

메드팩토

Bloomberg Code (235980.KS)

Reuters Code (235980.KQ)

주가 (12월 23일)

101,400원

시가총액

2,062십억원



이동건 책임연구원

02-3772-1547

✉ shawn1225@shinhan.com

원재희 연구원

02-3772-2669

✉ jhwon@shinhan.com

메드팩토, 1천억원 규모 자금조달 공시

- 23일 300억원 규모의 CPS(전환우선주), 700억원 규모의 CB(전환사채) 발행 결정을 공시
- 자금조달의 목적은 주요 파이프라인 임상 및 연구개발 등 운영자금
- 이번 자금조달로 Vactosertib(백토서티브)과 관련해 ‘Two-track’ 전략으로 개발을 진행하게 될 전망
- Two-track 전략이란, 1) 면역항암제 병용 임상은 향후 기술이전을 통해 상업화까지 진행함과 동시에 2) 희귀적응증(데스모이드 종양 등)에 대해서는 조달된 자금을 바탕으로 자체 글로벌 임상 2상(허가용 임상) 진행 예정

2021년 데스모이드 종양 Imatinib 병용 임상 2상 개시 예정

- 2021년 상반기 중 글로벌 데스모이드 종양 ‘Vectosertib + Imatinib’ 임상 2상(허가용 임상) IND 제출 예정. 임상과 동시에 FDA 희귀의약품 지정(ODD) 및 Fast Track 지정 프로세스까지 진행할 예정
- 2021년 임상 개시를 감안할 경우 데스모이드 종양 글로벌 임상 2상의 예상 종료 시점은 2023년, 2024년 중 상업화까지 가능한 전망
- 이는 결국 중장기적으로 면역항암제 병용 임상 파이프라인의 기술이전 뿐만 아니라 자체 제품 매출까지 창출 가능한 제약사의 사업구조로 변화가 기대된다는 점에서 고무적
- 참고로 희귀의약품으로 지정될 경우 상업화 이후 7년간 특허 만료기간이 추가적으로 연장되는 효과도 기대 가능

연내 비소세포폐암 1차 치료제 Keytruda 병용 임상 2상 개시 전망

- 앞서 지난 8월 식약처로부터 IND 승인을 획득한 비소세포폐암(NSCLC) 1차 치료제 ‘Vectosertib + Keytruda’ 국내 임상 2상의 연내 투약 개시 전망
- 임상 규모는 55명, 투약기간 24개월로 2021년 내 중간 결과 확인도 가능할 전망. 이는 앞서 ESMO에서 공개된 NSCLC ‘Vectosertib + Imfinzi’ 임상 2상 중간 결과 발표와 마찬가지로 향후 기술이전 가능성 부각이라는 측면에서 주목할 필요

Compliance Notice

- ◆ 이 자료에 게재된 내용들은 본인의 의견을 정확하게 반영하고 있으며, 외부의 부당한 압력이나 간섭없이 작성되었음을 확인합니다.(작성자: 이동건, 원재희)
- ◆ 자료 제공일 현재 당사는 지난 1년간 상기 회사의 최초 증권시장 상장시 대표 주권사로 참여한 적이 없습니다.
- ◆ 자료 공표일 현재 당사는 상기 회사의 주식 등을 1% 이상 보유하고 있지 않습니다.
- ◆ 자료제공일 현재 조사분석 담당자는 상기회사가 발행한 주식 및 주식관련사체에 대하여 규정상 고지하여야 할 재산적 이해관계가 없으며, 추천의견을 제시함에 있어 어떠한 금전적 보상과도 연계되어 있지 않습니다.
- ◆ 당자료는 상기 회사 및 상기회사의 유가증권에 대한 조사분석담당자의 의견을 정확히 반영하고 있으나 이는 자료제공일 현재 시점에서의 의견 및 추정치로서 실적치와 오차가 발생할 수 있으며, 투자를 유도할 목적이 아니라 투자자의 투자판단에 참고가 되는 정보제공을 목적으로 하고 있습니다. 따라서 종목의 선택이나 투자의 최종결정은 투자자 자신의 판단으로 하시기 바랍니다.
- ◆ 본 조사분석자료는 당사 고객에 한하여 배포되는 자료로 어떠한 경우에도 당사의 허락없이 복사, 대여, 재배포될 수 없습니다.