

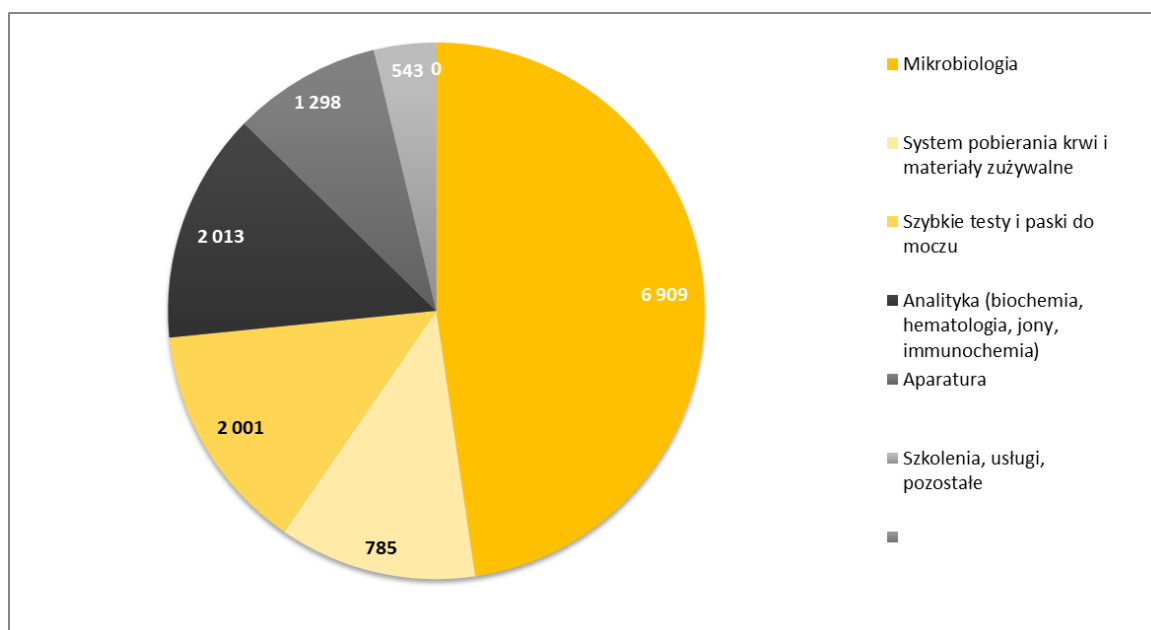
Raport miesięczny

CZERWIEC 2019

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 - czerwiec 2019 r. osiągnęła wartość 14 492 tys. zł. Dynamika wzrostu sprzedaży wyniosła 102,0%.

Wyszczególnienie	I-VI 2019	I-VI 2018	Dynamika 2019/2018
Sprzedaż razem	14 492	14 208	102,00%
Mikrobiologia	6 909	6 254	110,47%
System pobierania krwi i materiały zużywalne	1 728	2 202	78,47%
Szybkie testy i paski do moczu	2 001	2 293	87,27%
Analityka (biochemia, hematologia, jony, immunochemia)	2 013	2 322	86,69%
Aparatura	1 298	605	214,55%
Szkolenia, usługi, pozostałe	543	532	102,07%

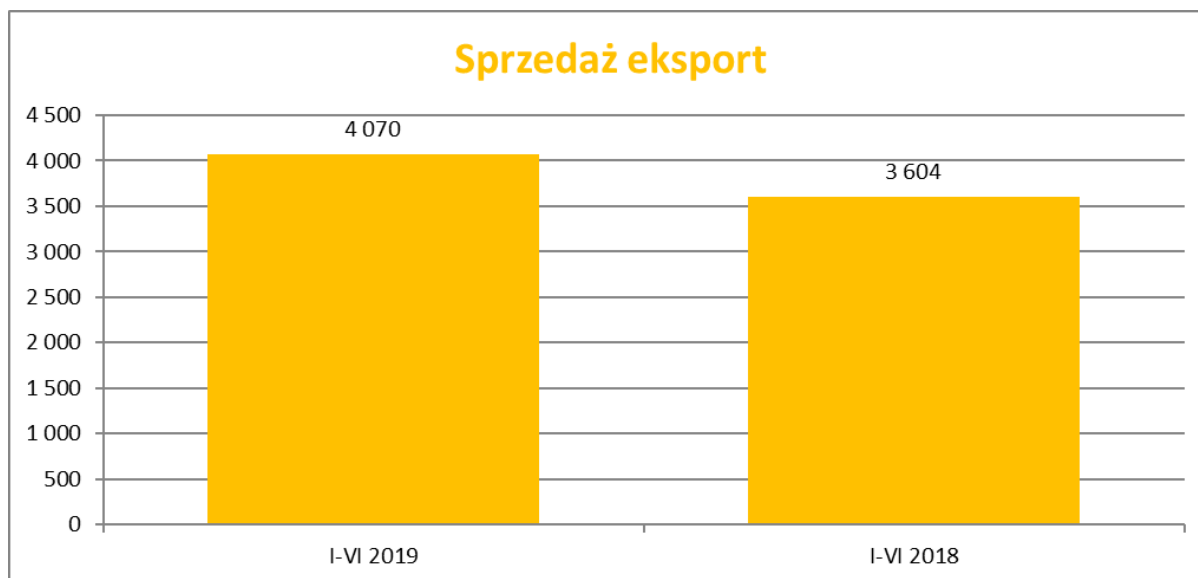


W porównaniu z analogicznym okresem 2018 roku, zwiększył się udział wyrobów własnych w przychodach Spółki i obecnie wynosi 54,7%.

Wyszczególnienie	I-VI 2019	I-VI 2018	Dynamika 2019/2018
Sprzedaż razem	14 492	14 208	102,00%
Przychody ze sprzedaży wyrobów	7 923	7 749	102,25%
Przychody ze sprzedaży towarów	6 569	6 459	101,70%

Sprzedaż eksportowa w miesiącu czerwcu 2019 r. wyniosła 488 tys. zł. Dynamika wzrostu sprzedaży eksportowej po sześciu miesiącach 2019 r. wynosi 112,93%. Udział sprzedaży eksportowej w sprzedaży ogółem wyniósł 28,08%. Sprzedaż eksportowa po 6 miesiącach jest najwyższa w stosunku do analogicznych okresów w latach poprzednich.

Wyszczególnienie	I-VI 2019	I-VI 2018	Dynamika 2019/2018
Sprzedaż eksport	4 070	3 604	112,93%
Styczeń	576	726	79,34%
Luty	901	415	217,11%
Marzec	613	724	84,67%
Kwiecień	602	480	125,42%
Maj	890	384	231,77%
Czerwiec	488	875	55,77%



Spółka w dniu 5 czerwca 2019 r. uzyskała informację, że wniosek o dofinansowanie projektu „Uruchomienie produkcji testów do oznaczania lekooporności MIC” w ramach działania 3.7 „Wzrost konkurencyjności MŚP” został wybrany do dofinansowania. W dniu 26 czerwca 2019 r. Zarząd podpisał umowę o dofinansowanie. Wydatki kwalifikowane w tym projekcie wynoszą 1 207 860,00 zł brutto, zaś wartość dofinansowania wynosi 589.200,00 zł. Dofinansowanie przeznaczone jest na zakup maszyn związanych z produkcją gradientowych testów do oznaczania minimalnego stężenia hamującego antybiotyku (MIC).

Cele projektu to:

I/ komercjalizacja prac badawczo - rozwojowych przeprowadzonych już przez Biomaxima S.A. oraz Uniwersytet Marii Curie – Skłodowskiej, poprzez uruchomienie produkcji nowych produktów: testów do oznaczania lekooporności MIC.

II/ wzrost konkurencyjności Spółki na rynku krajowym i zagranicznym.

III/ pozyskanie nowych dla przedsiębiorstwa rynków zbytu

IV/ wzrost przychodów i zysków

V/ utworzenie nowych stanowisk pracy w innowacyjnej polskiej firmie biotechnologicznej.

Do tej pory nie ma w Polsce producenta testów do oznaczania minimalnego stężenia hamującego antybiotyku, a na świecie takich wytwórców jest niewielu. Na podstawie danych Europejskiego Centrum Profilaktyki i Kontroli Zakażeń z powodu zakażeń wywoływanych przez bakterie odporne na wszystkie dostępne antybiotyki w UE umiera

co roku około 25 tys. pacjentów. Celowana antybiotykoterapia w oparciu o badanie MIC to skrócenie czasu leczenia, zmniejszenie liczby powikłań, oraz obniżenie ryzyka powikłań związanych z lekoopornymi szczepami bakterii. Terapia celowana, oparta o analizę jakościową (antybiogram) i ilościową (MIC) zwiększa prawdopodobieństwo sukcesu terapeutycznego. Prócz efektów ekonomicznych, to również cel działań BioMaxima SA.

Spółka obecnie jest jedynym producentem testów do oznaczania lekowrażliwości w Polsce oraz jednym z kilku wytwórców w Europie. Krążki antybiotykowe Emitenta są sprzedawane zarówno w Polsce, jak i za granicą. Spółka wytwarza systemy dyfuzyjne (krążki antybiotykowe bibułowe i tabletkowe).

W dniach 13-15 czerwca 2019 zespół BioMaxima SA uczestniczył w III Polskim Kongresie POKONAĆ SEPSĘ we Wrocławiu. Kongres był miejscem wielodyscyplinarnych spotkań ekspertów zajmujących się problematyką sepsy, wiodącym tematem tej prestiżowej międzynarodowej, konferencji było m. in. realne zagrożenie sepsą w polskich placówkach medycznych oraz problem jej wykrywalności, która wciąż jest zbyt późna.

W trakcie kongresu odbyła się sesja naukowa pt.: „Postępy w diagnostyce zakażeń” zorganizowana przy współudziale BioMaxima SA - jej głównym zagadnieniem była diagnostyka sepsy – dr hab. Barbara Adamik, kierownik Pracowni Diagnostyki i Monitorowania Niewydolności Wielonarządowej w Katedrze i Klinice Anestezjologii i Intensywnej Terapii Uniwersyteckiego Szpitala we Wrocławiu omawiała w jaki sposób najszybciej identyfikować zakażenia i określać lekowrażliwość drobnoustrojów w przypadkach ciężkiej sepsy. Pani dr hab. Barbara Adamik wskazała istotne znaczenie diagnostyczne oferowanego przez BioMaximę systemu Accelerate Pheno™, umożliwiającego skrócenie czasu oczekiwania na wynik do maksymalnie 7 godzin, i przyspieszenie podjęcia skutecznej, celowanej terapii dla przypadków z ciężkimi postaciami sepsy i dzięki temu obniżenie ich śmiertelności. Tematy wykładów sesji:

1. „Śmiertelność w sepsie”, dr Marek Wełna
2. „Szybka identyfikacja zakażeń w OIT”, dr hab. Barbara Adamik
3. “Clinical benefits of rapid pathogen identification and phenotypic resistance testing in severe bloodstream infections”, dr Torsten Wassermann (Accelerate Diagnostics)

Obecnie dr hab. Barbara Adamik, wraz z kierownikiem Katedry, prof. dr hab. n. med. Waldemarem Goździkiem i z udziałem prof. dr hab. Andrzeja Küblera, konsultanta krajowego w dziedzinie anestezjologii i intensywnej terapii, oceniają wartość diagnostyczną systemu Accelerate Pheno i możliwość wykorzystania wyników uzyskanych przy pomocy tego systemu w leczeniu sepsy.

Globalny rynek badania lekowrażliwości (krążkowe systemy dyfuzyjne, testy MIC, podłoża oraz systemy zautomatyzowanie) 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 czerwcu:

- Rb nr 12/2019 – Zmiana porządku obrad ZWZ BioMaxima S.A. w dn. 27.06.2019
- Rb nr 13/2019 – Propozycje zmian w Statucie Spółki na WZA 27 czerwca 2019 r.
- Rb nr 14/2019 – Raport miesięczny BioMaxima S.A. za kwiecień 2019 r.
- Rb nr 15/2019 – Rezygnacja Członka Rady Nadzorczej
- Rb nr 16/2019 – Uchwały Zwyczajnego Walnego Zgromadzenia BioMaxima S.A. z dn. 27.06.2019
- Rb nr 17/2019 – Zmiany w Statucie BioMaxima S.A. uchwalone na WZA 27 czerwca 2019 r.

Rb nr 18/2019 – Powołanie członka Rady Nadzorczej BioMaxima S.A.

Raporty bieżące opublikowane w ESPI w miesiącu czerwcu:

Rb nr 3/2019 – Informacja o przyznanej dotacji

Rb nr 4/2019 – Zmiana porządku obrad ZWZ BioMaxima S.A. w dn. 27.06.2019

Rb nr 5/2019 – Lista akcjonariuszy posiadających co najmniej 5% głosów na WZA 27 czerwca 2019 r.

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

W maju 2019 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 14 sierpnia 2019 r. Spółka opublikuje raport miesięczny za lipiec 2019 r.

W dniu 14 sierpnia 2019 r. Spółka opublikuje raport jednostkowy i skonsolidowany za II kw. 2019 r.