



Skonsolidowany raport półroczny za H1 2024

Grupa Kapitałowa Selvita

www.selvita.com

Spis treści

01 — Wybrane dane finansowe . 4

1.1. Wyniki osiągnięte w okresie sprawozdawczym

1.1.1 Skonsolidowane dane

1.1.2 Zmiana segmentów operacyjnych

1.1.3 Zawarcie umowy nabycia przez Selvita S.A. 100% udziałów w PozLab Sp. z o.o.

1.1.4 Wpływ Programu Motywacyjnego 2021-2024 na wyniki

02 — Komentarz zarządu do wyników finansowych . 11

2.1. Skonsolidowane wyniki bez wpływu programu motywacyjnego

2.2. Zakontraktowanie (backlog)

03 — Majątek emitenta oraz struktura aktywów i pasywów . 18

3.1. Skonsolidowane dane

04 — Aktualna i przewidywana sytuacja finansowa oraz ocena zarządzania zasobami finansowymi . 20

05 — Istotne pozycje pozabilansowe . 21

06 — Objasnienie różnic pomiędzy wynikami finansowymi wykazanymi w raporcie półrocznym, a wcześniej publikowanymi prognozami wyników na dany okres . 22

07 — Istotne zdarzenia okresu sprawozdawczego . 23

7.1. Istotne zdarzenia okresu sprawozdawczego

7.2. Istotne zdarzenia po dniu bilansowym

7.3. Zdarzenia nietypowe występujące w okresie sprawozdawczym

08 — Informacja zarządu na temat aktywności w obszarze rozwoju prowadzonej działalności . 27

09 — Struktura Grupy Kapitałowej Selvita . 34

10 — Organy korporacyjne emitenta . 36

11 — Informacje o akcjonariuszach posiadających bezpośrednio lub pośrednio co najmniej 5% ogólnej liczby głosów na walnym zgromadzeniu spółki oraz o akcjach posiadanych przez członków zarządu oraz rady nadzorczej emitenta . 37

12 — Pozostałe informacje . 40



01 — Wybrane dane finansowe

Skonsolidowane sprawozdanie finansowe obejmuje okres od 1 stycznia 2024 r. do 30 czerwca 2024 r., natomiast dane porównawcze obejmują okres od 1 stycznia 2023 r. do 30 czerwca 2023 r.

Od początku 2024 roku Grupa dokonała zmiany w klasyfikacji segmentów operacyjnych. Szczegóły dotyczące zmiany opisano w punkcie 1.1.2.

W dniu 18 marca 2024 r. Grupa zdecydowała o rozszerzeniu swojej działalności poprzez uruchomienie nowego obszaru usług związanego z odkrywaniem i rozwojem leków biologicznych zlokalizowanego we Wrocławiu. Szczegóły w punkcie 7.1.

W dniu 6 maja 2024 r. Grupa zawarła umowę nabycia 100% udziałów w PozLab sp. z o.o. z siedzibą w Poznaniu (obecnie w Złotnikach). Szczegóły w punkcie 1.1.3.

1.1. Wyniki osiągnięte w okresie sprawozdawczym

1.1.1 Skonsolidowane dane

Poniżej zaprezentowano wybrane dane finansowe Grupy Kapitałowej Selvita S.A.

Wybrane dane finansowe prezentowane w raporcie okresowym przeliczono na walutę euro w następujący sposób:

1. Pozycje dotyczące rachunku zysków i strat, zestawienia zmian w kapitale własnym oraz rachunku przepływów pieniężnych przeliczono według kursu stanowiącego średnią arytmetyczną średnich kursów ogłoszonych przez NBP obowiązujących na ostatni dzień każdego zakończonego miesiąca roku obrotowego:
 - za okres 01.01.2024 r. – 30.06.2024 r.: 4,3109 PLN,
 - za okres 01.04.2024 r. – 30.06.2024 r.: 4,3007 PLN,
 - za okres 01.01.2023 r. – 30.06.2023 r.: 4,6130 PLN,
 - za okres 01.04.2023 r. – 30.06.2023 r.: 4,5256 PLN.
2. Pozycje bilansowe przeliczono według średniego kursu ogłoszonego przez NBP obowiązującego na dzień bilansowy:
 - na dzień 30 czerwca 2024 r.: 4,3130 PLN,
 - na dzień 31 grudnia 2023 r.: 4,3480 PLN.



TABELA 1.

Dane finansowe Grupy Kapitałowej Selvita S.A. dotyczące skonsolidowanego bilansu

Grupa Kapitałowa Selvita S.A. Pozycja	Dane w tys. PLN		Dane w tys. EUR	
	Na dzień 30.06.2024	Na dzień 31.12.2023	Na dzień 30.06.2024	Na dzień 31.12.2023
Aktywa razem	642 756	636 260	149 028	146 334
Należności krótkoterminowe	77 277	70 228	17 917	16 152
Inwestycje w jednostkach zależnych niepodlegających pełnej konsolidacji	61 820	63 313	14 334	14 561
Środki pieniężne i inne aktywa pieniężne	14 419	52 654	3 343	12 110
Pozostałe aktywa finansowe	367	311	85	71
Zobowiązania i rezerwy na zobowiązania	326 689	309 188	75 745	71 110
Zobowiązania długoterminowe	219 896	215 419	50 984	49 554
Zobowiązania krótkoterminowe	106 793	93 769	24 761	21 566
Kapitał własny	316 067	327 071	73 282	75 223
Kapitał zakładowy	14 684	14 684	3 405	3 377



TABELA 2.

Dane finansowe Grupy Kapitałowej Selvita S.A. dotyczące skonsolidowanego rachunku wyników

Grupa Kapitałowa Selvita S.A.	Skonsolidowane dane w tys. PLN				Skonsolidowane dane w tys. EUR			
	Za okres od 01.01.2024 do 30.06.2024	Za okres od 01.01.2023 do 30.06.2023	Za okres od 01.04.2024 do 30.06.2024	Za okres od 01.04.2023 do 30.06.2023	Za okres od 01.01.2024 do 30.06.2024	Za okres od 01.01.2023 do 30.06.2023	Za okres od 01.04.2024 do 30.06.2024	Za okres od 01.04.2023 do 30.06.2023
Przychody netto ze sprzedaży	156 452	178 129	80 112	87 535	36 292	38 614	18 628	19 342
Przychody z tytułu dotacji	1 626	2 779	804	1 615	377	602	187	357
Pozostałe przychody operacyjne	277	48	74	-9	64	10	17	-2
Suma przychodów z działalności operacyjnej	158 355	180 955	80 990	89 142	36 734	39 227	18 832	19 697
Koszty operacyjne	-166 727	-171 294	-87 280	-83 755	-38 676	-37 133	-20 294	-18 507
Koszty operacyjne (bez programu motywacyjnego)	-164 521	-162 737	-86 344	-79 601	-38 164	-35 278	-20 077	-17 589
Amortyzacja	-25 664	-22 097	-13 197	-11 678	-5 953	-4 790	-3 069	-2 580
Amortyzacja (bez wpływu MSSF 16)	-17 943	-14 733	-9 148	-7 967	-4 162	-3 194	-2 127	-1 760
Wycena programu motywacyjnego	-2 206	-8 557	-936	-4 154	-512	-1 855	-218	-918
Zysk (strata) z działalności operacyjnej/EBIT	-8 372	9 662	-6 290	5 386	-1 942	2 094	-1 462	1 190
Zysk (strata) z działalności operacyjnej/EBIT (bez programu motywacyjnego)	-6 166	18 218	-5 354	9 540	-1 430	3 949	-1 245	2 108
Zysk (strata) brutto	-14 656	11 087	-10 992	8 602	-3 400	2 403	-2 556	1 901
Zysk (strata) netto	-12 158	10 321	-10 022	7 874	-2 820	2 237	-2 330	1 740
Zysk (strata) netto (bez programu motywacyjnego)	-9 952	18 877	-9 086	12 028	-2 309	4 092	-2 113	2 658



Grupa Kapitałowa Selvita S.A.	Skonsolidowane dane w tys. PLN				Skonsolidowane dane w tys. EUR			
	Za okres od 01.01.2024 do 30.06.2024	Za okres od 01.01.2023 do 30.06.2023	Za okres od 01.04.2024 do 30.06.2024	Za okres od 01.04.2023 do 30.06.2023	Za okres od 01.01.2024 do 30.06.2024	Za okres od 01.01.2023 do 30.06.2023	Za okres od 01.04.2024 do 30.06.2024	Za okres od 01.04.2023 do 30.06.2023
EBITDA	17 292	31 759	6 908	17 064	4 011	6 885	1 606	3 771
EBITDA (bez programu motywacyjnego)	19 498	40 316	7 844	21 218	4 523	8 739	1 824	4 688
Przepływy pieniężne netto z działalności operacyjnej (działalność kontynuowana)	18 652	20 957	157	19 468	4 327	4 543	37	4 302
Przepływy pieniężne netto z działalności inwestycyjnej (działalność kontynuowana)	-28 948	-30 509	-18 804	-17 330	-6 715	-6 614	-4 372	-3 829
Przepływy pieniężne netto z działalności finansowej (działalność kontynuowana)	-28 035	-8 324	-11 032	-2 796	-6 503	-1 804	-2 565	-618
Przepływy pieniężne netto, razem	-38 331	-34 709	-29 679	-11 640	-8 892	-7 524	-6 901	-2 572
Liczba akcji (średnia ważona)	18 355 474	18 355 474	18 355 474	18 355 474	18 355 474	18 355 474	18 355 474	18 355 474
Zysk (strata) na jedną akcję zwykłą przypisany do akcjonariuszy jednostki dominującej (w PLN)	-0,66	0,56	-0,55	0,43	-0,15	0,12	-0,13	0,09
Rozwodniony zysk (strata) na jedną akcję zwykłą przypisany do akcjonariuszy jednostki dominującej (w PLN)	-0,66	0,56	-0,55	0,43	-0,15	0,12	-0,13	0,09
Wartość księgowa na jedną akcję przypisana do akcjonariuszy jednostki dominującej (w PLN)	17,22	14,68	17,22	14,68	3,99	3,30	3,99	3,30
Rozwodniona wartość księgowa na jedną akcję przypisana do akcjonariuszy jednostki dominującej (w PLN)	17,22	14,68	17,22	14,68	3,99	3,30	3,99	3,30
Zadeklarowana lub wypłacona dywidenda na jedną akcję (w PLN)	-	-	-	-	-	-	-	-

1.1.2 Zmiana segmentów operacyjnych

W związku ze znaczącym wzrostem przychodów oraz zakontraktowania związanych z działalnością Grupy w obszarze usług z zakresu analityki i badań regulacyjnych w 2023 roku oraz realizowanym procesem akwizycji kompetencji w obszarze usług rozwoju leków, a także mając na względzie integrację w ramach działu odkrywania leków pomiędzy ośrodkami w Polsce oraz Chorwacji, która nie uzasadnia dalszego prezentowania odrębnie wyników pomiędzy ośrodkami, które świadczą tożsame usługi, Grupa podjęła decyzję o zmianie sposobu prezentowania segmentów operacyjnych począwszy od 1 stycznia 2024 roku. W opinii Zarządu informacja finansowa w układzie: Segment Odkrywania Leków (ang.: Drug Discovery) i Segment Rozwoju Leków (ang.: Drug Development), czyli podział w oparciu o rodzaj świadczonych usług zamiast podziału geograficznego jest bardziej wartościowa i powinna być głównym wyróżnikiem wyników biznesowych w przyszłości. Dla zachowania porównywalności danych okresy historyczne zostały zaprezentowane według nowego układu – szczegóły przedstawiono w Skonsolidowanym Raporcie Kwartalnym za Q1 2024 w punkcie 2.3.

Dotychczasowy Segment Usług realizowanych w Chorwacji wchodzi w całości w skład Segmentu Odkrywania leków, natomiast Segment Usług realizowanych w Polsce został podzielony i wchodzi w odpowiednich częściach w skład obu segmentów tj.: Odkrywania leków jak i Rozwoju leków.

1.1.3 Zawarcie umowy nabycia przez Selvita S.A. 100% udziałów w PozLab Sp. z o.o.

W dniu 6 maja 2024 r. Zarząd Selvita S.A. zawarł z Younick Technology Park sp. z o.o. umowę nabycia 100% udziałów w PozLab sp. z o.o. („PozLab”) po spełnieniu się warunków wskazanych w zawartej w dniu 27 marca 2024 r. umowie warunkowej (szczegóły w punkcie 7.1). PozLab jest spółką typu CDMO (ang. Contract Development and Manufacturing Organisation). Spółka powstała w 2010 r. na gruncie zamkniętego przez koncern GlaxoSmithKline oddziału badawczo-rozwojowego w Poznaniu. Firma zbudowała kompetencje i ofertę w trzech głównych segmentach: rozwój produktów farmaceutycznych (w tym wytwarzanie produktów leczniczych), kontrola jakości oraz testy mikrobiologiczne. Spółka posiada ok. 1.700 m² wysokiej klasy laboratoriów na terenie YouNick Technology Park w Złotnikach pod Poznaniem. Zatrudnia

ponad 80 pracowników. Selvita S.A. nabyła udziały PozLab za łączną cenę w wysokości 25 milionów PLN, przy czym w dniu zamknięcia transakcji zapłacono kwotę 21 milionów PLN. W dniu zamknięcia kwota 4 miliony PLN została zatrzymana przez Spółkę na okres do 12 miesięcy od daty zamknięcia transakcji tytułem zabezpieczenia ewentualnych, enumeratywnie wskazanych w umowie przedwstępnej zdarzeń lub roszczeń podmiotów trzecich względem PozLab oraz zabezpieczenia rozliczeń związanych z procedurą korekty ceny. Cena za udziały została pokryta ze środków własnych Spółki. Wyniki PozLab będą raportowane w ramach segmentu Rozwoju Leków.

W dniu 9 sierpnia 2024 r. uzgodniono wysokość korekty ceny, którą ustalono w kwocie (3.068) tys. zł (kwota pomniejszająca wysokość ceny umownej).



1.1.4 Wpływ Programu Motywacyjnego 2021-2024 na wyniki

W dniu 17 maja 2021 roku przyjęty został Program Motywacyjny na lata 2021-2024 dla pracowników w postaci uprawnienia do nabycia akcji Spółki po cenie 0,19 zł za akcję. Pan Paweł Przewięźlikowski, główny akcjonariusz Spółki, zobowiązał się do nieodpłatnego przekazania Spółce akcji stanowiących przedmiot programu z poleceniem ich wydania pracownikom Spółki w łącznej liczbie 1.247.720. Wartość godziwa przyznanych akcji ustalana jest na dzień przyznania i ujmowana przez okres nabywania uprawnień w kosztach wynagrodzeń w korespondencji ze zwiększeniem kapitału własnego w czasie nabywania uprawnień przez pracowników w trakcie trwania programu. W roku 2024 nie miało miejsca rozdysponowanie akcji w ramach Programu.

Przeprowadzona wycena programu, w zakresie akcji aktualnie wydanych pracownikom na dzień 30.06.2024 r., wykazała jego całkowity szacowany koszt na poziomie 78.021 tys. zł, który jest ujmowany w kosztach Grupy począwszy od kwartału drugiego 2021 r. aż do drugiego kwartału 2026 r. Wpływ programu na wynik okresu raportowanego to 2.206 tys. zł i ta kwota obniża wynik brutto, wynik netto, EBIT i EBITDA w pierwszym półroczu roku 2024 (szczegóły przedstawiono w tabeli poniżej wraz z ujawnieniem jego wpływu na bilans). Szacowany wpływ na cały obecny rok i kolejne lata przedstawia się następująco:

- rok 2024: 3.172 tys. zł
- rok 2025: 902 tys. zł
- rok 2026: 128 tys. zł.

TABELA 3.

Wpływ wyceny programu motywacyjnego na skonsolidowane sprawozdanie z całkowitych dochodów w H1 2024 r. w tys. PLN

Pozycja	Za okres od 01.01.2024 do 30.06.2024 z programem motywacyjnym	wycena programu motywacyjnego	Za okres od 01.01.2024 do 30.06.2024 bez programu motywacyjnego
Koszty operacyjne	-166 727		-164 521
EBIT	-8 372		-6 166
Strata brutto	-14 656	2 206	-12 450
Strata netto	-12 158		-9 952
EBITDA	17 292		19 498



TABELA 4.

Wpływ wyceny programu motywacyjnego na skonsolidowane sprawozdanie z sytuacji finansowej w H1 2024 r. w tys. PLN

Pozycja	Na dzień 30.06.2024 z programem motywacyjnym	wycena programu motywacyjnego	Na dzień 30.06.2024 bez programu motywacyjnego
Kapitał własny, w tym:	316 067	0	316 067
Pozostałe kapitały rezerwowe	76 264	-2 206	74 058
Strata netto	-12 158	2 206	-9 952

Szczegółowy opis programu znajduje się w nocie 19 do śródrocznego skróconego skonsolidowanego sprawozdania finansowego. Jednocześnie należy zwrócić uwagę, że w analizach

poszczególnych segmentów operacyjnych nie uwzględniono wyceny programu motywacyjnego w związku z jednorazowym i niegotówkowym charakterem tego zdarzenia. ●

02 — Komentarz Zarządu do wyników finansowych

TABELA 5.

Grupa Kapitałowa Selvita S.A. – działalność kontynuowana

Dane w tys. PLN	Za okres od 01.01.2024 do 30.06.2024	Za okres od 01.01.2023 do 30.06.2023	Za okres od 01.04.2024 do 30.06.2024	Za okres od 01.04.2023 do 30.06.2023
Przychody organicznie, w tym:	156 986	180 954	79 620	89 141
Segment Odkrywania Leków	120 057	143 359	62 964	70 501
Segment Rozwoju Leków	32 893	31 088	15 078	14 981
Granty	1 499	2 660	733	1 539
Pozostałe przychody operacyjne	70	59	43	39
Przychody niealokowane ze sprzedaży usług administracyjnych	2 039	3 562	663	2 002
Przychody niealokowane pozostałe	432	226	143	79
Wyłączenia przychodów między segmentami	-4	-	-4	-
Przychody – Nabyte jednostki*	1 370	-	1 370	-
EBIT (bez programu motywacyjnego) – organicznie	-3 452	18 219	-2 640	9 540
%EBIT (bez programu motywacyjnego) – organicznie	-2%	10%	-3%	11%
EBIT – Nabyte jednostki *	-2 714	-	-2 714	-
EBITDA (wg MSSF16 bez programu motywacyjnego) – organicznie	21 510	40 316	9 856	21 218
%EBITDA (wg MSSF16 bez programu motywacyjnego) – organicznie	14%	22%	12%	24%
EBITDA (wg MSSF16) – Nabyte jednostki *	-2 012	-	-2 012	-
Wynik netto (bez programu motywacyjnego)	-9 952	18 878	-9 086	12 028
%Wynik netto (bez programu motywacyjnego)	-6%	10%	-11%	13%
Wpływ wdrożenia MSSF 16 na EBITDA	7 721	7 364	4 050	3 711

* „Nabyte jednostki” dotyczą utworzonego nowego oddziału we Wrocławiu (raportowana w segmencie Odkrywania Leków) oraz nabytej spółki PozLab Sp z o.o. (raportowana w segmencie Rozwoju Leków), które są konsolidowane w okresie od kwietnia do czerwca w przypadku nowego oddziału i w okresie od maja do czerwca w przypadku PozLab Sp. z o.o.

TABELA 6.

Grupa Kapitałowa Selvita S.A. – działalność kontynuowana

Dane w tys. PLN	Za okres od 01.01.2024 do 30.06.2024	Udział procentowy	Za okres od 01.01.2023 do 30.06.2023	Udział procentowy
Działalność kontynuowana:				
Przychody zewnętrzne	154 316	100%	174 447	100%
Spółki biotechnologiczne	75 751	49%	91 996	53%
Spółki farmaceutyczne – Big Pharma*	36 615	24%	31 173	18%
Spółki farmaceutyczne	26 221	17%	33 469	19%
Uczelnie i Fundacje	8 616	6%	8 831	5%
Spółki działające w obszarze chemicznym i agrochemicznym	3 624	2%	7 246	4%
Pozostałe	3 489	2%	1 731	1%

* Grupa kwalifikuje jako Big Pharma globalne spółki farmaceutyczne, których przychody w 2023 roku przekroczyły 5 miliardów dolarów.

2.1. Skonsolidowane wyniki bez wpływu programu motywacyjnego

W pierwszej połowie 2024 r. Grupa Kapitałowa Selvita S.A. osiągnęła przychody z działalności operacyjnej w wysokości 158.356 tys. zł, co oznacza spadek o 12% w stosunku do analogicznego okresu roku ubiegłego, kiedy to przychody wyniosły 180.954 tys. zł. Za około połowę spadku odpowiada umocnienie złotego, które obniżyło porównywalne przychody Grupy o szacunkowo 5,6 p.p. czyli około 10,2 mln zł.

Grupa rozpoznała wzrost przychodów w segmencie Rozwoju leków z jednoczesnym spadkiem przychodów z usług Odkrywania leków. W pierwszej połowie 2024 r. przychody z tytułu dotacji zmniejszyły się o 1.159 tys. zł w porównaniu do analogicznego okresu roku poprzedniego z 2.660 tys. zł do 1.501 tys. zł.

Analizując działalność organiczną (bez uwzględniania wpływu akwizycji PozLab Sp. z o.o. oraz utworzenia nowego oddziału we Wrocławiu) i wartość przychodów komercyjnych w obu segmentach pomiędzy kwartałem drugim a kwartałem pierwszym obecnego roku widać poprawę zakontraktowania i wzrost dynamiki przychodów o 4% z 74.908 tys. zł do 78.042 tys. zł.

Wynik EBITDA Grupy Kapitałowej Selvita S.A., na poziomie całej działalności po skorygowaniu o wpływ programu motywacyjnego, w pierwszej połowie 2024 r. wyniósł 19.498 tys. zł i jest niższy o 52% w porównaniu do EBITDA za analogiczny okres 2023 r. Największy wpływ na wynik miało: niższe zakontraktowanie w segmencie Odkrywania leków (wskaźnik wykorzystania zasobów ludzkich był niższy o około 5,5 p.p. r/r); wzrost kosztów operacyjnych związanych z nie w pełni wykorzystaną posiadaną powierzchnią laboratoryjną także w segmencie Odkrywania leków (szacunkowy wpływ około 0,9 miliona zł), negatywnym wpływem o szacunkowo ponad 2,1 p.p. wzmocnienia się złotego względem innych walut w trakcie roku oraz wyników inwestycji związanych z utworzeniem oddziału we Wrocławiu i nabycia PozLab z łącznym negatywnym wpływem w wysokości 2 milionów zł. W konsekwencji wskaźnik EBITDA w pierwszej połowie 2024 r. obniżył się o 10 p.p. do 12% w porównaniu do analogicznego okresu ubiegłego roku, kiedy wynosił 22%.

W pierwszej połowie 2024 r. strata netto Grupy Kapitałowej Selvita S.A., po skorygowaniu o wpływ programu motywacyjnego, wyniosła -9.952 tys. zł.

W strukturze przychodów zewnętrznych w pierwszej połowie 2024 r. dominują branże biotechnologiczna oraz farmaceutyczna, których udział w całości przychodów zewnętrznych wyniósł odpowiednio 49% i 41%. W porównaniu do analogicznego okresu 2023 r. obniżyła się wartość sprzedaży

do spółek biotechnologicznych względem spółek farmaceutycznych jako całości, przy zauważalnym wzroście udziału spółek Big Pharma. W konsekwencji udział w miksie przychodowym spółek farmaceutycznych wzrósł względem udziału spółek biotechnologicznych. Przychody od spółek Big Pharma rosły o 5.442 tys. zł (o 18%) w pierwszym półroczu tego roku w porównaniu do analogicznego okresu roku ubiegłego osiągając przychody w wysokości 36.614 tys. zł.

TABELA 7.
Segment Odkrywania Leków

Dane w tys. PLN	Za okres od 01.01.2024 do 30.06.2024	Za okres od 01.01.2023 do 30.06.2023	Za okres od 01.04.2024 do 30.06.2024	Za okres od 01.04.2023 do 30.06.2023
Przychody	121 588	146 074	63 721	72 077
Zewnętrzne	120 057	143 359	62 964	70 501
Granty	1 461	2 656	714	1 537
Pozostałe przychody operacyjne	70	59	43	39
EBIT (bez programu motywacyjnego) – organicznie	-8 361	13 272	-3 730	6 863
%EBIT (bez programu motywacyjnego) – organicznie	-7%	9%	-6%	10%
EBIT – Nabyte jednostki	-1 243	-	-1 243	-
EBITDA (wg MSSF16) bez programu motywacyjnego – organicznie	11 354	31 526	6 098	16 575
%EBITDA (wg MSSF16) bez programu motywacyjnego – organicznie	9%	22%	10%	23%
EBITDA (wg MSSF16) – Nabyte jednostki	-970	-	-970	-
Wpływ wdrożenia MSSF 16 na EBITDA	5 559	6 344	2 825	3 183

Segment Odkrywania leków w pierwszej połowie 2024 r. zanotował spadek przychodów o 17% z 146.074 tys. zł w pierwszej połowie 2023 r. do 121.588 tys. zł w opisywanym okresie.

Wskaźnik EBITDA rozwoju organicznego w pierwszej połowie 2024 r. wyniósł 9% i obniżył się w stosunku do analogicznego okresu 2023 r. o 13 p.p. Wartościowo wskaźnik

EBITDA obniżył się z 31.526 tys. zł do 11.354 tys. zł w okresie sześciu pierwszych miesięcy 2024 r. głównie w wyniku obniżenia się wolumenu sprzedaży oraz umocnienia się złotego względem innych walut przy utrzymywaniu kosztów operacyjnych (w tym zasobów ludzkich) na poziomie umożliwiającym zrealizowanie wzrostów w momencie zakładanej poprawy zakontraktowania.



Dla nowo utworzonego oddziału we Wrocławiu odnotowany wskaźnik EBITDA zanotował wartość ujemną – 970 tys. zł w związku z początkową, inwestycyjną fazą rozwijania tego nowego obszaru działalności Grupy.

ubiegłego roku było to 3,2 miliona zł bowiem Centrum Usług Laboratoryjnych w Krakowie zostało oddane do użytkowania w marcu 2023 r.).

Szacowana wysokość nie w pełni wykorzystanych zasobów związanych z powierzchnią laboratoryjną w pierwszej połowie 2024 r. wyniosła około 3,7 milion zł (w pierwszej połowie

TABELA 8.
Segment Rozwoju Leków

Dane w tys. PLN	Za okres od 01.01.2024 do 30.06.2024	Za okres od 01.01.2023 do 30.06.2023	Za okres od 01.04.2024 do 30.06.2024	Za okres od 01.04.2023 do 30.06.2023
Przychody – organicznie	32 930	31 093	15 096	14 983
Zewnętrzne	32 889	31 088	15 074	14 981
Granty	37	5	18	2
Pomiędzy segmentami	4	0	4	0
EBIT – organicznie	4 909	4 947	1 090	2 678
%EBIT – organicznie	15%	16%	7%	18%
EBITDA (wg MSSF16) – organicznie	10 156	8 791	3 757	4 644
%EBITDA (wg MSSF16) – organicznie	31%	28%	25%	31%
Przychody – Nabyte jednostki *	1 370	-	1 370	-
Zewnętrzne	1 366	-	1 366	-
Granty	2	-	2	-
Pozostałe przychody operacyjne	2	-	2	-
EBIT – Nabyte jednostki *	-1 471	-	-1 471	-
%EBIT – nabyte jednostki*	-107%	-	-107%	-
EBITDA (wg MSSF16) – Nabyte jednostki*	-1 042	-	-1 042	-
%EBITDA (wg MSSF16) – Nabyte jednostki*	-76%	-	-76%	-
Wpływ wdrożenia MSSF 16 na EBITDA	2 161	1 020	1 224	528

* dotyczy okresu w którym Grupa ma kontrolę nad PozLab Sp. z o.o. czyli okres 01.05-30.06.2024



Segment Rozwoju leków kontynuuje bardzo dobre wyniki w związku z wysokim zakontraktowaniem. Wzrost portfela zamówień tego segmentu obserwowany jest od trzeciego kwartału 2021 r. W pierwszej połowie 2024 r. przychody z usług na rzecz klientów zewnętrznych wzrosły o 6% z 31.088 tys. zł w pierwszej połowie 2023 r. do 32.889 tys. zł w opisywanym okresie.

Rentowność EBITDA tego segmentu w pierwszej połowie 2024 r., bez uwzględnienia wpływu akwizycji PozLab Sp. z o.o. w maju, wyniosła 31% co jest wielkością porównywalną do analogicznego okresu roku 2023. Rentowność wyniku ope-

racyjnego w pierwszej połowie 2024 r. pozostaje również na porównywalnym poziomie względem analogicznego okresu roku 2023.

Nominalna wartość EBITDA PozLab w pierwszej połowie 2024 r. przyjęła wartość ujemną 1.042 tys. zł co ma związek z koncentracją działań związaną z integracją operacyjną tej inwestycji i przystosowania jej do standardu jakościowego obowiązującego w strukturach Grupy Selvita oraz niższą sprzedażą w pierwszych miesiącach po dołączeniu do Grupy.

TABELA 9.

Grupa Kapitałowa Selvita S.A. – działalność niekonsolidowana Ardigen

Dane w tys. PLN	Za okres od 01.01.2024 do 30.06.2024*	Za okres od 01.01.2023 do 30.06.2023*	Za okres od 01.04.2024 do 30.06.2024*	Za okres od 01.04.2023 do 30.06.2023*
Przychody	21 736	25 731	10 310	12 088
Zewnętrzne	21 662	24 897	10 249	12 006
Granty	49	817	49	82
Pozostałe przychody operacyjne	25	17	12	4
EBIT	-1 350	-415	-1 080	-347
%EBIT	-6%	-2%	-10%	-3%
EBITDA (wg MSSF16)	-685	267	-755	1
%EBITDA (wg MSSF16)	-3%	1%	-7%	0%
Strata netto	-707	-978	-412	-663
%Strata netto	-3%	-4%	-4%	-5%
Wpływ wdrożenia MSSF 16 na EBITDA	343	305	178	159
Strata netto **	-1 493	-457	-773	-310

* dane uzupełniające dotyczące działalności zaniechanej nie konsolidowane w sprawozdaniu finansowym w związku z utratą kontroli nad tym segmentem z dniem 01.01.2023 r. (bez uwzględniania amortyzacji od zidentyfikowanych aktywów na moment utraty kontroli)

** ujęto w skonsolidowanym sprawozdaniu finansowym w pozycji Udział w zysku/stracie jednostek stowarzyszonych wycenianych metodą praw własności.



Segment Ardigen (działalność niekonsolidowana od 01.01.2023 r.) tj. spółka zależna Ardigen S.A. (wraz z Ardigen Inc.) osiągnął w pierwszej połowie 2024 r. przychody od klientów zewnętrznych na poziomie 21.662 tys. zł, co oznacza spadek o 13% w stosunku do przychodów osiągniętych w roku ubiegłym, które wynosiły 24.897 tys. zł. Segment ten poniósł w pierwszej połowie 2024 r. stratę operacyjną w wysokości 1.350 tys. zł, wobec straty operacyjnej w kwocie 415 tys. zł w analo-

gicznym okresie roku ubiegłego, co wynika głównie z niższej sprzedaży osiągniętej na wymagającym rynku, z inflacji kosztów nie w pełni przeniesionej na klientów zewnętrznych oraz znaczącej inwestycji w rozwój sprzedaży zagranicznej. Powyższe spowodowało również spadek wskaźnika EBITDA, który wyniósł -3% w analizowanym okresie.

2.2. Zakontraktowanie (backlog)

TABELA 10.

Backlog *

Pozycja	Na rok 2024 z dnia 20.09.2024	Na rok 2023 z dnia 25.09.2023	Zmiana	Zmiana %
Segment Odkrywania leków	233 068	252 065	-18 997	-8%
Segment Rozwoju leków	72 235	62 215	10 020	16%
Przychody komercyjne – wzrost organiczny	305 303	314 280	-8 977	-3%
Dotacje	4 113	4 506	-393	-9%
PozLab Sp. z o.o.**	6 117	-	6 117	100%
Razem Grupa Kapitałowa Selvita S.A.	315 533	318 786	-3 253	-1%

* Backlog uwzględnia przychody już zafakturowane w danym roku oraz portfel zamówień na rok 2024.

** Z punktu widzenia Grupy Kapitałowej uwzględnia przychody PozLab Sp. z o.o zafakturowane od momentu objęcia kontrolą, czyli od 06.05.2024 r., oraz portfel zamówień na rok 2024.

Wartość zakontraktowanego portfela zamówień na rok 2024, wynikających z podpisanych na dzień 20 września 2024 r. umów handlowych oraz umów o dotacje (backlog), wynosi 315.533 tys. zł i jest o 1% niższy od backlogu opublikowanego 25 września 2023 roku na rok 2023.

Wartość zakontraktowanego portfela zamówień na drugie półrocze roku 2024 obejmujący przychody komercyjne oraz przychody Pozlab sp. z o.o. wynosi 157.109 tys. zł.

Dynamika backlogu po znormalizowaniu negatywnego wpływu umocnienia złotego względem walut obcych wynosiłaby +4%.

Niższa dynamika backlogu obserwowana w Segmencie Odkrywania leków jest skutkiem utrzymującego się trudniejszego

otoczenia rynkowego tj. dostępu do finansowania spółek biotechnologicznych, w szczególności w Stanach Zjednoczonych, które powoduje, iż spółki te są bardziej ostrożne w wydatkowaniu swoich budżetów R&D. Grupa obserwuje jednak poprawę kontraktowania w tym segmencie, bowiem posiadany obecnie backlog na drugie półrocze jest o 4 p.p. wyższy aniżeli backlog zaprezentowany rok temu, a gdy porównamy tę czteroprocentową dynamikę ze zrealizowaną za pierwsze półrocze 2024 r. to widzimy poprawę o 20 p.p. pomiędzy półroczami.

W segmencie rozwoju leków obserwujemy kontynuację solidnego organicznego wzrostu zakontraktowania wynoszącego 16% r/d/r.



TABELA 11.

Backlog#

Pozycja	Na rok 2024 z dnia 20.09.2024	Na rok 2023 z dnia 20.09.2023	Zmiana	Zmiana %
PozLab sp. z o.o.#	11 837	13 167	-1 330	-10%

Z punktu widzenia samodzielnej spółki prawa handlowego. Backlog uwzględnia przychody już zafakturowane w danym roku oraz portfel zamówień na rok 2024.

Wartość zakontraktowanego portfela zamówień na rok 2024 spółki PozLab prezentuje spadek o 10% rok do roku.

W przypadku segmentu Ardigen obserwujemy spadkową dynamikę backlogu o -14% rok do roku z 49.220 tys. zł do 42.103 tys. zł.

TABELA 12.

Backlog na rok kolejny

Pozycja	Na rok 2025 z dnia 20.09.2024	Na rok 2024 z dnia 25.09.2023	Zmiana	Zmiana %
Segment Odkrywania leków	58 211	49 151	9 060	18%
Segment Rozwoju leków	16 203	11 724	4 479	38%
Dotacje	6 643	1 850	4 793	259%
Łącznie backlog – wzrost organiczny	81 057	62 725	18 332	29%
PozLab Sp. z o.o.	1 900	-	1 900	100%
Razem Grupa Kapitałowa Selvita S.A.	82 957	62 725	20 232	32%

Istotna część kontraktów zawieranych w ostatnich dwóch kwartałach przez Grupę dotyczy prac, które mają być zrealizowane w 2025 roku. Wobec powyższego wartość backlogu podpisanych umów na 2025 r. wynosi 82.957 tys. zł i jest wyższa o 32% patrząc na wartość zakontraktowania na 2024 rok w porównywalnym momencie 2023 r. ●

03 — Majątek emitenta oraz struktura aktywów i pasywów

3.1. Skonsolidowane dane

Wartość majątku Grupy Kapitałowej Selvita S.A. na koniec czerwca 2024 roku wyniosła 642.756 tys. zł. Na koniec czerwca 2024 roku najistotniejsze pozycje majątku obrotowego to należności krótkoterminowe wynoszące 77.547 tys. zł oraz środki pieniężne wynoszące 14.419 tys. zł. Spadek środków pieniężnych wynika z istotnych przepływów związanych z działalnością inwestycyjną, w szczególności nabyciu udziałów w PozLab Sp. z o.o., obsługą zobowiązań finansowych, które przewyższyły dodatnie przepływy z działalności operacyjnej.

Aktywa trwałe to w większości Centrum Usług Laboratoryjnych w Krakowie, wyposażenie laboratoriów, rozpoznawane aktywa z tytułu prawa do użytkowania, wartość firmy, inwestycja w Ardi-

gen oraz aktywa z tytułu odroczonego podatku dochodowego. Wartość aktywów trwałych wzrosła w porównaniu do 31 grudnia 2023 r. o 37,726 tys. zł, głównie w wyniku zwiększenia się aktywów z tytułu prawa do użytkowania w wyniku przedłużenia umów na wynajem powierzchni laboratoryjnych, rozpoznania umów na wynajem powierzchni wynajmowanej przez PozLab Sp. z o.o. oraz nabycia sprzętu laboratoryjnego, w tym także sprzętów nabytych w ramach przejęcia kontroli nad PozLab Sp. z o.o.

TABELA 13.

Struktura majątku świadczy o wysokiej płynności Grupy co potwierdzają poniższe wskaźniki:

	30.06.2024	31.12.2023
Wskaźnik płynności aktywa obrotowe / zobowiązania krótkoterminowe w tym krótkoterminowe rezerwy i rozliczenia międzyokresowe przychodów (bez rozliczeń międzyokresowych biernych)	1,22	1,80
Wskaźnik podwyższonej płynności (aktywa obrotowe – zapasy) / zobowiązania krótkoterminowe w tym krótkoterminowe rezerwy i rozliczenia międzyokresowe przychodów (bez rozliczeń międzyokresowych biernych)	1,14	1,72



W pasywach bilansu jedną z największych wartości stanowi kapitał własny, który na dzień 30 czerwca 2024 r. wynosił 316.067 tys. zł. Jego spadek w stosunku do stanu z końca 2023 r. jest efektem poniesionej straty netto w pierwszej połowie 2024 r. oraz ujemnych wartości różnic kursowych z przeliczenia jednostek zagranicznych.

Innym istotnym źródłem finansowania są zobowiązania długoterminowe, które na koniec czerwca 2024 r. wyniosły 219.896 tys. zł. Największe wartościowo pozycje zobowiązań długoterminowych to: pożyczki i kredyty bankowe w kwocie 104.954 tys. zł oraz zobowiązania z tytułu leasingu w kwocie 75.412 tys. zł. Zobowiązania krótkoterminowe wyniosły 106.793 tys. zł na koniec czerwca 2024 r. wobec 93.769 tys. zł na koniec grudnia 2023 r., co wynika głównie z wyższego poziomu zobowiązań handlowych. ●

04 — Aktualna i przewidywana sytuacja finansowa oraz ocena zarządzania zasobami finansowymi

Sytuacja finansowa Grupy na moment sporządzenia raportu jest dobra. Na dzień 30 czerwca 2024 r. wartość środków pieniężnych Grupy wynosiła 14.419 tys. zł, zaś na 19 września 2024 r. wartość środków pieniężnych Grupy Kapitałowej Selvita S.A. wynosiła 18.500 tys. zł. Zmiana stanu środków pieniężnych względem 30 czerwca 2024 r. wynika z działalności operacyjnej Grupy.

Grupa na bieżąco realizuje swoje zobowiązania i utrzymuje bezpieczny poziom środków pieniężnych pozwalający na zachowanie płynności. Gotówka generowana z działalności operacyjnej pozwala na zrealizowanie planowanych inwestycji, m.in. rozbudowę infrastruktury laboratoryjnej. ●



05 — Istotne pozycje pozabilansowe

Istotne pozycje pozabilansowe zostały opisane w nocie 20 skonsolidowanego skróconego śródrocznego sprawozdania finansowego. ●

06 — Objasnienie różnic pomiędzy wynikami finansowymi wykazanymi w raporcie półrocznym, a wcześniej publikowanymi prognozami wyników na dany okres

Emitent nie publikował prognoz finansowych na pierwszą połowę 2024 r. •



07 — Istotne zdarzenia okresu sprawozdawczego

7.1. Istotne zdarzenia okresu sprawozdawczego

Rozszerzenie działalności Selvita S.A. poprzez uruchomienie nowego obszaru usług związanego z odkrywaniem i rozwojem leków biologicznych

Zarząd Selvita S.A. w dniu 18 marca 2024 r. podjął uchwałę w sprawie rozszerzenia przez Spółkę działalności poprzez uruchomienie nowego obszaru usług związanego z odkrywaniem i rozwojem leków biologicznych. Celem Spółki jest rozszerzenie portfolio usług i stworzenie zupełnie nowych źródeł przychodów. Nowa działalność w obszarze leków biologicznych pozwoli Spółce zaadresować drugi największy fragment rynku odkrywania leków po lekach małocząsteczkowych. Spółka planuje rozpocząć działalność w obszarze leków biologicznych od świadczenia usług związanych z przedklinicznym rozwojem przeciwciał monoklonalnych.

W związku z planowanym wejściem w nowy obszar usług, Selvita zawarła w dniu 18 marca 2024 r. ze spółką Pure Biologics S.A. z siedzibą we Wrocławiu („Zbywca”) umowę warunkową kupna sprzętu laboratoryjnego („Sprzęt”), w ramach której za kwotę 1.976.138,00 PLN netto Selvita w kwietniu 2024 r. nabyła komplet wysokiej jakości sprzętu niezbędnego do świadczenia usług związanych m.in. z selekcją i rozwojem przedklinicznym biologicznych przeciwciał.

W dniu 15 marca 2024 r. Spółka zawarła również – warunkowaną Zgodą – 5-letnią umowę najmu („Umowa”) ok. 430 mkw powierzchni laboratoryjnej z właścicielem powierzchni w kompleksie Business Garden we Wrocławiu, spółką Vastint Poland Sp. z o.o. Umowa zakłada możliwość zwiększenia powierzchni laboratoryjnej w przyszłości łącznie do ok. 800 mkw. Docelowo stworzyć to może miejsca pracy dla ok. 50 specjalistów.

Równocześnie, Spółka w oparciu o zawarte listy intencyjne zatrudniła 16 wysokiej klasy specjalistów w zakresie rozwoju leków biologicznych („Zespół”), posiadającymi wieloletnie doświadczenie zdobywane m.in. w Pure Biologics S.A.

Zespół, Sprzęt i powierzchnia laboratoryjna mają stanowić fundament do dalszego rozszerzania portfolio usług Selvity w zakresie leków biologicznych oraz sukcesywnego zwiększania zasobów wraz z rozwojem sprzedaży w nowym obszarze. Obszar ten będzie raportowany w ramach segmentu Odkrywania Leków.

Otrzymanie istotnego zlecenia

Spółka w dniu 26 marca 2024 r. w ramach współpracy z firmą biofarmaceutyczną z siedzibą w Europie („Klient”), otrzymała cztery zlecenia na wykonanie badań stabilnościowych i analiz próbek z procesu oczyszczania leku biologicznego („Zlecenia”).



Łączna szacunkowa wartość Zleceń wynosi 3.689.868 EUR (15.900.748 PLN przeliczone po kursie średnim Narodowego Banku Polskiego z dnia 26 marca 2024 r. 1 EUR = 4,3093 PLN). W roku 2024 w ramach Zleceń będą realizowane usługi na kwotę 1.393.840 EUR (6.006.474 PLN przeliczone po kursie średnim Narodowego Banku Polskiego z dnia 26 marca 2024 r. 1 EUR = 4,3093 PLN), zwiększając tym samym łączną wartość współpracy z Klientem w 2024 roku do kwoty pomiędzy 3.653.030 EUR i 5.754.959 EUR (15.742.002 PLN do 24.799.844 PLN przeliczone po kursie średnim Narodowego Banku Polskiego z dnia 26 marca 2024 r. 1 EUR = 4,3093 PLN). Ostateczna wartość realizowanych usług w ramach Zleceń uzależniona będzie od ilości serii próbek przesłanych do badań przez Klienta.

Badania objęte Zleceniami są kluczowe dla oceny i potwierdzenia efektywności procesu produkcyjnego, zapewniając odpowiednią jakość produktu. Ponadto, w ramach Zleceń zbierane będą dane niezbędne do zarejestrowania produktu biologicznego i potwierdzenia jego stabilności.

Zawarcie warunkowej umowy nabycia przez Selvita S.A. 100% udziałów PozLab sp. z o.o.

W dniu 27 marca 2024 r. Selvita S.A., jako kupujący zawarł z Younick Technology Park sp. z o.o. z siedzibą w Złotnikach, jako sprzedającym („Sprzedający”) przedwstępną warunkową umowę nabycia („Umowa Przedwstępna”) 100% udziałów („Udziały”) w PozLab sp. z o.o. z siedzibą w Poznaniu („PozLab”), („Transakcja”).

Nabycie Udziałów zostało sfinansowane ze środków własnych Emitenta. Zamknięcie Transakcji, w tym dokonanie szeregu typowych dla tego typu transakcji czynności formalnych, płatność ceny za Udziały oraz nabycie przez Emitenta PozLab poprzez zawarcie umowy przyrzeczonej nabycia Udziałów było uwarunkowane spełnieniem następujących warunków („Warunki Zawieszające”):

- uzyskania zgody Narodowego Centrum Badań i Rozwoju, udzielonej w co najmniej dokumentowej formie, na nabycie wszystkich Udziałów przez Emitenta; oraz
- dokończenia procesu restrukturyzacji kapitałowej grupy Sprzedającego poprzez zawarcie pomiędzy PozLab a podmiotem trzecim wskazanym przez Sprzedającego, umowy zbycia 100% udziałów w spółce Applied Manufacturing Science sp. z o.o., będącej spółką zależną od PozLab.

Otrzymanie istotnego zlecenia

Emitent w dniu 11 kwietnia 2024 r. otrzymał od spółki biotechnologicznej z siedzibą w Europie („Klient”) zlecenie, którego przedmiotem jest optymalizacja cząsteczki wiodącej, będąca kluczowym etapem projektu odkrywania leków immuno-onkologicznych wdrażanego przez Klienta („Zlecenie”). W ramach Zlecenia Emitent będzie świadczył na rzecz Klienta usługi w formacie zintegrowanym (ang. integrated drug discovery, IDD) obejmujące zarządzanie projektem przez zespół IDD Emitenta, chemię medyczną i syntetyczną, farmakologię in vitro, charakterystykę ADME (ang. absorption, distribution, metabolism and excretion) i profilowanie farmakokinetyczne oraz produkcję białka rekombinowanego. Celem projektu objętego Zleceniem jest otrzymanie kandydata przedklinicznego o określonym profilu docelowym. Prace w ramach Zlecenia będą wykonywane przez 18 miesięcy.

Wartość Zlecenia wynosi 3.348.577 EUR (14.281.346 PLN przeliczone po kursie średnim Narodowego Banku Polskiego z dnia 11 kwietnia 2024 r. 1 EUR = 4,2649 PLN). Współpraca Emitenta z Klientem trwa od 2020 roku, zaś Zlecenie jest największym projektem realizowanym dotychczas przez Emitenta na rzecz Klienta.

Zawarcie umowy nabycia przez Selvita S.A. 100% udziałów w PozLab sp. z o.o. – zamknięcie Transakcji

Emitent w dniu 6 maja 2024 r. jako kupujący zawarł z Younick Technology Park sp. z o.o. z siedzibą w Złotnikach jako sprzedającym („Sprzedający”) umowę nabycia („Umowa”; „Transakcja”) 100% udziałów („Udziały”) w PozLab sp. z o.o. z siedzibą w Poznaniu („PozLab”), wobec spełnienia wszystkich warunków zawieszających wskazanych w przedwstępnej warunkowej umowie sprzedaży.

Emitent nabył Udziały PozLab za łączną cenę w wysokości 25.000.000 PLN, przy czym w dniu zamknięcia Transakcji zapłacił kwotę 21.000.000 PLN. Kwota 4.000.000 PLN zostanie zatrzymana przez Emitenta przez okres do 12 miesięcy od daty zamknięcia Transakcji tytułem zabezpieczenia ewentualnych, enumeratywnie wskazanych w umowie przedwstępnej zdarzeń lub roszczeń podmiotów trzecich względem PozLab oraz zabezpieczenia rozliczeń związanych z procedurą korekty ceny (patrz punkt 1.1.3). Cena za Udziały została pokryta ze środków własnych Emitenta.

Przejęcie spółki CDMO (ang.: Contract Development and Manufacturing Organisation) istotnie rozszerzy ofertę Emi-



tenta w zakresie rozwoju leków małowcząsteczkowych, a także pozwoli wejść w zupełnie nowy bardzo atrakcyjny obszar związany z produkcją leków na potrzeby wczesnych badań klinicznych.

Otrzymanie istotnego zlecenia przez spółkę zależną

W dniu 14 maja 2024 roku podmiot zależny Emitenta – Selvita Inc., otrzymał w ramach współpracy z firmą biofarmaceutyczną z siedzibą w Stanach Zjednoczonych („Klient”), zlecenie („Zlecenie”) na świadczenie przez podmioty grupy kapitałowej Emitenta („Selvita”) usług w formacie zintegrowanym (ang. integrated drug discovery, IDD), obejmujących swoim zakresem optymalizację związku głównego Klienta.

Usługi w ramach Zlecenia będą świadczone przez zespoły chemii, wspomagania komputerowego projektowania leków, farmakologii in vitro, charakterystyki ADME (ang. absorption, distribution, metabolism and excretion) i profilowania farmakokinetycznego oraz farmakologii in vivo Selvita. Zlecenie obejmuje zidentyfikowanie w okresie od 18 do 24 miesięcy co najmniej jednego związku wiodącego który będzie posiadał wszystkie niezbędne właściwości, aby stać się kandydatem klinicznym.

Łączna szacunkowa wartość Zlecenia wynosi 2.461.564 USD (9.772.655 PLN przeliczone po średnim kursie wymiany Narodowego Banku Polskiego z dnia 14 maja 2024 roku, 1 USD = 3,9701 PLN). Wartość usług świadczonych w roku 2024 wyniesie 1.624.632 USD (6.449.959 PLN przeliczone po średnim kursie wymiany Narodowego Banku Polskiego z dnia 14 maja 2024 roku, 1 USD = 3,9701 PLN). Ostateczna wartość świadczonych usług w ramach Zlecenia będzie zależała od zasobów wykorzystanych w projekcie oraz przeprowadzonych testów ADME i profilowania farmakokinetycznego.

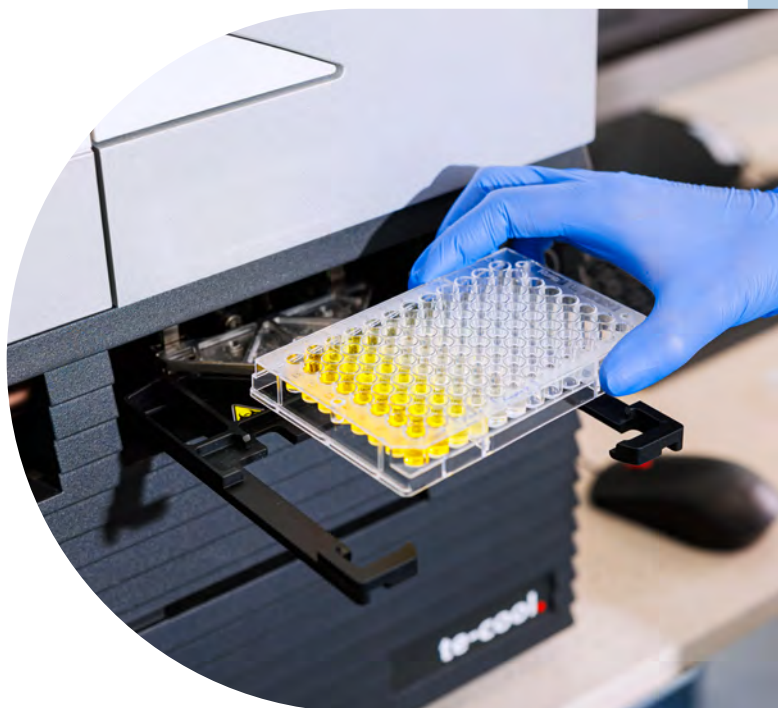
Otrzymanie istotnego zlecenia przez spółkę zależną

W dniu 24 czerwca 2024 roku podmiot zależny Emitenta Selvita Inc., otrzymał zlecenie („Zlecenie”) w ramach rozszerzenia zakresu dotychczasowej współpracy objętej ramową umową świadczenia usług z dnia 15 września 2023 roku, zawartej pomiędzy Selvita Inc. a jedną z największych firm biofarmaceutycznych z siedzibą w Stanach Zjednoczonych („Klient”).

Przedmiotem Zlecenia, które będzie realizowane od 1 lipca 2024 roku do dnia 30 czerwca 2025 roku, jest wsparcie programów badawczych Klienta w zakresie chemii syntetycznej i medycznej w obszarze odkrywania nowych leków. Zlecenie będzie realizowane w przeważającej mierze w laboratoriach w Zagrzebiu.

Dodatkowo współpraca z Klientem zostanie rozszerzona o usługi z zakresu farmakologii in vitro oraz wsparcia z obszaru chemii obliczeniowej, które będą realizowane w sposób zintegrowany z raportowanymi pracami.

Projekt jest kontynuacją i rozszerzeniem współpracy rozpoczętej z Klientem w listopadzie 2023 roku. Łączna szacunkowa wartość Zlecenia wynosi 3.107.400 USD (12.528.726 PLN przeliczone po średnim kursie Narodowego Banku Polskiego z dnia 24 czerwca 2024 roku, 1 USD = 4,0319 PLN). Całkowita wartość usług wykonanych na rzecz Klienta w pierwszych sześciu miesiącach 2024 roku wyniosła 1.264.112 USD (5.096.775 PLN przeliczone po średnim kursie Narodowego Banku Polskiego z dnia 24 czerwca 2024 roku, 1 USD = 4,0319 PLN).



Otrzymanie istotnego zlecenia przez spółkę zależną

W dniu 30 czerwca 2024 roku, podmiot zależny Emitenta spółka Selvita d.o.o., otrzymała trzy zlecenia na świadczenie usług badawczych w ramach umowy zawartej w dniu 16 lipca 2015 r., aneksowanej 18 lipca 2022 r. („Zlecenia”) pomiędzy spółką a jedną z największych firm biofarmaceutycznych na świecie („Klient”).

Przedmiotem Zleceń, które będą realizowane od dnia 1 lipca 2024 do 31 lipca 2025 r. są usługi zintegrowanego wsparcia w zakresie ADME/DMPK (ang. absorption, distribution, meta-



bolism and excretion / drug metabolism and pharmacokinetics), w tym usługi profilowania fizykochemicznego, usługi analityczne oraz badania in-vivo PK (ang. Pharmacokinetics) dla dużych i małych cząsteczek, które mają wspierać programy badawcze Klienta. Zlecenia będą w realizowane w przeważającej mierze w laboratorium w Zagrzebiu.

Łączna wartość Zleceń wynosi 2.965.000 EUR (12.743.867 PLN przeliczone po średnim kursie Narodowego Banku Polskiego z dnia 1 lipca 2024 r., 1 EUR = 4,2981 PLN). Wartość usług świadczonych w roku 2024 wyniesie 1.235.417 EUR (5.309.946 PLN przeliczone po średnim kursie Narodowego Banku Polskiego z dnia 1 lipca 2024 r., 1 EUR = 4,2981 PLN).

Otrzymane Zlecenia stanowią kontynuację istniejącej współpracy z Klientem. Całkowita wartość usług wykonanych na rzecz Klienta w pierwszych sześciu miesiącach 2024 roku wyniosła 22.158.647 PLN.

Biorąc pod uwagę wartość Zleceń jak również kontynuację istotnej współpracy pomiędzy Klientem a Spółką, Zarząd Emitenta uznaje otrzymane Zlecenia za istotne dla realizacji długoterminowych planów Grupy Kapitałowej Selvita mających na celu zbudowanie silnej pozycji wiodącego dostawcy usług w obszarze wsparcia projektów odkrywania i rozwoju leków, jak również zwiększenia współpracy z firmami farmaceutycznymi.

7.2. Istotne zdarzenia po dniu bilansowym

Otrzymanie istotnego zlecenia przez spółkę zależną

W dniu 4 września 2024 roku podmiot zależny Emitenta, Selvita Inc., otrzymał zlecenie („Zlecenie”) w ramach współpracy objętej ramową umową świadczenia usług z dnia 30 lipca 2024 roku, zawartej pomiędzy Selvita Inc. a firma biotechnologiczną z siedzibą w Stanach Zjednoczonych („Klient”).

Przedmiotem Zlecenia, które będzie realizowane od 1 października 2024 roku przez kolejne 12 miesięcy, jest wsparcie programów badawczych Klienta w obszarze chemii.

Łączna wartość Zlecenia wynosi 2.115.000 USD (8.193.087 PLN przeliczone po średnim kursie Narodowego Banku Polskiego z dnia 4 września 2024 roku, 1 USD = 3,8738 PLN), przy czym Klient pokryje koszty odczynników i materiałów niezbędnych do wykonania Zlecenia. Całkowita wartość usług przewidzianych do wykonania na rzecz Klienta w 2025 roku wynosi 1.946.250 USD (7.539.383 PLN przeliczone po średnim kursie Narodowego Banku Polskiego z dnia 4 września 2024 roku, 1 USD = 3,8738 PLN).

7.3. Zdarzenia nietypowe występujące w okresie sprawozdawczym

Wojna w Ukrainie

W związku z inwazją Rosji na Ukrainę, Zarząd Emitenta dokonał analizy wpływu trwającego konfliktu na działalność prowadzoną przez Emitenta. Zarząd nie zidentyfikował istotnych ryzyk, które mogłyby wpłynąć na działalność Emitenta na moment sporządzenia niniejszego sprawozdania. W szczególności wskazać należy, że Emitent nie posiada aktywów na terenie Ukrainy, jak również nie prowadzi działalności na terenie Ukrainy i Rosji. Udział podmiotów z Ukrainy, Białorusi czy Rosji jako klientów i dostawców w strukturze Emitenta jest nieistotny. Niemniej jednak z uwagi na ryzyka związane z działaniami Rosji, w tym potencjalne ryzyko rozlania się obecnej inwazji Rosji na Ukrainę na sąsiednie kraje, a także z uwagi na dynamiczny i nieprzewidywalny charakter obecnej sytuacji na Ukrainie, Zarząd Spółki na bieżąco analizuje sytuację Emitenta w kontekście tego ryzyka geopolitycznego. Ewentualne nowe okoliczności, mające istotny wpływ na wyniki finansowe i sytuację biznesową Emitenta, będą niezwłocznie przekazywane inwestorom. ●

08 — Informacja zarządu na temat aktywności w obszarze rozwoju prowadzonej działalności

Obszar drug discovery

Innowacje i rozwój w segmencie odkrywania leków w Selvicie w pierwszym półroczu 2024 r.

W pierwszej połowie 2024 r. w ramach segmentu odkrywania leków dokonano znaczących usprawnień w wielu działach, napędzając przyszłe innowacje, rozszerzając możliwości świadczonych usług i wzmacniając relacje z klientami na całym świecie. Warto zwrócić szczególną uwagę na postępy w badaniach nad chorobami związanymi z włóknieniem płuc, udaną współpracę w zakresie badań nad nieswoistym zapaleniem jelit (IBD), rozwój nowych modeli w dziedzinie onkologii i otyłości oraz wytężone starania w zakresie badań translacyjnych. Kontynuowano wspieranie zintegrowanych projektów odkrywania leków dla klientów Grupy Selvita, aby w przyszłości szybciej wybierać cząsteczki jako kandydatów przedklinicznych.

Dział Chemii Selvity opracował wiele związków dla globalnych firm farmaceutycznych i biotechnologicznych. Pod koniec pierwszego półrocza zaobserwowano wzrost popytu, który stał się bodźcem do rozpoczęcia wielu nowych projektów. W ośrodkach badawczych Selvity naukowcy współpracowali w celu zaprojektowania i syntezy nowych związków o obiecującym potencjale terapeutycznym. W tym okresie zostało wdrożone zaawansowane narzędzie AI (model TADAM), a także innowacyjne platformy SLOT i optymalizator peptydów. Dzięki tym osiągnięciom chemicy obliczeniowi Selvity zwiększyli dokładność przewidywań i przyspieszyli proces odkrywania leków dla naszych klientów. Oprócz produktów farmaceutycznych zespół pracował również ze związkami chemicznymi stosowanymi w rolnictwie, a także z nowymi technikami ich produkcji.



Grupa Selvita skupiała się również na rozwoju oferty w obszarze onkologii i medycyny precyzyjnej, rozwijając modele nowotworów i pracując nad nowotworami litymi i hematologicznymi. Istotnym wydarzeniem było rozszerzenie naszego portfolio usług o badania dotyczące białaczki, koniugatów przeciwciał-lek (ADC) i degraderów białek. Inwestycje w dodatkową technologię MSD i dalszą automatyzację znacznie zwiększyły możliwości zespołów Drug Discovery umożliwiając dokładniejsze i wydajniejsze procesy opracowywania leków.

Grupa zajmująca się wysoko zaawansowanym obrazowaniem High Content Screening (HCS) opracowała i zoptymalizowała testy, które umożliwiły analizę nowych biomarkerów w próbkach nowotworów znacznie zwiększając naszą ofertę w zakresie oceny skuteczności leków i mechanizmów ich działania. Wprowadzono analizę panelu kinaz do naszych testów cytotoksyczności CAR-T, co jest niezbędne w opracowywaniu immunoterapii nowej generacji. Kolejnym głównym celem było opracowanie nowych modeli guzów 3D, które stanowią system do testowania leków o parametrach zbliżonych do fizjologicznych. Rozszerzono także sieć współpracy Grupy Selvita ze szpitalnymi ośrodkami badawczymi nie tylko, jak dotąd, zlokalizowanymi w Chorwacji, ale także i w Polsce co daje dostęp do wartościowych próbek nowotworów pochodzących od pacjentów i pozwala opracowywać zaawansowane modele istotne klinicznie oraz skutecznie badać biomarkery różnych nowotworów.

Zespół onkologii in vivo kontynuował optymalizację modeli ludzkich i mysich, w szczególności w celu zwiększenia szybkości przyjmowania przeszczepu i odpowiedzi na leczenie. Udoskonalono techniki obrazowania in vivo, wykorzystując ultrasonografię z trybem Power Doppler do oceny rozwoju guza i jego unaczynienia. Dodatkowo do wewnętrznych procesów roboczych włączono urządzenie Tumor Imager, automatyzując pomiar objętości guza pierwotnego z niespotykaną dotąd precyzją. Te innowacje poprawiły dokładność badań i otworzyły nowe możliwości dla wspólnych, projektów multidyscyplinarnych. Wysiłki zespołu naukowców onkologii in vivo zostały dodatkowo docenione na konferencji w Wielkiej Brytanii - UK Research & Innovation 2024, gdzie osiągnięcia zespołu zostały zaprezentowane naukowcom z wiodących ośrodków międzynarodowych. Ponadto zespół in vivo, przeprowadził z sukcesem pierwsze badanie dla klienta w Krakowie.

Dział Immunologii i Chorób Metabolicznych rozszerzył swoją ofertę, skupiając się na badaniach układu oddechowego, stosując je w projektach realizowanych dla klientów i prezentując ich wyniki na międzynarodowych konferencjach. Co szczególnie godne uwagi, praca zespołu nad inhalacją aerozolu nebulizowanego w przypadkach neutrofilii płucnej została nagrodzona nagrodą Best Poster Prize na seminarium Fraunhofera w Hanowerze. To wyróżnienie podkreśla zaangażowanie w rozwiązywanie złożonych chorób układu oddechowego za pomocą nowoczesnych i zaawansowanych metodologii.

W ramach Grupy Selvita opracowano złożone testy oparte na tkankach pochodzenia ludzkiego, celem udoskonalenia modeli

zwierzęcych pod kątem zwłóknienia, chorób układu pokarmowego i zaburzeń metabolicznych. Duży nacisk położono na opracowanie badań przy użyciu nowo nabytej technologii sortowania komórek (ang. cell sorter technology), zwiększając zdolność do przeprowadzania precyzyjnych testów o wysokiej przepustowości. Ponadto stworzono kultury sferoidalne oparte na pierwotnych tkankach ludzkich, dostarczając zaawansowane modele do testowania leków, które ściśle naśladują ludzkie warunki fizjologiczne. Prace te odgrywają zasadniczą rolę we wspieraniu rozwoju nowatorskich rozwiązań w leczeniu zwłóknienia i otyłości. Inwestycje w sprzęt do obrazowania i rozwój testów poczynione w poprzednich okresach zaczynają przynosić rezultaty, a trwające badania obrazowania in vivo dla wielu klientów są uzupełniane wdrożeniem nowych technik obrazowania PET i μ CT.

Trwające wysiłki w zakresie rozwoju kompleksowej platformy badawczej dla otyłości i cukrzycy obejmują szereg innowacyjnych modeli in vivo, mających na celu zwiększenie wartości badań przedklinicznych związanych z badaniami translacyjnymi. Wśród stosowanych modeli znajdują się m.in. modele otyłości indukowanej dietą (DIO) u myszy i szczurów, jak również model myszy ob/ob, wykorzystywany zarówno w badaniach chorób o przebiegu ostrym jak i przewlekłym. W obszarze badań nad cukrzycą wdrożono kilka modeli, w tym model cukrzycy typu 1 indukowany streptozotocyną (STZ) u myszy i szczurów oraz model cukrzycy typu 2 oparty na kombinacji diety wysokotłuszczowej (HFD) i STZ. Ponadto, wspomniana platforma obejmuje zaawansowane systemy fenotypizacji metabolicznej, które umożliwiają dokładne monitorowanie wydatku energetycznego, spożycia pokarmu i wody, a także ciągłe śledzenie masy ciała w warunkach klatkowych.

W celu dalszego wspierania badań nad metabolizmem, wdrożono technologię obrazowania za pomocą mikro-tomografii komputerowej (μ CT), która umożliwia wysokoprzepustowe i wysokorozdzielcze skanowanie całego ciała, pozwalając na szczegółową analizę składu ciała, w tym zawartości tłuszczu a także stłuszczenia oraz zwłóknienia wątroby. Ta wysoce zaawansowana technika obrazowania znacząco zwiększa możliwości długoterminowego monitorowania zmian metabolicznych. Dodatkowo, projekty badawcze obejmują nowatorskie testy in vitro, takie jak różnicowanie adipocytów, testy wychwyty glukozy oraz badania dotyczące stresu oksydacyjnego indukowanego kwasami tłuszczowymi a także insulinooporności.

Takie zintegrowane podejście stanowi zaawansowaną platformę do badań związanych z chorobami metabolicznymi, która pozwala z wysoką dokładnością przewidywać właściwości testowanych związków w fazie badań przedklinicznych, co umożliwia generowanie precyzyjnych danych wspierających przyspieszenie rozwoju innowacyjnych terapii otyłości i cukrzycy.

Współpraca z firmą Ardigen przyczyniła się do postępów w zakresie badania nad nieswoistym zapaleniem jelit (IBD), a wyniki dotyczące profilowania transkrypcyjnego zostały zaprezentowane na spotkaniu ELRIG. Prezentacje naukowe na symposium Adriatic Club for Mucosal Immunology oraz konferencji HAB w Japonii pokazały, że Grupa Selvita jest liderem w badaniach translacyjnych, szczególnie w ocenie histopatologicznej i wyznaczaniu wielu parametrów molekularnych w nie naruszonej tkance (spatial omics). W raportowanym okresie utworzono nową jednostkę do tworzenia platformy do jednoczesnego wyznaczania wielu parametrów molekularnych (multi-omics) – w tym celu poczyniono znaczne inwestycje w sprzęt do obrazowania związanego ze spektrometrią mas (MSI). Dzięki temu Grupa Selvita może stać się liderem w dziedzinie obrazowania przestrzennego tkanek i odkrywania biomarkerów.

Zatwierdzenie trzech dużych grantów europejskich o łącznej wartości 1,6 mln euro potwierdza zaangażowanie naukowców Selvity w przełomowe badania w dziedzinie onkologii, immunologii i chorób metabolicznych.

Obecnie zespoły Grupy Selvita są również zorientowane na opracowywanie innowacyjnego podejścia do badań PK. Jednocześnie testy in vitro ADME i zespoły bioanalityczne koncentrują się na wdrażaniu metodologii w celu spełnienia wymagań nowych modalności, takich jak cząsteczki promujące degradację białek (protein degraders) i oligonukleotydy.

Jednym z najważniejszych wydarzeń w raportowanym okresie w odniesieniu do rozwoju oferty segmentu Odkrywania Leków grupy Kapitałowej Selvita było uruchomienie nowego obszaru usług związanego z odkrywaniem i rozwojem leków biologicznych. Nowa działalność w obszarze leków biologicznych pozwoli Spółce zaadresować drugi największy fragment rynku odkrywania leków po lekach małowcząsteczkowych. Nabycie nowoczesnego i bardzo dobrze wyposażonego laboratorium we Wrocławiu otwiera nowy rozdział zintegrowanych, zaawansowanych usług związanych z badaniami nad białkami i lekami biologicznymi. Nowy ośrodek specjalizujący się w odkrywaniu

przeciwciał terapeutycznych, wspólnie z Laboratoriami w Krakowie, łączy w jednym miejscu mocne strony Selvity w zakresie białek rekombinowanych, biologii strukturalnej i odkrywania przeciwciał. Ta ekspansja poszerza ofertę usług i pozwala Selvicie pozyskiwać i zabezpieczać projekty o wysokiej wartości od klientów w przyszłości. W pierwszych miesiącach po akwizycji zespół Biochemii w Krakowie wraz z zespołem z Wrocławia integrowały i standaryzowały wewnętrzne procesy, reorganizowały laboratorium a także przygotowywały materiały dla Klientów oraz case studies. Przedstawiciele zespołu uczestniczyli również w kilku konferencjach naukowych promując nowy obszar działalności Selvity.

W miarę postępów w 2024 r. Selvita pozostaje zaangażowana w przesuwanie granic odkrywania i rozwoju leków. Inwestycje w technologię, rozszerzanie usług i nieustanne dążenie do innowacji skutkują istotnym zwiększeniem potencjału Grupy Selvita. Dzięki solidnym fundamentom i jasnej wizji Selvita dostarczają klientom wyjątkową wartość, znacząco przyczyniając się do rozwoju ich projektów.



Obszar rozwoju leków

W pierwszej połowie 2024 roku najistotniejszym wydarzeniem dla Segmentu Rozwoju Leków było sfinalizowanie akwizycji i włączenie spółki PozLab w struktury Selvity. Działania oddziału

PozLab koncentrowały się w tym czasie na dwóch kluczowych aspektach:

- Standardowych usługach w obszarze rozwoju produktu i produkcji badanych produktów leczniczych (IMP), a także usługach kontroli jakości.
- Integracji w ramach Grupy Selvita po formalnym zamknięciu transakcji 6 maja 2024.

W zakresie usług rozwoju produktu kontynuowano współpracę z europejskim klientem w ramach dwóch projektów obejmujących rozwój produktów generycznych. Prowadzono rozwój formulacji i analityki, ukierunkowany na transfer technologii do zakładu klienta w Q4 2024.

Kolejny projekt rozwoju produktu realizowany był dla dwóch europejskich klientów i obejmował produkcję oraz zwolnienie serii produktów do badań klinicznych przeprowadzanych w Ameryce Północnej. Ponieważ plan projektu obejmował również produkcję serii tzw. primary do celów rejestracyjnych, licencja GMP zakładu została z sukcesem rozszerzona o wytwarzanie rynkowych produktów leczniczych. Otrzymane rozszerzenie zezwolenia umożliwia zakładowi PozLab produkcję małych partii komercyjnych produktów leczniczych także dla innych klientów. Kolejne kroki w ramach projektu zostaną zaplanowane przez klienta w oparciu o wyniki badań klinicznych.

Ponadto rozpoczęto współpracę z globalnym klientem, koncentrującą się na wsparciu zakładu produkcyjnego zlokalizowanego w Polsce w zakresie optymalizacji efektywności produkcji i łańcucha dostaw. Pierwszy projekt obejmował reformulacyjne badania wykonalności i został pomyślnie zakończony. Współpraca będzie kontynuowana w drugiej połowie 2024 roku i obejmie dalsze prace nad formulacją oraz prace analityczne w zakresie badań rozpuszczalności i profilu zanieczyszczeń.

Dodatkowo kontynuowano współpracę z globalnym klientem, koncentrującą się na rutynowych badaniach uwalniania innowacyjnych produktów leczniczych we wczesnej fazie ich rozwoju, z wykorzystaniem modelu żołądkowo-jelitowego. Jest to długoterminowy kontrakt zainicjowany w 2011 roku. W ramach tego projektu spodziewany jest istotny wzrost liczby analiz od września 2024 roku.

Od maja 2024 roku, po przejściu przez Selvita, w PozLab zainicjowano kompleksowy proces integracji. W maju wdrożona została nowa struktura organizacyjna. Kluczowe działy biznesowe, tj. kontraktowy rozwój farmaceutyczny i kontraktowa kon-

trola jakości, zostały utrzymane, a jednocześnie funkcje wspierające, takie jak IT, Zakupy i HR, zostały zintegrowane z funkcjami Grupy Selvita w celu ujednoczenia procesów biznesowych.

Kluczowe działania integracyjne w maju i czerwcu obejmowały obszar IT, w tym dostawę sprzętu IT, przygotowanie do wdrożenia systemów operacyjnych oraz przygotowanie systemu kontrolingu.

W zakresie wyposażenia oraz inwestycji zakupiono i zainstalowano nowy spektrometr absorpcji atomowej (AAS) do rutynowych testów GMP, zastępując istniejący starszy sprzęt AAS, a także zainstalowano nową komorę laminarną w laboratorium mikrobiologicznym. Ponadto zamówiono nowe aparaty HPLC.

W pierwszej połowie 2024 r. laboratoria rozwojowe Działu Rozwoju i Badań Kontraktowych w Krakowie w ramach stałej współpracy z jedną z największych na świecie firm farmaceutycznych działającą w sektorze leków małocząsteczkowych, wykonywały prace związane z optymalizacjami i walidacjami metod analitycznych. Dla tego samego klienta rozpoczęte zostały formalne badania stabilności leków będących w obiegu. Klient ten zdecydował dodatkowo o zleceniu Selvicie badań związanych z charakteryzacją materiałów wyjściowych oraz analiz potwierdzających jakość produktów po zgłoszeniu zmian porejestracyjnych.

W obszarze badań leków małocząsteczkowych kontynuowana była również współpraca z wiodącym klientem innowacyjnym w zakresie CMC. Zakontraktowane zostały kolejne transfery pakietów analitycznych dla różnych rodzajów cząsteczek terapeutycznych.

Zespół poczynił znaczne postępy w projektach związanych z analizą nitrozoamin, alkaloidów pirolizydynowych i innych zanieczyszczeń genotoksycznych, a także w kilku projektach obejmujących identyfikację zanieczyszczeń o niskich limitach detekcji za pomocą spektrometrii masowej o wysokiej rozdzielczości. Zwiększyła się liczba projektów związanych z oznaczeniem zawartości substancji ekstrahowanych i wymywalnych (Extractables&Leachables), rozpuszczalników resztkowych, glikoli oraz WWA (wielopierścieniowych węglowodorów aromatycznych). W celu terminowej realizacji tego typu projektów zakupiono drugi aparat typu GC-MS/MS.

W pierwszej połowie 2024, Dział Rozwoju i Badań Kontraktowych koncentrował się przede wszystkim na świadczeniu specjalistycznych usług w zakresie charakteryzacji leków biologicz-

nych, zgodnie z wytycznymi Międzynarodowej Konferencji ds. Harmonizacji (ICH). Co godne uwagi, Laboratorium konsekwentnie realizowało zlecenia analizy białek HCP przy użyciu spektrometrii masowej, co jest rzadką usługą na rynku globalnym. Laboratorium zwiększyło również swoje możliwości, oferując usługi wykorzystujące szereg ortogonalnych metod analitycznych w celu uzupełnienia podstawowej platformy spektrometrii masowej.

W obszarze usług dla leków biologicznych rozszerzona została współpraca z innowacyjnym klientem działającym na rynku amerykańskim. Wykonywane były analizy prób pochodzących z różnych miejsc wytwarzania, testy związane z charakteryzacją produktu oraz badania stabilności.

Zespoły analityczne rozpoczęły prace nad szeregiem projektów dla innowacyjnych leków z grupy peptydów i peptydów modyfikowanych. Pozyskane zlecenia pochodzące od różnych klientów obejmowały pełne pakiety analityczne dotyczące szeroko pojętej charakteryzacji produktu, rozwoju i kwalifikacji metod analitycznych, identyfikacji zanieczyszczeń oraz badaniach stabilności. Opracowano również metodę na analizę pozostałości substancji antypleniających w formułacjach białkowych do iniekcji.

Kontynuowano również współpracę ze stałymi klientami w zakresie badań proteomicznych i badań związanych z lipidami. Ponadto Laboratorium rozszerzyło swoje usługi, inicjując pierwsze projekty w celu potwierdzenia sekwencji i identyfikacji modyfikacji w przeciwciałach bispecyficznych. Portfolio zespołu powiększyło się o nowe projekty w zakresie badań oligonukleotydów i potencjalnych leków o charakterze koniugatów, połączeń leków cytostatycznych z przeciwciałami (ADC).

W dziedzinie badań bioanalitycznych Laboratorium utrzymywało stałą współpracę z istniejącymi klientami, uczestnicząc w krótkoterminowych i długoterminowych projektach skupionych na małych cząsteczkach. Ponadto w pierwszej połowie roku laboratorium rozszerzyło swoją listę sprzętu o nowe urządzenia, w tym wysokosprawną chromatografię cieczową (HPLC), urządzenie do rozpraszania światła pod wieloma kątami (MALS) i detektor współczynnika refrakcji (RI) w celu wsparcia projektów w zakresie charakteryzacji leków biologicznych.

Działalność Laboratorium Testów Biologicznych skupiona była na optymalizacji i kwalifikacji reporterowych testów biologicznych dla dwóch klientów europejskich, którzy rozwijają swoje

innowacyjne leki z grupy szczepionek peptydowych. Kolejnym sukcesem było rozszerzenie współpracy z jednym z klientów europejskich o rozwój metod biologicznych dla nowych biofarmaceutyków z grupy przeciwciał monoklonalnych, mających zastosowanie w leczeniu pacjentów cierpiących na bóle migrenowe oraz atrofię wieloukładową (MSA). Zainicjowano również kilka projektów związanych z analizą powinowactwa wiązania przy użyciu technologii SPR (Surface plasmon resonance). W obszarze badań zanieczyszczeń leków biologicznych zrealizowano nowe projekty dotyczące ilościowego oznaczania DNA i białek komórek gospodarza w próbkach substancji leczniczych.

W zakresie badań regulatorowych i zwolnieniowych w Laboratorium Kontroli Jakości największe projekty z obszaru analiz leków małowcząsteczkowych związane były z transferami metod in-house i wdrożeniami metod farmakopealnych. Kontynuowano współpracę ze zleceniodawcami, zapewniając testowanie leku na każdym etapie – od analizy materiałów wyjściowych, przez badanie produktu końcowego aż po badania stabilności serii pozostających w obrocie.

Komplementarność usług zapewniono poprzez poszerzenie możliwości przechowywania prób referencyjnych dla małych cząsteczek oraz leków biologicznych, a także integrację laboratorium mikrobiologicznego PozLab w strukturach spółki.

W obszarze kontroli jakości oddział PozLab koncentrował się na rutynowych testach fizyko-chemicznych substancji czynnych, substancji pomocniczych i komercyjnych produktów leczniczych, a także na usługach mikrobiologicznych, obejmujących głównie badania czystości mikrobiologicznej oraz badania sterylności produktów leczniczych i wyrobów medycznych. Utrzymano regularną współpracę z dotychczasowymi klientami, a ponadto nawiązano współpracę z jednym międzynarodowym klientem w dwóch lokalizacjach w Niemczech, dodatkowo do dotychczasowej współpracy z ich zakładem w Polsce, w obszarze testów mikrobiologicznych.

Dla leków biologicznych skoncentrowano się na rutynowym zwalnianiu leków biopodobnych, zgodnie z zasadami Dobrej Praktyki Wytwarzania (GMP). Należy zaznaczyć, iż odpowiadając na rosnące zapotrzebowanie rynku na dostarczanie, a co za tym idzie i testowanie rozwiązań do samodzielnej aplikacji leku, uruchomiono urządzenie pozwalające sprawdzać prawidłowość funkcjonowania autoinjektorów, badając m.in. takie parametry jak ilość dostarczonej dawki leku.



W pierwszym półroczu zakończono transfer jednego nowego produktu oraz rozpoczęto transfer dwóch kolejnych.

Dla klientów agrochemicznych zwiększono zakontraktowanie na projekty związane z analizami fizyko chemicznymi formułacji, włączając w to długoterminowe badania stabilności. Poszerzono współpracę z kluczowym klientem o projekty związane z certyfikacją zanieczyszczeń.

Ardigen S.A.

Ardigen to firma z sektora AI CRO zajmująca się transformacją AI w projektach odkrywania leków realizowanych przez firmy farmaceutyczne i biotechnologiczne. Firma dostarcza innowacyjne rozwiązania na granicy biologii i sztucznej inteligencji, wykorzystywane w celu zwiększenia skuteczności procesów odkrywania leków. Ardigen, za pomocą swoich platform, wspiera naukowców w znajdowaniu wartościowej wiedzy w dużych zbiorach danych biologicznych i chemicznych, tym samym pomagając w odkrywaniu innowacyjnych leków i rozwijaniu koncepcji w zakresie medycyny spersonalizowanej.

W raportach analitycznych Ardigen jest wymieniany w czołówce 5% firm działających na globalnym rynku AI w sektorze Drug Discovery. Tak wysoka ocena jest efektem ponad 8 lat pracy naukowej, aktywnej obecności firmy na rynkach amerykańskim i europejskim oraz realizacji ponad 400 projektów komercyjnych z ponad 100 klientami, w tym 15 dużymi firmami farmaceutycznymi.

W pierwszej połowie 2024 roku działalność firmy skoncentrowana była na promocji i sprzedaży jej produktów i usług. Ardigen wziął udział w 18 konferencjach w Stanach Zjednoczonych i Europie Zachodniej. Była to najbardziej intensywna promocja w historii firmy.

Portfolio klientów powiększyło się o nowe firmy biotechnologiczne i farmaceutyczne. Zwiększyły się również obszary współpracy z dotychczasowymi klientami z segmentu dużych firm farmaceutycznych. Tym samym strategia wzrostu realizowana jest pomimo niesprzyjającej sytuacji w branży biotechnologicznej.

Pierwsze półrocze to również intensywna praca nad rozwojem procesów wewnętrznych, które zagwarantują skalowanie biz-

nesu bez utraty wysokiej jakości, z której znany jest Ardigen na rynku. Rozwijano ofertę w zakresie infrastruktury obliczeniowej, organizacji i integracji danych, analiz bioinformatycznych oraz wprowadzania sztucznej inteligencji do procesu wycofywania leków. Certyfikowano ekspertów w zakresie technologii AWS i NVidia. Dodatkowo rozbudowano własną infrastrukturę obliczeniową i rozpoczęto przygotowania do przeniesienia Spółki do nowego biura.



Działalność badawczo-rozwojowa

Na początku 2024 r. zespół badawczo-rozwojowy zaangażował się w rozwój platformy do profilowania morfologii Ardigen phenAID. Trwały prace nad opracowaniem nowych modułów platformy Ardigen phenAID, w tym modułu optymalizacji cząsteczek chemicznych w oparciu o dane z screeningu fenotypowego. Ponadto prowadzono współpracę niekomercyjną z firmą biotechnologiczną i ośrodkiem badawczym mającą na celu stworzenie komponentu technologicznego pozwalającego na rozszerzenie zakresu działania platformy Ardigen phenAID o możliwości oczekiwane przez klientów.

Platforma Ardigen phenAID została zaprezentowana w pierwszej połowie 2024 roku na konferencjach SLAS w Bostonie (sesja posterowa prezentująca wyniki projektu przeprowadzonego m.in. z zespołem z Broad Institute of Harvard i MIT) i Barcelonie (sesja posterowa z wynikami projektu przeprowadzonego

z zespołem z firmy farmaceutycznej Merck KGaA) oraz Discovery Europe w Bazylei, gdzie technologia Ardigen phenAID została zaprezentowana w formie wystąpienia.

W zakresie leków biologicznych (obszar Biologics) zrealizowano projekty komercyjne wykorzystujące opracowaną technologię do przewidywania i optymalizacji wiązania receptorów komórek T z celami terapeutycznymi na powierzchni komórek nowotworowych. Jeden z tych projektów jest kontynuowany przez naszego partnera, który przeprowadzi walidację laboratoryjną uzyskanych wyników.

Po pomyślnie zakończonym projekcie pilotażowym ze spółką Immudex, zawarto umowę współpracy w zakresie sprzedaży wspólnej oferty w obszarze leków biologicznych (obszar Biologics): „Immune Profiling Multi-Omics Data Analysis Services”. Oferta skierowana jest do firm farmaceutycznych i biotechnologicznych działających w obszarze terapii komórkowych opartych na TCR.

Dużym sukcesem pod koniec pierwszego półrocza było podpisanie umowy z firmą biotechnologiczną na dostarczenie technologii in-silico umożliwiającej generowanie i optymalizację peptydów terapeutycznych powstających w procesie odkrywania ukierunkowanych terapii genowych.

Dodatkowo, na konferencji Precision Medicine in Inflammatory Bowel Disease Summit w Bostonie zaprezentowano wyniki prac naukowych w obszarze histopatologii cyfrowej, wygenerowane podczas współpracy z Johnson & Johnson. ●

09 — Struktura Grupy Kapitałowej Selvita

Podmiot dominujący

Firma Spółki	Selvita spółka akcyjna
Siedziba	Podole 79, 30-394 Kraków
REGON	383040072
NIP	6762564595
Forma prawna	spółka akcyjna
Numer w KRS	0000779822
Strona www	www.selvita.com

Podmioty zależne

Firma Spółki	Selvita Services Sp. z o.o.
Siedziba	Bobrzyńskiego 14, 30-348 Kraków
Wspólnicy	100% udziałów posiada Selvita S.A.
Kapitał zakładowy	290.000 PLN
Data utworzenia	grudzień 2011 r.

Firma Spółki	Selvita Inc.
Siedziba	Boston, USA
Wspólnicy	100% udziałów posiada Selvita S.A.
Kapitał zakładowy	1 USD
Data utworzenia	marzec 2015 r.

Firma Spółki	Selvita Ltd.
Siedziba	Cambridge, Wielka Brytania
Wspólnicy	100% udziałów posiada Selvita S.A.
Kapitał Zakładowy	20.000 GBP
Data utworzenia	kwiecień 2015 r.



Podmioty zależne c.d.

Firma Spółki	Selvita d.o.o.
Siedziba	Prilaz baruna Filipovića 29, HR-10000 Zagrzeb, Chorwacja
Wspólnicy	100% udziałów posiada Selvita S.A.
Kapitał Zakładowy	HRK 51.000.000 / 6.768.863,23 EUR

Firma Spółki	PozLab spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Siedziba	Kobaltowa 6, 62-002 Złotniki
Wspólnicy	100% udziałów posiada Selvita S.A.
Kapitał Zakładowy	12.350,00 PLN

10 — Organy korporacyjne emitenta

Zarząd

Bogusław Sieczkowski	Prezes Zarządu
Miłosz Gruca	Wiceprezes Zarządu
Mirosława Zydrón	Członek Zarządu
Adrijana Vinter	Członek Zarządu
Dariusz Kurdas	Członek Zarządu
Dawid Radziszewski	Członek Zarządu

Rada Nadzorcza

Piotr Romanowski	Przewodniczący Rady Nadzorczej
Tadeusz Wesołowski	Wiceprzewodniczący Rady Nadzorczej
Paweł Przewięźlikowski	Członek Rady Nadzorczej
Rafał Chwast	Członek Rady Nadzorczej
Wojciech Chabasiewicz	Członek Rady Nadzorczej
Jacek Osowski	Członek Rady Nadzorczej

Komitet audytu

Rafał Chwast	Przewodniczący Komitetu Audytu
Piotr Romanowski	Członek Komitetu Audytu
Tadeusz Wesołowski	Członek Komitetu Audytu
Wojciech Chabasiewicz	Członek Komitetu Audytu

Komitet wynagrodzeń

Paweł Przewięźlikowski	Przewodniczący Komitetu ds. Wynagrodzeń
Jacek Osowski	Członek Komitetu ds. Wynagrodzeń
Piotr Romanowski	Członek Komitetu ds. Wynagrodzeń

W okresie sprawozdawczym nie nastąpiły żadne zmiany w organach Spółki. ●

11 — Informacje o akcjonariuszach posiadających bezpośrednio lub pośrednio co najmniej 5% ogólnej liczby głosów na Walnym Zgromadzeniu Spółki oraz o akcjach posiadanych przez członków Zarządu oraz Rady Nadzorczej emitenta

TABELA 14.

Akcje posiadane przez członków organów zarządzających i nadzorczych na dzień 30 czerwca 2024 r.

Imię i nazwisko akcjonariusza	Akcje uprzywilejowane*	Pozostałe akcje	Suma akcji	% kapitału zakładowego	Suma głosów	% głosów na WZ
Zarząd						
Bogusław Sieczkowski	550 000	392 417	942 417	5,13%	1 492 417	6,83%
Miłosz Gruca	-	60 760	60 760	0,33%	60 760	0,28%
Mirosława Zydróż	-	42 909	42 909	0,23%	42 909	0,20%
Adrijana Vinter	-	12 000	12 000	0,07%	12 000	0,05%
Dawid Radziszewski	-	4 472	4 472	0,02%	4 472	0,02%
Dariusz Kurdas	-	4 286	4 286	0,02%	4 286	0,02%
Rada Nadzorcza						
Paweł Przewięźlikowski	2 932 000	38 815	2 970 815	16,18%	5 902 815	27,03%
Tadeusz Wesołowski (poprzez Augebit FIZ)	-	847 738	847 738	4,62%	847 738	3,88%
Tadeusz Wesołowski (bezpośrednio)	-	84 975	84 975	0,46%	84 975	0,39%
Rafał Chwast	-	121 115	121 115	0,66%	121 115	0,55%
Piotr Romanowski	-	60 000	60 000	0,33%	60 000	0,27%

* Jedna akcja uprzywilejowana uprawnia do oddania dwóch głosów na Walnym Zgromadzeniu.

TABELA 15.

Akcje posiadane przez członków organów zarządzających i nadzorczych na dzień publikacji raportu

Imię i nazwisko akcjonariusza	Akcje uprzywilejowane*	Pozostałe akcje	Suma akcji	% kapitału zakładowego	Suma głosów	% głosów na WZ
Zarząd						
Bogusław Sieczkowski	550 000	392 417	942 417	5,13%	1 492 417	6,83%
Miłosz Gruca	-	60 760	60 760	0,33%	60 760	0,28%
Mirosława Zydróż	-	42 909	42 909	0,23%	42 909	0,20%
Adrijana Vinter	-	12 000	12 000	0,07%	12 000	0,05%
Dawid Radziszewski	-	4 472	4 472	0,02%	4 472	0,02%
Dariusz Kurdas	-	4 286	4 286	0,02%	4 286	0,02%

Rada Nadzorcza						
Paweł Przewięźlikowski	2 932 000	38 815	2 970 815	16,18%	5 902 815	27,03%
Tadeusz Wesółowski (poprzez Augebit FIZ)	-	847 738	847 738	4,62%	847 738	3,88%
Tadeusz Wesółowski (bezpośrednio)	-	84 975	84 975	0,46%	84 975	0,39%
Rafał Chwast	-	121 115	121 115	0,66%	121 115	0,55%
Piotr Romanowski	-	60 000	60 000	0,33%	60 000	0,27%

* Jedna akcja uprzywilejowana uprawnia do oddania dwóch głosów na Walnym Zgromadzeniu.



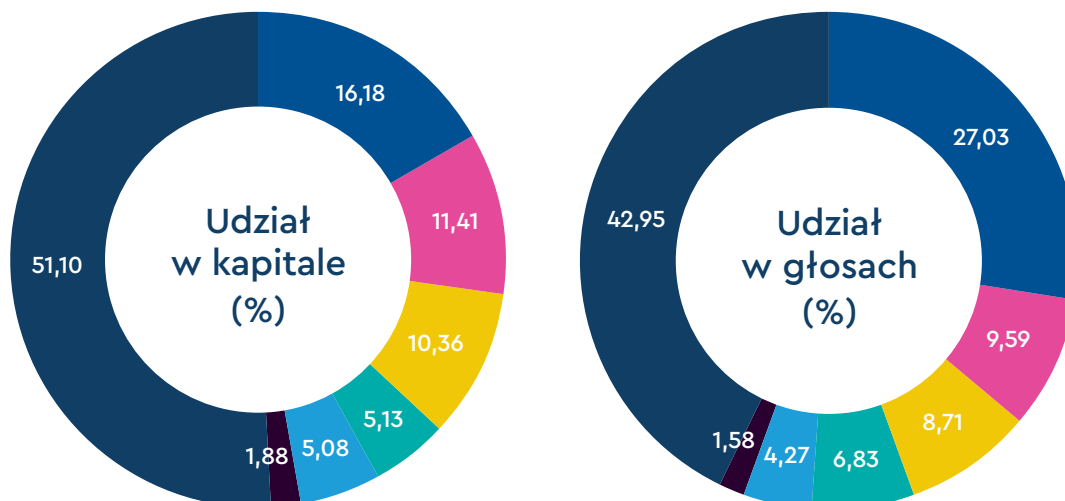
TABELA 16.

Akcje posiadane przez znaczących akcjonariuszy spółki na dzień publikacji raportu

Akcjonariusz	Suma akcji	% akcji	Głosy	% głosów
Paweł Przewięźlikowski	2 970 815	16,18%	5 902 815	27,03%
TFI Allianz Polska	2 093 826	11,41%	2 093 826	9,59%
Nationale Nederlanden OFE	1 901 959	10,36%	1 901 959	8,71%
Bogusław Sieczkowski	942 417	5,13%	1 492 417	6,83%
Tadeusz Wesołowski (wraz z Augebit FIZ)	932 713	5,08%	932 713	4,27%

WYKRES 1.

Struktura akcjonariatu na dzień przekazania niniejszego Sprawozdania Zarządu



- Paweł Przewięźlikowski
- TFI Allianz Polska
- Nationale Nederlanden OFE
- Bogusław Sieczkowski
- Tadeusz Wesołowski (wraz z Augebit FIZ)
- Pozostali Członkowie Zarządu i Rady Nadzorczej
- Pozostali akcjonariusze

12 — Pozostałe informacje

Postępowania toczące się przed sądem, organem właściwym dla postępowania arbitrażowego lub organem administracji publicznej

Brak.

Istotne transakcje z podmiotami powiązаныmi zawarte na warunkach innych niż rynkowe

Nie wystąpiły.

Udzielone poręczenia kredytu lub pożyczki lub udzielenie gwarancji

W raportowanym okresie nie udzielono innych poręczeń ani gwarancji zabezpieczających pożyczki lub kredyty poza poręczeniem Selvita S.A. dla pożyczki z dnia 26 czerwca 2024 r. opisanej poniżej.

Selvita Services sp. z o.o. oraz Selvita d.o.o. są gwarantami (poręczycielami) umowy kredytowej zawartej w dniu 21 grudnia 2020 r. z Bankiem Polska Kasa Opieki S.A. z siedzibą w Warszawie. Umowa Kredytowa przewiduje na rzecz Kredytodawcy mechanizm rozszerzenia odpowiedzialności za zobowiązania wynikające z Umowy Kredytowej na spółkę zależną Emitenta, w przypadku gdyby udział Emitenta oraz Poręczyciela w skonsolidowanej EBITDA Grupy Kapitałowej Selvita S.A. spadł poniżej 75%.

W dniu 26 czerwca 2024 r. Selvita Services Sp. z o.o. podpisała umowę kredytu w rachunku bieżącym do kwoty 1,9 miliona EUR na okres do 26 czerwca 2025 r. Poręczycielem jest Selvita S.A. Na dzień 30 czerwca 2024 r. nie występowało saldo zadłużenia.

W dniu 24 maja 2024 r. Selvita d.o.o. podpisała umowę kredytu w rachunku bieżącym do kwoty 1,2 miliona EUR na okres do 30 czerwca 2025 roku. Na dzień 30 czerwca 2024 r. nie występowało saldo zadłużenia.

W dniu 11 czerwca 2024 r. Selvita S.A. zawarła z PozLab sp. z o.o. umowę pożyczki do kwoty 2 milionów złotych na finansowanie jej działalności operacyjnej oraz zaplanowanych przez tą spółkę zależną wydatków inwestycyjnych. Na dzień 30 czerwca 2024 r. wykorzystanie przez PozLab sp. z o.o. kwoty pożyczki wyniosło 1,6 miliona zł.

W dniu 26 lipca 2024 r. Selvita S.A. zawarła z PozLab sp. z o.o. umowę pożyczki do kwoty 1,6 miliona złotych na finansowanie działalności operacyjnej, poniesionych już wydatków inwestycyjnych lub spłatę posiadanego zadłużenia. Wykorzystanie całej kwoty pożyczki przez PozLab sp. z o.o. nastąpiło w dniu 9 sierpnia 2024 r., która to kwota została przeznaczona na spłatę posiadanego zadłużenia z momentu przejęcia kontroli nad tą spółką.

W dniu 30 lipca 2024 r. Selvita S.A. zawarła z PozLab sp. z o.o. umowę pożyczki do kwoty 2 milionów złotych na finansowanie jej działalności operacyjnej oraz zaplanowanych przez tą spółkę zależną wydatków inwestycyjnych. Na dzień publikacji niniejszego raportu wykorzystanie przez PozLab sp. z o.o. kwoty pożyczki wyniosło 1,6 miliona zł.

Inne informacje istotne dla oceny sytuacji kadrowej, majątkowej, finansowej, wyniku finansowego i ich zmian oraz informacje, które są istotne dla oceny możliwości realizacji zobowiązań przez Emitenta

Nie dotyczy.

Czynniki, które w ocenie emitenta będą miały wpływ na osiągnięte przez niego wyniki w perspektywie co najmniej kolejnego kwartału

Wyniki kolejnych kwartałów będą zależały przede wszystkim od następujących czynników:

- dynamiki sprzedaży, pozyskiwania nowych klientów oraz rozszerzenia aktualnej oferty,
- dostępu do finansowania dla spółek biotechnologicznych w Stanach Zjednoczonych,
- tempa integracji przejmowanych spółek oraz dynamiki sprzedaży ich usług,
- poziomu inwestycji w sprzedaż i marketing,
- poziomu inwestycji w infrastrukturę laboratoryjną, w tym w szczególności sprzęt,
- kształtowania się kursów wymiany walut, zwłaszcza EUR/PLN i USD/PLN.



Opis czynników i zdarzeń, w szczególności o nietypowym charakterze, mających znaczący wpływ na osiągnięte wyniki finansowe

Nie wystąpiły.

Objaśnienia dotyczące sezonowości lub cykliczności działalności Emitenta w prezentowanym okresie

Nie dotyczy.

Informacje o odpisach aktualizujących wartość zapasów do wartości netto możliwej do uzyskania i odwróceniu odpisów z tego tytułu

Nie dotyczy.

Informacje o odpisach aktualizujących z tytułu utraty wartości aktywów finansowych, rzeczowych aktywów trwałych, wartości niematerialnych i prawnych lub innych aktywów oraz odwróceniu takich odpisów

Nie dotyczy.

Informacje o utworzeniu, zwiększeniu, wykorzystaniu i rozwiązaniu rezerw

Informacje o zmianach poziomu rezerw na urlopy oraz premie zostały opisane w nocie 16 skonsolidowanego śródrocznego sprawozdania finansowego.

Informacje o rezerwach i aktywach z tytułu odroczonego podatku dochodowego

Informacje o rezerwach i aktywach z tytułu odroczonego podatku dochodowego zostały opisane w nocie 6 skonsolidowanego śródrocznego sprawozdania finansowego.

Informacje o istotnych transakcjach nabycia i sprzedaży rzeczowych aktywów trwałych

Informacje o rzeczowych aktywach trwałych zostały opisane w nocie 7 skonsolidowanego śródrocznego sprawozdania finansowego.

Informacje o istotnym zobowiązaniu z tytułu dokonania zakupu rzeczowych aktywów trwałych

Zobowiązania z tytułu zakupu rzeczowych aktywów trwałych na dzień 30.06.2024 r. wynoszą 7.380 tys. zł.

Informacje o istotnych rozliczeniach z tytułu spraw sądowych

Nie dotyczy.

Wskazanie korekt błędów poprzednich okresów

Nie dotyczy.

Informacje na temat zmian sytuacji gospodarczej i warunków prowadzenia działalności, które mają istotny wpływ na war-

tość godziwą aktywów finansowych i zobowiązań finansowych jednostki

Nie dotyczy.

Informacje o niespłaceniu kredytu lub pożyczki lub naruszeniu istotnych postanowień umowy kredytu lub pożyczki, w odniesieniu do których nie podjęto żadnych działań naprawczych do końca okresu sprawozdawczego

Nie dotyczy.

Informacje o zmianie sposobu (metody) ustalenia wyceny instrumentów finansowych wycenianych w wartości godziwej

Nie dotyczy.

Informacja dotycząca zmiany w klasyfikacji aktywów finansowych w wyniku zmiany celu lub wykorzystania tych aktywów

Nie dotyczy.

Informacja dotycząca emisji, wykupu i spłaty nieudziałowych i kapitałowych papierów wartościowych

Brak.

Informacje dotyczące wypłaconej (lub zadeklarowanej) dywidendy, łącznie i w przeliczeniu na jedną akcję, z podziałem na akcje zwykłe i uprzywilejowane

Nie dotyczy.

Zdarzenia, które wystąpiły po dniu, na który sporządzono śródroczne sprawozdanie finansowe, nieujętych w tym sprawozdaniu, a mogące w znaczący sposób wpłynąć na przyszłe wyniki finansowe Emitenta

Nie dotyczy.

Informacja dotycząca zmian zobowiązań warunkowych lub aktywów warunkowych, które nastąpiły od czasu zakończenia ostatniego roku obrotowego

Informacje dotyczące zmian zobowiązań warunkowych lub aktywów warunkowych zostały opisane w nocie 20 skonsolidowanego śródrocznego sprawozdania finansowego.

Inne informacje mogące w istotny sposób wpłynąć na ocenę sytuacji majątkowej, finansowej i wyniku finansowego emitenta

Nie dotyczy.

Kwota i rodzaj pozycji wpływających na aktywa, zobowiązania, kapitał własny, wynik netto lub przepływy pieniężne, które są nietypowe ze względu na ich rodzaj, wartość lub częstotliwość

Nie dotyczy. ●

Oświadczenie zarządu o przyjętych zasadach rachunkowości

Zarząd Selvita S.A. oświadcza, że wedle jego najlepszej wiedzy, niniejsze półroczne skrócone skonsolidowane i jednostkowe sprawozdanie finansowe oraz dane porównawcze sporządzone zostały zgodnie z obowiązującymi Grupę Kapitałową Selvita i Selvita S.A. zasadami rachunkowości oraz odzwierciedlają w sposób prawdziwy, rzetelny i jasny sytuację majątkową i finansową oraz wynik finansowy Grupy Kapitałowej Selvita i Selvita S.A.

W sprawie półrocznego Sprawozdania Zarządu z działalności Grupy Kapitałowej Selvita Zarząd Selvita S.A. oświadcza, że niniejsze półroczne Sprawozdanie Zarządu z działalności Grupy Kapitałowej Selvita zawiera prawdziwy obraz rozwoju i osiągnięć oraz sytuacji Grupy Kapitałowej Selvita, w tym opis podstawowych zagrożeń i ryzyk. ●

Zarząd Spółki

Kraków, dnia 23 września 2024 r.

.....

Bogusław Sieczkowski
PREZES ZARZĄDU

.....

Miłosz Gruca
WICEPREZES ZARZĄDU

.....

Mirosława Zydróż
CZŁONEK ZARZĄDU

.....

Adrijana Vinter
CZŁONEK ZARZĄDU

.....

Dariusz Kurdas
CZŁONEK ZARZĄDU

.....

Dawid Radziszewski
CZŁONEK ZARZĄDU



Selvita S.A.

Podole 79
30-394 Kraków

Uniw. Poznańskiego 10
61-614 Poznań

Legnicka 48E
54-202 Wrocław

Selvita Ltd.

CB1 Business Centre
Nine Hills Road
Cambridge CB2 1GE

Selvita Inc.

East Coast USA,
One Broadway, 14th Floor
Cambridge MA 02142

West Coast USA
611 Gateway Blvd, Suite 120
South San Francisco, CA 94080

Selvita d.o.o.

Prilaz brauna Filipovića 29
10000 Zagreb

Ardigen S.A.

Leona Henryka Sternbacha 1
(Budynek L1)
30-394 Kraków

Selvita Services Sp. z o.o.

Bobrzyńskiego 14
30-348 Kraków

PozLab Sp. z o.o.

Kobaltowa 6, Złotniki
62-002 Suchy Las



Your partner of choice in integrated research

relacje inwestorskie: ir@selvita.com

media: media@selvita.com

www.selvita.com