

# Raport Kwartalny Mabion S.A

za okres od 01.07.2010 roku do 30.09.2010 roku



**MABION S.A.**

Kutno, 15 Listopad 2010

# RAPORT KWARTALNY MABION S.A.

za okres od 01.07.2010 roku do 30.09.2010 roku

## 1. PODSTAWOWE DANE O EMITENCIE

### 1.1. Dane adresowe

**Nazwa (firma):** Mabion Spółka Akcyjna

**Forma prawna:** spółka akcyjna utworzona zgodnie z przepisami prawa polskiego

**Kraj siedziby:** Polska

**Siedziba:** Kutno

**Adres:** Józefów 9, 99-300 Kutno

**Telefon:** 024 3574220

**Telefaks:** 024 3551777

**Adres poczty elektronicznej:** info@mabion.eu

**Adres strony internetowej:** www.mabion.eu

**Numer statystyczny REGON:** 100343056

**Numer identyfikacji podatkowej NIP:** 775-25-61-383

### 1.2. Skład Zarządu i Rady Nadzorczej

Zarząd Spółki, zgodnie z §25 ust. 1 Statutu składa się z nie mniej niż 3 i nie więcej niż 7 członków.

Na dzień sporządzenia niniejszego sprawozdania Zarząd Spółki jest trzyosobowy.

Skład Zarządu:

**Maciej Wieczorek - Prezes Zarządu**

**Tadeusz Pietrucha - Członek Zarządu**

**Jarosław Walczak - Członek Zarządu**

Na przestrzeni II kwartału roku 2010 nie dokonywano zmian w Zarządzie Spółki.

Rada Nadzorcza, zgodnie z §21 Statutu składa się z pięciu do dziewięciu członków.

Na dzień sporządzenia raportu Rada Nadzorcza składa się z 8 członków.

Skład Rady Nadzorczej:

Robert Aleksandrowicz Przewodniczący Rady Nadzorczej

Artur Chabowski Członek Rady Nadzorczej

Adam Dubin Członek Rady Nadzorczej

Bogdan Manowski Członek Rady Nadzorczej

Danuta Pietrucha Członek Rady Nadzorczej

Grzegorz Stefański Zastępca Przewodniczącego Rady Nadzorczej

Mieczysław Wośko Członek Rady Nadzorczej

Jan Dethloft Członek Rady Nadzorczej

Na przestrzeni III kwartału roku 2010 nie dokonano zmian w Zarządzie ani Radzie Nadzorczej spółki.

### 1.3. Główny przedmiot działalności:

- prace badawczo-rozwojowe w dziedzinie nauk medycznych i farmacji,

- prace badawczo-rozwojowe w dziedzinie nauk biologicznych i środowiska naturalnego,
- produkcja podstawowych substancji farmaceutycznych,
- produkcja leków i preparatów farmaceutycznych,
- prace badawczo-rozwojowe w dziedzinie nauk chemicznych,

## 2. WYBRANE DANE FINANSOWE

MABION S.A.	okres	okres	okres	okres
WYBRANE DANE FINANSOWE	od 01.07.2010 do 30.09.2010	od 01.07.2009 do 30.09.2009	od 01.01.2010 do 30.09.2010	od 01.01.2009 do 30.09.2009
	w PLN	w PLN	w PLN	w PLN
Amortyzacja	9 558.32	3 551.76	16 430.95	7 058.88
Przychody netto ze sprzedaży i zrównane z nimi	79 744.75	0.00	252 752.64	10 000.93
Zysk (Strata) ze sprzedaży	-292 366.56	-137 866.79	-591 051.40	-212 121.83
Zysk (Strata) z działalności operacyjnej	-292 449.11	-137 917.67	-591 219.90	-213 070.09
Zysk (Strata) brutto	-234 221.65	-137 917.67	-532 338.50	-215 673.39
Zysk (Strata) netto	-236 699.65	-137 917.67	-535 968.50	-215 673.39
Aktywa trwałe	438 933.86	73 211.38	438 933.86	73 211.38
Aktywa obrotowe	20 705 557.16	134 921.83	20 705 557.16	134 921.83
Zapasy	16 169.34	7 137.64	16 169.34	7 137.64
Należności długoterminowe	0.00	0.00	0.00	0.00
Należności krótkoterminowe	583 890.75	79 966.89	583 890.75	79 966.89
Środki pieniężne i inne aktywa finansowe	20 090 849.66	43 873.86	20 090 849.66	43 873.86
Aktywa razem	21 144 491.02	208 133.21	21 144 491.02	208 133.21
Kapitał własny	20 710 024.77	38 281.50	20 710 024.77	38 281.50
Kapitał podstawowy	690 000.00	500 000.00	690 000.00	500 000.00
Zobowiązania i rezerwy	434 466.25	169 851.71	434 466.25	169 851.71
Zobowiązania długoterminowe	61 646.09	0.00	61 646.09	0.00
Zobowiązania krótkoterminowe	89 849.07	169 411.23	89 849.07	169 411.23

## 3. KOMENTARZ ZARZĄDU NA TEMAT CZYNNIKÓW I ZDARZEŃ MAJĄCYCH WPLYW NA OSIĄGNIĘTE WYNIKI FINANSOWE

Łączne przychody w analizowanym okresie III kwartału wyniosły 79.744,75 PLN i były wynikiem kontynuacji prowadzonych prac badawczo-rozwojowych dla klienta zewnętrznego w zakresie zastosowania własnych technologii Mabion S.A. do wytwarzania rekombinowanego białka, które w przyszłości może być zastosowane w celach terapeutycznych jako lek biotechnologiczny. W analogicznym okresie roku poprzedniego spółka nie uzyskała żadnych przychodów ze sprzedaży.

Strata z działalności operacyjnej w analizowanym okresie wyniosła 292.449,11 PLN a strata netto 236.699,65 PLN, co było wynikiem intensyfikacji prac badawczo-rozwojowych nad technologią otrzymywania i wytwarzania przeciwciał monoklonalnych

Łączne przychody netto w okresie 3 pierwszych kwartałów 2010 roku wyniosły 252.752,64 PLN w porównaniu do 10.000,93 PLN w analogicznym okresie roku ubiegłego. Strata z działalności operacyjnej w analizowanym okresie trzech kwartałów wyniosła 591.219,90 PLN a strata netto wyniosła 535 968,50 PLN.

#### **4. INFORMACJE NA TEMAT AKTYWNOŚCI EMITENTA W OKRESIE OBJĘTYM RAPORTEM.**

##### **Prace badawczo - rozwojowe i wdrożeniowe**

W okresie objętym raportem emitent kontynuował intensywne prace badawczo-rozwojowe nad technologią otrzymywania i wytwarzania przeciwciał monoklonalnych. Emitent zakończył etap małej skali wraz z uzyskaniem stabilnej linii dla leku MabionCD20. Emitent zlecił rozwój i optymalizację procesu wytwarzania ("up-scaling") pierwszego przeciwciała monoklonalnego (anty CD20) wyselekcjonowanej, doświadczonej firmie zajmującej się "up-scalingiem". Wynegocjowana umowa przewiduje transfer technologii "up-scalingu" do Mabion S.A. oraz nadzór techniczny nad tym procesem.

Drugi projekt MabionHER2 był na etapie wyprowadzania stabilnej linii. Zakończenie etapu małej skali wraz z zakończeniem wyprowadzania stabilnej linii dla leku MabionHER2 przewiduje się w I kw. 2011.

Emitent prowadził 1 projekt badawczy dla klienta zewnętrznego w zakresie zastosowania własnych technologii Mabion S.A. do wytwarzania rekombinowanego białka, które w przyszłości może być zastosowane w celach terapeutycznych jako lek biotechnologiczny. Realizacja projektu została przedłużona do IV Kw. 2010.

Zarząd spółki prowadził rozmowy z innymi firmami farmaceutycznymi i biotechnologicznymi na temat możliwości wykorzystania technologii Mabion S.A. do rozwoju i wytwarzania na zlecenie leków biotechnologicznych.

Spółka rozpoczęła prace nad 3 kolejnymi projektami:

- 1) Lek MabionEGFR, przeciwciało monoklonalne stosowane w nowotworach jelita grubego oraz głowy i szyi,
- 2) Lek MabionVEGF, przeciwciało monoklonalne stosowane w nowotworach płuc, piersi, okrężnicy oraz nerki,
- 3) Rozwój technologii otrzymywania analogów insuliny

Nowe projekty 1 oraz 2 jest konsekwentną realizacją strategii spółki w zakresie budowania silnego własnego portfela biopodobnych przeciwciał monoklonalnych stosowanych w onkologii. Leki będące wynikiem realizacji tych projektów wraz z dwoma już zaawansowanymi tzn. MabionCD20 oraz MabionHER2 stanowią podstawę leczenia celowanego w nowoczesnej onkologii.

Nowy projekt 3 jest wynikiem kontynuacji prac opracowanej w spółce innowacyjnej technologii otrzymywania analogów insuliny przy pomocy specyficznego cięcia enzymatycznego (złożone zgłoszenie patentowe). Opracowana technologia umożliwia kosztowo efektywnie otrzymywanie większości analogów insuliny w sposób wolny od opatentowanych technologii firm wytwarzających obecnie te leki. Analogi insuliny są dynamicznie rosnącą grupą leków systematycznie wypierając klasyczną rekombinowaną insulinę

**Dofinansowania w ramach Programu Innowacyjna Gospodarka oraz inne projekty o które spółka stara się pozyskać dofinansowanie**

W dniu 28.10.2010 spółka otrzymała decyzję z PARP przyznającą wsparcie realizacji projektu dotyczącego rozwoju (w tym klinicznego) i wdrożenia leku mabionCD20, przeciwciała monoklonalnego stosowanego w nowotworach krwi (chłoniakach i białaczkach). Całkowita wartość projektu to 74,8 mln PLN, wartość dofinansowania to 39,7 mln PLN, Czas realizacji to lata 2010 - 2014.

Spółka spodziewa się podpisania umowy o dofinansowanie w ciągu najbliższych miesięcy, jednak zgodnie z regulaminem rozliczania projektów w tym programie, do realizacji projektu może zaliczać wydatki kwalifikowane poniesione po złożeniu wniosku o dofinansowanie, co miało miejsce w listopadzie 2009. Część wdrożeniowa projektu zawiera między innymi zakup, instalację i uruchomienie linii technologicznej do przemysłowego wytwarzania leku.

Spółka oczekuje w ciągu najbliższych tygodni na kolejną ewentualną decyzję dotyczącą dofinansowania rozwoju i wdrożenia leku MabionHER2. Wartość projektu, kwota dofinansowania i czas realizacji tego projektu jest zbliżony do projektu MabionCD20.

W dniu 29.10.2010 zarząd spółki złożył nowe wnioski o dofinansowanie w ramach programu UE 1.4 PO innowacyjna Gospodarka.

1) Rozwój przeciwciała monoklonalnego mabionEGFR, przeciwciała monoklonalnego stosowanego w nowotworach jelita grubego oraz głowy i szyi. Całkowita wartość projektu 36 mln PLN, kwota dofinansowania 28,3mln PLN. termin realizacji 2011-2015

2) Rozwój przeciwciała monoklonalnego mabionVEGF, przeciwciała monoklonalnego stosowanego w nowotworach płuc, piersi, okrężnicy oraz nerki. Całkowita wartość projektu 36 mln PLN, kwota dofinansowania 28,3mln PLN. termin realizacji 2011-2015

3) Rozwój technologii otrzymywania analogów insuliny. Całkowita wartość projektu 27,9 mln PLN, kwota dofinansowania 22,1 mln PLN. termin realizacji 2011-2015

Decyzja w zakresie ewentualnego dofinansowania w/w wniosków powinna być znana terminie od 4 do kilkunastu miesięcy. W przeciwieństwie do wniosków MabionCD20 oraz Mabion HER2, wnioski złożone w dniu 28.10.2010 nie uwzględniają fazy wdrożeniowej 4.1, która została ograniczona w tej rundzie aplikacyjnej.

### **Nowe Centrum Badawczo -Rozwojowe na terenie ŁSSE oraz uzyskanie zwolnień podatkowych**

W sierpniu 2010 zakończone zostały rokowania w sprawie uzyskania zezwolenie na działalność w ramach Łódzkiej Specjalnej Strefy Ekonomicznej, kompleks 10. Zezwolenie dotyczy stworzenia Centrum Badawczo Rozwojowego w istniejącym kompleksie "Textorial Park" w Łodzi przy ul Fabrycznej 17. Pomieszczenia centrum o powierzchni ok. 650 m2 podlegają długoterminowej dzierżawie. Nowoczesne laboratoria centrum zostaną zaadaptowane w celu spełniania niezbędnych norm jakościowych w zakresie badania, wytwarzania i analizy jakościowej rozwijanych leków biotechnologicznych przeznaczanych na rynek UE i USA. Adaptacja laboratoriów odbywa się dwu etapowo: Etap 1 - Listopad 2010, Etap II - I kwartał 2011. Do nowo powstałych laboratoriów zostaną przeniesione stanowiska z dotychczas zajmowanych laboratoriów mieszczących się przy ul. Tylnej 3a w Łodzi a także stworzone nowe stanowiska w celu spełnienia potrzeb badawczo-rozwojowych własnych projektów a także wzrastającego popytu na usługi spółki w zakresie rozwijania biotechnologicznych leków. W wyniku uzyskania zezwolenia spółka oczekuje uzyskania 20-30 mln zł zwolnień podatkowych.

## **Zdarzenia związane z wprowadzeniem do obrotu na rynku NC GPW akcji serii I**

W okresie objętym niniejszym raportem miały miejsca następujące zdarzenia:

- 8 Lipiec 2010 - zarejestrowanie akcji serii I w KRS
  - 26 lipiec 2010 - zarejestrowanie akcji serii I w KDPW
  - 5 sierpień 2010 - złożenie wniosku o 1 pierwsze notowanie na rynku NC GPW 1.900.000 akcji serii I
  - 10 sierpień 2010 - 1-sze notowanie na NC GPW 1.900.000 akcji serii I
- 

W imieniu Zarządu,

Maciej Wieczorek,

Prezes Zarządu