

POZOSTAŁE INFORMACJE
DO SKONSOLIDOWANEGO
SPRAWOZDANIA
FINANSOWEGO
GRUPY KAPITAŁOWEJ GENOMTEC
ORAZ GENOMTEC S.A.
ZA I KWARTAŁ 2026 ROKU

Wrocław, dnia 1 czerwca 2026 roku

1 Informacje o raporcie oraz słowniczek pojęć i skrótów w nim użytych

Genomtec Spółka Akcyjna z siedzibą we Wrocławiu, adres: ul. Bierutowska 57-59, 51-317 Wrocław, zarejestrowana w rejestrze przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem 0000662554 - Sąd Rejonowy dla Wrocławia Fabrycznej we Wrocławiu VI Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego („**GENOMTEC**”, „**GENOMTEC S.A.**”, „**Spółka**”, „**Emitent**”, „**Jednostka Dominująca**”), Numer NIP: 8992809452, REGON: 365935587.

Grupa Kapitałowa Genomtec („**Grupa Kapitałowa**”, „**Grupa**”) składa się z GENOMTEC S.A. oraz dwóch spółek zależnych GMT ID S.A. („**GMT ID**”) oraz GMT Genomics S.A. („**GMT Genomics**”) w których 100%-procentowym udziałowcem jest Emitent.

Na dzień 31 marca 2026 roku („**Dzień Bilansowy**”) kapitał zakładowy GENOMTEC S.A. wynosił 1.506.463,40 zł i składał się z 15.064.634 akcji o wartości nominalnej 0,10 zł każda („**Akcje**”).

Niniejszy dokument („**Raport**”) zawiera Informację dodatkową Zarządu GENOMTEC S.A. do kwartalnego skróconego sprawozdania finansowego GENOMTEC S.A. za I kwartał 2026 roku.

Przez kwartalne skrócone sprawozdanie finansowe w Raporcie rozumie się sprawozdanie finansowe Genomtec S.A. za okres 1 stycznia - 31 marca 2026 roku („**Okres Sprawozdawczy**”) sporządzone według Międzynarodowych Standardów Sprawozdawczości Finansowej zatwierdzonych do stosowania w UE.

Źródłem danych w Raporcie, o ile nie wskazano inaczej, jest GENOMTEC S.A. Dniem publikacji Raportu („**Data Raportu**”) jest dzień 1 czerwca 2026 r.

„**GPW**” oznacza Giełdę Papierów Wartościowych w Warszawie S.A.

„**KSH**” oznacza Ustawę z dnia 15 września 2000 r. Kodeks spółek handlowych.

„**Rozporządzenie w sprawie raportów bieżących i okresowych**” oznacza Rozporządzenie Ministra Finansów z dnia 6 czerwca 2025 r. w sprawie informacji bieżących i okresowych przekazywanych przez emitentów papierów wartościowych oraz warunków uznawania za równoważne informacji wymaganych przepisami prawa państwa niebędącego państwem członkowskim.

„**Statut**” oznacza statut GENOMTEC S.A. dostępny publicznie pod adresem <https://genomtec.com>

„**Ustawa o ofercie publicznej**” oznacza Ustawę z dnia 29 lipca 2005 r. o ofercie publicznej i warunkach wprowadzania instrumentów finansowych do zorganizowanego systemu obrotu oraz o spółkach publicznych.

„**Ustawa o rachunkowości**” oznacza Ustawę z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości.

Jeżeli nie podano inaczej dane finansowe prezentowane są w tysiącach.



SPIS TREŚCI

1	INFORMACJE O RAPORCIE ORAZ SŁOWNICZEK POJĘĆ I SKRÓTÓW W NIM UŻYTYCH	2
2	WYBRANE DANE FINANSOWE.....	4
3	PODSTAWOWE DANE SPÓŁKI	5
4	WŁADZE	6
5	AKCJONARIAT I AKCJE SPÓŁKI	16

2 Wybrane dane finansowe

w tys. skonsolidowane	01.01.2026 - 31.03.2026 [PLN]	01.01.2025 - 31.03.2025 [PLN]	01.01.2026 - 31.03.2026 [EUR]	01.01.2025 - 31.03.2025 [EUR]
Przychody ze sprzedaży	16	5	4	1
Koszt własny sprzedaży	0	0	0	0
Przychody z dotacji	1 338	345	315	82
Koszty badań i rozwoju	2 021	1 097	476	262
Koszty ogólnego zarządu i sprzedaży	1 479	2 356	349	563
Wynik na działalności operacyjnej	-2 142	-3097	-505	-740
Wynik netto	-2 196	-3205	-518	-766
Kapitał własny	7 018	9 214	1 636	2 180
Środki pieniężne i inne aktywa pieniężne	2 605	4 722	607	1 117
Aktywa razem	13 027	15 357	3 037	3 633
Zobowiązania długoterminowe	1 815	2 021	423	478
Zobowiązania krótkoterminowe	4 194	4 122	978	975

w tys. jednostkowe	01.01.2026 - 31.03.2026 [PLN]	01.01.2025 - 31.03.2025 [PLN]	01.01.2026 - 31.03.2026 [EUR]	01.01.2025 - 31.03.2025 [EUR]
Przychody ze sprzedaży	6	5	1	1
Koszt własny sprzedaży	0	0	0	0
Przychody z dotacji	407	345	96	82
Koszty badań i rozwoju	524	1 097	124	262
Koszty ogólnego zarządu i sprzedaży	916	2 356	216	563
Wynik na działalności operacyjnej	-1 024	-3 097	-241	-740
Wynik netto	-1 057	-3 205	-249	-766
Kapitał własny	8 365	9 422	1 950	2 229
Środki pieniężne i inne aktywa pieniężne	1 081	945	252	224
Aktywa razem	12 116	11 855	2 825	2 805
Zobowiązania długoterminowe	1 409	384	328	91
Zobowiązania krótkoterminowe	2 342	2 049	546	485

W celu przeliczenia pozycji wykazanych w tabeli „Wybrane dane finansowe” na EUR pozycje sprawozdania z sytuacji finansowej przeliczono stosując średni kurs NBP obowiązujący w dniu kończącym okres sprawozdawczy.

Pozycje rachunku przepływów pieniężnych oraz rachunku zysków i strat zostały przeliczone zgodnie z średnią arytmetyczną średnich kursów ogłaszanych przez NBP w ostatni dzień każdego zakończonego miesiąca okresu, po kursie euro 4,2419 dla danych za okres kończący się w dniu 31.03.2026 r., oraz po kursie euro 4,1848 dla danych za okres kończący się w dniu 31.03.2025 r.

Pozycje aktywów i pasywów oraz środki pieniężne na koniec okresu zostały przeliczone zgodnie ze średnim kursem obowiązującym na dzień bilansowy po kursie euro 4,2894 dla danych za okres I kwartału kończący się w dniu 31.03.2026 r. oraz po kursie euro 4,2267 na dzień 31 grudnia 2025 r.



3 Podstawowe dane Spółki

Nazwa (firma):	GENOMTEC S.A.
Siedziba:	Wrocław
Adres:	ul. Bierutowska 57-59, 51-317 Wrocław
KRS:	0000662554
NIP:	8992809452
REGON:	365935587
Sąd rejestrowy:	Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabrycznej we Wrocławiu, VI Wydział Gospodarczy KRS
Kapitał zakładowy:	1.486.712,60 zł
Numer telefonu:	+48 793 440 931
Adres internetowy:	http://www.genomtec.com/
E-mail:	office@genomtec.com

Spółka posiada status spółki publicznej, której akcje notowane są od dnia 16.02.2023 r. na rynku głównym na Giełdzie Papierów Wartościowych S.A. w Warszawie.

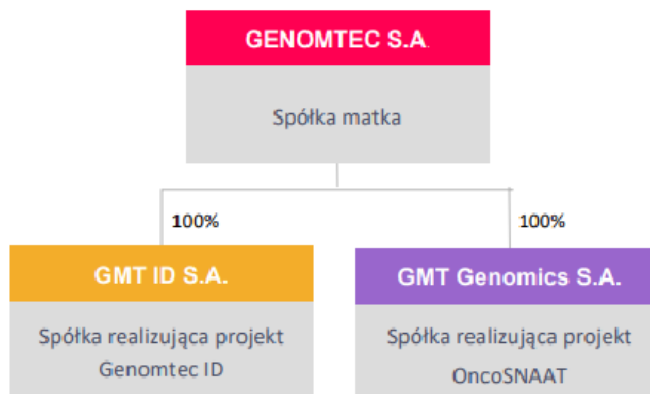
W zakresie sprawozdawczości finansowej Spółka stosuje zasady MSR/MSSF.

Rok obrotowy Spółki trwa od 1 stycznia do 31 grudnia.

Spółka nie posiada oddziałów.

W Okresie Sprawozdawczym nie miały miejsca zmiany w podstawowych zasadach zarządzania przedsiębiorstwem Spółki.

Na dzień publikacji Raportu Spółka posiada dwie spółki zależne GMT ID S.A. oraz GMT Genomics S.A. w których 100%-procentowym udziałowcem jest Emitent.



Przeważającym przedmiotem działalności jednostek zależnych są badania naukowe i prace rozwojowe w dziedzinie nauk przyrodniczych i technicznych. Flagowym projektem Grupy jest Genomtec ID, realizowany jest projekt OncoSNAAT, obszarem działalności Grupy jest również opracowywanie i komercjalizacja testów mających zastosowanie między innymi w wykrywaniu chorób zakaźnych o podłożu wirusowym.

W Okresie Sprawozdawczym nie nastąpiły zmiany w strukturze właścicielskiej spółek zależnych.



4 Władze

4.1 Zarząd

Organem zarządzającym Spółki jest Zarząd.

Zarząd składa się z maksymalnie 5 (pięciu) Członków, powoływanych przez Radę Nadzorczą, w tym Prezesa i Wiceprezesa lub Wiceprezesów, jeżeli Zarząd jest wieloosobowy.

Wspólna kadencja Członków Zarządu trwa 3 lata. Każdy z Członków Zarządu może być wybrany na następną kadencję. Członek Zarządu może być odwołany lub z ważnych powodów zawieszony w czynnościach przez Radę Nadzorczą. Mandaty członków Zarządu wygasają najpóźniej z dniem odbycia Walnego Zgromadzenia zatwierdzającego sprawozdanie finansowe za ostatni pełny rok obrotowy pełnienia funkcji członków Zarządu.

Skład Zarządu Emitenta na Dzień Bilansowy i Datę Raportu był następujący:

- Miron Tokarski Prezes Zarządu
- Michał Wachowski Członek Zarządu
- Lee Huntley Członek Zarządu



dr Miron Tokarski
Chief Executive Officer (CEO)

Miron jest współzałożycielem firmy Genomtec S.A i jej prezesem. Jest także diagnostą laboratoryjnym. Absolwent Wydziału Farmaceutycznego z Oddziałem Analityki Medycznej Uniwersytetu Medycznego we Wrocławiu. Tytuł doktora nauk medycznych w dziedzinie biologii molekularnej uzyskał w grudniu 2021 od Uniwersytetu Medycznego we Wrocławiu.

Autor publikacji oraz współautor patentów Genomtec. Ambitny, młody naukowiec. Jego praca magisterska została nagrodzona przez Fundację Hasco-Lek. Kierownik projektu badawczego Narodowego Centrum Nauki.

W Genomtec Miron uczestniczy aktywnie w pracach B+R w zakresie biologii molekularnej w obszarze chorób zakaźnych.



Michał Wachowski
Członek Zarządu, Chief Financial Officer (CFO)

Michał ma ponad 14 letnie doświadczenie w obszarze finansowania przedsiębiorstw, zarządzania inwestycjami oraz doradztwa biznesowego. Przed dołączeniem do zespołu pełnił rolę dyrektora inwestycyjnego w aktywnie inwestującym funduszu typu Venture Capital. Wcześniej był członkiem Zarządu średniej wielkości spółki produkcyjnej z sektora energetycznego oraz wiceprezesem ds. finansowych w start-upie z branży chemicznej. Doradzał w szeregu transakcji z zakresu inwestycji, fuzji oraz przejęć oraz w procesach restrukturyzacyjnych. Wcześniej pełnił funkcje operacyjne w ARP, TFS, Deloitte, Polimex-Mostostal oraz Central Europe Trust. Absolwent studiów magisterskich Szkoły Głównej Handlowej w Warszawie na kierunku Finanse i Bankowość oraz studiów podyplomowych Transfer Technologii Informatycznych do Przedsiębiorstw.

W Genomtec odpowiedzialny za finanse Spółki.



Lee Huntley
Członek Zarządu, Chief Technology Officer (CTO)

Lee wnosi ponad czterdziestoletnią wiedzę i doświadczenie zarówno w projektowaniu, jak i wytwarzaniu urządzeń. Prawie dwadzieścia lat swojej kariery zawodowej spędził w sektorze oprzyrządowania medycznego, opracowując i wdrażając produkty do produkcji. Zdecydowaną większość swojej kariery zawodowej spędził na stanowiskach kierowniczych wyższego szczebla w tym dyrektorów inżynierii w wielu branżach; medycyna, bezpieczeństwo, produkcja komponentów do urządzeń itp. Zarządzając własną, odnoszącą sukcesy firmą projektowo-produkcyjną w sektorze oprzyrządowania, zapewniał także doradztwo biznesowe zarządcom firm technologicznych.

W Genomtec Lee jest odpowiedzialny za rozwój i zarządzanie zespołem inżynierów.

4.2 Rada Nadzorcza

Rada Nadzorcza wykonuje stały nadzór nad działalnością Spółki we wszystkich dziedzinach jej działalności. Zgodnie ze Statutem Spółki Rada Nadzorcza składa się z 5 (pięciu) do 7 (siedmiu) Członków, w tym Przewodniczącego. Członków Rady Nadzorczej powołuje i odwołuje Walne Zgromadzenie na 3-letnią wspólną kadencję. Każdy Członek Rady Nadzorczej może być ponownie wybrany do pełnienia tej funkcji. Każdy Członek Rady Nadzorczej może być w każdym czasie odwołany. Jeżeli Walne Zgromadzenie nie dokonało wyboru Przewodniczącego Rady, wybierany on jest na pierwszym posiedzeniu w danej kadencji przez Radę Nadzorczą ze swego grona. Mandat członka Rady Nadzorczej

wygasa najpóźniej z dniem odbycia Walnego Zgromadzenia zatwierdzającego sprawozdanie finansowe za ostatni pełny rok obrotowy pełnienia funkcji członka Rady Nadzorczej.

Skład Rady Nadzorczej Emitenta na Dzień Bilansowy i Datę Raportu był następujący:

- Beata Turlejska Przewodnicząca Rady Nadzorczej
- Andrzej Taudul Członek Rady Nadzorczej
- Trevor Hawkins Członek Rady Nadzorczej
- Paweł Duszek Członek Rady Nadzorczej
- Gualtiero Garlasco Członek Rady Nadzorczej

Rada Nadzorcza może powoływać komisje lub komitety, zarówno stałe, jak i ad hoc do rozpatrywania określonych spraw, jako organy opiniodawcze i doradcze, składające się z poszczególnych Członków Rady Nadzorczej, doradców i ekspertów.

4.3 Komitet Audytu

Komitet Audytu został powołany spośród członków Rady Nadzorczej na podstawie uchwały nr 01/10/2021 Rady Nadzorczej z dnia 22.10.2021 roku.

Komitet Audytu działa w oparciu o Regulamin Komitetu Audytu przyjęty przez Radę Nadzorczą Spółki, który określa m.in. szczegółowy zakres zadań oraz uprawnień Komitetu.

Na Datę Raportu skład Komitetu Audytu był następujący:

- Paweł Duszek - Przewodniczący Komitetu Audytu
- Trevor Hawkins - Członek Komitetu Audytu
- Beata Turlejska - Członek Komitetu Audytu

4.4 Historia i przedmiot działalności Spółki

Genomtec S.A. z siedzibą we Wrocławiu została założona w 2016 r. przez grupę naukowców i inżynierów mających doświadczenie i kompetencje w obszarze biologii molekularnej oraz mikrosystemów i fotoniki. Podstawowym przedmiotem działalności Spółki są badania naukowe i prace rozwojowe w dziedzinie biotechnologii.

Flagowym projektem Spółki jest Genomtec ID, system diagnostyczny mający szansę zostać nowym standardem diagnostyki, dzięki mobilności, szybkości i skuteczności urządzenia pozwalającego wykrywać patogeny takie jak wirusy, bakterie czy grzyby a także mutacje genetyczne poprzez analizę materiału biologicznego: wymaz, mocz, ślina. Aktualnie platforma Genomtec ID znajduje się na etapie industrializacji we współpracy z partnerem zewnętrznym (ang. Contract Development and Manufacturing Organization - CDMO).

Genomtec ID to poręczny system diagnostyczny o kształcie prostopadłościanu i wymiarach ok. 10cm x 10cm x 15cm, który wyróżnia się mobilnością i szybkością testowania przy zachowaniu najwyższych standardów dotyczących czułości i specyficzności. Genomtec ID będzie w stanie testować nawet do pięciu patogenów jednocześnie na jednej karcie reakcyjnej, co w ocenie Zarządu przedstawia optymalną wartość informacyjną dla analizującego badanie.



W 2023 roku Spółka, rozpoczęła prace nad opracowaniem nowej platformy diagnostycznej działającej w oparciu o techniki izotermalnej amplifikacji kwasów nukleinowych. Projekt ma na celu opracowanie technologii oraz automatycznego systemu do detekcji mutacji w obszarze onkologii klinicznej bazującej na rozwiązaniu lab-on-chip oraz technikach izotermalnej amplifikacji kwasów nukleinowych służącej m.in. do doboru terapii celowanej w obszarze onkologii.

W 2025 r. zostały zawiązane dwie spółki celowe GMT ID oraz GMT Genomics w których 100% procentowym udziałowcem został Emitent, do których wniesione zostały aktywa materialne i niematerialne związane odpowiednio z platformą Genomtec ID oraz projektem OncoSNAAT.

W dniu 16 lutego 2023 r. Spółka zadebiutowała na Głównym Rynku GPW.

Przedmiot działalności

Działalność Grupy polega na prowadzeniu prac badawczo-rozwojowych w obszarze zastosowania metod izotermalnych w diagnostyce molekularnej.

Kolejnym obszarem działalności Grupy jest opracowywanie i komercjalizacja testów genetycznych mających zastosowanie między innymi w wykrywaniu chorób zakaźnych o podłożu wirusowym, w tym COVID-19, spowodowanej wirusem SARS-CoV-2. Działalność w obszarze testów Zarząd traktuje jednak jako działalność poboczną, a najważniejszymi projektami Spółki są Genomtec ID oraz projekt onkologiczny „OncoSNAAT”.



Doświadczenie zdobyte podczas zrealizowanych projektów naukowych oraz biznesowych, pozwoliło na opracowanie technologii, która pozbawiona jest wad dominującego obecnie podejścia do diagnostyki genetycznej, w tym ze szczególnym uwzględnieniem diagnostyki w miejscu opieki nad pacjentem (ang. *Point of Care Testing* - POCT) – tj. wielkość urządzenia, pobór energii, czas do uzyskania wyniku, koszt produkcji analizatora oraz kart reakcyjnych.

Mając na uwadze powyższe, Emitent podjął decyzję o rozwoju swoich urządzeń w oparciu o szybko rozwijającą się izotermalną metodę amplifikacji materiału genetycznego w technice LAMP. Spółka stosuje autorską zautomatyzowaną, wersję tej metody o nazwie SNAAT® (ang. *Streamlined Nucleic Acid Amplification Technology*).

Szacuje się, że roczne tempo wzrostu wartości rynku technik izotermalnej amplifikacji kwasów nukleinowych jest istotnie wyższe niż dotychczasowy rynkowy standard jakim jest reakcja łańcuchowa polimerazy PCR (ang. *Polymerase Chain Reaction*).

4.5 Strategia i cele

Spółka koncentruje się na działalności badawczo-rozwojowej. Założeniem strategicznym Spółki jest rozwijanie kluczowych kompetencji technologicznych i naukowych w celu maksymalizacji efektu realizowanych zadań związanych z aktualnymi projektami. Spółka obecnie nie posiada zdolności i zasobów produkcyjnych do masowej produkcji urządzeń, czy kart reakcyjnych, a strategia rozwoju aktualnie nie zakłada by takie zdolności produkcyjne były przez Spółkę wdrażane samodzielnie. Strategia rozwoju Spółki zakłada opracowywanie innowacyjnych technologii w ramach wewnętrznego zespołu

naukowego, zabezpieczenia wartości intelektualnej poprzez patenty i zgłoszenia patentowe oraz komercjalizację projektów we współpracy z partnerami zewnętrznymi.

Celem strategicznym Spółki jest więc doprowadzenie do uzyskania zdolności do komercjalizacji i sprzedaży rynkowej efektów prac realizowanych przez specjalistów Spółki. Dotyczy to obecnie przede wszystkim flagowego projektu, systemu diagnostycznego Genomtec ID oraz projektu onkologicznego („OncoSNAAT”). Dla Spółki strategicznymi projektami są Genomtec ID oraz projekt onkologiczny i w rozwój tych projektów Spółka inwestuje obecnie najwięcej czasu i środków. Strategia rozwoju tych produktów zakładała ich certyfikację przed podmiotem autoryzującym w Europie oraz osiągnięcie zewnętrznych zdolności produkcyjnych w małej skali, co miało miejsce w drugiej połowie 2022 roku dla Genomtec ID. Sprzedaż rynkowa efektów prac Spółki może nastąpić, co do zasady, w jednej z dwóch bazowych formuł: partnerstwa strategicznego i licencjonowania albo sprzedaży technologii, które to możliwości Spółka na bieżąco analizuje i dla realizacji których poszukuje partnera lub inwestora biznesowego.

Spółka od rozpoczęcia prac badawczo-rozwojowych podejmuje działania uprawdopodobniające skuteczną komercjalizację rynkową, takie jak:

- współpraca z międzynarodowymi partnerami typu CDMO w obszarze kart reakcyjnych oraz analizatora, co uwiarygadnia zdolności produkcyjne w oczach międzynarodowych podmiotów;
- rozwój zespołu specjalistów mających międzynarodowe doświadczenie w komercjalizacji urządzeń medycznych;
- dbanie o ochronę własności intelektualnej poprzez przyznane patenty i zgłoszenia patentowe, co pozwala na budowanie wartości technologii.

Spółka uczestniczy również w targach i konferencjach branżowych.

Na dzień publikacji niniejszego Sprawozdania Zarząd nie podjął decyzji na temat wyboru jednej ścieżki do sprzedaży rynkowej efektów prac Spółki. Głównym kryterium, które Zarząd będzie brał pod uwagę przy wyborze odpowiedniej drogi jest maksymalizacja wartości Spółki dla akcjonariuszy i efektywność rozwoju Spółki.

W dniu 23 grudnia 2025 r. Spółka wypowiedziała umowę doradztwa transakcyjnego Clairfield Partners LLC z siedzibą w Nowym Jorku. Zaktualizowana strategia działań w zakresie komercjalizacji innowacyjnych projektów, zakłada rezygnację z wyłączności dla dużych międzynarodowych firm doradczych na rzecz współpracy z wyspecjalizowanymi podmiotami działającymi na rynkach lokalnych, co umożliwi szybsze i bardziej precyzyjne dostosowanie działań do specyfiki poszczególnych regionów. Jednocześnie Spółka będzie w pełni wykorzystywać własne doświadczenie oraz know-how zdobyte w ostatnich latach, wspierane wiedzą i kontaktami międzynarodowych członków organów Spółki, w szczególności Rady Nadzorczej.

W ramach procesu M&A Spółka w dniu 12 lutego 2026 roku podjęła decyzję o zainicjowaniu działań przygotowawczych o charakterze organizacyjno-analitycznym związanych z planowanym przeprowadzeniem testów urządzeń diagnostycznych Genomtec u wybranych podmiotów z regionu Azji, będącymi potencjalnymi partnerami, którzy w toku prowadzonych rozmów zgłosili potrzebę przeprowadzenia tych testów.

Z analiz przeprowadzonych przez Spółkę wynika, że rynek diagnostyki molekularnej i onkologicznej w Azji rośnie szybciej niż w Europie czy USA, wobec czego w ocenie Emitenta zasadne jest podjęcie działań w kierunku poszukiwania inwestorów również z tego rynku.

Podejmowane działania obejmują w szczególności:

- ustalenie z zainteresowanymi zakresu i sposobu przeprowadzenia lokalnych testów przez personel Genomtec,
- analizę dostępnych ram czasowych ich realizacji oraz uwarunkowań logistycznych,
- ocenę wymogów prawnych, w tym w szczególności bezpieczeństwa biologicznego, które mają zastosowanie w przypadku realizacji testów w danym regionie,
- przygotowanie do produkcji i produkcję odpowiedniej ilości kart reakcyjnych potrzebnych do przeprowadzenia testów.

Działania te mają charakter przygotowawczy i nie oznaczają podjęcia ostatecznej o decyzji nawiązaniu współpracy handlowej ani realizacji jakichkolwiek transakcji, w tym o charakterze M&A, czy innej transakcji biznesowej ze Spółką, a samo faktyczne rozpoczęcie testów uzależnione jest od pomyślnej realizacji wskazanych powyżej działań.

Na dzień publikacji Raportu Spółka nie zawarła żadnych porozumień ani umów w powyższym zakresie, a o kolejnych istotnych etapach związanych z planowanymi testami w rejonie Azji Spółka będzie informowała w trybie właściwych raportów.

4.6 Projekty rozwojowe Spółki

4.6.1 Genomtec ID



Genomtec ID to flagowe rozwiązanie technologiczne Spółki, które oferuje szybką diagnostykę genetyczną w technologii SNAAT®. System Genomtec ID pozwala na przeprowadzenie procesu diagnostycznego w miejscu opieki nad pacjentem (np. przychodnie POZ, apteki, gabinety lekarskie, szpitalne oddziały ratunkowe (SOR)) bez konieczności jego skomplikowanej oraz czasochłonnej obsługi w laboratorium przez wykwalifikowany personel. Aktualnie platforma Genomtec ID znajduje się na etapie industrializacji we współpracy z partnerem zewnętrznym (ang. *Contract Development and Manufacturing Organization* - CDMO).

W 2022 roku Emitent osiągnął istotny kamień milowy jakim jest uzyskanie znaku CE-IVD dla swojego flagowego rozwiązania - panelu diagnostycznego do wykrywania patogenów powodujących choroby układu oddechowego Genomtec®ID Respiratory Panel 5-Plex (RP5-PLEX), wymaganego dla wszystkich urządzeń do diagnostyki in vitro (IVD), które mają być wprowadzone do obrotu w krajach Europejskiego Obszaru Gospodarczego (EOG) oraz Islandii, Norwegii i Liechtensteinu. GENOMTEC dokonał zgłoszenia nowego wyrobu medycznego do diagnostyki in-vitro w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, a po upływie ustawowego terminu dotyczącego



zgłoszenia, uzyskał prawo do wprowadzenia do obrotu na terenie Unii Europejskiej produktu Genomtec ID Respiratory Panel 5 – Plex (*raport bieżący ESPI numer 12/2022 z dnia 8 czerwca 2022 roku*).

Aktualnie Spółka pracuje nad obniżeniem kosztów produkcji karty reakcyjnej oraz nad rozszerzeniem funkcjonalności Genomtec ID o możliwość przekazywania danych pomiędzy urządzeniem a systemami Elektronicznej Dokumentacji Medycznej (EDM). Równocześnie Spółka podejmuje działania mające na celu komercjalizację Genomtec ID. Prace w tym zakresie są wspierane przez profesjonalnych doradców Clairfield Partners LLC oraz Lynx Financial. Doradztwo dotyczy nawiązania partnerstwa strategicznego, sprzedaży licencji i/lub sprzedaży całości lub części posiadanej własności intelektualnej i związanej z nią technologii).

4.6.2 Projekt onkologiczny

Projekt onkologiczny „oncoSNAAT” to opracowana przez Genomtec metoda, która wykorzystuje technologię SNAAT® do diagnostyki nowotworów do zastosowania w diagnostyce rozproszonej. Projekt polega na opracowaniu technologii oraz automatycznego systemu do detekcji wariantów genetycznych w obszarze onkologii klinicznej bazującej na rozwiązaniu lab-on-chip oraz technikach izotermalnej amplifikacji kwasów nukleinowych. W ramach prac B+R prowadzone będą prace laboratoryjne nad technologią detekcji wariantów genetycznych w diagnostyce onkologicznej z wykorzystaniem kart mikroprzepływowych, w celu umożliwienia diagnostyki i zastosowania terapii molekularnie ukierunkowanej. W toku dalszych prac technologia będzie rozwijana z wykorzystaniem dedykowanego analizatora oraz przeprowadzone zostanie badanie kliniczne.

Ponadto, oprócz obszarów diagnostyki chorób górnych dróg oddechowych czy onkologii, które są jednymi z najatrakcyjniejszych segmentów rynku diagnostyki, rozwijana technologia może być wykorzystana m.in. w: obszarze związanym z dawkowaniem leków, epidemiologii, diagnostyce weterynaryjnej czy też bezpieczeństwie żywności. Realizacja projektu rozpoczęła się w styczniu 2024 r. i potrwa do 2027 r.

Uzupełnieniem obu powyższych projektów jest nowy projekt ukierunkowany na zastosowanie sztucznej inteligencji (AI) i uczenia maszynowego w projektowaniu testów diagnostycznych. Celem projektu jest opracowanie i wdrożenie innowacyjnej, algorytmicznej ścieżki projektowania starterów (primerów) wykorzystywanych w izotermicznej amplifikacji kwasów nukleinowych metodą LAMP (Loop-mediated Isothermal Amplification). Projekt ma istotnie przyspieszyć tworzenie nowych testów diagnostycznych oraz poprawić ich parametry jakościowe. Aktualnie na rynku brakuje narzędzi bioinformatycznych, które umożliwiłyby automatyczne i skuteczne projektowanie starterów dla technologii LAMP a proces opracowywania nowych testów diagnostycznych jest długi, kosztowny i pracochłonny. Projekt wypełnia tę lukę, tworząc system wspierający szybkie skalowanie portfolio testów Genomtec zarówno na platformie Genomtec ID jak i w projekcie OncoSNAAT.

4.7 Własność intelektualna

Ochrona patentowa posiadanej technologii czy procesów składających się na daną technologię stanowi kluczowy obszar budowania i chronienia wartości intelektualnej wypracowanej w Spółce.

Na dzień publikacji niniejszego sprawozdania Spółka posiada patenty w Europie, USA, Kanadzie, Brazylii oraz Japonii. Ponadto Spółka posiada ponad 30 zgłoszeń patentowych na globalnych rynkach.



Lista patentów Emitenta:

Lp.	Numer patentu	Kraj obowiązywania	Tytuł	Ważność
1	Pat. 235210	Polska	Sposób detekcji materiału genetycznego w próbce biologicznej oraz urządzenie do jego realizacji	21.12.2036
2	US 10781479	USA	A method of detecting genetic material in a biological sample and a device for its implementation	21.12.2037
3.	237232	Polska	Zestaw starterów do powielania sekwencji nukleotydowej <i>Borrelia burgdorferi</i> , sposób wykrywania <i>Borrelia burgdorferi</i> , sposób diagnostyki boreliozy i zestaw do diagnostyki boreliozy	20.10.2037
4.	6961700	Japonia	Method for detection of genetic material in a biological specimen, the device for the execution of this method	20.12.2037
5	Pat.239727	Polska	Zestaw do bezdotykowej kontroli temperatury, sposób generowania frontów falowych promieniowania elektromagnetycznego oraz zastosowanie zestawu do generowania profili pól temperaturowych	03.01.2038
6	Pat.240016	Polska	Zestaw starterów do wykrywania wirusa brodawczaka ludzkiego typ 16 HPV16 Human papillomavirus type 16, sposób wykrywania infekcji HPV16, zastosowanie zestawu starterów do wykrywania infekcji HPV	09.09.2039
7	338891	Albania, Austria, Belgia, Bośnia i Hercegowina, Bułgaria, Chorwacja, Cypr, Czarnogóra, Czechy, Dania, Estonia, Finlandia, Francja, Grecja, Hiszpania, Holandia, Irlandia, Islandia, Lichtenstein, Litwa, Luksemburg, Łotwa, Macedonia, Malta, Monako, Niemcy, Norwegia, Portugalia, Rumunia, San Marino, Serbia, Słowacja, Szwajcaria, Szwecja,	A method of detecting genetic material in a biological sample and a device for its implementation	20.12.2037



Lp.	Numer patentu	Kraj obowiązywania	Tytuł	Ważność
		Turcja, Węgry, Wielka Brytania oraz Włochy		
8	63179	Serbia	Method of detecting genetic material in a biological sample and a device for its implementation.	20.12.2037
9	BR 112019012501-9	Brazylia	Method of detecting genetic material in a biological sample and a device for its implementation (UM MÉTODO PARA DETECTAR MATERIAL GENÉTICO EM UMA AMOSTRA BIOLÓGICA E UM DISPOSITIVO PARA SUA IMPLEMENTAÇÃO)	20.12.2037
10	11608521	USA	Method of detecting genetic material in a biological sample and a device for its implementation (continuation)	23.10.2037
11	PAT.88667-1	Kanada	A method of detecting genetic material in a biological sample and a device for its implementation	20.12.2037
12	Pat.245078	Polska	Zestaw starterów do powielania sekwencji nukleotydowej genu dnaE Mycoplasma pneumoniae, sposób wykrywania bakterii Mycoplasma pneumoniae, sposób wykrywania infekcji bakterią Mycoplasma pneumoniae oraz zestaw do wykrywania infekcji bakterią Mycoplasma pneumoniae	17.03.2040
13	3735575	Europa	A Set for Contactless Temperature Control, a Method of Generating Electromagnetic Radiation Wavefronts and the Use of the Set to Generate Profiles of Temperature Fields	19.12.2038
14	JP 7703649	Japonia	Set of primers, composition of reagents and method of detecting atypical bacteria	7.10.2041
15	JP 7735261	Japonia	Primer sets for the detection of human papillomavirus type 16 (HPV16) and human papillomavirus type 18 (HPV18), the method of detecting HPV16 and HPV18 infections, the use of a primer set for the detection of HPV16 and HPV18 infections	8.10.2040
16	12467083	USA	Primer sets for detection of Mycoplasma pneumoniae bacteria, method for detection of Mycoplasma	04.11.2042



Lp.	Numer patentu	Kraj obowiązywania	Tytuł	Ważność
			pneumoanae infection, use of a primer set for detection of Mycoplasma pneumoniae infection	
17	EP4029607	Europa	A method of detecting genetic material in a biological sample and a device for its implementation	04.11.2040
18	EP4225951	Europa	Set of primers, composition of reagents and method of detecting atypical bacteria	07.10.2041.
19	US 12,534,769	USA	Primer sets for the detection of human papillomavirus type 16 (HPV16) and human papillomavirus type 18 (HPV18), the method of detecting HPV16 and HPV18 infections, the use of a primer set for the detection of HPV16 and HPV18 infections	20 lat
20	EP4146833	Europa	Diagnostic Primers, Kits and Methods for Viral Detection	20 lat

4.8 Źródła finansowania

Od początku działalności Spółki podstawowymi źródłami finansowania jej działalności były wkłady założycieli i inwestorów zewnętrznych oraz środki pozyskane z programów wsparcia, jak dotacje i granty. Grupa na bieżąco analizuje możliwości jakie oferuje rynek i będzie dążyć do komercjalizacji, która maksymalizowałaby wartość dla akcjonariuszy i pozwalałaby na kontynuację rozwoju. Zarząd Spółki nie wyklucza konieczności przeprowadzenia w przyszłości kolejnych emisji akcji mających na celu finansowanie procesu komercjalizacji opracowywanych przez Jednostkę rozwiązań. Po skomercjalizowaniu opracowywanych technologii Spółka zamierza osiągnąć próg rentowności.

Emisja akcji serii R

W dniu 17 marca 2026 r. Spółka zawarła z akcjonariuszem Spółki – 5HT Fundacja umowę inwestycyjną na podstawie której ww. akcjonariusz zobowiązał się do przeprowadzenia oferty publicznej nie więcej niż 2.000.000 istniejących i dopuszczonych do obrotu na rynku regulowanym akcji Spółki („Akcje Sprzedawane”) („Oferta Publiczna”), w celu reinwestowania całości pozyskanych w ten sposób środków pieniężnych w objęcie akcji Spółki nowej emisji („Akcje Nowej Emisji”) w liczbie i za cenę emisyjną odpowiadającą liczbie i cenie sprzedaży Akcji Sprzedawanych rzeczywiście zbytych przez Akcjonariusza w ramach Oferty Publicznej („Inwestycja”).

W dniu 13 kwietnia 2026 roku Nadzwyczajne Walne Zgromadzenie Spółki podjęło uchwałę w sprawie podwyższenia kapitału zakładowego Spółki o kwotę nie wyższą niż 200.000,00 zł poprzez emisję nie więcej niż 2.000.000 nowych akcji zwykłych na okaziciela serii R o wartości nominalnej 0,10 zł nowych



akcji zwykłych na okaziciela serii R z wyłączeniem w całości prawa poboru dotychczasowych akcjonariuszy. Celem Spółki jest przeznaczenie środków pieniężnych pozyskanych w wyniku objęcia Akcji Nowej Emisji na wsparcie procesu M&A oraz kontynuację realizacji projektów Spółki, w szczególności: 1/ prowadzenie testów parametrów diagnostycznych 3 plex-owego wariantu platformy Genomtec ID na potrzeby procesu M&A, 2/ rozwój innych obszarów badawczych, w tym projektów objętych dofinansowaniem grantowym m.in. zaprojektowanie i wytworzenie przeznaczonych do badań prototypów kart reakcyjnych i analizatora OncoSNAAT oraz wsparcie projektu wykorzystania AI w opracowaniu zestawów starterów do diagnostyki molekularnej). W dniu 18 maja 2026 r. Spółka otrzymała od Akcjonariusza zawiadomienie o (i) spełnieniu się określonych w Umowie Inwestycyjnej warunków zawieszających przeprowadzenie przez Akcjonariusza (w trybie przyspieszonego budowania księgi popytu) Oferty Publicznej oraz o (ii) rozpoczęciu Oferty Publicznej przez Akcjonariusza.

Emisja akcji serii S

W dniu 13 kwietnia 2026 roku Nadzwyczajne Walne Zgromadzenie Spółki podjęło uchwałę w sprawie podwyższenia kapitału zakładowego Spółki o kwotę nie wyższą niż 20.400,00 zł poprzez emisję nie więcej niż 204.000 nowych akcji zwykłych na okaziciela serii S o wartości nominalnej 0,10 zł nowych akcji zwykłych na okaziciela serii R z wyłączeniem w całości prawa poboru dotychczasowych akcjonariuszy. Uchwała stanowi wykonanie umowy pożyczki konwertowanej zawartej w dniu 17 marca 2026 r. pomiędzy Spółką a akcjonariuszem Spółki – 5 HT Fundacja Rodzinna, o czym Spółka informowała w raporcie bieżącym nr 9/2026.

4.9 Opis istotnych dokonań lub niepowodzeń Emitenta w Okresie sprawozdawczym wraz z wykazem najważniejszych zdarzeń

otrzymanie od Europejskiego Urzędu Patentowego decyzji o udzieleniu patentu europejskiego

W dniu 9 stycznia 2026 r. Spółka otrzymała decyzję Europejskiego Urzędu Patentowego (ang. European Patent Office, EPO) o udzieleniu europejskiego patentu z obszaru biologii molekularnej pn. „Diagnostic Primers, Kits and Methods for Viral Detection” (pol. „Startery diagnostyczne, zestawy i metody wykrywania wirusów”). Opracowywanie starterów stanowi kluczowy element metody diagnostycznej opartej na technologii LAMP stosowanej przez Emitenta. Startery inicjują reakcję amplifikacji rozpoznając charakterystyczny fragment genomu patogenu. (raport bieżący ESPI nr 2/2026).

Działania przygotowawcze związane z planowanymi testami technologii Genomtec na terenie Azji

W dniu 12 lutego 2026 roku podjęła decyzję o zainicjowaniu działań przygotowawczych o charakterze organizacyjno-analitycznym związanych z planowanym przeprowadzeniem testów urządzeń diagnostycznych Genomtec u wybranych podmiotów z regionu Azji, będącymi potencjalnymi partnerami, którzy w toku prowadzonych rozmów zgłosili potrzebę przeprowadzenia tych testów. Z analiz przeprowadzonych przez Spółkę wynika, że rynek diagnostyki molekularnej i onkologicznej w Azji rośnie szybciej niż w Europie czy USA, wobec czego w ocenie Emitenta zasadne jest podjęcie działań w kierunku poszukiwania inwestorów również z tego rynku. (raport bieżący ESPI nr 6/2026).

Umowa pożyczki z prawem konwersji na akcje Spółki

W dniu 17 marca 2026 r. Spółka zawarła z akcjonariuszem 5HT Fundacja Rodzinna („Pożyczkodawca”) umowę pożyczki z prawem konwersji na akcje Spółki. Zgodnie z umową Pożyczkodawca udzieli Spółce oprocentowanej na warunkach rynkowych pożyczki w kwocie 1 mln zł. Zwrot Pożyczki oraz odsetek



nastąpi wg wyboru Pożyczkodawcy bądź w drodze spłaty w pieniądzu bądź w drodze jej konwersji na kapitał zakładowy Spółki. Wybór formy zwrotu pożyczki nastąpi poprzez złożenia przez Pożyczkodawcę stosownego oświadczenia w terminie do 30 września 2026 roku. W przypadku braku złożenia oświadczenia przez Pożyczkodawcę, zwrot Pożyczki nastąpi w pieniądzu w terminie do 15 października 2026 roku. (raport bieżący ESPI nr 9/2026).

4.10 Zdarzenia po Dniu Bilansowym

W dniu 13 kwietnia 2026 roku Nadzwyczajne Walne Zgromadzenie Spółki pod firmą GENOMTEC Spółka Akcyjna z siedzibą we Wrocławiu z dnia 13 kwietnia 2026 roku podjęło uchwały w sprawie podwyższenia kapitału zakładowego Spółki poprzez emisję nowych akcji zwykłych na okaziciela serii S oraz R (raport bieżący ESPI nr 14/2026).

W dniu 7 maja 2026 r. w związku z pozytywną oceną zgłoszonej kandydatury na nowego Członka Rady Nadzorczej w osobie Pana Sanjeev Choudhary Emitent zdecydował o zwołaniu Nadzwyczajnego Walnego Zgromadzenia Spółki, w którego porządku obrad znajdzie się punkt dotyczący powołania nowego Członka Rady Nadzorczej w osobie Pana Sanjeev Choudhary (raport bieżący ESPI nr 17/2026).

5 Akcjonariat i akcje Spółki

Kapitał zakładowy Spółki na dzień Raportu wynosi 1.506.463,40 zł i dzieli się na 15.064.634 akcji zwykłych na okaziciela o wartości nominalnej 0,10 (dziesięć groszy) każda akcja.

Kapitał zakładowy Spółki dzieli się na:

- a) 1.000.000 akcji zwykłych na okaziciela serii A,
- b) 142.860 akcji zwykłych na okaziciela serii B,
- c) 4.000.000 akcji zwykłych na okaziciela serii C,
- d) 583.670 akcji zwykłych na okaziciela serii D,
- e) 85.900 akcji zwykłych na okaziciela serii E,
- f) 76.000 akcji zwykłych na okaziciela serii F,
- g) 710.110 akcji zwykłych na okaziciela serii G,
- h) 830.000 akcji zwykłych na okaziciela serii H,
- i) 730.000 akcji zwykłych na okaziciela serii J,
- j) 1.205.639 akcji zwykłych na okaziciela serii K,
- k) 794.361 akcji zwykłych na okaziciela serii L,
- l) 1.237.000 akcji zwykłych na okaziciela serii M,
- m) 400.000 akcji zwykłych na okaziciela serii N,
- n) 659.854 akcji zwykłych na okaziciela serii I,
- o) 1.066.684 akcji zwykłych na okaziciela serii O, oraz
- p) 1.542.556 akcji zwykłych na okaziciela serii P.

Spółka nie posiada akcji własnych.

Struktura akcjonariatu Emitenta na dzień Raportu jest następująca:

Akcjonariusz	Liczba akcji	Liczba głosów	Udział w kapitale zakładowym	Udział w liczbie głosów na WZA
5HT Fundacja Rodzinna*	783 315	783 315	5,20%	5,20%
Tomasz Gaszyński**	753 731	753 731	5,00%	5,00%
Pozostali	11 700 263	11 700 263	77,67%	77,67%
Razem	15 064 634	15 064 634	100,00%	100,00%

*Zgodnie z zawiadomieniem otrzymanym przez Spółkę 28 maja 2026 r. (raport bieżący nr 22/2026).

**Zgodnie z zawiadomieniem otrzymanym przez Spółkę 21 maja 2026 r. (raport bieżący nr 19/2026).

Od dnia publikacji poprzedniego raportu okresowego tj. raportu rocznego za 2025 r., czyli od dnia 30 kwietnia 2026 r. Spółka otrzymała zawiadomienie od Pana Tomasza Gaszyńskiego o przekroczeniu progu 5% ogólnej liczby głosów w Spółce (raport bieżący ESPI nr 19/2026), ponadto zgodnie z zawiadomieniem otrzymanym przez Spółkę 28 maja 2026 r. (raport bieżący ESPI nr 22/2026) 5HT Fundacja Rodzinna w związku z prowadzoną ofertą publiczną serii R zbyła 2 000 000 akcji.

Poza powyższym nie miały miejsca zmiany udziału w strukturze własności znacznych pakietów akcji Emitenta od dnia publikacji poprzedniego raportu okresowego.

Na Datę Raportu następujące osoby wchodzące w skład organów zarządzających i nadzorujących Spółki posiadają Akcje Spółki:

Akcjonariusz	Liczba posiadanych akcji/głosów	Wartość nominalna akcji (zł)	Udział w kapitale zakładowym	Udział w liczbie głosów na WZA
Miron Tokarski – Prezes Zarządu	0	0	0%	0%
Michał Wachowski – Członek Zarządu	54 841	5484,1	0,36%	0,36%
Lee Huntley – Członek Zarządu	24 278	2427,8	0,16%	0,16%
Beata Turlejska – Przewodnicząca Rady Nadzorczej	0	0	0,0%	0,0%
Trevor Hawkins – Członek Rady Nadzorczej	0	0	0,0%	0,0%
Paweł Duszek – Członek Rady Nadzorczej	0	0	0,0%	0,0%
Andrzej Taudul – Członek Rady Nadzorczej	3 441	344	0,0%	0,0%
Gualtiero Garlasco – Członek Rady Nadzorczej	0	0	0,0%	0,0%

Zgodnie z wiedzą Emitenta, od dnia poprzedniego raportu okresowego, tj. raportu rocznego za rok 2025 opublikowanego w dniu 30 kwietnia 2026 r. nie zaszły inne zmiany w stanie posiadania akcji Emitenta przez osoby zarządzające i nadzorujące Emitenta.

Na dzień publikacji sprawozdania żadna z osób wchodzących w skład organów zarządzających i nadzorujących Spółki nie ma uprawnień do akcji Spółki (poza programem motywacyjnym), ani nie posiada akcji i udziałów w podmiotach powiązanych.

5.1 Opis czynników i zdarzeń, w szczególności o nietypowym charakterze, mających istotny wpływ na wyniki finansowe Spółki



Poza informacjami zamieszczonymi w niniejszym sprawozdaniu, Spółka nie identyfikuje czynników i nietypowych zdarzeń mających wpływ na wynik z działalności za rok obrotowy.

5.2 Wskazanie czynników, które w ocenie Emitenta będą miały wpływ na osiągnięte przez niego wyniki w perspektywie co najmniej kolejnego kwartału

Spółka nie osiąga żadnych istotnych przychodów ze sprzedaży swoich produktów, a przychody ze sprzedaży jakie raportuje wynikają z jednorazowych zleceń dla klientów.

Projekty Spółki, znajdują się na etapie rozwoju i produkty nie są obecnie dostępne do sprzedaży. Dla Genomtec ID Spółka uzyskała certyfikację IVDD i osiągnęła zewnętrzną zdolność produkcyjną w małej skali w drugiej połowie 2022 roku. Pozyskanie pełnej zdolności do komercjalizacji poprzez sprzedaż lub partnerstwo strategiczne będą miały miejsce w kolejnych latach.

Dalsze finansowanie rozwoju i tym samym możliwe osiągnięcie znaczących dochodów z komercjalizacji technologii będzie możliwe w przypadku prawidłowego rozliczenia i otrzymywania kolejnych transz otrzymanych grantów i dotacji, które to mają kluczowe znaczenie (poza wkładami inwestorów) jako zewnętrzne źródła finansowania działalności Spółki.

5.3 Opis podstawowych zagrożeń i ryzyk

Szczegółowy opis wskazanych powyżej ryzyk został zamieszczony w Sprawozdaniu Zarządu z działalności Grupy Kapitałowej Spółki w 2025 roku (str. 24-32) i pozostaje aktualny na dzień sporządzenia raportu za I kwartał 2026 r.

5.4 Opis zmian organizacji grupy kapitałowej Emitenta

W okresie sprawozdawczym oraz do dnia publikacji niniejszego raportu nie miały miejsca inne zmiany organizacji grupy kapitałowej Emitenta.

5.5 Informacje o zawarciu przez Emitenta jednej lub wielu transakcji z podmiotami powiązanymi, jeżeli zostały zawarte na warunkach innych niż rynkowe

Spółka w okresie sprawozdawczym nie zawierała transakcji z podmiotami powiązanymi na warunkach innych niż rynkowe.

5.6 Stanowisko odnośnie do możliwości zrealizowania publikowanych prognoz wyników na dany rok w świetle wyników zaprezentowanych w niniejszym Raporcie w stosunku do wyników prognozowanych

Spółka nie publikowana prognoz finansowych.

5.7 Wskazanie istotnych postępowań toczących się przed sądem, organem właściwym dla postępowania arbitrażowego lub organem administracji publicznej

W okresie objętym niniejszym Raportem Spółka nie była stroną żadnego postępowania toczącego się przed sądem, organem właściwym dla postępowania arbitrażowego lub organem administracji publicznej, które dotyczyłyby zobowiązań oraz wiarygodności Emitenta.

5.8 Informacje o udzieleniu przez Emitenta poręczeń kredytu lub pożyczki lub udzieleniu gwarancji

W Okresie sprawozdawczym Emitent nie udzielił poręczenia ani gwarancji.



5.9 Inne informacje, które zdaniem emitenta są istotne dla oceny jego sytuacji kadrowej, majątkowej, finansowej, wyniku finansowego i ich zmian, oraz informacje, które są istotne dla oceny możliwości realizacji zobowiązań przez emitenta

W ocenie Zarządu Spółki poza informacjami zawartymi w ramach niniejszego sprawozdania nie istnieją inne informacje, które zdaniem Spółki są istotne dla oceny jej sytuacji kadrowej, majątkowej, finansowej, wyniku finansowego i ich zmian oraz informacje, które są istotne dla oceny możliwości realizacji zobowiązań przez Spółkę.

5.10 Oświadczenie Zarządu dotyczące informacji zawartych w Raporcie

Zarząd GENOMTEC S.A. oświadcza, że według jego najlepszej wiedzy, przedstawione w Raporcie wybrane informacje finansowe za I kwartał 2026 roku sporządzone zostały zgodnie z przepisami obowiązującymi Spółkę oraz że informacje dotyczące działalności przedstawiają prawdziwy obraz rozwoju, osiągnięć oraz sytuacji GENOMTEC S.A.

Raport został zatwierdzony do publikacji w dniu 1 czerwca 2026 roku.