



Skonsolidowany raport kwartalny

I kwartał 2019 roku

Warszawa, 2019-05-15

SPIS TREŚCI

1. PODSTAWOWE INFORMACJE.....	3
2. KWARTALNE SKRÓCONE SKONSOLIDOWANE SPRAWOZDANIE FINANSOWE GRUPY KAPITAŁOWEJ EMITENTA	6
3. KWARTALNE SKRÓCONE JEDNOSTKOWE SPRAWOZDANIE FINANSOWE EMITENTA.....	9
4. INFORMACJE O ZASADACH PRZYJĘTYCH PRZY SPORZĄDZANIU RAPORTU, W TYM INFORMACJE O ZMIANACH STOSOWANYCH ZASAD (POLITYKI) RACHUNKOWOŚCI	12
5. ZWIĘZŁA CHARAKTERYSTYKA ISTOTNYCH DOKONAŃ LUB NIEPOWODZEŃ EMITENTA W OKRESIE, KTÓREGO DOTYCZY RAPORT, WRAZ Z OPISEM NAJWAŻNIEJSZYCH CZYNNIKÓW I ZDARZEŃ, W SZCZEGÓLNOŚCI O NIETYPOWYM CHARAKTERZE, MAJĄCYCH WPŁYW NA OSIĄGNIĘTE WYNIKI.....	12
6. JEŻELI EMITENT PRZEKAZYWAŁ DO PUBLICZNEJ WIADOMOŚCI PROGNOZY WYNIKÓW FINANSOWYCH - STANOWISKO ODNOŚNIE DO MOŻLIWOŚCI ZREALIZOWANIA PUBLIKOWANYCH PROGNOZ WYNIKÓW NA DANY ROK W ŚWIETLE WYNIKÓW ZAPREZENTOWANYCH W DANYM RAPORCIE KWARTALNYM	18
7. W PRZYPADKU GDY DOKUMENT INFORMACYJNY EMITENTA ZAWIERAŁ INFORMACJE, O KTÓRYCH MOWA W § 10 PKT 13A) ZAŁĄCZNIKA NR 1 DO REGULAMINU ASO – OPIS STANU REALIZACJI DZIAŁAŃ I INWESTYCJI EMITENTA ORAZ HARMONOGRAMU ICH REALIZACJI	18
8. JEŻELI W OKRESIE OBJĘTYM RAPORTEM EMITENT PODEJMOWAŁ W OBSZARZE ROZWOJU PROWADZONEJ DZIAŁALNOŚCI INICJATYWY NASTAWIONE NA WPROWADZENIE ROZWIĄZAŃ INNOWACYJNYCH W PRZEDSIĘBIORSTWIE – INFORMACJE NA TEMAT TEJ AKTYWNOŚCI.....	18
9. OPIS ORGANIZACJI GRUPY KAPITAŁOWEJ, ZE WSKAZANIEM JEDNOSTEK PODLEGAJĄCYCH KONSOLIDACJI.....	18
10. W PRZYPADKU, GDY EMITENT TWORZY GRUPĘ KAPITAŁOWĄ I NIE SPORZĄDZA SKONSOLIDOWANYCH SPRAWOZDAŃ FINANSOWYCH – WSKAZANIE PRZYCZYN NIESPORZĄDZANIA TAKICH SPRAWOZDAŃ	19
11. ORGANY SPÓŁKI.....	19
12. INFORMACJA O STRUKTURZE AKCJONARIATU EMITENTA, ZE WSKAZANIEM AKCJONARIUSZY POSIADAJĄCYCH, NA DZIEŃ SPORZĄDZENIA RAPORTU, CO NAJMNIEJ 5% GŁOSÓW NA WALNYM ZGROMADZENIU	20
13. INFORMACJE DOTYCZĄCE LICZBY OSÓB ZATRUDNIONYCH PRZEZ EMITENTA, W PRZELICZENIU NA PEŁNE ETATY	20

1. Podstawowe informacje

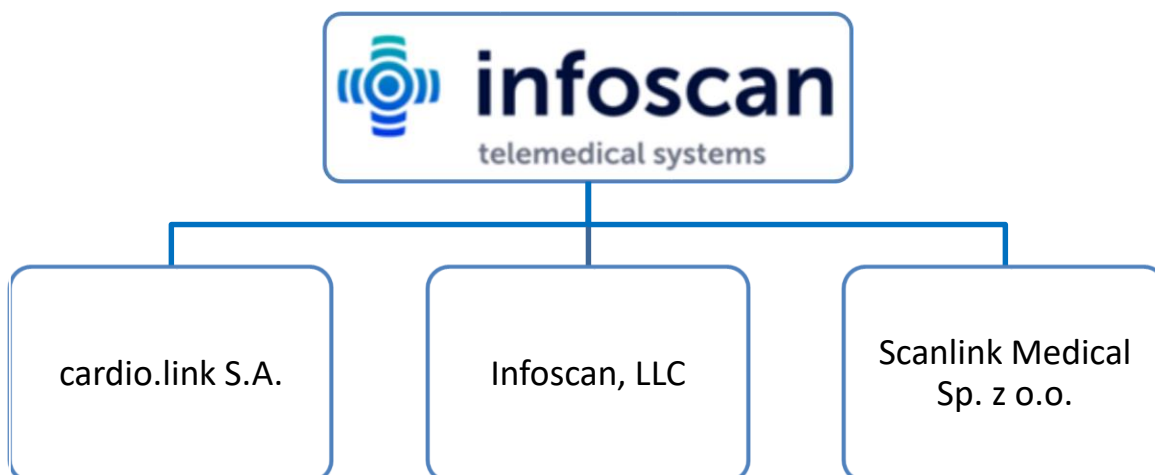
Infoscan S.A. działa na rynku telemedycznym, skupiając swoją działalność w zakresie diagnostyki stanu zdrowia pacjentów. Działalność Emitenta obejmuje świadczenie usług w zakresie diagnostyki Zaburzeń Oddychania Podczas Snu oraz zaburzeń kardiologicznych – jednych z najczęściej występujących schorzeń cywilizacyjnych, a także kontrolę i nadzór nad działalnością spółki zależnej cardio.link S.A., która powołana została w celu opracowania i komercjalizacji systemu telemedycznego opartego o autorskie urządzenie HolterEKG. Emitent poszerzył zakres oferowanych usług o wykonywanie badań diagnostycznych pod kątem Zaburzeń Oddychania Podczas Snu (ZOPS) na zlecenie podmiotów zewnętrznych. W tym celu Emitent założył własny podmiot medyczny - spółkę zależną ScanLink Medical Sp. z o.o.

Infoscan prowadzi działalność od 2006 r. Przez pierwsze lata istnienia Emitent skupiał swoją działalność w obszarze badawczo – rozwojowym, koncentrując swoje prace nad urządzeniem, które pozwalałoby na przeprowadzanie badań diagnostycznych Zaburzeń Oddychania Podczas Snu w domu pacjenta.

Działalność Grupy Emitenta obejmuje w szczególności outsourcing diagnostyki telemedycznej w zakresie ZOPS. Ponadto Grupa pracuje nad wprowadzeniem urządzenia do EKG. Doświadczenie zespołu Infoscan w zakresie telemetrii pozwoliło na stworzenie fundamentów dla prac nad Holterem EKG, które to urządzenie zostało przeniesione do spółki zależnej cardio.link S.A. Grupa realizuje usługi dzięki posiadaniu autorskich rejestratorów MED Recorder. W efekcie lekarz prowadzący pacjenta otrzymuje raport analityczny w zakresie ZOPS lub EKG przy wykorzystaniu systemu telemedycznego Osascan (następca systemu Medium24). Rozwiązania oferowane przez Emitenta pozwalają na komfortowe przeprowadzenie badań w domu pacjenta, a nie jak dotychczas w szpitalu bądź klinice. Przekłada się to na szerszy dostęp do badań ZOPS i EKG oraz niższe koszty związane z wykonywaniem badania dla lekarza, przyczyniając się tym samym do poprawy wykrywalności i dostępu do leczenia dla szerszego grona pacjentów.

Emitent prowadzi działalność komercyjną na podstawie dwóch modeli sprzedaży. Pierwszy polega na sprzedaży urządzeń MED Recorder z licencją na korzystanie z systemu telemedycznego. Infoscan w ramach podpisanej umowy otrzymuje jednorazowy przychód za sprzedaż każdej sztuki urządzenia oraz towarzyszącej mu licencji na korzystanie z systemu telemedycznego. Emitent nie czerpie przychodów z tytułu badań wykonywanych przez kontrahenta. Drugi model sprzedaży koncentruje się na użyczeniu urządzenia MED Recorder w celu uzyskiwania przychodu jako udziału w płatności za wykonane badanie. Infoscan w ramach podpisanej umowy otrzymuje wynagrodzenie za każde badanie. Emitent dostarcza urządzenie i oprogramowanie do badania, z kolei partner odpowiada za promocję rozwiązania, jego dystrybucję, zawieranie umów z klientami oraz prowadzenie szkoleń w zakresie obsługi urządzenia i systemu telemedycznego na miejscu.

Struktura Grupy Kapitałowej Infoscan S.A.



Źródło: Emitent

Podstawowe dane o Emitencie

Forma prawna:	Spółka Akcyjna
Kraj:	Polska
Siedziba:	Warszawa
Adres:	ul. Tadeusza Rejtana 17/16, 02-516 Warszawa
Telefon:	+ 48 (22) 188 18 63
Faks:	+ 48 (22) 188 10 23
Adres poczty elektronicznej:	info@infoscan.pl
Adres strony internetowej:	www.infoscan.pl
NIP:	9512209251
REGON:	140843589
KRS:	0000512199

Źródło: Emitent

Podstawowe dane o spółce zależnej cardio.link S.A.

Forma prawna:	Spółka Akcyjna
Kraj:	Polska
Siedziba:	Białystok
Adres:	ul. Żurawia 71 15-540 Białystok
Telefon:	+ 48 (22) 188 18 63
Faks:	+ 48 (22) 188 10 23
Adres poczty elektronicznej:	cardio@cardiolink.com.pl
Adres strony internetowej:	www.cardio.link oraz www.cardiolink.com.pl

NIP:	5213791577
REGON:	368084760
KRS:	0000691357
Udział Emitenta w kapitale zakładowym:	60,00%
Udział Emitenta w głosach na WZ:	60,00%

Źródło: Emitent

Podstawowe dane o spółce zależnej Infoscan, LLC.

Forma prawna:	LLC – Limited Liability Company
Kraj:	Stany Zjednoczone Ameryki
Siedziba:	Wilmington
Adres:	1209 Orange Street, 19801, Wilmington, DE
Rejestr „Secretary of State of Delaware”:	6866069
Udział Emitenta w kapitale zakładowym:	100,00%
Udział Emitenta w głosach na WZ:	100,00%

Źródło: Emitent

Podstawowe dane o spółce zależnej Scanlink Medical sp. z o.o.

Forma prawna:	spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Kraj:	Polska
Siedziba:	Warszawa
Adres:	ul. Tadeusza Rejtana 17/16 02-516 Warszawa
Telefon:	(22) 18-81-863
Faks:	(22) 18-81-023
Adres poczty elektronicznej:	office@scanlink.pl
Adres strony internetowej:	www.scanlink.pl
NIP:	5213847444
REGON:	381875772
KRS:	0000759099
Udział Emitenta w kapitale zakładowym:	100,00%
Udział Emitenta w głosach na WZ:	100,00%

Źródło: Emitent

2. Kwartałne skrócone skonsolidowane sprawozdanie finansowe Grupy Kapitałowej Emitenta

Bilans Grupy Kapitałowej Emitenta

Wyszczególnienie	Na dzień 2019-03-31 (w zł)	Na dzień 2018-03-31 (w zł)
A. Aktywa trwałe	177 896,06	385 763,29
I. Wartości niematerialne i prawne	136 507,34	319 430,74
II. Wartość firmy jednostek podporządkowanych	0,00	0,00
III. Rzeczowe aktywa trwałe	41 388,72	66 332,55
IV. Należności długoterminowe	0,00	0,00
V. Inwestycje długoterminowe	0,00	0,00
VI. Długoterminowe rozliczenia międzyokresowe	0,00	0,00
B. Aktywa obrotowe	3 075 276,03	1 888 146,97
I. Zapasy	531 444,20	85 016,94
II. Należności krótkoterminowe	215 928,73	583 012,42
III. Inwestycje krótkoterminowe	138 313,72	1 156 585,18
IV. Krótkoterminowe rozliczenia międzyokresowe	2 189 589,38	63 532,43
C. Należne wpłaty na kapitał podstawowy	0,00	0,00
D. Udziały (akcje) własne	0,00	0,00
AKTYWA RAZEM	3 253 172,09	2 273 910,26

A. Kapitał (fundusz) własny	889 333,63	- 771 488,99
I. Kapitał (fundusz) podstawowy	479 365,00	453 365,00
II. Kapitał (fundusz) zapasowy	6 526 427,92	4 306 922,84
III. Kapitał (fundusz) z aktualizacji wyceny	0,00	0,00
IV. Pozostałe kapitały (fundusze) rezerwowe	0,00	0,00
V. Zysk (strata) z lat ubiegłych	- 5 684 371,14	- 4 844 198,21
VI. Zysk (strata) netto	- 432 088,15	- 687 578,62
VII. Odpisy z zysku netto w ciągu roku obrotowego (wielkość ujemna)	0,00	0,00
B. Kapitał mniejszości	0,00	0,00
C. Ujemna wartość firmy jednostek podporządkowanych	0,00	0,00
D. Zobowiązania i rezerwy na zobowiązania	2 363 838,46	3 045 399,25
I. Rezerwy na zobowiązania	7 200,00	0,00
II. Zobowiązania długoterminowe	0,00	0,00
III. Zobowiązania krótkoterminowe	1 950 471,20	2 857 791,52
IV. Rozliczenia międzyokresowe	406 167,26	187 607,73
PASYWA RAZEM	3 253 172,09	2 273 910,26

Źródło: Emitent

Rachunek zysków i strat Grupy Kapitałowej Emitenta

Wyszczególnienie		Za okres od 2019-01-01 do 2019-03-31 (w zł)	Za okres od 2018-01-01 do 2018-03-31 (w zł)
A.	Przychody netto ze sprzedaży i zrównane z nimi, w tym:	16 886,83	20 617,50
I.	Przychody ze sprzedaży produktów	16 886,83	20 595,14
II.	Zmiana stanu produktów (zwiększenie – wartość dodatnia, zmniejszenie – wartość ujemna)	0,00	0,00
III.	Koszt wytworzenia produktów na własne potrzeby jednostki	0,00	0,00
IV.	Przychody netto ze sprzedaży towarów i materiałów	0,00	22,36
B.	Koszty działalności operacyjnej	397 519,02	733 524,37
I.	Amortyzacja	46 058,46	44 173,53
II.	Zużycie materiałów i energii	17 523,88	1 482,10
III.	Usługi obce	204 831,08	532 613,57
IV.	Podatki i opłaty	1 896,33	21,00
V.	Wynagrodzenia	112 153,04	118 261,14
VI.	Ubezpieczenia społeczne i inne świadczenia	13 029,27	21 961,91
VII.	Pozostałe koszty rodzajowe	2 026,96	15 000,00
VIII.	Wartość sprzedanych towarów i materiałów	0,00	11,12
C.	Zysk (strata) ze sprzedaży (A-B)	-380 632,19	-712 906,87
D.	Pozostałe przychody operacyjne	45 818,97	26 923,42
I.	Zysk ze zbycia niefinansowych aktywów trwałych	0,00	0,00
II.	Dotacje	45 618,53	26 801,13
III.	Inne przychody operacyjne	200,44	122,29
E.	Pozostałe koszty operacyjne	16 436,99	1,20
I.	Strata ze zbycia niefinansowych aktywów trwałych	0,00	0,00
II.	Aktualizacja wartości aktywów niefinansowych	0,00	0,00
III.	Inne koszty operacyjne	16 436,99	1,20
F.	Zysk (strata) z działalności operacyjnej (C+D-E)	- 351 250,21	- 685 984,65
G.	Przychody finansowe	0,00	0,00
I.	Dywidendy i udziały w zyskach	0,00	0,00
II.	Odsetki	0,00	0,00
III.	Zysk ze zbycia inwestycji	0,00	0,00
IV.	Aktualizacja wartości inwestycji	0,00	0,00
V.	Inne	0,00	0,00
H.	Koszty finansowe	-80 837,94	1 593,97
I.	Odsetki	17 734,31	2,25
II.	Strata ze zbycia inwestycji	0,00	0,00
III.	Aktualizacja wartości inwestycji	0,00	0,00
IV.	Inne	63 103,63	1 593,97
I.	Zysk (strata) brutto (F+G-H)	- 432 088,15	- 687 578,62
J.	Podatek dochodowy	0,00	0,00
K.	Pozostałe obowiązkowe zmniejszenia zysku (zwiększenia straty)	0,00	0,00
L.	Zysk (strata) netto (I-J-K)	- 432 088,15	- 687 578,62

Źródło: Emitent

Rachunek przepływów pieniężnych Grupy Kapitałowej Emitenta

Wyszczególnienie	Za okres od 2019-01-01 do 2019-03-31 (w zł)	Za okres od 2018-01-01 do 2018-03-31 (w zł)
A. Przepływy środków pieniężnych z działalności operacyjnej		
I. Zysk (strata) netto	- 432 088,15	-687 578,62
II. Korekty razem	347 988,12	-186 667,34
III. Przepływy pieniężne netto z działalności operacyjnej (I+/-II)	- 84 100,03	-874 245,96
B. Przepływy środków pieniężnych z działalności inwestycyjnej		
I. Wpływy	170 000,00	0,00
II. Wydatki	0,00	46 619,48
III. Przepływy pieniężne netto z działalności inwestycyjnej (I-II)	170 000,00	-46 619,48
C. Przepływy środków pieniężnych z działalności finansowej		
I. Wpływy	0,00	1 000 000,00
II. Wydatki	17 734,31	0,00
III. Przepływy pieniężne netto z działalności finansowej (I-II)	17 734,31	1 000 000,00
D. Przepływy pieniężne netto razem (A.III+/-B.III+/-C.III)	68 165,66	79 134,56
E. Bilansowa zmiana stanu środków pieniężnych	68 165,66	79 134,56
F. Środki pieniężne na początek okresu	70 148,06	1 077 450,62
G. Środki pieniężne na koniec okresu (F+/-D)	138 313,72	1 156 585,18

Źródło: Emitent

Zestawienie zmian w kapitale własnym Grupy Kapitałowej Emitenta

Wyszczególnienie	Za okres od 2019-01-01 do 2019-03-31 (w zł)	Za okres od 2018-01-01 do 2018-03-31 (w zł)
I. Kapitał (fundusz) własny na początek okresu (BO)	1 289 514,78	- 83 910,37
I.a. Kapitał (fundusz) własny na początek okresu (BO), po korektach	1 289 514,78	- 83 910,37
II. Kapitał (fundusz) własny na koniec okresu (BZ)	889 333,63	- 771 488,99
III. Kapitał (fundusz) własny, po uwzględnieniu proponowanego podziału zysku (pokrycia straty)	889 333,63	- 771 488,99

Źródło: Emitent

3. Kwartalne skrócone jednostkowe sprawozdanie finansowe emitenta

Bilans Emitenta

Wyszczególnienie	Na dzień 2019-03-31 (w zł)	Na dzień 2018-03-31 (w zł)
A. Aktywa trwałe	301 970,04	424 517,32
I. Wartości niematerialne i prawne	120 782,58	280 604,09
II. Rzeczowe aktywa trwałe	31 187,46	43 913,23
III. Należności długoterminowe	0,00	0,00
IV. Inwestycje długoterminowe	150 000,00	100 000,00
V. Długoterminowe rozliczenia międzyokresowe	0,00	0,00
B. Aktywa obrotowe	2 496 794,79	1 285 092,00
I. Zapasy	441 113,00	84 188,01
II. Należności krótkoterminowe	446 349,03	443 263,58
III. Inwestycje krótkoterminowe	134 318,73	727 939,55
IV. Krótkoterminowe rozliczenia międzyokresowe	1 475 014,03	29 700,86
C. Należne wpłaty na kapitał podstawowy	0,00	0,00
D. Udziały (akcje) własne	0,00	0,00
AKTYWA RAZEM	2 798 764,83	1 709 609,32
A. Kapitał (fundusz) własny	428 726,37	8 878,76
I. Kapitał (fundusz) podstawowy	479 365,00	453 365,00
II. Kapitał (fundusz) zapasowy	5 752 822,84	4 306 922,84
III. Kapitał (fundusz) z aktualizacji wyceny	0,00	0,00
IV. Pozostałe kapitały (fundusze) rezerwowe	0,00	0,00
V. Zysk (strata) z lat ubiegłych	- 5 443 355,83	-4 274 906,82
VI. Zysk (strata) netto	-360 105,64	-476 502,26
VII. Odpisy z zysku netto w ciągu roku obrotowego (wielkość ujemna)	0,00	0,00
B. Zobowiązania i rezerwy na zobowiązania	2 370 038,46	1 700 730,56
I. Rezerwy na zobowiązania	0,00	0,00
II. Zobowiązania długoterminowe	0,00	0,00
III. Zobowiązania krótkoterminowe	1 963 871,20	1 513 122,83
IV. Rozliczenia międzyokresowe	406 167,26	187 607,73
PASYWA RAZEM	2 798 764,83	1 709 609,32

Źródło: Emitent

Rachunek zysków i strat Emitenta

Wyszczególnienie	Za okres od 2019-01-01 do 2019-03-31 (w zł)	Za okres od 2018-01-01 do 2018-03-31 (w zł)
A. Przychody netto ze sprzedaży i zrównane z nimi, w tym:	16 886,83	20 617,50
I. Przychody ze sprzedaży produktów	16 886,83	20 595,14
II. Zmiana stanu produktów (zwiększenie – wartość dodatnia, zmniejszenie – wartość ujemna)	0,00	0,00
III. Koszt wytworzenia produktów na własne potrzeby jednostki	0,00	0,00
IV. Przychody netto ze sprzedaży towarów i materiałów	0,00	22,36
B. Koszty działalności operacyjnej	388 635,34	522 789,29
I. Amortyzacja	43 066,32	42 919,82
II. Zużycie materiałów i energii	17 483,15	1 417,07
III. Usługi obce	201 158,06	391 845,50
IV. Podatki i opłaty	1 009,54	0,00
V. Wynagrodzenia	112 153,04	61 088,85
VI. Ubezpieczenia społeczne i inne świadczenia	13 029,27	10 506,93
VII. Pozostałe koszty rodzajowe	735,96	15 000,00
VIII. Wartość sprzedanych towarów i materiałów	0,00	11,12
C. Zysk (strata) ze sprzedaży (A-B)	-371 748,51	-502 171,79
D. Pozostałe przychody operacyjne	45 818,97	26 922,90
I. Zysk ze zbycia niefinansowych aktywów trwałych	0,00	0,00
II. Dotacje	45 618,53	26 801,13
III. Inne przychody operacyjne	200,44	121,77
E. Pozostałe koszty operacyjne	16 101,04	0,65
I. Strata ze zbycia niefinansowych aktywów trwałych	0,00	0,00
II. Aktualizacja wartości aktywów niefinansowych	0,00	0,00
III. Inne koszty operacyjne	16 104,04	0,65
F. Zysk (strata) z działalności operacyjnej (C+D-E)	- 342 030,58	-475 249,54
G. Przychody finansowe	0,00	0,00
I. Dywidendy i udziały w zyskach	0,00	0,00
II. Odsetki	0,00	0,00
III. Zysk ze zbycia inwestycji	0,00	0,00
IV. Aktualizacja wartości inwestycji	0,00	0,00
V. Inne	0,00	0,00
H. Koszty finansowe	18 075,06	1 252,72
I. Odsetki	17 734,31	2,25
II. Strata ze zbycia inwestycji	0,00	0,00
III. Aktualizacja wartości inwestycji	0,00	0,00
IV. Inne	340,75	1 252,72
I. Zysk (strata) brutto (F+G-H)	-360 105,64	-476 502,26
J. Podatek dochodowy	0,00	0,00
K. Pozostałe obowiązkowe zmniejszenia zysku (zwiększenia straty)	0,00	0,00
L. Zysk (strata) netto (I-J-K)	-360 105,64	-476 502,26

Źródło: Emitent

Rachunek przepływów pieniężnych Emitenta

Wyszczególnienie	Za okres od 2019-03-01 do 2019-03-31 (w zł)	Za okres od 2018-01-01 do 2018-03-31 (w zł)
A. Przepływy środków pieniężnych z działalności operacyjnej		
I. Zysk (strata) netto	-360 105,64	-476 502,26
II. Korekty razem	468 853,10	-124 731,09
III. Przepływy pieniężne netto z działalności operacyjnej (I+/-II)	108 747,46	-601 233,35
B. Przepływy środków pieniężnych z działalności inwestycyjnej		
I. Wpływy	0,00	0,00
II. Wydatki	0,00	0,00
III. Przepływy pieniężne netto z działalności inwestycyjnej (I-II)	0,00	0,00
C. Przepływy środków pieniężnych z działalności finansowej		
I. Wpływy	262 000,00	1 190 000,00
II. Wydatki	252 046,93	0,00
III. Przepływy pieniężne netto z działalności finansowej (I-II)	9 953,07	1 190 000,00
D. Przepływy pieniężne netto razem (A.III+/-B.III+/-C.III)	118 700,53	588 766,65
E. Bilansowa zmiana stanu środków pieniężnych	118 700,53	588 766,65
F. Środki pieniężne na początek okresu	15 313,50	139 172,90
G. Środki pieniężne na koniec okresu (F+/-D)	134 014,03	727 939,55

Źródło: Emitent

Zestawienie zmian w kapitale własnym Emitenta

Wyszczególnienie	Za okres od 2019-01-01 do 2019-03-31 (w zł)	Za okres od 2018-01-01 do 2018-03-31 (w zł)
I. Kapitał (fundusz) własny na początek okresu (BO)	756 922,01	485 381,02
I.a. Kapitał (fundusz) własny na początek okresu (BO), po korektach	756 922,01	485 381,02
II. Kapitał (fundusz) własny na koniec okresu (BZ)	428 726,37	8 878,76
III. Kapitał (fundusz) własny, po uwzględnieniu proponowanego podziału zysku (pokrycia straty)	428 726,37	8 878,76

Źródło: Emitent

4. Informacje o zasadach przyjętych przy sporządzaniu raportu, w tym informacje o zmianach stosowanych zasad (polityki) rachunkowości

Sprawozdanie finansowe sporządzono stosując poniżej opisane zasady rachunkowości:

Podstawa sporządzenia sprawozdania finansowego

Sprawozdanie finansowe sporządzone zostało w oparciu o zasady rachunkowości wynikające z przepisów ustawy o rachunkowości z dnia 29 września 1994 r. (tekst ujednolicony Dz.U. z 2019 r. poz. 351).

Przyjęte przez Spółkę zasady rachunkowości stosowane były w sposób ciągły i są one zgodne z zasadami rachunkowości stosowanymi w poprzednim roku obrotowym.

Grupa kapitałowa Emitenta – omówienie przyjętych zasad rachunkowości

Skonsolidowane sprawozdanie finansowe zostało sporządzone zgodnie z ustawą o rachunkowości z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości oraz rozporządzeniem Ministra Finansów z dnia 25 września 2009 r. w sprawie szczegółowych zasad sporządzania przez jednostki inne niż banki, zakłady ubezpieczeń i zakłady reasekuracji skonsolidowanych sprawozdań grup kapitałowych (Dz. U. z 2017 r. poz. 676) .

Dla wszystkich jednostek zależnych zastosowano jednakowe metody wyceny aktywów i pasywów oraz jednakowe zasady sporządzania sprawozdań finansowych, zgodnie z zasadami rachunkowości przyjętymi przez jednostkę dominującą.

5. Zwięzła charakterystyka istotnych dokonań lub niepowodzeń emitenta w okresie, którego dotyczy raport, wraz z opisem najważniejszych czynników i zdarzeń, w szczególności o nietypowym charakterze, mających wpływ na osiągnięte wyniki

Informacje dotyczące procesu certyfikacji FDA

W dniu 18 stycznia 2019 r. Zarząd Spółki otrzymał od pełnomocnika uzyskane od FDA stanowisko dotyczące konieczności wskazania dodatkowych dowodów na referencję urządzenia MED Recorder z urządzeniem już dopuszczonym do obrotu na rynku amerykańskim i wskazanym we wniosku Spółki w ramach procedury 510(k). Stanowisko FDA wskazywało, że dowody przedstawione przez Spółkę w dotychczasowych wyjaśnieniach są niewystarczające dla dopuszczenia urządzenia MED Recorder do sprzedaży na rynku amerykańskim. (Raport bieżący ESPI nr 1/2019 z dnia 19 stycznia 2019 r.)

W dniu 14 lutego 2019 r. pełnomocnik Spółki przesłał do FDA stanowisko Spółki dotyczące kwestii referencyjności urządzenia MED Recorder ze wskazanym we wniosku Spółki urządzeniem już dopuszczonym do obrotu na rynku amerykańskim. Ponadto, Spółka w odniesieniu do wytycznych FDA zawartych w dokumencie "The Least Burdensome Provisions" z dnia 5 lutego 2019 r., który określa minimalny zakres informacji niezbędnych do rozpatrzenia wniosku o wydanie certyfikatu dopuszczającego do obrotu, stoi na stanowisku że brak jest jakichkolwiek podstaw do żądania przez FDA bardziej szczegółowych informacji ponad te, które zostały już uwzględnione we wniosku i które wykraczają znacznie poza określony w wytycznych minimalny zakres. (Raport bieżący ESPI nr 5/2019 z dnia 14 lutego 2019 r.)

W dniu 13 marca 2019 r. odbyło się bezpośrednie spotkanie przedstawicieli Spółki, jej pełnomocnika oraz urzędników FDA dotyczące procedury dopuszczenia urządzenia MED Recorder na rynek amerykański. W trakcie

spotkania pełnomocnik spółki zaprezentował kluczowe kwestie zawarte we wniosku o dopuszczenie urządzenia MED Recorder do obrotu na rynku amerykańskim, po czym przedyskutowane zostały wszystkie wątpliwości zgłoszone przez urzędników FDA, m.in. dotyczące kwestii porównywalności urządzenia MED Recorder względem urządzenia wskazanego przez Spółkę we wniosku o dopuszczenie. Przedstawiciele Spółki odpowiedzieli także na wszystkie pytania zadane przez urzędników FDA, uzyskując jednocześnie potwierdzenie o braku dalszych pytań ze strony urzędu. Zgodnie z obowiązującymi regulacjami FDA ma maksymalnie 30 dni, licząc od daty spotkania, na podjęcie decyzji w przedmiotowej sprawie. (Raport bieżący ESPI nr 11/2019 z dnia 14 marca 2019 r.).

Zarząd Spółki poinformował, że w dniu 12 kwietnia 2019 r. w godzinach nocnych otrzymał informację od pełnomocnika Spółki o niewydaniu przez U.S. Food&Drug Administration ("FDA") zgody w zakresie dopuszczenia urządzenia MED Recorder do obrotu na rynku amerykańskim.

Jako uzasadnienie FDA ponownie wskazała na brak wystarczających dowodów na referencję urządzenia MED Recorder z urządzeniem już dopuszczonym do obrotu na rynku amerykańskim i wskazanym we wniosku Spółki w ramach procedury 510(k), podtrzymując tym samym swoje stanowisko prezentowane wcześniej Spółce. Jednocześnie FDA, odnosząc się m.in. do dodatkowych informacji udzielonych przez Spółkę w toku spotkania w dniu 13 marca 2019 r., zarekomendowała działania, które Spółka powinna podjąć w celu ponownego ubiegania się w oparciu o procedurę 510(k) o zgodę na dopuszczenie urządzenia MED Recorder do obrotu na rynku amerykańskim. (Raport bieżący ESPI nr 16/2019 z dnia 13 kwietnia 2019 r.). Informacje o aktualizacji planów rozwoju Spółki w zakresie dotyczącym komercjalizacji urządzenia MED Recorder w 2019 roku w tym na rynku amerykańskim znajdują się poniżej.

Wpis ScanLink Medical sp. z o.o. do rejestru podmiotów wykonujących działalność leczniczą

Zarząd Spółki w dniu 29 stycznia 2019 r. otrzymał zaświadczenie Wojewody Mazowieckiego o wpisie do rejestru podmiotów wykonujących działalność leczniczą spółki zależnej od Emitenta, tj. ScanLink Medical sp. z o.o. ("ScanLink Medical").

ScanLink Medical pełni w Grupie Kapitałowej Infoscan rolę podmiotu leczniczego zgodnie z ustawą z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej. Funkcjonowanie spółki jako podmiotu leczniczego i zawieranie przez nią umów o współpracy z sieciami klinik oraz producentami sprzętu do terapii Zaburzeń Oddychania Podczas Snu (ZOPS) umożliwia rozszerzenie dotychczas oferowanej usługi, polegającej na dostarczeniu wyłącznie "technicznego" raportu z badania ZOPS, na oferowanie usługi kompletnej - od raportu z badania ZOPS do proponowania pacjentowi, u którego zdiagnozowano ZOPS, konkretnych rozwiązań terapeutycznych.

W związku z uzyskaniem przez ScanLink Medical wpisu do rejestru podmiotów wykonujących działalność leczniczą, weszła w życie umowa z Dentalux Sp. z o.o. o udzielanie świadczeń diagnostyki Zaburzeń Oddychania Podczas Snu, o zawarciu której Emitent informował w raporcie bieżącym ESPI nr 51/2018 z dnia 27 października 2018 r. (Raport bieżący ESPI nr 4/2019 z dnia 29 stycznia 2019 r.)

Rejestracja przez sąd zmiany wysokości kapitału zakładowego emitenta

W dniu 15 lutego 2019 r. Zarząd Spółki powziął wiadomość o rejestracji przez Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy w Warszawie, XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego zmian w Statucie Spółki w zakresie podwyższenia kapitału zakładowego Spółki.

Kapitał zakładowy Spółki został podwyższony z kwoty 453.365,00 zł do kwoty 479.365,00 zł poprzez emisję 260.000 akcji zwykłych na okaziciela serii G, o wartości nominalnej 0,10 zł każda i łącznej wartości nominalnej 26.000 zł. Kapitał zakładowy Spółki po ww. podwyższeniu dzieli się na 4.793.650 akcji zwykłych na okaziciela o wartości nominalnej 0,10 zł każda, uprawniających do 4.793.650 głosów na walnym zgromadzeniu Spółki. (Raport bieżący EBI nr 3/2019 z dnia 15 lutego 2019 r.)

Zawarcie przez ScanLink Medical sp. z o.o. umowy z Polmed S.A. o udzielanie świadczeń diagnostyki Zaburzeń Oddychania Podczas Snu

W dniu 25 lutego 2019 r. podmiot w 100% zależny od Emitenta, tj. ScanLink Medical sp. z o.o. ("ScanLink") zawarł z Polmed S.A. ("Polmed") umowę o udzielanie świadczeń diagnostyki Zaburzeń Oddychania Podczas Snu ("Umowa").

Przedmiotem Umowy było określenie zasad współpracy pomiędzy stronami w zakresie udzielania przez ScanLink świadczeń telemedycznej diagnostyki Zaburzeń Oddychania Podczas Snu ("ZOPS") na rzecz pacjentów skierowanych przez Polmed. Umowa przewiduje dwa modele współpracy, w których:

- a) ScanLink udostępni pacjentowi wskazanemu przez Polmed gotowe do użycia urządzenie MED Recorder umożliwiające wykonanie telemedycznej diagnostyki ZOPS (model przewiduje jednorazowe wykonanie badania przez każdego z pacjentów a następnie jego zwrot);
- b) ScanLink udostępni bezpośrednio Polmed na uzgodniony okres gotowe do użycia urządzenie MED Recorder, które będą dostępne dla pacjentów w sieci placówek własnych oraz partnerskich Polmed.

W obydwu opisanych powyżej modelach współpracy, po wykonaniu telemedycznej diagnostyki ZOPS, ScanLink będzie odpowiedzialny za dostarczenie zagregowanych wyników badania w postaci raportu.

Z tytułu udzielonych pacjentom Polmed świadczeń telemedycznej diagnostyki ZOPS, ScanLink będzie przysługiwało wynagrodzenie jednostkowe (za każde wykonanie badania), a rozliczenia z tego tytułu będą dokonywane w cyklu miesięcznym.

Umowa została zawarta na czas nieoznaczony i weszła w życie z dniem 25 lutego 2019 r. Umowa może być rozwiązana przez każdą ze stron z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, ze skutkiem na koniec miesiąca kalendarzowego. Każdej ze stron przysługuje prawo rozwiązania Umowy ze skutkiem natychmiastowym w przypadku rażącego naruszenia przez którąkolwiek ze stron postanowień Umowy. Ponadto ScanLink ma prawo rozwiązać Umowę ze skutkiem natychmiastowym w przypadku naruszenia przez Polmed wskazanych w Umowie postanowień. (Raport bieżący ESPI nr 8/2019 z dnia 26 lutego 2019 r.)

Zawarcie umowy dotyczącej sprzedaży i dystrybucji urządzenia MED Recorder na terenie wybranych państw Europy oraz Afryki

W nawiązaniu do raportu bieżącego ESPI nr 52/2018 z dnia 28 listopada 2018 r. w sprawie podpisania listu intencyjnego z Bayard Medical, Zarząd Emitenta poinformował, iż w dniu 4 marca 2019 r. zawarł z podmiotem wskazanym przez Bayard Medical, tj. GBF INTERNATIONAL SAS z siedzibą w Lucon, Francja ("Partner") umowę dotyczącą sprzedaży i dystrybucji urządzeń MED Recorder oraz udzielenia licencji na korzystanie z oprogramowania służącego do analizy i przechowywania danych związanych z badaniem diagnostyki bezdechu sennego za pomocą MED Recorder ("Umowa").

Umowa obejmuje dystrybucję urządzenia na terenie francuskojęzycznych państw europejskich (Francja, Belgia, Luksemburg, Szwajcaria) oraz w krajach północno-zachodniej Afryki (Maroko, Tunezja, Algieria). Umowa przewiduje rozszerzenie listy państw o inne kraje Europy, Afryki a także wybrane państwa Bliskiego Wschodu zależnie od stopnia realizacji Umowy w pierwszej, wskazanej grupie państw. W ramach współpracy Partner zobowiązuje się do promocji urządzeń MED Recorder, ich dystrybucji, a także aktywnego poszukiwania klientów i prowadzenia dla nich szkoleń w zakresie obsługi urządzenia.

Na mocy Umowy Emitent udziela Partnerowi wyłącznego prawa do dystrybucji urządzeń MED Recorder na terenie uzgodnionych państw na czas obowiązywania Umowy pod warunkiem zrealizowania przez Partnera minimalnych wolumenów zamówień określonych w Umowie. Emitent dostarcza Partnerowi sprawne urządzenia na podstawie zamówień składanych nie częściej niż raz w miesiącu. Cena podstawowa została w Umowie określona na 1.450 Euro za jedno urządzenie MED Recorder, przy czym w Umowie zawarto postanowienia

przyznające Partnerowi upusty od ceny podstawowej, które są uzależnione od łącznego wolumenu zamówień dokonywanych w każdym roku obowiązywania Umowy. Na podstawie Umowy Partner zobowiązał się do zamówienia co najmniej 20 szt. urządzeń w ciągu 30 dni od daty Umowy, a następnie co najmniej 50 szt. urządzeń miesięcznie przez kolejne 5 miesięcy obowiązywania Umowy. Po upływie pierwszych 6 miesięcy obowiązywania Umowy Partner będzie dostarczać Emitentowi prognozę zapotrzebowania na ww. urządzenia na kolejne sześć miesięcy. Partner będzie dokonywał płatności za każde zamówienie w następujący sposób: 50% wartości zamówienia w momencie jego przyjęcia do realizacji przez Emitenta, 25% wartości zamówienia w momencie wysyłki urządzeń do Partnera oraz 25% wartości zamówienia w terminie 7 dni od daty otrzymania urządzeń.

W ramach Umowy Emitent, za dodatkową opłatą w wysokości 180 Euro za każde urządzenie (z zastrzeżeniem przyznanych upustów, o których mowa powyżej), udzieli również Partnerowi licencji na użytkowanie oprogramowania służącego do analizy i przechowywania danych związanych z badaniem diagnostyki bezdechu sennego za pomocą urządzenia MED Recorder. Licencja wskazana w Umowie nie podlega sublicencjonowaniu, nie jest udzielona na wyłączność, a korzystanie z oprogramowania w ramach licencji może odbywać się wyłącznie w ograniczonym zapisami Umowy zakresie. Licencja zostanie udzielona Partnerowi na okres 5 lat.

Umowa została zawarta na okres 24 miesięcy, przy czym strony dopuszczają możliwość jej przedłużenia na zasadach uprzednio uzgodnionych. Umowa może być rozwiązana przez każdą ze stron ze skutkiem natychmiastowym w przypadku naruszenia przez przeciwną stronę wskazanych w Umowie postanowień. (Raport bieżący ESPI nr 9/2019 z dnia 4 marca 2019 r.)

Zawarcie porozumień w sprawie refinansowania obligacji serii A oraz emisja obligacji serii B

W nawiązaniu do raportu bieżącego ESPI nr 9/2018 z dnia 7 marca 2018 r. w sprawie zakończenia emisji i przydziału obligacji na okaziciela serii A ("Obligacje serii A"), Zarząd Emitenta poinformował, że w dniach od 4 do 7 marca 2019 r. zawarł z Obligatariuszami serii A porozumienia dot. refinansowania obligacji ("Porozumienia"). Na mocy zawartych Porozumień Emitent złożył Obligatariuszom serii A propozycję nabycia obligacji na okaziciela serii B o wartości nominalnej 10.000 zł każda (dalej: "Obligacje serii B") w liczbie odpowiadającej objętych uprzednio przez Obligatariuszy Obligacjom serii A oraz zobowiązał się do zapłacenia na rzecz Obligatariuszy serii A kwot odsetek należnych Obligatariuszom zgodnie z warunkami emisji Obligacji serii A. Z kolei Obligatariusze serii A, którzy odpowiedzieli na złożoną propozycję zobowiązali się, że w terminie 3 dni od dnia otrzymania propozycji nabycia Obligacji serii B bezwarunkowo przyjmą tę propozycję i dokonają potrącenia roszczenia o wykup Obligacji serii A z roszczeniem Emitenta o opłacenie Obligacji Serii B.

W związku z powyższym Zarząd Emitenta podjął w dniu 8 marca 2019 r. uchwałę w sprawie emisji do 100 Obligacji Serii B o wartości nominalnej 10.000 zł każda i łącznej wartości nominalnej 1.000.000 zł.

Warunki emisji Obligacji Serii B są tożsame z warunkami emisji Obligacji Serii A. Cena emisyjna jednej Obligacji serii B jest równa jej wartości nominalnej. Środki z emisji Obligacji serii B zostaną wykorzystane na dofinansowanie działalności Emitenta. Obligacje serii B Spółki wyemitowane zostały jako obligacje niezabezpieczone, a ich oprocentowanie jest stałe i wynosi 9,50% w skali roku. Oprocentowanie jest liczone od dnia przydziału od kwoty wartości nominalnej Obligacji serii B pozostającej do spłaty. Odsetki od Obligacji serii B wypłacone zostaną w dniu wykupu, termin wykupu wynosi 12 miesięcy od dnia przydziału Obligacji serii B. Warunki emisji Obligacji serii B stanowią, iż Emitentowi przysługuje prawo przedterminowego wykupu Obligacji serii B celem ich umorzenia, z zaznaczeniem wcześniejszego poinformowania Obligatariuszy o takim zamiarze. Zbywalność Obligacji serii B nie podlega żadnym ograniczeniom.

Obligacje serii B zostaną wydane w formie dokumentów i nie będą przedmiotem ubiegania się o wprowadzenie do obrotu w alternatywnym systemie obrotu na rynku Catalyst organizowanym przez Giełdę Papierów Wartościowych w Warszawie S.A. (Raport bieżący ESPI nr 10/2019 z dnia 8 marca 2019 r.)

Podpisanie listu intencyjnego z Boston Ivy Healthcare Solutions

Zarząd Spółki poinformował o zawarciu w dniu 20 marca 2019 r. listu intencyjnego ("List intencyjny") z Boston Ivy Healthcare Solutions PVT Ltd. z siedzibą w Indiach ("Medika Bazaar"), w którym Medika Bazaar wyraził wolę podjęcia współpracy w zakresie dystrybucji technologii diagnostyki bezdechu sennego za pomocą urządzenia MED Recorder ("Urządzenie") oraz podejmowania działań prowadzących do sprzedaży Urządzenia na terenie Indii.

Medika Bazaar to podmiot, który poprzez własną platformę e-commerce do zakupu urządzeń medycznych i zaopatrzenia szpitali, umożliwia dokonywanie bezpośrednich zakupów klientom końcowym.

W ramach współpracy zakłada się, że Infoscan będzie sprzedawać Urządzenia i licencje na oprogramowanie do badania, a po stronie Medika Bazaar będzie promowanie rozwiązania, jego dystrybucja, zawieranie umów z klientami (lekarzami) oraz prowadzenie szkoleń w zakresie obsługi Urządzenia i systemu telemedycznego w Indiach. Warunki komercyjne współpracy zostaną ustalone w umowie dystrybucyjnej, której podpisanie planowane jest w II kwartale 2019 r.

Zawarcie Listu intencyjnego nie rodzi zobowiązań finansowych, a strony Listu intencyjnego mogą w każdym momencie zakończyć prowadzone rozmowy i negocjacje bez podania przyczyny. (Raport bieżący ESPI nr 12/2019 z dnia 20 marca 2019 r.)

ISTOTNE ZDARZENIA PO DNIU BILANSOWYM

Otrzymanie pierwszego zamówienia na urządzenia MED Recorder

W nawiązaniu do raportu bieżącego ESPI nr 9/2019 z dnia 4 marca 2019 r. w sprawie zawarcia umowy dotyczącej sprzedaży i dystrybucji urządzenia MED Recorder na terenie wybranych państw Europy oraz Afryki, Zarząd Spółki poinformował, że w dniu 2 kwietnia 2019 r. otrzymał od GBF International SAS zamówienie na 20 sztuk urządzeń MED Recorder ("Urządzenia") wraz z licencją na użytkowanie oprogramowania służącego do analizy i przechowywania danych związanych z badaniem diagnostyki bezdechu sennego za pomocą Urządzeń. Zgodnie z warunkami umowy, o której mowa w ww. raporcie licencja jest udzielana na okres 5 lat. Łączna wartość ww. zamówienia wynosi 32.600 euro. (Raport bieżący ESPI nr 14/2019 z dnia 2 kwietnia 2019 r.)

Otrzymanie drugiego zamówienia na urządzenia MED Recorder w ramach umowy z GBF International

W dniu 10 maja 2019 r. Spółka otrzymała od GBF International SAS zamówienie na 50 sztuk urządzeń MED Recorder ("Urządzenia") wraz z licencją na użytkowanie oprogramowania służącego do analizy i przechowywania danych związanych z badaniem diagnostyki bezdechu sennego za pomocą Urządzeń ("Zamówienie"). Zgodnie z warunkami Umowy, licencja jest udzielana na okres 5 lat.

Łączna wartość Zamówienia wynosi 81.500 euro. Wraz z Zamówieniem do Spółki wpłynęło także potwierdzenie opłacenia, zgodnie z postanowieniami Umowy, 50% jego wartości. (Raport bieżący ESPI nr 19/2019 z dnia 10 maja 2019 r.).

Umowa z GBF International SAS na dostawę Urządzeń wraz z systemem telemedycznym Osascan została uruchomiona w II kwartale 2019 roku, w związku z czym będzie ona miała istotny wpływ na wartość przychodów ze sprzedaży, które Emitent odnotuje w tym kwartale.

Podpisanie listu intencyjnego z Giromed Institute S.L.P.

Zarząd Spółki poinformował o zawarciu w dniu 26 kwietnia 2019 r. listu intencyjnego ("List intencyjny") z Giromed Institute S.L.P. z siedzibą w Hiszpanii ("Giromed Institute"), w którym Giromed Institute wyraził wolę podjęcia

współpracy w zakresie dystrybucji technologii diagnostyki bezdechu sennego za pomocą urządzenia MED Recorder ("Urządzenie") oraz podejmowania działań prowadzących do sprzedaży Urządzenia na terenie Hiszpanii.

Giromed Institute S.L.P to podmiot, który zajmuje się dystrybucją specjalistycznych urządzeń medycznych oraz diagnostycznych dla szpitali na terenie Hiszpanii.

W ramach współpracy zakłada się, że Infoscan będzie używać Urządzenia i licencje na oprogramowanie do badania, otrzymując w zamian wynagrodzenie za każde wykonane badanie. Po stronie Giromed Institute będzie promowanie rozwiązania, jego dystrybucja, zawieranie umów z klientami (szpitalami, prywatnymi gabinetami) oraz prowadzenie szkoleń w zakresie obsługi Urządzenia i systemu telemedycznego w Hiszpanii. Warunki komercyjne współpracy zostaną ustalone w umowie dystrybucyjnej, której podpisanie planowane jest w II kwartale 2019 r.

Zawarcie Listu intencyjnego nie rodzi zobowiązań finansowych, a strony Listu intencyjnego mogą w każdym momencie zakończyć prowadzone rozmowy i negocjacje bez podania przyczyny. (Raport bieżący ESPI nr 17/2019 z dnia 26 kwietnia 2019 r.)

Aktualizacja planów rozwoju Spółki w zakresie dotyczącym komercjalizacji urządzenia MED Recorder w 2019 roku

Zarząd Spółki poinformował, iż w dniu 26 kwietnia 2019 r. zaktualizował plany rozwoju Spółki w zakresie dotyczącym komercjalizacji urządzenia MED Recorder zarówno w Polsce jak i na rynkach zagranicznych, w perspektywie do końca 2019 r.

Zarząd Emitenta po dokonaniu analizy rekomendacji FDA, o której mowa w raporcie bieżącym ESPI nr 16/2019 z dnia 13 kwietnia 2019 r., podjął decyzję o kontynuacji działań związanych z uzyskaniem certyfikatu FDA, jednakże ze względu na brak uzyskania certyfikacji na tym etapie, Spółka nie zrealizuje badań bezdechu sennego w USA, o których mowa w raporcie bieżącym ESPI nr 56/2017.

Mając na uwadze powyższe, Spółka będzie prowadziła działalność opierając się na dwóch przyjętych już modelach sprzedaży:

Model 1) Sprzedaż urządzeń MED Recorder z licencją na korzystanie z systemu telemedycznego Osascan - następcą systemu Medium24.

W ramach tego modelu Spółka sprzedaje urządzenie do diagnostyki bezdechu sennego wraz z licencją na korzystanie z towarzyszącego mu innowacyjnego systemu telemedycznego bezpośrednio do kontrahenta. Spółka otrzymuje płatność jednorazowo za każdy zestaw (urządzenie + licencja), co stanowi przychód. Spółka nie uczestniczy w przychodach kontrahenta pozyskiwanych w ramach badań.

Model ten został wdrożony w ramach współpracy Spółki z Bayard Medical, francuskim podmiotem specjalizującym się w diagnostyce bezdechu sennego. Spółka ma podpisaną umowę z GBF International, firmą powiązaną z Bayard Medical. W ramach tego modelu sprzedaży Spółka planuje rozpocząć współpracę z potencjalnymi nowymi partnerami z Azji.

Model 2) Nieodpłatne użyczenie urządzenia MED Recorder w celu uzyskiwania przychodu jako udziału w płatności za wykonane badanie:

Spółka przekazuje określoną liczbę urządzeń oraz dostępów do systemu telemedycznego do partnera bez pobierania płatności z tego tytułu. Kontrahent dzieli się natomiast ze Spółką przychodem uzyskiwanym z każdego badania.

Model ten został wdrożony w ramach współpracy Spółki z MedwoRX International - podmiotem medycznym z Singapuru posiadającym placówki w Malezji, Indonezji oraz na Filipinach.

W ramach wspomnianego modelu Spółka działa również na terenie Polski.

W I kwartale 2019 roku spółka zależna od Emitenta, tj. ScanLink Medical została wpisana do rejestru podmiotów wykonujących działalność leczniczą, co umożliwiło jej rozpoczęcie prowadzenia własnego podmiotu medycznego wykonującego badania na bezdech senny. Docelowo ScanLink Medical ma przejąć od Spółki realizację wszystkich działań operacyjnych związanych z wykonywaniem działalności leczniczej na terenie Polski. Aktualnie ScanLink Medical nawiązał współpracę z sieciami Dentalux oraz Polmed oraz planuje nawiązać współpracę z innymi partnerami.

Szczegóły działań związanych z realizacją planów rozwoju spółka prezentuje w dokumencie "Plany komercjalizacji urządzenia MED Recorder w 2019 roku" znajdującym się na stronie internetowej spółki Infoscan w zakładce "Relacje Inwestorskie", w podzakładce "Prezentacje". (Raport bieżący nr 17/2019 z dnia 26 kwietnia 2019 r.)

6. Jeżeli emitent przekazywał do publicznej wiadomości prognozy wyników finansowych - stanowisko odnośnie do możliwości zrealizowania publikowanych prognoz wyników na dany rok w świetle wyników zaprezentowanych w danym raporcie kwartalnym

Emitent nie publikował prognoz wyników finansowych na 2019 rok.

7. W przypadku gdy dokument informacyjny emitenta zawierał informacje, o których mowa w § 10 pkt 13a) załącznika nr 1 do regulaminu ASO – opis stanu realizacji działań i inwestycji emitenta oraz harmonogramu ich realizacji

Zarząd Spółki Infoscan S.A. informuje, iż Dokument Informacyjny Emitenta nie zawiera informacji, o których mowa w § 10 pkt 13a) Załącznika nr 1 do Regulaminu ASO.

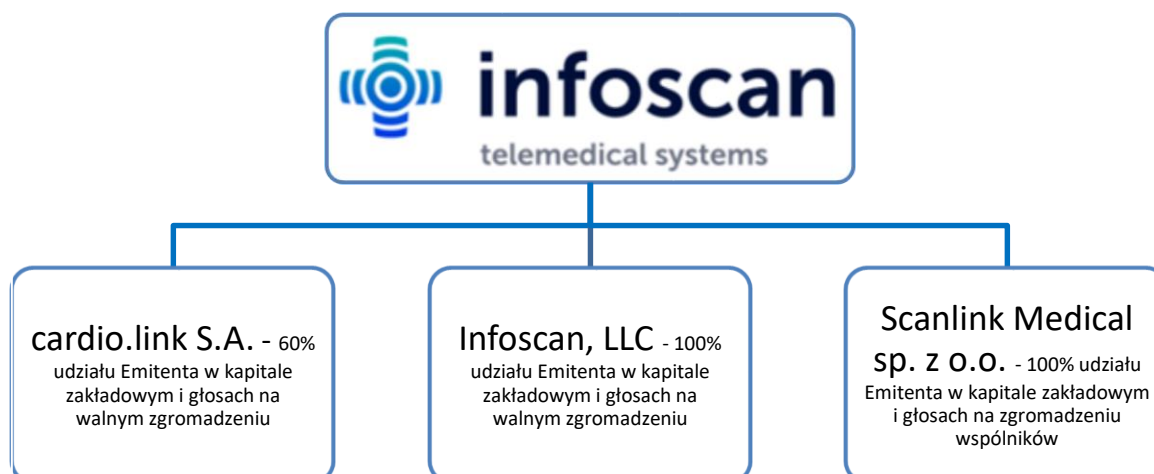
8. Jeżeli w okresie objętym raportem emitent podejmował w obszarze rozwoju prowadzonej działalności inicjatywy nastawione na wprowadzenie rozwiązań innowacyjnych w przedsiębiorstwie – informacje na temat tej aktywności

W okresie I kwartału 2019 r. Spółka nie prowadziła takich prac.

9. Opis organizacji grupy kapitałowej, ze wskazaniem jednostek podlegających konsolidacji

Na dzień 2019-03-31 Emitent był podmiotem dominującym w stosunku do cardio.link S.A. z siedzibą w Białymstoku, Infoscan, LLC z siedzibą w Delaware oraz Scanlink Medical sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie i sporządził skonsolidowane sprawozdanie finansowe za okres objęty niniejszym raportem. Zarząd Emitenta zaznacza przy tym, iż na dzień 2019-03-31 spółka zależna Infoscan, LLC nie wykazała kosztów i przychodów.

Struktura Grupy Kapitałowej Infoscan S.A.



Źródło: Emitent

10. W przypadku, gdy emitent tworzy grupę kapitałową i nie sporządza skonsolidowanych sprawozdań finansowych – wskazanie przyczyn niesporządzania takich sprawozdań

Na dzień 2019-03-31 Emitent był podmiotem dominującym w stosunku do cardio.link S.A. z siedzibą w Białymstoku, Infoscan, LLC z siedzibą w Delaware oraz Scanlink Medical sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie i sporządził skonsolidowane sprawozdanie finansowe za okres objęty niniejszym raportem. Zarząd Emitenta zaznacza przy tym, iż na dzień 2019-03-31 spółka zależna Infoscan, LLC nie wykazała kosztów i przychodów.

11. Organy Spółki

Na dzień publikacji niniejszego raportu w skład Zarządu Spółki wchodzi następujące osoby:

- Piotr Sobiś – Wiceprezes Zarządu,
- Maciej Nowak – Członek Rady Nadzorczej oddelegowany do pełnienia funkcji Wiceprezesa Zarządu.

Od dnia 1 stycznia 2019 r. do dnia publikacji niniejszego raportu miały miejsce następujące zmiany w składzie Zarządu Spółki:

- w dniu 28 stycznia 2019 r. Rada Nadzorcza Spółki podjęła uchwałę w sprawie przyjęcia rezygnacji Pana Jacka Gnicha z pełnienia funkcji Prezesa Zarządu Spółki z dniem 28 stycznia 2019 r. Pan Jacek Gnich nie podał przyczyn swojej rezygnacji. Jednocześnie Rada Nadzorcza Spółki podjęła uchwałę w sprawie powołania z dniem 28 stycznia 2019 r. do pełnienia funkcji Prezesa Zarządu Spółki Pana Tomasza Nowowiejskiego, który dotychczas pełnił funkcję Wiceprezesa Zarządu Spółki.
- w dniu 7 marca 2019 r. do Spółki wpłynęła rezygnacja Pana Tomasza Nowowiejskiego z pełnienia funkcji Prezesa Zarządu Spółki. Pan Tomasz Nowowiejski umotywiował swoją rezygnację stanem zdrowia uniemożliwiającym mu dalsze wypełnianie obowiązków Prezesa Zarządu.

- w dniu 21 marca 2019 r. do Spółki wpłynęła rezygnacja Pana Bartosza Turczynowicza. Pan Bartosz Turczynowicz umotywował swoją rezygnację uwarunkowaniami osobistymi.
- w dniu 13 maja 2019 r. w godzinach nocnych do Spółki wpłynęła rezygnacja Pana Miłosza Jamrożego z tym samym dniem. Pan Miłosz Jamroży nie podał powodów swojej rezygnacji. Jednocześnie Rada Nadzorcza Spółki podjęła w dniu 14 maja 2019 r. uchwałę w sprawie oddelegowania Członka Rady Nadzorczej Spółki Pana Macieja Nowaka do pełnienia funkcji Wiceprezesa Zarządu Spółki na okres nieprzekraczający 3 miesięcy od dnia oddelegowania.

12. Informacja o strukturze akcjonariatu emitenta, ze wskazaniem akcjonariuszy posiadających, na dzień sporządzenia raportu, co najmniej 5% głosów na walnym zgromadzeniu

Wykaz akcjonariuszy posiadających co najmniej 5% udziału w kapitale zakładowym oraz w głosach na walnym zgromadzeniu:

Akcjonariusz	Liczba akcji	Liczba głosów	Udział w kapitale zakładowym	Udział w ogólnej liczbie głosów
SNIPER FIZ	442 524	442 524	9,23%	9,23%
Porozumienie Akcjonariuszy ¹	418 385	418 385	8,73%	8,73%
Saturn TFI S.A. ²	300 000	300 000	6,26%	6,26%
Pozostali ³	3 632 741	3 632 741	75,78%	75,78%
Suma	4 793 650	4 793 650	100,00%	100,00%

¹ Łączna suma posiadania akcjonariuszy działających w porozumieniu zgodnie z art. 87 ust. 1 pkt 5) Ustawy o ofercie publicznej i warunkach wprowadzania instrumentów finansowych do zorganizowanego systemu obrotu oraz o spółkach publicznych (Dz U. 2018 poz. 512 z późn. zm.), zgodnie z zawiadomieniem z dnia 12 kwietnia 2019 roku o zmianie stanu posiadania akcji Spółki, o którym mowa w raporcie bieżącym ESPI nr 15/2019 z dnia 12 kwietnia 2019 r.

² Poprzez Stability Fund 17 FIZ Aktywów Niepublicznych.

³ w tym podmiot pełniący funkcję Animatora Rynku, w wyniku realizacji obowiązku, o którym mowa w §7 ust. 4 Regulaminu ASO.

Źródło: Emitent

13. Informacje dotyczące liczby osób zatrudnionych przez emitenta, w przeliczeniu na pełne etaty

Na dzień 2019-03-31 Emitent zatrudniał 10 osób, w tym 4 osoby zatrudnione na umowę o pracę oraz 6 osób zatrudnionych w ramach umowy zlecenia.

Na dzień 2019-03-31 Grupa Kapitałowa Emitenta zatrudniała łącznie 12 osób, w tym 6 osób zatrudnionych na umowę o pracę oraz 6 osób zatrudnionych w ramach umowy zlecenia.