

Raport miesięczny

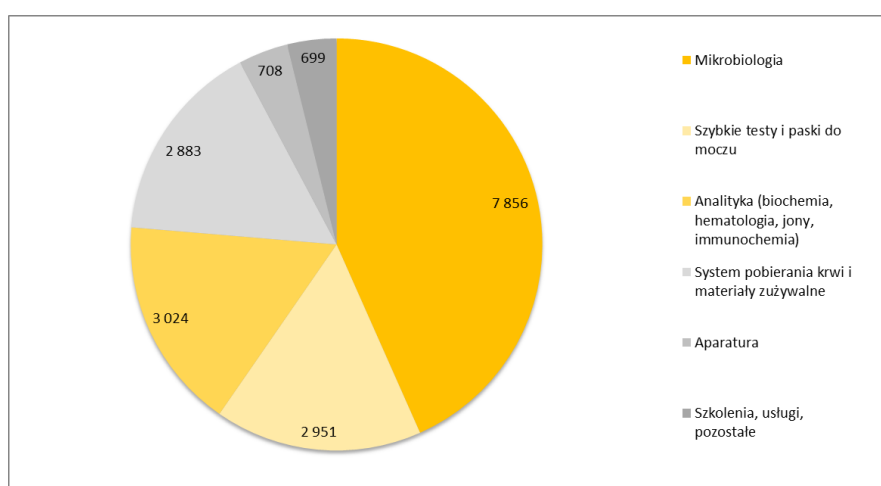
SIERPIEŃ 2018

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

Sprzedaż w okresie styczeń – sierpień 2018 r. wyniosła 18 121 tys. zł. Okres rozruchu produkcji w Lublinie, przejściowo, do czasu osiągnięcia pełnych mocy wytwórczych wymagających m.in. uzupełnienia i przeszkolenia personelu, skutkuje obniżeniem przychodów w kategorii mikrobiologia.

Wyszczególnienie	I-VIII 2018	I-VIII 2017	Dynamika 2018/2017
Sprzedaż razem	18 121	18 397	98,50%
Mikrobiologia	7 856	8 154	96,35%
Szybkie testy i paski do moczu	2 951	3 202	92,16%
Analityka (biochemia, hematologia, jony, immunochemia)	3 024	2 629	115,02%
System pobierania krwi i materiały zużywalne	2 883	2 934	98,26%
Aparatura	708	876	80,82%
Szkolenia, usługi, pozostałe	699	602	116,11%

Wyszczególnienie	I-VIII 2018	I-VIII 2017	Dynamika 2018/2017
Sprzedaż razem	18 121	18 397	98,50%
Przychody ze sprzedaży wyrobów	9 200	9 465	97,20%
Przychody ze sprzedaży towarów	8 921	8 932	99,88%



Sprzedaż eksportowa w miesiącach styczeń - sierpień 2018 r. wyniosła 4 464 tys. zł. Udział sprzedaży eksportowej w sprzedaży ogółem wyniósł blisko 25%.

Wyszczególnienie	I-VIII 2018	I-VIII 2017	Dynamika 2018/2017
Sprzedaż eksport	4 464	5 036	88,64%
Styczeń	726	651	111,52%
Luty	415	681	60,94%
Marzec	724	555	130,45%
Kwiecień	480	516	93,02%
Maj	384	787	48,79%
Czerwiec	875	679	128,87%
Lipiec	376	638	58,93%
Sierpień	484	529	91,49%

W dniu 23 sierpnia 2018 r. BioMaxima SA uzyskała prawomocne pozwolenie na użytkowanie nowego Zakładu Produkcyjnego oraz Centrum Badawczo-Rozwojowego (CBR). W nowym Zakładzie rozpoczęła się produkcja podłoży mikrobiologicznych dotychczas wytwarzanych w zakładach produkcyjnych w Warszawie oraz w Gdańsku.

Do nowego zakładu przeniesiono istniejące linie produkcyjne, oraz uzupełniono je o nowe urządzenia które poprzez automatyzację kolejnych procesów pozwolą znacznie zwiększyć wydajność w porównaniu do dwóch likwidowanych lokalizacji w Warszawie oraz Gdańsku, a także umożliwią rozszerzenie asortymentu o nowe pozycje. Nowe wyroby, takie jak płytki dip-slide, czy suplementy podłoży mikrobiologicznych, zaspokoją popyt u obecnych klientów na dystrybuowane już towary. Dzięki większej marży uzyskiwanej ze sprzedaży wyrobów, uruchomienie produkcji w nowym zakładzie przełoży się na wyższą rentowność oraz na umocnienie pozycji rynkowej Spółki w jej głównych kategoriach handlowych. Nowe urządzenia produkcyjne umożliwiły również zmianę metody pakowania produktu gotowego która zwiększy jego trwałość i podniesie konkurencyjność. Produkcja i sprzedaż nowych linii produktowych będzie uruchamiana stopniowo, po uzyskaniu pełnych mocy wytwórczych na wymaganym poziomie jakościowym w obrębie dotychczasowego asortymentu.

Obecnie trwa nabór i szkolenie nowego personelu. Uruchomienie zwiększonych mocy produkcyjnych wymaga uzupełnienia personelu zarówno do obsługi nowych linii produkcyjnych jak i w służbach logistycznych zajmujących się gospodarką surowcowo-magazynową oraz obsługą wysyłek. Po przeniesieniu wszystkich wydziałów produkcyjnych do Lublina z końcem września, podwoi się wartość sprzedaży wysyłanej z zakładu w Lublinie, co stanowi niemałe wyzwanie operacyjne.

Na ukończeniu jest nowa, innowacyjna technologicznie, linia do produkcji krążków AST do oznaczania lekowrażliwości o znacznie wyższej wydajności, która zostanie zainstalowana w nowym zakładzie produkcyjnym we wrześniu b.r. Wobec dużego międzynarodowego zainteresowania ofertą Emitenta, barierą rozwojową dla tej linii produktowej stanowił dotychczas ograniczony potencjał wytwórczy zakładu w Gdańsku. Nowa linia obecnie przechodzi testy walidacyjne. Emitent oczekuje, że

rekomendacja KORLD oraz zwiększone moce produkcyjne umożliwią mu istotne zwiększenie udziału w polskim rynku, oraz dalszy rozwój eksportu, a przez to dostarczą dodatkowej marży. Zakład w Warszawie został już zamknięty. Przeprowadzka pozostałych wydziałów zakładu z Gdańska planowana jest na miesiąc wrzesień.



20 sierpnia b. r. Zarząd BioMaxima S.A. podpisał umowę o wyłącznej dystrybucji w Polsce systemu Accelerate Pheno™, produkowanego przez notowaną na NASDAQ amerykańską firmę Accelerate Diagnostics, Inc. Accelerate Pheno™, to nowoczesna, w pełni zautomatyzowana platforma nowej generacji, przeznaczona do szybkiej identyfikacji drobnoustrojów bezpośrednio z dodatniego posiewu krwi i oznaczania ich lekowrażliwości w diagnostyce sepsy. Technologia w zakresie identyfikacji, oparta jest na fluoryzacyjnej hybrydyzacji in situ (FISH), a w zakresie fenotypowego oznaczania lekowrażliwości na morfokinetycznej analizie komórkowej (MCA). System gwarantuje uzyskanie wyniku

identyfikacji z dodatnich posiewów krwi już w 90 minut, a wyniku łącznie z oznaczeniem lekowrażliwości, podawanym jako MIC (minimalne stężenie hamujące) maksymalnie w ciągu 7 godzin. Jest to średnio o 24 do 40 godzin szybciej niż dotychczas dostępne najszybsze metody diagnostyczne. Tak więc system Accelerate Pheno™ ma potencjał aby zrewolucjonizować leczenie sepsy.

Według obowiązujących algorytmów postępowania, po stwierdzeniu podejrzenia sepsy rozpoczyna się terapię empiryczną, podając pacjentowi kilka antybiotyków o szerokim zakresie działania, aby zwalczyć większość prawdopodobnych patogenów, mogących być przyczyną zakażenia. Następnie, na podstawie badań diagnostycznych które trwają obecnie od 30 do 72 godzin, optymalizuje się terapię antybiotykową. Zgodnie z danymi z literatury, podejście to zawodzi w ok. 20% przypadków. Empiryczna terapia antybiotykami o szerokim zakresie działania nie dość, że kosztowna, może w dodatku powodować liczne skutki uboczne dla pacjenta, takie, jak nadkażenia drobnoustrojami opornymi, np. Clostridium difficile. Wszystkie powikłania mogą być przyczyną śmierci pacjenta lub znacznie przedłużyć jego pobyt w szpitalu, co wiąże się z dodatkowymi kosztami. Może też generować narastanie lekooporności wśród szpitalnych szczepów bakterii, co jest dużym zidentyfikowanym problemem w polskiej służbie zdrowia.

Wg prowadzonego w Polsce w latach 2003-2010 rejestru przypadków ciężkiej sepsy na oddziałach intensywnej terapii, śmiertelność tego typu zakażenia przekracza 50 %. Co roku z jego powodu umiera co najmniej 20 tys. osób. Czas działania w przypadku pacjentów z podejrzeniem ciężkiego zakażenia na Szpitalnych Oddziałach Ratunkowych (SOR) jest kluczowy, w tym przypadku ważna jest każda godzina, która przyspieszy właściwą, celowaną terapię. Wg prowadzonych badań obserwacyjnych, jeśli nie poda się właściwego antybiotyku w ciągu 1 godziny, to śmiertelność rośnie o 8% po każdej godzinie opóźnienia co oznacza, że po 6 godzinach, śmiertelność przypadków ciężkiej sepsy wzrasta do 60%.

Accelerate Pheno™ zapewnia znaczną redukcję czasu przed podjęciem skutecznej, celowanej ratującej życie odpowiedzi terapeutycznej, a także skrócenie pobytu w szpitalu i obniżenie kosztów leczenia.

Globalny rynek badania lekowrażliwości (krążkowe systemy dyfuzyjne, testy MIC, podłoża oraz systemy zautomatyzowane) w 2017 roku był szacowany na 2,71 miliarda USD i oczekuje się, że będzie rósł w średnim tempie 5,1% rocznie osiągając w 2022 roku wartość 3,47 miliarda USD (BusinessWire, maj 2018).

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

Raporty bieżące i okresowe opublikowane w EBI w miesiącu sierpniu:

Rb nr 26/2018 – Raport miesięczny BioMaxima S.A. za lipiec 2018 r.

Rb nr 27/2018 – Raport kwartalny BioMaxima S.A. za II kw. 2018 r.

Raporty bieżące opublikowane w ESPI w miesiącu sierpniu:

Rb nr 11/2018 – Informacja o podpisaniu umowy o wyłącznej dystrybucji w Polsce produktów amerykańskiej firmy Accelerate Diagnostics, Inc.

Rb nr 12/2018 – Zawiadomienie od osoby zobowiązanej

Rb nr 13/2018 – Zawiadomienie od osoby zobowiązanej

Rb nr 14/2018 – Informacja o uzyskaniu prawomocnego pozwolenia na użytkowanie zakładu produkcyjnego oraz Centrum Badawczo - Rozwojowego

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

W sierpniu 2018 r. nie realizowano inwestycji ze środków pozyskanych z emisji.

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

Do dnia 12 października 2018 r. Spółka opublikuje raport miesięczny za wrzesień 2018 r.