

Raport miesięczny

Marzec 2020

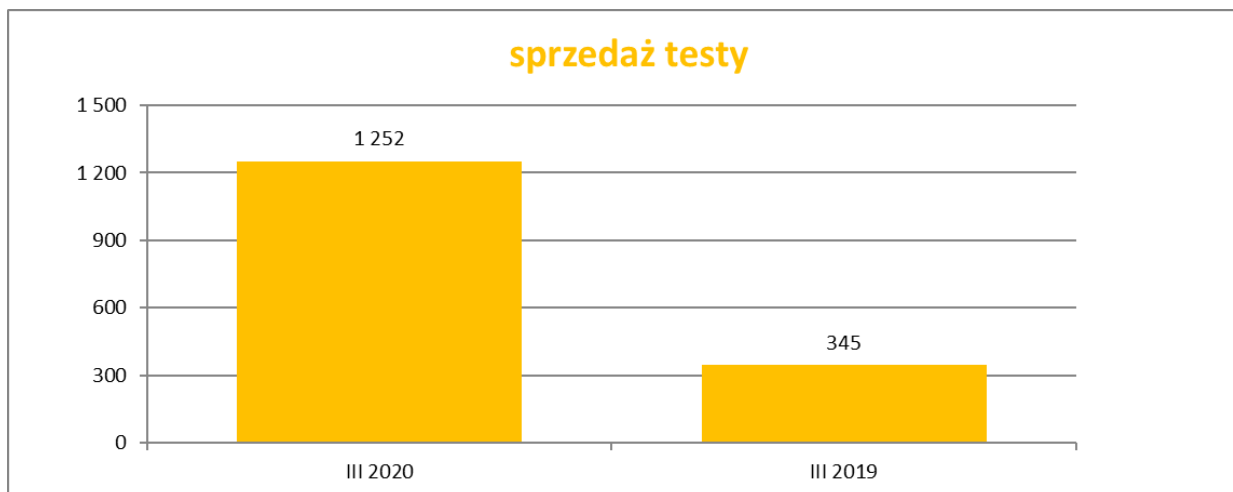
1. Informacje na temat wystąpienia tendencji i zdarzeń w otoczeniu rynkowym emitenta, które w ocenie emitenta mogą mieć w przyszłości istotne skutki dla kondycji finansowej oraz wyników finansowych emitenta.

W dniu 2 marca 2020 r. Spółka dokonała zgłoszenia w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w Polsce (URPL), szybkiego testu do wykrywania IgG/IgM przeciwko 2019-nCoV Wuhan we krwi pełnej, osoczu lub surowicy (opracowanego przez Hangzhou AllTest Biotech Co. Ltd). Test 2019-nCoV IgG/IgM to szybki test immunochromatograficzny do jakościowego wykrywania u ludzi przeciwciał IgG i IgM przeciwko 2019-nCoV. Materiałem badanym jest krew pełna, osocze lub surowica. Do przeprowadzenia testu nie jest wymagane posiadanie specjalistycznego sprzętu. W skład testu wchodzi indywidualnie pakowane kasetki. Wynik testu możliwy jest do odczytania w okienku testowym po upływie zaledwie 10 minut. Kolorowa linia w rejonie IgG i/lub kolorowa linia w rejonie IgM potwierdzają obecność w materiale badanym przeciwciał przeciwko 2019-nCoV. Takie rozwiązanie umożliwia szybkie typowanie osób z infekcją wirusem SARS-CoV-2 spośród grupy podwyższonego ryzyka. Test był porównywany do badania PCR. Wyniki pokazują, że test 2019-nCoV IgG/IgM posiada wysoką czułość i swoistość, odpowiednio w przypadku IgG 100% i 98%, IgM 85% i 96%.

Począwszy od zgłoszenia wyrobu w URPL i rozpoczęcia działań marketingowych zaczęły napływać zamówienia na test 2019-nCoV IgG/IgM. W dniu 19 marca 2020 r. Emitent rozpoczął sprzedaż testu. Zachwiane procesy logistyczne dostaw z Chin w związku z drastycznym ograniczeniem ruchu lotniczego wpływały na wydłużenie czasu realizacji dostaw, co ograniczało zaspakajanie popytu na wyroby z tego kierunku w marcu.

Sprzedaż w marcu w kategorii szybkich testów i pasków wyniosła 1.252 tys. zł. Zarząd oczekuje wielokrotności tej sprzedaży już w miesiącu kwietniu.

| Wyszczególnienie | III 2020 | III 2019 | Dynamika 2020/2019 |
|---|----------|----------|--------------------|
| Sprzedaż szybkie testy i paski do analizy | 1 252 | 345 | 362,90% |

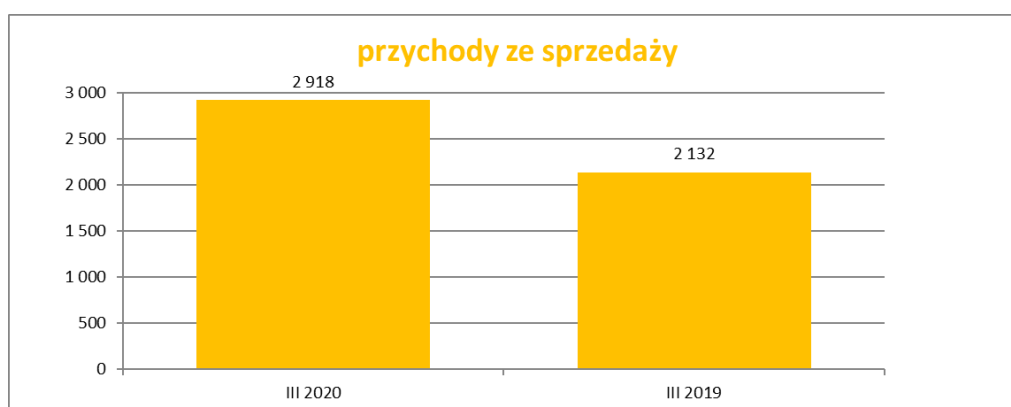


Dnia 27 marca br, po wcześniejszym dokonaniu stosownego zgłoszenia do Prezesa URPLiWM, BioMaxima S.A. uzyskała prawo do sprzedaży na terenie Polski i pozostałych państw Unii Europejskiej szybkiego testu immunochromatograficznego do wykrywania przeciwciał przeciwko SARS-CoV-2 w klasie IgM i IgG w próbkach krwi, jako wytwórca. Podobnie, jak w przypadku testu pod marką Hangzhou AllTest Biotech Co. Ltd, działania marketingowe wyprzedzały moment uzyskania możliwości sprzedaży testu. W dniach 1-2 kwietnia Spółka już sprzedała pierwsze 10 tysięcy szybkich testów pod marką BioMaxima na rynki eksportowe. Również w przypadku eksportu tych produktów, opóźnienia dostaw komponentów mają wpływ na realizację zamówień.

Z dniem 1 kwietnia rząd chiński zmienił środowisko regulacyjne zbytu wyrobów związanych z COVID-19 na rynki eksportowe, poprzez rozszerzenie obowiązków rejestracyjnych, którym podlegają chińscy wytwórcy uprawnieni do eksportu swoich wyrobów za granicę, co ma zapewnić wysoką jakość eksportowanych produktów i komponentów. Ma to również obecnie wpływ na opóźnienie dostaw asortymentu zamawianego przez Emitenta. Spółka podjęła energiczne działania, wspierające chińskich kontrahentów, mające na celu zabezpieczenie dostępności asortymentu oczekiwanego przez klientów Spółki i sukcesywnie realizuje zebrane zamówienia. W ocenie Zarządu trudności z dostawami niektórych pozycji asortymentowych są przejściowe i jest duża szansa, że zakończą się w drugiej połowie kwietnia. Ponadto, Spółka podjęła działania zapewniające dostawy alternatywne z rynków innych niż chiński.

Przychody ze sprzedaży ogółem w miesiącu marcu wyniosły 2.918 tys. zł.

| Wyszczególnienie | III 2020 | III 2019 | Dynamika 2020/2019 |
|------------------------|----------|----------|--------------------|
| Przychody ze sprzedaży | 2 918 | 2 132 | 136,87% |



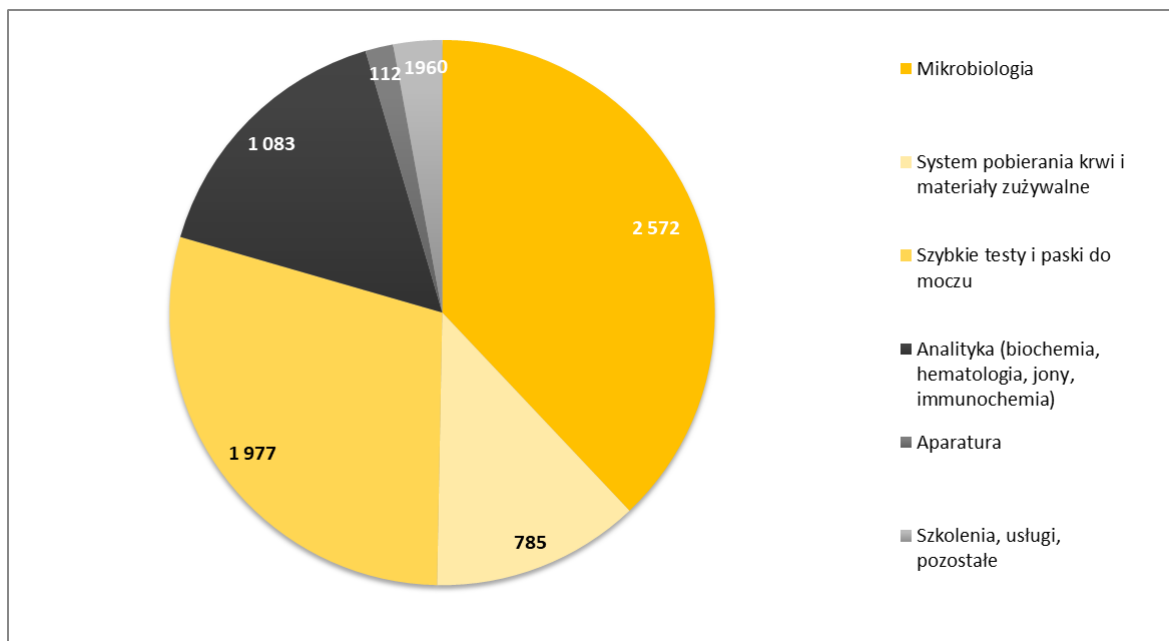
Sytuacja ogólna związana z pandemią koronawirusa w otoczeniu rynkowym Emitenta jest dynamiczna, spowodowała m.in. spadek ilości dotychczasowych badań pacjentów w stosunku do stanu sprzed pandemii. Nastąpiło to wskutek przekształcania szpitali wielospecjalistycznych w jednoimienne zakaźne, odwoływania zabiegów i badań z wyłączeniem tych ratujących życie, czasowego zamknięcia wielu laboratoriów, zwłaszcza małych prywatnych, ograniczenia działań medycyny pracy. Jednak oferta Spółki jest na tyle szeroka, że wobec spadku przychodów z niektórych kategorii, następuje dynamiczny wzrost sprzedaży innych produktów. Spółka ma w swojej ofercie wyroby zgodne z określonymi przez Narodowy Instytut Zdrowia - Państwowy Zakład Higieny (NZIP – PZH) wymaganiami dotyczącymi pobierania, przechowywania i transportu materiału do badań w kierunku zakażeń układu oddechowego powodowanych przez wirusy, również SARS-CoV-2, w tym:

- wymazówki z podłożem transportowym do pobierania i transportu próbek od pacjentów z infekcjami wirusowymi: koronawirus 2019-nCoV, Adenovirus, CMV, HSV1, Influenza A, Parainfluenza Typu 3, RSV oraz WZW.
- Sterylizowany filtracyjnie buforowany roztwór PBS, produkowany przez Emitenta, w nowoczesnej Pracowni Podłoży do Kultur Komórkowych.

Takie wyposażenie jest używane do transportu próbek pobranych od pacjentów w terenie do autoryzowanych do oznaczania zakażeń 2019-nCoV laboratoriów diagnostycznych, takich jak Zakład Wirusologii NIZP-PZH.

W okresie I-III 2020 r. Spółka osiągnęła przychody ze sprzedaży w kwocie 6.777 tys. zł.

| Wyszczególnienie | I-III 2020 | I-III 2019 | Dynamika 2020/2019 |
|--|--------------|--------------|--------------------|
| Sprzedaż razem | 6 777 | 6 570 | 103,15% |
| Mikrobiologia | 2 572 | 3 085 | 83,37% |
| System pobierania krwi i materiały zużywalne | 837 | 931 | 89,90% |
| Szybkie testy i paski do moczu | 1 977 | 1 025 | 192,88% |
| Analityka (biochemia, hematologia, jony, immunochemia) | 1 083 | 981 | 110,40% |
| Aparatura | 112 | 282 | 39,72% |
| Szkolenia, usługi, pozostałe | 196 | 266 | 73,68% |



W okresie I-III 2020 r. sprzedaż eksportowa wyniosła 1.515 tys. zł. Głównym powodem niższej sprzedaży było znaczące ograniczenie (od stycznia) sprzedaży do kontrahenta z Danii w związku z zaległościami płatniczymi oraz negocjacjami cenowymi. W ostatnich dniach marca już wznowiono dostawy. W związku z powyższym Zarząd oczekuje, że w najbliższych miesiącach wystąpią zwiększone dostawy do tego kontrahenta.

| Wyszczególnienie | I-III 2020 | I-III 2019 | Dynamika 2019/2018 |
|-------------------------|--------------|--------------|--------------------|
| Sprzedaż eksport | 1 515 | 2 090 | 72,49% |
| Styczeń | 491 | 576 | 85,24% |
| Luty | 574 | 901 | 63,71% |
| Marzec | 450 | 613 | 73,41% |

W dniu 27 marca 2020 r. Emitent jako wytwórca złożył w URPL zgłoszenie molekularnego testu do wykrywania SARS-CoV-2 opartego na zalecanej zarówno przez WHO jak przez i amerykańskie Centers for Disease Control (CDC) metodzie Real Time PCR. Jest to wyrób medyczny do diagnostyki in vitro. Test genetyczny RT-PCR w czasie rzeczywistym (SARS-CoV-2 Real Time PCR LAB-KIT) jest przeznaczony do identyfikacji i różnicowania SARS-CoV-2 w materiale pobranym od pacjentów z objawami COVID-19, za pomocą wykrywania sekwencji RNA (ORF1ab i N) unikalnych dla SARS-CoV-2. Materiał genetyczny wirusa, RNA jest ekstrahowany z próbek oddechowych i amplifikowany za pomocą techniki PCR w czasie rzeczywistym z wykorzystaniem odwrotnej transkryptazy i wykrywany za pomocą fluorescencyjnych reporterowych sond specyficznych dla SARS-CoV-2. Test molekularny który jest oparty o rekomendowany przez WHO protokół, został opracowany we współpracy z biotechnologiczną firmą z Hiszpanii, Zarząd Spółki jest zadowolony z uzyskanych wyników badań walidacyjnych przeprowadzonych w hiszpańskim narodowym ośrodku referencyjnym (Instituto de Salud Carlos III), które potwierdziły wysoką czułość i specyficzność zestawu, powyżej 99%. Spółka liczy, że SARS-CoV-2 Real Time PCR LAB-KIT zostanie pozytywnie odebrany przez jego użytkowników, ponieważ, dzięki zastosowaniu nowoczesnych technologii, pozytywnie wyróżnia się spośród znajdujących się obecnie na rynku innych systemów RT-PCR. Do zalet nowego testu należą, między innymi, całkowity czas uzyskania wyniku przy wykorzystaniu testu BioMaxima SA został skrócony do poniżej 2 godzin, natomiast czułość testu, na poziomie ≥ 10 kopii RNA jest wyższa niż w innych porównywalnych systemach. Dodatkowo, w skład zestawu testowego wchodzi odczynniki o znacznie podwyższonej stabilności, co umożliwi bezpieczny transport i przechowywanie testów w temperaturze pokojowej, podczas gdy wiele innych systemów znajdujących się na rynku wymaga przechowywania w zamrażarce i transportu w suchym lodzie. Nawet krótkie przechowywanie odczynników poza wskazanymi

warunkami jest wysoce ryzykowne i może generować wyniki fałszywie ujemne. Warto zwrócić uwagę, że przy pogarszającym się z dnia na dzień łańcuchu dostaw, czas transportu odczynników może być przedłużany powyżej granicy bezpieczeństwa. Należy również podkreślić, że SARS-CoV-2 Real Time PCR LAB-KIT jest przeznaczony do wykorzystania w otwartych systemach PCR, to znaczy można go wykonać na platformach różnych producentów będących już na wyposażeniu laboratoriów diagnostycznych takich jak: Agilent Technologies AriaMx Real-Time PCR System, Applied Biosystems 7500 Fast Real-Time PCR System, Applied Biosystems StepOne Real-Time PCR System, Bio-Rad CFX96 Real-Time PCR Detection System, DNA Technology DT lite Real-Time PCR System, Rotor-Gene Q (Qiagen), SmartCycler (Cepheid), Roche Molecular Diagnostics Cobas z480 Analyzer, czy VIASURE 48 Real Time PCR. Umożliwia to łatwy i szeroki dostęp do diagnostyki SARS-CoV-2 Real Time PCR LAB-KIT na całym świecie. Test genetyczny SARS-CoV-2 Real Time PCR LAB-KIT zostaje wprowadzony do oferty, jednakże sprzedaż będzie możliwa po 14 dniowym okresie od dnia złożenia zgłoszenia w Urzędzie Rejestracji, co pozwoli również na uzyskanie świadectw wolnej sprzedaży na rynki zagraniczne, gdzie takowe jest wymagane. Oznacza to, że Spółka realnie rozpocznie sprzedaż tego testu od dnia 14 kwietnia 2020 r.

Zarząd BioMaxima SA działa ze świadomością, iż obecna sytuacja wymaga dużej odpowiedzialności i mobilizacji wszystkich możliwych środków w zwalczaniu pandemii COVID-19. Po uzupełnieniu oferty o test genetyczny, Emitent dysponuje obecnie pełnym pakietem diagnostycznym w kierunku COVID-19:

- Diagnostyka przesiewowa do zastosowania w połączeniu z wywiadem epidemiologicznym jako alternatywa dla pomiaru temperatury. Szerokie zastosowanie szybkiego testu na obecność IgM i IgG umożliwi typowanie większej liczby pacjentów do izolacji oraz dalszej diagnostyki genetycznej. Jest to Szybki test do diagnostyki COVID-19, wykrywający przeciwciała przeciwko SARS-CoV-2 w klasie IgM i IgG w próbkach krwi, który firma BioMaxima ma już w swojej ofercie.

- Diagnostyka potwierdzająca - Testy genetyczne, zgodne z wytycznymi WHO, wykorzystujące RT-PCR jako najskuteczniejszą, najbardziej wiarygodną metodę identyfikacji materiału genetycznego wirusa przeznaczoną do identyfikacji i różnicowania SARS-CoV-2 w materiale pobranym od pacjentów z objawami COVID-19.

Zarząd ocenia, że testy przesiewowe i potwierdzające testy genetyczne staną się stałym elementem oferty Spółki w długim horyzoncie (podobnie jak testy do wykrywania grypy i innych chorób infekcyjnych), natomiast w najbliższych miesiącach przyczynią do wzrostu sprzedaży w kategorii testów, osiągając dominującą pozycję w sprzedaży ogółem. Emitent również będzie sukcesywnie uzupełniał ofertę testów w kierunku SARS-CoV-2, wprowadzając je na pozostałe platformy diagnostyczne znajdujące się w ofercie Spółki.

Mając na uwadze bezpieczeństwo zatrudnionych pracowników jak i bezpieczeństwo całego biznesu BioMaxima, Zarząd wdrożył szereg działań zapobiegawczych. Wprowadzono wiele obostrzeń w zakresie bezpieczeństwa i higieny pracy. Kontakty między działami i pracownikami ograniczono do niezbędnego minimum. Wprowadzono bądź utrzymano dwuzmianowy system pracy działów produkcyjnych, magazynu, przy zasadzie przerwy pomiędzy zmianami tak aby pracownicy zmian nie mieli ze sobą osobistego kontaktu. W pozostałych działach wprowadzono system tygodniowej rotacji pracowników w podziale na pracę zdalną oraz biurową.

W marcu Spółka otrzymała wiele zawiadomień o zmianie udziału w głosach i zawieranych transakcjach. Według informacji posiadanych przez Spółkę na dzień sporządzenia niniejszego raportu, akcjonariat przedstawia się następująco:

1. Porozumienie akcjonariuszy posiada łącznie 20,31% akcji (773.908), w tym:
 - a) Pan Łukasz Urban, Prezes Zarządu, posiada 10,86% akcji (413.842)
 - b) Pan Andrzej Mikosz (z podmiotem zależnym) posiada 9,18% akcji (349.713),
 - c) Pan Krzysztof Mikosz, Członek Rady Nadzorczej, posiada 0,27% akcji (10.353)

3. Pan Henryk Lewczuk, Wiceprezes Zarządu, posiada 1,29% akcji (49.200)
4. Pan Rafał Jelonek, Przewodniczący RN, posiada 0,87% akcji (33.333)
5. Pozostałe 77,53% akcji (2.953.559) jest w posiadaniu osób, które nie powiadamiały o stanie posiadania znacznych pakietów akcji lub o zawartych transakcjach.

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

Raporty bieżące i okresowe opublikowane w EBI w miesiącu marcu:

Rb nr 5/2020 – Decyzja Zarządu w sprawie podwyższenia kapitału zakładowego w ramach kapitału docelowego Spółki i Uchwała Rady Nadzorczej w sprawie wyłączenia prawa poboru.

Rb nr 6/2020 – Korekta raportu 5/2020

Rb nr 7/2020 – Uchwały Zarządu w sprawie emisji warrantów i akcji. Subskrypcja akcji serii E.

Rb nr 8/2020 – Informacja o zmianie liczby głosów po objęciu akcji serii E.

Rb nr 9/2020 – Raport miesięczny BioMaxima S.A. za luty 2020 r.

Rb nr 10/2020 – Zakończenie subskrypcji akcji serii F.

Raporty bieżące opublikowane w ESPI w miesiącu marcu:

Rb nr 2/2020 – Zgłoszenie szybkiego testu do wykrywania koronawirusa w Urzędzie Rejestracji (URPL)

Rb nr 3/2020 – Zawiadomienie od osoby zobowiązanej

Rb nr 4/2020 – Przekazanie do publicznej wiadomości treści pytania akcjonariusza oraz odpowiedzi Zarządu

Rb nr 5/2020 – Zawiadomienie o zmianie udziału w głosach.

Rb nr 6/2020 – Zawiadomienie od osoby zobowiązanej

Rb nr 7/2020 – Zawiadomienie o zmianie udziału w głosach

Rb nr 8/2020 – Zawiadomienie od osób zobowiązanych

Rb nr 9/2020 – Zawiadomienie o zmianie udziału w głosach

Rb nr 10/2020 – Zawiadomienie od osób zobowiązanych

Rb nr 11/2020 – Zawiadomienie od osoby zobowiązanej

Rb nr 12/2020 – Zawiadomienie od osoby zobowiązanej

Rb nr 13/2020 – Zawiadomienie od osoby zobowiązanej

Rb nr 14/2020 – Zawiadomienie od osoby zobowiązanej

Rb nr 15/2020 – Zawiadomienie od osoby zobowiązanej

Rb nr 16/2020 – Zawiadomienie o zmianie udziału w głosach

Rb nr 17/2020 – Zawiadomienie o zmianie udziału w głosach

Rb nr 18/2020 – Zawiadomienie od osoby zobowiązanej

Rb nr 19/2020 – Zawiadomienie o zmianie udziału w głosach

Rb nr 20/2020 – Informacja o wpływie wydarzeń związanych z koronawirusem SARS-CoV-2 na działalność Spółki

Rb nr 21/2020 – Zawiadomienie od osoby zobowiązanej

Rb nr 22/2020 – Informacja o rozpoczęciu dostaw testów do wykrywania koronawirusa

Rb nr 23/2020 – Informacja od osoby zobowiązanej

Rb nr 24/2020 – Wniosek o rejestrację testów genetycznych do wykrywania koronawirusa opartych na metodzie Real Time PCR. Rozpoczęcie sprzedaży na eksport testów przesiewowych.

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

Spółka przeprowadziła w marcu dwie emisje akcji, obejmujące 80.000 akcji serii E w ramach programu motywacyjnego dla Zarządu oraz 400.000 akcji serii F. Wpłaty na akcje serii E i F w łącznej wysokości 2.080.000 zł, zostały wykorzystane jako środki obrotowe na zakup materiałów i towarów. Zakończyło to realizację celów tych emisji.

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

Do dnia 14 maja 2020 r. Spółka opublikuje raport miesięczny za kwiecień 2020 r. Poczynając od raportu miesięcznego za kwiecień, sposób prezentacji danych w raportach miesięcznych zostanie zmodyfikowany. Wraz z wprowadzeniem zmian w Regulaminie ASO, rozszerzających zakres informacji przekazywanych w raportach kwartalnych, Zarząd Spółki dokonał rewizji dotychczasowej, prowadzonej niezmiennie od wielu lat polityki informacyjnej i postanowił część szczegółowych informacji o strukturze sprzedaży prezentować w ujęciu kwartalnym. Raporty miesięczne będą nadal zawierały informacje o wynikach sprzedaży oraz podsumowanie wydarzeń z danego miesiąca. Cenotwórcze informacje poufne w rozumieniu przepisów prawa będą nadal przekazywane raportami bieżącymi ESPI.

W dniu 15 maja 2020 r. Spółka opublikuje raport jednostkowy i skonsolidowany za I kw. 2020 r.

W dniu 22 maja 2020 r. Spółka opublikuje raport jednostkowy i skonsolidowany za 2019 r.