



---

## Skonsolidowany raport kwartalny za Q1 2025

Grupa Kapitałowa Selvita

[www.selvita.com](http://www.selvita.com)

# Spis treści

## 01 — Wybrane dane finansowe . 4

### 1.1. Wyniki osiągnięte w okresie sprawozdawczym

## 02 — Komentarz zarządu do wyników finansowych . 9

### 2.1. Skonsolidowane wyniki bez wpływu programu motywacyjnego

### 2.2. Zakontraktowanie (backlog)

### 2.3. Majątek emitenta oraz struktura aktywów i pasywów

### 2.4. Aktualna i przewidywana sytuacja finansowa oraz ocena zarządzania zasobami finansowymi

### 2.5. Istotne pozycje pozabilansowe

### 2.6. Objaśnienie różnic pomiędzy wynikami finansowymi wykazanymi w raporcie rocznym, a wcześniej publikowanymi prognozami wyników na dany rok

## 03 — Istotne zdarzenia okresu sprawozdawczego . 17

### 3.1. Istotne zdarzenia okresu sprawozdawczego

### 3.2. Istotne zdarzenia po dniu bilansowym

### 3.3. Zdarzenia nietypowe występujące w okresie sprawozdawczym

## 04 — Informacja zarządu na temat aktywności w obszarze rozwoju prowadzonej działalności . 19

### 4.1. Rynki zbytu

### 4.2. Segment odkrywania leków (drug discovery)

### 4.3. Segment rozwoju leków (drug development)

### 4.4. Ardigen

## 05 — Struktura Grupy Kapitałowej Selvita . 25

## 06 — Organy korporacyjne emitenta . 27

## 07 — Informacje o akcjonariuszach posiadających bezpośrednio lub pośrednio co najmniej 5% ogólnej liczby głosów na walnym zgromadzeniu spółki oraz o akcjach posiadanych przez członków zarządu oraz rady nadzorczej emitenta . 29

## 08 — Oświadczenie zarządu o przyjętych zasadach rachunkowości . 33

## 09 — Pozostałe informacje . 34





# 01 — Wybrane dane finansowe

Skonsolidowane sprawozdanie finansowe obejmuje okres od 1 stycznia 2025 r. do 31 marca 2025 r., zaś dane porównawcze obejmują okres od 1 stycznia 2024 r. do 31 marca 2024 r.

## 1.1. Wyniki osiągnięte w okresie sprawozdawczym

### 1.1.1 Skonsolidowane dane

Poniżej zaprezentowano wybrane dane finansowe Grupy Kapitałowej Selvita S.A.

TABELA 1.

Dane finansowe Grupy Kapitałowej Selvita S.A. dotyczące skonsolidowanego bilansu

Grupa Kapitałowa Selvita S.A.		Dane w tys. PLN		Dane w tys. EUR	
Pozycja	Na dzień 31.03.2025	Na dzień 31.12.2024	Na dzień 31.03.2025	Na dzień 31.12.2024	
<b>Aktywa razem</b>	<b>632 618</b>	<b>642 089</b>	<b>151 203</b>	<b>150 267</b>	
Należności krótkoterminowe	77 884	79 454	18 615	18 594	
Inwestycje w jednostkach zależnych niepodlegających pełnej konsolidacji	61 178	62 119	14 622	14 538	
Środki pieniężne i inne aktywa pieniężne	15 527	22 512	3 711	5 269	
Zobowiązania i rezerwy na zobowiązania	314 422	320 213	75 150	74 939	
Zobowiązania długoterminowe	192 099	114 632	45 914	26 827	
Zobowiązania krótkoterminowe	122 323	205 581	29 237	48 111	
<b>Kapitał własny</b>	<b>318 196</b>	<b>321 877</b>	<b>76 052</b>	<b>75 328</b>	
Kapitał zakładowy	14 684	14 684	3 510	3 437	



TABELA 2.

Dane finansowe Grupy Kapitałowej Selvita S.A. dotyczące skonsolidowanego rachunku wyników

Grupa Kapitałowa Selvita S.A.	Skonsolidowane dane w tys. PLN		Skonsolidowane dane w tys. EUR	
	Za okres od 01.01.2025 do 31.03.2025	Za okres od 01.01.2024 do 31.03.2024	Za okres od 01.01.2025 do 31.03.2025	Za okres od 01.01.2024 do 31.03.2024
Pozycja				
<b>Przychody netto ze sprzedaży</b>	<b>90 279</b>	<b>76 340</b>	<b>21 573</b>	<b>17 667</b>
Przychody z tytułu dotacji	907	821	217	190
Pozostałe przychody operacyjne	116	204	28	47
<b>Suma przychodów z działalności operacyjnej</b>	<b>91 303</b>	<b>77 365</b>	<b>21 818</b>	<b>17 904</b>
Koszty operacyjne	-91 026	-79 447	-21 751	-18 386
Koszty operacyjne (bez programu motywacyjnego)	-90 263	-78 177	-21 569	-18 092
Amortyzacja	-13 851	-12 466	-3 310	-2 885
Amortyzacja (bez wpływu MSSF 16)	-9 611	-8 795	-2 297	-2 035
Wycena programu motywacyjnego	-763	-1 270	-182	-294
Zysk z działalności operacyjnej/EBIT	277	-2 082	66	-482
<b>Zysk / Strata z działalności operacyjnej/ EBIT (bez programu motywacyjnego)</b>	<b>1 040</b>	<b>-812</b>	<b>249</b>	<b>-188</b>
Zysk / Strata brutto	-1 555	-3 664	-372	-848
Zysk / Strata netto	-986	-2 136	-236	-494
<b>Zysk netto / strata (bez programu motywacyjnego)</b>	<b>-223</b>	<b>-866</b>	<b>-53</b>	<b>-200</b>
EBITDA	14 128	10 384	3 376	2 403
<b>EBITDA (bez programu motywacyjnego)</b>	<b>14 891</b>	<b>11 654</b>	<b>3 558</b>	<b>2 697</b>
Przepływy pieniężne netto z działalności operacyjnej	10 248	18 495	2 449	4 280
Przepływy pieniężne netto z działalności inwestycyjnej	-1 979	-10 144	-473	-2 348
Przepływy pieniężne netto z działalności finansowej	-15 254	-17 003	-3 645	-3 935
<b>Przepływy pieniężne netto, razem</b>	<b>-6 985</b>	<b>-8 652</b>	<b>-1 669</b>	<b>-2 002</b>





Grupa Kapitałowa Selvita S.A.		Skonsolidowane dane w tys. PLN		Skonsolidowane dane w tys. EUR	
Pozycja	Za okres od 01.01.2025 do 31.03.2025	Za okres od 01.01.2024 do 31.03.2024	Za okres od 01.01.2025 do 31.03.2025	Za okres od 01.01.2024 do 31.03.2024	
Liczba akcji (średnia ważona)	18 355 474	18 355 474	18 355 474	18 355 474	
Zysk na jedną akcję zwykłą przypisany do akcjonariuszy jednostki dominującej (w PLN)	-0,05	-0,12	-0,01	-0,03	
Rozwodniony zysk na jedną akcję zwykłą przypisany do akcjonariuszy jednostki dominującej (w PLN)	-0,05	-0,12	-0,01	-0,03	
Wartość księgowa na jedną akcję przypisana do akcjonariuszy jednostki dominującej (w PLN)	17,34	17,83	4,14	4,14	
Rozwodniona wartość księgowa na jedną akcję przypisana do akcjonariuszy jednostki dominującej (w PLN)	17,34	17,83	4,14	4,14	
Zadeklarowana lub wypłacona dywidenda na jedną akcję (w PLN)	-	-	-	-	

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

1. Pozycje dotyczące rachunku zysków i strat, zestawienia zmian w kapitale własnym oraz rachunku przepływów pieniężnych przeliczono według kursu stanowiącego średnią arytmetyczną średnich kursów ogłoszonych przez NBP obowiązujących na ostatni dzień każdego zakończonego miesiąca roku obrotowego:
  - za okres 01.01.2025 r. – 31.03.2025 r.: 4,1848 PLN,
  - za okres 01.01.2024 r. – 31.03.2024 r.: 4,3211 PLN.
2. Pozycje bilansowe przeliczono według średniego kursu ogłoszonego przez NBP obowiązującego na dzień bilansowy:
  - na dzień 31 marca 2025 r.: 4,1839 PLN,
  - na dzień 31 grudnia 2024 r.: 4,2730 PLN.



### 1.1.2 Wpływ Programu Motywacyjnego 2021-2024 na wyniki

W 2021 roku przyjęty został Program Motywacyjny na lata 2021-2024 dla pracowników w postaci uprawnienia do nabycia akcji Spółki po cenie niższej niż rynkowa. Pan Paweł Przewięźlikowski, główny akcjonariusz Spółki, zobowiązał się do nieodpłatnego przekazania Spółce akcji stanowiących przedmiot programu z poleceniem ich wydania pracownikom Spółki w łącznej liczbie 1.247.720. Wartość godziwa przyznanych akcji ustalana jest na dzień przyznania i ujmowana przez okres nabywania uprawnień w kosztach wynagrodzeń w korespondencji ze zwiększeniem kapitału własnego w czasie nabywania uprawnień przez pracowników w trakcie trwania programu. W roku 2025 nie miało miejsca rozdysponowanie akcji w ramach Programu.

Przeprowadzona wycena programu, w zakresie akcji aktualnie wydanych pracownikom na dzień 31.03.2025 r., wykazała jego całkowity szacowany koszt na poziomie 79.399 tys. PLN, który jest ujmowany w kosztach Grupy począwszy od kwartału drugiego 2021 r. aż do drugiego kwartału 2026 r. Wpływ programu na wynik okresu raportowanego to 763 tys. PLN i ta kwota obniża wynik brutto, wynik netto, EBIT i EBITDA w pierwszym kwartale 2025 roku (szczegóły przedstawiono w tabeli poniżej wraz z ujawnieniem jego wpływu na bilans). Szacowany wpływ na kolejne lata przedstawia się następująco:

- w całym roku 2025: 1.941 tys. PLN,
- rok 2026: 449 tys. PLN.



TABELA 3.

Wpływ wyceny programu motywacyjnego na skonsolidowane sprawozdanie z całkowitych dochodów w Q1 2025 r. w tys. PLN

Pozycja	Za okres od 01.01.2025 do 31.03.2025 z programem motywacyjnym	wycena programu motywacyjnego	Za okres od 01.01.2025 do 31.03.2025 bez programu motywacyjnego
Koszty operacyjne	-91 026	763	-90 263
EBIT	277		1 040
Strata brutto	-1 555		-792
Strata netto	-986		-223
EBITDA	14 128		14 891

TABELA 4.

Wpływ wyceny programu motywacyjnego na skonsolidowane sprawozdanie z sytuacji finansowej w Q1 2025 r. w tys. PLN

Pozycja	Na dzień 31.03.2025 z programem motywacyjnym	wycena programu motywacyjnego	Na dzień 31.03.2025 bez programu motywacyjnego
Kapitał własny, w tym:	318 195	0	318 195
Pozostałe kapitały rezerwowe	78 010	-763	77 247
Strata netto	-986	763	-223

Szczegółowy opis programu znajduje się w nocie 19 do śródrocznego skróconego skonsolidowanego sprawozdania finansowego. Jednocześnie należy zwrócić uwagę, że w analizach

poszczególnych segmentów operacyjnych nie uwzględniono wyceny programu motywacyjnego w związku z jednorazowym i niegotówkowym charakterem tego zdarzenia. ●



## 02 — Komentarz Zarządu do wyników finansowych

### 2.1. Skonsolidowane wyniki bez wpływu programu motywacyjnego

TABELA 5.

Grupa Kapitałowa Selvita S.A. – działalność kontynuowana

Dane w tys. PLN	Za okres od 01.01.2025 do 31.03.2025	Za okres od 01.01.2024 do 31.03.2024
<b>Przychody organicznie, w tym:</b>	<b>87 302</b>	<b>77 365</b>
Segment Odkrywania Leków	64 889	57 093
Segment Rozwoju Leków	20 899	17 814
Granty	839	766
Pozostałe przychody operacyjne	24	27
Przychody niealokowane ze sprzedaży usług administracyjnych	421	1 376
Przychody niealokowane pozostałe	230	289
<b>Przychody – Nabyte jednostki*</b>	<b>4 001</b>	<b>-</b>
<b>EBIT – organicznie</b>	<b>3 345</b>	<b>-812</b>
%EBIT – organicznie	4%	-1%
<b>EBIT – Nabyte jednostki*</b>	<b>-2 305</b>	<b>-</b>
<b>EBITDA (wg MSSF16) – organicznie</b>	<b>16 090</b>	<b>11 654</b>
%EBITDA (wg MSSF16) – organicznie	18%	15%
<b>EBITDA (wg MSSF16) – Nabyte jednostki*</b>	<b>-1 199</b>	<b>-</b>
<b>Wynik netto</b>	<b>-223</b>	<b>-866</b>
%Wynik netto	-0%	-1%
Wpływ wdrożenia MSSF 16 na EBITDA	4 240	3 671

\*Nabyte jednostki" obejmują utworzony nowy oddział we Wrocławiu (raportowana w segmencie Odkrywania Leków) oraz nabytą spółkę PozLab Sp z o.o. (raportowana w segmencie Rozwoju Leków), które są konsolidowane w okresie od kwietnia do grudnia 2024 roku w przypadku nowego oddziału i w okresie od maja do grudnia 2024 roku w przypadku PozLab Sp. z o.o.



TABELA 6.

## Grupa Kapitałowa Selvita S.A. – Przychody zewnętrzne

Dane w tys. PLN	Za okres od 01.01.2025 do 31.03.2025	Udział procentowy	Za okres od 01.01.2024 do 31.03.2024	Udział procentowy
<b>Przychody zewnętrzne</b>	<b>89 819</b>	<b>100%</b>	<b>74 709</b>	<b>100%</b>
Spółki biotechnologiczne	44 816	50%	37 491	50%
Spółki farmaceutyczne – Big Pharma#	21 560	24%	17 267	23%
Spółki farmaceutyczne	14 699	16%	13 118	18%
Uczelnie i Fundacje	3 712	4%	4 601	6%
Spółki działające w obszarze chemicznym i agrochemicznym	2 098	2%	1 519	2%
Pozostałe	2 934	3%	891	1%

# Grupa przyjmuje jako Big Pharma globalne spółki farmaceutyczne, których przychody w 2023 roku przekroczyły 5 miliardów dolarów.

W pierwszym kwartale 2025 r. Grupa Kapitałowa Selvita S.A. osiągnęła przychody z działalności operacyjnej w wysokości 91.303 tys. zł, co oznacza wzrost o 18% w stosunku do analogicznego okresu roku ubiegłego, kiedy to przychody wyniosły 77.365 tys. zł. Umocnienie złotego względem euro i dolara, negatywnie wpłynęło na wysokość przychodów Grupy denominowanych w złotym, o szacunkowo 1,6 p.p. czyli około 1,5 mln zł.

Warto podkreślić, że w I kwartale wzrosły nie tylko przychody od klientów z sektora Big Pharma, ale również przychody od klientów biotechnologicznych, które odnotowały silny, około 19-procentowy wzrost rok do roku. Było to możliwe dzięki poprawie finansowania sektora biotechnologicznego w 2024 roku. Patrząc na organiczny wzrost (bez uwzględniania wpływu akwizycji Pozlab Sp. z o.o. oraz utworzenia nowego oddziału we Wrocławiu), w wyniku dobrego kontraktowania z drugiej połowy roku 2024 wartość zrealizowanych przychodów komercyjnych powiększyła się o 15% z 74.907 tys. zł w pierwszym kwartale 2024 r. do 85.788 tys. zł w pierwszym kwartale 2025 r.

Wynik EBITDA Grupy Kapitałowej Selvita S.A., na poziomie całej działalności po skorygowaniu o wpływ programu motywacyjnego, w pierwszym kwartale 2025 r. wyniósł 14.891 tys. zł i jest wyższy o 28% w porównaniu do EBITDA za pierwszy kwartał 2024 r. głównie w wyniku zwiększenia wartości przychodów ze sprzedaży.

W pierwszym kwartale 2025 r. strata netto Grupy Kapitałowej Selvita S.A., po skorygowaniu o wpływ nierozwadniającego programu motywacyjnego, wyniosła -223 tys. zł.



TABELA 7.

## Segment Odkrywania leków

Dane w tys. PLN	Za okres od 01.01.2025 do 31.03.2025	Za okres od 01.01.2024 do 31.03.2024
<b>Przychody – organicznie</b>	<b>65 721</b>	<b>57 867</b>
Zewnętrzne	64 889	57 093
Granty	819	747
Pozostałe przychody operacyjne	13	27
<b>EBIT – organicznie</b>	<b>-828</b>	<b>-4 631</b>
%EBIT – organicznie	-1%	-8%
<b>EBITDA (wg MSSF16) – organicznie</b>	<b>8 988</b>	<b>5 256</b>
%EBITDA (wg MSSF16) – organicznie	14%	9%
<b>Przychody – Nabyte jednostki*</b>	<b>195</b>	<b>-</b>
<b>EBIT – Nabyte jednostki*</b>	<b>-1 426</b>	<b>-</b>
<b>EBITDA (wg MSSF16) – Nabyte jednostki*</b>	<b>-1 115</b>	<b>-</b>
Wpływ wdrożenia MSSF 16 na EBITDA	2 801	2 734

\*dotyczy nowego oddziału we Wrocławiu utworzonego w dniu 01.04.2024 r.

Segment Odkrywania leków w pierwszym kwartale 2025 r. zanotował wzrost przychodów o 14% z 57.867 tys. zł w pierwszym kwartale 2024 r. do 65.721 tys. zł w pierwszym kwartale 2025 r.

Wskaźnik EBITDA rozwoju organicznego w pierwszym kwartale 2025 r. wyniósł 12% i podwyższył się w stosunku do pierwszego kwartału 2024 r. o 3 p.p. Wartościowo wskaźnik EBITDA podwyższył się z 5.256 tys. zł w pierwszym kwartale 2024 r. do 7.873 tys. zł w pierwszym kwartale 2025 r. głównie w wyniku zwiększenia się wolumenu sprzedaży w departamencie chemii.

Dla nowo utworzonego oddziału we Wrocławiu odnotowany wskaźnik EBITDA zanotował wartość ujemną -1.115 tys. zł w związku z początkową, inwestycyjną fazą rozwijania tego nowego obszaru działalności Grupy i brakiem istotnych przychodów komercyjnych.

Szacowana wysokość nie w pełni wykorzystanych zasobów związanych z powierzchnią laboratoryjną w pierwszym kwartale 2025 r., wyrażona jako suma kosztów operacyjnych związanych z tą powierzchnią laboratoryjną oraz kosztów poniesionych na jej utrzymanie i użytkowanie, wyniosła około 2,4 milion zł (porównywalnie do analogicznego okresu roku ubiegłego).



TABELA 8.

## Segment Rozwoju leków

Dane w tys. PLN	Za okres od 01.01.2025 do 31.03.2025	Za okres od 01.01.2024 do 31.03.2024
<b>Przychody – organicznie</b>	<b>20 928</b>	<b>17 833</b>
Zewnętrzne	20 899	17 814
Granty	19	19
Pozostałe przychody operacyjne	11	-
<b>EBIT – organicznie</b>	<b>4 173</b>	<b>3 820</b>
%EBIT – organicznie	20%	21%
<b>EBITDA (wg MSSF16) – organicznie</b>	<b>7 102</b>	<b>6 399</b>
%EBITDA (wg MSSF16) – organicznie	34%	36%
<b>Przychody – Nabyte jednostki*</b>	<b>3 806</b>	<b>-</b>
Zewnętrzne	3 804	-
Granty	2	-
<b>EBIT – Nabyte jednostki*</b>	<b>-879</b>	<b>-</b>
%EBIT – nabyte jednostki*	-23%	-
<b>EBITDA (wg MSSF16) – Nabyte jednostki*</b>	<b>-84</b>	<b>-</b>
%EBITDA (wg MSSF16) – Nabyte jednostki*	-2%	-
Wpływ wdrożenia MSSF 16 na EBITDA	1 439	937

\*dotyczy Pozlab Sp. z o.o. w którym Grupa ma kontrolę od dnia 6 maja 2024 r.

Segment Rozwoju leków kontynuuje bardzo dobre wyniki w związku z wysokim zakontraktowaniem. Wzrost portfela zamówień tego segmentu obserwowany jest od trzeciego kwartału 2021 r. W pierwszym kwartale 2025 r. przychody z usług na rzecz klientów zewnętrznych wzrosły o 39% z 17.814 tys. zł w pierwszym kwartale 2024 r. do 24.703 tys. zł w opisywanym okresie.

Rentowność EBITDA tego segmentu w pierwszym kwartale 2025 r., bez uwzględnienia wpływu Pozlab Sp. z o.o., wyniosła 34% co jest wielkością porównywalną do poprzedniego

roku. Rentowność wyniku operacyjnego w pierwszym kwartale 2025 r. pozostaje również na porównywalnym poziomie względem pierwszego kwartału roku 2024.

Nominalna wartość EBITDA Pozlab w pierwszym kwartale 2025 r. przyjęła wartość ujemną -84 tys. zł co ma związek z koncentracją działań związaną z integracją operacyjną tej inwestycji i przystosowania jej do standardu jakościowego obowiązującego w strukturach Grupy Selvita.



TABELA 9.

## Działalność nieskonsolidowana – Ardigen

Dane w tys. PLN	Za okres od 01.01.2025 do 31.03.2025*	Za okres od 01.01.2024 do 31.03.2024*
<b>Przychody</b>	<b>11 428</b>	<b>11 425</b>
Zewnętrzne	11 350	11 413
Granty	74	-
Pozostałe przychody operacyjne	4	13
<b>EBIT</b>	<b>-425</b>	<b>-270</b>
%EBIT	-4%	-2%
<b>EBITDA (wg MSSF16)</b>	<b>-171</b>	<b>71</b>
%EBITDA (wg MSSF16)	-1%	1%
<b>Wynik netto</b>	<b>-1 262</b>	<b>-296</b>
%Wynik netto	-11%	-3%
Wpływ wdrożenia MSSF 16 na EBITDA	137	165
<b>(Strata) / zysk netto **</b>	<b>-942</b>	<b>-719</b>

\* dane uzupełniające dotyczące działalności zaniechanej nie konsolidowane w sprawozdaniu finansowym w związku z utratą kontroli nad tym segmentem z dniem 01.01.2023 r. (bez uwzględniania amortyzacji od zidentyfikowanych aktywów na moment utraty kontroli i wyceny programu motywacyjnego przyjętego w roku 2024),

\*\* ujęto w skonsolidowanym sprawozdaniu finansowym w pozycji Udział w zysku/stracie jednostek stowarzyszonych wycenianych metodą praw własności.

Segment Ardigen (działalność niekonsolidowana od 01.01.2023 r.) tj. spółka stowarzyszona Ardigen S.A. (wraz z Ardigen Inc.) osiągnął w pierwszym kwartale 2025 r. przychody od klientów zewnętrznych na poziomie 11.350 tys. zł, co oznacza spadek o 1% w stosunku do przychodów osiągniętych w porównywalnym okresie roku ubiegłego, które wynosiły 11.413 tys. zł. Obserwowany nieznaczny spadek był wynikiem słabszego kontraktowania, który miał miejsce na przełomie 2024/2025.

Segment ten poniósł w pierwszym kwartale 2025 r. stratę operacyjną w wysokości -425 tys. zł, co jest wielkością nieznacznie niższą od straty operacyjnej osiągniętej w porównywalnym okresie roku ubiegłego w wysokości -270 tys. zł.





## 2.2. Zakontraktowanie (backlog)

Wartość zakontraktowanego portfela zamówień na rok 2025, wynikających z podpisanych na dzień 19 maja 2025 r. umów handlowych oraz umów o dotacje (backlog), wynosi 249.940 tys. zł i jest porównywalny do backlogu opublikowanego 21 maja 2024 roku na rok 2024.

Dynamika backlogu po znormalizowaniu negatywnego wpływu umocnienia złotego względem walut obcych wyniosłaby około +2%.

Niższa dynamika backlogu obserwowana w Segmencie Odkrywania leków jest skutkiem trudnego otoczenia rynko-

wego obserwowanego od lutego 2025 r. m.in. związanego ze zwiększeniem niepewności wynikającej z działań nowej administracji Stanów Zjednoczonych.

W Segmencie Rozwoju Leków obserwujemy kontynuację wzrostu zakontraktowania wynoszącego 7% r/d/r.

W przypadku segmentu Ardigen backlog na 19 maja 2025 r. wyniósł 38.012 tys. zł i jest wyższy o 21% od backlogu opublikowanego w roku ubiegłym.

TABELA 10.

Backlog \*

Pozycja (w tys. PLN)	Na rok 2025 z dnia 19.05.2025	Na rok 2024 z dnia 21.05.2024	Zmiana	Zmiana %
Segment Odkrywania leków	172 496	180 084	-7 588	-4%
Segment Rozwoju leków	71 771	66 988	4 783	7%
Dotacje	5 673	2 387	3 286	138%
<b>Razem Grupa Kapitałowa Selvita S.A.</b>	<b>249 940</b>	<b>249 459</b>	<b>481</b>	<b>0%</b>

\*Backlog uwzględnia przychody już zafakturowane w danym roku oraz portfel zamówień na rok 2025.



## 2.3. Majątek emitenta oraz struktura aktywów i pasywów

### 2.3.1 Skonsolidowane dane

Wartość majątku Grupy Kapitałowej Selvita S.A. na koniec marca 2025 roku wyniosła 632.618 tys. zł. Na koniec marca 2025 roku najistotniejsze pozycje majątku obrotowego to należności krótkoterminowe wynoszące 77.884 tys. zł oraz środki pieniężne wynoszące 15.527 tys. zł. Spadek środków pieniężnych wynika głównie z istotnych przepływów związanych z obsługą zobowiązań finansowych, które przewyższały dodatnie przepływy z działalności operacyjnej.

Aktywa trwałe to w większości Centrum Usług Laboratoryjnych w Krakowie, wyposażenie laboratoriów, rozpoznawane aktywa z tytułu prawa do użytkowania, wartość firmy, inwestycja w Ardigen oraz aktywa z tytułu odroczonego podatku dochodowego. Wartość aktywów trwałych obniżyła w porównaniu do 31 grudnia 2024 r. o 6.175 tys. zł, głównie w wyniku amortyzacji.

W pasywach bilansu jedną z największych wartości stanowi kapitał własny, który na dzień 31 marca 2025 r. wynosił 318.195 tys. zł. Jego spadek w stosunku do stanu z końca 2024 r. jest

efektem poniesionej straty netto w pierwszym kwartale 2025 r. oraz ujemnych wartości różnic kursowych.

Innym istotnym źródłem finansowania są zobowiązania długoterminowe. Zobowiązania długoterminowe na koniec marca 2025 r. wyniosły 192.099 tys. zł., a największa wartościowo pozycja to pożyczki i kredyty bankowe w kwocie 88.227 tys. zł. Zobowiązania krótkoterminowe wyniosły 122.323 tys. zł na koniec marca 2025 r. wobec 205.581 tys. zł na koniec grudnia 2024 r., co wynika głównie z przekwalifikowania części długoterminowej kredytów bankowych w kwocie 87.235 tys. zł do zobowiązań krótkoterminowych zgodnie z wymogami MSSF UE w związku z naruszeniem na dzień 31 grudnia 2024 r. podstawowego poziomu jednego z kowenantów wynikających ze wskaźników z umowy kredytowej z bankiem Pekao S.A. Na dzień 31 marca 2025 r. kowenanty wynikające z umowy kredytowej nie są naruszone.

TABELA 11.

Struktura majątku świadczy o wysokiej płynności Grupy co potwierdzają poniższe wskaźniki:

	31.03.2025	31.12.2024
<b>Wskaźnik płynności</b> aktywa obrotowe/zobowiązania krótkoterminowe* w tym krótkoterminowe rezerwy i rozliczenia międzyokresowe przychodów (bez rozliczeń międzyokresowych biernych)	1,08	1,14*
<b>Wskaźnik podwyższonej płynności</b> (aktywa obrotowe – zapasy)/ zobowiązania krótkoterminowe* w tym krótkoterminowe rezerwy i rozliczenia międzyokresowe przychodów (bez rozliczeń międzyokresowych biernych)	1,00	1,08*

\*Po skorygowaniu prezentacji części długoterminowej kredytów bankowych w kwocie 87.235 tys. zł ujętych w skonsolidowanym sprawozdaniu finansowym w zobowiązaniach krótkoterminowych do zobowiązań długoterminowych bowiem harmonogramy spłat tych kredytów nie uległy zmianie i nie są one wymagalne w okresie do 1 roku.



## 2.4. Aktualna i przewidywana sytuacja finansowa oraz ocena zarządzania zasobami finansowymi

Sytuacja finansowa Grupy na moment sporządzenia raportu jest dobra. Na dzień 31 marca 2025 r. wartość środków pieniężnych Grupy wynosiła 15.527 tys. zł, zaś na 18 maja 2025 r. wartość środków pieniężnych Grupy Kapitałowej Selvita S.A. wynosiła 11.086 tys. zł.

Grupa realizuje swoje zobowiązania i utrzymuje bezpieczny poziom środków pieniężnych pozwalający na zachowanie płynności. Gotówka generowana z działalności operacyjnej pozwala na realizowanie planowanych inwestycji.

Dodatkowo, na dzień 18 maja 2025 r. Grupa posiada otwarte linie kredytów w rachunkach bieżących (w łącznej wysokości 5 miliona EUR), które stanowią dodatkowe zabezpieczenie płynności Grupy. Ich wykorzystanie na 31 marca 2025 r. wynosiło 4.843 tys. zł a na 18 maja 2025 r. wynosiło 11.492 tys. zł.

## 2.5. Istotne pozycje pozabilansowe

Istotne pozycje pozabilansowe zostały opisane w nocie 20 skonsolidowanego skróconego śródrocznego sprawozdania finansowego.

## 2.6. Objaśnienie różnic pomiędzy wynikami finansowymi wykazanymi w raporcie rocznym, a wcześniej publikowanymi prognozami wyników na dany rok

Emitent nie publikował prognoz finansowych na pierwszy kwartał 2025 r. ●

## 03 — Istotne zdarzenia okresu sprawozdawczego

### 3.1. Istotne zdarzenia okresu sprawozdawczego

W dniu 17 lutego 2025 r. Spółka otrzymała powiadomienie sporządzone na podstawie art. 19 ust. 1 Rozporządzenia MAR, dotyczące nabycia 2200 akcji Spółki przez Pana Bogusława Sieczkowskiego – Prezesa Zarządu Spółki. W dniu 19 lutego 2025 r. Spółka otrzymała powiadomienie sporządzone w tym samym trybie przez Pana Dawida Radziszewskiego – Członka Zarządu Spółki, dotyczące nabycia przez niego 2180 akcji Spółki.

### 3.2. Zdarzenia po dniu bilansowym

#### Otrzymanie istotnego zlecenia

W dniu 28 kwietnia 2025 r. podmiot zależny Selvita S.A. – Selvita Inc., otrzymał zamówienie na wykonanie prac od spółki biofarmaceutycznej z siedzibą w Stanach Zjednoczonych. Zlecenie dotyczy kontynuacji prac nad zintegrowanym programem odkrywania leków onkologicznych Klienta.

Projekt skupia się głównie na identyfikacji cząsteczek (PRO-TACs) o nanomolarnym poziomie skuteczności degradacji białek i poprawionych właściwościach lekowych. Celem prac jest wyłonienie kandydata do dalszych etapów rozwoju w ciągu najbliższych 12 miesięcy. W realizację Zlecenia aktywnie zaangażowany będzie interdyscyplinarny zespół Selvity, obejmujący specjalistów z zakresu chemii, wspomagania komputerowego projektowania leków, farmakologii in vitro, charakterystyki ADME (ang. absorption, distribution, metabolism and excretion) i profilowania farmakokinetycznego oraz farmakologii, co ma na celu zapewnienie realizacji założonych celów projektu.

Szacunkowa całkowita wartość Zlecenia wynosi 2.124.440 USD co przy średnim kursie wymiany Narodowego Banku Polskiego z dnia 28 kwietnia 2025 roku, 1 USD = 3,7701 PLN odpowiada kwocie 8.009.351 PLN.

#### Rezygnacja Członka Zarządu

W dniu 8 maja 2025 Emitent otrzymał oświadczenie o rezygnacji Pani Mirosławy Zydroń z pełnienia funkcji Członka Zarządu Spółki bez wskazania przyczyn, ze skutkiem od dnia 8 maja 2025.



#### Zawarcie istotnej umowy

W dniu 15 maja 2025 roku Selvita S.A. zawarła umowę ze spółką bioinformatyczną z siedzibą w Europie Centralnej, specjalizującą się w opracowywaniu rozwiązań wspierających proces projektowania leków opartych na przeciwciałach terapeutycznych. Przedmiotem Umowy jest realizacja przez wrocławski zespół Spółki usług badawczych mających na celu weryfikację łączenia par przeciwciało-antygen.

Projekt obejmuje wszystkie kluczowe etapy laboratoryjnej walidacji łączenia przeciwciał z antygenami, w tym produkcję



i oczyszczanie przeciwciał, panel kontroli jakości (ang. Quality Control, QC) oraz weryfikację funkcjonalności przeciwciał poprzez badanie ich zdolności do wiązania antygenu z użyciem metod biofizycznych. Dla cząsteczek wykazujących pozytywne wiązanie określone zostanie również powinowactwo do antygenu.

Projekt objęty Umową będzie realizowany przez okres czterech miesięcy od zawarcia Umowy. Maksymalna wartość Umowy wynosi 1.973.000 PLN netto.

Jest to pierwszy kontrakt o istotnej wartości realizowany przez zespół ds. odkrywania i rozwoju leków biologicznych zlokalizowany we Wrocławiu, utworzony przez Spółkę w 2024 roku.

### 3.3. Zdarzenia nietypowe występujące w okresie sprawozdawczym

#### Konflikt w Ukrainie

W związku z inwazją Rosji na Ukrainę, Zarząd Emitenta dokonał analizy wpływu trwającego konfliktu na działalność prowadzoną przez Emitenta. Zarząd nie zidentyfikował istotnych ryzyk, które mogłyby wpłynąć na działalność Emitenta na moment sporządzenia niniejszego sprawozdania. W szczególności wskazać należy, że Emitent nie posiada aktywów na terenie Ukrainy, jak również nie prowadzi działalności na terenie Ukrainy i Rosji. Udział podmiotów z Ukrainy, Białorusi czy Rosji jako klientów i dostawców w strukturze Emitenta jest nieistotny. Niemniej jednak z uwagi na ryzyka związane z działaniami Rosji, w tym potencjalne ryzyko rozlania się obecnej inwazji Rosji na Ukrainę na sąsiednie kraje, a także z uwagi na dynamiczny i nieprzewidywalny charakter obecnej sytuacji na Ukrainie, Zarząd Spółki na bieżąco analizuje sytuację Emitenta w kontekście tego ryzyka geopolitycznego. ●



## 04 — Informacja zarządu na temat aktywności w obszarze rozwoju prowadzonej działalności

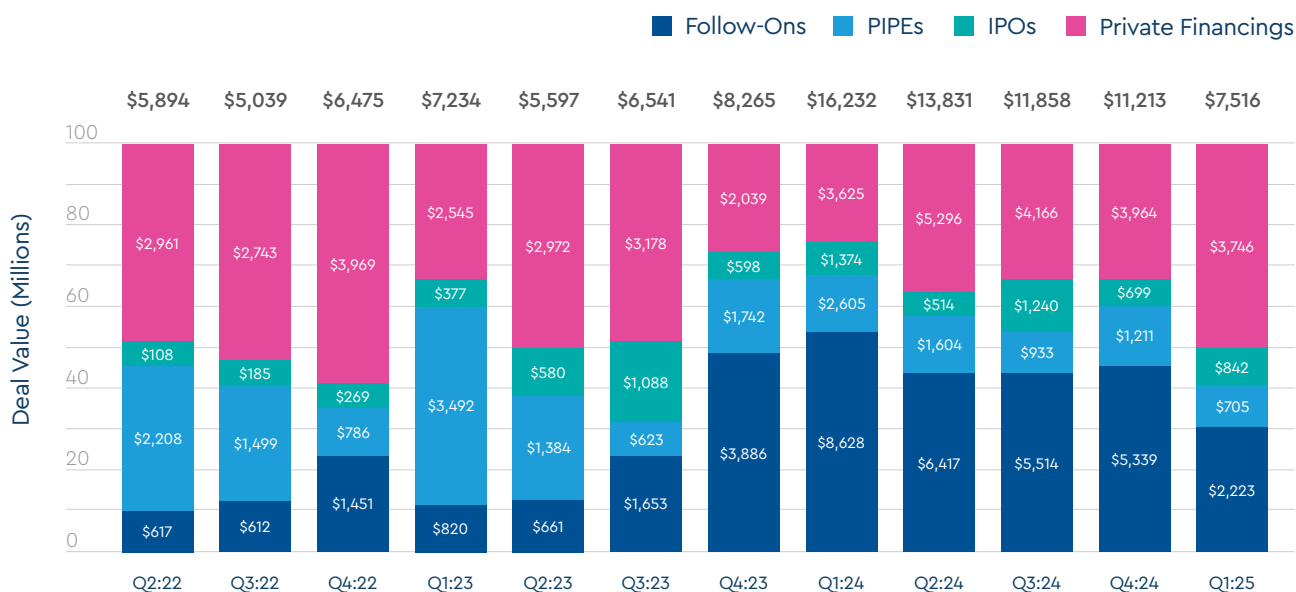
### 4.1. Rynki zbytu

Aktywność na rynkach kapitałowych w I kwartale 2025 roku znacząco spowolniła w porównaniu do IV kwartału 2024 roku – wartość transakcji typu follow-on spadła o 58%, PIPE o 43%, a finansowania prywatne o 6%. W I kwartale 2025 roku rynki kapitałowe wyraźnie się osłabiły – finansowania follow-on osiągnęły najniższy poziom od 2023 roku, po podwyższonym poziomie

tego typu transakcji w 2024 roku. Podkreśla to rosnącą niepewność rynkową. Jednocześnie, przeprowadzone z sukcesem IPO 5 firm biotechnologicznych w pierwszej połowie kwartału wskazuje na zainteresowanie inwestorów giełdowych dojrzałymi spółkami.

#### WYKRES 1.

#### Public and Private Financing Deals by Quarter



Źródło: „Raport za I kwartał 2025: Globalne trendy w transakcjach biofarmaceutycznych”, Locust Walk, kwiecień 2025 r.



Aktywność funduszy venture capital w I kwartale 2025 roku pozostała na względnie stabilnym poziomie – łączna wartość transakcji spadła o 6% kwartał do kwartału, a liczba transakcji zmniejszyła się o 5%. Inwestorzy nadal wykazują preferencje wobec aktywów o obniżonym ryzyku, które wymagają dostępu do kapitału w celu osiągnięcia kolejnego punktu zwrotnego. Warto zauważyć, że w I kwartale 2025 roku łączna wartość finansowania venture capital dla projektów na etapie odkryć i badań przedklinicznych osiągnęła 894 mln USD – co oznacza odbicie w porównaniu do kwartalnej średniej wynoszącej 673 mln USD w całym 2024 roku i odzwierciedla rosnące zainteresowanie inwestorów wczesnym etapem innowacji.

Zamknięte „okno IPO” w ostatnich latach sprawiło, że spółki na późnym etapie rozwoju pozostają prywatne, co umożliwiło prywatnym sprzedającym i dużym firmom farmaceutycznym kreatywne strukturyzowanie transakcji przejęć w sposób przypominający umowy licencyjne.

Nowa administracja USA wprowadziła turbulencje w funkcjonowaniu Narodowego Instytutu Zdrowia (NIH), uczelni oraz systemu finansowania badań naukowych. Administracja Donalda Trumpa zaproponowała znaczące cięcia budżetowe dla NIH oraz Centrów Kontroli i Prewencji Chorób (CDC). Planowane cięcia mogą doprowadzić do znacznego ograniczenia finansowania amerykańskich badań naukowych, inicjatyw w zakresie zdrowia publicznego oraz programów dotyczących chorób przewlekłych. Popyt na usługi CRO często koreluje z aktywnością w fazie przedklinicznej i wczesnych etapach badań klinicznych, które w dużej mierze opierają się na wsparciu NIH. Mimo to, bezpośrednia ekspozycja Selvity na projekty finansowane przez NIH pozostaje ograniczona, ponieważ jedynie niewielka liczba programów realizowanych przez naszych klientów jest finansowana ze środków NIH. Cią mogą znacząco zakłócić działalność sektora biotechnologicznego, podnosząc koszty importowanych materiałów i sprzętu, co prowadzi do wzrostu wydatków na badania i rozwój oraz potencjalnych opóźnień w projektach – zwłaszcza w przypadku firm biotechnologicznych działających w USA. Obciążenia finansowe są szczególnie dotkliwe dla mniejszych spółek, które mogą mieć trudności z pokryciem dodatkowych kosztów lub reorganizacją łańcuchów dostaw, co może ograniczać innowacyjność i spowalniać rozwój nowych terapii.

Pod nowym kierownictwem FDA sygnalizowała zamiar przyspieszenia procesu przeglądu i zatwierdzania nowych terapii oraz technologii medycznych. Ta zmiana w podejściu regula-

cyjnym może mieć ogólnie pozytywny wpływ na sektor opieki zdrowotnej i biotechnologii, ułatwiając szybszy dostęp innowacyjnych produktów do rynku. Jeśli zostanie skutecznie wdrożona, może przyczynić się do zwiększenia zaufania inwestorów oraz poprawy ogólnego sentymentu rynkowego.

Mimo spadków, fundamenty branży pozostają silne, a tempo innowacji stale rośnie – m.in. dzięki narzędziom opartym na sztucznej inteligencji, które zwiększają wydajność na każdym etapie łańcucha wartości. Oczekuje się, że poprawa warunków makroekonomicznych i stabilizacja polityki FDA znajdą odzwierciedlenie w sytuacji rynkowej.

## 4.2. Segment odkrywania leków (drug discovery)

W pierwszym kwartale 2025 roku dział Odkrywania Leków w firmie Selvita utrzymał silną tendencję wzrostową, kontynuując rozwój zintegrowanych programów badawczych oraz usług indywidualnych w obszarach chemii, DMPK, farmakologii, nauk translacyjnych i sztucznej inteligencji. Pomimo utrzymujących się wyzwań związanych z finansowaniem sektora biotechnologicznego, dział pozostał skoncentrowany na innowacjach naukowych, realizacji projektów dla klientów oraz strategicznym rozwoju kompetencji.

Dział Chemii odnotował stały wzrost, umacniając swoje podstawowe kompetencje w syntezie małych cząsteczek oraz poszerzając działalność o bardziej złożone klasy związków, wykraczające poza tradycyjne ograniczenia reguły pięciu Lipińskiego – takie jak degradery białek czy peptydy. Wprowadzono nowoczesne metody syntezy chemicznej, w tym fotochemię, elektrochemię oraz eksperymenty wysokoprzepustowe (HTE), które wspólnie zwiększają efektywność, skalowalność i automatyzację procesów. Te działania znacząco wzmocniły pozycję Selvity na konkurencyjnym rynku CRO, gdzie innowacyjność jest kluczowym czynnikiem wyróżniającym.

Grupa DMPK utrzymała stabilny napływ projektów, napędzany przez długoterminowe partnerstwa oraz rosnące portfolio usług indywidualnych. Zespół bioanalityczny rozwinął metody profilowania oligonukleotydów, wspierając testy przesiewowe in vitro. Współpracując z zespołami farmakologii i OMICS, kontynuowano rozwój inicjatyw wykrywania biomarkerów. Grupa udoskonaliła testy dopasowane do unikalnych właściwości cząsteczek heterobifunkcyjnych, takich jak PROTAC-y oraz wdro-



żyła techniki ultrawiwowania do precyzyjnego pomiaru wiązania z białkami osocza. Priorytetem był również rozwój wewnętrzny poprzez praktyczne szkolenia z zakresu modelowania i symulacji PBPK, przygotowujące zespół na coraz bardziej złożone projekty.

Zespoły Farmakologii i Badań Translacyjnych osiągnęły znaczące postępy w różnych obszarach terapeutycznych, wykorzystując platformy *in vitro* i *in vivo*. W onkologii skupiono się na rozwoju zdolności eksperymentalnych i zwiększeniu znaczenia terapeutycznego – opracowano i zwalidowano modele mysie raka jelita grubego i trzustki (zarówno *ektopowe*, jak i *ortotopowe*), wspierające testy skuteczności cząsteczek *in vivo* oraz profilowanie translacyjne. Równolegle prowadzono kampanie generowania przeciwciał i protokoły immunizacji dla potrzeb rozwoju biologicznych leków celowanych. W obszarze *in vitro* wdrożono szeroki zakres testów oceniających siłę działania, skuteczność i mechanizm działania małych cząsteczek oraz potencjalnych leków wielkocząsteczkowych (Biologics). Nowe metody, takie jak test uszkodzeń DNA wspomagany przez AI czy profilowanie kinaz w żywych komórkach, uzupełniły rozwój testów dla koniugatów przeciwciało-lek (ADC) i modulatorów kanałów jonowych/GPCR. Rozpoczęto kilka nowych współprac z klientami, a zespół złożył wnioski grantowe dotyczące immuno-onkologii i nowych terapii, w tym degraderów białek.

W dziedzinie immunologii, zapaleń i chorób zakaźnych zespół farmakologii nadal wspierał programy klientów, wykorzystując sprawdzone modele *in vivo* dotyczące stanów zapalnych przewodu pokarmowego, chorób zwłóknieniowych oraz zaburzeń immunologicznych. Działania te były wspierane przez badania translacyjne łączące biomarkery przedkliniczne z klinicznymi punktami końcowymi. Postępy odnotowano również w badaniach nad chorobami metabolicznymi – opracowano i udoskonalono modele chorobowe umożliwiające szczegółową ocenę skuteczności terapii. Jedno z przykładowych badań z tego obszaru zostało zakwalifikowane do prezentacji na wspólnym kongresie ESPE i ESE 2025, podkreślając wiodącą rolę Selvity w obszarze endokrynologii translacyjnej.

Podobnie, w obszarze chorób układu oddechowego osiągnięcia naukowe specjalistów Selvity przełożyły się na przyjęcie trzech plakatów na nadchodzącą konferencję ATS. Odzwierciedla to pogłębiającą się ekspertyzę Selvity w farmakologii płuc oraz zdolność do przekładania wglądu mechanistycznego na rozwój terapii.

Możliwości badań translacyjnych Selvity zostały dodatkowo wzmocnione przez eksplorację biomarkerów w próbkach zarówno zwierzęcych, jak i pochodzących od ludzi. Zaawansowane techniki obrazowania, w tym  $\mu$ PET/CT, były stosowane w różnych modelach chorobowych w celu powiązania danych przedklinicznych z ich znaczeniem klinicznym. Kluczowym osiągnięciem było uruchomienie platformy „spatial omics” zintegrowanej z obrazowaniem spektrometrii mas (MSI), umożliwiającej kompleksowe profilowanie tkanek w ujęciu przestrzennym. Platforma ta znajduje aktywne zastosowanie w projektach onkologicznych i neurologicznych, pozycjonując Selvity w czołowie odkryć biomarkerów opartych na tkankach.

Zespół AI i Komputerowego Odkrywania Leków kontynuował przyspieszanie cyfrowej transformacji firmy Selvita. Dział powiększył się o starszych i młodszych specjalistów w dziedzinie chemoinformatyki i uczenia maszynowego, co umożliwiło głębszą integrację narzędzi AI z procesami odkrywania leków. Model TADAM nadal wspierał identyfikację i rozwój potencjalnych cząsteczek terapeutycznych, a opracowane modele znacząco optymalizowały warunki oczyszczania nowo zsyntetyzowanych związków. Ponadto, przygotowano nowe narzędzia oparte na platformie KNIME, ułatwiające wybór związków poprzez integrację oceny wykonalności syntezy i profilowania właściwości fizykochemicznych. Szersze inicjatywy obejmowały rozwój automatycznego pipeline'u FEP, standaryzację analizy dynamiki molekularnej oraz tworzenie modeli generatywnych do projektowania bibliotek związków i modelowania PROTAC-ów. Widoczność naukowa Selvity została zwiększona dzięki wystąpieniom zewnętrznym, w szczególności podczas KNIME Spring Summit, gdzie naukowcy zaprezentowali nowe podejście do udostępniania narzędzi AI naukowcom laboratoryjnym.

Podsumowując, pierwszy kwartał 2025 roku był okresem skoncentrowanej realizacji celów naukowych i rozwoju zorientowanego na przyszłość. Dzięki strategicznym inwestycjom, dostosowanym do potrzeb klientów i najwyższych standardów naukowych, Selvita umacnia swoją pozycję jako zaufany i innowacyjny partner w procesie odkrywania leków.

W pierwszym kwartale 2025 roku Zespół ds. Odkrywania Przeciwciał kontynuował działania rozpoczęte w poprzednich okresach, skupiając się zarówno na promocji oferty, jak i rozwoju technologii. W zakresie działań marketingowych, zespół prowadził intensywne działania mające na celu zwiększenie świadomości klientów na temat nowego zakresu usług. Działania



promocyjne obejmowały nie tylko rynek europejski, ale również amerykański oraz japoński.

Równolegle rozwijano prace badawczo-rozwojowe. Główne wysiłki koncentrowały się na walidacji dwóch bibliotek fagowych pozyskanych pod koniec 2024 roku. Dodatkowo, kontynuowano prace nad tworzeniem nowych bibliotek, które mają na celu dalsze rozszerzenie oferty usług. Trwał również rozwój i wdrażanie zaawansowanych metod charakteryzacji przeciwciał, co znacząco zwiększa konkurencyjność i atrakcyjność oferty zespołu dla klientów.

### 4.3. Segment rozwoju leków (drug development)

Zgodnie z rosnącym światowym zapotrzebowaniem na wysokiej jakości badania produktów biologicznych w pierwszym kwartale 2025 roku Dział Rozwoju i Badań Kontraktowych koncentrował się na dalszym rozwoju specjalistycznych usług analitycznych dla sektora biofarmaceutycznego, w szczególności na charakterystyce i badaniach porównawczych biologicznych leków. Zakres oferowanych analiz obejmował ocenę struktury białek (pierwszorzędowej, drugorzędowej i trzeciorzędowej), analizy właściwości fizykochemicznych oraz ilościową identyfikację zanieczyszczeń pochodzenia procesowego i produkcyjnego. W obszarze badań biopodobności rozwijano projekty związane z porównaniem analitycznym pomiędzy lekami referencyjnymi a produktami biopodobnymi, zgodnie z międzynarodowymi wytycznymi regulacyjnymi.

W omawianym okresie zwiększono liczbę projektów w portfolio metod opracowywanych, kwalifikowanych i walidowanych na potrzeby rejestracyjne. Dodatkowo kontynuowano badania stabilności, w pełni dostosowane do specyficznych wymagań procesów wytwórczych klientów.

Skupiono się również na innowacyjnych projektach badawczych dotyczących analizy bakteriofagów – biologicznych cząsteczek zyskujących znaczenie jako potencjalna alternatywa dla antybiotyków w dobie narastającej lekooporności. Realizowane działania obejmowały rozwój i walidację dedykowanych metod identyfikacyjnych, a także analizę czystości i stabilności. Zespół analityczny kontynuował także wysokozaawansowane projekty w obszarze analizy białek komórek gospodarza (HCP), wykorzystując nowoczesne platformy spektrometrii

mas, co pozwoliło na dalsze wzmocnienie kompetencji laboratorium w tym niszowym obszarze analityki biologicznej.

Dodatkowo, w raportowanym kwartale z sukcesem przeprowadzono szereg transferów metod analitycznych dedykowanych głównie przeciwciałom monoklonalnym. Każdy transfer obejmował pełną weryfikację pod kątem zgodności z wymaganiami europejskich organów rejestracyjnych, a także skuteczne wdrożenie metod do analiz rutynowych. Laboratorium kontynuowało także współpracę w obszarze proteomiki, skupiając się głównie na kompleksowej analizie proteomu w lizatach komórkowych. W zakresie bioanalizy utrzymano ciągłość prac z dotychczasowymi klientami, realizując zarówno krótko-terminowe, jak i długofalowe projekty analityczne obejmujące analizę małych i dużych cząsteczek.

Laboratorium Badań Biologicznych w Q1 2025 zakończyło walidację reporterowych metod biologicznych dla klienta europejskiego, który rozwija swoje innowacyjne leki z grupy szczepionek peptydowych. W kolejnym kroku poczyniono przygotowania do dalszych etapów badań obejmujących charakterystykę produktów oraz badania stabilności. Ponadto prowadzono prace nad wdrożeniem metod biologicznych obejmujących transfer, walidację oraz produkcję WACB, do analizy aktywności innowacyjnych przeciwciał monoklonalnych dla jednego z klientów. W Q1 2025 z sukcesem zakończono walidację metod do analizy aktywności biologicznej i wiązania do receptora (SPR) dla agonistów receptora GLP-1.

W pierwszym kwartale 2025 roku laboratoria odpowiedzialne za badanie leków małocząsteczkowych małych cząsteczek w Krakowie i Poznaniu skupiały swoje aktywności wokół rozwoju i optymalizacji metod na zawartość i zanieczyszczenia dla różnego typu formułacji – tabletek, kapsułek oraz maści, kremów i czopków. Kontynuowano prace związane z walidacjami metod, transferami analitycznymi oraz badaniami stabilności. Powiększenie zespołu o kilka dodatkowych etatów w poprzednim kwartale umożliwiło realizację większej liczby projektów oraz podpisanie nowych kontraktów. Umowy te zapewniają ciągłość współpracy z kluczowymi klientami i tworzą solidne podstawy do zaplanowania dalszego rozwoju zespołu, w tym rekrutacji kolejnych specjalistów w drugim kwartale 2025 roku.

Rozpoczęto współpracę typu FTE z klientem innowacyjnym, gdzie sukcesywnie wzrastająca liczba specjalistów realizuje



zadania związane z rozwojem metod analitycznych służących do oceny ilościowo-jakościowej produktu będącego w pierwszej fazie klinicznej. Dla tego samego klienta ukończono również pierwszy pakiet walidacji i implementacji metod, które następnie będą wykorzystane w badaniach stabilności nowych formulacji. Zainicjowano także prace nad walidacją metod dla kolejnych formulacji testowych.

W obszarze analiz nitrozoamin, alkaloidów pirolizydynowych oraz zanieczyszczeń genotoksycznych odnotowano znaczący wzrost liczby rutynowych analiz przeprowadzanych zgodnie z metodami wcześniej opracowanymi i walidowanymi w naszym laboratorium. Zwiększyło się także zapotrzebowanie na rozwój nowych metod oraz walidację w zakresie analizy nitrozoamin.

W zakresie usług rozwoju produktu kontynuowano współpracę z europejskim klientem w ramach projektów obejmujących rozwój dwóch produktów generycznych. Zakończono optymalizację procesu wytwarzania i prowadzono walidację metod analitycznych. Rozpoczęto współpracę z nowym europejskim klientem w zakresie rozwoju formulacji produktu leczniczego. W Q2/25 planowane jest zakończenie prac nad tym produktem i rozpoczęcie rozwoju formulacji kolejnego produktu leczniczego.

W omawianym okresie w Poznaniu kontynuowano współpracę koncentrującą się na pracach analitycznych wspierających rozwój produktu farmaceutycznego przeznaczonego do badań biorównoważności – rozpoczęto formalne badania stabilności oraz badanie serii optymalizacyjnych. Ponadto kontynuowano współpracę z globalnym klientem, koncentrującą się na wsparciu zakładu produkcyjnego zlokalizowanego w Polsce w zakresie optymalizacji efektywności produkcji i łańcucha dostaw. Projekt obejmował badania reformulacyjne i został pomyślnie zakończony. Dodatkowo realizowano współpracę z globalnym klientem w ramach kontraktu długoterminowego, polegającą na rutynowych badaniach uwalniania innowacyjnych produktów leczniczych we wczesnej fazie ich rozwoju, z zastosowaniem modelu żołądkowo-jelitowego.

W kwartale pierwszym 2025 roku aktywności Laboratorium Kontroli Jakości zostały utrzymane na dotychczasowym poziomie, zapewniając partnerom biznesowym ciągłość świadczonych usług. Badania prowadzone w tym czasie, zarówno dla materiałów wyjściowych jak i produktów leczniczych, wspierały zleceniodawców w zakresie utrzymania odpowied-

niego poziomu leków na rynku a także jego bezpieczeństwa poprzez weryfikację parametrów leków w okresie ich ważności. Rozpoczęte w tym kwartale nowe transfery metod analitycznych skutkować będą większą ilością analiz rutynowych w przyszłości, zarówno dla leków biologicznych jak i małych cząsteczkowych w obu miejscach testowania w Poznaniu i Krakowie. Laboratorium jest na dobrej drodze do kosztownego wdrożenia pełnych badań w zakresie zwolnienia serii przez Osobę Wykwalifikowaną (QP release testing) dla swoich klientów.

W raportowanym okresie Laboratorium Analiz Agrochemicznych w ramach swojej działalności skupiało się na realizacji projektów certyfikacyjnych, analiz jedno- i pięcioszardżowych, rozwoju i walidacji metod analitycznych, oznaczaniu parametrów fizyko-chemicznych oraz badaniach stabilności. Zespół realizował również projekty polegające na oznaczaniu substancji ekstrahowalnych oraz identyfikacji nieznanymi zanieczyszczeń. Prowadzono także analizy produktów weterynaryjnych. Z jednym z kluczowych klientów tej branży podpisana została umowa dotycząca współpracy długoterminowej. W pierwszych miesiącach tego roku kontynuowano również implementację dodatkowych testów fizyko-chemicznych, dążąc do poszerzenia zakresu świadczonych usług.

#### 4.4. Ardigen

Ardigen jest Spółką AI CRO dokonującą transformacji AI w projektach odkrywania leków realizowanych przez firmy farmaceutyczne i biotechnologiczne. Spółka dostarcza wartość na przecięciu biologii i sztucznej inteligencji, w celu zwiększenia prawdopodobieństwa sukcesu procesów odkrywania leków. Dzięki własnym technologiom wspiera naukowców w znajdowaniu cennej wiedzy w dużych zbiorach danych biologicznych i chemicznych, pomagając im odkrywać innowacyjne leki oraz rozwijać koncepcje medycyny spersonalizowanej.

Wyniki pierwszego kwartału Spółki pokazują pozytywne efekty inicjatyw mających na celu skalowanie działalności Spółki poprzez intensywny rozwój globalnej sieci sprzedaży oraz rozwój oferty.

W pierwszym kwartale sprzedaż wzrosła o 70% w porównaniu do analogicznego okresu w roku poprzednim. Przy zachowaniu takiej dynamiki Spółka powróci do dwucyfrowych wzrostów przychodów, adaptując się tym samym do nowej, dużo bardziej





wymagającej sytuacji na rynku. Główną siłą napędową wzrostu jest rosnące zainteresowanie wbudowywania metod AI w procesy odkrywania leków. Ardigen ze swoją ofertą i doświadczeniem jest idealnym partnerem dla takich przedsięwzięć.

Pierwszy kwartał roku 2025 charakteryzował się również dużą aktywnością marketingową. Konsekwentnie budowana jest marka Ardigen na strategicznych rynkach US, EU, UK.

Oferta Spółki została wzmocniona dzięki partnerstwu z Google Cloud Platform (GCP) oraz współpracy z NVIDIA, w ramach której zaprezentowano projekt Evo2: DNA Foundation Model. Znaczące zainteresowanie odnotowano w obszarach LLMs, Spatial Omics, Knowledge Graphs oraz Target Identification – zrealizowano lub rozpoczęto realizację projektów w każdym z tych obszarów.

W wyniku działań naukowych prowadzonych przez firmę przygotowano i zaprezentowano liczne postery — każdy z nich spotkał się z dużym zainteresowaniem. W pierwszym kwartale 2025 r. Ardigen kontynuował rozwój swoich autorskich platform technologicznych, ze szczególnym uwzględnieniem platformy Ardigen phenAID służącej do profilowania morfologicznego w oparciu o fenotypowy screening z użyciem metod głębokiego uczenia. Zakończono prace nad trzema nowymi modułami platformy – modułem do identyfikacji hitów, modułem analitycznym oraz narzędziem do zarządzania eksperymentami.

Złożono aplikację grantową do programu MCP na finansowanie rozwoju nowego narzędzia do identyfikacji toksyczności związków małowcząsteczkowych w oparciu o dane HCS (High Content Screening). Ta rozwijana w Spółce koncepcja doskonale wpisuje się promowany przez FDA trend zmniejszania ilości testów na zwierzętach, przez co otwarcie dużego rynku dla nowych rozwiązań technologicznych.

W obszarze Biologics odnotowano istotny sukces – jeden z programów odkrywania leków, w którym zastosowano technologię ARDiTox osiągnął etap IND filing, co skutkowało wypłatą „success fee” dla Ardigen. Zdarzenie to potwierdza skuteczność zastosowanej technologii Ardigen co jest kluczowym czynnikiem sukcesu stosowania AI w odkrywaniu leków. Jest to również potwierdzenie nowego, nietypowego dla technologii, modelu biznesowego. ●

# 05 — Struktura Grupy Kapitałowej Selvita

## Podmiot dominujący

Firma Spółki	<b>Selvita spółka akcyjna</b>
Siedziba	ul. Podole 79, 30-394 Kraków
REGON	383040072
NIP	6762564595
Forma prawna	spółka akcyjna
Numer w KRS	0000779822
Strona www	<a href="http://www.selvita.com">www.selvita.com</a>

## Podmioty zależne

Firma Spółki	<b>Selvita Services spółka z ograniczoną odpowiedzialnością</b>
Siedziba	ul. Bobrzyńskiego 14, 30-348 Kraków
REGON	122456205
NIP	676-245-16-49
Forma prawna	spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Numer w KRS	0000403763
Wspólnicy	100% udziałów posiada Selvita S.A.

Firma Spółki	<b>Selvita Inc.</b>
Siedziba	Cambridge, MA, USA
Wspólnicy	100% udziałów posiada Selvita S.A.
Kapitał zakładowy	1 USD
Data utworzenia	marzec 2015 r.

Firma Spółki	<b>Selvita Ltd.</b>
Siedziba	Cambridge, Wielka Brytania
Wspólnicy	100% udziałów posiada Selvita S.A.
Kapitał Zakładowy	20.000 GBP
Data utworzenia	kwiecień 2015 r.



## Podmioty zależne c.d.

---

Firma Spółki	<b>Selvita d.o.o.</b>
Siedziba	Prilaz baruna Filipovića 29, HR-10000 Zagrzeb, Chorwacja
Wspólnicy	100% udziałów posiada Selvita S.A.
Kapitał Zakładowy	51.000.000 HRK / 6.768.863,23 EUR

Firma Spółki	<b>PozLab Sp. z o.o.</b>
Siedziba	ul. Kobaltowa 6, 62-002 Złotniki
Wspólnicy	100% udziałów posiada Selvita S.A.
Kapitał Zakładowy	12.350,00 PLN

# 06 — Organy korporacyjne emitenta

Skład organów korporacyjnych Emitenta na dzień 31.03.2025 r.

## Zarząd

---

Bogusław Sieczkowski	Prezes Zarządu
Miłosz Gruca	Wiceprezes Zarządu
Mirosława Zydrón	Członek Zarządu
Adrijana Vinter	Członek Zarządu
Dariusz Kurdas	Członek Zarządu
Dawid Radziszewski	Członek Zarządu

## Rada Nadzorcza

---

Piotr Romanowski	Przewodniczący Rady Nadzorczej
Tadeusz Wesołowski	Wiceprzewodniczący Rady Nadzorczej
Paweł Przewięźlikowski	Członek Rady Nadzorczej
Rafał Chwast	Członek Rady Nadzorczej
Wojciech Chabasiewicz	Członek Rady Nadzorczej
Jacek Osowski	Członek Rady Nadzorczej

### Komitety audytu

Rafał Chwast	Przewodniczący Komitetu Audytu
Piotr Romanowski	Członek Komitetu Audytu
Tadeusz Wesołowski	Członek Komitetu Audytu
Wojciech Chabasiewicz	Członek Komitetu Audytu

### Komitety wynagrodzeń

Paweł Przewięźlikowski	Przewodniczący Komitetu ds. Wynagrodzeń
Jacek Osowski	Członek Komitetu ds. Wynagrodzeń
Piotr Romanowski	Członek Komitetu ds. Wynagrodzeń

W okresie sprawozdawczym nie nastąpiły żadne zmiany w organach Spółki.

Po dniu bilansowym Pani Mirosława Zydroń złożyła rezygnację z pełnienia funkcji Członka Zarządu, skuteczną z dniem 8 maja 2025 r. W związku z tym, na dzień publikacji niniejszego raportu, skład Zarządu jest następujący:

## Zarząd

---

Bogusław Sieczkowski	Prezes Zarządu
Miłosz Gruca	Wiceprezes Zarządu
Adrijana Vinter	Członek Zarządu
Dariusz Kurdas	Członek Zarządu
Dawid Radziszewski	Członek Zarządu



## 07 — Informacje o akcjonariuszach posiadających bezpośrednio lub pośrednio co najmniej 5% ogólnej liczby głosów na Walnym Zgromadzeniu Spółki oraz o akcjach posiadanych przez członków Zarządu oraz Rady Nadzorczej emitenta

TABELA 12.

Akcje posiadane przez członków organów zarządzających i nadzorczych na dzień 31.03.2025

Imię i nazwisko akcjonariusza	Seria A*	Pozostałe akcje	Suma akcji	% kapitału zakładowego	Suma głosów	% głosów na WZ
<b>Zarząd</b>						
Bogusław Sieczkowski	550.000	394.617	944.617	5,14%	1.494.617	6,84%
Miłosz Gruca	–	60.760	60.760	0,33%	60.760	0,28%
Mirosława Zydróż	–	42.909	42.909	0,23%	42.909	0,20%
Adrijana Vinter	–	12.000	12.000	0,07%	12.000	0,05%
Dawid Radziszewski	–	6.652	6.652	0,04%	6.652	0,04%
Dariusz Kurdas	–	4.286	4.286	0,02%	4.286	0,02%
<b>Rada Nadzorcza</b>						
Paweł Przewięźlikowski	2.932.000	11 150	2.943.150	16,03%	5.875.150	26,90%
Tadeusz Wesołowski (poprzez Augebit FIZ)	–	847.738	847.738	4,62%	847.738	3,88%
Rafał Chwast	–	84.975	84.975	0,46%	84.975	0,39%
Piotr Romanowski	–	121.115	121.115	0,66%	121.115	0,55%
Tadeusz Wesołowski (bezpośrednio)	–	60 000	60 000	0,33%	60 000	0,27%



TABELA 13.

Akcje posiadane przez członków organów zarządzających i nadzorczych na dzień publikacji raportu

Imię i nazwisko akcjonariusza	Seria A*	Pozostałe akcje	Suma akcji	% kapitału zakładowego	Suma głosów	% głosów na WZ
<b>Zarząd</b>						
Bogusław Sieczkowski	550.000	394 617	<b>944 .617</b>	5,14%	<b>1. 494.617</b>	6,84%
Miłosz Gruca	–	60.760	<b>60.760</b>	0,33%	<b>60.760</b>	0,28%
Mirosława Zydróż	–	42.909	<b>42.909</b>	0,23%	<b>42.909</b>	0,20%
Adrijana Vinter	–	12.000	<b>12.000</b>	0,07%	<b>12.000</b>	0,05%
Dawid Radziszewski	–	6.652	<b>6.652</b>	0,04%	<b>6.652</b>	0,04%
Dariusz Kurdas	–	4.286	<b>4.286</b>	0,02%	<b>4.286</b>	0,02%

<b>Rada Nadzorcza</b>						
Paweł Przewięźlikowski	2.932.000	11.150	<b>2.943.150</b>	16,03%	<b>5.875.150</b>	26,90%
Tadeusz Wesołowski (poprzez Augebit FIZ)	–	847.738	<b>847.738</b>	4,62%	<b>847.738</b>	3,88%
Rafał Chwast	–	84.975	<b>84.975</b>	0,46%	<b>84.975</b>	0,39%
Tadeusz Wesołowski (bezpośrednio)	–	121.115	<b>121.115</b>	0,66%	<b>121.115</b>	0,55%
Piotr Romanowski	–	60.000	<b>60.000</b>	0,33%	<b>60.000</b>	0,27%

\* Jedna akcja uprzywilejowana uprawnia do oddania dwóch głosów na Walnym Zgromadzeniu.



TABELA 14.

Akcje posiadane przez znaczących akcjonariuszy spółki na dzień publikacji niniejszego raportu

Akcjonariusz	Suma akcji	% akcji	Głosy	% głosów
Paweł Przewięźlikowski	2.943.150	16,03%	5.875.150	26,90%
TFI Allianz Polska	2.093.826	11,41%	2.093.826	9,59%
Nationale Nederlanden OFE	1.901.959	10,36%	1.901.959	8,71%
Bogusław Sieczkowski	944.617	5,14%	1.494.617	6,84%
Tadeusz Wesołowski (wraz z Augebit FIZ)	932.713	5,08%	932.713	4,27%

WYKRES 2.

Struktura akcjonariatu na dzień publikacji niniejszego raportu

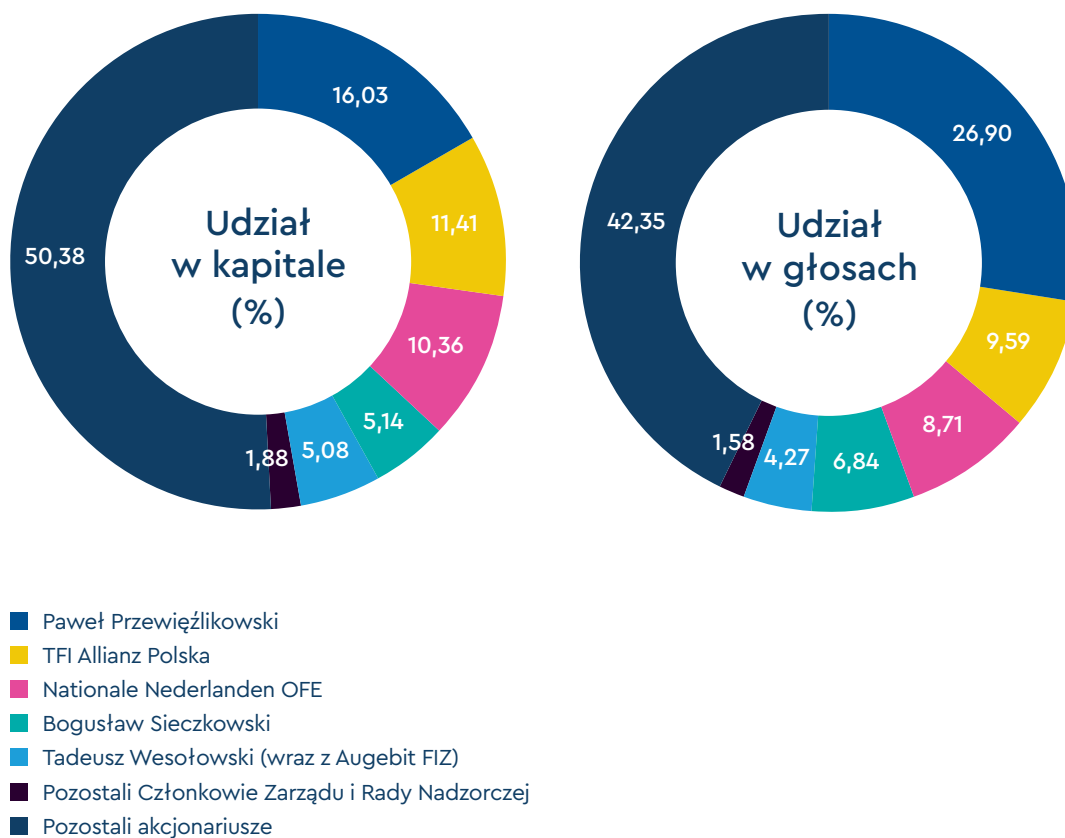


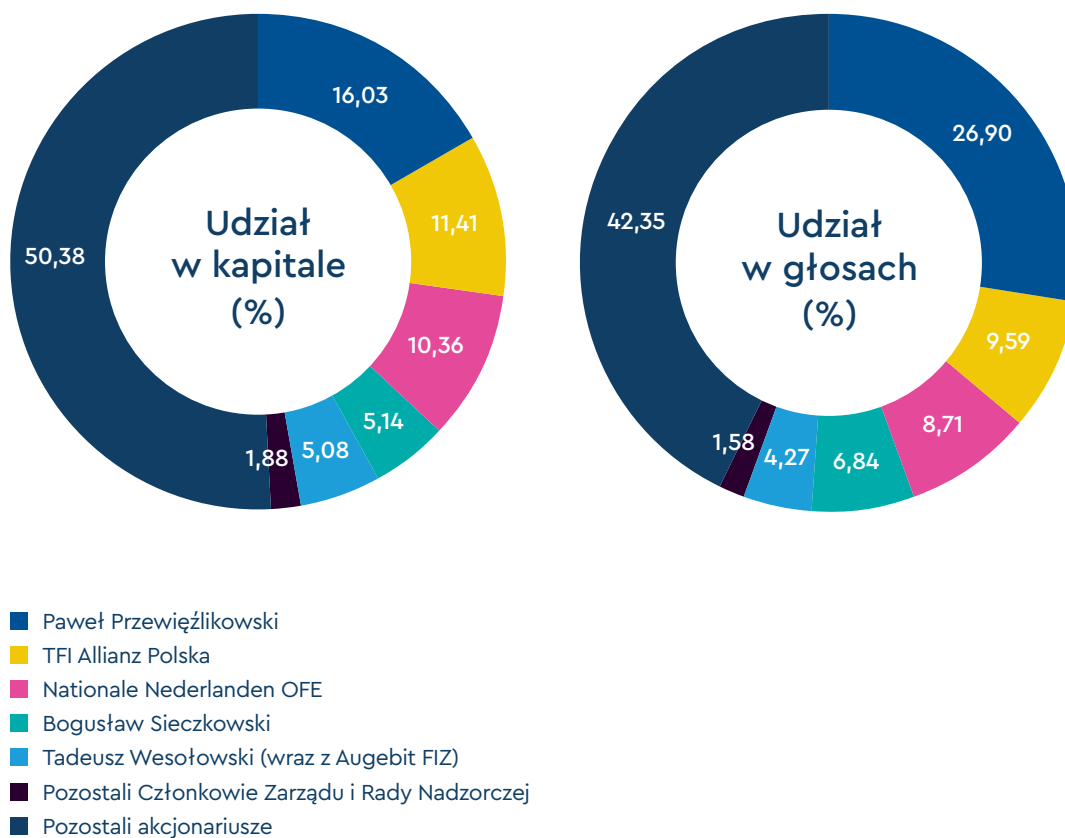
TABELA 15.

Akcje posiadane przez znaczących akcjonariuszy spółki na dzień 31.03.2025

Akcjonariusz	Suma akcji	% akcji	Głosy	% głosów
Paweł Przewięźlikowski	2.943.150	16,03%	5.875.150	26,90%
TFI Allianz Polska	2.093.826	11,41%	2.093.826	9,59%
Nationale Nederlanden OFE	1.901.959	10,36%	1.901.959	8,71%
Bogusław Sieczkowski	944.617	5,14%	1.494.617	6,84%
Tadeusz Wesołowski (wraz z Augebit FIZ)	932.713	5,08%	932.713	4,27%

WYKRES 3.

Struktura akcjonariatu na dzień 31.03.2025



## 08 — Oświadczenie zarządu o przyjętych zasadach rachunkowości

Zarząd Selvita S.A. potwierdza, że zgodnie z jego najlepszą wiedzą, kwartalne skrócone skonsolidowane sprawozdanie finansowe Grupy Kapitałowej Selvita S.A. oraz kwartalne skrócone jednostkowe sprawozdanie finansowe Selvita S.A. sporządzone zostały zgodnie z obowiązującymi zasadami rachunkowości oraz odzwierciedlają w sposób prawdziwy, rzetelny i jasny sytuację majątkową i finansową, odpowiednio, Grupy Kapitałowej Selvita S.A. i spółki Selvita S.A. oraz ich wynik finansowy.

Sprawozdanie Zarządu z działalności Grupy Kapitałowej Selvita S.A. zawiera prawdziwy obraz rozwoju i osiągnięć oraz sytuacji Grupy Kapitałowej Selvita S.A., w tym opis podstawowych zagrożeń i ryzyka. ●



# 09 — Pozostałe informacje

**Postępowania toczące się przed sądem, organem właściwym dla postępowania arbitrażowego lub organem administracji publicznej**

W pierwszym kwartale 2025 r. Emitent ani spółki zależne nie były stroną postępowań sądowych, postępowań przed organem właściwym dla postępowania arbitrażowego lub organem administracji publicznej, które w ocenie Zarządu Emitenta mogłyby mieć istotny niekorzystny wpływ na sytuację finansową, działalność operacyjną lub przepływy pieniężne Emitenta lub spółek zależnych.

**Istotne transakcje z podmiotami powiązanymi zawarte na warunkach innych niż rynkowe**

Nie wystąpiły.

**Udzielone poręczenia kredytu lub pożyczki lub udzielenie gwarancji**

Selvita Services sp. z o.o. oraz Selvita d.o.o. są gwarantami (poręczycielami) umowy kredytowej zawartej w dniu 21 grudnia 2020 r. z Bankiem Polska Kasa Opieki S.A. z siedzibą w Warszawie. Umowa Kredytowa przewiduje na rzecz Kredytodawcy mechanizm rozszerzenia odpowiedzialności za zobowiązania wynikające z Umowy Kredytowej na spółkę zależną Emitenta, w przypadku gdyby udział Emitenta oraz Poręczyciela w skonsolidowanej EBITDA Grupy Kapitałowej Selvita S.A. spadł poniżej 75%.

W dniu 26 czerwca 2024 r. Selvita Services Sp. z o.o. podpisała umowę kredytu w rachunku bieżącym do kwoty 1,9 miliona EUR, która została aneksowana w dniu 5 marca 2025 r., na okres do 31 stycznia 2026 r. Poręczycielem jest Selvita S.A. Na dzień 31 marca 2025 r. saldo zadłużenia wynosiło 1.158 tys. EUR (4.843 tys. zł).

W dniu 11 kwietnia 2025 r. Selvita S.A. podpisała umowę kredytu w rachunku bieżącym do kwoty 1,9 miliona EUR na okres do 11 kwietnia 2026 r. Poręczycielem jest Selvita Services Sp. z o.o.

**Inne informacje istotne dla oceny sytuacji kadrowej, majątkowej, finansowej, wyniku finansowego i ich zmian oraz informacje, które są istotne dla oceny możliwości realizacji zobowiązań przez Emitenta**

Nie dotyczy.

**Czynniki, które w ocenie emitenta będą miały wpływ na osiągnięte przez niego wyniki w perspektywie co najmniej kolejnego kwartału**

Wyniki kolejnych kwartałów będą zależały przede wszystkim od następujących czynników:

- Zdolności do pozyskiwania nowych klientów oraz utrzymywania istniejących relacji biznesowych. Jednak dalsza współpraca z dużymi firmami farmaceutycznymi może odbywać się na mniej korzystnych warunkach handlowych, ponieważ ci klienci mogą próbować wykorzystać obecną słabość rynku, aby renegocjować warunki na swoją korzyść,
- Nastrojów na rynku amerykańskim związanych ze zmianami wprowadzanymi przez obecną administrację, dotyczącymi FDA, finansowania NIH oraz potencjalnych ceł na produkty biofarmaceutyczne,
- Dostępu do finansowania dla spółek biotechnologicznych, w szczególności w Stanach Zjednoczonych,
- Tempa, w jakim komercjalizowane są usługi firm przejętych w poprzednim roku. Poziomu inwestycji w sprzedaż i marketing,
- Poziomu inwestycji w infrastrukturę laboratoryjną, w tym w szczególności sprzęt,
- Kształtowania się kursów wymiany walut, zwłaszcza EUR/PLN i USD/PLN.

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

Nie dotyczy.

**Objaśnienia dotyczące sezonowości lub cykliczności działalności Emitenta w prezentowanym okresie**

Nie dotyczy.

**Informacje o odpisach aktualizujących wartość zapasów do wartości netto możliwej do uzyskania i odwróceniu odpisów z tego tytułu**

Nie dotyczy.



Informacje o odpisach aktualizujących z tytułu utraty wartości aktywów finansowych, rzeczowych aktywów trwałych, wartości niematerialnych i prawnych lub innych aktywów oraz odwróceniu takich odpisów

Nie dotyczy.

Informacje o utworzeniu, zwiększeniu, wykorzystaniu i rozwiązaniu rezerw

Informacje o zmianach poziomu rezerw na urlopy oraz premie zostały opisane w nocie 16 skonsolidowanego śródrocznego sprawozdania finansowego.

Informacje o rezerwach i aktywach z tytułu odroczonego podatku dochodowego.

Informacje o rezerwach i aktywach z tytułu odroczonego podatku dochodowego zostały opisane w nocie 6 skonsolidowanego śródrocznego sprawozdania finansowego.

Informacje o istotnych transakcjach nabycia i sprzedaży rzeczowych aktywów trwałych

Informacje o rzeczowych aktywach trwałych zostały opisane w nocie 7 skonsolidowanego śródrocznego sprawozdania finansowego.

Informacje o istotnym zobowiązaniu z tytułu dokonania zakupu rzeczowych aktywów trwałych

Na dzień 31.03.2025 r. zobowiązania z tytułu zakupu rzeczowych aktywów trwałych wynoszą 807,5 tys. zł.

Informacje o istotnych rozliczeniach z tytułu spraw sądowych

Nie dotyczy.

Wskazanie korekt błędów poprzednich okresów

Nie dotyczy.

Informacje na temat zmian sytuacji gospodarczej i warunków prowadzenia działalności, które mają istotny wpływ na wartość godziwą aktywów finansowych i zobowiązań finansowych jednostki

Nie dotyczy.

Informacje o niespłaceniu kredytu lub pożyczki lub naruszeniu istotnych postanowień umowy kredytu lub pożyczki, w odniesieniu do których nie podjęto żadnych działań naprawczych do końca okresu sprawozdawczego

Nie dotyczy.

Informacje o zmianie sposobu (metody) ustalenia wyceny instrumentów finansowych wycenianych w wartości godziwej

Nie dotyczy.

Informacja dotycząca zmiany w klasyfikacji aktywów finansowych w wyniku zmiany celu lub wykorzystania tych aktywów

Nie dotyczy.

Informacja dotycząca emisji, wykupu i spłaty nieudziałowych i kapitałowych papierów wartościowych

Brak.

Informacje dotyczące wypłaconej (lub zadeklarowanej) dywidendy, łącznie i w przeliczeniu na jedną akcję, z podziałem na akcje zwykłe i uprzywilejowane

Nie dotyczy.

Zdarzenia, które wystąpiły po dniu, na który sporządzono śródroczne sprawozdanie finansowe, nieujętych w tym sprawozdaniu, a mogące w znaczący sposób wpłynąć na przyszłe wyniki finansowe Emitenta

Nie dotyczy.

Informacja dotycząca zmian zobowiązań warunkowych lub aktywów warunkowych, które nastąpiły od czasu zakończenia ostatniego roku obrotowego

Informacje dotyczące zmian zobowiązań warunkowych lub aktywów warunkowych zostały opisane w nocie 20 skonsolidowanego śródrocznego sprawozdania finansowego.

Inne informacje mogące w istotny sposób wpłynąć na ocenę sytuacji majątkowej, finansowej i wyniku finansowego emitenta

Nie dotyczy.

Kwota i rodzaj pozycji wpływających na aktywa, zobowiązania, kapitał własny, wynik netto lub przepływy pieniężne, które są nietypowe ze względu na ich rodzaj, wartość lub częstotliwość

Nie dotyczy. ●



# Zarząd Spółki

Kraków, dnia 21 maja 2025 r.

.....

**Bogusław Sieczkowski**  
PREZES ZARZĄDU

.....

**Miłosz Gruca**  
WICEPREZES ZARZĄDU

.....

**Adrijana Vinter**  
CZŁONEK ZARZĄDU

.....

**Dariusz Kurdas**  
CZŁONEK ZARZĄDU

.....

**Dawid Radziszewski**  
CZŁONEK ZARZĄDU



**Selvita S.A.**

Podole 79  
30-394 Kraków

Uniw. Poznańskiego 10  
61-614 Poznań

Legnicka 48E  
54-202 Wrocław

**Selvita Ltd.**

CB1 Business Centre  
Nine Hills Road  
Cambridge CB2 1GE

**Selvita Inc.**

East Coast USA,  
One Broadway, 14th Floor  
Cambridge MA 02142

West Coast USA  
611 Gateway Blvd, Suite 120  
South San Francisco, CA 94080

**Selvita d.o.o.**

Prilaz baruna Filipovića 29  
10000 Zagreb

**Ardigen S.A.**

Leona Henryka Sternbacha 1  
(Budynek L1)  
30-394 Kraków

**Selvita Services Sp. z o.o.**

Bobrzyńskiego 14  
30-348 Kraków

**PozLab Sp. z o.o.**

Kobaltowa 6, Złotniki  
62-002 Suchy Las



Your partner of choice in integrated research

relacje inwestorskie: [ir@selvita.com](mailto:ir@selvita.com)

media: [media@selvita.com](mailto:media@selvita.com)

[www.selvita.com](http://www.selvita.com)