

RAPORT KWARTALNY
Q1 2020

Ryvu Therapeutics S.A.

Informacje dodatkowe



1. WYBRANE DANE FINANSOWE Q1 2020 ORAZ KOMENTARZ ZARZĄDU DO WYNIKÓW FINANSOWYCH	3
1.1. Wyniki osiągnięte w okresie sprawozdawczym.....	3
1.2. Komentarz Zarządu do wyników finansowych	8
1.3. Majątek Spółki oraz struktura aktywów i pasywów	9
1.4. Aktualna i przewidywana sytuacja finansowa oraz ocena zarządzania zasobami finansowymi.....	11
1.5. Dane finansowe (uzupełnienie do danych prezentowanych w SF).....	12
2. ISTOTNE ZDARZENIA Q1 2020.....	14
2.1. Zdarzenia po dniu bilansowym	14
2.2. Zdarzenia nietypowe występujące w okresie sprawozdawczym (Covid-19)	17
3. INFORMACJA ZARZĄDU NA TEMAT AKTYWNOŚCI W OBSZARZE PROWADZONEJ DZIAŁALNOŚCI.....	19
4. ORGANY KORPORACYJNE EMITENTA	25
5. 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.....	26
6. POZOSTAŁE INFORMACJE	28

1. WYBRANE DANE FINANSOWE Q1 2020 ORAZ KOMENTARZ ZARZĄDU DO WYNIKÓW FINANSOWYCH

1.1. Wyniki osiągnięte w okresie sprawozdawczym

Sprawozdanie Finansowe Ryvu Therapeutics S.A. (dalej również: „Spółka”, „Emitent”) za okres 3 miesięcy zakończony dnia 31 marca 2020 r. zostało po raz pierwszy sporządzone zgodnie z zastosowaniem Międzynarodowych Standardów Rachunkowości, Międzynarodowych Standardów Sprawozdawczości Finansowej oraz związanych z nimi interpretacji ogłoszonych w formie rozporządzeń Komisji Europejskiej („MSSF”). Zgodnie z podjętą uchwałą Nadzwyczajnego Walnego Zgromadzenia Emitenta z dnia 4 czerwca 2020 r., o której Spółka informowała w raporcie bieżącym nr 15/2020 z dnia 4 czerwca 2020 r., Emitent rozpoczął sporządzanie sprawozdań finansowych w oparciu o MSSF od dnia 1 stycznia 2020 r. Decyzja w powyższym zakresie uzasadniona jest faktem notowania akcji Spółki na rynku regulowanym prowadzonym przez Giełdę Papierów Wartościowych w Warszawie S.A., co daje Spółce możliwość sporządzania sprawozdań finansowych zgodnie z MSSF. W ocenie Zarządu Emitenta sprawozdania finansowe sporządzane zgodnie z MSSF będą bardziej czytelne i użyteczne dla inwestorów, szczególnie inwestorów zagranicznych. Zapewni to również porównywalność danych finansowych Spółki z podmiotami działającymi w branży biotechnologicznej, którzy w zdecydowanej większości prowadzą sprawozdawczość finansową zgodnie z MSSF.

Zgodnie z powyższym omówienie wybranych danych finansowych wraz z komentarzem Zarządu prezentowane w niniejszym Raporcie dotyczy:

- a) dla wyniku netto Spółki – danych za okres obrotowy zakończony dnia 31 marca 2019 r., 31 grudnia 2019 r. oraz 31 marca 2020 r.
- b) dla sprawozdania z sytuacji finansowej – danych na dzień 1 stycznia 2019 r., 31 grudnia 2019 r., 31 marca 2020 r.

Dodatkowo omawiając dane finansowe Spółki za okresy porównawcze należy mieć na uwadze, iż w dniu 1 października 2019 r. miał miejsce podział Ryvu Therapeutics S.A. (wcześniej Selvita S.A.) poprzez przeniesienie na Selvita S.A. (wcześniej Selvita CRO S.A.) części majątku w postaci zorganizowanej części przedsiębiorstwa obejmującego zespół składników materialnych i niematerialnych przeznaczonych do realizacji działalności usługowej w obszarze biotechnologii typu Contract Research Organization oraz udziałów/akcji w spółkach zależnych, tj. Selvita Services sp. z o.o., BioCentrum sp. z o.o. (spółka obecnie połączona z Selvita Services sp. z o.o.), Ardigen S.A., Selvita Ltd. oraz Selvita Inc.

W związku z powyższym, dane prezentowane w sprawozdaniu finansowym za rok 2019, obejmują trzy kwartały działalności kontynuowanej i wydzielonej oraz 4 kwartał wyłącznie działalności kontynuowanej, czyli segmentu innowacyjnego. Natomiast w przypadku danych za rok 2018 obejmują przez cały okres zarówno działalność kontynuowaną jak i działalność wydzieloną.

W niniejszym sprawozdaniu z działalności Zarządu, zaprezentowano następujące dane przekształcone na IFRS:

- za okres 3 miesięcy zakończony dnia 31 marca 2020 roku
- za okres 3 miesięcy zakończony dnia 31 marca 2019
- za rok zakończony dnia 31 grudnia 2019

a także:

- na dzień 31 marca 2020 roku
- na dzień 31 grudnia 2019 roku
- na dzień 1 stycznia 2019 roku

Ponadto dla wyłącznie celów porównawczych zaprezentowano przybliżone szacunkowe dane za rok zakończony dnia 31 grudnia 2018 roku, które nie zostały sporządzone zgodnie z IFRS. Dane te nie były prezentowane w śródrocznym sprawozdaniu finansowym.

Wybrane dane rachunku wyników przedstawiają się następująco:

Ryvu Therapeutics S.A.	Dane w tys. PLN				Dane w tys. EUR			
	Za okres	Za okres	Za okres	Za okres	Za okres	Za okres	Za okres	Za okres
	od 01.01.2020 do 31.03.2020	od 01.01.2019 do 31.03.2019	od 01.01.2019 do 31.12.2019	od 01.01.2018 do 31.12.2018*	od 01.01.2020 do 31.03.2020	od 01.01.2019 do 31.03.2019	od 01.01.2019 do 31.12.2019	od 01.01.2018 do 31.12.2018*
Przychody netto ze sprzedaży	250	1 063	3 798	10 147	57	247	883	2 378
Przychody z tytułu dotacji	5 741	7 547	29 922	26 211	1 306	1 756	6 956	6 143
Przychody z tytułu sprzedaży projektów R&D	7 524	-	-	-	1 711	-	-	-
Pozostałe przychody operacyjne	98	112	418	403	22	26	97	94
Suma przychodów z działalności operacyjnej	13 613	8 722	34 138	36 761	3 096	2 029	7 936	8 615
Koszty operacyjne	-18 580	-18 417	-79 523	-58 347	-4 226	-4 285	-18 486	-13 674
Amortyzacja	-2 430	-1 676	-7 989	-3 613	-553	-390	-1 857	-847
Zysk z działalności operacyjnej/EBIT z działalności kontynuowanej	-4 967	-9 695	-45 385	-21 586	-1 130	-2 256	-10 550	-5 059
Zysk brutto z działalności kontynuowanej	-4 220	-9 396	-44 109	427	-960	-2 186	-10 254	100
Zysk netto z działalności kontynuowanej	-4 307	-9 392	-44 270	-7 494	-980	-2 185	-10 291	-1 756
EBITDA z działalności kontynuowanej	-2 537	-8 019	-37 396	-17 973	-577	-1 866	-8 693	-4 212
Przepływy pieniężne netto z działalności operacyjnej	-16 824	-26 554	-17 401	-16 407	-3 827	-6 178	-4 045	-3 845
Przepływy pieniężne netto z działalności inwestycyjnej	-3 586	8 789	-2 604	-37 011	-816	2 045	-605	-8 674
Przepływy pieniężne netto z działalności finansowej	-719	-535	-2 746	127 205	-164	-124	-638	29 812

Przepływy pieniężne netto, razem	-21 129	-18 300	-22 751	73 787	-4 806	-4 258	-5 289	17 293
Liczba akcji (średnia ważona)	15 971 229	15 971 229	15 971 229	15 519 174	15 971 229	15 971 229	15 971 229	15 519 174
Zysk na jedną akcję zwykłą (w PLN) – działalność kontynuowana	-0,27	-0,59	-2,77	-0,48	-0,06	-0,14	-0,64	-0,11
Rozwodniony zysk na jedną akcję zwykłą (w PLN) – działalność kontynuowana	-0,27	-0,59	-2,77	-0,48	-0,06	-0,14	-0,64	-0,11
Wartość księgowa na jedną akcję (w PLN) – działalność kontynuowana	7,28	10,06	7,55	10,98	1,60	2,36	1,77	2,55
Rozwodniona wartość księgowa na jedną akcję (w PLN) – działalność kontynuowana	7,28	10,06	7,55	10,98	1,60	2,36	1,77	2,55
Zadeklarowana lub wypłacona dywidenda na jedną akcję (w PLN)	-	-	-	-	-	-	-	-

**Dane porównawcze dla potrzeb analizy*

Wybrane dane bilansu przedstawiają się następująco:

Ryvu Therapeutics S.A.	Dane w tys. PLN			Dane w tys. EUR		
	Na dzień	Na dzień	Na dzień	Na dzień	Na dzień	Na dzień
	31.03.2020	31.12.2019	01.01.2019	31.03.2020	31.12.2019	01.01.2019
Pozycja						
Aktywa razem	178 263	187 905	235 770	39 159	44 125	54 830
Należności krótkoterminowe	21 463	14 681	34 449	4 715	3 447	8 011
Środki pieniężne i inne aktywa pieniężne	50 978	72 107	94 858	11 198	16 932	22 060
Pozostałe aktywa finansowe (głównie obligacje oraz jednostki uczestnictwa)	-	-	15 053	-	-	3 501
Zobowiązania i rezerwy na zobowiązania	61 990	67 325	65 434	13 617	15 810	15 217
Zobowiązania długoterminowe	34 210	35 961	31 363	7 515	8 445	7 294
Zobowiązania krótkoterminowe	27 780	31 364	34 070	6 102	7 365	7 923
Kapitał własny	116 273	120 580	170 336	25 542	28 315	39 613
Kapitał zakładowy	6 388	6 388	6 388	1 403	1 500	1 486

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

- 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 01.01.2020 – 31.03.2020 r.: 4,3963 PLN,
 - za okres 01.01.2019 – 31.12.2019 r.: 4,3018 PLN,
 - za okres 01.01.2019 – 31.03.2019 r.: 4,2978 PLN,
 - za okres 01.01.2018 – 31.12.2018 r.: 4,2669 PLN.
- Pozycje bilansowe przeliczono według średniego kursu ogłoszonego przez NBP obowiązującego na dzień bilansowy:
 - 31 marca 2020 r.: 4,5523 PLN,
 - 31 grudnia 2019 r.: 4,2585 PLN,
 - 1 stycznia 2019 r.: 4,3000 PLN.

1.2. Komentarz Zarządu do wyników finansowych

a) Za pierwszy kwartał 2020 r.

W raportowanym okresie Spółka kontynuowała fazę intensywnych inwestycji, zapoczątkowaną w roku ubiegłym, w ramach realizacji strategii rozwoju na lata 2017-2021. Ponad 130 mln zł środków pozyskanych z emisji w 2018 r. pozwoliło znacząco zwiększyć wydatki na realizację projektów badawczo-rozwojowych, które w konsekwencji mogą być przedmiotem komercjalizacji na późniejszych etapach rozwoju, co w ocenie Zarządu pozwoli na uzyskanie korzystniejszych niż do tej pory warunków komercjalizacji. Na podkreślenie zasługuje fakt, iż zgodnie z warunkami umowy ze spółką Berlin-Chemie (należącą do grupy Menarini), zakończyło się w pierwszym kwartale 2020 r. badanie fazy I, która stanowiła kamień milowy, za który Spółka otrzymała płatność w wysokości 1.750 tys. euro.

Po wydzieleniu w 2019 r. zorganizowanej części przedsiębiorstwa i przeniesieniu jej na Selvita S.A. (poprzednio: Selvita CRO S.A.), Spółka Ryvu Therapeutics S.A. posiada jeden segment operacyjny, tj. segment innowacyjny.

W pierwszym kwartale 2020 r. Ryvu Therapeutics S.A. osiągnęła przychody z działalności operacyjnej w wysokości 13.613 tys. zł, co oznacza wzrost o 56% w stosunku do analogicznego okresu roku ubiegłego, kiedy to przychody wyniosły 8.722 tys. zł. Wzrost przychodów wynika ze zwiększenia przychodów ze sprzedaży zewnętrznej (wzrost o 6.711 tys. zł) częściowo skompensowanego spadkiem przychodów z dotacji (spadek o 1.806 tys. zł) w stosunku do analogicznego okresu roku ubiegłego. Wzrost przychodów ze sprzedaży zewnętrznej wynika głównie ze wspomnianego powyżej zakończenia badania fazy I badania klinicznego typu first-in-human z zastosowaniem SEL24/MEN1703 - doustnego, dualnego inhibitora kinaz PIM/FLT3 u pacjentów z ostrą białaczką szpikową. Obecne zmniejszenie przychodów z tytułu dotacji, przy zachowaniu podobnego poziomu kosztów operacyjnych, wynika przede wszystkim ze zmiany struktury nakładów. W trzech pierwszych miesiącach 2020 r. nakłady na projekty dotacyjne były mniejsze, zaś większe na projekty niedotowane.

Ryvu Therapeutics S.A. wygenerowała w trzech pierwszych miesiącach 2020 r. stratę na poziomie całej działalności, jak również na poziomie operacyjnym. Powyższe jest efektem realizacji strategii przyjętej w 2017 r., zgodnie z którą Spółka koncentruje się na wzroście wartości prowadzonych projektów planując komercjalizację na późniejszych etapach rozwoju.

Strata netto Spółki Ryvu Therapeutics S.A. za pierwszy kwartał 2020 r. wyniosła 4.307 tys. zł w porównaniu do straty netto wykazanej w porównywalnym okresie 2019 r. w kwocie 9.392 tys. zł. Mniejsza strata w 2020 r. związana jest z faktem, rozpoznania przychodu z omawianego powyżej zakończenia badania fazy I w projekcie SEL24/MEN1703

b) Za cztery kwartały 2019 r.

Podział Spółki dokonany w dniu 1 października 2019 r., w świetle KIMSF 17, stanowił przekazanie aktywów niegotówkowych akcjonariuszom Spółki (a więc niepieniężną wypłatę dywidendy dla akcjonariuszy) i zastosowanie tego standardu skutkowało rozpoznaniem w osobnej pozycji w

rachunku zysków i strat „Zysku na wydzieleniu” w kwocie 321 mln zł w 2019 roku, co stanowiło różnicę pomiędzy wartością godziwą wszystkich akcji Selvita S.A. (poprzednio Selvita CRO S.A.) z pierwszego dnia notowania na GPW (16 października 2019 r.), a wartością aktywów netto przekazanych w postaci zorganizowanej części przedsiębiorstwa. Zwracamy uwagę, że była to pozycja niegotówkowa wynikająca wprost z dokonanego podziału Ryvu Therapeutics S.A. i otrzymania przez akcjonariuszy tej spółki akcji Selvita S.A. (poprzednio: Selvita CRO S.A.) w stosunku 1:1.

W 2019 r. Ryvu Therapeutics S.A. osiągnęła przychody z działalności operacyjnej w wysokości 34.138 tys. zł, co oznacza spadek o 7% w stosunku do analogicznego okresu roku ubiegłego, kiedy to przychody wyniosły 36.761 tys. zł. Spadek przychodów wynika ze zmniejszenia przychodów ze sprzedaży zewnętrznej (spadek o 6.349 tys. zł) częściowo skompensowanego wzrostem przychodów z dotacji (wzrost o 3.711 tys. zł) w stosunku do analogicznego okresu roku ubiegłego. Zmniejszenie przychodów ze sprzedaży zewnętrznej wynikało głównie ze zmniejszenia zaangażowania pracowników Ryvu Therapeutics S.A. w realizację projektów zewnętrznych na korzyść projektów wewnętrznych (w tym projektów dotowanych). Zwiększenie przychodów z tytułu dotacji wynikało przede wszystkim ze wzrostu nakładów na nowe projekty badawczo-rozwojowe.

Ryvu Therapeutics S.A. wygenerowała w 2019 r. stratę na poziomie całej działalności, jak również na poziomie operacyjnym. Powyższe jest efektem realizacji strategii przyjętej w 2017 r., zgodnie z którą Spółka koncentruje się na wzroście wartości prowadzonych projektów planując komercjalizację na późniejszych etapach rozwoju.

Strata netto z działalności kontynuowanej Spółki Ryvu Therapeutics S.A. za 2019 rok wyniosła 44.270 tys. zł w porównaniu do straty netto wykazanej w porównywalnym okresie 2018 r. w kwocie 7.494 tys. zł. W pierwszym półroczu roku 2018 Spółka podjęła decyzję o wycenie posiadanych udziałów w NodThera według wartości godziwej, co znacząco wpłynęło na wynik finansowy w 2018 r. (wpływ na wynik netto 16.579 tys. zł). Ponadto, większa strata w 2019 r. (wynikająca z wyższych wydatków na projekty badawcze, w szczególności związane z rozpoczętymi badaniami klinicznymi SEL120) związana jest z faktem, że Spółka mocno koncentrowała się na rozwoju własnych projektów badawczych oraz przygotowywaniu ich do komercjalizacji na późniejszym etapie rozwoju.

1.3. Majątek Spółki oraz struktura aktywów i pasywów

a) Na dzień 31 marca 2020 r.

Wartość majątku Spółki na koniec marca 2020 r. wyniosła 178.263 tys. zł i zmniejszyła się o 9.642 tys. zł w stosunku do stanu na koniec 2019 r. (187.905 tys. zł), głównie z powodu wydatków ponoszonych na projekty badawcze. Na koniec marca 2020 r. najistotniejsze pozycje majątku obrotowego to środki pieniężne wynoszące 50.978 tys. zł (na koniec 2019 r. wynoszące 72.107 tys. zł). Spadek stanu środków pieniężnych wynika ze wspomnianych powyżej wydatków ponoszonych na projekty badawcze oraz budowę Centrum Badawczo-Rozwojowego Innowacyjnych Leków („CBR”). Aktywa trwałe to w większości wspomniane nakłady na CBR i wyposażenie laboratoriów, wycena udziałów w Spółce NodThera Ltd. w kwocie 24.268 tys. zł. oraz aktywa z tytułu odroczonego

podatku dochodowego w kwocie 972 tys. zł. Wartość aktywów trwałych wzrosła w porównaniu do stanu na dzień 31 grudnia 2019 r. o 4.524 tys. zł. Na wzrost ten wpłynęły głównie wspomniane powyżej nakłady na CBR.

W pasywach największą wartość stanowi kapitał własny, który na dzień 31 marca 2020 r. wynosił 116.273 tys. zł i spadł w porównaniu do 31 grudnia 2019 r. o 4.307 tys. zł. Spadek kapitału własnego wynika głównie z wygenerowanej w okresie sprawozdawczym straty netto. Innym istotnym źródłem finansowania są zobowiązania długoterminowe, które na koniec marca 2020 r. wyniosły 34.210 tys. zł, które dotyczyły głównie przychodów przyszłych okresów związanych w większości z dotacją infrastrukturalną na CBR.

b) Na dzień 31 grudnia 2019 r.

Wartość majątku Spółki na koniec grudnia 2019 r. wyniosła 187.905 tys. zł i zmniejszyła się o 47.865 tys. zł w stosunku do stanu na 1 stycznia 2019 r. (235.770 tys. zł), głównie z powodu podziału Spółki i przeniesienia części jej majątku w postaci zorganizowanej części przedsiębiorstwa na spółkę Selvita S.A. (poprzednio: Selvita CRO S.A.). Na koniec grudnia 2019 r. najistotniejsze pozycje majątku obrotowego to środki pieniężne wynoszące 72.107 tys. zł (na początek 2019 r. wynoszące 94.858 tys. zł). Spadek stanu środków pieniężnych oraz pozostałych aktywów finansowych wynika, dodatkowo poza okolicznością przeprowadzonego podziału Emitenta, z wydatków ponoszonych na projekty badawcze oraz budowę Centrum Badawczo-Rozwojowego Innowacyjnych Leków („CBR”).

W pasywach największą wartość stanowi kapitał własny, który na dzień 31 grudnia 2019 r. wynosił 120.580 tys. zł i spadł w porównaniu do 1 stycznia 2019 r. o 49.756 tys. zł. Spadek kapitału własnego wynika głównie z rozliczenia podziału Spółki oraz z wygenerowanej w okresie sprawozdawczym straty netto. Innym istotnym źródłem finansowania są zobowiązania długoterminowe, które na koniec grudnia 2019 r. wyniosły 35.961 tys. zł, dotyczące głównie przychodów przyszłych okresów związanych w większości z dotacją infrastrukturalną na CBR..

Struktura majątku świadczy o płynności Spółki, co potwierdzają poniższe wskaźniki:

	31.03.2020	31.12.2019	01.01.2019
Wskaźnik płynności			
aktywa obrotowe/zobowiązania krótkoterminowe w tym krótkoterminowe rezerwy i rozliczenia międzyokresowe bierne (bez rozliczeń międzyokresowych przychodów)	3,91	3,10	5,00
Wskaźnik podwyższonej płynności			
(aktywa obrotowe- zapasy)/ zobowiązania krótkoterminowe w tym krótkoterminowe rezerwy i rozliczenia międzyokresowe bierne (bez rozliczeń międzyokresowych przychodów)	3,83	3,04	4,95

Nadwyżki środków pieniężnych niewykorzystywane w działalności operacyjnej inwestowane są w bezpieczne instrumenty finansowe, tj. lokaty bankowe oraz obligacje PKO Leasing S.A.

1.4. Aktualna i przewidywana sytuacja finansowa oraz ocena zarządzania zasobami finansowymi

Sytuacja finansowa Spółki na moment sporządzenia raportu jest dobra. Na dzień 31 marca 2020 r. wartość środków pieniężnych Spółki wynosiła 50.978 tys. zł, zaś na dzień 5 czerwca 2020 r. wartość środków pieniężnych Spółki wynosiła 48.231 tys. zł.

Spółka na bieżąco realizuje swoje zobowiązania i utrzymuje bezpieczny poziom środków pieniężnych pozwalający na zachowanie płynności. Wpływ środków z emisji akcji w 2018 r. (emisja akcji serii H przeprowadzona w H1 2018 r.), środki uzyskiwane z dotacji z funduszy UE wspierające projekty B+R oraz gotówka generowana z komercjalizacji swoich projektów pozwalają na zrealizowanie planowanych inwestycji, w szczególności realizację już prowadzonych projektów innowacyjnych oraz rozbudowę infrastruktury laboratoryjnej. Przyszłe przychody Emitenta są silnie uzależnione od komercjalizacji projektów badawczych..

1.5. Dane finansowe (uzupełnienie do danych prezentowanych w SF)

RACHUNEK ZYSKÓW I STRAT (w PLN)

	01/01/2019- 31/12/2019	01/01/2018- 31/12/2018*
DZIAŁALNOŚĆ KONTYNUOWANA		
Przychody ze sprzedaży	3 798 331	10 147 729
Przychody z tytułu dotacji	29 921 936	26 211 486
Pozostałe przychody operacyjne	418 466	403 220
RAZEM PRZYCHODY Z DZIAŁALNOŚCI OPERACYJNEJ	34 138 733	36 762 435
Amortyzacja	(7 988 635)	(3 612 636)
Zużycie surowców i materiałów	(12 803 746)	(14 421 554)
Usługi obce	(27 097 536)	(19 732 924)
Koszty świadczeń pracowniczych	(28 400 070)	(18 690 180)
Pracownicze Plany Kapitałowe	(67 818)	-
Podatki i opłaty	(307 973)	(1 329 908)
Pozostałe koszty	(2 776 062)	(300 998)
Pozostałe koszty operacyjne	(82 140)	(260 171)
RAZEM KOSZTY DZIAŁALNOŚCI OPERACYJNEJ	(79 523 980)	(58 348 371)
ZYSK NA DZIAŁALNOŚCI OPERACYJNEJ	(45 385 247)	(21 585 936)
Przychody finansowe	906 591	1 448 617
Koszty finansowe	(559 118)	(222 741)
ZYSK NA DZIAŁALNOŚCI GOSPODARCZEJ	(45 037 774)	(20 360 060)
Udział w zyskach jednostkach stowarzyszonych wycenianych metodą praw własności	-	(651 843)
Wycena udziałów w Nodthera	928 380	21 439 107
ZYSK PRZED OPODATKOWANIEM	(44 109 394)	427 204
Podatek dochodowy	(160 890)	(7 921 606)
(Strata) netto z działalności kontynuowanej	(44 270 284)	(7 494 402)

Działalność wydzielona

Zysk / (strata) netto z działalności wydzielonej	611 914	(2 351 471)
Dywidenda z działalności wydzielonej	8 320 928	-
Zysk na wydzieleniu	320 977 452	-
ZYSK (STRATA) NETTO	285 640 010	(9 845 873)
SUMA CAŁKOWITYCH DOCHODÓW	285 640 010	(9 845 873)

Zysk (strata) na akcję (w gr na jedną akcję)

Z działalności kontynuowanej i wydzielonej:

Zwykły	1 788.5	(63,4)
Rozwodniony	1 788.5	(63,4)

Z działalności kontynuowanej:

Zwykły	(277,2)	(48,3)
Rozwodniony	(277,2)	(48,3)

**Dane porównawcze dla potrzeb analizy*

2. ISTOTNE ZDARZENIA Q1 2020

Zakończenie z sukcesem fazy I badania klinicznego z zastosowaniem SEL24/MEN1703

W dniu 5 marca 2020 r. Emitent uzyskał od spółki Berlin-Chemie należącej do Grupy Menarini ("Menarini"), będącej wyłącznym sponsorem badania klinicznego SEL24/MEN1703 na mocy globalnej umowy licencyjnej zawartej pomiędzy spółkami w dniu 28 marca 2017 r., informację o zakończeniu sukcesem fazy I badania klinicznego typu first-in-human z zastosowaniem SEL24/MEN1703 – doustnego, dualnego inhibitora kinaz PIM/FLT3 u pacjentów z ostrą białaczką szpikową. Celem badania w pierwszej fazie (tzw. etap eskalacji dawki) było ustalenie rekomendowanej dawki do zastosowania w fazie drugiej. Zgodnie z powziętą informacją, Menarini planuje kontynuację badania w fazie drugiej – ekspansji kohorty, na poziomie dawki rekomendowanej. Zgodnie z warunkami Umowy, o której Emitent informował raportem bieżącym 4/2017 w dniu 27 marca 2017 r., zakończenie fazy I stanowi kamień milowy, z tytułu którego Emitent uprawniony jest do otrzymania płatności w wysokości 1.750.000 EUR (7.523.950 PLN przeliczone po kursie 1 EUR = 4,2994 PLN).

Program SEL120 uzyskał możliwość uznania za lek sierocy przez FDA

W dniu 27 marca 2020 r. Emitent otrzymał od amerykańskiego regulatora - Agencji Żywności i Leków ("FDA") informację o możliwości nadania statusu leku sierocego (ang.: Orphan Drug Designation, dalej "ODD") dla cząsteczki SEL120, rozwijanego samodzielnie, pierwszego w swojej klasie, małowcząsteczkowego inhibitora CDK8, wykazującego potencjał w leczeniu ostrej białaczki szpikowej.

Uzyskanie statusu ODD dla programu SEL120 umożliwia dostęp do doradztwa naukowego FDA w dalszym procesie badań klinicznych oraz może znacząco skrócić kolejne etapy badań, ponadto wiąże się z potencjalnymi zwolnieniami podatkowymi na poziomie 25% w zakresie kosztów badań klinicznych a także uproszczoną procedurą oceny i rejestracji leku. Posiadanie statusu leku sierocego w przypadku wprowadzenia SEL120 na rynek amerykański uprawnia do wydłużenia do 7 lat wyłączności na sprzedaż leku na terenie USA. Nie wszystkie wymienione powyżej korzyści będą odnosiły się bezpośrednio do działalności Emitenta, jednak mogą podnosić wartość projektu z punktu widzenia potencjalnych partnerów w przypadku komercjalizacji projektu.

2.1. Zdarzenia po dniu bilansowym

Zawarcie umowy współpracy badawczo-rozwojowej ze spółką Galapagos NV

W dniu 15 kwietnia 2020 r. Spółka zawarła umowę o współpracy badawczo-rozwojowej ze spółką Galapagos NV z siedzibą w Mechelen, Belgia. Przedmiotem współpracy jest odkrywanie oraz rozwój

innowacyjnych związków małowcząsteczkowych o potencjalnym zastosowaniu terapeutycznym w chorobach zapalnych. Współpraca będzie rozwijana w oparciu o nowy cel białkowy zidentyfikowany przez Spółkę oraz opracowaną platformę badawczą Spółki.

W ramach współpracy Emitent będzie odpowiedzialny za fazę odkrycia, zaś spółka Galapagos NV za dalszy rozwój związku. Zgodnie z postanowieniami umowy Galapagos NV uzyskała wyłączne prawo do otrzymania wyłącznej globalnej licencji, której przedmiotem będą wszelkie prawa własności intelektualnej wygenerowane w ramach umowy oraz te, które Emitent wytworzył w ramach dotychczasowych badań nad celem białkowym.

Zgodnie z umową Spółka otrzyma płatność z góry w wysokości 1.500.000,00 EUR, jak również będzie upoważniona do otrzymania łącznych płatności w wysokości do 53.500.000,00 EUR w przypadku pomyślnego rozwoju i komercjalizacji potencjalnego leku, który zostanie stworzony w oparciu o wyniki współpracy. Powyższa kwota jest maksymalną kwotą możliwą do uzyskania (tzw. bio-dollar value), natomiast wysokość przychodów, które Spółka faktycznie uzyska z tytułu umowy, zależą będzie od postępu badań naukowych oraz badań klinicznych, powodzenia procesu rejestracyjnego oraz poziomu przychodów z tytułu sprzedaży potencjalnego leku osiągniętych przez Galapagos NV. Ponadto Spółka otrzyma jednocyfrowe tantiemy ze sprzedaży produktów opracowanych w wyniku współpracy.

Ukończenie realizacji budowy Centrum Badawczo-Rozwojowego Emitenta

W dniu 2 czerwca 2020 r. Emitent powziął informację o wydaniu przez Powiatowego Inspektora Nadzoru Budowlanego zaświadczenia o braku podstaw do wniesienia sprzeciwu w sprawie przystąpienia do użytkowania Centrum Badawczo-Rozwojowego Innowacyjnych Leków („CBR”). Tym samym Spółka ukończyła budowę CBR, która stanowiła istotny element strategii Emitenta na lata 2017-2021. Inwestycja pozwoli na integrację wszystkich projektów naukowo-badawczych Emitenta, wpływając w sposób pozytywny na zwiększenie możliwości eksploracji nowych kandydatów na leki oraz maksymalizując tym samym efektywność prowadzonych prac w zakresie badań i rozwoju.

Podwyższenie kapitału zakładowego spółki NodThera Ltd.

W dniu 3 czerwca 2020 r. Spółka poinformowała o powzięciu informacji o pozyskaniu przez spółkę NodThera Ltd., w której Emitent obecnie posiada 8,6% udziałów, finansowania w związku z emisją nowych akcji serii B o łącznej wartości 44,5 mln GBP (219,8 mln PLN), które zostaną objęte przez prestiżowe globalne fundusze biotechnologiczne, tzw. blue chips investors, w tym nowych inwestorów: Novo Holdings A/S (inwestycyjne ramię koncernu farmaceutycznego Novo Nordisk), Cowen Healthcare Investments oraz Sanofi Ventures (fundusz koncernu farmaceutycznego Sanofi), a także jej dotychczasowych akcjonariuszy 5AM Ventures, F-Prime Capital Partners, Sofinnova Partners i Epidarex Capital. Jednym z udziałowców w Epidarex Capital jest Eli Lilly, globalna firma farmaceutyczna, która jest również bezpośrednim udziałowcem w NodThera.

Finansowanie zostanie udzielone w dwóch transzach. Środki w wysokości 20.249.965,22 GBP w związku z objęciem 6.817.711 nowych uprzywilejowanych akcji Serii B, w ramach pierwszej transzy finansowania, zostały wniesione do spółki, zgodnie z zarejestrowanym w dniu 2 czerwca 2020 r. podwyższeniem kapitału zakładowego NodThera. Akcje Serii B zostały objęte po cenie emisyjnej

2,9702 GBP za jedną akcję. Podpisana przez NodThera, akcjonariuszy oraz zewnętrznych inwestorów umowa inwestycyjna przewiduje, że po osiągnięciu określonych kamieni milowych w rozwoju projektów badawczych spółki, kapitał zakładowy NodThera zostanie dodatkowo podwyższony o kwotę 24.299.835 GBP poprzez emisję drugiej transzy akcji Serii B w liczbie 7.790.656, po cenie emisyjnej w wysokości 3,1191 GBP za jedną akcję. Zgodnie z umową inwestycyjną, podwyższenie kapitału zakładowego, o którym mowa powyżej, nastąpi maksymalnie do 30 czerwca 2021 r. Po podwyższeniu kapitału zakładowego w ramach obu transz, udział Emitenta w kapitale zakładowym NodThera wynosić będzie 4,8%.

NodThera powstała w 2016 roku w wyniku współpracy pomiędzy Epidarex Capital a Emitentem, który wniósł prawa własności intelektualnej dotyczącej projektu SEL212 do NodThera w zamian za udziały w tej spółce, o czym Emitent informował w raporcie bieżącym nr 25/2016 z dnia 28 lipca 2016 r. Głównym obszarem działania NodThera jest rozwój innowacyjnych inhibitorów inflamasomu NLRP3, mających za zadanie pomagać w walce z takimi chorobami jak cukrzyca typu II, dna moczanowa, reumatoidalne zapalenie stawów, choroba Alzheimera czy choroby nowotworowe.

NodThera, od czasu powstania w 2016 r., pozyskała od inwestorów finansowanie w łącznej kwocie 80,8 mln GBP (niespełna 400 mln PLN) na rozwój swoich projektów badawczych. Obok finansowania w ramach emisji akcji serii B w wysokości 44,5 mln GBP (219,8 mln PLN) spółka pozyskała łącznie 36,2 mln GBP (178,6 mln PLN) w ramach emisji akcji serii A1 i A2, o czym Emitent informował w raporcie bieżącym nr 15/2018 z dnia 3 kwietnia 2018 r. oraz w raportach okresowych.

Nadzwyczajne Walne Zgromadzenie Emitenta

W dniu 4 czerwca 2020 r. odbyło się Nadzwyczajne Walne Zgromadzenie Emitenta, na którym podjęto m.in. uchwałę w przedmiocie rozpoczęcia sporządzania sprawozdań finansowych Emitenta zgodnie z MSR począwszy do 1 stycznia 2020 r.

Zawarcie umowy o dofinansowanie projektu Emitenta z NCBiR

W dniu 17 kwietnia 2020 r. Emitent powziął informację o umieszczeniu projektu Emitenta pn. "Nowe, małowcząsteczkowe leki immunomodulujące w terapii opornych nowotworów" na liście projektów wybranych do dofinansowania w ramach Programu Operacyjnego Inteligentny Rozwój 2014-2020 działanie 1.1/poddziałanie 1.1.1 "Szybka Ścieżka". Umowa o dofinansowanie została podpisana z NCBiR w dniu 4 czerwca 2020 r. Celem projektu jest wdrożenie do działalności Emitenta scharakteryzowanego w I fazie klinicznej kandydata na lek - małowcząsteczkowego modulatora odpowiedzi immunologicznej pacjenta przeciwko własnym komórkom rakowym. Głównym założeniem jest opracowanie ściśle spersonalizowanej terapii, która będzie miała potencjał przezwyciężenia ograniczeń obecnych immunoterapii, dając szansę na skuteczne i bezpieczne leczenie pacjentów z agresywnymi, opornymi nowotworami. Wartość całkowita projektu netto wynosi 35 849 341,25 zł, zaś rekomendowana wartość dofinansowania 22 396 399 zł. Okres realizacji projektu przypada na styczeń 2020 - grudzień 2023.

Udział w konferencji EHA

Emitent planuje wziąć udział w Kongresie Europejskiego Stowarzyszenia Hematologicznego (EHA), który odbędzie się w dniach 11-14 czerwca, na którym Emitent zaprezentuje postery zawierające szczegóły prowadzonej aktualnie fazy I/II badania klinicznego projektu SEL120, selektywnego inhibitora CDK8 (poster zatytułowany "A First-in-human study of SEL120, a novel oral selective CDK8/19 inhibitor, in patients with acute myeloid leukemia and high-risk myelodysplastic syndrome", abstrakt EP636) oraz związku SEL24/MEN1703, dualnego inhibitora PIM/FLT3 (poster zatytułowany "Results of the dose escalation part of DIAMOND trial (CLI24-001): First-in-human study of SEL24/MEN1703, a dual PIM/FLT3 kinase inhibitor, in patients with acute myeloid leukemia").

Udział w konferencji AACR

Emitent zaprezentuje na konferencji AACR Annual Meeting, która odbędzie on-line w dniach 22 - 24 czerwca 2020 r. najnowsze wyniki projektów onkologicznych w obszarach: i) immunoonkologii i immunometabolizmu nowotworów – obejmujących dualnego antagonistę A2A/A2B małowcząsteczkowych, bezpośrednich agonistów STING, , a także małowcząsteczkowe inhibitory kinazy HPK1, ii) syntetycznej letalności – degradery białka SMARCA2 (BRM), w komórkach nowotworowych z mutacjami SMARCA4.

2.2. Zdarzenia nietypowe występujące w okresie sprawozdawczym (Covid-19)

Koronawirus (COVID-19)

W pierwszym kwartale 2020 r. wystąpiła epidemia Covid-19, w związku z czym Emitent wdrożył zalecane przez Główny Inspektorat Sanitarny oraz pozostałe instytucje państwowe instrukcje związane z postępowaniem w sytuacji zagrożenia epidemiologicznego, w tym związane z wdrożeniem pracy zdalnej oraz zapewnieniem bezpiecznych warunków pracy względem pracowników pracujących stacjonarnie. Dodatkowo, wstrzymane zostały podróże służbowe do krajów określonych przez Główny Inspektorat Sanitarny jako kraje wysokiego ryzyka. W kontaktach biznesowych Emitent wykorzystywał zdalne metody komunikacji. Emitent powołał również zespół roboczy składający się z przedstawicieli różnych komórek organizacyjnych, który ma na celu bieżące reagowanie na zmieniającą się sytuację i minimalizowanie negatywnych dla Emitenta skutków wynikających z rozprzestrzeniania się epidemii. W Spółce została również opracowana wewnętrzna polityka w zakresie przeciwdziałania rozprzestrzenianiu się koronawirusa oraz zalecanych działaniach mających na celu zapewnienie właściwego bezpieczeństwa i higieny pracy.

W I kwartale 2020 r. Emitent odnotował wpływ na postęp w prowadzonych badaniach klinicznych ze względu na to, że są one realizowane w ośrodkach zlokalizowanych na terenie Stanów Zjednoczonych. W okresie tym wystąpiły zatem przejściowe utrudnienia takie jak zawieszenie przez ośrodki kliniczne rekrutacji nowych pacjentów do badań w projektach SEL24/MEN1703 oraz SEL120 oraz obostrzenia związane z dostępem monitorów klinicznych do szpitali. Emitent śledzi w tym zakresie informacje przekazywane przez Amerykańską Agencję Żywności i Leków (FDA) i dostosowuje działania do bieżącej sytuacji w USA.

W zakresie zamawianych usług badawczo-rozwojowych w pierwszym kwartale 2020 wystąpiły przejściowe trudności ze zlecaniem prac do dostawców usług laboratoryjnych w Chinach, natomiast od marca 2020 zaczęły występować utrudnienia związane z czasowym zawieszaniem pracy u niektórych dostawców europejskich. Od przełomu maja i czerwca 2020 r., w związku ze stopniowym stabilizowaniem się sytuacji w kraju i w Europie, Emitent oczekuje poprawy sytuacji.

Laboratoria badawczo-rozwojowe Emitenta pracowały w marcu 2020 na ok. 75% zwykłej wydajności. Spadek wydajności był związany z niedostępnością pracowników warunkowaną kwarantannami, brakiem możliwości wjazdu do Polski niektórych obcokrajowców oraz koniecznością podjęcia opieki nad dziećmi przez niektórych pracowników. Znacząca część pracowników biurowych Emitenta pracowała w systemie telepracy, co również mogło wpływać negatywnie na tempo realizowanych projektów. Dodatkowym czynnikiem spowalniającym prace badawczo-rozwojowe były wprowadzone procedury przeciwwakażeniowe np.: podział zespołów na mniejsze, ograniczenie spotkań osobistych, odkażanie laboratoriów oraz praca zmianowa. Od dnia 30 marca do 8 kwietnia prace laboratoryjne zostały ograniczone do eksperymentów krytycznych dla aktualnie prowadzonych projektów w celu minimalizacji ryzyka infekcji wewnątrzlaboratoryjnych. Od dnia 12 kwietnia 2020 r. pracownicy Emitenta wrócili do pracy, co umożliwiło znaczące zwiększenie wzrostu wydajności laboratoriów.

W okresie epidemii, Emitent zidentyfikował również ryzyko kursowe. Środki gotówkowe Emitenta są w 90% przechowywane w PLN. Również przyznane środki grantowe denominowane są w PLN, podczas gdy koszty badań klinicznych i zewnętrznych usług badawczo-rozwojowych są w przeważającej części denominowane w walutach obcych. Częściowym sposobem ograniczenia powyższego ryzyka są zagwarantowane i oczekiwane przychody z komercjalizacji projektów denominowane w walutach obcych.

Emitent zidentyfikował również ryzyka związane z opóźnieniami w procesach administracyjnych w zakresie przyznawania i rozliczania grantów lub zwrotu podatku VAT oraz procesach regulacyjnych dotyczących badań klinicznych.

Z uwagi na wprowadzone przez polski rząd i władze publiczne stopniowe „odmrażanie” gospodarki na przełomie maja i czerwca 2020 r. związane z notowaną malejącą liczbą zakażeń, Emitent oczekuje poprawy i ustabilizowania sytuacji w nadchodzącym czasie. Zarząd Spółki będzie na bieżąco analizował sytuację Emitenta. Ewentualne nowe uwarunkowania, istotnie wpływające na generowane wyniki finansowe i sytuację gospodarczą Emitenta, zostaną zakomunikowane niezwłocznie w odrębnych raportach bieżących.

3. INFORMACJA ZARZĄDU NA TEMAT AKTYWNOŚCI W OBSZARZE PROWADZONEJ DZIAŁALNOŚCI

Ryvu Therapeutics rozwija własne projekty w obszarze małych cząsteczek o potencjale terapeutycznym w onkologii.

W swoim portfolio projektów Emitent skupia się na nowych, zróżnicowanych celach onkologicznych w obszarze inhibitorów kinaz, syntetycznej letalności, immunometabolizmu nowotworów oraz immuno-onkologii.

Poniżej zaprezentowano pipeline projektów badawczo-rozwojowych Emitenta

PROJEKTY KLINICZNE

NAZWA PROGRAMU/ CEL TERAPEUTYCZNY	WSKAZANIE TERAPEUTYCZNE	FAZA ODKRYCIA	FAZA PRZEDKLINICZNA	FAZA I	FAZA II	PARTNER	PRZEWDYWANE KAMIEŃ MIŁOWE
SEL24/MEN1703 PIM/FLT3	AML					MENARINI	Szczegółowe dane z fazy I: H1 2020
SEL120 CDK8	AML/HR-MDS					LEUKEMIA & LYMPHOMA SOCIETY	Wyniki badań fazy I: 2021
	NOWE WSKAZANIA						

PROJEKTY PRZEDKLINICZNE

NAZWA PROGRAMU/ CEL TERAPEUTYCZNY	WSKAZANIE TERAPEUTYCZNE	FAZA ODKRYCIA	FAZA PRZEDKLINICZNA	FAZA I	FAZA II	PARTNER	PRZEWDYWANE KAMIEŃ MIŁOWE
IMMUNOONKOLOGIA							
A2A/B	GUZY LITE						Badania IND w 2020
STING	GUZY LITE						Badania IND w 2021
HPK1	GUZY LITE						Kandydat przedkliniczny w 2021
SYNTETYCZNA LETALNOŚĆ							
SMARCA2	GUZY LITE						
DELECJA MTAP	GUZY LITE						
NOWE CELE MOLEKULARNE							
NOWE CELE MOLEKULARNE	GUZY LITE						
WSPÓŁPRACA BADAWCZA						Galápagos MERCK	

Źródło: opracowanie własne.

SEL24/MEN1703

SEL24/MEN1703 jest selektywnym, dualnym inhibitorem kinaz PIM i FLT3 – dwóch enzymów odgrywających istotną rolę w transformacji nowotworowej komórek hematopoetycznych. SEL24/MEN1703 jest nowatorskim małowcząsteczkowym związkiem wynalezionym przez Emitenta, który rozwijany jest we współpracy z Menarini Group jako potencjalny lek we wskazaniach onkologicznych, w tym w ostrej białaczce szpikowej (AML). Umowa licencyjna z Menarini Group została zawarta w marcu 2017 r. i aktualnie Menarini Group pozostaje wyłącznym sponsorem badania. Szczegóły prowadzonego badania klinicznego można znaleźć na stronie [www.ClinicalTrials.gov](https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03008187) pod nr: NCT03008187 (<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03008187>).

W dniu 5 marca 2020 r. Emitent otrzymał od Grupy Menarini informację o zakończeniu z sukcesem fazy I (tzw. etap eskalacji dawki) badania klinicznego typu „first-in-human”, której celem było ustalenie rekomendowanej dawki do zastosowania w fazie drugiej. Dnia 14 maja 2020 podążając za informacją podaną przez Menarini, Emitent ogłosił, iż abstrakt konferencyjny zawierający szczegóły prowadzonej aktualnie fazy I/II badania klinicznego związku SEL24/MEN1703 został zaakceptowany do prezentacji posterowej podczas 25. dorocznego Kongresu Europejskiego Stowarzyszenia Hematologicznego (EHA), który w tym roku odbędzie się w wersji on-line w dniach 11-14 czerwca.

Poster zatytułowany „Results of the dose escalation part of DIAMOND trial (CL124-001): First-in-human study of SEL24/MEN1703, a dual PIM/FLT3 kinase inhibitor, in patients with acute myeloid leukemia” będzie pierwszą publikacją zawierającą podsumowanie wyników z pomyślnie zakończonego etapu eskalacji dawki w badaniu klinicznym SEL24/MEN1703 prowadzonym u pacjentów z ostrą białaczką szpikową (ang. AML). Etap eskalacji dawki SEL24/MEN1703 wykazał dopuszczalny profil bezpieczeństwa badanego związku, aż do dawki rekomendowanej ustalonej na poziomie 125 mg/dzień. Wstępne dowody skuteczności kandydata na lek w formie monoterapii zaobserwowano w postaci całkowitej remisji lub całkowitej remisji z niepełnym odzyskiem hematologicznym, u dwóch pacjentów w podeszłym wieku, którzy wyczerpali możliwości leczenia standardowymi terapiami. Etap ekspansji kohorty jest planowany u pacjentów z nawrotową/oporną na leczenie postacią ostrej białaczki szpikowej i przeprowadzony zostanie w ośrodkach klinicznych w Stanach Zjednoczonych oraz Europie, w tym w Polsce. Celem drugiej części badania będzie dalsza ocena aktywności SEL24/MEN1703 jako monoterapii oraz jego profilu bezpieczeństwa .

Emitent otrzymuje informacje od Menarini o postępach badań podczas okresowych spotkań technicznych i posiedzeń komitetu sterującego. Emitent bierze również udział w badaniach translacyjnych dotyczących projektu, które finansowane są przez Menarini.

SEL120

Związek SEL120 jest wysoce selektywnym, podawanym doustnie małą cząsteczkowym inhibitorem kinazy CDK8. Badania własne oraz opublikowane informacje wskazują na kluczową rolę kinazy CDK8 w regulacji ekspresji genów w komórkach nowotworowych. Inhibicja CDK8 prowadzi do selektywnej śmierci komórek nowotworowych oraz ich różnicowania w kierunku komórek normalnych. Wyniki efektywności przeciwnowotworowej SEL120 w ostrej białaczce szpikowej (ang. Acute Myeloid Leukemia) wskazują na szczególną wrażliwość białaczkowych komórek macierzystych na zahamowanie kinazy CDK8 oraz potencjał do poprawy leczenia w porównaniu z istniejącymi terapiami. Badania w innych wskazaniach terapeutycznych pokazały efektywność również w innych nowotworach układu krwiotwórczego w chłoniakach, a także w guzach litych, zarówno w monoterapii jak i w synergii z obecnie zatwierdzonymi terapiami przeciwnowotworowymi, takimi jak: chemioterapia, immunoterapia, czy terapie celowane. Wyniki współpracy z naukowcami z Uniwersytetu w Lund potwierdziły, że SEL120 jest obiecującym związkiem w leczeniu rybosomopatii, takich jak niedokrwistości Diamond-Blackfan, rzadkiej choroby hematologicznej zarówno w populacji pacjentów pediatrycznych, jak i dorosłych, z krytyczną niezaspokojoną potrzebą leczniczą.

Badanie kliniczne fazy 1b związku SEL120 u dorosłych pacjentów z nawrotową lub oporną na leczenie ostrą białaczką szpikową (AML) lub zespołem mielodysplastycznym wysokiego ryzyka (HR-MDS) rozpoczęło rekrutację pacjentów we wrześniu 2019 r. i trwa obecnie w sześciu ośrodkach badawczych w USA. Głównym celem tego badania jest ocena bezpieczeństwa i tolerancji SEL120, a także ustalenie zalecanej dawki dla drugiej fazy badania (RP2D) i dalszego rozwoju. Drugorzędne cele obejmują pomiary właściwości farmakokinetycznych i wstępną ocenę aktywności klinicznej. Odpowiedź SEL120 będzie oceniana za pomocą uprzednio zdefiniowanych kryteriów odpowiedzi dla każdej choroby. Ponadto celem odkrywczym badania jest poznanie odpowiedzi specyficznych biomarkerów zarówno wrażliwości jaki i działania SEL120 wykrywanych poprzez fosforylację czynników transkrypcyjnych STAT, w próbkach od pacjentów.

Obecnie, zgodnie z informacją przekazaną przez Amerykańską Agencję Żywności i Leków ("FDA") cząsteczka SEL120 ma możliwość otrzymania statusu leku sierociego (ang.: Orphan Drug Designation, dalej "ODD"). Uzyskanie statusu ODD dla programu SEL120 umożliwia dostęp do doradztwa naukowego FDA w dalszym procesie badań klinicznych oraz może znacząco skrócić kolejne etapy badań, ponadto wiąże się z potencjalnymi zwolnieniami podatkowymi na poziomie 25% w zakresie kosztów badań klinicznych a także uproszczoną procedurą oceny i rejestracji leku.

W dniach 11-14 czerwca 2020 r. Emitent zaprezentuje poster zatytułowany "A First-in-human study of SEL120, a novel oral selective CDK8/19 inhibitor, in patients with acute myeloid leukemia and high-risk myelodysplastic syndrome" (abstrakt EP636) zawierający szczegóły prowadzonej aktualnie fazy I/II badania klinicznego projektu SEL120, podczas dorocznego Kongresu Europejskiego Stowarzyszenia Hematologicznego (EHA).

Badanie jest zarejestrowane na portalu ClinicalTrials.gov pod numerem NCT04021368 (<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04021368>). Rozwój programu SEL120 wspierany jest naukowo i finansowo w ramach współpracy związanej z amerykańską fundacją Leukemia and Lymphoma Society (LLS) w ramach Therapy Acceleration Program (TAP).

Projekty przedkliniczne oraz w fazie odkrycia

Projekty z obszaru immuno-onkologii

Celem projektów w tym obszarze jest rozwój nowatorskich immunoterapii na bazie rozwiązań, które przewyższają ograniczenia obecnych opcji leczniczych i dają szansę spersonalizowanego, celowanego leczenia pacjentów z agresywnymi, opornymi na terapię nowotworami.

W I kwartale 2020 r. badania skupiały się na mechanizmach oporności nowotworów na atak układu odpornościowego ze ścieżki sygnalizacji adenylicznej, immunoaktywacji odpowiedzi przeciwnowotworowej za pomocą agonistów STING oraz na inhibitorach HSP90, które mają potencjał, by w tym samym czasie pobudzać odpowiedź immunologiczną, jednocześnie chroniąc komórki odpornościowe przed immunosupresyjnym mikrośrodowiskiem nowotworu, zapewniając tym samym efekt synergii.

Adenozyna jest kluczowym czynnikiem immunosupresyjnym w mikrośrodowisku guza, odpowiedzialnym za jego ucieczkę spod kontroli układu immunologicznego. Skutkuje to wykształceniem oporności nowotworów oraz supresją przeciwnowotworowego potencjału

komórek układu odpornościowego. Zahamowanie szlaku produkcji adenozyiny w komórkach nowotworowych (enzymy CD39 i CD73), jak i jej efektów w komórkach odpornościowych (receptory A2A/B) jest nową strategią terapeutyczną o skuteczności potwierdzonej we wstępnych fazach badań klinicznych znanych antagonistów ścieżki adenozyiny.

W 2019 r. wyselekcjonowano kandydata przedklinicznego o największym potencjale – dualnego antagonistę receptorów A2A i A2B i rozpoczęto pakiet badań toksykologicznych w standardzie non-GLP. Kandydat posiada potwierdzoną *in vitro* zdolność do odwrócenia immunosupresyjnego efektu wysokich stężeń adenozyiny charakterystycznych dla opornych guzów. Emitent wykazał, że równoczesne zahamowanie receptorów A2A/A2B przez małowcząsteczkowych antagonistów w niskich nanomolowych stężeniach przywraca równocześnie funkcję kilku podtypów komórek układu odpornościowego wzmacniając efekt aktywacji układu immunologicznego w testach *in vitro* oraz *in vivo*. Antagoniści A2A/B rozwijani przez Emitenta sprzyjają wydzielaniu cytokin prozapalnych przez limfocyty T i komórki dendrytyczne, repolaryzują immunosupresyjne makrofagi do podtypu powtórnie zdolnego do odpowiedzi przeciwnowotworowej oraz hamują wydzielanie VEGF biorącego udział w angiogenezie. Mechanizm efektywnego zahamowania obu receptorów A2A/A2B przy wysokich stężeniach adenozyiny jest unikalny i przewyższa działanie antagonistów adenozyinowych rozwijanych przez inne firmy farmaceutyczne, stanowiąc silną przewagę konkurencyjną Emitenta.

W I kwartale 2020 r. Spółka kontynuowała zgodnie z planem badania toksykologiczne non-GLP, mających na celu potwierdzenie profilu bezpieczeństwa u gryzoni i wyższych gatunków, które finalnie zakończą się w na początku lipca 2020. Pozytywne wyniki tych badań będą podstawą do rozpoczęcia badań w systemie GLP w H2 2020 niezbędnych do uzyskania pozwolenia na rozpoczęcie badań klinicznych. Równolegle prowadzone były badania nad biomarkerem o znaczeniu klinicznym. Potwierdzono silną modulację pCREB w próbkach krwi ludzkich donorów. Biomarker ten jest stosowany w trwających badaniach klinicznych antagonistów adenozyiny. Kontynuowano także badania translacyjne, mające na celu opracowanie strategii stratyfikacji pacjentów oraz optymalnych kombinacji w terapii skojarzonej w badaniach klinicznych. Wstępnie zidentyfikowano podtypy nowotworów o niezaspokojonych potrzebach terapeutycznych, które mogą być wrażliwe na antagonistów A2A/B. Planowana jest dalsza eksploracja możliwości stratyfikacji w badaniach klinicznych, by zapewnić najkorzystniejszą pozycję konkurencyjną.

Drugim projektem w ramach portfolio immuno-onkologicznego są małowcząsteczkowi bezpośredni agoniści białka STING. Celem prac badawczych w 2020 r. jest selekcja kandydata przedklinicznego do badań toksykologicznych. Obecnie Spółka prowadzi ewaluację wybranej listy potencjalnych kandydatów o potwierdzonym potencjale podawania ogólnoustrojowego, zdolności aktywacji *in vitro* ludzkich i mysich komórek układu odpornościowego odpowiedzialnych za prezentację antygenu nowotworowego. Dodatkowym beneficem o możliwym znaczeniu strategicznym jest szeroka aktywność niezależnie od mutacji STING w próbkach krwi pobranych od ludzkich dawców, co zwiększa populację pacjentów mogących odnieść korzyści terapeutyczne. Opracowani agoniści STING także odwracają immunosupresję *in vitro* oraz *in vivo* w populacji ludzkich makrofagów, reaktywując przeciwnowotworowe właściwości komórek układu odpornościowego. Mechanizm ten potencjalnie zwiększa skuteczność inhibitorów punktów kontrolnych (ang. checkpoint inhibitors) w przezwyciężaniu immunosupresji w mikrootoczeniu guza, polepszając skuteczność terapeutyczną.

Poprzednio wykazano, że rozwijani agoniści STING po podaniu ogólnoustrojowym w mysim modelu nowotworu jelita grubego hamują wzrost guza oraz prowadzą do jego regresji oraz oporności na wzrost powtórnie wszczepionych komórek nowotworowych, wykazując długotrwały efekt pamięci immunologicznej i stwarzając szansę na efekt szczepionki przeciwnowotworowej. W I kwartale 2020 r. prowadzono pogłębione badania na potwierdzenie profilu bezpieczeństwa *in vitro*, w celu wyłonienia najbardziej obiecujących związków branych pod uwagę podczas selekcji kandydata przedklinicznego. Ostatecznie zwalidowano eksperymentalnie w modelach zwierzęcych optymalny schemat dawkowania, który pozwala na zwiększenie okna bezpieczeństwa. Obecne prace obejmują wyznaczenie zależności PK/PD pozwalającego na walidację unikalnego biomarkera klinicznego oraz kontynuowano prace translacyjne nad potencjalną strategią stratyfikacji pacjentów w badaniu klinicznym.

Rozwijane są również projekty celujące w regulację odpowiedzi immunologicznej zależnej od aktywacji limfocytów T oraz zwalczających immunosupresyjne środowisko guza. Enzym HPK1 (MAP4K1) jest jednym z głównych białek szlaku sygnalizacji receptora TCR. Zahamowanie aktywności kinazowej HPK1 stymuluje komórki dendrytyczne do prezentacji antygeny oraz limfocyty T do dojrzewania i proliferacji, co skutkuje atakiem układu immunologicznego pacjenta na komórki rakowe. Wykazano, że rozwijane inhibitory HPK1 hamują aktywność kinazową w pikomolowym zakresie stężeń i są jednymi z najsilniejszych związków tego typu ujawnionych w domenie publicznej. Substancje rozwijane przez Emitenta posiadają korzystną selektywność w kierunku innych kinaz z rodziny MAP4K oraz parametry ADME/fizykochemiczne. Wykazano także zdolność do aktywacji *in vitro* limfocytów T, także w silnie immunosupresyjnym środowisku. Potwierdzono również skuteczność przeciwnowotworową *in vivo* w mysim modelu nowotworu jelita grubego. W I kwartale 2020 r. prowadzono dalszą optymalizację serii chemicznej, w szczególności parametrów PK i właściwości immunomodulujących. Prace skupiały się również na wyznaczeniu profilu PK/PD. W H2 2020 r. planowana jest intensywna ekspansja eksperymentów w modelach zwierzęcych mająca celu wyłonienie inhibitorów o największym potencjale terapeutycznym pozwalającego na rozpoczęcie badań przedklinicznych w 2021 r.

Projekty z obszaru syntetycznej letalności

Kluczowe projekty z tego obszaru celują w genetycznie zdefiniowane typy nowotworów litych i wykorzystują zjawisko syntetycznej letalności (ang. synthetic lethality).

Jednym z ujawnionych celów molekularnych jest białko BRM/SMARCA2. Zahamowanie aktywności ATPazowej lub degradacja białka SMARCA2 prowadzi do efektu terapeutycznego w komórkach z mutacjami SMARCA4. Zdefiniowana populacja pacjentów obejmuje m.in. 8% niedrobnokomórkowych nowotworów płuc, potencjał dla raka jajników, okrężnicy, piersi lub pęcherza. W I kwartale 2020 r. kontynuowano optymalizację dwóch unikalnych serii: pierwszych w swojej klasie allosterycznych inhibitorów hamujących aktywność ATP-azową/helikazową SMARCA2 oraz związków eliminujących białko SMARCA2 wykorzystując technologię celowanej degradacji. Otrzymano związki o poprawionych parametrach fizykochemicznych oraz aktywności biochemicznej w niskim zakresie stężeń. Dla serii PROTAC potwierdzono długotrwałą, dawkozależną degradację SMARCA2. Dla otrzymanych cząsteczek wykazano selektywny molekularny mechanizm działania biologicznego i różnicową aktywność w komórkach

nowotworowych z mutacjami SMARCA4. Obecnie trwają intensywne prace w modelach zwierzęcych mające na celu wyznaczenie profilu farmakokinetycznego oraz PK/PD jako etap przygotowujący do planowanych badań in vivo aktywności przeciwnowotworowej w nowotworach z mutacją SMARCA4.

Na rozwój inhibitorów SMARCA2 oraz innych innowacyjnych programów z obszaru syntetycznej letalności Spółka otrzymała w lutym 2020 r. dofinansowanie w ramach umowy z Narodowym Centrum Badań i Rozwoju (NCBiR) obejmujące kwotę 32,7 mln zł. Grant ma na celu „Rozwój terapii celowanych opartych na mechanizmie syntetycznej letalności w onkologii”. Prace, które Spółka już prowadzi mają zaowocować wyłonieniem kandydata na lek na etapie I fazy klinicznej, skierowanego na nowotwory, w terapii których aktualne metody leczenia są wysoce nieskuteczne.

W I kwartale 2020 r. kontynuowano także program celujący w nowotwory z delecją genu metabolicznego MTAP. Obecne prace skupiają się na identyfikacji unikalnej materii chemicznej oraz rozwoju metod pomiaru aktywności cząsteczek w modelach in vitro. Pozostałe cele białkowe oraz postęp w innych projektach nie są podawane do informacji publicznej ze względu na poufność danych.

AACR Virtual Annual Meeting

Na nadchodzącej konferencji AACR Virtual Annual Meeting w dniach 22 - 24 czerwca 2020 roku Emitent zaprezentuje najnowsze wyniki projektów onkologicznych z obszarów immuno-onkologii i immunometabolizmu nowotworów - obejmujących dualnego antagonistę receptorów adenylinowych A2A/A2B, małowcząsteczkowych, bezpośrednich agonistów STING, małowcząsteczkowe inhibitory kinazy HPK1, a także projekt z obszaru syntetycznej letalności - degradery białka SMARCA2 (BRM) w komórkach nowotworowych z mutacjami SMARCA4.

Inne projekty

Oprócz powyższych prac, Emitent prowadził w 2020 r. również inne projekty badawczo-rozwojowe w ramach zaprezentowanych obszarów terapeutycznych. Szczegóły i aktualny postęp prac w obrębie pozostałych inicjatyw badawczych objęty jest tajemnicą handlową.

4. ORGANY KORPORACYJNE EMITENTA

Zarząd Emitenta:

- 1) Paweł Przewięźlikowski – Prezes Zarządu
- 2) Krzysztof Brzózka – Wiceprezes Zarządu
- 3) Setareh Shamsili – Członek Zarządu

Rada Nadzorcza Emitenta:

- 1) Piotr Romanowski – Przewodniczący Rady Nadzorczej
- 2) Tadeusz Wesołowski – Wiceprzewodniczący Rady Nadzorczej
- 3) Rafał Chwast – Członek Rady Nadzorczej
- 4) Axel Glasmacher – Członek Rady Nadzorczej
- 5) Colin Goddard – Członek Rady Nadzorczej
- 6) Jarl Ulf Jungnelius – Członek Rady Nadzorczej
- 7) Thomas Turalski – Członek Rady Nadzorczej

Komitet Audytu:

- 1) Pan Rafał Chwast – Przewodniczący Komitetu Audytu
- 2) Pan Piotr Romanowski – Członek Komitetu Audytu
- 3) Pan Tadeusz Wesołowski – Członek Komitetu Audytu
- 4) Pan Jarl Jungnelius – Członek Komitetu Audytu

W Q1 2020 w składzie Zarządu ani Rady Nadzorczej Emitenta nie miały miejsca żadne zmiany. W dniu 24 stycznia 2020 r. do Komitetu Audytu powołany został Pan Jarl Jungnelius.

5. 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

Akcje posiadane przez członków organów zarządzających i nadzorczych

Akcje posiadane przez Członków Zarządu i Rady Nadzorczej Ryvu Therapeutics S.A.

Imię i nazwisko akcjonariusza	Seria A*	Seria B	Serie C,D,E,F,G 1 G2	Suma akcji	% kapitału zakładowego	Suma głosów	% głosów na WZ
Zarząd							
Paweł Przewięźlikowski	3 500 000	1 183 250	307 630	4 990 880	31,25%	8 490 880	42,41%
Krzysztof Brzózka			250 076	250 076	1,57%	250 076	1,25%
Rada Nadzorcza							
Tadeusz Wesołowski (bezpośrednio)			92 975	92 975	0,58%	92 975	0,46%
Tadeusz Wesołowski (przez Augebit FIZ)			1 039 738	1 039 738	6,51%	1 039 738	5,19%
Piotr Romanowski			420 000	420 000	2,63%	420 000	2,10%
Rafał Chwast			121 115	121 115	0,76%	121 115	0,60%
Thomas Turalski			20 100	20 100	0,13%	20 100	0,10%

* Akcje Serii A są uprzywilejowane w ten sposób, że jedna akcja daje prawo do dwóch głosów na WZ

Emitentowi nie są znane żadne umowy, które mogą mieć wpływ na zmiany w proporcjach posiadanych akcji przez dotychczasowych akcjonariuszy. Nie istnieją inne ograniczenia dotyczące przenoszenia prawa własności papierów wartościowych Emitenta.

Akcje posiadane przez znaczących akcjonariuszy Spółki

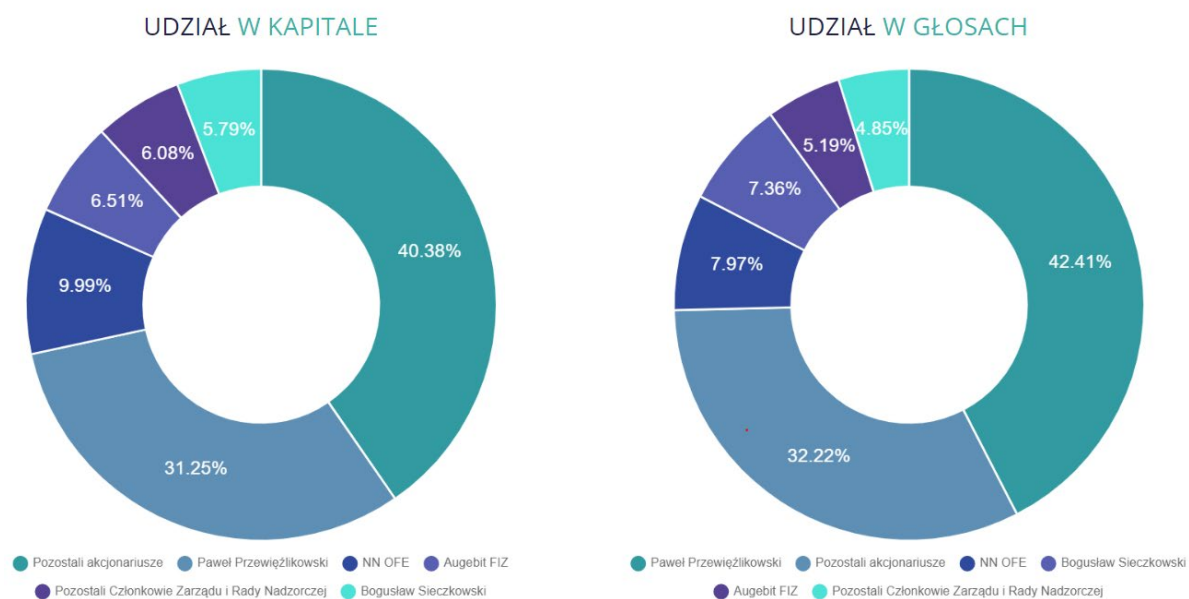
Akcje posiadane przez znaczących akcjonariuszy Spółki na dzień 31 marca 2020 r.

Akcjonariusz	Suma akcji	% akcji	Głosy	% głosów
Paweł Przewięźlikowski	4 990 880	31,25%	8 490 880	42,41%
Bogusław Sieczkowski	924 384	5,79%	1 474 384	7,36%
Augebit FIZ*	1 039 738	6,51%	1 039 738	5,19%
Nationale Nederlanden OFE	1 594 749	9,99%	1 594 749	7,97%

*Beneficjentem Augebit FIZ jest Tadeusz Wesołowski – Wiceprzewodniczący Rady Nadzorczej Emitenta.

W okresie sprawozdawczym Q1 2020 nie nastąpiły zmiany w akcjonariacie Spółki.

Struktura akcjonariatu Ryvu Therapeutics S.A



6. 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

Nie dotyczy.

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 realizacji strategii Spółki, która zakłada

w szczególności osiągnięcie następujących celów biznesowych:

- podpisanie kontraktu partneringowego na dalszy rozwój i komercjalizację cząsteczki SEL120 w II fazie badań klinicznych, na warunkach kilkakrotnie lepszych niż w przypadku kontraktu na SEL24;
- zawieranie kolejnych umów komercjalizacji w zakresie projektów wczesnej fazy;
- nominację kolejnego kandydata klinicznego;
- ukończenie II fazy badania klinicznego SEL24 z udziałem pacjentów chorych na ostrą białaczkę szpikową (AML), po zakończeniu z sukcesem I fazy klinicznej badania (we współpracy z Menarini),

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

W raportowanym okresie miała miejsce pandemia spowodowana Covid-19. Emitent opisał wpływ tego zdarzenia na działalność Spółki w opisie istotnych zdarzeń okresu sprawozdawczego.

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 31 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 10 sprawozdania finansowego.

Informacje o istotnych transakcjach nabycia i sprzedaży rzeczowych aktywów trwałych

Informacje o rzeczowych aktywach trwałych zostały opisane w nocie 13 sprawozdania finansowego.

Informacje o istotnym zobowiązaniu z tytułu dokonania zakupu rzeczowych aktywów trwałych

Informacje o zobowiązaniach z tytułu zakupu rzeczowych aktywów trwałych zostały opisane w nocie 37 sprawozdania finansowego.

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 wartość 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

Nie dotyczy.

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 kwartalne sprawozdanie finansowe, nieujętych w tym sprawozdaniu, a mogące w znaczący sposób wpłynąć na przyszłe wyniki finansowe Emitenta

Informacje o zdarzeniach, które wystąpiły po dniu, na który sporządzono kwartalne sprawozdanie finansowe zostały opisane w nocie 45 sprawozdania finansowego.

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 38 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.

Kraków, dnia 9 czerwca 2020 r.

Paweł Przewięźlikowski

Prezes Zarządu

Krzysztof Brzózka

Wiceprezes Zarządu

Setareh Shamsili

Członek Zarządu

KONTAKT

 **RYVU THERAPEUTICS**

Bobrzyńskiego 14

30-348 Kraków, Polska

Tel: +48 12 297 46 90

 **KONTAKT OGÓLNY**

ryvu@ryvu.com