



1. 제약/바이오 - 주간 제약업종 지수 현황

- ▶ 지난 한주간(5월 15일~5월 21일) 제약업종 지수는 전주대비 -4.3% 하락하였고 KOSPI 수익률대비 -3.29%pt 하회
- ▶ 주간 주가 수익률은 유한양행이 가장 높은 6.8%, 셀트리온헬스케어가 가장 낮은 -12.3%를 기록
- ▶ 어제 셀트리온헬스케어 블록딜 소식에 셀트리온 그룹주들 모두 주가 하락세를 시현. 반면, 다른 바이오텍주들은 전반적으로 주가 상승세에 돌입한 모습. 여러가지 악재들로 인해 제약/바이오 섹터는 좋지 않은 상황. 당분간 보수적인 관점으로 접근하나 최근 이슈를 비껴가는 업체들에 대한 종목 play 가능할 것으로 판단. 그 중에서 분자진단 업체 지노믹트리, 씨젠에 대한 관심 권고.

2. 산업관련 주요 이슈

- ▶ **셀트리온헬스케어 650 만주 블록딜 추진 (<http://bit.ly/2Ekcv4q>)**
 - 셀트리온헬스케어의 주요 주주인 원에쿼티파트너스는 동사 지분 650 만주(4.5%)에 대한 기관 블록딜 돌입
 - 지난 8 개월 사이에 주요 주주가 1100 만주 대량 매매한 기록이 있음
- ▶ **한미 '롤론티스' 임상경쟁력 강화...FDA 재도전 임박 (<http://bit.ly/2YHdjIz>)**
 - 한미약품 미국 파트너사 '스펙트럼'은 내달 ASCO2019 세션에서 롤론티스 관련 3상 임상 2 건의 연구 발표예정
 - 미국 호중구감소증 치료제 시장규모는 연간 4 조원 규모로 추산, 이에 롤론티스의 미국시장 진출시기 관심 증가
- ▶ **대웅제약, 보툴리눔 독신 '나보타' 미국 공식 발매 (<http://bit.ly/2JKrmsu>)**
 - 지난 2 월 국산 보툴리눔독신 제품 중 최초로 FDA 승인을 획득한 후 현지 파트너사 '에볼루스'통해 공식 출시
 - 한편 유럽의약품청(EMA) 산하 약물사용자문위원회는 누시바의 유럽 판매 '허가 승인 권고' 내린 바 있음

제약바이오 커버리지 업체별 주간 주가 변동

| 기업 | 시가총액 (십억원) | 주가 (pt. 원) | 주가 Performance(%) | | | | | | |
|----------|---------------|------------|-------------------|-------|-------|-------|-------|-------|--|
| | | | 1D | 1W | 1M | 3M | 6M | YTD | |
| KOSPI | 1,322,323 | 2,061 | 0.3 | -1.0 | -7.0 | -7.5 | -0.7 | 1.0 | |
| 제약 및 바이오 | 124,025 | 11,387 | -0.9 | -4.3 | -13.8 | -14.1 | -12.0 | -13.0 | |
| 셀트리온 | 23,228 | 181,000 | -3.7 | -7.4 | -17.0 | -12.8 | -18.1 | -18.7 | |
| 삼성바이오로직스 | 19,453 | 294,000 | 0.2 | -4.1 | -20.7 | -22.8 | -12.1 | -23.9 | |
| 셀트리온헬스케어 | 8,485 | 59,000 | -9.7 | -12.3 | -22.7 | -16.3 | -24.7 | -21.7 | |
| 한미약품 | 4,668 | 402,000 | -0.3 | -0.4 | -6.5 | -17.5 | -7.5 | -13.4 | |
| 유한양행 | 3,130 | 245,000 | 3.8 | 6.8 | -1.0 | -0.4 | 4.9 | 19.8 | |
| 메디톡스 | 2,689 | 462,500 | -1.7 | -11.3 | -26.2 | -16.0 | -16.2 | -20.0 | |
| 휴젤 | 1,694 | 388,700 | -3.3 | -0.3 | -3.0 | 18.5 | 27.3 | 1.9 | |
| 대웅제약 | 1,889 | 163,000 | 4.5 | -7.9 | -20.1 | -17.9 | -11.7 | -13.5 | |
| SK케미칼 | 687 | 59,300 | -1.0 | -1.8 | -17.2 | -19.3 | -23.8 | -15.3 | |
| 동아에스티 | 817 | 96,800 | 0.1 | 0.3 | -5.1 | -5.1 | -5.6 | -7.4 | |

자료: SK 증권

■ Compliance Notice ■

이 자료에 게재된 내용들은 작성자의 의견을 정확하게 반영하고 있으며, 외부의 부당한 압력이나 간섭 없이 작성되었음을 확인합니다. 이 조사는 당사 리서치센터가 신뢰할 수 있는 자료 및 정보로부터 얻어진 것이나, 당사가 그 정확성이나 완전성을 보증하는 것이 아닙니다. 따라서 이 조사는 투자참고자료로만 활용하시기 바라며, 어떠한 경우에도 고객의 증권투자 결과에 대한 법적 책임소재의 증빙자료로 사용될 수 없습니다. 또한 이 조사의 저작권은 당사에 있으므로 당사의 허락 없이 무단 복제 및 배포할 수 없습니다.



3. 국내 제약/바이오 뉴스 (2019.05.15 ~ 2019.05.21)

- ▶ **셀트리온헬스케어 650 만주 블록딜 추진 (<http://bit.ly/2Ekcv4q>)**
 - 셀트리온헬스케어의 주요 주주인 원에쿼티파트너스는 동사 지분 650 만주(4.5%)에 대한 기관 블록딜 돌입
 - 지난 8 개월 사이에 주요 주주가 1100 만주 대량 매매한 기록이 있음
- ▶ **한미 '롤론티스' 임상경쟁력 강화...FDA 재도전 임박 (<http://bit.ly/2YHdjIz>)**
 - 한미약품 미국 파트너사 '스펙트럼'은 내달 ASCO2019 세션에서 롤론티스 관련 3 상 임상 2 건의 연구 발표예정
 - 미국 호중구감소증 치료제 시장규모는 연간 4 조원 규모로 추산, 이에 롤론티스의 미국시장 진출시기 관심 증가
- ▶ **대웅제약, 보톨리눔 특신 '나보타' 미국 공식 발매 (<http://bit.ly/2JKrmsu>)**
 - 지난 2 월 국산 보톨리눔특신 제품 중 최초로 FDA 승인을 획득한 후 현지 파트너사 '에볼루스'통해 공식 출시
 - 한편 유럽의약품청(EMA) 산하 약물사용자문위원회는 누시바의 유럽 판매 '허가 승인 권고' 내린 바 있음
- ▶ **한미 '오라스커버리' 임상 3 건 발표...플랫폼 경쟁력 어필 (<http://bit.ly/30rRLB9>)**
 - 전이성 유방암 환자 대상 주사제 '오락술' 관련하여 ASCO2019 에서 1 상과 3 상 임상데이터 공개 예정
 - 한미약품의 독자적인 플랫폼기술 오라스커버리를 적용한 '오라테칸' 1 사 예비 결과도 첫 선을 보일 계획
- ▶ **GC 녹십자, 6 월엔 중국·일본은 10 월...헌터라제 허가 신청 본격화 (<http://bit.ly/2HvHQSS>)**
 - GC 녹십자는 올해 초 중국, 일본과 기술수출 계약 체결 이후 세부 시장 진출 계획 공개
 - 중국의 경우 희귀의약품 개발국의 임상자료를 근거로 임상시험 수행 없이 허가신청 단계에 돌입 가능

4. 글로벌 제약/바이오 뉴스 (2019.05.15 ~ 2019.05.21)

- ▶ **애브비, 베링거 '휴미라' 미국서 특허분쟁 타결지어 (<http://bit.ly/2HnNQnc>)**
 - 양사간 합의에 따라 애브비는 베링거 측에 미국내 '휴미라' 관련 지적재산권의 비배타적 사용권을 부여키로 함
 - 베링거는 특허 사용권을 부여받고 특허 타당성 및 강제성을 인정하는 대가로 애브비 측에 로열티 지급할 예정
- ▶ **릴리 '사이람자' 2차 간세포 암종 적응증 플러스 (<http://bit.ly/2VE1jKM>)**
 - FDA 는 임상 3 상 'REACH-2 시험'에서 도출된 결과를 근거로 '사이람자'의 적응증 추가 승인
 - 생체지표인자 선택형 간세포 암종 환자들을 대상으로 진행되어 최초로 긍정적인 결과를 도출한 사례로 확인
- ▶ **일본 '옵디보' 올해 4 종 암 1 차 치료약 신청 예정 (<http://bit.ly/30liGyD>)**
 - 면역항암제 '옵디보'관련 올해 안으로 비소세포폐암 등 4 종의 암을 대상으로 1 차 치료약으로 승인 신청할 예정
 - 위암, 두경부암, 간세포암, 비소세포암은 올해 1 차 치료약으로, 위암은 상반기에 승인 신청할 예정

■ Compliance Notice ■

이 자료에 게재된 내용들은 작성자의 의견을 정확하게 반영하고 있으며, 외부의 부당한 압력이나 간섭 없이 작성되었음을 확인합니다.
이 조사항목은 당사 리서치센터가 신뢰할 수 있는 자료 및 정보로부터 얻어진 것이나, 당사가 그 정확성이나 완전성을 보증하는 것이 아닙니다. 따라서 이 조사항목은 투자참고자료로만 활용하시기 바라며, 어떠한 경우에도 고객의 증권투자 결과에 대한 법적 책임소재의 증빙자료로 사용될 수 없습니다. 또한 이 조사항목의 지적재산권은 당사에 있으므로 당사의 허락 없이 무단 복제 및 배포할 수 없습니다.



- ▶ '바벤시오'+ '인라이타' 신세포 암종 FDA 승인 (<http://bit.ly/2WI4cXn>)
 - '바벤시오' 및 '인라이타' 병용요법은 임상 3 상 'JAVELIN Renal 101 시험'에서의 결과를 근거로 FDA 의 허가 취득
 - 이 시험의 병용요법을 진행한 치료그룹은 '수텐' 대조그룹에 비해 5 개월 이상 생존기간이 연장됨
- ▶ 글로벌 CMO, CRO 마켓 2025 년 378 억弗 전망 (<http://bit.ly/2w5NDcd>)
 - 지난해 224 억 7,000 만 달러 규모의 CMO 및 CRO 시장이 오는 2025 년까지 CAGR 7.7% 성장 전망
 - 중소제약사의 경우 아웃소싱이 비용절감전략이 되고, VC 자금유입에 따라 마켓성장에 촉매제 역할을 할 것

5. 주요 공시사항

- ▶ 대웅제약 - 최대주주등소유주식변동신고서
 - 보통주식의 비율 변경 / 성명 (주대웅 / 50.81% 에서 51.06%로 증가
- ▶ 삼성바이오로직스 - 단일판매 · 공급계약체결
 - 체결계약명 의약품 위탁생산계약 / 계약금액 403 억원 / 매출액 대비 7.51% / 계약상대 유럽 소재 제약사
- ▶ 셀트리온 - 단일판매 · 공급계약체결
 - 체결계약명 바이오시밀러 항체약품(트룩시마) 판매 / 계약금액 252 억원 / 매출액 대비 2.57% / 계약상대 셀트리온헬스케어

■ Compliance Notice ■

이 자료에 게재된 내용들은 작성자의 의견을 정확하게 반영하고 있으며, 외부의 부당한 압력이나 간섭 없이 작성되었음을 확인합니다. 이 조사항료는 당사 리서치센터가 신뢰할 수 있는 자료 및 정보로부터 얻어진 것이나, 당사가 그 정확성이나 완전성을 보증하는 것이 아닙니다. 따라서 이 조사항료는 투자참고자료로만 활용하시기 바라며, 어떠한 경우에도 고객의 증권투자 결과에 대한 법적 책임소재의 증빙자료로 사용될 수 없습니다. 또한 이 조사항료의 지적재산권은 당사에 있으므로 당사의 허락 없이 무단 복제 및 배포할 수 없습니다.



그림 8. 주요 제약바이오 기업 R&D 모멘텀

| 기업명 허가 | 물질명 | 적응증 | 2018.4Q | 2019.1Q | 2019.2Q | 2019.3Q | 2019.4Q | 임상 상황 |
|-----------|----------------------------|------------------|-----------------------|---------------------------------------|--------------|---------|----------------------------|--|
| 한미약품 | 롤로티스(L/O 스펙트럼) | 호중구감소증 | BLA 제출 | | BLA재신청 예정 | | | 3상 2개 모두 뉴라스탄 대비 비열등성 입증 MD Anderson 스폰 연구자 2상 스펙트럼 스폰 상업용 2상 |
| | 포지오티닙(L/O 스펙트럼) | 항암제 | | FDA 조건부허가신청 | | | | |
| SK바이오팜 | 세노바메이트 | 뇌전증 | 미국 NDA 신청 | | | | 시판 승인 | |
| 종근당 | CKD-11101(L/O 미 제약사 일본 법인) | 네스프 바이오시밀러 | 미국/국내 허가/일본 허가 신청서 제출 | | | | | 한국 허가신청서 제출 |
| 녹십자 | MIG-SN | 선천성면역결핍증 | | FDA 재신청서 제출 | | FDA 허가 | | FDA로부터 CRL 수령/승인 거절 |
| 셀트리온 | 트록시마 | 리툰산 바이오시밀러 | FDA 허가완료 | 미국 런칭 가능 | | | | FDA 재신청서 제출 |
| | 허주마 | 허셉틴 바이오시밀러 | FDA 허가완료 | | | | | FDA 재신청서 제출 |
| | 램시마 | 레미케이틴 바이오시밀러 | SC 유럽 신청 | | | | 유럽 허가 | |
| 메디톡스 | 뉴로노스(L/O 플루미자) | 주름개선 | | 중국 허가 | | | | 중국 CFDA BLA 제출 |
| 대웅제약 | 나보타 | 주름개선 | | FDA 허가 | 유럽 허가 | | | |
| 메지온 | 유데나필 | 단신실증 | | | | | FDA 허가 | |
| 삼성바이오 | 온트루잔트 | 허셉틴 바이오시밀러 | | FDA 허가 | | | | |
| 임상 | | | | | | | | |
| 한미약품 | 에페글레나타이드(L/O 사노피) | 당뇨병 | 글로벌 임상 3상 17개 추가 | | | | | 글로벌 임상 3상 3개 진행 중 총 5개 예정 |
| | Pan-RAF 저해제(L/O 제넨텍) | 항암제 | | 글로벌 2상 진입 | | | | 국내 1상 3개 진행 2개 단독 1개 코델릭과 병용 |
| | LAPS-GLP1/GCG(L/O 안센) | 당뇨/비만 | | 글로벌 2상 완료 | | | 글로벌 3상 진입 | 글로벌 2상 |
| | 포지오티닙(L/O 스펙트럼) | 항암제 | | | ASCO 데이터 발표 | | | MD Anderson 스폰 연구자 2상 스펙트럼 스폰 상업용 2상 |
| | LAPS Glucagon Analog | 선천성 고인슐린증 | 1상 진입 | | | | | |
| | FL13 | 항암제 | 1상 진입 | | | | | |
| | 오락솔 | 고형암 | | | | 3상 결과 | | |
| 유한양행 | Triple Agonist | 비만, 고콜레스테롤, 지방간염 | | | 1상 완료 | | | |
| | LAPS Insulin | 당뇨병 | | | 1상 완료 | | | |
| | 레이저티닙(L/O 안센) | 항암제 | 2상 투여 완료 | 2상 종료 | 2상 결과 (ASCO) | | | 국내 2상 |
| 종근당 | CKD-506 | 자가면역질환 | ACR/ARHP 1상 결과 2상 진입 | | | | | 유럽 2상 |
| 메디톡스 | 이노투스(L/O 엘러간) | 주름개선 | 3상 개시 | | | | | 미국 3상 준비중 |
| 신라젠 | 펙사백 | 항암바이러스 | | 무용성 평가 발표 /트라스지 펙사백+올디보 임상 1b상 (ASCO) | | | 3상 완료 / 사노피리제 네로 병용 1b상 결과 | 글로벌 3상(간암) |
| 바이로메드 | VM202 | 당뇨병성 신경병증 | | | | 3a상 완료 | | 글로벌 3상 투여 완료(DPN) |
| 에이치엘비 | 리보세라닙 | 항암제 | 글로벌 3상 환자 등록 완료 | | | | | 글로벌 3상(위암) |
| 코오롱티슈진 | 인보사 | 무릎 골관절염 | 미국 3상 개시 | | | | | |
| 메지온 | 유데나필 | 단신실증(포탄 주물 치료제) | 임상 종료 | 3상 결과 | NDA 신청 | | FDA 허가 | |
| 한올바이오파마 | HL036 | 안구건조증 | 미국 임상 3상 진입 | | | | | 3상 탑라인 데이터 |
| SK케미칼 | 페렴구균 백신 | 페렴구균 | | 글로벌 1상 진입 (연내) | | | | |
| 제넥신 | 하이루킨 | 고형암 | | | | | | 1b 고형암 단독 임상 |

자료 : 각 사, SK증권

■ Compliance Notice ■

이 자료에 게재된 내용은 작성자의 의견을 정확하게 반영하고 있으며, 외부의 부당한 압력이나 간섭 없이 작성되었음을 확인합니다. 이 조사는 당사 리서치센터가 신뢰할 수 있는 자료 및 정보로부터 얻어진 것이나, 당사가 그 정확성이나 완전성을 보증하는 것이 아닙니다. 따라서 이 조사는 투자참고자료로만 활용하시기 바라며, 어떠한 경우에도 고객의 증권투자 결과에 대한 법적 책임소재의 증빙자료로 사용될 수 없습니다. 또한 이 조사의 저작권은 당사에 있으므로 당사의 허락 없이 무단 복제 및 배포할 수 없습니다.



2019년 주요 R&D 및 FDA 허가 일정

| 기업명 | 물질명 | 2019년 예상되는 주요 이벤트 |
|---------|--------|-------------------------------------|
| 대웅제약 | 나보타 | 2019년 1분기 미국 FDA 허가 |
| 한미약품 | 롤론티스 | 2019년 3분기 미국 FDA 허가 재신청 예상 |
| | 포지오티닙 | 2019년 하반기 중 조건부허가신청 예상 |
| SK바이오팜 | 세노바메이트 | 2019년 하반기 미국 FDA 허가 예상 |
| SK케미칼 | 페렴구균백신 | 2019년 1분기 중 글로벌 임상 1상 진입 예상 |
| 한울바이오파마 | 안구건조증 | 2019년 1분기 미국 임상 3상 진입 |
| 바이로메드 | VM202 | 2019년 3분기 미국 임상 3상 결과 |
| 신라젠 | 펙사백 | 2019년 4분기 간암 글로벌 임상 3상 완료(1분기 중간결과) |
| 메지온 | 유데나필 | 2019년 1분기 임상 3상 결과 |

자료 각 사, SK 증권

2019년 주요 학회 일정

| 학회명 | 명칭 | 일시 |
|--|---------------|---------------|
| JP Morgan healthcare conference | JP모건 컨퍼런스 | 01.07 ~ 01.10 |
| International congress on autoimmunity | 자기면역질환 학회 | 03.14 ~ 03.20 |
| ENDO | 세계 내분비 학회 | 03.23 ~ 03.26 |
| AACR | 미국 암 학회 | 03.29 ~ 04.03 |
| PES | 소아내분비 학회 | 04.27 ~ 04.30 |
| ASCO | 미국 임상종양 학회 | 05.31 ~ 06.04 |
| BIO-USA | 미국 바이오협회 컨퍼런스 | 06.03 ~ 06.06 |
| ADA | 미국 당뇨 학회 | 06.07 ~ 06.11 |
| EULAR | 유럽 류마티스 학회 | 06.12 ~ 06.15 |
| IASLC WCLC | 세계 폐암 학회 | 09.07 ~ 09.10 |
| ECCO cancer summit | 유럽 종양기구 | 09.12 ~ 09.14 |
| EASD | 유럽 당뇨 학회 | 09.16 ~ 09.20 |
| ESPE | 유럽 소아내분비 학회 | 09.19 ~ 09.21 |
| CRJ, CIMT, EATI, AACR | 공동주관 면역항암 학회 | 09.25 ~ 09.28 |
| ESMO congress | 유럽 종양학회 | 09.27 ~ 10.01 |
| ACR/ARHP | 미국 류마티스 학회 | 11.08 ~ 11.13 |
| ASH | 미국 혈액 학회 | 12.07 ~ 12.10 |

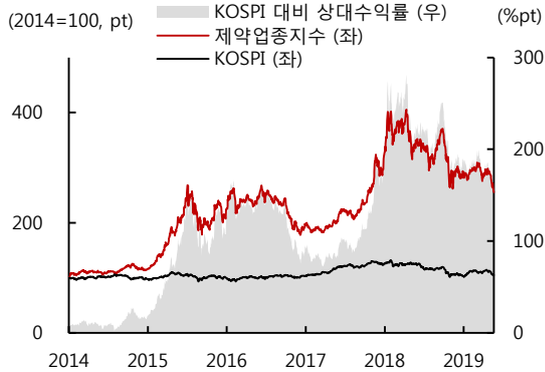
자료 각 학회, SK 증권

■ Compliance Notice ■

이 자료에 게재된 내용들은 작성자의 의견을 정확하게 반영하고 있으며, 외부의 부당한 압력이나 간섭 없이 작성되었음을 확인합니다. 이 조사항목은 당사 리서치센터가 신뢰할 수 있는 자료 및 정보로부터 얻어진 것이나, 당사가 그 정확성이나 완전성을 보증하는 것이 아닙니다. 따라서 이 조사항목은 투자참고자료로만 활용하시기 바라며, 어떠한 경우에도 고객의 증권투자 결과에 대한 법적 책임소재의 증빙자료로 사용될 수 없습니다. 또한 이 조사항목의 지적재산권은 당사에 있으므로 당사의 허락 없이 무단 복제 및 배포할 수 없습니다.

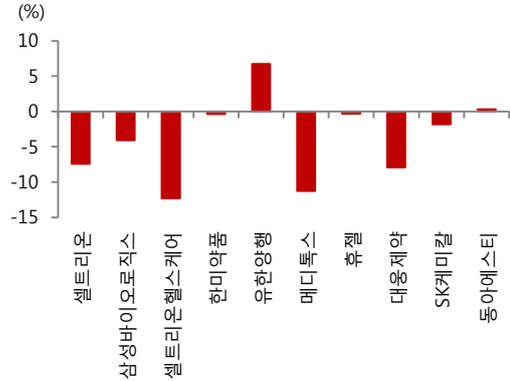


제약바이오 KOSPI 대비 업종 지수



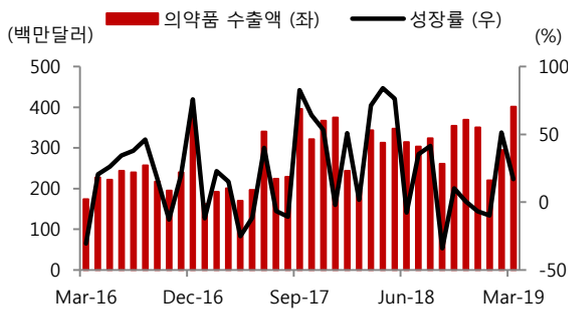
자료: SK 증권

커버리지 업체별 주간 주가 수익률



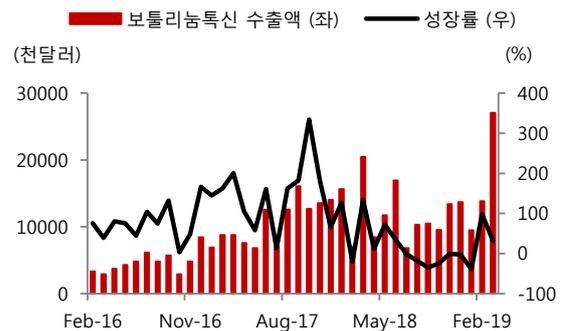
자료: SK 증권

국내 의약품 수출액



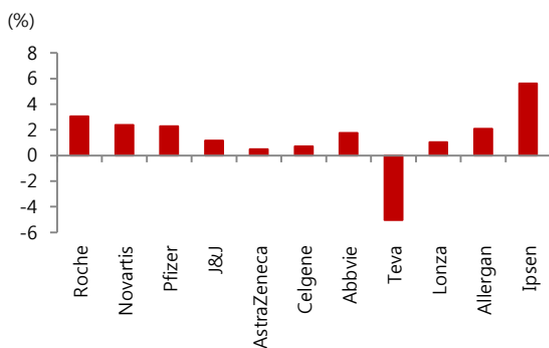
자료: 산업통상자원부, SK 증권

보툴리눔독신 수출액



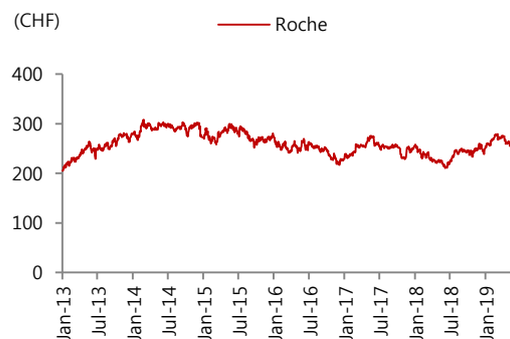
자료: 산업통상자원부, SK 증권

글로벌 업체별 주간 주가 수익률



자료: Bloomberg, SK 증권

Roche의 주가추이



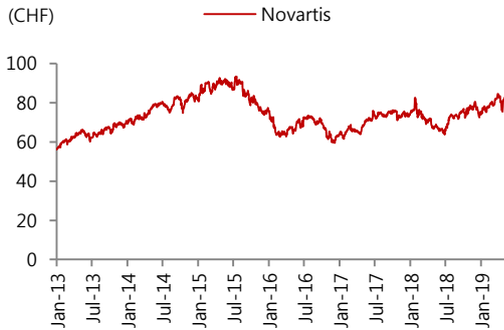
자료: Bloomberg, SK 증권

Compliance Notice

이 자료에 게재된 내용들은 작성자의 의견을 정확하게 반영하고 있으며, 외부의 부당한 압력이나 간섭 없이 작성되었음을 확인합니다. 이 조사자료는 당사 리서치센터가 신뢰할 수 있는 자료 및 정보로부터 얻어진 것이나, 당사가 그 정확성이나 완전성을 보증하는 것이 아닙니다. 따라서 이 조사자료는 투자참고자료로만 활용하시기 바라며, 어떠한 경우에도 고객의 증권투자 결과에 대한 법적 책임소재의 증빙자료로 사용될 수 없습니다. 또한 이 조사자료의 지적재산권은 당사에 있으므로 당사의 허락 없이 무단 복제 및 배포할 수 없습니다.



Novartis의 주가추이



자료 : Bloomberg, SK 증권

Pfizer의 주가추이



자료 : Bloomberg, SK 증권

J&J의 주가추이



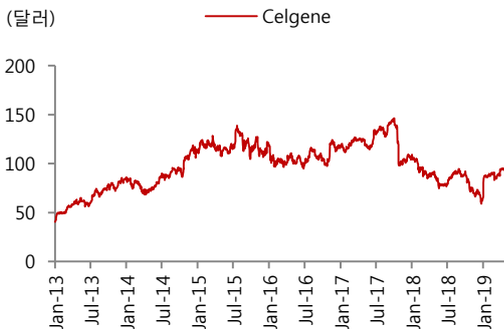
자료 : Bloomberg, SK 증권

AstraZeneca의 주가추이



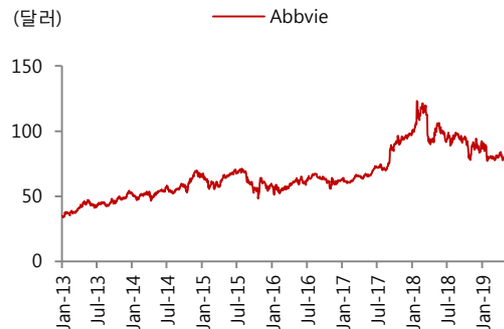
자료 : Bloomberg, SK 증권

Celgene 주가추이



자료 : Bloomberg, SK 증권

Abbvie 주가추이



자료 : Bloomberg, SK 증권

■ Compliance Notice ■

이 자료에 게재된 내용은 작성자의 의견을 정확하게 반영하고 있으며, 외부의 부당한 압력이나 간섭 없이 작성되었음을 확인합니다. 이 조사는 당사 리서치센터가 신뢰할 수 있는 자료 및 정보로부터 얻어진 것이나, 당사가 그 정확성이나 완전성을 보증하는 것이 아닙니다. 따라서 이 조사는 투자참고자료로만 활용하시기 바라며, 어떠한 경우에도 고객의 증권투자 결과에 대한 법적 책임소재의 증빙자료로 사용될 수 없습니다. 또한 이 조사의 저작권은 당사에 있으므로 당사의 허락 없이 무단 복제 및 배포할 수 없습니다.

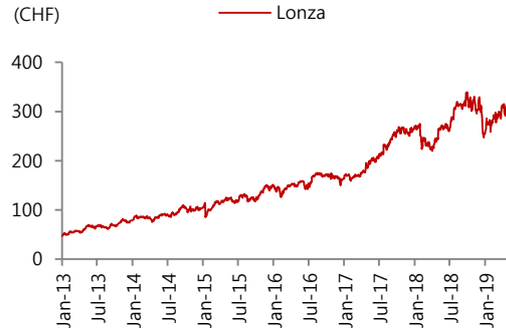


Teva의 주가추이



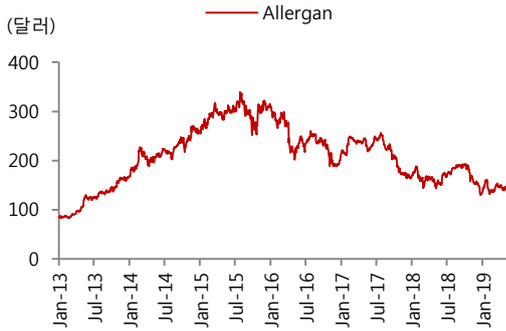
자료 : Bloomberg, SK 증권

Lonza의 주가추이



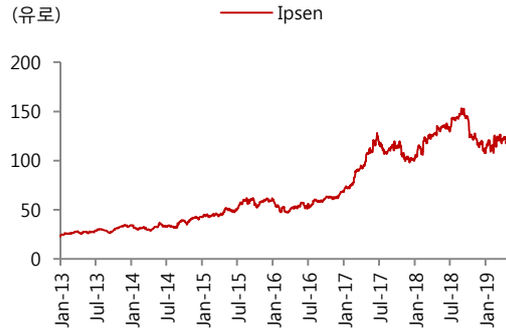
자료 : Bloomberg, SK 증권

Allergan의 주가추이



자료 : Bloomberg, SK 증권

Ipsen의 주가추이



자료 : Bloomberg, SK 증권

■ Compliance Notice ■

이 자료에 게재된 내용들은 작성자의 의견을 정확하게 반영하고 있으며, 외부의 부당한 압력이나 간섭 없이 작성되었음을 확인합니다. 이 조사항목은 당사 리서치센터가 신뢰할 수 있는 자료 및 정보로부터 얻어진 것이나, 당사가 그 정확성이나 완전성을 보증하는 것이 아닙니다. 따라서 이 조사항목은 투자참고자료로만 활용하시기 바라며, 어떠한 경우에도 고객의 증권투자 결과에 대한 법적 책임소재의 증빙자료로 사용될 수 없습니다. 또한 이 조사항목의 지적재산권은 당사에 있으므로 당사의 허락 없이 무단 복제 및 배포할 수 없습니다.