 2025년까지 43.95%의 시장 점유율을 기록한다. 국내 규제 환경과 관련해서는 2018년 시행된 방사성의약품 GMP 생산이 엄격한 기준의 품질관리를 요구하고 있다. 세부 시장에서 전립선암 진단용 방사성의약품 시장은 2025년 기준 국내 4,130억원, 글로벌 85,000억원 규모이며, 전립선암 치료용 시장은 2025년 기준 국내 10,400억원, 글로벌 197,000억원 규모로 기재된다. 퓨처켐은 신약 물질 개발 역량과 생산 필수 장비인 자동합성장치 제조 기술을 함께 보유하고 있어, PSMA 표적 진단·치료 시장의 확대 흐름과 사업 영역이 직접 연결된다.

2 질의응답으로 살펴보는 산업 현황

Q1. 퓨처켐이 속한 방사성의약품 산업의 시장 규모는 어느 정도인가?

A1. 퓨처켐은 특이 단백질이나 펩타이드 화합물에 방사성동위원소를 결합하여 질병을 정밀하게 진단하고 치료하는 방사성의약품 신약 개발을 주력 사업으로 영위한다. 세계 방사성의약품 시장 규모는 2025년 75억 1천만 달러로 추산되며, 2026년 82억 8천만 달러에서 2035년 약 152억 1천만 달러로 증가한다. 이는 2026년부터 2035년까지 연평균 7.31%의 성장률을 나타낸다. 지역별로는 북미가 2025년까지 43.95%의 점유율로 시장을 선도하고, 아시아 태평양 지역이 예측 기간 중 가장 빠른 연평균 성장률을 기록한다.

Q2. 방사성의약품은 일반 의약품과 비교해 어떤 산업적 특성을 가지는가?

A2. 방사성의약품은 1회 사용량이 수 밀리그램 수준으로 화합물에 따른 독성이 거의 없으며, 의사의 처방에 의해서만 병원 내 특정 장소에서 생산·사용된다. 해외 출시 기준 개발 비용은 20~60M 유로, 기간은 7~9년으로 일반 의약품의 82~300M 유로, 10~15년과 차이가 있으나, 장기간 저장이 불가능하다. 상업적 대량 생산 시에는 고선량 동위원소를 다루기 위한 특수 차폐 시설과 자동 합성 시스템이 기술적 진입장벽을 형성하고 있다.

Q3. 퓨처켐이 직면한 방사성의약품 산업의 경쟁 구도는 어떠한가?

A3. 방사성의약품 산업은 신약 개발 역량과 생산·공급 인프라가 양분되어 있어, 상용화 과정에서 기업 간 복잡한 협상과 기술적 종속 문제가 빈번하게 발생한다. 신약 물질 개발 역량과 생산 필수 장비인 자동합성장치 제조 기술을 동시에 보유한 기업은 퓨처켐과 미국의 GE 헬스케어뿐이다. 전립선암 진단제 FC303의 경쟁제품은 Lantheus사 [18F]DCFPyl과 UCLA/SF의 [68Ga]PSMA-11이며, 치료제 FC705의 경쟁제품은 Novartis사 Pluvicto와 Eli Lilly사 PNT2002이다.

Q4. 방사성의약품 산업의 기술 트렌드는 어떻게 변화하고 있는가?

A4. 전체 시장의 약 88%를 차지하는 진단용 추적자는 해부학적 구조와 생리적 기능을 구별하는 핵심 수단이다. 최근에는 고에너지를 방출하는 Lu-177 및 Ac-225를 활용한 치료용 방사성의약품 개발이 전 세계적으로 가속화되고 있다. 유형별로 보면 치료용 방사성의약품 부문이 예측 기간 중 가장 빠른 성장률을 기록한다. 진단용 동위원소로 질병 위치를 파악한 후 동일한 표적 물질에 치료용 동위원소를 입혀 치료하는 테라노스틱스(진단과 치료 동시 수행)가 확산되고 있다.

Q5. 퓨처켐의 주력 적응증 분야에서 확인되는 수요 기반은 무엇인가?

A5. 퓨처켐의 전립선암 진단제 FC303이 속한 시장 규모는 2025년 기준 국내 4,130억원, 글로벌 85,000억원이며, 치료제 FC705가 속한 시장은 국내 10,400억원, 글로벌 197,000억원이다. 알츠하이머 영역에서는 아밀로이드 베타를 직접 제거하는 표적 치료제가 잇따라 승인되며, 투약 전 아밀로이드 축적 여부를 PET 영상으로 확인하는 과정과 투약 후 효과 모니터링 수요가 동반된다. 파킨슨병 진단은 2020년 하반기부터 건강보험 급여가 80%로 확대 적용되어 국내 검사 건수가 매년 10% 이상 증가하고 있다.

**핵심포인트****1 한눈에 보는 핵심포인트**

퓨처켐의 핵심 경쟁력은 방사성의약품 신약 개발과 생산 인프라를 함께 보유한 사업 구조에 있다. 동위원소 표지 기술과 펩타이드 설계 기술을 보유하고 있으며, 표지 기술은 펩타이드와의 결합력을 높이고 펩타이드 설계 기술은 약물이 정상 장기에 머물지 않고 신장을 통해 배출되도록 유도한다. 양성자성 용매 이용 제조 기술은 세계 17개국에 특허 등록되었고 독일 바이엘사에 기술 이전되었다. 자체 개발한 자동합성장치 sCUBE®를 통해 연구개발부터 제조까지 수직 계열화 체계를 구축했다. 파트너십 측면에서는 중국 HTA Co., Ltd.와 중국·홍콩·마카오 지역 FC303 독점 라이선스 계약을 체결해 선금 USD 1,300,000을 수취했고, 터키 Moltek과 중동·북아프리카 15개국 대상 계약을 체결했다. AVID와는 2027년 12월까지 임상시험용 의약품 공급 및 위탁 계약을 유지하고 있다. 성장 동력으로는 2026년 4월 30일 전립선암 진단제 FC303의 국내 신약 품목허가 승인과 FC705의 국내 임상 3상 및 미국 FDA 임상 2a상 동시 진행이 제시된다. 다만 유럽 임상 지연으로 2026년 6월 Curium과의 라이선스 계약이 해지된 사례에서 보듯 임상 일정 변동에 따른 계약 조정 가능성이 존재한다. 2026년 반기 연결기준 영업손실 -54억원과 연구개발비 매출액 대비 45% 수준의 비용 구조는 수익성 측면의 불확실성 요인으로 작용한다.

2 질의응답으로 살펴보는 핵심포인트**Q1. 퓨처켐의 사업구조와 계열사 역할은 어떻게 구성되어 있는가?**

A1. 퓨처켐은 방사성의약품 신약 개발 및 생산·판매, 전구체 및 합성시약 생산·판매, 자동합성장치 판매를 영위한다. 종속회사는 방사성의약품 제조 및 판매업을 담당하는 주식회사 퓨처켐헬스케어, 분자영상의학기기 도소매업을 담당하는 에스아이헬스케어 주식회사, 방사성의약품 제조업을 담당하는 Futurechem USA Co., Ltd.로 구성된다. 제품별 매출현황의 상품 매출 품목은 종속회사인 퓨처켐헬스케어에서 생산되며, 제품 매출 품목은 퓨처켐이 직접 생산한다.

Q2. 방사성의약품 분야에서 확보한 기술적 기반은 무엇인가?

A2. 퓨처캠은 질병 조직에 결합하고 정상 조직에서 배출되는 분자 설계를 바탕으로 방사성의약품 제조 관련 전구체 348여 종을 확보했다. 원천 표지 기술인 양성자성 용매 이용 제조 기술은 세계 17개국에 특허 등록되었으며 독일 바이엘사에 기술이 이전되었다. 자체 개발한 sCUBE®는 고체상 반응기를 장착해 합성-정제-제제를 논스톱으로 처리하는 장비다. 해당 장비는 유럽 연합 집행위원회의 CE 인증과 ROHS 인증을 취득했다.

Q3. 전립선암 파이프라인의 개발 및 허가 진행 단계는 어디까지 왔는가?

A3. 전립선암 진단용 방사성의약품 FC303은 2026년 4월 30일 식품의약품안전처로부터 신약 품목허가를 취득했다. FC303은 미국에서 임상 1상이 종료되었고, 유럽과 중국에서 임상 3상이 진행 중이다. 치료용 방사성의약품 FC705는 2025년 9월 4일 식품의약품안전처로부터 임상 3상 계획 승인을 받아 임상 3상이 진행 중이다. 미국에서는 임상 2a상이 진행 중이다.

Q4. 해외 시장 진출과 관련한 계약 구조는 어떻게 되어 있는가?

A4. FC303은 HTA Co., Ltd.와 중국·홍콩·마카오 지역 독점 라이선스 계약을 체결했으며, 선금금 USD 1,300,000을 수취했고 경상기술료는 1년~3년차 순매출액의 12%, 4년~15년차 16%로 설정되어 있다. Moltek과는 터키 외 중동·북아프리카 등 지역을 대상으로 계약을 체결했고 계약금 USD 85,000을 수취했다. 유럽의 경우 임상 진행이 계획보다 지연되어 2026년 6월 4일 Curium社와 계약을 해지했다.

Q5. 향후 연구개발 방향과 사업 확장 계획은 무엇인가?

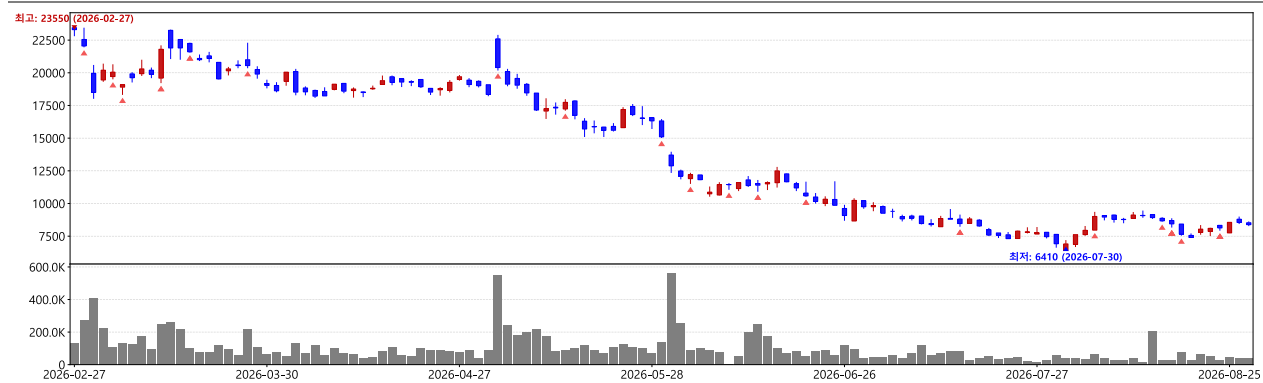
A5. 퓨처캠은 펩타이드에 링커를 이용한 플랫폼 기술을 바탕으로 특정 암의 동반 진단 및 치료가 가능한 의약품 개발을 추진하며, 전립선암을 기반으로 방광암 등 새로운 항암제 개발을 준비하고 있다. 알츠하이머 치매진단용 FC211과 심뇌혈관질환 진단용 FC505는 후보물질 도출 단계에 있다. 또한 2024년 11월부터 2029년 2월까지 삼중음성 유방암·췌장암 대상 방사성 리간드 치료제 개발 과제를 수행 중이다.

Valuation

1 최근 주가

퓨처캠 주가는 2026년 8월 27일 기준 8,380원을 기록했으며, 2026년 3월 3일부터 2026년 8월 28일까지의 최고가 22,050원(2026년 3월 3일) 대비 62.9% 하락한 수준이다. 같은 기간 최저가는 6,910원(2026년 7월 30일)으로, 기준일 종가는 최저가 대비 21.3% 상승한 상태다. 월별 증가 기준으로 2026년 3월에는 18,500원에서 22,050원, 4월에는 18,210원에서 20,050원, 5월에는 15,100원에서 20,400원 구간에서 거래되었고, 6월에는 9,080원에서 12,880원 구간까지 낮아졌다. 이후 7월 30일 최저가를 기록했고 8월 기준일 종가는 8,380원을 나타냈다. 같은 기간 코스닥 지수는 2026년 3월 2일 1,137.70에서 2026년 8월 26일 837.65로 26.4% 하락하였고, 퓨처캠은 기간 시작일 대비 62.9% 하락하며 시장 대비 하락하는 성과를 나타냈다. 지수 대비 상대수익률은 -36.5%p다. 퓨처캠의 시가총액은 1,880억원 수준이고 일평균 거래량은 60일 기준 7만주를 기록하고 있으며, 일평균 거래액은 7억원 수준이다. 코스닥 지수가 2026년 8월 26일 기준 837.65포인트를 기록하는 가운데, 퓨처캠 주가는 기간 최저가 6,910원과 최고가 22,050원 사이에서 8,380원으로 형성되었다.

퓨처캠 주가 및 공시 이벤트



자료: 한국거래소 시장정보

한국거래소 공시 (최근 1년)

공시날짜	공시시각	보고서명
2026-08-24	15:48	주식등의대량보유상황보고서(일반)
2026-08-24	15:40	임원 · 주요주주특정증권등소유상황보고서
2026-08-24	15:32	임원 · 주요주주특정증권등소유상황보고서
2026-08-24	15:29	임원 · 주요주주특정증권등소유상황보고서
2026-08-18	09:21	기업설명회(IR) 개최
2026-08-14	16:26	[정정]투자설명서
2026-08-14	16:22	[정정][연결포함]증권신고서(지분증권)
2026-08-14	14:26	주식등의대량보유상황보고서(일반)
2026-08-14	14:23	임원 · 주요주주특정증권등소유상황보고서
2026-08-14	14:05	임원 · 주요주주특정증권등소유상황보고서
2026-08-14	14:03	임원 · 주요주주특정증권등소유상황보고서
2026-08-14	14:01	임원 · 주요주주특정증권등소유상황보고서
2026-08-14	13:21	반기보고서(일반법인)(2026.06)
2026-08-13	17:34	신주인수권증서 신규상장(퓨처캠 26R)
2026-08-04	20:01	[투자주의]특정계좌(군) 매매관여 과다종목
2026-07-14	17:41	권리락(유상증자)
2026-07-14	16:45	[정정]유무상증자결정(주주배정후 실권주 일반공모)
2026-07-14	16:05	유상증자1차발행가액결정
2026-06-22	16:28	임원 · 주요주주특정증권등거래계획보고서
2026-06-22	16:23	임원 · 주요주주특정증권등거래계획보고서

공시날짜	공시시각	보고서명
2026-06-15	14:41	전환주식의 전환가액 조정
2026-06-15	14:15	전환가액의조정
2026-06-10	15:57	기업설명회(IR) 개최
2026-06-04	17:56	투자판단 관련 주요경영사항(전립선암 진단 방사성의약품 FC303 공동개발 기술이전 계약 해지 및 권리 반환)
2026-05-29	16:12	주권매매거래정지(무상증자)
2026-05-14	11:14	분기보고서(일반법인)(2026.03)
2026-05-04	07:43	투자판단 관련 주요경영사항(프로스타뷰주사액([18F]플로라스타민) 식품의약품안전처 신약 허가)
2026-03-26	14:16	정기주주총회결과
2026-03-18	17:30	기타 경영사항(자율공시)(자기사채(제3회 전환사채) 소각 결정)
2026-03-18	13:49	[연결포함]사업보고서(일반법인)(2025.12)
2026-03-13	14:31	전환사채(해외전환사채포함)발행후만기전사채취득
2026-03-13	14:28	[정정]참고서류
2026-03-09	11:30	주주총회소집공고
2026-03-06	19:31	감사보고서 제출
2026-03-03	14:09	주주총회소집결의
2026-02-24	12:01	본점소재지변경
2025-12-26	16:42	추가상장(국내사모 CB전환)
2025-12-22	16:16	추가상장(국내사모 CB전환)
2025-12-22	14:40	자기 전환사채 만기전 취득 결정
2025-12-15	16:42	주주명부폐쇄기간 또는 기준일 설정
2025-12-03	15:37	[정정]전환주식의 전환청구권 행사
2025-12-02	17:06	추가상장(우선주의 보통주 전환)
2025-12-02	17:03	추가상장(국내사모 CB전환)
2025-11-17	20:00	(예고)단과과열종목 지정예고
2025-11-14	16:16	분기보고서(일반법인)(2025.09)
2025-09-19	15:54	임원 · 주요주주특정증권등소유상황보고서
2025-09-15	18:10	[정정]투자판단 관련 주요경영사항(임상시험 결과)(전립선암 치료용 [Lu177]Ludotadipep 방사성의약품 FC705 의 국내 2상 임상시험 결과 [임상시험결과보고서(Clinical Study Report, CSR) 수령])
2025-09-04	18:12	투자판단 관련 주요경영사항(임상시험 계획 승인 등 결정)(전이성 거세저항성 전립선암 환자에서 [177Lu]루도타다이 펩의 유효성 및 안전성을 평가하기 위한 다기관, 공개, 무작위배정, 제3상 임상시험(임상시험 계획 승인))

한국거래소 공시정보

2 전년도말 기준 밸류에이션

퓨처캠의 2025년말 기준 밸류에이션 지표는 전년 대비 높아졌다. 연결기준 당기순손실이 지속되어 P/E는 산정 불가이다. P/B는 전년(2024년) 6.9배에서 2025년 12.3배로, P/S는 21.5배에서 35.8배로 각각 높아졌다. 주당 지표는 EPS -502원, BPS 2,431원으로 나타났으며, DPS 0원과 배당수익률 0.0%로 배당은 실시되지 않았다. ROE는 전년(2024년) -15.9%에서 2025년 -20.6%로 마이너스 폭이 확대되었고, ROA는 -12.8%에서 -15.0%로 하락했다.

주요 투자지표

	2021	2022	2023	2024	2025
P/E(배)	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A
P/B(배)	4.8	2.9	3.5	6.9	12.3
P/S(배)	21.1	14.7	16.2	21.5	35.8
EV/EBITDA(배)	-70.9	-22.0	-76.5	-109.3	-262.5
배당수익률(%)	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
EPS(원)	-178	-703	-304	-424	-502
BPS(원)	2,728	3,173	2,885	2,429	2,431
SPS(원)	617	633	632	779	833
DPS(원)	0	0	0	0	0
수익성(%)					
ROE	-7.1	-22.7	-10.0	-15.9	-20.6
ROA	-4.3	-16.9	-8.3	-12.8	-15.0
ROIC	-24.4	-34.9	-22.0	-25.5	-20.8

주: 각 연도말 주가 기준
자료: FnGuide

포괄손익계산서

(억원)	2021	2022	2023	2024	2025
매출액	118	126	140	173	187
증가율(%)	7.3	6.4	11.1	23.8	8.0
매출원가	93	109	124	143	144
매출원가율(%)	78.9	86.4	88.8	82.5	76.9
매출총이익	25	17	16	30	43
매출총이익률(%)	21.1	13.6	11.2	17.5	23.1
판매관리비	104	146	100	125	121
판매관리비율(%)	87.9	116.5	71.4	72.2	64.6
EBITDA	-33	-83	-28	-33	-26
EBITDA 이익률(%)	-28.1	-66.2	-19.7	-19.3	-13.8
증가율(%)	적지	적지	적지	적지	적지
영업이익	-79	-129	-84	-95	-78
영업이익률(%)	-66.8	-102.9	-60.2	-54.7	-41.5
증가율(%)	적지	적지	적지	적지	적지
영업외손익	44	-11	17	1	-33
금융수익	54	11	20	21	44
금융비용	14	23	5	11	78
기타영업외손익	5	1	2	-10	1
종속/관계기업관련손익	0	0	0	0	0
세전계속사업이익	-35	-140	-67	-94	-111
증가율(%)	적지	적지	적지	적지	적지
법인세비용	0	0	0	0	1
계속사업이익	-35	-140	-67	-94	-112
중단사업이익	0	0	0	0	0
당기순이익	-35	-140	-67	-94	-112
당기순이익률(%)	-29.3	-111.4	-48.1	-54.5	-60.0
증가율(%)	적지	적지	적지	적지	적지
지배주주지분 순이익	-34	-140	-67	-94	-113

자료: FnGuide

현금흐름표

(억원)	2021	2022	2023	2024	2025
영업활동으로인한현금흐름	-29	-76	-37	-32	-24
당기순이익	-35	-140	-67	-94	-112
유형자산 상각비	44	44	55	60	51
무형자산 상각비	2	2	2	1	1
외환손익	0	0	0	-1	-1
운전자본의감소(증가)	-4	3	-27	5	-13
기타	-36	14	0	-3	49
투자활동으로인한현금흐름	43	-159	197	-115	-9
투자자산의 감소(증가)	141	49	208	-117	35
유형자산의 감소	0	0	0	0	0
유형자산의 증가(CAPEX)	-84	-30	-13	-1	-64
기타	-14	-178	1	3	20
재무활동으로인한현금흐름	-17	232	-105	119	17
차입금의 증가(감소)	0	0	0	0	28
사채의 증가(감소)	0	-67	-92	65	0
자본의 증가	0	306	0	0	0
배당금	0	0	0	0	0
기타	-17	-7	-13	54	-11
기타현금흐름	-0	-0	0	0	0
현금의증가(감소)	-3	-3	54	-27	-16
기초현금	38	35	32	86	60
기말현금	35	32	86	60	43

자료: FnGuide

재무상태표

(억원)	2021	2022	2023	2024	2025
유동자산	372	454	320	395	346
현금성자산	35	32	86	60	43
단기투자자산	294	379	176	282	224
매출채권	23	24	29	32	53
재고자산	11	12	14	13	16
기타유동자산	8	7	16	8	9
비유동자산	400	434	408	349	400
유형자산	339	331	326	257	293
무형자산	22	30	40	57	77
투자자산	3	33	1	1	1
기타비유동자산	36	39	42	35	29
자산총계	771	887	728	744	745
유동부채	103	138	36	158	146
단기차입금	0	0	0	0	28
매입채무	6	4	3	6	17
기타유동부채	97	134	33	152	101
비유동부채	140	47	53	41	51
사채	85	0	0	0	0
장기차입금	0	19	0	0	0
기타비유동부채	55	27	53	41	51
부채총계	242	184	89	199	197
지배주주지분	527	701	638	544	546
자본금	68	111	111	111	112
자본잉여금	937	1206	1206	1207	1320
기타자본	6	7	11	11	11
기타포괄이익누계액	0	0	0	0	0
이익잉여금	-483	-623	-690	-784	-897
자본총계	529	703	639	545	548

자료: FnGuide

주요투자지표

	2021	2022	2023	2024	2025
P/E(배)	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A
P/B(배)	4.8	2.9	3.5	6.9	12.3
P/S(배)	21.1	14.7	16.2	21.5	35.8
EV/EBITDA(배)	-70.9	-22.0	-76.5	-109.3	-262.5
배당수익률(%)	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
EPS(원)	-178	-703	-304	-424	-502
BPS(원)	2,728	3,173	2,885	2,429	2,431
SPS(원)	617	633	632	779	833
DPS(원)	0	0	0	0	0
수익성(%)					
ROE	-7.1	-22.7	-10.0	-15.9	-20.6
ROA	-4.3	-16.9	-8.3	-12.8	-15.0
ROIC	-24.4	-34.9	-22.0	-25.5	-20.8
안정성(%)					
유동비율	362.6	329.2	879.1	250.4	236.7
부채비율	45.8	26.2	14.0	36.5	35.9
순차입금비율	-27.1	-41.3	-35.2	-34.2	-24.9
이자보상배율	-6.0	-9.5	-17.6	-14.6	-7.4
활동성(%)					
총자산회전율	0.1	0.2	0.2	0.2	0.3
매출채권회전율	4.9	5.3	5.3	5.7	4.4
재고자산회전율	11.1	11.2	11.0	12.9	13.0

자료: FnGuide

Compliance Notice

본 보고서는 한국거래소, 한국예탁결제원과 한국증권금융이 공동으로 출연한 한국IR협의회(당사)가 공시자료(DART, KIND 등) 등 객관적 데이터를 기초로 인공지능(AI) 기술을 통해 작성한 기업분석보고서입니다.

당사가 본 보고서의 기초가 된 원본 공시자료의 정확성 및 완전성을 독자적으로 검증하지는 않으므로, 공시자료의 부정확성이나 불완전성 등으로 인해 본 보고서의 내용이 영향을 받을 수 있으며, 이에 관해 당사는 어떠한 책임도 부담하지 않습니다.

따라서 본 보고서를 이용하는 분들에게서는 이를 참고 자료로만 활용하고, 해당 회사에 투자하고자 하는 경우에는 자신의 판단과 책임하에 투자 여부, 시기, 조건 등에 대한 결정을 하시기 바랍니다.

본 보고서는 어떠한 경우에도 이용자의 투자 판단 및 결과에 대한 법적 책임소재의 증빙자료로 사용될 수 없으며, 본 보고서의 이용자는 이러한 면책에 동의하는 것으로 간주됩니다.

그 외에 본 보고서와 관련하여 이하의 사항들을 참고하시기 바랍니다:

▣ 당사는 비영리법인으로서, 중소형 기업들에 대한 정보를 제공하기 위한 목적으로 본 보고서를 발간하는 것이며, 본 보고서 발행으로 당사는 어떠한 수수료나 재산상 이익도 수취하지 않습니다.

▣ 본 보고서는 자본시장과 금융투자업에 관한 법률상 조사분석자료에 해당하지 아니하며, 금융투자분석사가 작성·검수한 자료가 아닙니다.

▣ 당사와 검수자는 본 보고서를 제3자에게 사전 제공한 사실이 없습니다.

▣ 당사와 검수자는 자료 작성일 현재 해당 회사의 금융투자상품 및 권리를 보유하고 있지 않습니다.

▣ 본 보고서는 기업에 대한 정보 제공을 위해 작성되었으며, 투자나 가치판단에 관한 의견은 포함하고 있지 않습니다.

▣ 본 보고서에 기재된 내용은 AI가 객관적 데이터를 기반으로 생성한 것이며 외부의 부당한 압력이나 간섭 없이 알고리즘에 따라 작성되었습니다.

▣ 본 보고서의 지적재산권은 당사에 있으므로, 당사의 허락 없이 무단 복제 및 배포할 수 없습니다.

본 보고서의 내용에 오류가 있거나 정정이 필요한 경우, 해당 회사 또는 이용자는 당사에 정정 또는 삭제 요청할 수 있습니다.(research@kirs.or.kr)