

# Raport miesięczny

**Grudzień 2020**

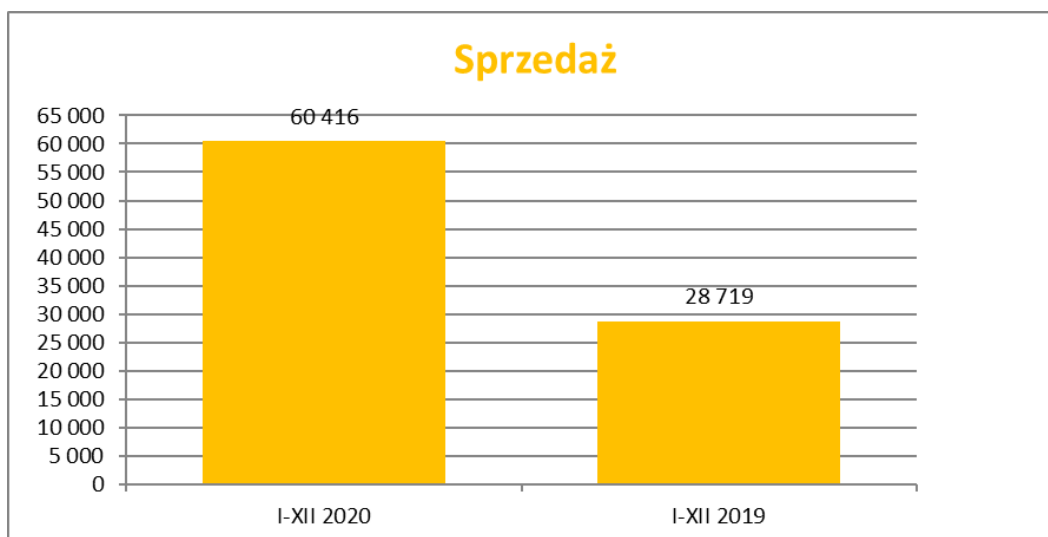
**1. Informacje na temat wystąpienia tendencji i zdarzeń w otoczeniu rynkowym emitenta, które w ocenie emitenta mogą mieć w przyszłości istotne skutki dla kondycji finansowej oraz wyników finansowych emitenta.**

Przychody ze sprzedaży ogółem w miesiącu grudniu wyniosły 8.792 tys. zł, co jest rekordowym wynikiem miesięcznym w historii Spółki. W stosunku do grudnia roku poprzedniego, dynamika wzrostu sprzedaży w grudniu 2020 wyniosła 235,71%.

Wyszczególnienie	XII 2020	XII 2019	Dynamika 2020/2019
<b>Sprzedaż razem</b>	<b>8 792</b>	<b>3 730</b>	<b>235,71%</b>

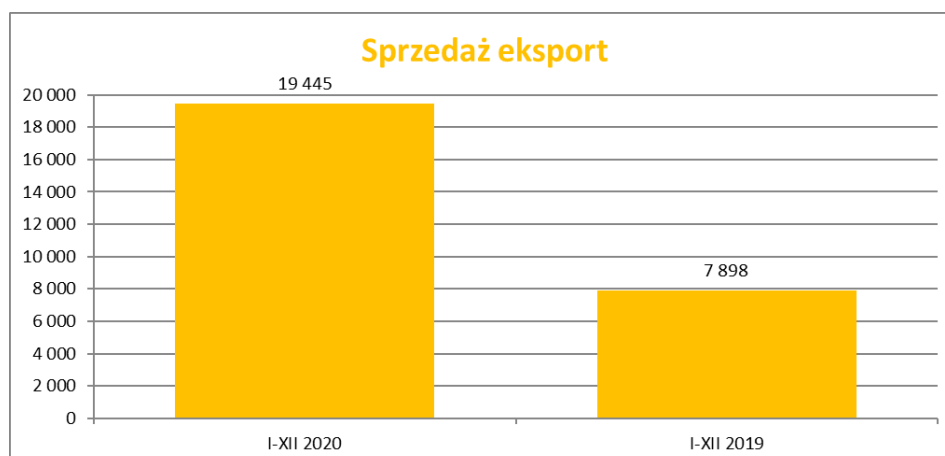
Narastająco, w okresie I-XII 2020 r. Spółka osiągnęła przychody ze sprzedaży w kwocie 60.416 tys. zł, uzyskując dynamikę sprzedaży rok do roku na poziomie 210,37%.

Wyszczególnienie	I-XII 2020	I-XII 2019	Dynamika 2020/2019
<b>Sprzedaż razem</b>	<b>60 416</b>	<b>28 719</b>	<b>210,37%</b>



Ze sprzedaży eksportowej w okresie I-XII 2020 r. Spółka osiągnęła przychody w kwocie 19.445 tys. zł, uzyskując dynamikę rok do roku na poziomie 246,20%. Udział sprzedaży eksportowej w sprzedaży ogółem wyniósł 32,19%.

Wyszczególnienie	I-XII 2020	I-XII 2019	Dynamika 2020/2019
<b>Sprzedaż eksport</b>	<b>19 445</b>	<b>7 898</b>	<b>246,20%</b>



W dniu 5 grudnia 2020 roku, Emitent zawarł, jako kupujący, umowę przedwstępną (dalej „Umowa”), której przedmiotem jest zobowiązanie jej stron do zawarcia warunkowej umowy sprzedaży nieruchomości oraz zawarcie terminowej umowy najmu.

W wykonaniu postanowień Umowy, po spełnieniu warunków w niej określonych, Emitent nabędzie zabudowaną nieruchomość położoną w Lublinie, w bezpośrednim sąsiedztwie działki, na której znajduje się obecnie zakład produkcyjny BioMaxima SA. Powierzchnia całej nabywanej działki wynosi 4.000 m.kw. Nieruchomość położona jest w Specjalnej Strefie Ekonomicznej, zabudowana jest budynkiem jednokondygnacyjnym produkcyjnym z częścią socjalno-biurową o pow. użytkowej 1043,9 m kw. Strony przewidują, że warunki określone w Umowie zostaną spełnione do dnia 23 kwietnia 2020 roku i do dnia 30 kwietnia zostanie zawarta umowa sprzedaży. Cena netto nabywanej Nieruchomości wynosi 3.940.000,00 zł. BioMaxima S.A. w grudniu 2020 zapłaciła Sprzedawcy zaliczkę w kwocie 900.000,00 zł, podlegającą zaliczeniu na poczet ceny w przypadku zawarcia umowy sprzedaży. Pozostała kwota będzie płatna w uzgodnionych ratach do końca 2021 roku. Ponadto od dnia 1 kwietnia 2021 r. do 31 grudnia 2021 r. BioMaxima zobowiązała się, pod warunkiem zawarcia umowy rozporządzającej, oddać sprzedającemu w najem na okres do końca 2021 roku, część Nieruchomości na potrzeby prowadzenia przez sprzedającego działalności gospodarczej.

Zarząd przewiduje, że inwestycja w budowę nowego budynku produkcyjnego finansowana będzie w 20% środkami własnymi Spółki a w 80% długiem. Zapłacenie zaliczki przewidzianej w Umowie nie wymaga zwiększenia zadłużenia Spółki.

Nabycie nieruchomości związane jest z realizacją planów dalszej rozbudowy potencjału produkcyjnego Emitenta. W 2020 roku, w związku z zapotrzebowaniem na wyroby do diagnostyki SARS-CoV-2 i przeprowadzanymi inwestycjami zwiększającymi moce produkcyjne, nastąpiło niemal całkowite zagospodarowanie dostępnej rezerwy w istniejących budynkach produkcyjnych. Dalszy rozwój bazy produkcyjnej na terenie nieruchomości, na której znajduje się zakład produkcyjny Emitenta, byłby niemożliwy lub bardzo kosztowny.

Zarząd uznaje za szczególnie korzystny fakt nabycia nieruchomości bezpośrednio sąsiadującej z działką, na której znajduje się zakład produkcyjny BioMaxima SA. Na nabywanej nieruchomości, niezwłocznie po jej nabyciu, Emitent będzie miał możliwość rozpoczęcia budowy (dwukondygnacyjnego) zakładu produkcyjnego o powierzchni 800-900 m. kw. (zgodnie z warunkami obowiązującego planu zagospodarowania przestrzennego), a także, po 31.12.2021 uzyska, również niezbędny przy rosnącej skali biznesu, dodatkowy metraż powierzchni biurowej i magazynowej tj. łącznie 1043,9 m kw. Umowa przewiduje możliwość prowadzenia przez BioMaxima SA prac budowlanych już w okresie przejściowym, w którym sprzedający wynajmować jeszcze będzie część nieruchomości na cele swojej działalności do 31.12.2021.

1. Nowa infrastruktura produkcyjna, której częścią będzie nabywana nieruchomość, zostanie przeznaczona do zapewnienia mocy wytwórczych w zakresie produkcji systemów AST do oznaczania lekowrażliwości (MIC), w następstwie projektu rozwojowego który Spółka zamierza ukończyć w grudniu 2021.

Globalny rynek badania lekowrażliwości AST (krążkowe systemy dyfuzyjne, testy MIC, podłoża oraz systemy zautomatyzowanie) w 2017 roku został oszacowany na 2,71 miliarda USD i przewiduje się, że będzie rósł w średnim tempie 5,1% rocznie osiągając w 2022 roku wartość 3,47 miliarda USD (BusinessWire, maj 2018). BioMaxima S.A. specjalizuje się we własnych technologiach badania lekowrażliwości metodą dyfuzyjną, która ma dzisiaj największy udział w tym rynku na świecie. Emitent jest obecnie jedynym producentem krążkowych systemów dyfuzyjnych w Polsce oraz jednym z sześciu wytwórców w Europie.

2. W nowym budynku zostanie również umieszczona produkcja diagnostyki molekularnej, takiej jak genetyczne testy PCR, gdzie Spółka planuje znacznie rozszerzyć zakres wytwarzanego asortymentu, oprócz zastosowań klinicznych (takich jak infekcje układu oddechowego, pokarmowego, oraz dróg płciowych), również dla przemysłu spożywczego oraz kosmetycznego.

3. Nowa powierzchnia produkcyjna zostanie również wykorzystana do relokacji obecnej produkcji szybkich testów immunochromatograficznych, aby umożliwić dalszy rozwój tego segmentu.

4. W wyniku rekonfiguracji przestrzeni produkcyjnej po zakończeniu inwestycji, mocno zostaną również zwiększone zdolności produkcyjne w zakresie podłoży mikrobiologicznych.

Zarząd ocenia, że po okresie obserwowanego w połowie 2020 spadku zamówień na tradycyjną ofertę Emitenta (mikrobiologia, analityka medyczna), związanego ze skupieniem się służby zdrowia w krajach, w których Spółka sprzedaje swoje produkty, na walce pandemią COVID-19, pojawi się zwiększony popyt na tradycyjną ofertę produktową Spółki. Zarząd obserwuje niższe aniżeli ogólny spadek rynku na te produkty, obniżenie wartości sprzedaży tradycyjnych produktów Spółki w roku 2020. Oznaczać to może korzystny dla Emitenta proces zwiększania penetracji rynku przez atrakcyjną ofertę oraz zapewnienie ciągłości produkcji wyrobów konkurencyjnych w stosunku do koncernów dominujących na rynku diagnostyki.

Zarząd liczy też na wzrost przychodów ze sprzedaży jej produktów związanych z mikrobiologią klasyczną oraz molekularną (testy PCR) do przemysłu, w szczególności przemysłu spożywczego, farmaceutycznego i kosmetycznego. Zwiększenie zapotrzebowania na produkty Spółki wymaga zwiększenia przez Emitenta jego zdolności produkcyjnych. Realizacji tego celu służy zawarcie przedmiotowej umowy.

W grudniu zostały zakończone prace rozwojowe oraz walidacja testu genetycznego opartego o metodę amplifikacji materiału genetycznego w czasie rzeczywistym, wykrywającego patogeny wywołujące infekcje układu oddechowego, są to: SARS-CoV-2 (Wuhan), wirus grypy (wirus grypy A - H1N1, H3N2, H5N1 i wirus grypy B), RSV A i B (syncytialny wirus oddechowy A i B). Emitent złożył w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych wnioski o rejestrację testu SARS/Flu/RSV Real Time PCR LAB-KIT i dnia 28 grudnia br rozpoczął wprowadzanie testu do obrotu na terenie Polski i krajów Unii Europejskiej.

Zaletą testu SARS/Flu/RSV Real Time PCR LAB-KIT jest możliwość identyfikacji wymienionych patogenów w jednej próbce PCR. Jednoczesne badanie próbki pacjenta w kierunku trzech chorób zakaźnych, znacząco ogranicza zasoby konieczne do wykonania badania i pozwala szybciej uzyskać informacje niezbędne w przypadku pacjentów cierpiących na nieokreśloną infekcję dróg oddechowych.

SARS/Flu/RSV Real Time PCR LAB-KIT jest nowoczesnym narzędziem umożliwiającym szybką diagnostykę infekcji górnych dróg oddechowych, charakteryzując się bardzo wysoką czułością i specyficnością. Ponadto, umożliwia przeprowadzenie kontroli izolacji i amplifikacji kwasów nukleinowych i może być używany na praktycznie wszystkich aparatach PCR pracujących w systemie otwartym.

Emitent przewiduje, że zastosowanie testu nie ograniczy się do etapu pandemii, bowiem szczególne wskazane jest wykonywanie testów łączonych u osób, u których niezbędne jest szybkie rozpoznanie i włączenie odpowiedniego leczenia z uwagi na ich ciężki stan i/lub hospitalizację, podwyższone ryzyko powikłań, jednoczesną obecność kilku infekcji, obniżoną odporność lub występowanie innych chorób przewlekłych.

Zgodnie z aktualnymi rekomendacjami Światowej Organizacji Zdrowia oraz Europejskiego Centrum ds. Zapobiegania i Kontroli Chorób zalecane jest wprowadzanie rozwiązań diagnostycznych kolejnej generacji, pozwalających na precyzyjne wykrywanie zakażeń z najwyższą dokładnością.

W ciągu najbliższych lat nastąpi powszechne wprowadzenie precyzyjnych metod molekularnych do standardowych, powszechnie stosowanych badań diagnostycznych.

Nowy test genetyczny jest częścią tworzonego przez BioMaxima SA palety nowoczesnych testów do diagnostyki molekularnej. Łącząc w zespole BioMaxima SA wiedzę i doświadczenie zarówno z zakresu diagnostyki klinicznej jak i przemysłowej, pracujemy nad kolejnymi produktami, przeznaczonymi do wykrywania infekcji układu oddechowego, pokarmowego, dróg płciowych jak również do wykrywania i różnicowania patogenów w badaniach żywności, leków, wody.

Spółka wzięła udział w pierwszym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę testów testu SARS/Flu/RSV Real Time PCR LAB-KIT dla Ginekologiczno – Położniczego Szpitala Uniwersytetu Medycznego w Poznaniu gdzie, złożyła najkorzystniejszą ofertę o wartości brutto 199.200 zł.

Dnia 22 grudnia br odbyło się Nadzwyczajne Walne Zgromadzenie Akcjonariuszy BioMaxima SA, podczas którego podjęto uchwały rozpoczynające proces przeniesienia notowań akcji Spółki z rynku NewConnect na rynek regulowany. Głównym punktem obrad NWZA było podjęcie uchwały o rozpoczęciu ubiegania się przez Spółkę o wprowadzenie jej akcji do obrotu regulowanego w Europejskim Obszarze Gospodarczym, oraz drugiej, o przejściu od 1 stycznia 2021 roku na Międzynarodowe Standardy Sprawozdawczości Finansowej (MSSF), które są pierwszym krokiem do przeniesienia notowań akcji Emitenta na rynek regulowany. W tym strategicznym kierunku spółka podąża od 2018 roku.

Notowania na rynku regulowanym dają większe możliwości rozwoju rosnącym spółkom, szansę na stabilizację akcjonariatu, a także lepszy dostęp do nowego kapitału. W pierwszym kwartale 2021 roku planowana jest finalizacja średniookresowej strategii Spółki. W krótkim horyzoncie Emitent może się rozwijać z posiadanej gotówki i korzystając z finansowania bankowego. Decyzja o ewentualnej emisji została by podjęta, jeżeli w planach pojawiłyby się projekty wymagające większych nakładów finansowych, które umożliwiłyby skokowy wzrost przychodów Spółki. W takim przypadku ewentualna emisja kierowana byłaby wyłącznie do grona kwalifikowanych inwestorów.

W grudniu Emitent otrzymał od dystrybutora zaopatrującego rynek w Indonezji zamówienia na testy genetyczne PCR do oznaczania SARS-CoV-2 o łącznej wartości 1.024.037,20 USD. Zamówienia zostały zrealizowane w grudniu 2020 r.

## **2. Zestawienie wszystkich informacji opublikowanych przez Spółkę w trybie raportu bieżącego w okresie objętym raportem.**

*Raporty bieżące i okresowe opublikowane w EBI w miesiącu grudniu:*

Rb nr 38/2020 – Zmiana porządku obrad NWZ BioMaxima S.A. w dniu 22.12.2020 r.

Rb nr 39/2020 – Raport miesięczny za listopad 2020 r. BioMaxima S.A.

Rb nr 40/2020 – Realizacja decyzji Zarządu w sprawie emisji warrantów i akcji. Subskrypcja akcji serii E.

Rb nr 41/2020 – Treść uchwał podjętych przez NWZ BioMaxima S.A. w dniu 22 grudnia 2020 r.

Rb nr 42/2020 – Zmiany w Statucie BioMaxima S.A. uchwalone na NWZ 22 grudnia 2020 r.

*Raporty bieżące opublikowane w ESPI w miesiącu grudniu:*

Rb nr 46/2020 – Zawiadomienie od osoby zobowiązanej.

Rb nr 47/2020 – Zmiana porządku obrad NWZ BioMaxima S.A. w dniu 22.12.2020 r.

Rb nr 48/2020 – Zawiadomienie od osoby zobowiązanej.

Rb nr 49/2020 – Zawiadomienie o zmianie udziału w głosach.

Rb nr 50/2020 – Zarejestrowanie szybkiego potrójnego testu antygenowego wykrywającego SARS-Cov-2 i inne patogeny wywołujące infekcje układu oddechowego

Rb nr 51/2020 – Podpisanie umowy przedwstępnej nabycia nieruchomości pod nowy zakład produkcyjny w Specjalnej Strefie Ekonomicznej w Lublinie

Rb nr 52/2020 – Zawiadomienie od osoby zobowiązanej.

Rb nr 53/2020 – Zakończenie prac walidacyjnych oraz złożenie wniosku o rejestrację testu genetycznego genetycznego SARS/Flu/RSV Real Time PCR LAB-KITTM do identyfikacji i różnicowania zakażeń wywołanych ośmioma wirusami SARS-CoV-2, Flu A/B i RSV A/B.

Rb nr 54/2020 – Zawiadomienie od osoby zobowiązanej.

Rb nr 55/2020 – Zawiadomienie od osoby zobowiązanej.

Rb nr 56/2020 – Zawiadomienie od osoby zobowiązanej.

Rb nr 57/2020 – Otrzymanie znaczącego zamówienia na testy genetyczne do diagnostyki SARS-Cov-2

Rb nr 58/2020 – Wstępna informacja o wyniku finansowym za listopad 2020 r.

Rb nr 59/2020 – Zawiadomienie o zmianie udziału w głosach.

Rb nr 60/2020 – Lista akcjonariuszy posiadających co najmniej 5% głosów na NWZA 22 grudnia 2020 r.

Rb nr 61/2020 - Rejestracja testu genetycznego genetycznego SARS/Flu/RSV Real Time PCR LAB-KITTM do identyfikacji i różnicowania zakażeń wywołanych ośmioma wirusami SARS-CoV-2, Flu A/B i RSV A/B.

Rb nr 62/2020 - Otrzymanie znaczącego zamówienia na testy genetyczne do diagnostyki SARS-Cov-2

**3. Informacje na temat realizacji celów emisji, jeżeli taka realizacja, choćby w części, miała miejsce w okresie objętym niniejszym raportem.**

W grudniu 2020 r. nie realizowano inwestycji ze środków pozyskanych z emisji.

**4. Kalendarz inwestora, obejmujący wydarzenia mające mieć miejsce w nadchodzącym miesiącu, które dotyczą emitenta i są istotne z punktu widzenia interesów inwestorów, w szczególności daty publikacji raportów okresowych, planowanych walnych zgromadzeń, otwarcia subskrypcji, spotkań z inwestorami lub analitykami oraz oczekiwany termin publikacji raportu analitycznego.**

Do dnia 14 lutego 2021 r. Spółka opublikuje raport miesięczny za styczeń 2020 r.

W dniu 14 lutego 2021 r. Spółka opublikuje raport kwartalny jednostkowy i skonsolidowany za IV kw. 2020 r.