



Informacja dodatkowa do sprawozdania finansowego
Mabion S.A.
za III kwartał 2013 roku

Kutno, 14 listopada 2013r.

Spis treści

1	Zasady przyjęte przy sporządzeniu raportu za III kwartał 2013 roku	3
2	Opis dokonań i niepowodzeń Spółki w III kwartale 2013 r.	6
3	Opis czynników i zdarzeń mających znaczący wpływ na osiągnięte wyniki finansowe	7
4	Sezonowość i cykliczność działalności.....	7
5	Odpisy aktualizujące	7
6	Rezerwy.....	8
7	Rzeczowe aktywa trwałe.....	8
8	Istotne rozliczenia z tytułu spraw sądowych.....	9
9	Korekty błędów poprzednich okresów	9
10	Zmiany sytuacji gospodarczej i warunków prowadzenia działalności, które mają istotny wpływ na wartość godziwą aktywów finansowych i zobowiązań finansowych Spółki.....	9
11	Niespłacone kredyty i pożyczki oraz naruszenie umów kredytu i pożyczki.....	9
12	Transakcje z podmiotami powiązаныmi.....	9
13	Zmiana metody ustalenia wartości godziwej instrumentów finansowych	9
14	Zmiany w klasyfikacji aktywów finansowych.....	9
15	Emisja, wykup i spłata nieudziałowych i kapitałowych papierów wartościowych	10
16	Wyłaconą lub zadeklarowaną dywidendą.....	11
17	Zdarzenia po dniu bilansowym, które mogą znacząco wpłynąć na wyniki finansowe Emitenta.....	11
18	Zobowiązania warunkowe i aktywa warunkowe	11
19	Zmiany zasad ustalania wartości aktywów i pasywów oraz pomiaru wyniku finansowego	12
20	Inne informacje mogące w istotny sposób wpłynąć na ocenę sytuacji majątkowej, finansowej i wyniku finansowego Spółki	12

1 Zasady przyjęte przy sporządzeniu raportu za III kwartał 2013 roku

Śródroczne skrócone sprawozdanie finansowe Mabion S.A. ("Spółka", "Emitent", "Mabion") obejmuje okres od 01.07.2013 roku do 30.09.2013 roku oraz narastająco okres od 01.01.2013 roku do 30.09.2013 roku. Dane porównawcze w przypadku rachunku zysków i strat oraz rachunku przepływów pieniężnych obejmują okres od 01.07.2012 roku do 30.09.2012 roku oraz okres od 01.01.2012 roku do 30.09.2012 roku, natomiast w przypadku zestawienia zmian w kapitale własnym dane porównawcze obejmują okres od 01.01.2012 roku do 30.09.2012 roku oraz okres od 01.01.2012 roku do 31.12.2012 roku. Dane porównawcze w przypadku bilansu przedstawiają stan na dzień 30.06.2013 roku, 31.12.2012 roku oraz na dzień 30.09.2012 roku.

Zasady rachunkowości przyjęte przy sporządzaniu sprawozdania finansowego za III kwartał 2013 roku są zgodne z ustawą o rachunkowości z dnia 29 września 1994 r. z późniejszymi zmianami i spójne z tymi, które zastosowano przy sporządzaniu rocznego sprawozdania finansowego Mabion S.A. za 2012 rok. W okresie sprawozdawczym nie nastąpiły zmiany stosowanych zasad rachunkowości.

W okresie sprawozdawczym nie nastąpiły istotne zmiany wielkości szacunkowych.

Poszczególne składniki aktywów i pasywów wycenia się, stosując ceny rzeczywiście poniesione na ich nabycie, z zachowaniem zasady ostrożności.

Ewidencją ilościowo-wartościową objęto następujące grupy składników aktywów:

- materiały,
- wyroby gotowe,
- rzeczowe składniki majątku trwałego.

a. Wartości niematerialne i prawne, środki trwałe

Wartości niematerialne i prawne, środki trwałe oraz środki trwałe w budowie wycenia się według cen nabycia lub kosztów wytworzenia, pomniejszonych o dotychczasowe umorzenie. Odpisy amortyzacyjne są dokonywane przy zastosowaniu metody liniowej.

Na składniki aktywów, co do których istnieje podejrzenie, że w dającej się przewidzieć przyszłości nie będą przynosić korzyści ekonomicznych dokonuje się odpisu z tytułu trwałej utraty wartości.

Przyjęto następujące zasady amortyzacji środków trwałych oraz wartości niematerialnych i prawnych:

- amortyzację rozpoczyna się w miesiącu następnym po miesiącu, w którym nastąpiło przyjęcie środka trwałego do użytkowania,
- obiekty amortyzuje się do końca tego miesiąca, w którym następuje zrównanie sumy odpisów amortyzacyjnych z wartością początkową danego środka trwałego lub przeznaczenie go do sprzedaży, likwidacji bądź stwierdzenia niedoboru,
- środki trwałe i wartości niematerialne i prawne o wartości powyżej 3.500,- zł amortyzowane są metodą liniową,
- środki trwałe i wartości niematerialne i prawne o wartości do 3.500,- zł amortyzowane są jednorazowo w miesiącu przekazania do używania.

Koszty zakończonych prac rozwojowych prowadzonych przez jednostkę na własne potrzeby, poniesione przed podjęciem produkcji lub zastosowaniem technologii, zalicza się do wartości niematerialnych i prawnych, jeżeli:

- 1) produkt lub technologia wytwarzania są ściśle ustalone, a dotyczące ich koszty prac rozwojowych wiarygodnie określone;
- 2) techniczna przydatność produktu lub technologii została stwierdzona i odpowiednio udokumentowana i na tej podstawie jednostka podjęła decyzję o wytwarzaniu tych produktów lub stosowaniu technologii;
- 3) koszty prac rozwojowych zostaną pokryte, według przewidywań, przychodami ze sprzedaży tych produktów lub zastosowania technologii.

Okres dokonywania odpisów kosztów prac rozwojowych nie może przekraczać 5 lat.

b. Inwestycje długoterminowe

Inwestycje długoterminowe na moment bilansowy wycenia się na poziomie ceny nabycia pomniejszonej o odpisy z tytułu trwałej utraty wartości.

c. Zapasy

Materiały wycenia się wg rzeczywistych cen zakupu, przy czym wartość rozchodu ustala się metodą „pierwsze przyszło-pierwsze wyszło” (FIFO).

Odpisaniu w koszty wprost po zakupie podlega wartość materiałów biurowych oraz wartość materiałów dotyczących badań.

d. Inwestycje krótkoterminowe

Inwestycje krótkoterminowe na moment bilansowy wycenia się na poziomie ceny nabycia lub ceny rynkowej, zależnie od tego, która z nich jest niższa, a krótkoterminowe inwestycje, dla których nie istnieje aktywny rynek w inny sposób określonej wartości godziwej.

Jeżeli cena jednakowych, albo uznanych za jednakowe inwestycji są różne, to rozchód ich wycenia się według metody FIFO – przyjmując, że rozchód składników aktywów wycenia się kolejno po cenach tych składników aktywów, które jednostka najwcześniej nabyła.

Kryterium podziału inwestycji na długo- i krótkoterminowe stanowi rok liczony od dnia bilansowego.

e. Należności i zobowiązania

Należności i roszczenia wykazane zostały w wartości nominalnej. Wartość należności aktualizuje się uwzględniając stopień prawdopodobieństwa ich zapłaty poprzez dokonanie odpisu aktualizującego.

Odpisy aktualizujące wartość należności zaliczono do pozostałych kosztów operacyjnych i kosztów finansowych, w zależności od rodzaju należności, której odpis dotyczył.

Zobowiązania wykazano w kwocie wymagającej zapłaty. Odsetki za zwłokę nie wystąpiły.

f. Środki pieniężne

Środki pieniężne wycenia się w wartości nominalnej.

g. Kapitały

Kapitały własne, z wyjątkiem udziałów (akcji) własnych wycenia się w wartości nominalnej.

h. Rozliczenia międzyokresowe kosztów oraz rezerwy na zobowiązania

Rozliczenia międzyokresowe i rezerwy wyceniane są w uzasadnionej, wiarygodnie oszacowanej wartości.

Jednostka dokonuje czynnych rozliczeń międzyokresowych kosztów, jeżeli dotyczą one przyszłych okresów sprawozdawczych.

Jednostka dokonuje biernych rozliczeń międzyokresowych kosztów w wysokości prawdopodobnych zobowiązań przypadających na bieżący okres sprawozdawczy.

Odpisy czynnych i biernych rozliczeń międzyokresowych kosztów mogą następować stosownie do upływu czasu lub wielkości świadczeń. Czas i sposób rozliczenia powinien być uzasadniony charakterem rozliczanych kosztów, z zachowaniem zasady ostrożności.

W związku z przejściowymi różnicami między wykazywaną w księgach rachunkowych wartością aktywów i pasywów a ich wartością podatkową oraz stratą podatkową możliwą do odliczenia w przyszłości, jednostka tworzy rezerwę i ustala aktywa z tytułu odroczonego podatku dochodowego, którego jest podatnikiem.

Na koncie długoterminowych rozliczeń międzyokresowych czynnych aktywowane są koszty prac rozwojowych. Spółka aktywuje nakłady poniesione na opracowanie technologii otrzymywania i wytwarzania przeciwciał monoklonalnych w podziale na zadania.

W pozycji rozliczeń międzyokresowych ujmowane są koszty prac rozwojowych do czasu podjęcia decyzji o ich wdrożeniu do produkcji lub o ich zaniechaniu. Po zakończeniu prac badawczo – rozwojowych wynikiem pozytywnym poniesione nakłady zwiększają wartości niematerialne i prawne. Koszty prac rozwojowych niespełniających w pełni lub części warunków ich aktywowania odpisywane są na pozostałe koszty operacyjne.

i. Zasady rozliczania dotacji

Spółka otrzymuje dotacje do aktywów, a wartości otrzymanych środków ewidencjonowane są jako rozliczenia międzyokresowe przychodów. Po przyjęciu do użytkowania równolegle do odpisów amortyzacyjnych majątku trwałego sfinansowanego dotacją następuje rozliczenie międzyokresowych przychodów w korespondencji z pozostałymi przychodami operacyjnymi.

j. Rezerwa i aktywa z tytułu odroczonego podatku dochodowego

Podatek dochodowy wykazywany w rachunku zysków i strat obejmuje część bieżącą i odroczoną. Odroczony podatek dochodowy stanowi różnicę pomiędzy stanem rezerw i aktywów z tytułu podatku odroczonego na koniec i początek okresu sprawozdawczego.

Aktywa z tytułu podatku odroczonego ustala się w wysokości kwoty przewidzianej w przyszłości do odliczenia od podatku dochodowego w związku z ujemnymi różnicami przejściowymi, które spowodują w przyszłości zmniejszenie podstawy obliczenia podatku dochodowego oraz straty podatkowej możliwej do odliczenia.

Rezerwę z tytułu odroczonego podatku dochodowego tworzy się w wysokości kwoty podatku dochodowego wymagającej w przyszłości zapłaty w związku z wystąpieniem dodatnich różnic przejściowych, które spowodują wzrost podstawy obliczenia podatku dochodowego w przyszłości.

k. Wynik finansowy

Na wynik finansowy netto składają się:

- 1) wynik działalności operacyjnej, w tym z tytułu pozostałych przychodów i kosztów operacyjnych,
- 2) wynik operacji finansowych,
- 3) wynik operacji nadzwyczajnych,
- 4) obowiązkowe obciążenia wyniku finansowego z tytułu podatku dochodowego, którego podatnikiem jest jednostka, płatności z nim zrównanych na podstawie odrębnych przepisów.

Do pozostałych przychodów i kosztów operacyjnych zalicza się, powstające powtarzalnie przychody i koszty związane tylko pośrednio ze zwykłą działalnością jednostki.

Do przychodów i kosztów finansowych zalicza się korzyści uzyskiwane z posiadania, pożyczania lub sprzedaży osobom trzecim aktywów finansowych (dywidendy, odsetki, dyskonto, wzrost wartości godziwej) oraz opłaty pobierane przez osoby trzecie za pożyczanie od nich środków pieniężnych, co powoduje powstanie zobowiązań finansowych (odsetki, prowizje, dyskonto), a także skutki utraty wartości aktywów finansowych.

Koszty ujmuje się w układzie rodzajowym.

- l.** Sprawozdanie rachunek zysków i strat sporządza się w wariancie porównawczym.
- m.** Bilans sporządza się metodą pełną.
- n.** Rachunek przepływów pieniężnych sporządza się metodą pośrednią
- o.** Średnie kursy wymiany złotego w okresach objętych sprawozdaniem finansowym i danymi porównywalnymi w stosunku do euro:

Lp.	Treść	1.01.2012 -31.12.2012	1.01.2013 -30.09.2013	1.01.2012- 30.09.2012
1	Średni kurs na koniec okresu (EUR/PLN)	4,0882	4,2163	4,1138
2	Średni kurs okresu (EUR/PLN)	4,1736	4,2231	4,1948

Kurs średni w każdym okresie obliczono jako średnią arytmetyczną średnich kursów obowiązujących na ostatni dzień każdego miesiąca w danym okresie na podstawie informacji publikowanych przez Narodowy Bank Polski.

2 Opis dokonań i niepowodzeń Spółki w III kwartale 2013 r.

W lipcu 2013 podpisano umowę z firmą Onko İlaç Sanayi ve Ticaret A.Ş. z siedzibą w Turcji, w zakresie sprzedaży praw do dossier rejestracyjnego i sprzedaży produktu MabionCD20 w Turcji. W ramach umowy Mabion będzie dostawcą dossier rejestracyjnego, know-how oraz produktu na przedmiotowe rynki. Z kolei ONKO nabywa prawa marketingowe i dystrybucyjne na lek MabionCD20. W wyniku realizacji umowy Mabion będzie uprawniony do płatności w wysokości 440 tys. Euro rozbitych na etapy (po podpisaniu umowy, przekazaniu dossier rejestracyjnego i po uzyskaniu dopuszczenia do obrotu leku Mabion CD20) oraz dodatkowo, po wprowadzeniu produktu do obrotu płatności pokrywających koszt wytworzenia oraz płatności liczone wg mechanizmu dzielenia wartości sprzedaży w wysokości 40 % tak obliczonych wartości sprzedaży netto. ONKO ma swoją główną siedzibę w Turcji. Firma powstała w 1987 i aktualnie jest jedną z wiodących firm farmaceutycznych w Turcji specjalizującą się w produktach onkologicznych. Firma posiada zarówno swoje zakłady produktów gotowych jak i jest dystrybutorem leków (w tym biotechnologicznych) koncernów farmaceutycznych i biotechnologicznych.

Rynek leku MabThera, leku referencyjnego do leku MabionCD20 na przedmiotowych rynkach szacowany jest na około 24 mln Euro rocznie i rośnie w tempie dwucyfrowym. Spółka przekazała informacje o powyższym zdarzeniu za pomocą systemu EBI w dniu 03.07.2013 roku w raporcie bieżącym nr 19/2013.

W dniu 29 sierpnia 2013 roku po raz pierwszy odbyło się posiedzenie niezależnej komisji Data and Safety Monitoring Board ("Komisja", "DSMB"), na którym eksperci zapoznali się i dokonali oceny raportu przygotowanego przez niezależną firmę odpowiadającą w ramach badania leku MabionCD20 za analizę danych klinicznych. Niezależna Komisja DSMB, w skład której wchodzi eksperci z dziedziny reumatologii, farmakologii i statystyki, zgodnie z zasadami GCP (ang. Good Clinical Practice), monitoruje bezpieczeństwo oraz przebieg badania klinicznego leku MabionCD20. Członkowie Komisji mają prawo wstrzymać rekrutację pacjentów w przypadku uzasadnionego ryzyka zagrożenia ich zdrowia lub życia. Niezależna kontrola badania klinicznego oraz ocena jego jakości dokonywana przez członków Komisji jest istotna dla zachowania bezpieczeństwa badania klinicznego oraz dla utrzymania obiektywizmu i wiarygodności danych klinicznych. Po zapoznaniu się z danymi klinicznymi komisja DSMB pozytywnie oceniła jakość badania klinicznego i bezpieczeństwo leku MabionCD20. Nie zaobserwowano żadnych istotnych działań niepożądanych badanych leków i nie odnotowano żadnych różnic pomiędzy MabionCD20 a lekiem referencyjnym MabThera w zakresie profilu bezpieczeństwa. Analizowana grupa stanowiła pierwszych 20 pacjentów ujętych w raporcie klinicznym (data zamknięcia bazy danych na potrzeby tego raportu: 08.08.2013) przygotowanym na spotkanie DSMB, oraz dodatkowo kolejnych 36 pacjentów, którym podano lek już w trakcie przygotowywania raportu (do dnia 26.08.2013). Komisja orzekła, iż badanie może być kontynuowane bez zmian w protokole klinicznym. Uzyskana opinia DSMB pozwala na kontynuację badań zgodnie z planowanym przez Spółkę harmonogramem, co w ocenie Spółki stanowi istotną informację. Spółka poinformowała o tym zdarzeniu w raporcie bieżącym nr 20/2013 z dnia 29 sierpnia 2013 roku.

We wrześniu 2013 roku zakończono zgodnie z planowanym terminem realizację zawartej z AGMET S.A. umowy o generalne wykonawstwo stanu surowego zamkniętego Zakładu Produkcji Biofarmaceutycznej, składającego się z budynku produkcyjno-magazynowego z częścią biurowo-laboratoryjno-socjalną wraz z infrastrukturą techniczną. O zawarciu umowy Spółka informowała za pomocą systemu EBI w raporcie bieżącym nr 3/2013 z dnia 19 kwietnia 2013 roku.

3 Opis czynników i zdarzeń mających znaczący wpływ na osiągnięte wyniki finansowe

W okresie sprawozdawczym nie wystąpiły zjawiska, w tym o nietypowym charakterze, mające istotny wpływ na uzyskane przez Spółkę wyniki finansowe.

4 Sezonowość i cykliczność działalności

Działalność Spółki nie podlegała w okresie sprawozdawczym szczególnym wahaniom sezonowym czy też cyklicznym.

5 Odpisy aktualizujące

W okresie sprawozdawczym nie dokonano odpisów aktualizujących wartość zapasów do wartości netto możliwej do uzyskania ani odwrócenia takich odpisów. Nie dokonano także odpisów aktualizujących z tytułu utraty wartości aktywów finansowych, rzeczowych aktywów trwałych, wartości niematerialnych i prawnych lub innych aktywów ani odwrócenia takich odpisów.

6 Rezerwy

Zmiany stanu rezerw długoterminowych na świadczenia emerytalne i podobne

Wyszczególnienie	31.12.2012	30.09.2013
Stan na początek okresu	5 216.00	8 359.87
rezerwa na świadczenia emerytalne	5 216.00	8 359.87
Zwiększenia	3 143.04	0.00
utworzenie rezerwy na świadczenia emerytalne	3 143.04	0.00
Wykorzystanie		0.00
Stan na koniec okresu	8 359.04	8 359.87
rezerwa na świadczenia emerytalne	8 359.04	8 359.87

Zmiany stanu pozostałych rezerw krótkoterminowych

Wyszczególnienie	31.12.2012	30.09.2013
Stan na początek okresu	55 806.50	112 242.84
rezerwa na urlopy wypoczynkowe	35 806.50	68 347.02
rezerwa na badanie sprawozdania finansowego	20 000.00	25 000.00
rozliczenia międzyokresowe bierne kosztów		18 895.82
Zwiększenia	111 571.68	15 000.00
utworzenie rezerwy na urlopy wypoczynkowe	67 675.86	0.00
utworzenie rezerwy na badanie sprawozdania finansowego	25 000.00	15 000.00
rozliczenia międzyokresowe bierne kosztów	18 895.82	0.00
Zmniejszenie	55 135.34	120 409.15
rozwiązanie rezerwy na urlopy wypoczynkowe	35 135.34	61 513.33
rozwiązanie rezerwy na badanie sprawozdania finansowego	20 000.00	40 000.00
rozwiązanie rezerw kosztowych na przyszłe zobowiązania	0.00	18 895.82
Stan na koniec okresu	112 242.84	6 833.69
rezerwa na urlopy wypoczynkowe	68 347.02	6 833.69
rezerwa na badanie sprawozdania finansowego	25 000.00	0.00
rozliczenia międzyokresowe bierne kosztów	18 895.82	0.00

Na dzień 30 września 2013 roku aktywa z tytułu odroczonego podatku dochodowego wynosiły 110,142 tys. zł, natomiast rezerwa z tytułu odroczonego podatku dochodowego wynosiła 3,358 tys. zł.

7 Rzeczowe aktywa trwałe

W okresie sprawozdawczym nastąpił znaczący wzrost wartości rzeczowych aktywów trwałych (13.155.399,33 na dzień 30.09.2013 vs. 7.763.711,18 na dzień 30.06.2013), przede wszystkim w pozycji *środki trwałe w budowie*, z uwagi na realizowaną inwestycję - budowę Zakładu Produkcji Biofarmaceutycznej w Konstancynie Łódzkim.

W okresie sprawozdawczym Spółka nie zawierała istotnych transakcji sprzedaży rzeczowych aktywów trwałych. Nie istnieją istotne zobowiązania tytułu dokonania zakupu rzeczowych aktywów trwałych.

8 Istotne rozliczenia z tytułu spraw sądowych

W okresie sprawozdawczym nie wystąpiły istotne rozliczenia z tytułu spraw sądowych.

9 Korekty błędów poprzednich okresów

W okresie sprawozdawczym nie zachodziła konieczność dokonywania korekt. Opinie podmiotów uprawnionych do badania sprawozdań finansowych zostały wydane bez zastrzeżeń.

10 Zmiany sytuacji gospodarczej i warunków prowadzenia działalności, które mają istotny wpływ na wartość godziwą aktywów finansowych i zobowiązań finansowych Spółki

Nie nastąpiła zmiana sytuacji gospodarczej i warunków prowadzenia działalności mająca wpływ na wartość godziwą aktywów finansowych Spółki.

11 Niespłacone kredyty i pożyczki oraz naruszenie umów kredytu i pożyczki

W okresie sprawozdawczym nie odnotowano niespłaconych kredytów lub pożyczek ani naruszeń istotnych postanowień umowy kredytu lub pożyczki.

12 Transakcje z podmiotami powiązanymi

Spółka w III kwartale 2013 roku nie zawierała istotnych transakcji z podmiotami powiązanymi na warunkach innych niż rynkowe.

13 Zmiana metody ustalenia wartości godziwej instrumentów finansowych

W prezentowanym okresie nie wystąpiła zmiana sposobu ustalania wartości godziwej instrumentów finansowych.

14 Zmiany w klasyfikacji aktywów finansowych

Spółka w okresie sprawozdawczym nie dokonała zmiany w kwalifikacji aktywów finansowych.

15 Emisja, wykup i spłata nieudziałowych i kapitałowych papierów wartościowych

W III kwartale 2013 roku Spółka nie dokonywała emisji, wykupu ani spłaty żadnych papierów wartościowych.

W marcu 2013 roku Spółka zaoferowała w subskrypcji publicznej 2.600.000 akcji zwykłych na okaziciela serii J o wartości nominalnej 0,10 zł każda. Akcje serii J były oferowane z wyłączeniem prawa poboru dotychczasowych akcjonariuszy. Cena emisyjna akcji serii J została ustalona na 15,00 zł. Przydział akcji nastąpił w dniu 25 marca 2013 roku. Łącznie inwestorom przydzielono 2.600.000 akcji, w tym: 264.417 akcji przydzielono 215 inwestorom w Transzy Detalicznej oraz 2.335.583 akcje zostały przydzielone 33 inwestorom w ramach Transzy Instytucjonalnej. Wartość przeprowadzonej subskrypcji wyniosła 39.000.000 zł. Koszty poniesione przez Spółkę w związku z emisją wyniosły 1.676.800 zł.

W dniu 10 kwietnia 2013 roku akcje zwykłe na okaziciela serii D i H Spółki zostały uchwałą Zarządu Krajowego Depozytu Papierów Wartościowych S.A. (KDPW) przyjęte do depozytu papierów wartościowych i oznaczone kodem „PLMBION00016”. W dniu 23 kwietnia 2013 roku ww. akcje zostały zarejestrowane w KDPW. Z dniem 23 kwietnia 2013 r. zostały dopuszczone do obrotu giełdowego na rynku podstawowym GPW następujące papiery wartościowe Spółki:

- akcje zwykłe na okaziciela Spółki o wartości nominalnej 0,10 zł każda:

- a) 450.000 akcji serii D,
- b) 2.980.000 akcji serii H,
- c) 1.900.000. akcji serii I,
- d) 2.600.000 akcji serii J,

- 2.600.000 praw do akcji zwykłych na okaziciela serii J Spółki (prawa do akcji serii J).

Dopuszczenie do obrotu giełdowego akcji serii J nastąpiło pod warunkiem zarejestrowania podwyższenia kapitału zakładowego Spółki w wyniku emisji akcji serii J, co miało miejsce w dniu 23 maja 2013 roku.

Ponadto z dniem 23 kwietnia 2013 roku zostały wprowadzone w trybie zwykłym do obrotu giełdowego na rynku podstawowym GPW ww. akcje zwykłe na okaziciela serii D, H i I oraz ww. prawa do akcji serii J.

W dniu 23 maja 2013 roku nastąpiła rejestracja zmiany wysokości kapitału zakładowego Spółki, w wyniku której kapitał zakładowy Spółki został podwyższony z kwoty 690.000 zł do kwoty 950.000 zł. Po zarejestrowaniu ww. zmiany kapitał zakładowy Spółki wynosi 950.000 zł i dzieli się na 9.500.000 akcji o wartości nominalnej 0,10 złotych każda, w tym:

- 450.000 akcji imiennych, uprzywilejowanych serii A,
- 450.000 akcji imiennych, uprzywilejowanych serii B,
- 450.000 akcji imiennych, uprzywilejowanych serii C,
- 450.000 akcji zwykłych na okaziciela serii D,
- 100.000 akcji imiennych, uprzywilejowanych serii E,
- 100.000 akcji imiennych, uprzywilejowanych serii F,
- 20.000 akcji imiennych, uprzywilejowanych serii G,
- 2.980.000 akcji na okaziciela, zwykłych serii H,
- 1.900.000 akcji na okaziciela, zwykłych serii I,
- 2.600.000 akcji na okaziciela, zwykłych serii J.

Akcje imienne serii A, B, C, E, F i G są uprzywilejowane w ten sposób, że każda z nich uprawnia do dwóch głosów na Walnym Zgromadzeniu. Ogólna liczba głosów wynikająca z powyższych akcji wynosi 11.070.000 głosów.

W dniu 6 czerwca 2013 roku akcje zwykłe na okaziciela serii J Spółki zostały przyjęte do depozytu papierów wartościowych. W dniu 12 czerwca 2013 roku Zarząd GPW podjął uchwałę

w sprawie wprowadzenia z dniem 17 czerwca 2013 roku w trybie zwykłym do obrotu giełdowego na rynku podstawowym Głównego Rynku GPW 2.600.000 akcji serii J Spółki. Wprowadzenie do obrotu giełdowego ww. akcji nastąpiło pod warunkiem dokonania przez KDPW w dniu 17 czerwca 2013 r. rejestracji tych akcji.

16 Wypłacona lub zadeklarowana dywidenda

W okresie sprawozdawczym Spółka nie deklarowała ani nie wypłacała dywidendy.

17 Zdarzenia po dniu bilansowym, które mogą znacząco wpłynąć na wyniki finansowe Emitenta

W dniu 18 października 2013 roku Spółka uzyskała informację od ukraińskiego Ministerstwa Zdrowia ewidencjonującego badania kliniczne o pozytywnej decyzji w zakresie rejestracji badania leku MabionCD20 u pacjentów z RZS w tym kraju. Wcześniej Spółka otrzymała zgody lokalnych komisji etycznych na terenie Ukrainy. Mabion uzyskał zgody komisji etycznych oraz odpowiednich urzędów ewidencjonujących badania kliniczne w Polsce, Litwie, Gruzji, Serbii i Bośni. Ukraina jest szóstym krajem, w którym badanie zostanie otwarte i rozpocznie wkrótce aktywną rekrutację pacjentów. Spółka planuje włączyć około 20 ośrodków klinicznych na terenie Ukrainy, co znacznie przyspieszy proces rekrutacji pacjentów w badaniu. Badanie to jest podstawowym i najważniejszym badaniem leku MabionCD20 dowodzącym kliniczną równowagę z lekiem referencyjnym. Po zakończeniu badań klinicznych spółka Mabion wystąpi o rejestrację leku MabionCD20 w procedurze centralnej poprzez Europejską Agencję Leków (EMA). O uzyskaniu zgody Spółka poinformowała w raporcie bieżącym nr 24/2013 z dnia 18 października 2013 roku.

W dniu 08 listopada 2013 roku Spółka uzyskała informację od firmy farmaceutycznej Sothema Laboratories z siedzibą w Maroku, będącej partnerem Spółki w zakresie rejestracji i przyszłej sprzedaży leku MabionCD20 na rynkach: Maroko, Algieria, Tunezja, o złożeniu w dniu 30 października 2013 roku wstępnej wersji dokumentacji rejestracyjnej w Marokańskim Ministerstwie Zdrowia. Złożona dokumentacja obejmuje charakterystykę porównawczą produktu MabionCD20 w porównaniu do MabThera, jak również dokumentację technologiczną, analityczną, jakościową, wyniki badań laboratoryjnych, wyniki badań na zwierzętach. Dokumentacja nie zawiera modułu klinicznego (wyniku badań klinicznych) z wyjątkiem wyniku wstępnej analizy bezpieczeństwa preparatu uzyskanego w pierwszej części badania klinicznego leku MabionCD20 (o którym Spółka informowała w raporcie bieżącym nr 20/2013 z dnia 29 sierpnia 2013 roku), zatem nie może być podstawą do rejestracji leku MabionCD20. Obecnie posiadany zakres danych umożliwia jedynie rozpoczęcie procedury rejestracyjnej. Złożona dokumentacja będzie systematycznie aktualizowana w miarę uzyskiwania przez Spółkę kolejnych danych. Złożenie wstępnej wersji dokumentacji rejestracyjnej umożliwi Marokańskiemu Ministerstwu Zdrowia zapoznanie się z nią w trakcie trwania badania klinicznego, dzięki czemu po jego zakończeniu pozostanie do oceny tylko moduł kliniczny. W ocenie Spółki umożliwi to przyspieszenie procedury rejestracyjnej o kilka miesięcy. Spółka poinformowała o tym zdarzeniu w raporcie bieżącym nr 25/2013 z dnia 8 listopada 2013 roku.

18 Zobowiązania warunkowe i aktywa warunkowe

Spółka nie posiada aktywów warunkowych. W Spółce nie występują zobowiązania warunkowe na rzecz innych jednostek.

19 Zmiany zasad ustalania wartości aktywów i pasywów oraz pomiaru wyniku finansowego

Nie dokonano zmiany zasad ustalania wartości aktywów i pasywów oraz pomiaru wyniku finansowego

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

Spółka nie posiada żadnych dodatkowych informacji mogących w istotny sposób wpłynąć na ocenę sytuacji majątkowej, finansowej i wyniku finansowego Emitenta.