



Skonsolidowany i jednostkowy raport okresowy

Scope Fluidics S.A.

za II kwartał 2020 r.

Warszawa, 14 sierpnia 2020 r.

SPIS TREŚCI

1. Podstawowe informacje o Emitencie	3
2. Skonsolidowane dane finansowe Grupy Kapitałowej Scope Fluidics S.A. za okres od 01.01.2020 r. do 30.06.2020 r. (dane w PLN)	4
3. Jednostkowe dane finansowe spółki Scope Fluidics S.A. za okres od 01.01.2020 r. do 30.06.2020 r. (dane w PLN)	8
4. Informacje o zasadach przyjętych przy sporządzaniu raportu, w tym informacje o zmianach stosowanych zasad (polityki) rachunkowości	12
5. Komentarz emitenta na temat okoliczności i zdarzeń istotnie wpływających na działalność emitenta i grupy kapitałowej, sytuację finansową i wyniki osiągnięte w danym kwartale	16
6. Stanowisko Emitenta odnośnie możliwości zrealizowania publikowanych prognoz wyników w świetle wyników zaprezentowanych w raporcie kwartalnym	21
7. Opis stanu realizacji działań i inwestycji Emitenta oraz harmonogramu ich realizacji dotyczący informacji, o których mowa w § 10 pkt 13a Załącznika Nr 1 do Regulaminu Alternatywnego Systemu Obrotu	22
8. Informacje na temat aktywności Emitenta dotyczące podejmowanych inicjatyw nastawionych na wprowadzenie rozwiązań innowacyjnych w przedsiębiorstwie w obszarze rozwoju prowadzonej działalności	23
9. Opis organizacji grupy kapitałowej, ze wskazaniem jednostek podlegających konsolidacji oraz jednostek nieobjętych konsolidacją	24
10. Wskazanie przyczyn niesporządzania przez Emitenta skonsolidowanych sprawozdań finansowych i wybrane dane finansowe spółki zależnej	24
11. Informacja o strukturze Akcjonariatu, ze wskazaniem Akcjonariuszy posiadających, na dzień sporządzenia raportu, co najmniej 5% głosów na Walnym Zgromadzeniu	25
12. Informacje dotyczące liczby osób zatrudnionych przez Emitenta w przeliczeniu na pełne etaty	25

1. PODSTAWOWE INFORMACJE O EMITENCIE

Nazwa Spółki	Scope Fluidics Spółka Akcyjna
Siedziba Spółki	ul. Duchnicka 3 bud. 16, wejście A, 01-796 Warszawa
Telefon	22 376 21 14
Adres strony internetowej	www.scopefluidics.com
Adres poczty elektronicznej	biuro@scopefluidics.com
Sąd prowadzący rejestr jednostki	Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy w Warszawie, XII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego
KRS	668408
NIP	5272645989
REGON	142754170
Zarząd	Piotr Garstecki - Prezes Zarządu Marcin Izydorzak - Członek Zarządu Szymon Ruta - Członek Zarządu
Rada Nadzorcza	Robert Przytuła - Przewodniczący Rady Nadzorczej Andrzej Chądzyński - Członek Rady Nadzorczej Robert Hołyst - Członek Rady Nadzorczej Piotr Michalski - Członek Rady Nadzorczej Patrik Mikucki - Członek Rady Nadzorczej
Kapitał zakładowy	Kapitał zakładowy w wysokości 255 829,00 zł, w całości opłacony, na który składa się 2.558.290 akcji o wartości nominalnej 0,10 zł każda, w tym: - 101.107 akcji na okaziciela serii A - 1.268.893 akcji na okaziciela serii B - 900.000 akcji zwykłych na okaziciela serii C - 34.050 akcji zwykłych na okaziciela serii D - 11.350 akcji zwykłych na okaziciela serii E - 231.540 akcji zwykłych na okaziciela serii F - 11.350 akcji zwykłych na okaziciela serii G

Spółka Scope Fluidics powstała w 2010 roku w Instytucie Chemii Fizycznej Polskiej Akademii Nauk z myślą o tworzeniu rozwiązań na bazie technologii mikroprzepływowych.

Misją Scope Fluidics jest tworzenie innowacyjnych rozwiązań na potrzeby diagnostyki medycznej.

Wierzymy, iż efektywność zarówno profilaktyki, jak i leczenia chorób może być znacznie poprawiona dzięki lepszej diagnostyce, tzn. dzięki systemom i metodom, które zwiększają dostęp do informacji medycznej, dostarczają też istotne klinicznie informacje szybciej, taniej i w bardziej kompleksowy sposób.

Wierzymy, że zwiększenie dostępności do lepszej informacji medycznej pomoże wydłużyć ludzkie życie i poprawić jego jakość. Ta wiara stanowi naszą motywację do działania.

Koncepcja biznesowa Scope Fluidics

Scope Fluidics zajmuje się rozwojem projektów technologicznych w obszarze diagnostyki i ochrony zdrowia. Scope Fluidics posiada krytyczne zasoby *know-how*, współpracując z naukowcami, specjalistami w swoich branżach, jak również zatrudniając wykwalifikowanych menedżerów odpowiedzialnych za rozwój biznesowy.

Scope Fluidics koncentruje swoją uwagę na diagnostyce i ochronie zdrowia. Wraz z rozwojem projektu oraz zapewnieniem finansowania, projekt jest dalej realizowany w ramach spółki celowej, której celem jest stworzenie produktu i wejście z nim na rynek.

2. SKONSOLIDOWANE DANE FINANSOWE GRUPY KAPITAŁOWEJ SCOPE FLUIDICS S.A. ZA OKRES OD 01.01.2020 R. DO 30.06.2020 R. (DANE W PLN)

SKONSOLIDOWANY BILANS	30.06.2020	30.06.2019
Aktywa trwałe	10 832 583,75	5 434 738,59
I. Wartości niematerialne i prawne	47 720,77	21 944,87
3. Inne wartości niematerialne i prawne	47 720,77	21 944,87
II. Wartość firmy jednostek podporządkowanych	1 215 391,79	2 013 916,09
1. Wartość firmy - jednostki zależne	1 215 391,79	2 013 916,09
III. Rzeczowe aktywa trwałe	447 119,60	226 664,05
1. Środki trwałe	447 119,60	226 664,05
c. Urządzenia techniczne i maszyny	424 949,60	226 664,05
2. Środki trwałe w budowie	22 170,00	0,00
IV. Należności długoterminowe	80 102,73	62 238,00
3. Od pozostałych jednostek	80 102,73	62 238,00
V. Długoterminowe rozliczenia międzyokresowe	9 042 248,86	3 109 975,58
2. Inne rozliczenia międzyokresowe	9 042 248,86	3 109 975,58
B. Aktywa obrotowe	13 180 929,85	7 398 758,73
II. Należności krótkoterminowe	1 105 024,34	1 324 963,28
3. Od pozostałych jednostek	1 105 024,34	1 324 963,28
b. Z tytułu podatków, dotacji, ceł, ubezpieczeń społecznych i zdrowotnych oraz innych tytułów publicznoprawnych	384 988,13	242 913,51
c. Inne	720 036,21	1 082 049,77
III. Inwestycje krótkoterminowe	12 029 822,47	6 052 946,20
1. Krótkoterminowe aktywa finansowe	12 029 822,47	6 052 946,20
d. środki pieniężne i inne aktywa pieniężne	12 029 822,47	6 052 946,20
- środki pieniężne w kasie i na rachunkach	12 029 822,47	6 052 946,20
IV. Krótkoterminowe rozliczenia międzyokresowe	46 083,04	20 849,25
Aktywa razem	24 013 513,60	12 833 497,32

SKONSOLIDOWANY BILANS	30.06.2020	30.06.2019
A. Kapitał (fundusz) własny	17 305 889,67	10 349 754,05
I. Kapitał (fundusz) podstawowy	255 829,00	231 540,00
II. Kapitał (fundusz) zapasowy	41 667 273,80	27 977 111,00
VI. Zysk (strata) z lat ubiegłych	-21 703 678,90	-15 403 499,53
VII. Zysk (strata) netto	-2 913 534,23	-2 455 397,42
B Kapitały mniejszości	0,00	4 186,22
D. Zobowiązania i rezerwy na zobowiązania	6 707 623,93	2 483 743,27
I. Inne rezerwy na zobowiązania	494 001,70	419 648,68
2. Rezerwa na świadczenia emerytalne i podobne	383 822,94	309 469,92
- krótkoterminowe	383 822,94	309 469,22
3. Pozostałe rezerwy	110 178,76	110 178,76
- krótkoterminowe	110 178,76	110 178,76
III. Zobowiązania krótkoterminowe	1 569 346,53	756 119,13
3. Wobec pozostałych jednostek	1 569 346,53	756 119,13
d) z tytułu dostaw i usług, o okresie wymagalności:	485 737,89	193 698,79
- do 12 miesięcy	485 737,89	193 698,79
g) z tytułu podatków, ceł, ubezpieczeń społecznych i zdrowotnych oraz innych tytułów publicznoprawnych	617 348,94	286 668,21
h) z tytułu wynagrodzeń	466 259,70	275 752,13
IV. Rozliczenia międzyokresowe	4 644 275,70	1 307 975,46
2. Inne rozliczenia międzyokresowe	4 644 275,70	1 307 975,46
- krótkoterminowe	4 644 275,70	1 307 975,46
Pasywa razem	24 013 513,60	12 833 497,32

SKONSOLIDOWANY RACHUNEK ZYSKÓW I STRAT	01.04.2020 - 30.06.2020	01.04.2019 - 30.06.2019	01.01.2020 - 30.06.2020	01.01.2019 - 30.06.2019
B. Koszty działalności operacyjnej	2 075 880,37	1 024 709,30	4 268 780,24	2 322 230,76
I. Amortyzacja	34 320,77	32 845,78	74 111,66	71 076,07
II. Zużycie materiałów i energii	376 742,46	56 656,16	576 446,95	110 356,38
III. Usługi obce	947 155,50	450 516,98	1 852 972,74	1 025 094,04
IV. Podatki i opłaty	6 757,72	5 018,95	15 065,55	9 390,80
V. Wynagrodzenia	593 966,20	321 357,90	1 395 362,34	864 489,85
VI. Ubezpieczenia społeczne i inne świadczenia, w tym: - emerytalne	65 238,75 26 271,22	63 198,66 76 455,17	211 462,65 96 302,40	117 655,12 137 519,55
VII. Pozostałe koszty rodzajowe	51 698,97	95 114,87	143 358,35	124 168,50
C. Zysk (strata) ze sprzedaży (A-B)	-2 075 880,37	-1 024 709,30	-4 268 780,24	-2 322 230,76
D. Pozostałe przychody operacyjne	1 052 932,24	75 220,56	1 728 998,47	280 217,21
II. Dotacje	766 190,63	75 189,36	1 441 596,64	280 135,19
III. Inne przychody operacyjne	286 741,61	31,20	287 401,83	82,02
E. Pozostałe koszty operacyjne	211 806,03	193 372,32	419 456,45	416 995,63
III. Inne koszty operacyjne	211 806,03	193 372,32	419 456,45	416 995,63
F. Zysk (strata) z działalności operacyjnej (C+D-E)	-1 234 754,16	-1 142 863,06	-2 959 238,22	-2 459 009,18
G. Przychody finansowe	66 574,61	0,00	61 561,94	6 573,35
II. Odsetki	13 682,79	0,00	14 995,02	6 547,74
IV. Inne	52 891,82	0,00	46 566,92	25,61
H. Koszty finansowe	13 692,68	1 298,72	15 857,95	2 961,59
I. Odsetki	13 692,68	0,00	15 857,95	0,00
IV. Inne	0,00	1 298,72	0,00	2 961,59
J. Zysk (strata) z działalności gospodarczej (F+G-H+/-I)	-1 181 872,23	-1 144 161,78	-2 913 534,23	-2 455 397,42
N. Zysk (strata) brutto (J-K+L+/-M)	-1 181 872,23	-1 144 161,78	-2 913 534,23	-2 455 397,42
R. Zyski (straty) mniejszości	0,00	-92,29	0,00	-323,25
S. Zysk (strata) netto (N-O-P+/-R)	-1 181 872,23	-1 144 161,78	-2 913 534,23	-2 455 397,42

SKONSOLIDOWANY RACHUNEK PRZEPŁYWÓW PIENIĘŻNYCH	01.04.2020 - 30.06.2020	01.04.2019 - 30.06.2019	01.01.2020 - 30.06.2020	01.01.2019 - 30.06.2019
A. Przepływy środków pieniężnych z działalności operacyjnej				
I. Zysk / (strata) netto	-1 181 872,23	-1 144 161,78	-2 913 534,23	-2 455 397,42
II. Korekty razem:	-1 836 781,12	-1 467 867,46	-3 758 095,09	-1 349 215,56
1. Amortyzacja	230 754,53	224 858,09	478 189,90	486 365,02
5. Zmiana stanu rezerw	-36 506,43	-31 506,37	166 954,92	126 048,32
7. Zmiana stanu należności	38 985,15	78 712,88	-15 057,31	-117 424,64
8. Zmiana stanu zobowiązań krótkoterminowych, z wyjątkiem pożyczek i kredytów	333 146,80	-237 510,74	151 712,28	343 675,95
9. Zmiana stanu rozliczeń międzyokresowych	-2 181 024,36	-709 446,30	-4 026 348,30	-972 843,12
10. Inne korekty	-222 136,81	-792 975,02	-513 546,58	-1 215 037,09
III. Przepływy pieniężne netto z działalności operacyjnej	-3 018 653,35	-2 612 029,24	-6 671 629,32	-3 804 612,98
B. Przepływy środków pieniężnych z działalności inwestycyjnej	0			
II. Wydatki	-69 552,16	-35 063,58	-92 921,34	-35 063,58
1. Nabycie wartości niematerialnych i prawnych oraz rzeczowych aktywów trwałych	-69 552,16	-35 063,58	-92 921,34	-35 063,58
III. Przepływy pieniężne netto z działalności inwestycyjnej	-69 552,16	-35 063,58	-92 921,34	-35 063,58
C. Przepływy środków pieniężnych z działalności finansowej	0,00			
I. Wpływy	222 136,81	792 975,02	514 681,58	1 215 037,09
1. Wpływy netto z wydania udziałów/(emisji akcji) i innych instrumentów kapitałowych oraz dopłat do kapitału	0,00	0,00	1 135,00	0,00
4. Inne wpływy finansowe	222 136,81	792 975,02	513 546,58	1 215 037,09
III. Przepływy pieniężne netto z działalności finansowej	222 136,81	792 975,02	514 681,58	1 215 037,09
D. Przepływy pieniężne netto razem	-2 866 068,70	-1 854 117,79	-6 249 869,08	-2 624 639,46
E. Bilansowa zmiana stanu środków pieniężnych	-2 866 068,70	-1 854 117,79	-6 249 869,08	-2 624 639,46
F. Środki pieniężne na początek okresu	14 895 891,17	7 907 063,99	18 279 691,55	8 677 585,66
G. Środki pieniężne na koniec okresu	12 029 822,47	6 052 946,20	12 029 822,47	6 052 946,20

ZESTAWIENIE ZMIAN W SKONSOLIDOWANYM KAPITAŁE WŁASNYM	01.04.2020 - 30.06.2020	01.04.2019 - 30.06.2019	01.01.2020 - 30.06.2020	01.01.2019 - 30.06.2019
I. Kapitał (fundusz) własny na początek okresu (BO)	18 422 706,49	11 426 387,10	20 343 374,42	12 805 151,47
I.a. Kapitał (fundusz) własny na początek okresu (BO), po korektach	18 422 706,49	11 426 387,10	20 343 374,42	12 805 151,47
1. Kapitał (fundusz) podstawowy na początek okresu	254 694,00	231 540,00	231 540,00	231 540,00
a) Zwiększenie z tytułu rejestracji kapitału	1 135,00	0,00	24 289,00	0,00
1.2. Kapitał (fundusz) podstawowy na koniec okresu	255 829,00	231 540,00	255 829,00	231 540,00
4. Kapitał (fundusz) zapasowy na początek okresu	41 667 273,80	27 977 111,00	41 667 273,80	27 977 111,00
4.2. Stan kapitału (funduszu) zapasowego na koniec okresu	41 667 273,80	27 977 111,00	41 667 273,80	27 977 111,00
6. Pozostałe kapitały (fundusze) rezerwowe na początek o	1 135,00	0,00	23 154,00	0,00
6.1. Zmiany pozostałych kapitałów (funduszy) rezerwowych				
a) zwiększenie z tytułu wydania akcji	0,00	0,00	1 135,00	0,00
b) zmniejszenie z tytułu rejestracji kapitału	-1 135,00	0,00	-24 289,00	0,00
6.2. Pozostałe kapitały (fundusze) rezerwowe na koniec ok	0,00	0,00	0,00	0,00
8. Zysk (strata) z lat ubiegłych na początek okresu	-19 972 016,91	-14 092 263,89	-15 403 499,53	-11 330 209,90
8.4. Strata z lat ubiegłych na początek okresu	-19 972 016,91	-14 092 263,89	-15 403 499,53	-11 330 209,90
a) zwiększenie (z tytułu)				
- przeniesienia starty z ubiegłego okresu do pokrycia	-1 731 661,99	-1 311 235,64	-6 300 179,37	-4 073 289,63
8.6. Strata z lat ubiegłych na koniec okresu	-21 703 678,90	-15 403 499,53	-21 703 678,90	-15 403 499,53
8.7. Zysk (strata) z lat ubiegłych na koniec okresu	-21 703 678,90	-15 403 499,53	-21 703 678,90	-15 403 499,53
9. Wynik netto				
b) strata netto	-1 181 872,23	-1 144 161,78	-2 913 534,23	-2 455 397,42
II. Kapitał (fundusz) własny na koniec okresu (BZ)	17 305 889,67	10 349 754,05	17 305 889,67	10 349 754,05
III. Kapitał (fundusz) własny, po uwzględnieniu proponowanego podziału zysku (pokrycia straty)	17 305 889,67	10 349 754,05	17 305 889,67	10 349 754,05

**3. JEDNOSTKOWE DANE FINANSOWE SPÓŁKI SCOPE FLUIDICS S.A.
ZA OKRES OD 01.01.2020 R. DO 30.06.2020 R. (DANE W PLN)**

AKTYWA	30.06.2020	30.06.2019
A. Aktywa trwałe	17 987 199,64	16 454 982,76
I. Wartości niematerialne i prawne	47 720,77	21 944,87
3. Inne wartości niematerialne i prawne	47 720,77	21 944,87
II. Rzeczowe aktywa trwałe	103 223,74	114 647,49
1. Środki trwałe	103 223,74	114 647,49
c. Urządzenia techniczne i maszyny	103 223,74	114 647,49
III. Należności długoterminowe	80 102,73	62 238,00
3. Od pozostałych jednostek	80 102,73	62 238,00
IV. Inwestycje długoterminowe	17 756 152,40	16 256 152,40
3. Długoterminowe aktywa finansowe	17 756 152,40	16 256 152,40
a. W jednostkach powiązanych	17 756 152,40	16 256 152,40
- Udziały i akcje	17 756 152,40	16 256 152,40
B. Aktywa obrotowe	13 724 186,94	4 455 073,59
II. Należności krótkoterminowe	290 913,93	348 372,28
1. Od jednostek powiązanych	138 275,46	297 670,78
a. z tyt. dostaw i usług o okresie spłaty:	138 275,46	297 670,78
- do 12 miesięcy	138 275,46	297 670,78
3. Od pozostałych jednostek	152 638,47	50 701,50
b. z tytułu podatków, dotacji, ceł, ubezpieczeń społecznych i zdrowotnych oraz innych tytułów publicznoprawnych	108 777,30	35 594,53
c. Inne	43 861,17	15 106,97
III. Inwestycje krótkoterminowe	13 390 511,06	4 087 188,58
1. Krótkoterminowe aktywa finansowe	13 390 511,06	4 087 188,58
a. W jednostkach powiązanych	5 091 067,50	252 186,30
- Udzielone pożyczki	5 091 067,50	252 186,30
c. środki pieniężne i inne aktywa pieniężne	8 299 443,56	3 835 002,28
- środki pieniężne w kasie i na rachunkach	8 299 443,56	3 835 002,28
IV. Krótkoterminowe rozliczenia międzyokresowe	42 761,95	19 512,73
Aktywa razem	31 711 386,58	20 910 056,35

PASYWA		
A. Kapitały własne	31 244 134,03	20 631 190,98
I. Kapitał (fundusz) podstawowy	255 829,00	231 540,00
II. Kapitał (fundusz) zapasowy	41 667 273,80	27 977 111,00
V. Zysk (strata) z lat ubiegłych	-9 473 916,06	-6 553 138,92
VI. Zysk (strata) netto	-1 205 052,71	-1 024 321,10
B. Zobowiązania i rezerwy na zobowiązania	467 252,55	278 865,37
I. Inne rezerwy na zobowiązania	160 953,17	145 700,58
2. Rezerwa na świadczenia emerytalne i podobne	50 774,41	35 521,82
ii. krótkoterminowe	50 774,41	35 521,82
3. Pozostałe rezerwy	110 178,76	110 178,76
ii. krótkoterminowe	110 178,76	110 178,76
III. Zobowiązania krótkoterminowe	299 558,65	133 164,79
3. Wobec pozostałych jednostek	299 558,65	133 164,79
d) z tytułu dostaw i usług, o okresie wymagalności:	145 681,58	48 206,27
- do 12 miesięcy	145 681,58	48 206,27
g) z tytułu podatków, ceł, ubezpieczeń społecznych i zdrowotnych oraz innych tytułów publicznoprawnych	65 966,72	38 343,91
h) z tytułu wynagrodzeń	87 910,35	46 614,61
IV. Rozliczenia międzyokresowe	6 740,73	0,00
2. Inne rozliczenia międzyokresowe	6 740,73	0,00
- krótkoterminowe	6 740,73	0,00
Pasywa razem	31 711 386,58	20 910 056,35

	01.04.2020 - 30.06.2020	01.04.2019 - 30.06.2019	01.01.2020 - 30.06.2020	01.01.2019 - 30.06.2019
RACHUNEK ZYSKÓW I STRAT				
B. Koszty działalności operacyjnej	751 961,00	479 786,13	1 355 749,45	1 032 748,55
I. Amortyzacja	11 111,70	17 900,25	28 026,01	38 049,26
II. Zużycie materiałów i energii	133 882,01	31 695,40	192 229,45	57 700,60
III. Usługi obce	396 872,91	203 530,18	693 183,44	523 386,51
IV. Podatki i opłaty	1 267,67	1 885,96	4 698,18	3 860,13
V. Wynagrodzenia	152 399,88	131 548,49	308 101,01	273 277,71
VI. Ubezpieczenia społeczne i inne świadczenia, w tym: - emerytalne	24 701,80 12 491,82	18 753,81 8 788,14	46 096,56 22 703,10	34 421,01 16 835,26
VII. Pozostałe koszty rodzajowe	31 725,03	74 472,04	83 414,80	102 053,33
C. Zysk (strata) ze sprzedaży (A-B)	-751 961,00	-479 786,13	-1 355 749,45	-1 032 748,55
D. Pozostałe przychody operacyjne	53 732,47	20,50	53 732,47	60,31
II. Dotacje	21 600,00	0,00	21 600,00	
IV. Inne przychody operacyjne	32 132,47	20,50	32 132,47	60,31
E. Pozostałe koszty operacyjne	4 256,50	371,98	4 256,53	392,51
III. Inne koszty operacyjne	4 256,50	371,98	4 256,53	392,51
F. Zysk (strata) z działalności operacyjnej (C+D-E)	-702 485,03	-480 137,61	-1 306 273,51	-1 033 080,75
G. Przychody finansowe	82 888,27	2 553,64	103 762,14	8 759,65
II. Odsetki, w tym	82 888,27	2 186,30	103 762,14	8 734,04
- od jednostek powiązanych	69 115,18	2 186,30	88 767,12	2 186,30
V. Inne	0,00	367,34	0,00	25,61
H. Koszty finansowe	376,07	0,00	2 541,34	0,00
IV. Inne	376,07	0,00	2 541,34	0,00
I. Zysk (strata) brutto (F+G-H)	-619 972,83	-477 583,97	-1 205 052,71	-1 024 321,10
L. Zysk (strata) netto (I - J - K)	-619 972,83	-477 583,97	-1 205 052,71	-1 024 321,10

RACHUNEK PRZEPŁYWÓW PIENIĘŻNYCH	01.04.2020 - 30.06.2020	01.04.2019 - 30.06.2019	01.01.2020 - 30.06.2020	01.01.2019 - 30.06.2019
A. Przepływy środków pieniężnych z działalności operacyjnej				
I. Zysk / (strata) netto	-619 972,83	-477 583,97	-1 205 052,71	-1 024 321,10
II. Korekty razem:	-55 988,37	-208 032,71	-319 374,88	-219 512,27
1. Amortyzacja	11 111,70	17 900,25	28 026,01	38 049,26
5. Zmiana stanu rezerw	17 846,09	-14 523,77	42 938,29	11 835,79
7. Zmiana stanu należności	-39 810,92	-186 990,04	-48 393,84	-275 480,01
8. Zmiana stanu zobowiązań krótkoterminowych, z wyjątkiem pożyczek i kredytów	50 733,52	-30 192,00	-199 724,97	21 254,97
9. Zmiana stanu rozliczeń międzyokresowych	-3 767,55	7 959,15	-30 557,52	-12 985,98
10. Inne korekty	-92 101,21	-2 186,30	-111 662,85	-2 186,30
III. Przepływy pieniężne netto z działalności operacyjnej	-675 961,20	-685 616,68	-1 524 427,59	-1 243 833,37
B. Przepływy środków pieniężnych z działalności inwestycyjnej				
II. Wydatki	-4 527 432,16	-272 899,00	-6 050 801,34	-272 899,00
1. Nabycie wartości niematerialnych i prawnych oraz rzeczowych aktywów trwałych	-27 432,16	-22 899,00	-50 801,34	-22 899,00
3. Na aktywa finansowe, w tym:	-1 500 000,00	0,00	-1 500 000,00	0,00
a) w jednostkach powiązanych	-1 500 000,00	0,00	-1 500 000,00	0,00
4. Inne wydatki inwestycyjne	-4 500 000,00	-250 000,00	-4 500 000,00	-250 000,00
III. Przepływy pieniężne netto z działalności inwestycyjnej	-4 527 432,16	-272 899,00	-6 050 801,34	-272 899,00
C. Przepływy środków pieniężnych z działalności finansowej				
I. Wpływy	24 030,73	0,00	24 030,73	0,00
1. Wpływy netto z wydania udziałów/(emisji akcji) i innych instrumentów kapitałowych oraz dopłat do kapitału	0,00	0,00	1 135,00	0,00
4. Inne wpływy finansowe	22 895,73	0,00	22 895,73	0,00
III. Przepływy pieniężne netto z działalności finansowej	22 895,73	0,00	24 030,73	0,00
D. Przepływy pieniężne netto razem	-5 180 497,63	-958 515,68	-7 551 198,20	-1 516 732,37
E. Bilansowa zmiana stanu środków pieniężnych	-5 180 497,63	-958 515,68	-7 551 198,20	-1 516 732,37
F. Środki pieniężne na początek okresu	13 479 941,19	4 793 517,96	15 850 641,76	5 351 734,65
G. Środki pieniężne na koniec okresu	8 299 443,56	3 835 002,28	8 299 443,56	3 835 002,28

ZESTAWIENIE ZMIAN W KAPITALE WŁASNYM	01.04.2020 - 30.06.2020	01.04.2019 - 30.06.2019	01.01.2020 - 30.06.2020	01.01.2019 - 30.06.2019
I. Kapitał (fundusz) własny na początek okresu (BO)	31 855 937,86	21 655 512,08	32 448 051,74	21 655 512,08
I.a. Kapitał (fundusz) własny na początek okresu (BO), po korektach	31 855 937,86	21 655 512,08	32 448 051,74	21 655 512,08
1. Kapitał (fundusz) podstawowy na początek okresu	254 694,00	231 540,00	254 694,00	231 540,00
a) Zwiększenie z tytułu rejestracji kapitału	1 135,00	0,00	1 135,00	0,00
1.2. Kapitał (fundusz) podstawowy na koniec okresu	255 829,00	231 540,00	255 829,00	231 540,00
2. Kapitał (fundusz) zapasowy na początek okresu	41 667 273,80	27 977 111,00	41 667 273,80	27 977 111,00
2.2. Stan kapitału (funduszu) zapasowego na koniec okresu	41 667 273,80	27 977 111,00	41 667 273,80	27 977 111,00
4. Pozostałe kapitały (fundusze) rezerwowe na początek okresu	1 135,00	0,00	23 154,00	0,00
4.1. Zmiany pozostałych kapitałów (funduszy)				
a) zwiększenie z tytułu wydania akcji	0,00	0,00	1 135,00	0,00
b) zmniejszenia z tytułu rejestracji kapitału	-1 135,00	0,00	-24 289,00	0,00
4.2. Pozostałe kapitały (fundusze) rezerwowe na koniec okresu	0,00	0,00	0,00	0,00
5. Zysk (strata) z lat ubiegłych na początek okresu	-8 888 836,18	-6 006 401,79	-6 553 138,92	-5 020 421,13
5.4. Strata z lat ubiegłych na początek okresu	-8 888 836,18	-6 006 401,79	-6 553 138,92	-5 020 421,13
a) zwiększenie (z tytułu)				
- przeniesienia starty z poprzedniego okresu do pokrycia	-585 079,88	-546 737,13	-2 920 777,14	-1 532 717,79
5.6. Strata z lat ubiegłych na koniec okresu	-9 473 916,06	-6 553 138,92	-9 473 916,06	-6 553 138,92
5.7. Zysk (strata) z lat ubiegłych na koniec okresu	-9 473 916,06	-6 553 138,92	-9 473 916,06	-6 553 138,92
6. Wynik netto				
b) strata netto	-619 972,83	-477 583,97	-1 205 052,71	-1 024 321,10
II. Kapitał (fundusz) własny na koniec okresu (BZ)	31 244 134,03	20 631 190,98	31 244 134,03	20 631 190,98
III. Kapitał (fundusz) własny, po uwzględnieniu proponowanego podziału zysku (pokrycia straty)	31 244 134,03	20 631 190,98	31 244 134,03	20 631 190,98

4. INFORMACJE O ZASADACH PRZYJĘTYCH PRZY SPORZĄDZANIU RAPORTU, W TYM INFORMACJE O ZMIANACH STOSOWANYCH ZASAD (POLITYKI) RACHUNKOWOŚCI

Zasady przyjęte przy sporządzaniu niniejszego Raportu wynikają w szczególności z następujących regulacji prawnych:

- a) Załącznik Nr 3 do Regulaminu Alternatywnego Systemu Obrotu -Informacje bieżące i okresowe przekazywane w Alternatywnym Systemie Obrotu na rynku NewConnect;
- b) Ustawa o rachunkowości;
- c) Krajowe standardy rachunkowości (KSR);
- d) Zasady (polityki) rachunkowości tworzone w oparciu o ustawę o rachunkowości.

Emitent ani Grupa Kapitałowa nie wprowadzili zmian w stosowanych zasadach (polityki) rachunkowości w stosunku do zasad stosowanych w roku 2019.

Metody konsolidacji oraz wyceny udziałów

Dane jednostki zależnej konsoliduje się metodą konsolidacji pełnej.

Metoda konsolidacji pełnej

Przy konsolidacji metodą pełną sumowaniu podlegają, w pełnej wartości, poszczególne pozycje odpowiednich sprawozdań finansowych Jednostki dominującej i jednostek zależnych. Po przeprowadzeniu sumowania dokonywane są wyłączenia i inne korekty zgodnie z Ustawą.

Wyłączeniu podlegają:

- wyrażona w cenie nabycia wartość udziałów posiadanych przez Jednostkę dominującą i inne jednostki objęte konsolidacją w jednostkach zależnych z tą częścią, wycenionych według wartości godziwej aktywów netto jednostek zależnych, która odpowiada udziałowi Jednostki dominującej i innych jednostek Grupy Kapitałowej objętych konsolidacją w jednostkach zależnych, na dzień rozpoczęcia sprawowania nad nimi kontroli,
- efekt wzajemnych transakcji pomiędzy jednostkami objętymi konsolidacją.

Udziały w kapitale własnym jednostek zależnych, należące do osób lub jednostek innych niż objęte konsolidacją, wykazywane są w odrębnej pozycji pasywów skonsolidowanego bilansu, po kapitałach własnych jako Kapitały mniejszości.

Aktywa i zobowiązania spółki zależnej na dzień włączenia jej do skonsolidowanego sprawozdania finansowego ujmowane są według wartości godziwej. Różnica pomiędzy wartością godziwą tych aktywów i zobowiązań oraz ceną nabycia powoduje powstanie wartości firmy oraz ujemnej wartości firmy, które są wykazywane w odrębnej pozycji skonsolidowanego bilansu odpowiednio jako „Wartość firmy jednostek podporządkowanych” lub „Ujemna wartość firmy jednostek podporządkowanych”.

Wartość firmy amortyzuje się metodą liniową przez okres 5 lat od dnia nabycia.

Rzeczowe aktywa trwałe, wartości niematerialne i prawne

Środki trwałe oraz wartości niematerialne i prawne wycenia się według cen nabycia lub kosztów wytworzenia lub wartości przeszacowanej (po aktualizacji wyceny środków trwałych, jeżeli jest ona dozwolona odrębnymi przepisami), pomniejszonych o odpisy amortyzacyjne oraz ewentualne odpisy z tytułu trwałej utraty wartości.

Cena nabycia i koszt wytworzenia środków trwałych w budowie, środków trwałych oraz wartości niematerialnych i prawnych obejmuje ogół wydatków niezbędnych do poniesienia w celu oddania tego składnika majątkowego do używania, w tym również koszt obsługi zobowiązań zaciągniętych w celu ich finansowania za okres budowy, montażu i przystosowania, tj. odsetki naliczone za okres trwania inwestycji oraz różnice kursowe poniesione przez oddaniem składnika majątkowego do używania.

Rozliczenie środków trwałych w budowie z przeniesieniem na poszczególne środki trwałe następuje w dniu oddania ich do użytkowania.

Cenę nabycia lub koszt wytworzenia środka trwałego powiększają koszty jego ulepszenia.

Środki trwałe w budowie oraz grunty, w tym prawa wieczystego użytkowania gruntów, nie są amortyzowane.

Środki trwałe o niskiej jednostkowej wartości początkowej, tj. nieprzekraczającej kwoty 10.000 zł księgowane są bezpośrednio w koszty oraz ujmowane są na kontach pozabilansowych, na których prowadzony jest rejestr środków trwałych niskocennych.

Przyjęto następujące zasady amortyzacji środków trwałych oraz wartości niematerialnych i prawnych:

- amortyzację rozpoczyna się w miesiącu następnym po miesiącu, w którym nastąpiło przyjęcie środka trwałego lub wartości niematerialnej i prawnej do użytkowania,
- obiekty amortyzuje się do końca tego miesiąca, w którym następuje zrównanie sumy odpisów amortyzacyjnych z wartością początkową danego aktywa lub przeznaczenie go do sprzedaży, likwidacji bądź stwierdzenia niedoboru,
- środki trwałe i wartości niematerialne i prawne o wartości powyżej 10.000 zł amortyzowane są metodą liniową,
- co do zasady w stosunku do środków trwałych i wartości niematerialnych i prawnych stosuje się amortyzację podatkową, chyba że uzasadnione jest zastosowanie innych stawek amortyzacyjnych.

Zaliczki na wartości niematerialne i prawne oraz zaliczki na środki trwałe wykazuje się w wartości nominalnej i wycenia tak jak inne należności i zobowiązania.

W odniesieniu do składników aktywów, co do których istnieją przesłanki, że w dającej się przewidzieć przyszłości nie będą przynosić korzyści ekonomicznych, przeprowadza się test na utratę wartości. Jeśli wartość odzyskiwalna aktywa jest niższa niż jego wartość bilansowa, dokonuje się odpisu z tytułu trwałej utraty wartości.

Koszty zakończonych prac rozwojowych prowadzonych przez jednostkę na własne potrzeby zalicza się do wartości niematerialnych i prawnych wówczas gdy:

- 1) produkt lub technologia wytwarzania są ściśle ustalone, a dotyczące ich koszty prac rozwojowych wiarygodnie określone i
- 2) techniczna przydatność produktu lub technologii została stwierdzona i odpowiednio udokumentowana i na tej podstawie jednostka podjęła decyzję o wytwarzaniu tych produktów lub stosowaniu technologii i
- 3) koszty prac rozwojowych zostaną pokryte, według przewidywań, przychodami ze sprzedaży tych produktów lub zastosowania technologii.

Niezakończone prace rozwojowe spełniające te kryteria wykazywane są jako czynne rozliczenia międzyokresowe.

Spółka stosuje następujące roczne stawki amortyzacyjne dla podstawowych grup środków trwałych:

- urządzenia techniczne i maszyny: 10% - 30%

- środki transportu 20%

Roczne stawki amortyzacyjne dla wartości niematerialnych i prawnych są następujące:

- licencje 20%

Leasing

W zakresie ujmowania i wyceny umów o leasing, najem i dzierżawę Spółka stosuje regulacje zawarte w KSR nr 5 „Leasing, najem i dzierżawa”.

Inwestycje

Inne inwestycje długoterminowe:

Zaliczane do inwestycji długoterminowych udziały w jednostkach podporządkowanych wycenia się wg ceny nabycia pomniejszonej o odpisy z tytułu trwałej utraty wartości.

Inwestycje krótkoterminowe:

Pożyczki udzielone wyceniane są według skorygowanej ceny nabycia pomniejszonej o ewentualne odpisy z tytułu utraty wartości.

Należności

Należności wycenia się w kwocie wymagającej zapłaty, z zachowaniem zasady ostrożnej wyceny i wykazuje w wartości netto (po pomniejszeniu o odpisy aktualizujące).

Wartość należności podlega aktualizacji wyceny przy uwzględnieniu stopnia prawdopodobieństwa ich zapłaty poprzez dokonanie odpisu aktualizującego.

Aktywa pieniężne

Do aktywów pieniężnych zalicza się aktywa w formie krajowych środków płatniczych, walut obcych i dewiz. Do aktywów pieniężnych zaliczane są także naliczone odsetki od aktywów finansowych.

Czynne rozliczenia międzyokresowe kosztów

Czynne rozliczenia międzyokresowe kosztów dokonywane są w odniesieniu do poniesionych kosztów dotyczących przyszłych okresów sprawozdawczych. Odpisy czynnych rozliczeń międzyokresowych kosztów następują stosownie do upływu czasu. Czas i sposób rozliczenia jest uzasadniony charakterem rozliczanych kosztów, z zachowaniem zasady ostrożnej wyceny.

Kapitał własny

Kapitał zakładowy wykazywany jest w wysokości określonej w umowie i wpisanej w rejestrze sądowym.

Zadeklarowane, lecz nie wniesione wkłady kapitałowe ujmowane są jako należne wkłady na kapitał podstawowy i prezentowane w aktywach Spółki.

Rezerwy na zobowiązania

Rezerwy tworzy się na prawdopodobne przyszłe zobowiązania wynikające ze zdarzeń mających miejsce w roku bieżącym lub w latach ubiegłych, których wartość można w sposób wiarygodny oszacować. W przypadku braku możliwości dokonania wiarygodnych szacunków rezerwy, taką potencjalną rezerwę opisuje się w informacji dodatkowej do sprawozdania finansowego. Rezerwy tworzone są w szczególności na:

- straty z transakcji gospodarczych w toku, w tym z tytułu udzielonych gwarancji, poręczeń, operacji kredytowych, skutków toczącego się postępowania sądowego, podatkowego itp.,

- odprawy emerytalne, których obowiązek wypłaty wynika z prawa pracy,
- niewykorzystane urlopy,
- koszty napraw gwarancyjnych i rękojmi.

W zakresie ujmowania, prezentacji i wyceny rezerw Spółka stosuje regulacje zawarte w KSR nr 6 „Rezerwy, bierne rozliczenia międzyokresowe kosztów, zobowiązania warunkowe”.

Zobowiązania

Inne niż finansowe zobowiązania występujące na dzień bilansowy (zobowiązania handlowe, budżetowe, wobec pracowników, z tytułu zakupu składników majątku trwałego, inne) wykazywane są w kwocie wymaganej zapłaty.

Rozliczenia międzyokresowe przychodów

W pozycji rozliczeń międzyokresowych przychodów wykazywane są przychody dotyczące przyszłych okresów sprawozdawczych.

Rozliczenia międzyokresowe przychodów obejmują w szczególności:

- równowartość otrzymanych lub należnych od kontrahentów środków z tytułu świadczeń, których wykonanie nastąpi w następnym okresie sprawozdawczym,
- środki pieniężne otrzymane na sfinansowanie nabycia lub wytworzenia środków trwałych, w tym także środków trwałych w budowie oraz prac rozwojowych, jeżeli stosownie do innych ustaw nie zwiększają one kapitałów własnych. Zaliczone do rozliczeń międzyokresowych przychodów kwoty zwiększają stopniowo pozostałe przychody operacyjne, równoległe do odpisów amortyzacyjnych lub umorzeniowych od środków trwałych lub kosztów prac rozwojowych sfinansowanych z tych źródeł,
- wartość przyjętych nieodpłatnie, w tym także w drodze darowizny, środków trwałych w budowie, środków trwałych oraz wartości niematerialnych i prawnych. Zaliczone do rozliczeń międzyokresowych przychodów kwoty zwiększają stopniowo pozostałe przychody operacyjne, równoległe do odpisów amortyzacyjnych lub umorzeniowych od środków trwałych lub wartości niematerialnych i prawnych,
- ujemną wartość firmy.

Uznawanie przychodu

Przychody ze sprzedaży są uznawane w momencie dostarczenia towaru, jeżeli jednostka przekazała znaczące ryzyko i korzyści wynikające z praw własności do towarów, lub w momencie wykonania usługi. Sprzedaż wykazuje się w wartości netto, tj. bez uwzględnienia podatku od towarów i usług oraz po uwzględnieniu wszelkich udzielonych rabatów.

5. KOMENTARZ EMITENTA NA TEMAT OKOLICZNOŚCI I ZDARZEŃ ISTOTNIE WPŁYWAJĄCYCH NA DZIAŁALNOŚĆ EMITENTA I GRUPY KAPITAŁOWEJ, SYTUACJĘ FINANSOWĄ I WYNIKI OSIĄGNIĘTE W DANYM KWARTALE

Aktualizacja planowanych dat zakończenia najbliższych etapów rozwoju systemu PCR|ONE i systemu BacterOMIC

W związku z występującą sytuacją stanu pandemii Zarząd Spółki poinformował w raporcie bieżącym ESPI 15/2020 z 21.05.2020 r. o możliwości wydłużenia planowanych terminów:

- zakończenia realizacji działań w projekcie PCR|ONE przewidzianych w 6) etapie „Rejestracja i certyfikacja” do 30 września 2020 r.
- zakończenia realizacji działań w projekcie BacterOMIC przewidzianych w etapie 6a) „Przeprowadzenie serii testów prewalidacyjnych (...)” do III kwartału 2020 r.

Możliwość wydłużenia realizacji ww. etapów wynika z ogólnej sytuacji wywołanej pandemią COVID-19, która m.in. ze względu na licznie wprowadzone ogólnie ograniczenia wpływa na procesy wymagające współpracy z podmiotami zewnętrznymi.

W odniesieniu do projektu PCR|ONE w głównej mierze oznacza to dłuższy czas potrzebny na przeprowadzenie oceny skuteczności klinicznej systemu PCR|ONE – panel MRSA/SA spowodowany utrudnieniami w gromadzeniu próbek przez szpitale.

W odniesieniu do projektu BacterOMIC w głównej mierze oznacza to dłuższy czas potrzebny na przeprowadzenie serii testów prewalidacyjnych w zewnętrznych laboratoriach. Terminowość realizacji pozostałych działań harmonogramu projektu BacterOMIC, określonych w etapie 6b) i 6c), nie jest zagrożona. Tym samym całość prac określonych w etapie 6) „Badania przedrejestracyjne” zostanie zakończona w IV kwartale 2020 r., tj. zgodnie z obowiązującym planem.

Decyzja o zwiększeniu intensywności działań w projekcie PCR|ONE wchodzących w skład Programu Early Access oraz o podjęciu działań zmierzających do pozyskania finansowania na ten cel

W nawiązaniu do informacji dotyczących rozszerzenia działań w ramach rozwoju oraz budowania wartości systemu PCR|ONE (raport bieżący nr 22/2019 oraz nr 9/2020), Zarząd Scope Fluidics S.A. poinformował, że w związku z przedłużającą się pandemią COVID-19 oraz zachodzącymi w jej efekcie zmianami na rynku urządzeń diagnostycznych, w dniu 15 maja 2020 r. Zarząd podjął decyzję w sprawie dodatkowego rozszerzenia powyższych działań poprzez zwiększenie intensywności Programu Early Access (zwany dalej także jako „Program”), tj. testowania systemu PCR|ONE przez docelowych użytkowników, zbierania informacji zwrotnej od użytkowników oraz budowania bazy wyników. Jak Spółka informowała w raporcie bieżącym nr 22/2019, Program Early Access stanowi jedno z działań mających na celu zwiększenie wartości systemu PCR|ONE.

W toku prowadzonych rozmów w ramach procesu sprzedaży Curiosity Diagnostics sp. z o.o., tj. spółki zależnej od Emitenta realizującej projekt PCR|ONE („Curiosity Diagnostics”) Zarząd odebrał wzmożone zainteresowanie potencjalnych nabywców możliwie najszybszą dostępnością paneli PCR|ONE oraz czasem wymaganym do uruchomienia produkcji umożliwiającej wprowadzenie testów na rynek. Potencjalni nabywcy podkreślali również wagę pozyskania informacji zwrotnej od możliwie szerokiej gamy użytkowników systemu PCR|ONE. Możliwość potwierdzenia parametrów klinicznych (czułość, specyficzność) systemu PCR|ONE nabrała szczególnego znaczenia po wydaniu przez amerykańską Agencję Żywności i Leków, FDA (ang. Food and Drug Administration) informacji o wątpliwościach, co do czułości konkurencyjnego dla PCR|ONE systemu Abbot ID NOW. W obliczu tych informacji Zarząd uznał za celowe zwiększenie intensywności Programu Early Access oraz pozyskanie finansowania na ten cel.

Powyższe przesłanki wpisują się w szerszy obraz zmian na rynku urządzeń diagnostycznych w odpowiedzi na pandemię COVID-19. Do najważniejszych trendów identyfikowanych przez Zarząd zaliczyć należy:

1. bardzo duże zainteresowanie rynkowe szybkimi i precyzyjnymi testami, których jakość została zweryfikowana testami na wykrywanie wirusa SARS-CoV-2 wywołującego chorobę COVID-19,
2. intensywne dyskusje w środowisku diagnostyki medycznej dotyczące jakości testów wykrywających wirus SARS-CoV-2, w szczególności ich czułości i specyficzności wykazanych w trakcie użytkowania przez szpitale i laboratoria,
3. istotne zwiększenie atrakcyjności biznesowej producentów sprzętu diagnostycznego dysponujących mocami produkcyjnymi testów diagnostycznych wykrywających wirus SARS-CoV-2,
4. ogólne spowolnienie i ograniczenie procesów korporacyjnych w firmach o globalnym zasięgu rynkowym.

Ad.1. Powszechnie można zauważyć duże zainteresowanie szybkimi testami, których jakość została zweryfikowana testami na wykrywanie wirusa SARS-CoV-2, wywołującego chorobę COVID-19. Z obserwacji Zarządu wynika również, że producenci sprzętu diagnostycznego posiadający moce produkcyjne zaczęli produkować testy na SARS-CoV-2 na dotychczas niespotykaną skalę. Znalazienie się wśród producentów oferujących system posiadający panel wykrywający SARS-CoV-2 jest więc obecnie zdaniem Zarządu istotne pod kątem komercjalizacji PCR|ONE. Aktualny istotny wzrost zainteresowania analizatorami wywołany potrzebą testowania pod kątem COVID-19 może mieć przełożenie na instalację bardzo dużej liczby analizatorów w czasie pandemii, co może utrudnić debiut nowych systemów diagnostycznych po pandemii. Z tego względu uzasadnione jest podjęcie działań w kierunku zapewnienia jak najszybszego debiutu rynkowego systemu PCR|ONE.

Ad. 2. W związku z pojawiającymi się doniesieniami o wątpliwościach co do jakości testów na wykrywanie wirusa SARS-CoV-2 niektórych wiodących producentów (wynikających z podawania fałszywych wyników co do obecności genu wirusa w pobranym wymazie), może się okazać, że komercjalizacja systemu PCR|ONE będzie wymagała wcześniejszego przetestowania systemu na dużo większą skalę niż wskazywała wcześniej praktyka rynkowa (wprowadzenie testów do obrotu w USA w ramach uproszczonej procedury, tj. FDA Emergency Use Authorisation wymaga przeprowadzenia zaledwie kilkudziesięciu testów). Prawdopodobną przyczyną takich sytuacji jest wprowadzanie do obrotu testów, które nie były szeroko testowane przed ich certyfikacją. W ocenie Zarządu, niska jakość testów stosowanych przez konkurencję może wynikać z potencjalnego zjawiska mutowania wirusa, które powoduje, że stosowane przez konkurencję metody diagnostyczne nie były wystarczająco „szerokie”, aby prawidłowo wykrywać wirus SARS-CoV-2. Mutacje wirusa nie stanowią bariery dla systemu PCR|ONE, który cechuje możliwość multiplexingu, czyli zdolności do jednoczesnego wykrywania nawet do 20 markerów genetycznych. To obok szybkości druga z wyróżniających przewag rynkowych tego systemu. Nie mniej, wątpliwości w środowisku diagnostyki molekularnej co do rzetelności nowo wprowadzanych testów diagnostyki molekularnej mogą wpłynąć na proces poszukiwania nabywcy systemu PCR|ONE. Potencjalni inwestorzy mogą oczekiwać, aby system PCR|ONE był przetestowany na od kilkunastu do kilkudziesięciu tysięcy próbkach, aby w pełni potwierdzić wysoką jakość testów PCR|ONE. Tym samym wskazane jest, aby, oprócz zakładanej do tej pory certyfikacji systemu PCR|ONE w ramach procedury CE-IVD, zwiększyć zakres Programu Early Access do poziomu kilkunastu-kilkudziesięciu tysięcy testów w kilkunastu ośrodkach. Oznacza to potrzebę wyprodukowania ok. 100 analizatorów i ok. 50-100 tys. kartridży, a co za tym idzie - potrzebę stworzenia mocy produkcyjnych do ich wyprodukowania.

Ad. 3. Zarząd dostrzega ponadto, że wielu potencjalnych nabywców sprzętu diagnostycznego poszukuje nie tylko systemów i testów, ale możliwości inwestycyjnych, które pozwolą na szybkie i dynamiczne wejście na rynek med-tech. Z tego powodu, jak ocenia Zarząd, w spektrum ich zainteresowań będą w dużej mierze podmioty dostarczające nie tylko technologię i urządzenia, ale jednocześnie posiadające moce produkcyjne, umożliwiające natychmiastowe wejście na rynek czy wręcz przejęcie już w nim pewnego udziału. Na podstawie tych obserwacji, w rozszerzeniu Programu Early Access Zarząd dostrzega także szansę poszerzenia grona potencjalnych nabywców technologii PCR|ONE oraz zwiększenia wartości tej technologii przez rozwinięcie odpowiednich mocy produkcyjnych.

Ad. 4. Dodatkowo w ocenie Zarządu obecne spowolnienie (a czasem wręcz zamrożenie) funkcjonowania firm, wynikające m.in. z konieczności pracy zdalnej czy obostrzeń wprowadzonych przez rząd, może mieć przełożenie na wydłużenie różnych procesów biznesowych, w tym procesów M&A. Z kolei brak możliwości przewidzenia, jak długo utrzyma się aktualna sytuacja wywołana

pandemią i jak długo będą odczuwane jej skutki – zarówno w kraju jak i na świecie, może mieć przełożenie na decyzje inwestycyjne potencjalnych nabywców systemu PCR|ONE, w szczególności na ich skłonność do ponoszenia jednorazowych dużych wydatków.

Mając powyższe na uwadze, realizując politykę maksymalizacji atrakcyjności biznesowej tworzonych systemów diagnostyki medycznej, Zarząd Spółki postanowił rozszerzyć działania w ramach budowania wartości systemu PCR|ONE poprzez zwiększenie intensywności działań w wchodzących w skład Programu Early Access tj. – jak wcześniej wskazano – testowania systemu PCR|ONE przez wielu potencjalnych docelowych użytkowników, zbierania informacji zwrotnej od użytkowników oraz budowania bazy wyników. Program ten potencjalnie zwiększy szansę na zmaksymalizowanie wartości transakcji sprzedaży udziałów Curiosity Diagnostics. Realizacja Programu Early Access wiąże się z koniecznością rozbudowy mocy produkcyjnych umożliwiających wytworzenie w okresie do września 2021 r. ok. 100 analizatorów i ok. 50-100 tys. kartridży (produkcja średnioskalowa).

W ramach komercjalizacji projektu PCR|ONE kontynuowane będą:

- rozmowy zmierzające do sprzedaży Curiosity Diagnostics,
- procesy certyfikacji paneli MRSA/MSSA oraz COVID-19 w Europie (CE-IVD),
- działania zmierzające do certyfikacji FDA,
- prace nad rozszerzeniem portfolio paneli PCR|ONE (prace R&D oraz certyfikacje),

oraz w ramach intensyfikacji Programu Early Access prowadzone będą m.in. prace w zakresie:

- wyprodukowania ok. 100 analizatorów i 50-100 tys. kartridży,
- udostępnienie systemu PCR|ONE do testowania przez kilkunastu użytkowników,
- rozbudowy własnych mocy produkcyjnych (produkcja średnioskalowa),
- optymalizacji systemu PCR|ONE (analizator i kartridż) pod kątem kosztów jego produkcji,
- poszukiwania rozwiązań skracających czas przygotowania wysokoskalowej produkcji systemu PCR|ONE.

Przeprowadzenie Programu Early Access oraz związanych z nim działań warunkowane jest pozyskaniem dodatkowego finansowania.

Wobec niedającego się przewidzieć czasu trwania oraz skutków obecnej sytuacji wywołanej pandemią, Zarząd Spółki ocenia jako zasadne zabezpieczenie możliwości finansowania Programu w jak najdłuższym okresie. Optymalnym rozwiązaniem w takich sytuacjach jest zwykle pozyskanie finansowania w wysokiej kwocie, które jest wypłacane w transzach, co z jednej strony pozwala na swobodę działania w dłuższym horyzoncie czasu, a z drugiej na dostosowanie ostatecznej kwoty finansowania do faktycznych potrzeb, które mogą być trudne do precyzyjnego skwantyfikowania w momencie pozyskiwania finansowania.

Mając powyższe na uwadze, Zarząd będzie dążył do pozyskania finansowania w kwocie ok. 9 mln EUR. Jednocześnie Zarząd będzie dążył (przy uwzględnieniu sytuacji rynkowej) do tego, aby: (i) co najmniej 70% powyższej kwoty zostało sfinansowane środkami pochodzącymi z polskich i/lub europejskich programów pomocowych, (ii) pozostała część tej kwoty pochodziła z innych źródeł, nie wykluczając w tym kolejnych emisji akcji.

W dniu 22 lipca 2020 r. Rada Nadzorcza Spółki pozytywnie zaopiniowała propozycję Zarządu Spółki, aby Walne Zgromadzenie Spółki przyznało Zarządowi uprawnienia do podwyższenia kapitału zakładowego Spółki w granicach kapitału docelowego w drodze emisji jednej lub więcej serii akcji Spółki na okaziciela (z wyłączeniem prawa poboru w całości za zgodą Rady Nadzorczej). Upoważnienie miałyby zostać udzielone do dnia 31 grudnia 2021 r., a łączna liczba akcji miałyby nie przekroczyć 167.640 akcji na okaziciela (przy czym do 39.725 akcji na okaziciela przysługiwać miałyby, w ramach wykonania prawa zapisu na akcje, posiadaczom warrantów subskrypcyjnych, które przysługują kluczowym pracownikom i współpracownikom Spółki na podstawie dotychczasowego programu motywacyjnego Spółki).

W związku z powyższym Zarząd zamierza umieścić w porządku obrad najbliższego Zwyczajnego Walnego Zgromadzenia projekt uchwały dotyczącej zmiany Statutu Spółki, wprowadzającej

upoważnienie Zarządu do dokonania podwyższenia kapitału zakładowego, o którym mowa powyżej. Zwyczajne Walne Zgromadzenie Spółki zostało zwołane na 21.08.2020 r.

Zarząd Scope Fluidics S.A. informuje, że w nawiązaniu do decyzji Zarządu z dnia 15 maja 2020 r. o zwiększeniu intensywności działań w projekcie PCR|ONE wchodzących w skład Programu Early Access („PEA”) oraz o podjęciu działań zmierzających do pozyskania finansowania na ten cel, po przeanalizowaniu wstępnych warunków finansowania z europejskiej instytucji finansowej, aktualnej sytuacji rynkowej oraz innych możliwych do pozyskania w ocenie Zarządu form finansowania, Zarząd Spółki uznał za uzasadnione, z punktu widzenia realizacji celów Spółki, uelastycznienie zakładanej struktury finansowania PEA poprzez umożliwienie Zarządowi pozyskania finansowania w granicach kapitału docelowego.

W ocenie Zarządu, uzasadnione jest przyznanie Zarządowi prawa do dokonania podwyższenia kapitału zakładowego Spółki w granicach kapitału docelowego w drodze emisji jednej lub więcej serii akcji na okaziciela Spółki z wyłączeniem prawa poboru w całości dotychczasowych akcjonariuszy Spółki. Przyznanie Zarządowi powyższego uprawnienia nie oznacza, że Zarząd z niego skorzysta w całości czy nawet w części. Zarząd cały czas dąży i będzie dążył do pozyskiwania finansowania jak najlepiej dopasowanego do realizacji celów Spółki.

Aktualnie Zarząd nie może przesądzić, że takim finansowaniem ostatecznie okaże się pozyskiwanie kapitału z emisji akcji.

W pierwszej połowie 2020 roku Spółka zintensyfikowała prace związane z pozyskaniem kupca dla projektu PCR|ONE (spółki Curiosity Diagnostics Sp. z o.o.). Do końca czerwca doradca Spółki w tym procesie, Clairfield International skontaktował się z ponad 100 potencjalnymi zainteresowanymi projektem. Z ponad 30 firmami podjęte zostały rozmowy dot. funkcjonalności systemu, potencjału rynkowego oraz harmonogramu wprowadzania systemu na rynek. Do końca czerwca br. podpisano 10 umów o zachowaniu poufności umożliwiających przeprowadzenie pogłębionych rozmów dot. szczegółów technicznych i technologicznych. Spośród tych firm, cztery firmy to podmioty z Ameryki Północnej, cztery z Europy i dwie z Dalekiego Wschodu. Wybuch epidemii spowodowanej wirusem SARS-Cov-2 zdecydowanie zwiększył zainteresowanie potencjalnych nabywców urządzeniem i technologią PCR|ONE, w tym także budową przez Spółkę własnych mocy produkcyjnych. Obecnie Spółka przygotowuje Virtual Data Room (VDR), zawierający pogłębione dane techniczne, korporacyjne i biznesowe.

Mając na uwadze dynamikę zmian na rynku urządzeń diagnostycznych w odpowiedzi na pandemię COVID-19 (najważniejsze trendy zostały opisane w uzasadnieniu do decyzji Zarządu z dnia 15 maja 2020 r. dotyczącej intensyfikacji działań w projekcie PCR|ONE wchodzących w skład PEA), Zarząd uznał za celowe zwiększenie intensywności Programu Early Access. Na dzień 30 czerwca 2020 r. Spółka dysponowała środkami pieniężnymi w wysokości ok. 12 mln zł pozyskanymi z grantów oraz emisji akcji Spółki, która miała miejsce w grudniu 2019 r. Według aktualnych szacunków Zarządu, realizacja PEA wymagać będzie jednak dodatkowego finansowania w kwocie pomiędzy 6 a 9 mln EUR, uzależniając rozmiar projektu od czasu trwania, zasięgu geograficznego oraz liczby przeprowadzonych testów.

W celu pozyskania finansowania potrzebnego do realizacji PEA, Zarząd zaangażował się w rozmowy z europejską instytucją finansową („Instytucja”). Na podstawie przekazanych przez Spółkę informacji oraz przeprowadzonego przez Instytucję audytu, Instytucja oceniła potencjał projektów prowadzonych w Scope Fluidics. Po przeanalizowaniu wstępnych warunków zaproponowanych przez Instytucję, Zarząd Spółki uznał za zasadne przystąpienie do dalszych rozmów, mających na celu lepsze dopasowanie parametrów proponowanego produktu finansowego do potrzeb Spółki. Szczegółowe warunki będą przedmiotem dalszych rozmów oraz kolejnych etapów akceptacji po stronie organów decyzyjnych Instytucji oraz Spółki.

Zarząd uznaje, że dywersyfikacja źródeł finansowania działań PEA jest istotna dla zapewnienia atrakcyjności biznesowej systemu PCR|ONE i maksymalizacji jego potencjału sprzedażowego. W szczególności Zarząd uważa, że możliwość finansowania PEA środkami pozyskanymi z emisji akcji w granicach kapitału docelowego, może być rozwiązaniem uzasadnionym ekonomicznie i biznesowo. Możliwość taka nie jest równoznaczna z tym, że PEA w całości lub w części zostanie sfinansowany z emisji akcji. Zarząd dąży do pozyskiwania finansowania optymalnego z punktu widzenia celów Spółki, tj. najtańszego i jak najbardziej elastycznego. W ocenie Zarządu możliwość skorzystania z finansowania

własnego daje Zarządowi swobodę działania oraz wzmacnia pozycję negocjacyjną Spółki w rozmowach z potencjalnymi nabywcami systemu PCR|ONE.

Mając na uwadze powyższe Zarząd będzie kontynuował rozmowy z Instytucją oraz poszukiwał możliwości pozyskania grantów i finansowania z innych źródeł. Pod warunkiem uzyskania pozytywnej opinii Rady Nadzorczej, Zarząd zwróci się również do Walnego Zgromadzenia z wnioskiem o przyznanie Zarządowi upoważnienia do podwyższenia kapitału zakładowego w granicach kapitału docelowego, w czasie i wartości optymalnymi ze względu na prowadzony proces sprzedaży systemu PCR|ONE.

Portfolio patentowe – wybrane zagadnienia

Curiosity Diagnostics sp. z o.o., spółka zależna Emitenta, w dniu 9 czerwca 2020 r. powzięła informację, że Państwowy Urząd Własności Intelektualnej Chińskiej Republiki Ludowej wydał warunkową decyzję o przyznaniu patentu dla zgłoszenia patentowego Curiosity zatytułowanego "Device for simultaneous and uniform thermal cycling of samples and uses thereof". Zgodnie z procedurą, warunkiem przyznania patentu jest wniesienie przez Curiosity wymaganych opłat. W przypadku nieziszczenia się powyższego warunku, Spółka przekaze stosowny raport bieżący.

Patent, udzielony po spełnieniu powyższego warunku, oznacza dla Curiosity monopol na komercyjne wykorzystanie na terytorium Chin unikalnego modułu, stanowiącego element analizatora PCR|ONE, dzięki któremu system PCR|ONE umożliwia ultraszybkie przeprowadzenie łańcuchowej reakcji polimerazy na wielu próbkach równocześnie. Jest to technologia kluczowa dla działania systemu PCR|ONE i uzyskania parametrów wyróżniających go na tle konkurencji.

Patent na ww. moduł analizatora PCR|ONE został już przyznany w Stanach Zjednoczonych Ameryki Północnej (raport bieżący nr 2/2017 z 25.08.2017) oraz Europie (raport bieżący nr 9/2019 z 02.07.2019).

Konkurs Covid-19 prowadzony przez Agencję Badań Medycznych

W dniu 21 maja 2020 r. Curiosity Diagnostics sp. o.o. otrzymała informację o warunkowej rekomendacji do dofinansowania prac z związanych z rozwojem panelu PCR|ONE wykrywającego obecność wirusa SARS-CoV-2, w ramach konkursu Covid-19 prowadzonego przez Agencję Badań Medycznych. Uzyskanie grantu warunkowane było odniesieniem się przez Curiosity Diagnostics sp. z o.o. do zmian rekomendowanych przez recenzentów, polegających na uszczegółowieniu pozycji w budżecie oraz korekty budżetu. Rekomendowana przez Agencję Badań Medycznych kwota dofinansowania wynosi ok. 2,6 mln zł.

W dniu 26 czerwca 2020 r. Zarząd Emitenta poinformował o braku porozumienia z Agencją Badań Medycznych („ABM”) w kwestii istotnych postanowień umowy o dofinansowanie w ramach konkursu Covid-19, a w konsekwencji o podjęciu decyzji o rezygnacji przez Curiosity Diagnostics sp. z o.o. („Curiosity Diagnostics”) z podpisania ww. umowy. Ostateczne warunki przyznania grantu zaproponowane przez ABM w ramach rozmów, o których Spółka informowała raportem bieżącym 16/2020, nie mogły być zaakceptowane przez Curiosity Diagnostics. W konsekwencji Curiosity Diagnostics podjęła decyzję o rezygnacji z podpisania umowy o dofinansowanie. Uzasadnieniem dla powyższej decyzji były konkluzje płynące z analizy potencjalnych korzyści i obciążeń dla Spółki, na podstawie której ustalono, że ewentualne zawarcie z ABM umowy o dofinansowanie w formie zaproponowanej przez ABM trwale ograniczyłoby możliwość dysponowania przez Curiosity Diagnostics prawami majątkowymi, w tym prawami własności intelektualnej do opracowywanego systemu PCR|ONE. Proponowane przez ABM warunki powyższej umowy zakładały konieczność uzyskiwania zgody ABM na licencjonowanie technologii, w tym jej komercjalizację, a także prawo nabycia przez ABM praw do opracowanej technologii od Curiosity Diagnostics. Wyrażenie ewentualnej zgody Spółki na powyższe warunki wiązałoby się z trwałym włączeniem ABM do kluczowych biznesowych procesów decyzyjnych Curiosity Diagnostics oraz Emitenta. Przedmiotowa informacja została zawarta w raporcie bieżącym ESPI 19/2020 z dnia 26.06.2020 r.

Analiza wyników finansowych Emitenta i jego Grupy Kapitałowej za II kwartał 2020 r.

W II kwartale 2020 roku Grupa wygenerowała stratę netto w kwocie 1,2 mln PLN. Strata netto była bezpośrednio związana z ponoszeniem istotnych kosztów operacyjnych przy jednoczesnym braku przychodów z działalności. W związku z tym, że od stycznia 2019 r. zasadniczą część wydatków na wynagrodzenia z pochodnymi, usługi i materiały dla projektu PCR|ONE uwzględniana jest w długoterminowych rozliczeniach międzyokresowych kosztów (buduje wartość aktywa i nie jest uwzględniana w rachunku wyników), największą pozycją kosztów były usługi obce, które wyniosły łącznie 0,9 mln PLN i stanowiły 46% wszystkich kosztów okresu. W II kwartale 2020 roku w pozostałych przychodach operacyjnych uwzględniona została m.in. dotacja do projektu BacterOMIC w wysokości 745 tys. PLN. Dodatkowo w pozostałych przychodach operacyjnych (jako inne przychody operacyjne) uwzględnione zostało częściowe umorzenie składek ZUS w ramach tzw. tarczy antykryzysowej na łączną kwotę 268 tys. PLN. W II kwartale Grupa zarejestrowała wpływy z dotacji do prac rozwojowych w ramach projektu PCR|ONE na łączną kwotę 140 tys. PLN oraz wpływy z innych dotacji, w tym do projektów IP w łącznej kwocie 59 tys. PLN. Kwoty te zostały uwzględnione w pozycji inne wpływy finansowe z działalności finansowej w rachunku przepływów pieniężnych.

Na dzień 30 czerwca 2020 r. suma bilansowa Grupy wyniosła 24,0 mln PLN i zwiększyła się o 11,2 mln PLN w porównaniu z dniem 30 czerwca 2019 r. Stan środków pieniężnych zwiększył się o 6,0 mln PLN w porównaniu z poprzednim okresem i wyniósł na dzień sprawozdawczy 12 mln PLN, co stanowiło 50% wartości sumy bilansowej. Na długoterminowe rozliczenia międzyokresowe, które wyniosły 9 mln PLN, składały się nakłady na trwające procesy ochrony patentowej oraz nakłady na budowę aktywa projektu PCR|ONE.

Na koniec II kwartału 2020 r. kapitały własne Grupy wyniosły 17,3 mln PLN i stanowiły 72% sumy bilansowej. Na rozliczenia międzyokresowe, które wyniosły 4,6 mln PLN, składały się otrzymane dofinansowanie na wytworzenie wartości niematerialnych i prawnych oraz dotacja do wydatków na prace rozwojowe projektu PCR|ONE.

W II kwartale 2020 roku Emitent wygenerował stratę netto w kwocie 0,6 mln PLN. Strata netto była bezpośrednio związana z ponoszeniem istotnych kosztów operacyjnych przy jednoczesnym braku przychodów z działalności. Największą pozycją kosztów były usługi obce, które wyniosły łącznie 0,4 mln PLN i stanowiły 53% wszystkich kosztów okresu. Na dzień 30 czerwca 2020 r. suma bilansowa Emitenta wyniosła 31,7 mln PLN i zwiększyła się o 10,7 mln PLN w porównaniu ze stanem na dzień 30 czerwca 2019 r. Stan środków pieniężnych zwiększył się o 4,5 mln PLN w porównaniu z poprzednim okresem i wyniósł na dzień sprawozdawczy 8,3 mln PLN. Najważniejszą pozycję aktywów stanowią udziały w jednostkach powiązanych w wysokości 17,8 mln PLN (56% całości aktywów Emitenta). Na koniec II kwartału 2020 r. kapitały własne Emitenta wyniosły 31,2 mln PLN i stanowiły 98,5% sumy bilansowej.

6. STANOWISKO EMITENTA ODNOŚNIE MOŻLIWOŚCI ZREALIZOWANIA PUBLIKOWANYCH PROGNOZ WYNIKÓW W ŚWIELE WYNIKÓW ZAPREZENTOWANYCH W RAPORCIE KWARTALNYM

Nie dotyczy. Emitent nie publikował prognoz wyników finansowych ani w odniesieniu do Emitenta, ani do jego Grupy Kapitałowej.

7. OPIS STANU REALIZACJI DZIAŁAŃ I INWESTYCJI EMITENTA ORAZ HARMONOGRAMU ICH REALIZACJI DOTYCZĄCY INFORMACJI, O KTÓRYCH MOWA W § 10 PKT 13A ZAŁĄCZNIKA NR 1 DO REGULAMINU ALTERNATYWNEGO SYSTEMU OBROTU

Grupa Scope Fluidics pracuje nad następującymi systemami diagnostycznymi:

- PCR|ONE – system diagnostyczny, konkurencyjny wobec istniejących na rynku pod kątem szybkości i kompleksowości analiz, przeprowadzający amplifikację i detekcję materiału genetycznego patogenów bakteryjnych i wirusowych. System ten będzie umożliwił rozpoznawanie do kilkudziesięciu patogenów w ciągu kilkunastu minut od pobrania próbki. Spółka celowa, która rozwija system to Curiosity Diagnostics Sp. z o.o.
- BacterOMIC – system ten będzie nowoczesną platformą oznaczania lekowrażliwości bakterii (AST). System będzie dostarczał pełen obraz AST wraz z identyfikacją mechanizmów oporności. Dzięki rewolucyjnej konstrukcji chipa system BacterOMIC będzie umożliwił w pełni automatyczne określenie lekowrażliwości drobnoustrojów na wszystkie antybiotyki zalecane w rekomendacjach CLSI i EUCAST. Spółka celowa, która rozwija system to Bacteromic Sp. z o.o.

Realizacja kolejnych etapów prac badawczo-rozwojowych to mapa drogowa do osiągnięcia etapu rejestracji i certyfikacji ww. systemów. Dopuszczenie systemów do komercyjnego obrotu to moment, kiedy planujemy sprzedaż udziałów w spółkach celowych na rzecz globalnych producentów urządzeń diagnostycznych.

System diagnostyczny PCR|ONE – opis działań zrealizowanych w II kwartale 2020 r.

Osiągnięcie etapu „proof-of-concept” w rozwoju panelu umożliwiającego przeprowadzenie testu na obecność wirusa SARS-CoV-2 z wykorzystaniem systemu PCR|ONE

Curiosity Diagnostics osiągnęła etap „proof-of-concept” w rozwoju panelu umożliwiającego przeprowadzenie testu na obecność wirusa SARS-CoV-2 z wykorzystaniem systemu PCR|ONE. Oznacza to, że laboratoryjnie potwierdzona została możliwość detekcji RNA wirusa SARS-CoV-2 z wykorzystaniem analizatora PCR|ONE oraz architektury jednorazowego kartridża stosowanego dotychczas dla panelu MSSA/MRSA.

Osiągnięcie etapu „proof-of-concept” wiązało się z przeprowadzeniem następujących zadań składowych:

1. Opracowanie izolacji RNA na kartridżu PCR|ONE używanym wcześniej w panelu MSSA/MRSA.
2. Implementacja reakcji odwrotnej transkrypcji do kartridża jako jednostopniowej reakcji RT-PCR.
3. Opracowanie sposobu liofilizacji odwrotnej transkryptazy w komorze rekonstrukcji tak, aby nie wpływać negatywnie na liofilizację pozostałych składników miksu PCR.
4. Zaprojektowanie, przetestowanie i wybór zestawu starterów specyficznym wykrywającym wszystkie zdeponowane do tej pory klony wirusa SARS-CoV-2.
5. Opracowanie kontroli wewnętrznej w postaci eukariotycznego RNA zdeponowanego w komorze próbki i wykrywanego w procesie RT-PCR.
6. Integracja wszystkich powyższych zagadnień w postaci wykonania serii testów przeprowadzonych automatycznie na systemie PCR|ONE. Wyniki testów poprawnie odzwierciedlają detekcję kontroli pozytywnej (zawierającej RNA wirusa SARS-CoV-2) oraz negatywnej (nie zawierającej takiego RNA) umieszczanych w komorze próbki.

Informacja dot. powyższego zakresu została ujęta w raporcie bieżącym ESPI nr 13/2020 z dnia 15 maja 2020 r.

W dniach 18-19 czerwca 2020 r. w spółce Curiosity Diagnostics przeprowadzony został audyt certyfikacyjny obejmujący zgodność z normą ISO 13485:2016.

Przeprowadzenie audytu oznacza, że osiągnięty został jeden z trzech elementów składających się na kamień milowy pt. "6. Rejestracja i certyfikacja", tj. „6a. Przeprowadzenie audytu certyfikującego zgodnie z ISO 13485” (uszczegółowiony harmonogram rozwoju systemu PCR|ONE został przekazany przez Emitenta raportem bieżącym nr 2/2019 oraz zaktualizowany raportem bieżącym nr 15/2020).

Audyt został przeprowadzony przez Polskie Centrum Badań i Certyfikacji (PCBC). Audytor wiodący przekazał Curiosity Diagnostics informację o wydaniu pozytywnej rekomendacji dot. certyfikacji systemu zarządzania jakością z normą ISO 13485:2016 w zakresie: projektowanie, produkcja i dystrybucja systemów do diagnostyki molekularnej in vitro (IVD) wykorzystywanych w celu diagnozowania i monitorowania obecności patogenów w badanych próbkach.

Spółka otrzymała certyfikat 28 lipca 2020 r., o czym Emitent poinformował w raporcie bieżącym ESPI 24/2020.

System diagnostyczny BacterOMIC – opis działań zrealizowanych w II kwartale 2020 r.

W II kwartale rozpoczęte zostały prace w ramach etapu prac nr 6 Badania przedrejestracyjne. Prace prowadzone były w szczególności w następujących obszarach:

- testowania i optymalizacji wytworzonych wcześniej urządzeń oraz ich kalibracja,
- montażu kolejnych egzemplarzy urządzeń oraz przeprowadzenia testów obciążeniowych,
- wprowadzenia poprawek do projektów urządzeń na w celu zwiększenia ich trwałości i niezawodności,
- weryfikacji poprawności działania oprogramowania i optymalizacji jego działania,
- dostosowanie metod analitycznych do współpracy z nową wersją systemu,
- weryfikacja powtarzalności działania urządzeń,
- weryfikacja poprawności działania kartridży,
- przygotowaniu do testów prewalidacyjnych (przygotowanie kartridży i urządzeń),
- ustalenia zasad współpracy z laboratoriami zewnętrznymi,
- kompletowania sprzętu niezbędnego do transferu do produkcji pilotażowej.

8. INFORMACJE NA TEMAT AKTYWNOŚCI EMITENTA DOTYCZĄCE PODEJMOWANYCH INICJATYW NASTAWIONYCH NA WPROWADZENIE ROZWIĄZAŃ INNOWACYJNYCH W PRZEDSIĘBIORSTWIE W OBSZARZE ROZWOJU PROWADZONEJ DZIAŁALNOŚCI

Z uwagi na fakt, iż całość działalności Grupy Kapitałowej Emitenta związana jest z prowadzeniem prac badawczo-rozwojowych nad aktualnie rozwijanymi projektami (systemy diagnostyczne PCR|ONE oraz BacterOMIC), informacje o postępach prac nad innowacjami opisane zostały w pkt. 7 powyżej.

9. OPIS ORGANIZACJI GRUPY KAPITAŁOWEJ, ZE WSKAZANIEM JEDNOSTEK PODLEGAJĄCYCH KONSOLIDACJI ORAZ JEDNOSTEK NIEOBJĘTYCH KONSOLIDACJĄ

Scope Fluidics S.A. (jednostka dominująca) na dzień sporządzenia raportu (14.08.2020 r.) posiadała dwie spółki zależne – Curiosity Diagnostics Sp. z o.o. oraz Bacteromic Sp. z o.o. Są to spółki celowe powołane do rozwoju systemów diagnostycznych. Curiosity Diagnostics Sp. z o.o. rozwija system PCR|ONE. Bacteromic Sp. z o.o. rozwija system BacterOMIC.

W 2012 roku powołano do życia spółkę Curiosity Diagnostics Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie. Emitent posiada 100% udziałów w spółce Curiosity Diagnostics Sp. z o.o. oraz taki sam udział w całkowitej liczbie głosów na zgromadzeniu wspólników tej spółki.

Dane finansowe Curiosity Diagnostics Sp. z o.o. na 30.06.2020 r. przedstawiały się następująco (dane w tys. PLN):

Kapitał zakładowy	Zysk/strata netto	Wartość aktywów	Wartość rezerw i zobowiązań	Wartość przychodów ze sprzedaży
8 094	-725	11 978	9 215	0

W marcu 2017 r. powołano do życia spółkę Bacteromic Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie, w której Emitent posiada 100% udziału w kapitale podstawowym oraz taki sam udział w całkowitej liczbie głosów na zgromadzeniu wspólników tej spółki. Bacteromic Sp. z o.o. rozpoczęła działalność operacyjną w maju 2017 r.

Dane finansowe Bacteromic Sp. z o.o. na 30.06.2020 r. przedstawiały się następująco (dane w tys. PLN):

Kapitał zakładowy	Zysk/strata netto	Wartość aktywów	Wartość rezerw i zobowiązań	Wartość przychodów ze sprzedaży
3 005	-573	2 094	2 254	0

Emitent nie posiada jednostek nieobjętych konsolidacją.

10. WSKAZANIE PRZYCZYŃ NIESPORZĄDZANIA PRZEZ EMITENTA SKONSOLIDOWANYCH SPRAWOZDAŃ FINANSOWYCH I WYBRANE DANE FINANSOWE SPÓŁKI ZALĘŻNEJ

Nie dotyczy. Na dzień 30 czerwca 2020 r. Grupa Kapitałowa Emitenta nie posiadała jednostek podporządkowanych wyłączonych ze skonsolidowanego sprawozdania finansowego.

11. INFORMACJA O STRUKTURZE AKCJONARIATU, ZE WSKAZANIEM AKCJONARIUSZY POSIADAJĄCYCH, NA DZIEŃ SPORZĄDZENIA RAPORTU, CO NAJMNIEJ 5% GŁOSÓW NA WALNYM ZGROMADZENIU

Na dzień sporządzenia raportu (14.08.2020 r.), wg informacji posiadanych przez Spółkę, struktura akcjonariatu Spółki kształtuje się następująco:

L.P.	AKCJONARIUSZ	LICZBA AKCJI	LICZBA GŁOSÓW	UDZIAŁ W KAPITALE ZAKŁADOWYM (%)	UDZIAŁ W OGÓLNEJ LICZBIE GŁOSÓW (%)
1.	TOTAL FIZ i podmioty kontrolowane	668.449	668.449	26,13%	26,13%
2.	Piotr Garstecki	374.924	374.924	14,66%	14,66%
3.	Marcin Izydorzak	366.355	366.355	14,32%	14,32%
4.	Esaliens TFI*	201.105*	201.105*	7,86%*	7,86%*
5.	Pozostali	947.457	947.457	37,03%	37,03%
	RAZEM	2.558.290	2.558.290	100%	100%

*- Prezentowany w powyższej tabeli stan posiadania akcji Emitenta przez fundusze inwestycyjne zarządzane przez ESALIENS TFI S.A. odzwierciedla aktualny stan wiedzy Emitenta w przedmiotowym zakresie.

12. INFORMACJE DOTYCZĄCE LICZBY OSÓB ZATRUDNIONYCH PRZEZ EMITENTA W PRZELICZENIU NA PEŁNE ETATY

Stan zatrudnienia na 30.06.2020 r. przez Emitenta:

- zatrudnienie w osobach: 6 osób
- zatrudnienie w przeliczeniu na pełne etaty: 6 etatów

Stan zatrudnienia na 30.06.2020 r. w Grupie:

- zatrudnienie w osobach: 53 osoby
- zatrudnienie w przeliczeniu na pełne etaty: 40,03 etatów