



Dom Maklerski BDM S.A.

BIOMAXIMA

RAPORT ANALITYCZNY

Rozpoczynamy wydawanie rekomendacji dla spółki BioMaxima od zalecenia **KUPUJ** i wyznaczamy cenę docelową na poziomie 38,7 PLN na akcję. W czasie pandemii spółka wykorzystwała zwiększone zapotrzebowanie na swoje produkty i pozyskała nowych klientów. Aktualnie BioMaxima intensywnie się rozwija – rozbudowuje swoje moce produkcyjne, w 2023 planuje uruchomić produkcję w nowym zakładzie oraz zwiększyć moce w istniejącym budynku. Poprzednie lata stanowią wysoką bazę przez nadzwyczajne zyski pandemiczne, jednak dzięki tym środkom spółka ma szansę istotnego wzrostu.

BioMaxima jest spółką, zajmującą się produkcją, handlem i usługami w dziedzinie medycznej diagnostyki laboratoryjnej oraz mikrobiologii przemysłowej. Dotychczasowa działalność spółki opiera się na czterech platformach technologicznych: (1) dyfuzyjne systemy do badania lekowrażliwości, (2) podłoża mikrobiologiczne, (3) szybkie testy kasetkowe oraz (4) chemia kliniczna.

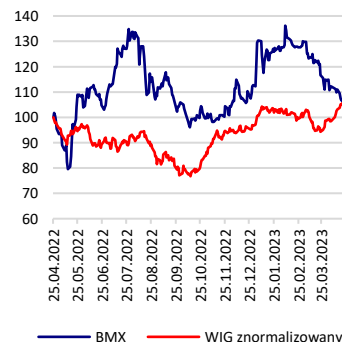
W latach 2017-2019 spółka przeprowadzała inwestycję polegającą na zamknięciu dwóch zakładów produkcyjnych w Warszawie i Gdańsku, przeniesieniu całości produkcji do Lublina oraz rozbudowie tamtejszej infrastruktury. Związane z tym koszty i opóźnienia spowodowały utratę części zamówień oraz przyczyniły się do problemów płynnościowych. Wybuch pandemii, w czasie kiedy spółka była już stabilna operacyjnie i finansowo, okazał się szansą na odbudowanie sprzedaży i pozyskanie nowych klientów.

Również w czasie pandemii BioMaxima poczyniła wysiłki związane z budową kolejnych zakładów produkcyjnych. W 2020 roku pozyskała kolejną działkę, a finalizacja prac rozwojowych ma nastąpić w bieżącym roku.

Spółka wielokrotnie pokazała swoją elastyczność i wysoką sprawność w reagowaniu na pojawiające się potrzeby rynkowe. Jako jedna z pierwszych firm wprowadziła na rynek testy do diagnostyki Covid-19. Po pojawieniu się zagrożenia ze strony wirusa małpiej ospy również szybko odpowiedziała na potencjalne zapotrzebowanie.

Oczekujemy, że w kolejnych latach motorem napędowym rozwoju spółki będzie rosnące zapotrzebowanie na diagnostykę w dziedzinie lekowrażliwości. W 2019 r. z powodu bakterii opornych na antybiotyki zmarło blisko 5 mln osób na świecie. Narastający problem antybiotykooporności, spowodowany głównie nieracjonalnym stosowaniem leków, wymaga zwiększenia roli diagnostyki w leczeniu pacjentów.

	2019	2020	2021	2022P	2023P	2024P
Przychody [mln PLN]	29,8	61,3	79,1	144,1	64,5	80,3
EBIT [mln PLN]	-0,1	10,5	13,7	35,6	5,8	10,4
EBITDA [mln PLN]	1,2	11,9	15,3	37,6	8,5	13,8
Wynik netto [mln PLN]	-0,9	7,9	10,2	29,4	4,9	8,6
P/E	-	13,5	10,5	3,6	22,2	12,6
P/BV	9,9	5,4	3,7	2,0	2,0	1,7
EV/EBIT	-	11,0	8,9	2,6	17,4	9,1
EV/EBITDA	91,1	9,7	7,9	2,5	11,8	6,8
DPS w okresie	0,0	0,0	0,3	0,5	0,5	0,2
DY	0,0%	0,0%	1,0%	1,8%	2,0%	0,7%



KUPUJ

(RAPORT INICJUJĄCY)

WYCENA 38,7 PLN

25 KWIETNIA 2023, 08:50 CEST

Wycena DCF [PLN]	34,4
Wycena porównawcza [PLN]	43,0
Wycena końcowa [PLN]	38,7
Potencjał do wzrostu / spadku	56,1%
Koszt kapitału	12,5%
Cena rynkowa [PLN]	24,8
Kapitalizacja [mln PLN]	107,1
Ilość akcji [mln. szt.]	4,3
Cena maksymalna za 6 mc [PLN]	31,1
Cena minimalna za 6 mc [PLN]	22,4
Stopa zwrotu za 3 mc	-15,5%
Stopa zwrotu za 6 mc	7,5%
Stopa zwrotu za 9 mc	-15,7%
Akcjonariat (% głosów):	
Porozumienie akcjonariuszy: Łukasz Urban, Andrzej Mikosz oraz TriCar Services LTD, Krzysztof Mikosz, Mariusz Nowak	27,1%
Akcje własne	4,2%
Pozostali	68,7%

Anna Tobiasz, DI

anna.tobiasz@bdm.pl

tel. (+48) 666 073 972

Dom Maklerski BDM S.A.

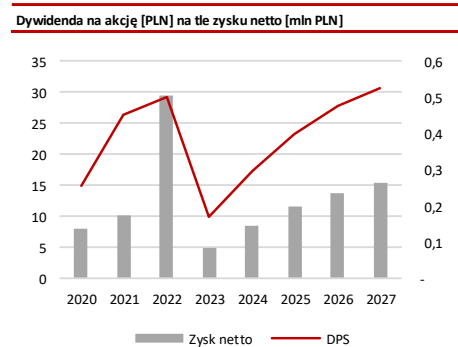
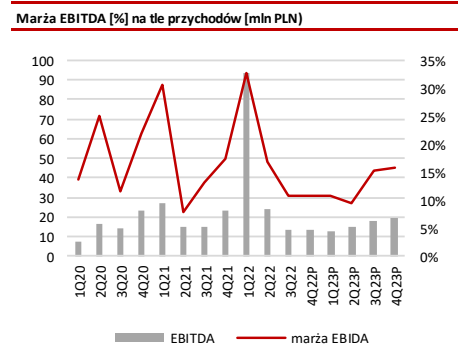
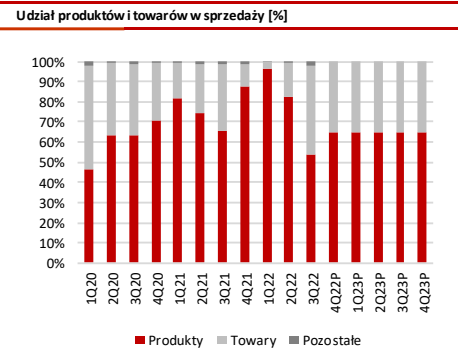
ul. 3-go Maja 23, 40-096 Katowice

SPIS TREŚCI

WYBRANE DANE I PROGNOZY FINANSOWE	3
WYCENA I PODSUMOWANIE.....	4
GŁÓWNE CZYNNIKI RYZYKA.....	8
WYCENA DCF.....	9
WYCENA PORÓWNAWCZA.....	12
MODEL BIZNESOWY	13
PODSTAWOWE INFORMACJE O SPÓŁCE	13
ODBIORCY KOŃCOWI.....	14
STRATEGIA.....	15
AKCJONARIAT	16
OTOCZENIE RYNKOWE	17
RYNEK IVD.....	17
FINANSOWANIE SYSTEMU OCHRONY ZDROWIA	18
ZASOBY KADROWE	19
RYNEK MIKROBIOLOGII PRZEMYSŁOWEJ.....	20
PROGNOZA NA 4Q'22 I KOLEJNE OKRESY	21

WYBRANE DANE I PROGNOZY FINANSOWE

Rachunek wyników [mln PLN]	2019	2020	2021	2022P	2023P	2024P	2025P
Przychody ze sprzedaży	29,8	61,3	79,1	144,1	64,5	80,3	89,7
Zużycie materiałów i energii	9,7	27,0	37,9	77,7	26,1	31,3	33,9
Wartość sprzedanych towarów i materiałów	7,8	12,1	9,5	11,3	13,6	16,9	18,9
Koszty świadczeń pracowniczych	8,4	8,9	10,6	13,7	13,1	13,4	14,1
Usługi obce	2,4	3,0	4,7	5,0	4,5	5,1	6,2
Zmiana stanu produktów	-0,1	1,2	-2,2	2,3	1,4	0,3	0,6
EBIT	-0,1	10,5	13,7	35,6	5,8	10,4	13,7
EBITDA	1,2	11,9	15,3	37,6	8,5	13,8	17,2
Zysk brutto	-0,7	9,6	12,8	36,6	6,0	10,6	14,3
Zysk netto	-0,9	7,9	10,2	29,4	4,9	8,6	11,6
Bilans [mln PLN]	2019	2020	2021	2022P	2023P	2024P	2025P
Aktywa trwałe	21,6	22,3	28,4	34,8	46,2	47,0	47,8
Rzeczowe aktywa trwałe	20,9	21,7	27,9	34,4	45,8	46,7	47,5
Aktywa niematerialne	0,6	0,6	0,5	0,4	0,4	0,3	0,2
Wartość firmy	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0
Aktywa obrotowe	14,4	25,4	33,5	38,2	32,5	39,6	49,2
Zapasy	8,0	12,4	14,0	12,9	13,9	14,9	16,6
Należności z tytułu dostaw i usług	5,9	8,5	16,5	9,8	11,1	12,4	13,8
Środki pieniężne i ich ekwiwalenty	0,5	4,4	3,0	15,3	7,1	12,0	18,4
Aktywa razem	36,1	47,7	61,9	73,1	78,7	86,6	97,0
Kapitał własny	9,3	19,9	29,2	52,5	55,2	63,0	73,3
Zobowiązania długoterminowe	13,9	14,7	15,4	10,9	10,7	8,8	7,4
Zobowiązania finansowe	6,2	7,1	8,0	4,1	3,0	1,8	1,0
Zobowiązania z tytułu leasingu	0,6	0,6	0,6	0,3	0,3	0,2	0,2
Dotacje	6,9	6,6	6,2	5,8	6,7	6,1	5,4
Zobowiązania krótkoterminowe	12,8	13,1	17,3	9,7	12,8	14,8	16,3
Zobowiązania finansowe	5,6	4,1	8,1	0,3	0,1	0,1	0,0
Zobowiązania z tytułu leasingu	0,4	0,6	0,5	0,5	0,5	0,5	0,4
Dotacje	0,4	0,0	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5
Zobowiązania z tytułu dostaw i usług oraz pozostałe	6,1	7,8	6,7	7,9	11,2	13,2	14,8
Pasywa razem	36,1	47,7	61,9	73,1	78,7	86,6	97,0
Cash Flow [mln PLN]	2019	2020	2021	2022P	2023P	2024P	2025P
Przepływy z działalności operacyjnej	2,5	4,5	-0,1	39,0	8,9	12,0	13,6
Amortyzacja	1,3	1,4	1,7	2,0	2,8	3,5	3,6
Przepływy z działalności inwestycyjnej	1,8	-1,4	-3,4	-6,8	-12,5	-4,2	-4,3
CAPEX	1,6	1,9	4,5	7,9	14,0	4,2	4,3
Przepływy z działalności finansowej	-4,8	0,7	2,1	-19,9	-4,5	-2,9	-2,8
Dywidenda	0,0	0,0	-1,1	-1,9	-2,2	-0,7	-1,3
Odsetki	0,3	0,2	0,5	0,3	0,2	0,1	0,1
Zmiana środków pieniężnych	-0,5	3,9	-1,4	12,3	-8,1	4,9	6,4
Środki pieniężne	0,5	4,4	3,0	15,3	7,1	12,0	18,4
Dynamiki [%]	2019	2020	2021	2022P	2023P	2024P	2025P
Przychody	-9%	106%	29%	82%	-55%	24%	12%
EBITDA	-	933%	29%	146%	-77%	62%	24%
Zysk netto	-	-	29%	187%	-83%	75%	35%
Wybrane dane i wskaźniki	2019	2020	2021	2022P	2023P	2024P	2025P
Liczba akcji [mln]	3,7	4,3	4,3	4,3	4,4	4,4	4,4
ROE	-10%	40%	35%	56%	9%	14%	16%
ROA	-2%	17%	17%	40%	6%	10%	12%
DPS w okresie	0,0	0,0	0,3	0,5	0,5	0,2	0,3
Stopa dywidendy	0,0%	0,0%	1,0%	1,8%	2,0%	0,7%	1,2%
P/E	-102,7	13,5	10,5	3,6	22,2	12,6	9,4
P/BV	9,9	5,4	3,7	2,0	2,0	1,7	1,5
EV/EBITDA	91,1	9,7	7,9	2,5	11,8	6,8	5,1



- Czynniki ryzyka dla naszej rekomendacji**
1. Ryzyko opóźnienia realizacji inwestycji i wprowadzania na rynek nowych wyrobów
 2. Ryzyko nasilenia konkurencji
 3. Ryzyko dostępności materiałów i zerwania łańcuchów dostaw
 4. Ryzyko koncentracji odbiorców
 5. Ryzyko braku możliwości utrzymania lub pozyskania nowej wykwalifikowanej kadry
 6. Ryzyko utraty certyfikatów jakości ISO
 7. Ryzyko wyłączenia możliwości waloryzacji cen wyrobów i towarów oferowanych przez spółkę w umowach z zakresu zamówień publicznych
 8. Ryzyko związane ze współpracą z ROSCO Diagnostica A/S
 9. Ryzyko walutowe
 10. Ryzyko pogorszenia koniunktury na rynku diagnostyki laboratoryjnej
 11. Ryzyko ograniczenia finansowania diagnostyki laboratoryjnej
 12. Ryzyko spadku popytu związane z zakończeniem pandemii

Źródło: BDM S.A., spółka; wskaźniki obliczone przy cenie rynkowej 24,8 PLN.

WYCENA I PODSUMOWANIE

Wycena spółki opiera się na dwóch metodach: modelu zdyskontowanych przepływów pieniężnych (DCF) oraz wycenie porównawczej. Wycena metodą DCF na lata 2023-2032 sugeruje wartość 1 akcji na poziomie 34,4 PLN. Wycena porównawcza do zagranicznych spółek z segmentu diagnostyki in vitro, została oparta na prognozach wyników na lata 2023-2025 i dała wartość 1 akcji na poziomie 43,0 PLN. Przy wycenie końcowej jako wagi przyjęliśmy 50% dla wyceny sporządzonej przy użyciu modelu DCF i 50% dla wyceny porównawczej. W rezultacie wycena końcowa 1 akcji spółki wynosi 38,7 PLN.

Podsumowanie wyceny

	Waga	min PLN	PLN/akcję	Potencjał
Wycena DCF	50%	150,3	34,4	38,6%
Wycena porównawcza	50%	188,3	43,0	73,6%
Wycena końcowa		169,3	38,7	56,1%

Źródło: BDM S.A.

Dwie gałęzie – analityka i mikrobiologia

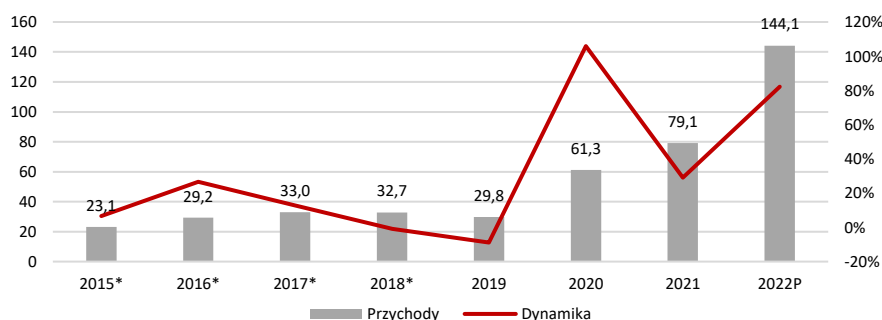
Spółka operuje w dwóch segmentach – analityka i mikrobiologia. Pierwszy obejmuje aparaturę i odczynniki do analityki medycznej IVD, szybkie testy immunochromatograficzne oraz sprzedaż materiałów pomocniczych i zużywalnych wykorzystywanych w laboratoriach. Segment mikrobiologii obejmuje systemy do diagnozowania chorób zakaźnych oraz badania bezpieczeństwa produktów przemysłowych, m. in. podłoża stosowane do pobrania, przechowania i transportu próbek na potrzeby diagnostyki, czy systemy do oznaczania lekowrażliwości. Dodatkowo klienci mogą skorzystać ze szkoleń związanych z tymi produktami oraz z prac serwisowych. Oba te segmenty dają spółce szerokie spektrum odbiorców – od laboratoriów klinicznych, przez przemysłowe, do naukowych.

Rosnąca rozpoznawalność

Spółka działa na dynamicznie rozwijającym się rynku diagnostyki in vitro (badania wykonywane poza ciałem człowieka, np. z próbek moczu, krwi). Intensywny wzrost sprzedaży tego asortymentu nastąpił w czasie pandemii Covid-19 (szybkie testy). W tym czasie BioMaxima pozyskała nowych klientów, którzy zaopatrują się także w inne produkty spółki.

W 2019 roku, w związku z przeniesieniem dwóch zakładów produkcyjnych (Gdańsk i Warszawa) do Lublina, spółka poniosła znaczące koszty, co wpłynęło na pogorszenie sytuacji finansowej. Opóźnienia w dostawie niektórych urządzeń i w realizacji instalacji przyczyniły się do spadku sprzedaży. Dopiero pozyskanie finansowania w 3Q'19 i podwyższenie kapitału zakładowego w marcu'20 spowodowało odzyskanie płynności finansowej oraz zdolności finansowania zapotrzebowania na kapitał obrotowy. Wybuch pandemii i nagłe zapotrzebowanie na testy do diagnostyki SARS-CoV-2 sprawiły, że BioMaxima szybko odbudowała utracone w czasie reorganizacji przychody. W tym czasie wzrost sprzedaży nastąpił we wszystkich obszarach (nie tylko związanych z diagnostyką Covid-19).

Przychody grupy w latach 2015-2022 [mln PLN]



* raportowane wg PSR

Źródło: BDM, spółka

BioMaximę uważamy za jednego z beneficjentów pandemii. W czasie jej trwania spółka pozyskała nowych klientów (głównie dzięki sprzedawanym szybkim testom), którzy później zaczęli kupować także inne produkty. Spółka wyróżnia się na tle zagranicznej konkurencji niższymi kosztami produkcji, i co za tym idzie niższymi cenami sprzedaży, przy zachowaniu europejskiej jakości. Test antygenowy BioMaximy w kierunku SARS-CoV-2 został wprowadzony na listę rekomendowanych w UE.

Wysoka zdolność operacyjna

Na początku 2022 r. spółka otrzymała zamówienie od jednostki finansów publicznych na testy do diagnostyki Covid-19. Wartość zamówienia wyniosła 94,8 mln PLN (120% przychodów z całego 2021 r.) BioMaxima zrealizowała je w trzy miesiące (05.04.2022 zakończono dostawy). Tym samym udowodniła wysoką zdolność operacyjną oraz gotowość do realizacji nawet tak dużych zleceń. Na chwilę obecną nie spodziewamy się powtórzenia takiego zlecenia, jednak po uruchomieniu nowych mocy produkcyjnych oczekujemy przystępowania przez spółkę do przetargów wymagających szybkiej realizacji dużej partii produktów, których przy aktualnej infrastrukturze nie jest w stanie obsługiwać.

Rozbudowa mocy produkcyjnych

Prowadzone prace rozwojowe mają na celu zwiększenie wydajności produkcji obecnie wytwarzanych testów poprzez automatyzację i robotyzację procesów produkcyjnych oraz wprowadzanie nowych produktów. Spółka kładzie szczególny nacisk na rozwój w dziedzinie lekowrażliwości – w nowym budynku znajduje się wydział produkujący systemy AST. Swoje miejsce znajdzie tam też rozbudowany wydział produkcji testów i odczynników oraz wydział diagnostyki molekularnej. Po zakończeniu tego etapu, spółka zamierza przejść do rozbudowy mocy produkcyjnych w segmencie mikrobiologii. BioMaxima oczekuje, że inwestycje te, w perspektywie 3 lat od ich zakończenia, dadzą potencjał dodatkowych przychodów pomiędzy 45 a 75 mln PLN rocznie. W naszym modelu zakładamy, że produkcja w nowym budynku ruszy pod koniec 2Q'23, natomiast całość zaplanowanych mocy produkcyjnych zacznie działać w 4Q'23.

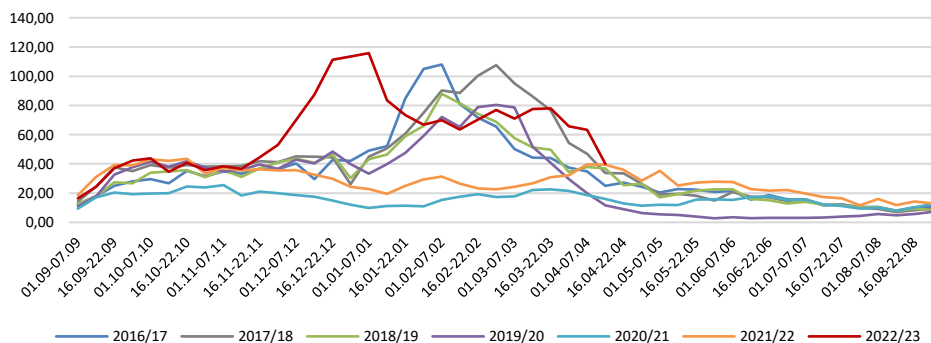
Szybka reakcja na potrzeby rynkowe

W działalności spółki ważny jest czas reakcji na pojawiające się potrzeby rynkowe. Po wybuchu pandemii Covid-19 już w marcu'20 BioMaxima wprowadziła do sprzedaży immunochromatograficzne testy do wykrywania przeciwciał IgG i IgM we krwi pełnej, osoczu lub surowicy, które były opracowane przez Hangzhou AllTest Biotach. Następnie pod koniec marca'20 wprowadzono test genetyczny RT-PCR, produkowany przez spółkę. Kolejne były testy antygenowe, które od sierpnia'20 BioMaxima sprzedawała jako dystrybutor, a od listopada'20 jako producent, i testy Combo do wykrywania wirusów SARS-CoV-2, grypy A/B i RSV (od listopada'20 jako wytwórca). W międzyczasie wprowadzała do swojej oferty produkty uzupełniające, takie jak Viral Transport Medium (VTM) – podłoże przygotowywane zarówno w butelkach, jak i probówkach, służące do transportowania i przechowywania próbek zawierających wirusy.

Epidemia wyrównawcza grypy

W sezonie grypowym 2022/2023 mieliśmy do czynienia ze wzrostem zachorowań i podejrzeń zachorowań na tę chorobę (warto podkreślić, że grypa odznacza się podobnymi objawami co Covid-19 i RSV). Według ekspertów jest to spowodowane wprowadzaniem w pandemii ograniczeniami. W tym czasie, kiedy wiele szkół było zamkniętych i znaczna część firm skierowała pracowników na pracę zdalną, znacząco ograniczyła się możliwość przenoszenia chorób. Wśród chorób infekcyjnych dominował Covid-19, natomiast grypa odeszła na drugi plan. Teraz osoby, które nie chorowały w poprzednich latach, są bardziej podatne na zarażenie.

Zapadalność na grype i podejrzenia grypy w Polsce



Źródło: BDM, NIZP PZH-BIP

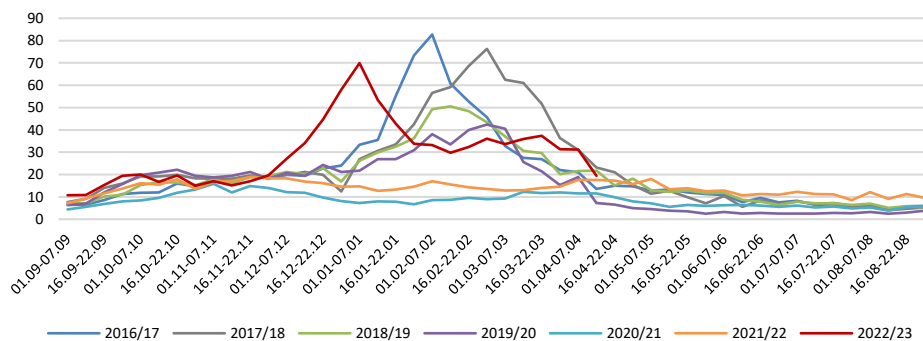
Do spadku zachorowań na grypę od sezonu 2020/21 przyczyniło się także wprowadzenie refundacji na szczepionki przeciw grypie. Od 1 września 2020 r. jest ona bezpłatna dla osób powyżej 75 roku życia oraz kobiet w ciąży. Częściowa refundacja przysługuje:

- pacjentom w wieku 18 – 65 lat oraz dzieciom w wieku od 2 do 5 lat narażonym na ryzyko wystąpienia powikłań pogrypowych;
- pacjentom powyżej 65 lat;
- dzieciom od ukończenia 6. miesiąca życia do ukończenia 2 lat oraz od 5 do 18 lat.

Decyzję o wysokości odpłatności za szczepienie podejmuje osoba wystawiająca receptę.

Wprowadzenie refundacji na szczepienia dla seniorów przyniosło widoczne skutki. Grupa 65+ była jedyną, która w szczycie sezonu grypowego 2022/23 nie pobiła rekordów zapadalności z poprzednich 6 lat.

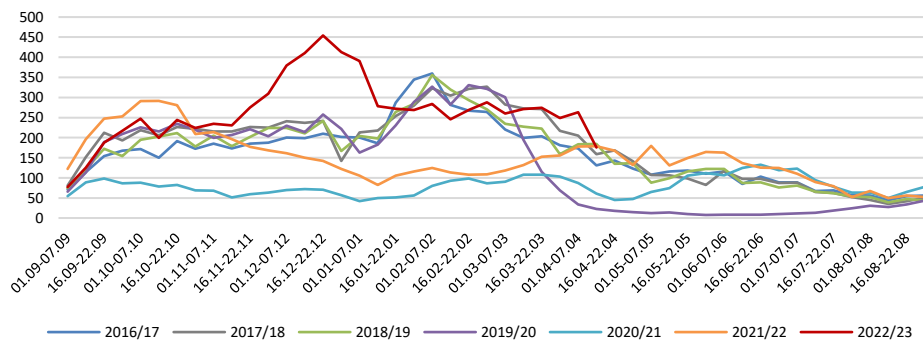
Zapadalność na grypę i podejrzenia grypy w Polsce w grupie wiekowej 65+



Źródło: BDM, NIZP PZH-BIP

Największą różnicę odnotowano z kolei w grupie dzieci do lat 4. W krytycznym momencie (trzeci tydzień grudnia'22) zapadalność w tej grupie wynosiła 454,22 na 100 000 osób.

Zapadalność na grypę i podejrzenia grypy w Polsce w grupie wiekowej 0-4



Źródło: BDM, NIZP PZH-BIP

W związku ze znacznym wzrostem zachorowań na infekcje wirusowe oraz podobnymi symptomami, jakie charakteryzują zarówno grypę, Covid-19, jak i RSV, w styczniu'23 Ministerstwo Zdrowia podjęło decyzję o objęciu refundacją testów combo, które różnicują poszczególne wirusy, w placówkach POZ.

Jak było wspomniane wcześniej, spółka produkuje te testy od listopada'20. Oczekujemy, że duże zapotrzebowanie na rynku wspierało sprzedaż w 1Q'23. Podkreślamy jednak, że 1Q'22 stanowi wysoką bazę ze względu na rekordową liczbę zachorowań na Covid-19 w tym okresie oraz najwyższą w pandemii liczbę wykonanych testów. W rezultacie oczekujemy przychodów ze sprzedaży na poziomie 13,9 mln PLN (w 1Q'22 wyniosły 93,6 mln PLN, z czego ok. 81 mln PLN dotyczyło jednego zamówienia).

Narastający problem lekooporności

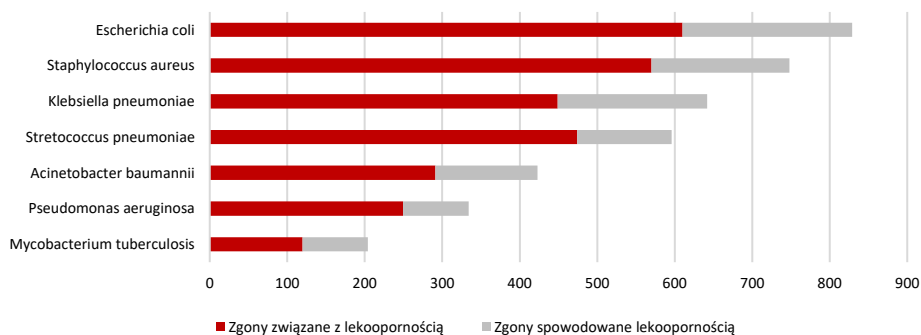
The Institute for Health Metrics and Evaluation (IHME) z Uniwersytetu Waszyngtońskiego ocenia, że co najmniej 1,27 mln zgonów rocznie można przypisać bezpośrednio oporności na środki przeciwustrojowe. Szacuje się, że 4,95 mln osób, które zmarły w 2019 r. cierpiało z powodu infekcji bakteryjnych lekoopornych.

Przyczyny rosnącej skali problemu upatruje się głównie w nieracjonalnym stosowaniu leków. Niepotrzebne przepisywanie antybiotyków w schorzeniach nieuwarunkowanych zakażeniem bakteryjnym bądź niewłaściwe ich użycie przyspiesza powstawanie oporności, co sprawia, że stają się one nieskuteczne.

Według statystyk 48% pacjentów uważa, że antybiotyki są skuteczne w leczeniu infekcji wirusowych. Ponad 50% przepisywanych na antybiotyki recept w Polsce jest nieuzasadniona. Najczęstszymi przyczynami stosowania zbędnej farmakoterapii są kaszel (90%), przeziębienie (75%), ból gardła (60%) i zapalenie zatok (60%).

Światowa Organizacja Zdrowia (WHO) zaliczyła oporność na antybiotyki do 10 największych globalnych zagrożeń dla zdrowia publicznego, porównywalnych do skutków wynikających ze zmian klimatu. Szacuje, że w 2050 r. na świecie z powodu chorób wywołanych przez bakterie odporne na antybiotyki może umrzeć nawet 10 mln osób.

Zgony związane i spowodowane głównymi patogenami lekoopornymi w 2019 r. [tys.]



Źródło: BDM, Financial Times za Antimicrobial Resistance Collaborators

BioMaxima w swojej ofercie posiada produkty związane z badaniem i określaniem lekowrażliwości bakterii i grzybów. Wśród systemów manualnych znajdują się krążki antybiotykowe, testy MIC, podłoża agarowe do oznaczania lekowrażliwości i podłoża chromogenne do oznaczania mechanizmów oporności. Spółka produkuje także dyfuzyjne systemy do oznaczania lekowrażliwości w postaci tabletek sprzedawanych przez ROSCO Diagnostica A/S.

Jako dystrybutor, BioMaxima sprzedaje w Polsce analizatory do monitorowania hodowli komórkowych Accelerate Pheno System. Sprzęt ten pozwala na szybką identyfikację i oznaczenie wrażliwości na antybiotyki drobnoustrojów z dodatniego posiewu krwi. Kompletnie wyniki (identyfikacja drobnoustroju i oznaczenie lekowrażliwości) są dostępne w ciągu maksymalnie 7 godzin od uzyskania dodatniego posiewu krwi. W 2022 r. spółka sprzedała 6 takich urządzeń. Przychody uzyskane ze sprzedaży tego sprzętu dzielą się na jednorazowe (ok. 1 mln PLN) oraz powtarzalne (ok. 0,5 mln PLN rocznie) z tytułu dostaw odczynników i materiałów zużywalnych.

GŁÓWNE CZYNNIKI RYZYKA

- **Ryzyko opóźnienia realizacji inwestycji i wprowadzania na rynek nowych wyrobów**
Opóźnienie uruchomienia nowych mocy produkcyjnych oraz wprowadzania na rynek nowych towarów może skutkować utratą potencjalnych kontraktów, których realizację uniemożliwiają aktualne ograniczenia operacyjne spółki.
- **Ryzyko nasilenia konkurencji**
Rynek diagnostyki in vitro rozwija się bardzo dynamicznie. Powstawanie nowych technologii i podwyższanie parametrów urządzeń dostępnych na rynku może wpłynąć na pozycję konkurencyjną spółki. Niesie to za sobą ryzyko obniżenia poziomu marż, a w przypadku znacznego pogorszenia pozycji konkurencyjnej, także spadku sprzedaży, rentowności oraz udziału w rynku.
- **Ryzyko dostępności materiałów i zerwania łańcuchów dostaw**
Spółka współpracuje z dostawcami zarówno z Polski, jak i z krajów UE, Dalekiego Wschodu, Środkowego Wschodu, USA i Wielkiej Brytanii. Zakłócenia dostaw, wynikające z ograniczeń eksportowych, kontroli celnych i granicznych lub innych przyczyn, mogą powodować istotne zakłócenia w procesach produkcyjnych spółki.
- **Ryzyko koncentracji odbiorców**
W ostatnich latach znaczna część przychodów pochodziła od 4-5 klientów. Wynikało to głównie z faktu zamówień przez te podmioty dużych ilości testów do diagnostyki SARS-CoV-2. Brak istotnych zamówień ze strony tych kontrahentów może spowodować znaczny spadek przychodów spółki.
- **Ryzyko braku możliwości utrzymania lub pozyskania nowej wykwalifikowanej kadry**
Działalność grupy wymaga utrzymywania i rozwijania wysoko wykwalifikowanego zespołu specjalistów, których dostępność na rynku pracy jest ograniczona. Dotychczas spółka nie miała problemów związanych z pozyskiwaniem nowych pracowników. Ogranicza powyższe ryzyko poprzez współpracę z ośrodkami akademickimi, w szczególności w Lublinie. Jest ona ukierunkowana na rozwój wyrobów na istniejących platformach produkcyjnych i platformach produktów spółki, a także na zachęcanie absolwentów do odbywania stażu lub ubiegania się o pracę w firmie.
- **Ryzyko utraty certyfikatów jakości ISO**
Spółka posiada certyfikat jakości ISO 9001 oraz ISO 13485. Druga z tych norm potwierdza stosowanie przez spółkę standardów zarządzania jakością dotyczących wytworzenia wyrobów medycznych. Utrata tej certyfikacji mogłaby spowodować brak możliwości stosowania oznaczenia CE na wyrobach producenta oraz utratę rynku dla wyrobów spółki i utratę jej wiarygodności jako dostawcy wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro. Wszystkie dotychczas przeprowadzone audyty zakończyły się pozytywną oceną działania zakładu w Lublinie.
- **Ryzyko wyłączenia możliwości waloryzacji cen wyrobów i towarów oferowanych przez spółkę w umowach z zakresu zamówień publicznych**
Niektóre umowy z zakresu zamówień publicznych zawierają postanowienia wyłączające lub istotnie ograniczające możliwość waloryzacji cen oferowanych przez spółkę wyrobów i towarów. Jednocześnie, przepisy uznają podatek VAT za część ceny, dlatego w przypadku wzrostu stawki podatku dostawca nie jest uprawniony do odpowiedniego podwyższenia ceny, co może negatywnie odbić się na rentowności sprzedaży.
- **Ryzyko związane ze współpracą z ROSCO Diagnostica A/S**
Spółka jest producentem dyfuzyjnych systemów do określenia lekowrażliwości oraz identyfikacji drobnoustrojów w formie tabletek, które wprowadzane są na rynek przez duńską spółkę ROSCO Diagnostica A/S. BioMaxima jest wyłącznym producentem tych wyrobów, jednak nie wprowadza ich na rynek pod własną marką handlową. Jeżeli ROSCO Diagnostica A/S istotnie by obniżyła skalę zamówień, spółka mogłaby nie być w stanie ulokować tego produktu na rynku.
- **Ryzyko walutowe**
- **Ryzyko pogorszenia koniunktury na rynku diagnostyki laboratoryjnej**
- **Ryzyko ograniczenia finansowania diagnostyki laboratoryjnej ze środków publicznych**
- **Spadek popytu związany z zakończeniem pandemii**

WYCENA DCF

Wycenę metodą DCF otrzymaliśmy prognozując w horyzoncie 10-letnim *free cash flows*, a następnie dyskontując je średnim ważonym kosztem kapitału (WACC). Koszt kapitału własnego został oszacowany na podstawie rentowności 10-letnich obligacji skarbowych (6,0%), premii za ryzyko rynkowe oraz współczynnika beta 1,0.

Główne założenia modelu

- Od 2020 r. znacząca część przychodów spółki pochodziła ze sprzedaży testów do diagnostyki SARS-CoV-2. W latach 2020 i 2021 spółka zawarła istotne umowy dotyczące tego asortymentu opiewające na ponad 42 mln PLN. Na początku 2022 r. zrealizowała zamówienie na 94,8 mln PLN. Poza znaczącymi umowami dotyczącymi asortymentu „kowidowego”, spółka raportowała również istotne kontrakty dotyczące dostaw analizatorów do monitorowania hodowli komórkowych. Kwartalne przychody po wyłączeniu umów raportowanych w ESPI kształtowały się dosyć stabilnie. Oczekujemy, że przychody ze sprzedaży regularnej będą rosnąć w średnim okresie ok. 10% rocznie, a w długim okresie ok. 5% rocznie.
- W naszych prognozach zakładamy instalację jednego analizatora do monitorowania hodowli komórkowych kwartalnie od 2Q'23 do 4Q'25, a w długim terminie jednego urządzenia rocznie. Każdy analizator przynosi spółce ok. 1 mln PLN jednorazowego przychodu oraz 0,5 mln PLN rocznie z tytułu dostaw odczynników i materiałów zużywalnych.
- Nowe moce produkcyjne pozwolą spółce startować w większych przetargach, dlatego oczekujemy pojawiania się istotnych umów. Podchodzimy jednak ostrożnie do zapowiedzi spółki o przewidywanych dodatkowych przychodach (45 – 75 mln PLN rocznie w perspektywie 3 lat). Zakładamy również dążenie do zwiększania udziału wyrobów własnych w sprzedaży, które przynoszą wyższą marżę. W średnim okresie oczekujemy utrzymywania proporcji 65% produktów do 35% towarów, a w długim terminie zwiększenie udziału produktów do 70%.
- Nie przewidujemy istotnego zwiększenia liczby pracowników ze względu na zwiększenie mocy produkcyjnych. Oczekujemy wzrostu średniego wynagrodzenia o 5% r/r średniorocznie. Wyjątkiem jest 1Q'23, ponieważ w 1Q'22 średnie wynagrodzenie w spółce było znacznie zawyżone wypłatą dodatków związanych ze wzmożonymi pracami produkcyjnymi przy obsłudze istotnego zlecenia, które w naszej ocenie nie powtórzy się na taką skalę (94,8 mln PLN).
- W związku z trwającymi inwestycjami spodziewamy się zwiększonych nakładów w 2023 r. Szacujemy, że CAPEX w 2022 r. wyniósł ok. 8 mln PLN, natomiast w 2023 r. kwota ta wzrośnie do ok. 14 mln PLN. W kolejnych latach zakładamy wydatki inwestycyjne rzędu 4 mln PLN rocznie.
- W 2023 r. zakończy się program motywacyjny, który przewiduje przyznanie osobom uprawnionym opcji zamiennych na akcje po osiągnięciu celów wynikowych i osobistych. Rok 2022 jest ostatnim, za który mogą zostać przyznane opcje na akcje. Oczekujemy, że koszty z nim związane będą kształtowały się podobnie jak w 2022 r. (ok. 1 mln PLN), co powiększy koszty świadczeń pracowniczych.
- W związku z oddaniem do użytku nowego zakładu produkcyjnego spodziewamy się wzrostu amortyzacji stopniowo od 2Q'23.
- W związku z dokonanymi inwestycjami w energię odnawialną spodziewamy się obniżenia kosztów energii w miesiącach letnich, jednak ze względu na dużą zależność ilości pozyskiwanej w ten sposób energii od pogody, ujęte w naszym modelu spadki kosztów nie są znaczące.
- Spółka nie ma określonej polityki dywidendowej. W 2023 r. zamierza wypłacić 0,5 PLN dywidendy na akcję, czyli ok. 7% zysku netto za 2022 r. W swoich prognozach zakładamy od 2024 r. wypłacanie 15% zysku netto uzyskanego w danym roku.

Metoda DCF dała wartość spółki na poziomie 150,3 mln PLN. W przeliczeniu na 1 akcję daje to wartość 34,4 PLN.

Metoda DCF

	2023	2024	2025	2026	2027	2028	2029	2030	2031	2032
Przychody ze sprzedaży [mln PLN]	64,5	80,3	89,7	98,0	105,4	112,8	120,0	126,7	133,0	139,6
EBIT [mln PLN]	5,8	10,4	13,7	16,6	18,7	20,5	22,3	23,8	25,0	26,4
Stopa podatkowa	19,0%	19,0%	19,0%	19,0%	19,0%	19,0%	19,0%	19,0%	19,0%	19,0%
Podatek od EBIT [mln PLN]	1,1	2,0	2,6	3,2	3,5	3,9	4,2	4,5	4,8	5,0
NOPLAT [mln PLN]	4,7	8,4	11,1	13,4	15,1	16,6	18,0	19,3	20,3	21,4
Amortyzacja [mln PLN]	2,8	3,5	3,6	2,9	3,0	3,0	3,1	3,1	3,2	3,2
CAPEX [mln PLN]	-14,0	-4,2	-4,3	-3,8	-3,9	-3,5	-3,5	-3,6	-3,7	-3,7
Inwestycje w kapitał obrotowy [mln PLN]	-0,9	0,2	1,6	1,2	1,3	1,3	1,2	1,2	1,1	1,1
FCF [mln PLN]	-7,4	7,9	12,0	13,7	15,5	17,5	18,8	20,0	20,9	22,0
DFCF [mln PLN]	-6,9	6,5	8,7	8,9	9,0	9,0	8,6	8,1	7,6	7,1
Suma DFCF [mln PLN]	66,6									
Wartość rezydualna [mln PLN]	214,3									
Zdyskontowana wart. rezydualna [mln PLN]	68,9									
Wartość firmy EV [mln PLN]	135,6									
Dług netto [mln PLN]*	-14,7									
Wartość kapitału własnego [mln PLN]	150,3									
Ilość akcji [tys.]	4,4									
Wartość kapitału na akcję [PLN]	34,4									

wzrost / spadek FCF w okresie rezydualnym: 2%

Przychody zmiana r/r	-55,3%	24,5%	11,8%	9,2%	7,6%	7,0%	6,3%	5,6%	5,0%	4,9%
EBIT zmiana r/r	-83,8%	79,3%	31,9%	21,3%	12,4%	10,0%	8,5%	6,9%	5,2%	5,4%
FCF zmiana r/r	-154,1%	-206,1%	51,4%	14,8%	12,9%	12,7%	7,8%	6,2%	4,6%	5,4%
Marża EBITDA	13,3%	17,3%	19,2%	19,9%	20,5%	20,9%	21,1%	21,3%	21,2%	21,2%
Marża EBIT	9,0%	12,9%	15,2%	16,9%	17,7%	18,2%	18,6%	18,8%	18,8%	18,9%
Marża NOPLAT	7,3%	10,5%	12,3%	13,7%	14,3%	14,7%	15,0%	15,2%	15,3%	15,3%
CAPEX / Przychody	21,7%	5,3%	4,8%	3,9%	3,7%	3,1%	3,0%	2,8%	2,8%	2,7%
CAPEX / Amortyzacja	497,9%	120,6%	121,1%	130,8%	130,9%	114,6%	114,7%	114,8%	114,8%	114,9%
Zmiana KO / Przychody	-1,4%	0,3%	1,8%	1,2%	1,2%	1,1%	1,0%	0,9%	0,8%	0,8%
Zmiana KO / Zmiana przychodów	1,2%	1,4%	17,2%	14,2%	17,2%	17,2%	17,2%	17,2%	17,2%	17,2%

*Źródło: BDM S.A. *dług netto skorygowany o 180 tys. szt. akcji własnych*
Kalkulacja WACC

	2023	2024	2025	2026	2027	2028	2029	2030	2031	2032
Stopa wolna od ryzyka	6,0%	6,0%	6,0%	6,0%	6,0%	6,0%	6,0%	6,0%	6,0%	6,0%
Premia za ryzyko	6,5%	6,5%	6,5%	6,5%	6,5%	6,5%	6,5%	6,5%	6,5%	6,5%
Beta	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0
Premia kredytowa	1,5%	1,5%	1,5%	1,5%	1,5%	1,5%	1,5%	1,5%	1,5%	1,5%
Koszt kapitału własnego	12,5%	12,5%	12,5%	12,5%	12,5%	12,5%	12,5%	12,5%	12,5%	12,5%
Udział kapitału własnego	95,1%	97,1%	98,2%	98,8%	99,3%	99,6%	99,6%	99,7%	99,7%	99,8%
Koszt kapitału obcego po opodatkowaniu	6,1%	6,1%	6,1%	6,1%	6,1%	6,1%	6,1%	6,1%	6,1%	6,1%
Udział kapitału obcego	4,9%	2,9%	1,8%	1,2%	0,7%	0,4%	0,4%	0,3%	0,3%	0,2%
WACC	12,2%	12,3%	12,4%	12,4%	12,5%	12,5%	12,5%	12,5%	12,5%	12,5%

Źródło: BDM S.A.

Wrażliwość modelu DCF: beta / wzrost lub spadek FCF w okresie rezydualnym

		wzrost / spadek FCF w okresie rezydualnym								
		-2,00%	-1,00%	0,00%	1,00%	2,00%	3,00%	4,00%	5,00%	6,00%
beta	0,7	35,3	36,7	38,5	40,6	43,2	46,5	50,8	56,6	65,0
	0,8	33,2	34,4	35,9	37,7	39,8	42,5	45,9	50,4	56,7
	0,9	31,3	32,4	33,6	35,1	36,9	39,1	41,9	45,4	50,3
	1,0	29,6	30,5	31,6	32,8	34,4	36,2	38,5	41,3	45,1
	1,1	28,0	28,8	29,8	30,8	32,1	33,7	35,5	37,9	40,9
	1,2	26,6	27,3	28,1	29,0	30,1	31,4	33,0	34,9	37,4
	1,3	25,3	25,9	26,6	27,4	28,4	29,5	30,8	32,4	34,4

Źródło: BDM S.A.

Wrażliwość modelu DCF: premia za ryzyko / wzrost lub spadek FCF w okresie rezydualnym

		wzrost / spadek FCF w okresie rezydualnym								
		-2,00%	-1,00%	0,00%	1,00%	2,00%	3,00%	4,00%	5,00%	6,00%
premia za ryzyko	3,5%	39,2	41,1	43,4	46,3	49,9	54,6	61,1	70,4	85,0
	4,5%	35,5	36,9	38,7	40,8	43,5	46,8	51,2	57,2	65,8
	5,5%	32,3	33,4	34,8	36,4	38,4	40,9	44,0	48,0	53,5
	6,5%	29,6	30,5	31,6	32,8	34,4	36,2	38,5	41,3	45,1
	7,5%	27,2	28,0	28,8	29,9	31,0	32,4	34,1	36,2	38,9
	8,5%	25,2	25,8	26,5	27,3	28,3	29,3	30,6	32,2	34,2
	9,5%	23,4	23,9	24,5	25,2	25,9	26,8	27,8	29,0	30,5

Źródło: BDM S.A.

Wrażliwość modelu DCF: premia za ryzyko / beta

		beta								
		0,6	0,7	0,8	0,9	1,0	1,1	1,2	1,3	1,4
premia za ryzyko	3,5%	62,6	58,9	55,6	52,6	49,9	47,5	45,2	43,2	41,3
	4,5%	56,5	52,6	49,2	46,2	43,5	41,1	38,9	36,9	35,1
	5,5%	51,4	47,5	44,0	41,1	38,4	36,1	34,0	32,1	30,4
	6,5%	47,1	43,2	39,8	36,9	34,4	32,1	30,1	28,4	26,8
	7,5%	43,5	39,6	36,3	33,5	31,0	28,9	27,0	25,4	23,9
	8,5%	40,3	36,5	33,3	30,6	28,3	26,2	24,5	22,9	21,5
	9,5%	37,5	33,8	30,7	28,1	25,9	24,0	22,3	20,9	19,6

Źródło: BDM S.A.

WYCENA PORÓWNAWCZA

Wyceny porównawczej dokonaliśmy w oparciu o konsensus rynkowy na lata 2023-2025 dla zagranicznych spółek z branży IVD. Wycena jest średnią wycen wg wskaźników P/E, EV/EBITDA oraz EV/EBIT. Każdemu ze wskaźników przypisano równą wagę. Obliczenia bazują na kursach z 24.04.2023.

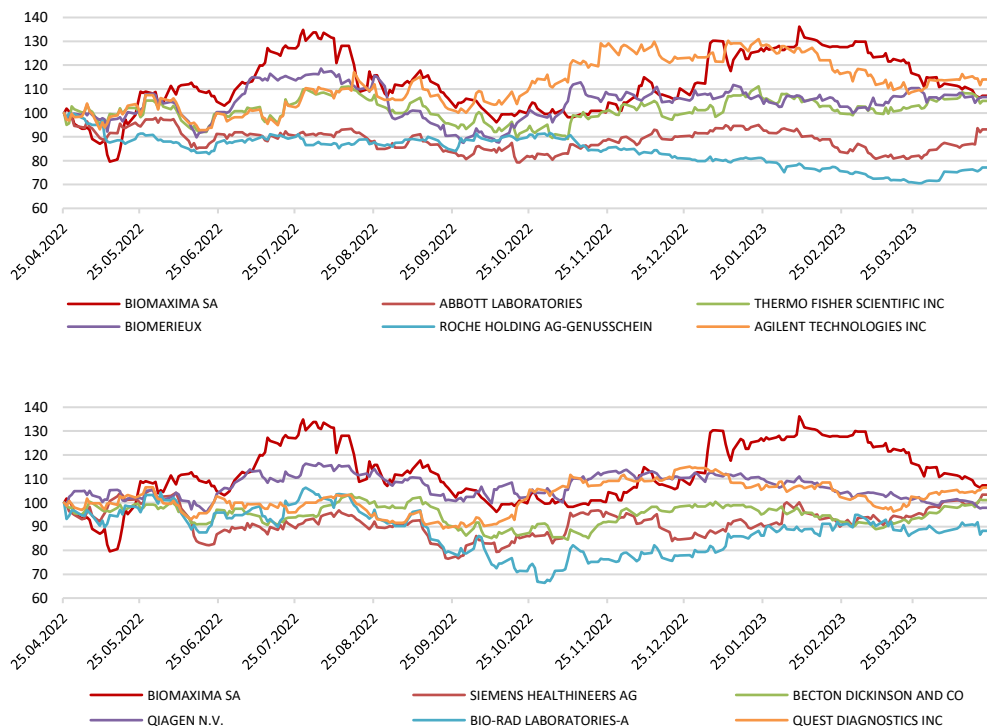
Porównując wyniki spółki BioMaxima ze wskaźnikami innych podmiotów otrzymaliśmy wartość jednej akcji na poziomie 43,0 PLN. W oparciu o cenę 1 akcji na poziomie 24,8 PLN (bieżąca cena rynkowa) spółka jest handlowana z wyraźnym dyskontem do zagranicznych konkurentów.

Wycena porównawcza do spółek z sektora IVD

	P/E			EV/EBITDA			EV/EBIT		
	2023P	2024P	2025P	2023P	2024P	2025P	2023P	2024P	2025P
ABBOTT LABORATORIES	24,9	23,8	21,5	19,1	17,5	15,7	22,1	20,9	18,4
THERMO FISHER SCIENTIFIC INC	24,1	21,6	19,4	20,6	18,4	16,5	22,7	20,2	18,0
BIOMERIEUX	25,0	22,8	20,5	13,0	11,7	10,4	18,7	16,7	14,7
ROCHE HOLDING AG-GENUSSCHEIN	14,8	13,5	12,5	10,1	9,0	8,2	11,5	10,4	9,5
AGILENT TECHNOLOGIES INC	24,3	22,2	20,2	19,7	17,6	16,3	21,1	19,1	17,5
SIEMENS HEALTHINEERS AG	28,4	24,5	21,2	18,5	15,6	13,5	23,8	20,2	17,0
BECTON DICKINSON AND CO	21,3	19,0	17,2	16,2	15,6	14,0	19,3	17,6	16,0
QIAGEN N.V.	19,3	17,7	16,0	12,8	11,2	9,9	16,7	14,5	12,5
BIO-RAD LABORATORIES-A	29,4	25,4	22,6	17,3	14,9	12,9	21,9	18,3	15,8
QUEST DIAGNOSTICS INC	16,7	16,1	15,0	10,8	10,3	8,9	13,4	12,8	11,1
Mediana	24,2	21,9	19,8	16,7	15,3	13,2	20,2	17,9	15,9
BIOMAXIMA	22,2	12,6	9,4	11,8	6,8	5,1	17,4	9,1	6,4
Premia/dyskonto grupa	-8%	-42%	-53%	-29%	-55%	-61%	-14%	-49%	-60%
Wycena wg wskaźnika [PLN]	27,0	43,0	52,3	33,4	50,4	55,7	27,5	44,7	53,6
Waga roku	33%	33%	33%	33%	33%	33%	33%	33%	33%
Wycena wg wskaźników [PLN]		40,8			46,5			41,9	
Waga wskaźnika		33%			33%			33%	
Wycena końcowa [PLN]	43,0								

Źródło: BDM S.A., Bloomberg, wg cen z 24.04.2023

Zachowanie kursu BioMaxima na tle spółek z grupy porównawczej



Źródło: Bloomberg

MODEL BIZNESOWY

Podstawowe informacje o spółce

Spółka jest producentem rozwiązań do diagnostyki in vitro chorób zakaźnych i badania bezpieczeństwa produktu w przemyśle oraz dystrybutorem produktów światowych firm, takich jak Accelerate Diagnostics, Nova Biomedical, PHC Europe, Technoclone, Kabe, czy Biolog. Zdecydowana większość wyrobów spółki dedykowana jest do użytku profesjonalnego.

W skład grupy kapitałowej wchodzi BioMaxima S.A., jako podmiot dominujący, oraz BioMaxima Romania SRL – spółka zależna operująca w Rumunii.

Podstawowa działalność BioMaximy obejmuje produkcję i sprzedaż wyrobów własnych produkowanych w ramach czterech obszarów technologicznych:

- **Produkcja podłoży mikrobiologicznych**, w tym podłoży w formie RTU (ang. ready to use) oraz DCM (ang. dehydrated culture media), a także suplementów, dodatków i innych składników podłoży mikrobiologicznych; istotna część wyrobów wytwarzanych w ramach tej platformy technologicznej trafia do laboratoriów przemysłowych; służą one do identyfikacji drobnoustrojów, kontroli czystości mikrobiologicznej, hodowli kultur bakterii i grzybów, a także do pobierania, dezaktywacji, przechowywania oraz transportu próbek materiału biologicznego;
- **Produkcja systemów dyfuzyjnych do oznaczania lekowrażliwości oraz mechanizmów oporności bakterii i grzybów** – w tej grupie znajdują się krążki bibutowe i tabletki; w nowym zakładzie mają być też produkowane paski gradientowe do badania minimalnego stężenia hamującego – MIC;
- **Wytwarzanie szybkich testów** do wykrywania chorób infekcyjnych, markerów nowotworowych, markerów zawału serca, środków uzależniających wraz z czynnikami;
- **Produkcja własnych odczynników diagnostycznych** do badania parametrów biochemicznych krwi i innych płynów ustrojowych oraz kontroli, a także wytwarzanie **automatycznych analizatorów biochemicznych** pracujących w systemie zamkniętym, z wykorzystaniem tych odczynników; odczynniki są również oferowane do wykorzystania z innymi analizatorami działającymi w systemie otwartym.

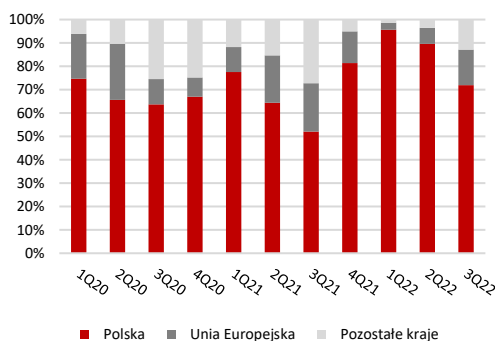
Od 2019 r. spółka buduje również swoje kompetencje w zakresie piątej platformy – **diagnostyki molekularnej**. Początkowo były to testy rt-PCR przeznaczone dla laboratoriów przemysłowych, które spółka wprowadziła we współpracy z partnerem niemieckim. Po wybuchu pandemii COVID-19, w 2020 r. BioMaxima wprowadziła na rynek testy rt-PCR w kierunku obecności wirusa SARS-CoV-2 w kooperacji z partnerem hiszpańskim. Obecnie w ofercie spółki znajduje się cała paleta testów umożliwiających oznaczanie i różnicowanie patogenów górnych dróg oddechowych. BioMaxima produkuje m. in. testy combo, różnicujące SARS-CoV-2, RSV i grypę A/B, które od stycznia'23 są refundowane w Polsce.

Dodatkowo, działalność grupy uzupełniona jest dystrybucją towarów komplementarnych z ofertą wyrobów własnych oraz działalnością szkoleniową. Są to urządzenia służące do diagnostyki in vitro, tj. analizatory immunochemiczne, hematologiczne, jonoselektywne, FISH, czy analizatory moczu. Do tej grupy zaliczają się także systemy aspiracyjno – próżniowe do pobierania krwi i jednorazowe materiały zużywalne.

Sprzedaż towarów wiąże się z niższą marżą niż handel produktami. W przypadku analizatorów głównym źródłem rentowności jest sprzedaż odczynników do zainstalowanych urządzeń działających w systemie zamkniętym. W tej grupie produktowej możliwy jest także najem urządzeń z jednoczesną sprzedażą odczynników i/lub materiałów zużywalnych.

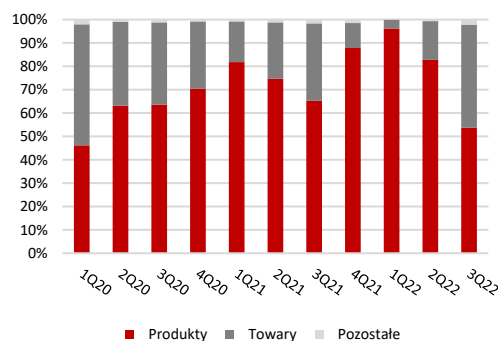
Spółka zaopatruje odbiorców zarówno w Polsce, jak i za granicą. Jako dystrybutor, sprzedaje towary w Polsce, jednak wyroby BioMaximy są sprzedawane za pośrednictwem 60 dystrybutorów zagranicznych na czterech kontynentach. W niektórych krajach spółka współpracuje z więcej niż jednym dystrybutorem. Wynika to z ukierunkowania tych podmiotów na różne segmenty rynku, szczególnie dotyczy to podziału na odbiorców klinicznych i przemysłowych. Na rynku rumuńskim działalność dystrybucyjną prowadzi BioMaxima Romania – spółka w 100% zależna.

Struktura geograficzna sprzedaży



Źródło: BDM, spółka

Struktura asortymentowa sprzedaży



Źródło: BDM, spółka

Spółka prowadzi także szkolenia, które dotyczą głównie oferty mikrobiologicznej. Związane są z wprowadzaniem nowych wyrobów oraz przekazywaniem informacji o innowacjach w zakresie diagnostyki mikrobiologicznej. Szkolenia towarzyszą także instalacji zaawansowanych technologicznie urządzeń, takich jak analizatory gazometryczne hodowli komórek, czy systemy Biolog.

Odbiorcy końcowi

Wśród klientów spółki można wyróżnić 3 grupy odbiorców:

- Laboratoria kliniczne (publiczne i prywatne), w tym przyszpitalne, niezależne oraz sieciowe;
- Laboratoria przemysłowe, kontrolujące czystość mikrobiologiczną surowców, procesu, środowiska oraz wyrobu gotowego, w tym laboratoria przyzakładowe oraz sieciowe; dotyczy to głównie przemysłu spożywczego, farmaceutycznego, kosmetycznego, badania wody (w tym ścieków); zaliczają się tutaj również publiczne instytucje kontroli i nadzoru, takie jak Inspekcja Sanitarno-Epidemiologiczna, czy Inspekcja Weterynaryjna;
- Laboratoria naukowe (uniwersyteckie, dydaktyczne, instytuty badawcze).

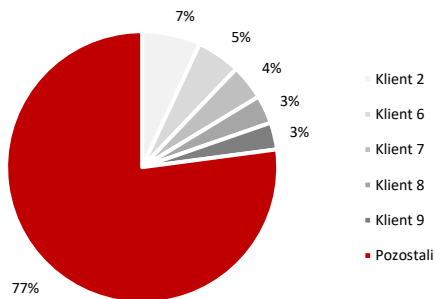
Pozyskiwanie klientów z segmentu laboratoriów klinicznych odbywa się poprzez udział w przetargach organizowanych na podstawie odpowiednich przepisów o zamówieniach publicznych oraz przez aktywność przedstawicieli handlowych.

W przypadku laboratoriów przemysłowych przez system zamówień publicznych pozyskuje się zamówienia z Inspekcji Sanitarno-Epidemiologicznej oraz Inspekcji Weterynaryjnej. Pozostałe relacje nawiązywane są głównie za pomocą sieci przedstawicieli handlowych.

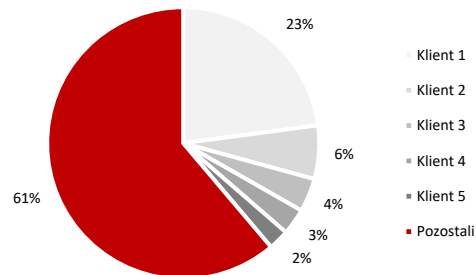
Pozyskiwanie klientów zagranicznych odbywa się w oparciu o dystrybutorów zagranicznych. Spółka buduje swoją rozpoznawalność i zagraniczne kontakty poprzez udział w międzynarodowych targach. Uczestniczy m. in. w takich imprezach jak MEDICA (Duesseldorf, Niemcy), Medlab (Dubai, ZEA), czy Metlab Asia Pacific (Singapur).

W okresie 1-3Q'22 czterech największych klientów zapewniło 77,4% przychodów spółki. Warto jednak podkreślić, że wartość ta obejmuje całkowitą realizację istotnej umowy na dostawę testów ze stycznia'22, która obejmowała 72,6% przychodów z tego okresu. Wynika z tego, że pozostałych trzech największych klientów zapewniło w 1-3Q'22 niecałe 5% sprzedaży.

W poprzednich latach również widoczne było uzależnienie od kilku głównych klientów. W 2020 r. pięciu największych kontrahentów przynosiło spółce ok. 23% przychodów, a w 2021 r. ok. 39%.

Sprzedaż w podziale na klientów 2020 r.


Źródło: BDM, spółka

Sprzedaż w podziale na klientów 2021 r.


Źródło: BDM, spółka

Strategia

Strategia spółki zakłada rozwijanie dotychczasowej działalności poprzez rozwój organiczny. BioMaxima jest w trakcie rozbudowy mocy produkcyjnych. W nowym budynku znajdzie się nowy wydział produkujący systemy AST (lekooporność), a także rozbudowany wydział produkcji testów i odczynników oraz diagnostyki molekularnej. Oddanie do użytku nowego zakładu produkcyjnego planowane jest na 2Q'23. Następnie planowana jest rozbudowa mocy w segmencie mikrobiologii w istniejącym już zakładzie produkcyjnym. Oczekujemy, że całość prac zostanie zakończona w 2023 r. Spółka szacuje, że inwestycje te dadzą potencjał, aby w perspektywie 3 lat od ich zakończenia uzyskać dodatkowe przychody w segmencie mikrobiologii, oznaczania lekowrażliwości, szybkich testów oraz diagnostyki molekularnej na poziomie pomiędzy 45 a 75 mln PLN rocznie.

Spółka bierze pod uwagę także rozwój poprzez akwizycje. Potencjalny podmiot powinien zwiększać kompetencje produkcyjne grupy i wzbogacić jej ofertę w zakresie platform technologicznych, w których operuje.

Priorytetem spółki jest zwiększanie udziału produktów własnych, które sprzedawane są z wyższą marżą niż towary, w całkowitej sprzedaży oraz rozwój eksportu. Zwiększenie mocy produkcyjnych i poszerzenie asortymentu z zakresu lekowrażliwości będzie jednym z kluczowych narzędzi do realizacji tego celu.

Spółka konsekwentnie rozbudowuje farmę fotowoltaiczną w celu ograniczenia kosztów energii elektrycznej. Aktualnie posiada trzy instalacje, które zaspokajają ponad 20% zapotrzebowania na energię. Oczekujemy, że docelowo spółka posiadać będzie pięć instalacji, które pokryją ponad 30% zapotrzebowania.

BioMaxima regularnie ubiega się o dotacje z dostępnych funduszy krajowych i unijnych. Ostatnie pozyskane dofinansowanie (styczeń'23) na zakup wysokowydajnej linii produkcyjnej do wytwarzania testów do identyfikacji SARS-CoV-2 opiewało na kwotę 1,8 mln PLN. Spodziewamy się uzyskania kolejnych funduszy, jednak ze względu na brak informacji o potencjalnych projektach nie są uwzględnione w naszym modelu.

Wykaz istotnych dotacji uzyskanych od 2019 r.

Data ESPI	Kwota [PLN]	Opis
16.01.2023	1 839 600	dofinansowanie na zakup w pełni automatycznej, wysokowydajnej linii produkcyjnej do wytwarzania testów do identyfikacji SARS-CoV-2
30.01.2020	1 600 538	prace badawczo – rozwojowe w zakresie opracowania grupy testów do oznaczania lekowrażliwości
05.11.2019	119 836	dofinansowanie na udział w targach Medlab w Dubaju w lutym'21
05.06.2019	589 200	zakup maszyn związanych z produkcją testów do oznaczania lekooporności

Źródło: BDM, spółka

Dodatkowo spółka pozyskiwała mniejsze dotacje, o których nie informowała odrębnymi komunikatami. Obejmowały one m. in. dofinansowanie budowy instalacji fotowoltaicznych oraz udział w międzynarodowych targach.

Akcjonariat

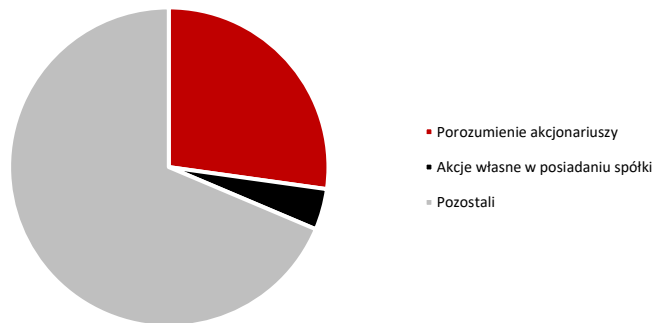
Spółka kontrolowana jest przez porozumienie akcjonariuszy, w skład którego wchodzi: Łukasz Urban (Prezes Zarządu), Andrzej Mikosz (Członek Rady Nadzorczej, bezpośrednio oraz poprzez Tricar Ltd.), Krzysztof Mikosz (Członek Rady Nadzorczej) i Mariusz Nowak (Przewodniczący Rady Nadzorczej). Razem posiadają 27,2% akcji. W posiadaniu spółki jest 180.187 akcji własnych. Free float wynosi 68,6%.

Główni akcjonariusze spółki

Akcjonariusz	Liczba akcji	% akcji	Liczba głosów	% głosów
Porozumienie akcjonariuszy	1 177 756	27,21%	1 177 756	27,21%
Akcje własne w posiadaniu spółki	180 187	4,16%	180 187	4,16%
Pozostali	2 970 557	68,63%	2 970 557	68,63%
Razem	4 328 500	100,00%	4 328 500	100,00%

Źródło: BDM, spółka

Akcjonariat (% akcji i głosów)



Źródło: BDM, spółka

OTOCZENIE RYNKOWE

Rozwiązania oferowane przez spółkę na rynku badań klinicznych obejmują diagnostykę in vitro chorób zakaźnych oraz badania bezpieczeństwa dla przemysłu spożywczego, kosmetycznego, farmaceutycznego, a także dostawców wody. Tym samym można zaszerzować jej działalność do dwóch segmentów rynkowych – IVD (ang. In-Vitro Diagnostics Market) i mikrobiologii przemysłowej.

Rynek IVD

Diagnostyka in vitro to wykonywane poza ciałem pacjenta nieinwazyjne testy na próbkach biologicznych (np. krwi, moczu czy tkankach). Wyroby medyczne do diagnostyki in vitro obejmują zarówno produkty zaawansowanych technologii, stosowane wyłącznie w laboratoriach klinicznych, jak i proste testy do samodzielnego wykonania, np. testy ciążowe, czy do monitorowania poziomu glukozy.

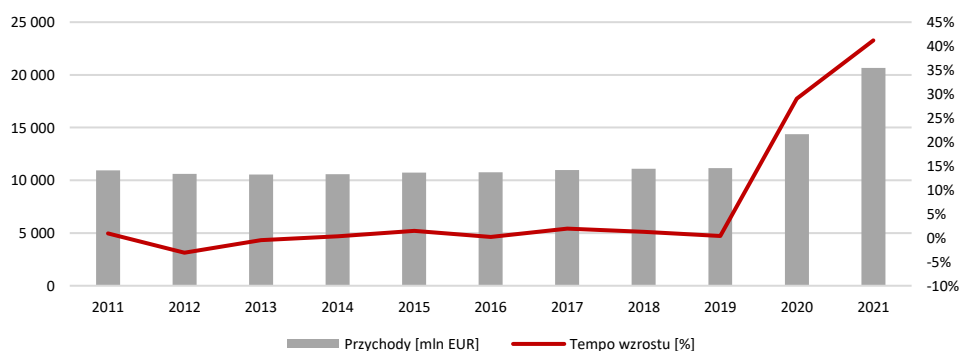
Szacowana wartość globalnego rynku diagnostyki in vitro znacznie różni się w zależności od firmy analitycznej sporządzającej raport. Według Grand View Research wartość tego rynku w 2021 r. wyniosła 111,67 mld USD i ma rosnąć w latach 2022-2030 z CAGR 0,2% do 113,4 mld USD, przy czym największy wartościowo rynek USA (43,4 mld USD w 2021) ma spadać z CAGR -0,4%. Wg MarketsandMarkets globalny rynek IVD w 2022 był wart 115,8 mld USD i do 2027 r. ma rosnąć w tempie CAGR 4,6% do 144,7 mld USD. Z kolei Market Data Forecast szacuje rozmiar rynku w 2022 r. na 73,93 mld USD i prognozuje jego wzrost do 2027 r. w tempie CAGR 5,6% do 97,08 mld USD.

Według Grand View Research największy udział w przychodach w 2021 r., wynoszący 65%, miał segment odczynników. Oczekuje się, że utrzyma swoją dominację w kolejnych latach i pozostanie jednym z najszybciej rozwijających się obszarów rynku IVD. Spośród dostępnych technologii największy udział w rynku miała diagnostyka PCR (37,95%). Szybki rozwój tej metody można zawdzięczać pandemii Covid-19. W czasie jej trwania na rynek zostało wprowadzonych wiele testów do diagnostyki SARS-CoV-2, zarówno do użytku profesjonalnego, jak i samodzielnego wykonania przez pacjentów. Doprowadziło to do upowszechnienia stosowania testów molekularnych rt-PCR oraz testów antygenowych. Kolejnym krokiem było wprowadzenie testów combo, które pozwalają na rozróżnienie Covid-19, grypy A/B oraz RSV, które charakteryzują się podobnymi objawami.

Diagnostyka in vitro umożliwia wykrywanie mikroorganizmów wywołujących choroby zakaźne i to właśnie ten obszar stanowi największy udział w rynku (w 2021 r. 59,5%). Najczęstszymi zagrażającymi życiu infekcjami są HIV/AIDS, gruźlica, zapalenie wątroby i zapalenie płuc. Na drugim miejscu w tej klasyfikacji znalazła się cukrzyca, a dalej nowotwory i choroby wieńcowe.

Pod względem geograficznym najczęściej stosuje się podział na pięć regionów: Amerykę Północną, Europę, region Azji i Pacyfiku, Amerykę Łacińską oraz Bliski Wschód i Afrykę. Największy udział w światowym rynku w 2021 r., wynoszący ponad 42%, miała Ameryka Północna. Głównymi czynnikami, które wspierają rozwój rynku w tym regionie jest rosnąca częstotliwość występowania chorób przewlekłych, szybko rosnąca populacja geriatryczna oraz wysokie wydatki na opiekę zdrowotną. Znaczący udział w przychodach miał także region Azji i Pacyfiku. Oczekuje się, że w kolejnych latach to właśnie ten rynek regionalny w kolejnych latach ma się najszybciej rozwijać.

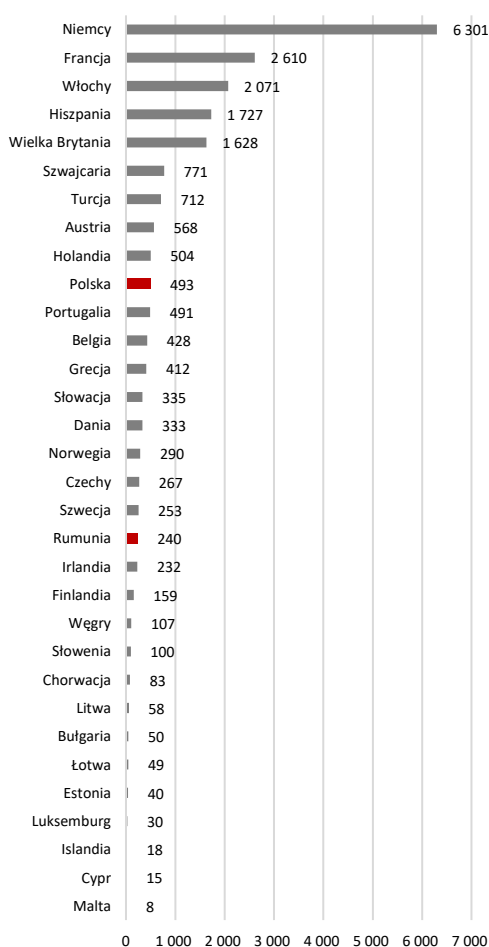
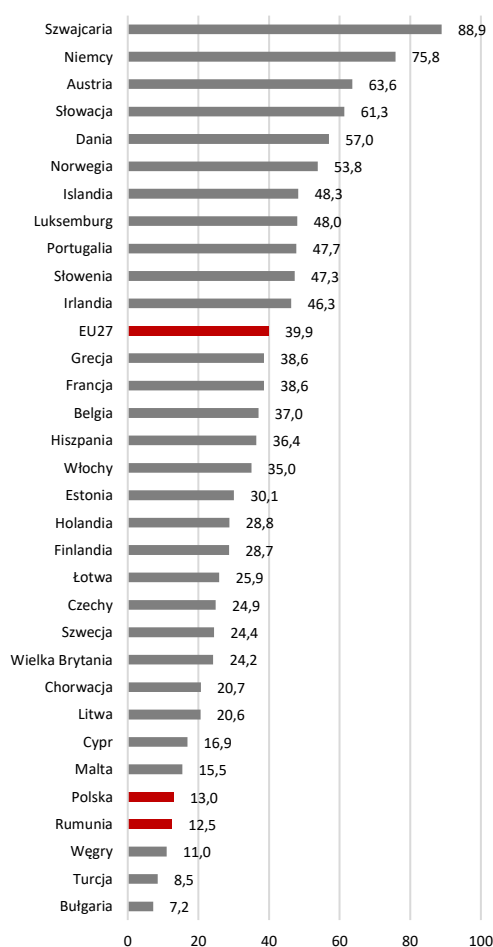
Europejski rynek diagnostyki in vitro



Źródło: BDM, www.medtecheurope.org

Rynek europejski przed pandemią notował zbliżone r/r przychody. Wg MedTech Europe w 2020 r. odnotował wzrost +25,4% r/r, natomiast w 2021 r. +41,2%. Całkowite przychody w UE-27, Wielkiej Brytanii i EFTA osiągnęły 20,7 mld EUR. Ożywienie widoczne było nie tylko w obszarze związanym z diagnostyką Covid-19, ale też w chemii klinicznej, immunologii i hematologii.

Polski rynek IVD wg MedTech Europe w 2021 osiągnął wartość 493 mln EUR, co daje 13 EUR per capita. Pod tym względem Polska zajmuje piąte od końca miejsce w Europie, wyprzedzając tylko Bułgarię (7,2 EUR), Turcję (8,5 EUR), Węgry (11,0 EUR) i Rumunię (12,5 EUR). W krajach EU27 wskaźnik ten wynosi 39,9 EUR.

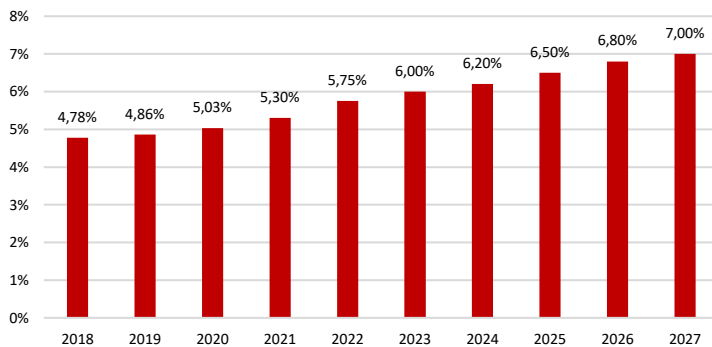
Rynek IVD wg krajów w 2021 r. [mln EUR]

Rynek IVD w 2021 r. – wydatki per capita [EUR]


Źródło: BDM, www.medtecheurope.org

Źródło: BDM, www.medtecheurope.org

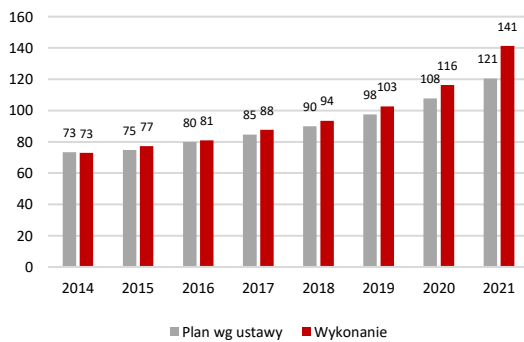
Finansowanie systemu ochrony zdrowia

Istotnym czynnikiem rozwoju polskiego rynku IVD może mieć wzrost wydatków na ochronę zdrowia. Rynek ochrony zdrowia w Polsce finansowany jest w głównej mierze z ubezpieczenia zdrowotnego w NFZ, który pokrywa ponad 80% publicznych wydatków na ochronę zdrowia i prawie 60% wydatków ogółem. Drugim w kolejności publicznym źródłem finansowania jest budżet państwa oraz budżety JST. Pandemia Covid-19 uwypukliła problemy występujące w polskim systemie opieki zdrowotnej i potrzebę jej większego dotowania. Polski rząd zakłada nakłady w wysokości 7% PKB na zdrowie do 2027 roku, w tym inwestycje w szpitale, cyfryzację, wyższą jakość obsługi pacjenta i wzrost wynagrodzeń dla medyków. Ustawa o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych określa minimalne wysokości środków finansowych przeznaczonych na finansowanie ochrony zdrowia w kolejnych latach.

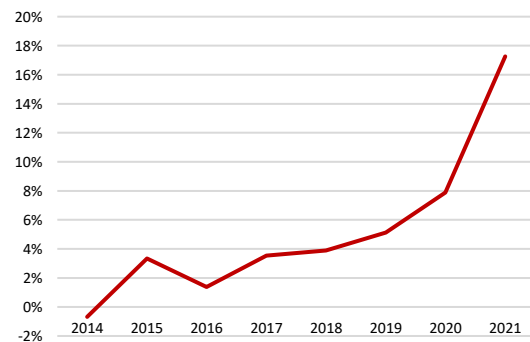
Minimalny poziom środków pieniężnych przeznaczonych na finansowanie ochrony zdrowia [%PKB]


Źródło: BDM, Ustawa o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych, Dz. U. 2021 poz. 1285

Doświadczenie ostatnich lat pokazuje, że zazwyczaj finalna wartość finansowania przewyższa planowane poziomy. Przed wybuchem pandemii, w latach 2017-19 wykonanie przewyższało plan o ok 4-5%, natomiast w 2020 roku różnica wyniosła +8%, a w 2021 r. +17%.

Wzrost nakładów na ochronę zdrowia w latach 2014-2021


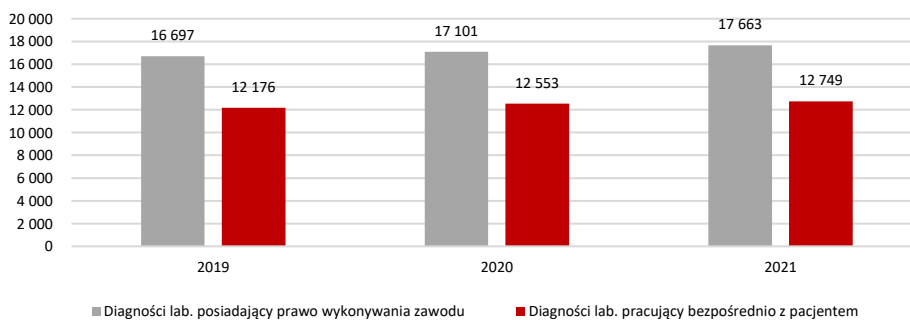
Źródło: BDM, GUS

Nadwyżka finalnego finansowania nad planowanym


Źródło: BDM, GUS

Zasoby kadrowe

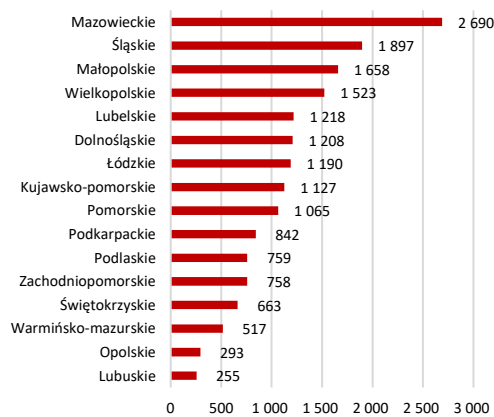
Liczba diagnostów laboratoryjnych posiadających prawo wykonywania zawodu w Polsce wzrasta z roku na rok (w 2021 r. 17,7 tys.) Statystyki te obejmują wszystkie osoby mające prawo wykonywania zawodu w Polsce, bez względu na status na rynku pracy oraz miejsce pracy, dlatego istotniejsza jest informacja o dostępności personelu pracującego bezpośrednio z pacjentem. W 2021 r. takich diagnostów było 12,7 tys.

Osoby mające prawo wykonywania zawodu diagnosty laboratoryjnego w Polsce i pracujący bezpośrednio z pacjentem


Źródło: BDM, GUS

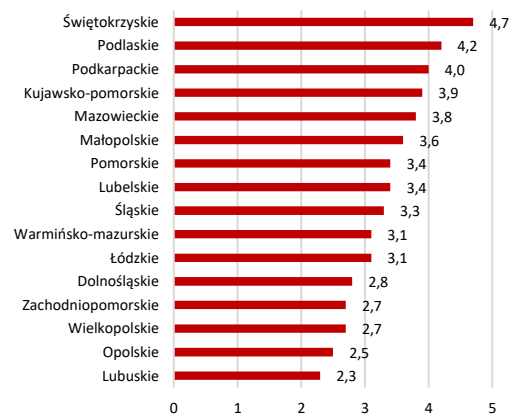
Liczba diagnostów laboratoryjnych w zależności od województw jest bardzo zróżnicowana. Najwięcej specjalistów w 2021 r. było w województwie mazowieckim – 2,7 tys. osób, natomiast najmniej w lubuskim – 255 osób.

Diagności laboratoryjni posiadający prawo wykonywania zawodu wg województw



Źródło: BDM, GUS

Diagności laboratoryjni pracujący bezpośrednio z pacjentem na 10 tys. mieszkańców



Źródło: BDM, GUS

Rynek mikrobiologii przemysłowej

Badania bezpieczeństwa produktu w przemyśle polegają na weryfikacji czystości mikrobiologicznej produktów. Mikrobiologia przemysłowa obejmuje wykorzystanie mikroorganizmów w procesach przemysłowych, m. in. w pracach nad produktami leczniczymi, badaniach patogenów żywności i wody, produkcji szczepionek, fermentacji przemysłowej, oczyszczaniu ścieków, czy chemii przemysłowej. Niektóre mikroorganizmy wykorzystuje się też do produkcji leków, żywności, czy kosmetyków.

W zarządzaniu bezpieczeństwem żywności integralną część stanowi analiza mikrobiologiczna, która obejmuje badania mikrobiologiczne, mające na celu monitorowanie aktualnej sytuacji, analizę trendu oraz wykrywanie nowych zagrożeń.

W przypadku mikrobiologii farmaceutycznej ważne jest określenie jakości mikrobiologicznej produktów, co w tym obszarze obejmuje kontrole środowiska wytwarzania produktów leczniczych (w tym czystość mikrobiologiczną powierzchni, powietrza i personelu biorącego udział w procesie produkcji), procesu produkcyjnego oraz surowców, produktów pośrednich i produktu końcowego.

Wartość globalnego rynku mikrobiologii przemysłowej w 2022 r. wyniosła ok. 13 mld USD i szacuje się, że będzie rosła do 2032 r. w tempie CAGR 5,63% do 22,4 mld USD (prognozy Precedence Research).

Rosnąca globalna populacja prowadzi do napędzania popytu konsumpcyjnego. W związku z tym istnieje potrzeba weryfikacji jakości produktów. Dodatkowo coraz większy nacisk na bezpieczeństwo żywności i bezpieczeństwo przemysłowe zwiększy zapotrzebowanie na badania w kolejnych latach. Kluczowe znaczenie ma tutaj upowszechnienie na całym świecie norm ISO, których spełnienie warunkuje dopuszczenie wody, żywności, kosmetyków itp. do obrotu na obszarze Unii Europejskiej. W przemyśle farmaceutycznym natomiast standardy produkcji wyznaczają farmakopea oraz dobre praktyki produkcji.

PROGNOZA NA 4Q'22 I KOLEJNE OKRESY

W 4Q'22 spółka realizowała dwa istotne zamówienia na dostawę analizatorów, o których informowała w raportach bieżących. Wraz z dostawami materiałów zużywalnych do już zainstalowanych urządzeń, szacujemy przychody z tego tytułu na 2,6 mln PLN. Oczekujemy, że regularna sprzedaż pozostaje stabilna, dlatego prognozujemy 13,6 mln PLN przychodów w 4Q'22, co implikuje 144,1 mln PLN w całym 2022 r. Zwracamy uwagę, że istotnie niższe przychody względem 4Q'21 wynikają przede wszystkim z mniejszej ilości zamówień dotyczących dostaw testów do diagnostyki SARS-CoV-2. W 4Q'21 mieliśmy do czynienia z kolejną falą pandemii i czasem wzmożonego testowania w kierunku Covid-19, co pozytywnie wpływało na przychody spółki. Niższa r/r marżowość wynika z większego udziału w sprzedaży towarów (m. in. przez analizatory) względem produktów. Traktujemy to neutralnie, jednak oczekujemy, że udział produktów w przychodach będzie zwiększał się od 2H'23 po uruchomieniu nowych mocy produkcyjnych.

W listopadzie'22 w Polsce zaczęto odnotowywać zwiększoną zapadalność na grypę (liczba zachorowań i podejrzeń zachorowań na 100 tys. ludności). Spółka posiada w swojej ofercie testy do diagnostyki tej choroby oraz testy combo (grypa typu A i B, RSV, SARS-CoV-2). Oczekujemy, że w 4Q'22 wystąpiła zwiększona sprzedaż tego asortymentu, jednak bardziej widoczny efekt będzie można zobaczyć w wynikach 1Q'23 – od stycznia'23 testy combo są refundowane w POZ.

Spółka w grudniu'22 poinformowała o złożeniu dwóch zgłoszeń w Urzędzie Patentowym RP. Dotyczyły one wynalazków w zakresie opracowanych technologii testów do oznaczania lekowrażliwości wraz z określeniem minimalnego stężenia hamującego rozwój mikroorganizmów. Ponadto w styczniu'23 BioMaxima uzyskała dofinansowanie w wysokości 1,8 mln PLN na zakup wysokowydajnej linii produkcyjnej do wytwarzania testów do diagnostyki SARS-CoV-2. Innowacje te zostaną wdrożone w nowo wybudowanym zakładzie produkcyjnym.

Występują pewne opóźnienia w oddaniu budynku do użytku. Spodziewamy się, że instalacja urządzeń rozpocznie się w maju'23, a w czerwcu'23 możliwe jest uruchomienie produkcji. W naszych prognozach widoczny wzrost przychodów z tego tytułu uwzględniamy od 3Q'23. Z uwagi na znaczne ograniczenie testowania w kierunku SARS-CoV-2 oczekujemy, że w 1H'23 przychody będą kształtować się podobnie do 2H'22. Oceniamy ten poziom neutralnie. Spadki przychodów r/r w obecnej sytuacji są nieuniknione, spółka wykorzystała wysokie zapotrzebowanie na swój asortyment w pandemii, dlatego aktualnie mamy do czynienia z wysoką bazą. Jednocześnie, w związku z rozbudową mocy produkcyjnych, spółka ma obiecujące perspektywy wzrostu w średnim terminie.

W 1Q'23 oczekujemy utrzymania EBIT na poziomie podobnym do 4Q'22, ok. 0,9 mln PLN oraz EBITDA w okolicach 1,3 mln PLN. Znaczący spadek w porównaniu do 1Q'22 wynika z pozyskania w tamtym okresie kontraktu opiewającego na 94,8 mln PLN, który bardzo zaburza porównywalność całego roku 2022. Widoczny wzrost wyników zakładamy od 3Q'22 wraz ze zwiększonym wpływem przychodów ze sprzedaży. Po oddaniu do użytkowania nowego zakładu produkcyjnego oczekujemy wzrostu amortyzacji. Będzie on widoczny już w 2Q'23, jednak pełen obraz uzyskamy dopiero w 4Q'23 po uruchomieniu całości mocy produkcyjnych. Szacujemy, że amortyzacja wzrośnie w 4Q'22 do ok. 0,8 mln PLN (wobec ocz. 0,5 mln PLN w 4Q'22).

W całym 2023 r. szacujemy ok. 64,5 mln PLN przychodów, 5,6 mln PLN EBIT i 4,7 mln PLN zysku netto. 2024 r. według naszych szacunków przyniesie wzrost wyników do 10,2 mln PLN EBIT oraz 8,4 mln PLN zysku netto, przy sprzedaży na poziomie 80,3 mln PLN.

Spółka szacuje, że wprowadzenie nowego asortymentu oraz zwiększenie wydajności dzięki automatyzacji i robotyzacji procesów wytwórczych pozwoli w perspektywie 3 lat od zakończenia inwestycji uzyskać dodatkowe przychody na poziomie pomiędzy 45 a 75 mln PLN rocznie. W naszym modelu podchodzimy konserwatywnie do tych prognoz i zakładamy osiągnięcie dolnej granicy wskazanego przedziału.

Po ukończeniu prac w nowym zakładzie produkcyjnym, planowana jest modernizacja istniejących laboratoriów z segmentu mikrobiologii. CAPEX w perspektywie 2023 r. szacujemy na ok 14 mln PLN. Podobnie jak w 4Q'22, w okresie 1-3Q'23 zakładamy wydatki inwestycyjne na poziomie ok. 4 mln PLN oraz spadek tej wartości w 4Q'23 do ok. 2 mln PLN.

Prognozy wyników kwartalnych [mln PLN]

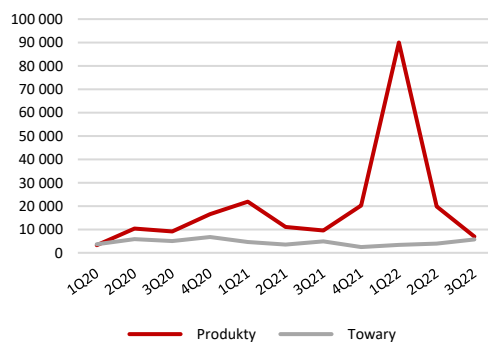
	1Q'21	2Q'21	3Q'21	4Q'21	1Q'22	2Q'22	3Q'22	4Q'22P	1Q'23P	2Q'23P	3Q'23P	4Q'23P
Przychody ze sprzedaży	26,7	14,8	14,6	23,1	93,6	23,9	13,0	13,6	12,5	14,6	18,0	19,4
EBIT	7,8	0,8	1,5	3,5	30,2	3,6	0,9	0,9	0,9	0,7	1,9	2,2
Amortyzacja	0,4	0,4	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,6	0,8	0,8
EBITDA	8,2	1,2	1,9	4,0	30,7	4,1	1,4	1,4	1,3	1,4	2,7	3,1
Zysk brutto	7,6	0,8	1,5	2,9	30,4	4,2	0,9	1,0	0,9	0,9	2,0	2,2
Zysk netto	6,3	0,6	1,3	2,0	24,2	3,4	0,9	0,9	0,8	0,7	1,6	1,8
Marża EBITDA	30,7%	8,0%	13,2%	17,4%	32,8%	17,0%	10,8%	10,6%	10,7%	9,5%	15,2%	15,9%
Marża EBIT	29,3%	5,6%	10,0%	15,3%	32,3%	14,9%	6,9%	6,9%	6,9%	5,1%	10,8%	11,6%
Marża zysku netto	23,5%	4,3%	9,2%	8,7%	25,8%	14,4%	7,2%	6,2%	6,1%	4,8%	8,9%	9,4%

Źródło: BDM S.A.

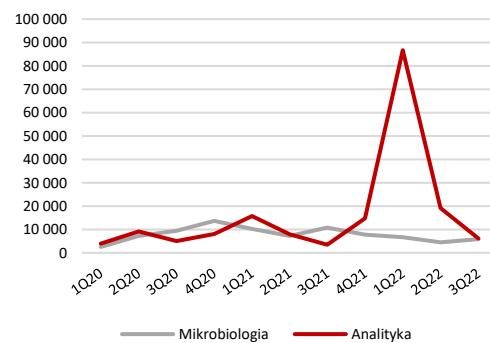
Prognozy wyników rocznych [mln PLN]

	2019	2020	2021	2022P	2023P	2024P	2025P	2026P	2027P
Przychody ze sprzedaży	29,8	61,3	79,1	144,1	64,5	80,3	89,7	98,0	105,4
EBIT	-0,1	10,5	13,7	35,6	5,8	10,4	13,7	16,6	18,7
Amortyzacja	1,3	1,4	1,7	2,0	2,8	3,5	3,5	2,9	3,0
EBITDA	1,2	11,9	15,3	37,6	8,5	13,8	17,2	19,5	21,6
Zysk brutto	-0,7	9,6	12,8	36,6	6,0	10,6	14,3	17,1	18,9
Zysk netto	-0,9	7,9	10,2	29,4	4,9	8,6	11,6	13,8	15,3
Marża EBITDA	3,9%	19,4%	19,4%	26,1%	13,2%	17,2%	19,2%	19,9%	20,5%
Marża EBIT	-0,4%	17,1%	17,3%	24,7%	9,0%	12,9%	15,2%	16,9%	17,7%
Marża zysku netto	-3,0%	13,0%	13,0%	20,4%	7,6%	10,7%	12,9%	14,1%	14,5%

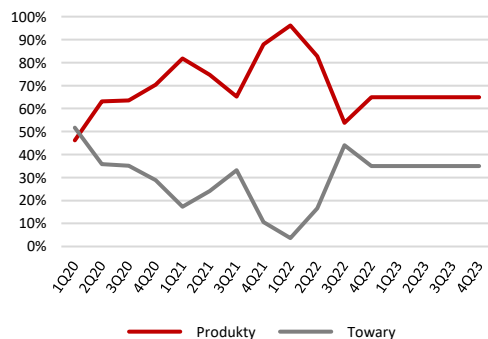
Źródło: BDM S.A.

Sprzedaż w podziale na produkty i towary [tys. PLN]


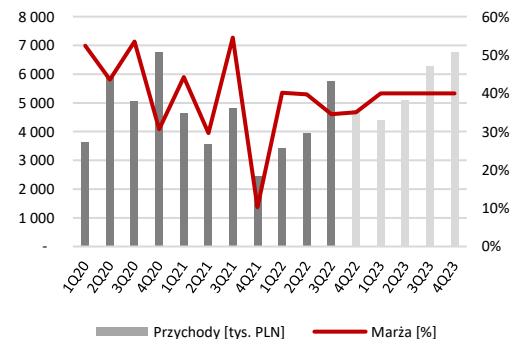
Źródło: BDM, spółka

Sprzedaż w podziale na segmenty [tys. PLN]


Źródło: BDM, spółka

Udział produktów i towarów w sprzedaży [%]


Źródło: BDM, spółka

Przychody i marża brutto ze sprzedaży towarów


Źródło: BDM, spółka

DANE I WSKAŹNIKI FINANSOWE

Bilans [mln PLN]	2020	2021	2022P	2023P	2024P	2025P	2026P	2027P	2028P	2029P	2030P	2031P
Aktywa trwałe	22,3	28,4	34,8	46,2	47,0	47,8	48,7	50,0	50,9	51,7	52,6	53,4
Rzeczowe aktywa trwałe	21,7	27,9	34,4	45,8	46,7	47,5	48,4	49,8	50,6	51,5	52,3	53,1
Aktywa niematerialne	0,6	0,5	0,4	0,4	0,3	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2
Wartość firmy	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0
Aktywa obrotowe	25,4	33,5	38,2	32,5	39,6	49,2	60,7	73,1	87,7	103,7	120,8	138,8
Zapasy	12,4	14,0	12,9	13,9	14,9	16,6	18,1	19,5	20,9	22,2	23,4	24,6
Należności handlowe oraz pozostałe należności	8,5	16,5	9,8	11,1	12,4	13,8	14,8	16,0	17,1	18,2	19,2	20,2
Środki pieniężne i ich ekwiwalenty	4,4	3,0	15,3	7,1	12,0	18,4	27,4	37,3	49,4	63,0	77,8	93,7
Aktywa razem	47,7	61,9	73,1	78,7	86,6	97,0	109,3	123,1	138,6	155,4	173,4	192,1
Kapitał własny	19,9	29,2	52,5	55,2	63,0	73,3	85,4	98,6	113,2	129,1	146,1	164,1
Kapitał podstawowy	4,3	4,3	4,3	4,3	4,3	4,3	4,3	4,3	4,3	4,3	4,3	4,3
Zobowiązania długoterminowe	14,7	15,4	10,9	10,7	8,8	7,4	6,4	5,8	5,4	5,2	5,0	4,8
Oprocentowane kredyty i pożyczki	7,1	8,0	4,1	3,0	1,8	1,0	0,6	0,2	0,0	0,0	0,0	0,0
Zobowiązania z tytułu leasingu	0,6	0,6	0,3	0,3	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2
Zobowiązania krótkoterminowe	13,1	17,3	9,7	12,8	14,8	16,3	17,6	18,8	20,0	21,1	22,2	23,2
Oprocentowane kredyty i pożyczki	4,1	8,1	0,3	0,1	0,1	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0
Zobowiązania z tytułu leasingu	0,6	0,5	0,5	0,5	0,5	0,4	0,4	0,4	0,4	0,4	0,4	0,3
Pasywa razem	47,7	61,9	73,1	78,7	86,6	97,0	109,3	123,1	138,6	155,4	173,4	192,1
Rachunek wyników [mln PLN]	2020	2021	2022P	2023P	2024P	2025P	2026P	2027P	2028P	2029P	2030P	2031P
Przychody ze sprzedaży	61,3	79,1	144,1	64,5	80,3	89,7	98,0	105,4	112,8	120,0	126,7	133,0
Produkty	39,3	62,6	125,6	41,9	52,2	58,3	63,7	73,8	79,0	84,0	88,7	93,1
Towary	21,4	15,5	17,9	22,6	28,1	31,4	34,3	31,6	33,8	36,0	38,0	39,9
Koszty operacyjne	51,7	67,0	108,1	59,6	70,8	77,0	82,3	87,8	93,3	98,7	104,0	109,1
Zysk na sprzedaży	9,5	12,1	36,0	4,9	9,4	12,8	15,6	17,7	19,5	21,2	22,7	23,9
EBIT	10,5	13,7	35,6	5,8	10,4	13,7	16,6	18,7	20,5	22,3	23,8	25,0
EBITDA	11,9	15,3	37,6	8,5	13,8	17,2	19,5	21,6	23,6	25,4	26,9	28,2
Zysk brutto	9,6	12,8	36,6	6,0	10,6	14,3	17,1	18,9	20,9	22,8	24,4	25,8
Zysk netto	7,9	10,2	29,4	4,9	8,6	11,6	13,8	15,3	16,9	18,4	19,8	20,9
Cash Flow [mln PLN]	2020	2021	2022P	2023P	2024P	2025P	2026P	2027P	2028P	2029P	2030P	2031P
Przepływy z działalności operacyjnej	4,5	-0,1	39,0	8,9	12,0	13,6	15,6	17,0	18,7	20,3	21,7	23,0
Przepływy z działalności inwestycyjnej	-1,4	-3,4	-6,8	-12,5	-4,2	-4,3	-3,8	-3,9	-3,5	-3,5	-3,6	-3,7
Przepływy z działalności finansowej	0,7	2,1	-19,9	-4,5	-2,9	-2,8	-2,9	-3,2	-3,1	-3,1	-3,3	-3,5
Przepływy pieniężne netto	3,9	-1,4	12,3	-8,1	4,9	6,4	8,9	9,9	12,1	13,6	14,8	15,8
Środki pieniężne na początek okresu	0,5	4,4	3,0	15,3	7,1	12,0	18,4	27,4	37,3	49,4	63,0	77,8
Środki pieniężne na koniec okresu	4,4	3,0	15,3	7,1	12,0	18,4	27,4	37,3	49,4	63,0	77,8	93,7

Źródło: BDM S.A.

Wybrane dane finansowe i wskaźniki rynkowe

Dane finansowe	2020	2021	2022P	2023P	2024P	2025P	2026P	2027P	2028P	2029P	2030P	2031P
Przychody zmiana r/r	105,9%	29,1%	82,2%	-55,3%	24,5%	11,8%	9,2%	7,6%	7,0%	6,3%	5,6%	5,0%
EBITDA zmiana r/r	933,0%	28,8%	145,7%	-77,3%	62,0%	24,3%	13,5%	10,8%	9,0%	7,6%	6,2%	4,8%
EBIT zmiana r/r	-	30,4%	160,9%	-83,8%	79,3%	31,9%	21,3%	12,4%	10,0%	8,5%	6,9%	5,2%
Zysk netto zmiana r/r	-	30,4%	160,9%	-83,8%	79,3%	31,9%	21,3%	12,4%	10,0%	8,5%	6,9%	5,2%
Marża EBITDA	19,4%	19,4%	26,1%	13,2%	17,2%	19,2%	19,9%	20,5%	20,9%	21,1%	21,3%	21,2%
Marża EBIT	17,1%	17,3%	24,7%	9,0%	12,9%	15,2%	16,9%	17,7%	18,2%	18,6%	18,8%	18,8%
Marża brutto	15,6%	16,2%	25,4%	9,4%	13,2%	15,9%	17,4%	17,9%	18,5%	19,0%	19,3%	19,4%
Marża netto	13,0%	13,0%	20,4%	7,6%	10,7%	12,9%	14,1%	14,5%	15,0%	15,4%	15,6%	15,7%
ROE	40,0%	35,1%	56,1%	8,9%	13,6%	15,8%	16,2%	15,5%	14,9%	14,3%	13,5%	12,7%
ROA	16,7%	16,5%	40,3%	6,2%	9,9%	11,9%	12,6%	12,4%	12,2%	11,9%	11,4%	10,9%
Dług	12,4	17,3	5,2	3,9	2,5	1,8	1,3	0,8	0,6	0,6	0,6	0,5
D / (D+E)	38,5%	37,2%	9,0%	6,6%	3,9%	2,3%	1,5%	0,8%	0,5%	0,4%	0,4%	0,3%
D / E	62,5%	59,2%	9,9%	7,0%	4,0%	2,4%	1,5%	0,9%	0,5%	0,4%	0,4%	0,3%
Dług netto*	8,1	14,3	-14,7	-7,7	-13,9	-21,1	-30,5	-40,9	-53,3	-66,9	-81,7	-97,6
Dług netto* / kapitał własny	0,4	0,5	-0,3	-0,1	-0,2	-0,3	-0,4	-0,4	-0,5	-0,5	-0,6	-0,6
Dług netto* / EBITDA	0,7	0,9	-0,4	-0,9	-1,0	-1,2	-1,6	-1,9	-2,3	-2,6	-3,0	-3,5
Dług netto* / EBIT	0,8	1,0	-0,4	-1,3	-1,3	-1,5	-1,8	-2,2	-2,6	-3,0	-3,4	-3,9
EV	115,2	121,4	92,6	100,7	94,5	87,3	77,9	67,5	55,2	41,6	26,7	10,9
Dług / EV	10,8%	14,2%	5,6%	3,8%	2,7%	2,0%	1,7%	1,2%	1,1%	1,4%	2,1%	4,9%
CAPEX / Przychody	3,1%	5,7%	5,5%	21,7%	5,3%	4,8%	3,9%	3,7%	3,1%	3,0%	2,8%	2,8%
CAPEX / Amortyzacja	133,7%	271,0%	391,5%	497,9%	120,6%	121,1%	130,8%	130,9%	114,6%	114,7%	114,8%	114,8%
Amortyzacja / Przychody	2,3%	2,1%	1,4%	4,3%	4,3%	3,9%	3,0%	2,8%	2,7%	2,6%	2,5%	2,4%
Zmiana KO / Przychody	8,7%	13,5%	-6,3%	-1,4%	0,3%	1,8%	1,2%	1,2%	1,1%	1,0%	0,9%	0,8%
Zmiana KO / Zmiana Przychodów	685,9%	173,6%	-139,0%	-8,0%	25,1%	191,6%	132,1%	95,3%	147,8%	145,2%	139,9%	131,7%

**dług netto skorygowany o 180 tys. szt. akcji własnych*

Wskaźniki rynkowe	2020	2021	2022P	2023P	2024P	2025P	2026P	2027P	2028P	2029P	2030P	2031P
MC/S*	1,5	1,3	0,7	1,7	1,3	1,2	1,1	1,0	1,0	0,9	0,8	0,8
P/E*	13,5	10,5	3,6	22,2	12,6	9,4	7,8	7,1	6,4	5,9	5,5	5,2
P/BV*	5,4	3,7	2,0	2,0	1,7	1,5	1,3	1,1	1,0	0,8	0,7	0,7
P/CE*	11,5	9,0	3,4	14,1	9,0	7,2	6,5	5,9	5,4	5,0	4,7	4,5
EV/EBITDA*	9,7	7,9	2,5	11,8	6,8	5,1	4,0	3,1	2,3	1,6	1,0	0,4
EV/EBIT*	11,0	8,9	2,6	17,4	9,1	6,4	4,7	3,6	2,7	1,9	1,1	0,4
EV/S*	1,9	1,5	0,6	1,6	1,2	1,0	0,8	0,6	0,5	0,3	0,2	0,1
BVPS	4,6	6,8	12,1	12,6	14,4	16,8	19,5	22,5	25,9	29,5	33,4	37,5
EPS	1,8	2,4	6,8	1,1	2,0	2,6	3,2	3,5	3,9	4,2	4,5	4,8
CEPS	2,2	2,8	7,3	1,8	2,8	3,5	3,8	4,2	4,6	4,9	5,2	5,5
FCFPS	0,6	-1,1	7,2	-1,2	1,8	2,1	2,7	3,0	3,5	3,8	4,1	4,4
DPS w okresie	0,0	0,3	0,5	0,5	0,2	0,3	0,4	0,5	0,5	0,6	0,6	0,7
DY	0,0%	1,0%	1,8%	2,0%	0,7%	1,2%	1,6%	1,9%	2,1%	2,3%	2,5%	2,7%
Payout ratio	0,0%	10,7%	6,6%	44,7%	8,5%	11,1%	12,6%	13,5%	13,6%	13,8%	14,0%	14,2%

Źródło: BDM S.A. * obliczenia przy cenie 24,8 PLN

WYDZIAŁ ANALIZ I INFORMACJI:

Maciej Bobrowski

Dyrektor Wydziału
tel. (032) 208 14 12
e-mail: maciej.bobrowski@bdm.pl
[strategia, przemysł, media/rozrywka, TMT](#)

Krzysztof Pado

Zastępca Dyrektora
Doradca Inwestycyjny
tel. (032) 208 14 35
e-mail: krzysztof.pado@bdm.pl
[oil&gas, budownictwo, materiały budowlane, deweloperzy](#)

Krzysztof Tkocz

Analityk rynku akcji
tel. (032) 208 14 38
e-mail: krzysztof.tkocz@bdm.pl
[gry komputerowe](#)

Anna Tobiasz

Młodszy analityk rynku akcji
Doradca Inwestycyjny
tel. (032) 208 14 35
e-mail: anna.tobiasz@bdm.pl

WYDZIAŁ OBSŁUGI KLIENTÓW INSTYTUCJONALNYCH:

Leszek Mackiewicz

Dyrektor Wydziału
tel. (022) 62-20-848
e-mail: leszek.mackiewicz@bdm.pl

Tomasz Ilczyszyn

tel. (022) 62-20-854
e-mail: tomasz.ilczyszyn@bdm.pl

Maciej Fink-Finowicki

tel. (022) 62-20-855
e-mail: maciej.fink-finowicki@bdm.pl

Piotr Komorowski

tel. (022) 62-20-851
e-mail: piotr.komorowski@bdm.pl

Historia rekomendacji BioMaxima

zalecenie	cena docelowa	poprzednia rekomendacja	poprzednia cena docelowa	data	godzina publikacji	kurs	WIG
Kupuj	38,7	---	---	25.04.2022	08:50 CEST	24,80	62 642,50

Objaśnienia używanej terminologii:

EBIT - wynik na działalności operacyjnej
 EBITDA — wynik na działalności operacyjnej powiększony o amortyzację
 Dług netto – zadłużenie oprocentowane pomniejszone o środki pieniężne i ich ekwiwalenty
 WACC - średni ważony koszt kapitału
 CAGR - średnioroczny wzrost
 EPS - zysk netto na 1 akcję
 DPS - dywidenda na 1 akcję
 CEPS - suma zysku netto i amortyzacji na 1 akcję
 EV – suma kapitalizacji rynkowej i długu netto
 EV/S – stosunek EV do przychodów ze sprzedaży
 EV/EBITDA – stosunek EV do wyniku operacyjnego powiększonego o amortyzację
 P/EBIT – stosunek kapitalizacji rynkowej do wyniku na działalności operacyjnej
 MC/S – stosunek kapitalizacji rynkowej do przychodów ze sprzedaży
 P/E – stosunek kapitalizacji rynkowej do zysku netto
 P/BV – stosunek kapitalizacji rynkowej do wartości księgowej
 P/CE – wskaźnik ceny akcji do zysku netto na 1 akcję powiększony o amortyzację na 1 akcję
 ROE – stosunek zysku netto do kapitałów własnych
 ROA - stosunek zysku netto do aktywów
 marża brutto na sprzedaży - relacja zysku brutto na sprzedaży do przychodów
 marża EBITDA - relacja zysku operacyjnego i amortyzacji do przychodów ze sprzedaży
 marża EBIT - relacja zysku operacyjnego do przychodów ze sprzedaży
 rentowność netto - relacja zysku netto do przychodów ze sprzedaży

System rekomendacji:

Kupuj – uważamy, że papier wartościowy w rekomendowanym okresie osiągnie cenę docelową, która znacznie przekracza bieżącą cenę rynkową;
 Akumuluj – uważamy, że papier wartościowy w rekomendowanym okresie osiągnie cenę docelową, która przekracza bieżącą cenę rynkową;
 Trzymaj – uważamy, że papier wartościowy w rekomendowanym okresie będzie się wahał wokół jego ceny docelowej, która jest zbliżona do bieżącej ceny rynkowej;
 Redukuj – uważamy, że papier wartościowy w rekomendowanym okresie osiągnie cenę docelową, która jest niższa od ceny rynkowej;
 Sprzedaj – uważamy, że papier wartościowy w rekomendowanym okresie osiągnie cenę docelową, która jest znacznie niższa od ceny rynkowej.
 Cena docelowa – teoretyczna cena jaka według nas powinien osiągnąć papier wartościowy w rekomendowanym okresie; cena ta jest wypadkową wartości spółki (na podstawie wycen DCF, porównawczych i innych), koniunktury na rynku i branży oraz innych czynników subiektywnie uwzględnionych przez analityka
 Poszczególne rekomendacje powinny skłaniać inwestorów do odpowiedniego zachowania się na giełdzie. I tak odpowiednio:
 Kupuj – inwestor kupuje agresywnie, to znaczy szybko, nie czekając na większe spadki;
 Akumuluj – proces kupowania rozciągnięty jest na dłuższy okres, w trakcie którego inwestor kupuje głównie na spadkach ceny rekomendowanego papieru;
 Trzymaj – inwestor wstrzymuje się z decyzją, a w przypadku posiadania rekomendowanego papieru wartościowego może sprzedać w chwili pojawienia się korzystniejszej inwestycji;
 Redukuj – proces sprzedawania rozciągnięty na dłuższy okres, w trakcie którego inwestor sprzedaje głównie na wzrostach ceny rekomendowanego papieru;
 Sprzedaj – inwestor sprzedaje agresywnie, to znaczy szybko, nie czekając na większe wzrosty.

Silne i słabe strony metod wyceny zastosowanych w raporcie:

DCF – najpopularniejsza i najbardziej efektywna spośród metod wyceny – opiera się na dyskontowaniu przyszłych przepływów pieniężnych generowanych przez spółkę. Wadą jest duża wrażliwość na zmiany podstawowych parametrów finansowych prognozowanych w modelu (stóp procentowych, kursów walut, zysków, wartości rezydualnej).
 DDM – opiera się na dyskontowaniu przyszłych przepływów z tytułu dywidend. Zaletą wyceny jest uwzględnienie przyszłych wyników finansowych oraz przepływów z tytułu dywidend. Wadą wyceny jest duża wrażliwość na zmiany podstawowych parametrów finansowych prognozowanych w modelu (koszt kapitału, zysków, wartości rezydualnej) oraz ryzyko zmiany polityki wypłaty dywidendy (zmiana wysokości dywidendy lub zaprzestanie wypłaty dywidendy).
 Porównawcza – bazuje na bieżących i prognozowanych mnożnikach rynkowych spółek z branży lub branż pokrewnych, przez co lepiej od DCF ukazuje aktualną sytuację na rynku. Podstawowymi wadami są trudność w doborze odpowiednich spółek do porównań, ryzyko nieefektywnej wyceny spółek porównywanych w danym momencie, a także duża zmienność (wraz z wahaniami cen).

Struktura ogółem opublikowanych rekomendacji BDM w 2Q'23*:	, w tym rekomendacji na temat podmiotów, z którymi BDM ma/miał w okresie 12 miesięcy podpisaną umowę o świadczenie usług w zakresie bankowości inwestycyjnej:			
	liczba	%	liczba	%
Kupuj	2	50%	0	0%
Akumuluj	0	0%	0	0%
Trzymaj	2	50%	0	0%
Redukuj	0	0%	0	0%
Sprzedaj	0	0%	0	0%

* - w serwisie informacyjnym BDM na stronie: <https://www.bdm.pl/analizy-i-informacje/analizy/historia-rekomendacji> raportujemy szczegółowe zestawienie historycznych rekomendacji wydanych przez BDM w okresie nie krótszym niż ostatnie dwanaście miesięcy, zawierające m.in. podstawowe informacje na temat przedmiotu analiz oraz sposobu i daty przekazania wspomnianych materiałów analitycznych.

INFORMACJE ORAZ ZASTRZEŻENIA DOTYCZĄCE CHARAKTERU MATERIAŁU ANALITYCZNEGO:

Niniejszy raport (dalej również: opracowanie, dokument, analiza, materiał analityczny) został opracowany w zgodzie z przepisami Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 596/2014 (w sprawie nadużyć na rynku), Rozporządzenia Delegowanego Komisji (UE) 2016/958 oraz Rozporządzenia Delegowanego Komisji (UE) 2017/565.

Niniejszy raport stanowi badania inwestycyjne w rozumieniu art. 36 ust. 1 Rozporządzenia Delegowanego Komisji (UE) 2017/565.

Dokument może być przeznaczony dla klientów profesjonalnych i instytucjonalnych BDM, jak również innych kwalifikowanych klientów BDM upoważnionych do otrzymywania rekomendacji ogólnych w oparciu o zawarte umowy o świadczenie usług maklerskich. Niniejszy raport, przy wykorzystaniu medialnych kanałów dystrybucji może dotrzeć również do innych podmiotów. Fakt otrzymania niniejszego raportu nie oznacza, że jego odbiorcy będą traktowani jako klienci BDM.

Dokument został sporządzony i udostępniony do dystrybucji przez BDM.

Data sporządzenia materiału: 2023-04-25.

Raport został po raz pierwszy udostępniony klientom BDM: 2023-04-25 (08:50 CEST).

Raport może zostać po raz pierwszy udostępniony do ogółu społeczeństwa od: 2023-05-02 (08:50 CEST).

Od momentu publikacji majątkowe prawa autorskie do niniejszego raportu przysługują BDM.

Niniejszy raport nie stanowi porady inwestycyjnej, prawnej, księgowej lub porady innego rodzaju, a BDM nie ponosi odpowiedzialności za szkody wynikające lub związane z wykorzystaniem przez odbiorców danych przedstawionych w raporcie lub jakichkolwiek elementów raportu. Opracowanie nie stanowi reklamy ani nie stanowi oferty lub zaproszenia do subskrypcji lub zakupu instrumentów finansowych.

Raport, ani żadna jego kopia, nie mogą być bezpośrednio lub pośrednio rozpowszechniane w Stanach Zjednoczonych, Kanadzie, Australii lub Japonii, ani przekazywane obywatelom lub rezydentom państwa, w którym jego dystrybucja może być prawnie ograniczona, co nie ogranicza możliwości publikacji raportu na stronach internetowych Emitenta, BDM lub GPW. Osoby, które rozpowszechniają ten dokument powinny mieć świadomość konieczności stosowania się do takich ograniczeń.

Osoby, które otrzymają niniejszy raport, a które w szczególności nie są klientami profesjonalnymi lub inwestorami kwalifikowanymi, przed podjęciem jakiegokolwiek decyzji inwestycyjnej na podstawie niniejszej analizy powinny zasięgnąć opinii niezależnego doradcy finansowego, aby uzyskać potrzebne i niezbędne wyjaśnienia dotyczące zawartości niniejszego opracowania.

Przy sporządzeniu niniejszego raportu analitycznego BDM nie uwzględnił indywidualnych potrzeb i sytuacji żadnego klienta. BDM nie jest zobowiązany do zapewnienia, czy instrument lub instrumenty finansowe, których dotyczy raport są odpowiednie dla danego inwestora. Opinie analityka oraz wszelkie rekomendacje zawarte w raporcie nie stanowią porady inwestycyjnej, prawnej, księgowej czy podatkowej lub oświadczenia, że jakkolwiek strategia inwestycyjna jest adekwatna lub odpowiednia z względu na indywidualne okoliczności dotyczące klienta, jak również nie stanowią osobistej rekomendacji.

Inwestor powinien mieć świadomość, że każda decyzja inwestycyjna na rynku kapitałowym jest obciążona szeregiem ryzyk, które mogą finalnie skutkować poniesieniem przez niego straty finansowej. Stopa zwrotu z poszczególnych inwestycji może ulegać wahaniom w zależności od różnych czynników, na które inwestor nie będzie miał wpływu. Dlatego, klient podejmujący pojedynczą decyzję inwestycyjną powinien nie tylko sprawdzić aktualność i poprawność poszczególnych założeń dokonanych przez analityka w raporcie ale i dokonać niezależnej oceny i przeprowadzić własne analizy (bazujące także na innych scenariuszach niż przedstawione przez analityka) uwzględniając poziom akceptowalnego przez siebie ryzyka. Decydując się na aktywność na rynku kapitałowym, inwestor powinien uwzględniać, że struktura portfelowa inwestycji (dywersyfikacja inwestycji poprzez posiadanie więcej niż jednego instrumentu finansowego) może redukować ryzyko ekspozycji na poszczególny instrument przynoszący negatywną stopę zwrotu w danym okresie. Jednocześnie jednak, może to prowadzić do ograniczenia dodatkowej stopy zwrotu jaką inwestor mógłby osiągnąć na pojedynczym instrumencie finansowym w danym okresie czasowym. Inwestor powinien być świadomy, że struktura portfelowa inwestycji i jakkolwiek strategia inwestycyjna dla rynku akcji nie gwarantuje osiągnięcia przez niego dodatkowej stopy zwrotu i nie chroni go przed finalnym poniesieniem straty.

W opinii BDM, niniejsze opracowanie zostało sporządzone z zachowaniem zasad metodologicznej poprawności i obiektywizmu na podstawie ogólnodostępnych informacji, które BDM uważa za wiarygodne. Źródła informacji wykorzystane w rekomendacji to wszelkie dane na temat przedmiotowych instrumentów finansowych dostępne analitykowi, w tym m.in. raporty okresowe i bieżące spółki, raporty okresowe i bieżące podmiotów wykorzystanych do wyceny porównawczej, raporty branżowe, informacje prasowe, inne. BDM nie gwarantuje jednak dokładności ani kompletności opracowania, w szczególności w przypadku gdy informacje, na których oparto rekomendacje okazały się niedokładne, niewyczerpujące lub nie w pełni odzwierciedlały stan faktyczny. Przedstawione prognozy są oparte wyłącznie o analizę przeprowadzoną przez BDM bez uzgodnień ze spółkami ani z innymi podmiotami i opierają się na szeregu założeń, które w przyszłości mogą okazać się nietrafne. BDM nie udziela żadnego zapewnienia, że podane prognozy się sprawdzą. Tym samym w opinii BDM niniejszy dokument został sporządzony z zachowaniem należytej staranności i rzetelności. BDM nie ponosi jednak odpowiedzialności za szkody poniesione w wyniku decyzji podjętych na podstawie informacji zawartych w niniejszym raporcie.

Wszelkie opinie, prognozy i szacunki sformułowane w raporcie stanowią jedynie wyraz oceny analityka na dzień sporządzenia i mogą one być w każdej chwili, bez uprzedzenia zmienione. BDM nie gwarantuje, że opinie i założenia dokonane przez analityka/analityków zawarte w niniejszym raporcie są zbieżne z innymi opracowaniami analitycznymi przygotowanymi przez BDM. BDM dokonuje aktualizacji wydawanych rekomendacji w zależności od sytuacji rynkowej oraz oceny analityka i częstotliwość takich aktualizacji nie jest określona.

Ceny instrumentów finansowych wymienionych w dokumencie pochodzą z bieżących odczytów serwisu informacyjnego GPW lub innych serwisów (m.in. Bloomberg). Dane wskazujące ceny instrumentów finansowych użyte w raporcie mogły zostać wyczytane do 24 godzin przed momentem zakończenia prac nad raportem.

Rekomendacje wydawane przez BDM obowiązują przez okres 12 miesięcy od daty wydania lub do momentu zrealizowania kursu docelowego, chyba że w tym okresie zostaną zaktualizowane. Szczegółowy wykaz wszystkich opublikowanych przez BDM raportów analitycznych (rekomendacji) w okresie ostatnich 12 miesięcy znajduje się w cyklicznym opracowaniu „Sprawozdanie z wykazem rekomendacji o charakterze ogólnym opublikowanych w okresie nie krótszym niż ostatnie dwanaście miesięcy” zawierającym m.in. podstawowe informacje na temat przedmiotu analiz oraz sposobu i daty przekazania wspomnianych materiałów analitycznych. Przedmiotowe sprawozdanie znajduje się w serwisie informacyjnym BDM: <https://www.bdm.pl/analizy-i-informacje/analizy/historia-rekomendacji>

DODATKOWE INFORMACJE, KTÓRE MOGĄ WPŁYWAĆ NA OBIEKTYWNOŚĆ SPORZĄDZONEGO MATERIAŁU ANALITYCZNEGO:

BDM aby zapobiec konfliktom interesów lub nimi zarządzić wyznaczył bariery organizacyjne wymagane z punktu widzenia prawnego i nadzorczego, których przestrzeganie jest monitorowane przez Wydział Compliance. Podstawowym dokumentem regulującym zarządzanie potencjalnym konfliktem interesu w BDM jest „Regulamin zarządzania konfliktami interesów w Domu Maklerskim BDM S.A.”. BDM stosuje wypracowane mechanizmy aby konflikty interesów były zarządzane przez bariery prawne oraz administracyjne mające na celu ograniczenie przepływu informacji pomiędzy jednostkami organizacyjnymi / poszczególnymi osobami zatrudnionymi w BDM lub innymi osobami. W szczególności Wydział Analiz i Informacji jest oddzielony od Wydziału Bankowości Inwestycyjnej oraz od innych jednostek sprzedażowych BDM (m.in. Wydział Sprzedaży, Wydział Doradztwa).

Przyjęte rozwiązania organizacyjne w opinii BDM zapewniają, że przed momentem udostępnienia rekomendacji informacje w niej zawarte podlegały utajnieniu.

Raport nie został przekazany do emitenta przed jego publikacją.

Analityk (analitycy) sporządzający niniejszy dokument otrzymuje wynagrodzenie stałe. Jednocześnie Zarząd BDM ma prawo przyznać analitykowi wynagrodzenie premiowe. Dodatkowe wynagrodzenie może być pośrednio uzależnione od wyników pozostałych usług oferowanych przez BDM, w tym usługi bankowości inwestycyjnej, jednak nie jest ono bezpośrednio uzależnione od wyników finansowych pochodzących ze świadczenia innych usług, w tym bankowości inwestycyjnej, które były lub mogły być uzyskiwane przez BDM.

BDM nie ma obowiązku podejmowania jakichkolwiek działań, które miałyby spowodować, że instrumenty finansowe, będące przedmiotem wyceny zawartej w niniejszym dokumencie będą wycenione przez rynek zgodnie z wyceną zawartą w niniejszym dokumencie.

Inwestor powinien zakładać, że pracownicy BDM lub pełnomocnicy oraz akcjonariusze, mogą posiadać długie lub krótkie pozycje w akcjach emitenta lub innych instrumentach finansowych powiązanych z akcjami emitenta, w szczególności dotyczy to sytuacji posiadania nie więcej niż 5% kapitału, i mogą dokonywać nimi transakcji również jako pełnomocnik. Każda z wyżej wymienionych osób mogła dokonać transakcji dotyczącej przedmiotowych instrumentów finansowych przed wydaniem niniejszej publikacji. Jednocześnie jednak przedmiotowe instrumenty z chwilą rozpoczęcia prac analitycznych (rozpoczęcia stałego monitoringu analitycznego przez analityka) są wpisywane na listę restrykcyjną dla pracowników Wydziału Analiz i Informacji.

Nie zidentyfikowaliśmy istotnych konfliktów interesów między BDM i osobami z nim powiązanymi a emitentem instrumentów finansowych. W przypadku powstania konfliktu interesów BDM zarządza nim stosując zasady określone w „Polityce zarządzania konfliktami interesów w Domu Maklerskim BDM S.A.” Zaznaczamy, że na dzień 25.04.2023 roku:

- BDM oświadcza i zapewnia, że jest zaangażowany kapitałowo w instrumenty finansowe emitenta.
- BDM nie znajduje się w posiadaniu pozycji długiej lub krótkiej netto przekraczającej próg 0,5 % wyemitowanego kapitału podstawowego emitenta ogółem.
- Osoba która brała udział w sporządzaniu rekomendacji nie znajduje się w posiadaniu pozycji długiej lub krótkiej netto przekraczającej próg 0,5 % wyemitowanego kapitału podstawowego emitenta ogółem.
- Emitent nie posiada pakietu udziałów przekraczającego 5 % wyemitowanego kapitału podstawowego (akcyjnego) BDM.
- BDM jest animatorem rynku lub dostawcą płynności w odniesieniu do instrumentów finansowych emitenta.
- BDM w okresie ostatnich 12 miesięcy nie był gwarantem lub współgwarantem jakiegokolwiek publicznie ujawnionej oferty instrumentów finansowych emitenta,
- BDM nie jest stroną umowy z emitentem dotyczącej świadczenia usług firm inwestycyjnych określonych w art. 69 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 25 lipca 2005 roku o obrocie instrumentami finansowymi,
- BDM nie jest stroną umowy z emitentem dotyczącej świadczenia usług firm inwestycyjnych określonych w sekcjach A i B załącznika I do dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2014/65/UE (dalej dyrektywa 2014/65/UE).
- BDM nie jest stroną umowy z emitentem dotyczącej sporządzania rekomendacji.
- Nie Występuje inny istotny interes finansowy jaki w odniesieniu do emitenta instrumentów finansowych posiada BDM i podmioty z nim powiązane
- Nie Istnieją inne istotne powiązania występujące między BDM i podmiotami z nim powiązanymi a emitentem instrumentów finansowych.
- Osoba powiązana z BDM, która brała udział w sporządzaniu rekomendacji nie otrzymywała lub nie kupowała akcji emitenta, do którego, w sposób bezpośredni lub pośredni odnosi się rekomendacja, przed ofertą publiczną takich akcji.
- Osoba powiązana z BDM, która brała udział w sporządzaniu rekomendacji oświadcza, że przestrzega regulacji wewnętrznych oraz podlega rozwiązaniom organizacyjnym, technicznym oraz barierom informacyjnym ustanowionym przez BDM, w celu zapobiegania konfliktom interesów dotyczącym rekomendacji oraz ich unikania.
- Osoba powiązana z BDM, która brała udział w sporządzaniu rekomendacji nie była w jakiegokolwiek formie wynagradzana przez emitenta, do którego, w sposób bezpośredni lub pośredni, odnosi się rekomendacja oraz nie była bezpośrednio powiązana z ewentualnymi transakcjami dotyczącymi usług określonych w art. 69 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 25 lipca 2005 roku o obrocie instrumentami finansowymi

Zgodnie z najlepszą wiedzą rekomendującego, na moment publikacji raportu, pomiędzy BDM a spółką będącą przedmiotem niniejszego raportu nie występują żadne inne powiązania, które byłyby znane sporządzającemu niniejszy raport. Inwestor powinien być jednak świadomym, że katalog ujawniania konfliktu interesu jest szeroki i w przyszłości mogą zajść sytuacje powstania potencjalnego konfliktu interesów, które nie zostały zidentyfikowane i ujawnione na moment publikacji przedmiotowego opracowania. W szczególności inwestor powinien zakładać, że BDM może złożyć ofertę świadczenia usług spółce lub innym spółkom wymienionym w niniejszym raporcie.

Nadzór nad BDM sprawuje Komisja Nadzoru Finansowego.