



GENOMTEC S.A.

JEDNOSTKOWY RAPORT OKRESOWY
ZA I KWARTAŁ 2021 r.

Wrocław, dnia 12 maja 2021 roku



1 List Zarządu

Drodzy Akcjonariusze,

przedstawiamy Państwu raport kwartalny Spółki GENOMTEC S.A., który stanowi podsumowanie działalności oraz osiągnięć Genomtec w I kwartale 2021 roku.

W dniu 17 marca 2021 roku Genomtec zadebiutował na Giełdzie Papierów Wartościowych w Warszawie S.A. na rynku NewConnect. W ramach oferty publicznej akcji serii J Genomtec pozyskał ponad 8 mln zł, dzięki czemu ma zapewnione środki na dalszy rozwój swojej technologii. Debiut spotkał się z bardzo dużym zainteresowaniem inwestorów, a w ciągu pierwszych dwóch dni notowań kurs wzrósł o ponad 100% w stosunku do ceny akcji w ramach oferty publicznej, przy bardzo wysokich obrotach.



W I kwartale 2021 roku prowadzone były intensywne działania zarówno na polu rozwoju technologii, jak i na polu komercjalizacji. W marcu 2021 r. informowaliśmy o dokonaniu zgłoszenia patentowego w zakresie autorskiego zestawu starterów, metody diagnostyki oraz składu mieszaniny reakcyjnej do genetycznej diagnostyki bakteryjnego zakażenia przenoszonego drogą płciową w technice LAMP. Zarówno rozwój, jak i zabezpieczenie własności intelektualnej i przemysłowej Genomtec są jednym z naszych priorytetów.

Ponadto w okresie sprawozdawczym zostały podpisane dwie ważne dla Spółki umowy. Pierwsza umowa została zawarta z warszawskim szpitalem klinicznym na wykonanie badania porównawczego zestawu do wykrywania zakażeń SARS-CoV-2 na próbkach śliny w technologii Direct-RT-LAMP względem metody odniesienia Real-Time RT-PCR. Drugim kontraktem jest umowa handlowa dotycząca sprzedaży testów Genomtec® SARS-CoV-2 EvaGreen® RT-LAMP CE-IVD Duo Kit, co pozwoliło Spółce na realizację przychodów ze sprzedaży w pierwszym kwartale 2021 roku.

Jesteśmy na dobrej drodze do komercjalizacji naszej technologii. Nadchodzący okres na pewno będzie wymagający dla całego zespołu Genomtec. Jako Zarząd, możemy zapewnić, że Spółka jest dobrze przygotowana do dalszego rozwoju i komercjalizacji projektów.

Chcemy w kolejnych miesiącach móc dzielić się z Inwestorami dalszymi sukcesami, a w rezultacie budować wartość Spółki. Dziękujemy Inwestorom za okazane zaufanie, a naszym Pracownikom za wkład w rozwój działalności Spółki i zapraszamy do zapoznania się dodatkowymi informacjami zawartymi w raporcie.

Miron Tokarski
Prezes Zarządu

Michał Wachowski
Członek Zarządu

Jarosław Oleszczuk
Członek Zarządu

Miron Tokarski

Michał Wachowski

Jarosław Oleszczuk

2 Wstęp

GENOMTEC Spółka Akcyjna z siedzibą we Wrocławiu, adres: ul. Stabłowicka 147, 54-066 Wrocław, zarejestrowana w rejestrze przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem 0000662554, NIP: 8992809452, REGON: 365935587.

Sąd rejestrowy: Sąd Rejonowy dla Wrocławia Fabrycznej we Wrocławiu VI Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego („GENOMTEC”, „GENOMTEC S.A.”, „Spółka”, „Jednostka”, „Emitent”).

Na 31 marca 2021 roku („Dzień Bilansowy”) kapitał zakładowy GENOMTEC S.A. wynosił 815 854,00 zł i składał się z 8 158 540 akcji o wartości nominalnej 0,10 zł każda („Akcje”).

Ten dokument („Raport”) zawiera kwartalne skrócone sprawozdanie finansowe GENOMTEC S.A. za I kwartał 2021 roku.

Źródłem danych w Raporcie, o ile nie wskazano inaczej, jest GENOMTEC S.A.

Dniem publikacji Raportu („Data Raportu”) jest dzień 12 maja 2021 roku.

Przez kwartalne skrócone sprawozdanie finansowe w Raporcie rozumie się sprawozdanie finansowe Genomtec za kwartał 1 stycznia - 31 marca 2021 roku („Okres Sprawozdawczy”) sporządzone według polskich zasad rachunkowości.

„Ustawa o rachunkowości” lub „Uor” oznacza Ustawę z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości.

Jeżeli nie podano inaczej dane finansowe prezentowane są w tysiącach złotych.

3 Spis treści

1	List Zarządu	2
2	Wstęp.....	3
3	Spis treści.....	4
4	Informacje o Emitencie.....	6
4.1	Podstawowe informacje o Emitencie.....	6
4.2	Zarząd	6
4.3	Rada Nadzorcza	6
4.4	Opis działalności.....	6
4.5	Projekty realizowane przez Spółkę	7
4.5.1	Genomtec ID.....	7
4.5.2	Linia genetycznych testów laboratoryjnych, w tym test na SARS-CoV-2.....	8
4.5.3	Genomtec Tumor oraz testy immuno-genetyczne	8
4.6	Własność intelektualna i przemysłowa	8
4.6.1	Ochrona patentowa.....	8
5	Sprawozdanie finansowe za okres I kwartału 2021 r.	10
5.1	Rachunek zysków i strat.....	10
5.2	Bilans.....	12
5.2.1	Aktywa	12
5.2.2	Pasywa	14
5.3	Rachunek przepływów pieniężnych	15
5.4	Zestawienie zmian w kapitale własnym	16
6	Informacje o zasadach przyjętych przy sporządzaniu raportu, w tym informacje o zmianach stosowanych zasad (polityki) rachunkowości	18
	Zasady ewidencji środków trwałych i wartości niematerialnych i prawnych	18
7	Komentarz Emitenta na temat okoliczności i zdarzeń istotnie wpływających na działalność Emitenta, jego sytuację finansową i wyniki osiągnięte w danym kwartale	21
7.1	Debiut na rynku ASO NewConnect	21
7.2	Podpisanie umowy z warszawskim szpitalem klinicznym	21
7.3	Podpisanie umowy handlowej dotyczącej sprzedaży testów Genomtec.....	22
7.4	Zwołanie Walnego Zgromadzenia na dzień 28 kwietnia 2021 roku	22
8	Zdarzenia po dniu bilansowym, które miały miejsce przed publikacją Raportu.....	23
8.1	Dokonanie zgłoszenia patentowego autorskiego zestawu starterów, metody diagnostyki oraz składu mieszaniny reakcyjnej do genetycznej diagnostyki MRSA	23
8.2	Podpisanie umowy z DOLMED.....	23
8.3	Nadzwyczajne Walne Zgromadzenie, które odbyło się 28 kwietnia 2021 roku	23



8.4	Otrzymanie ochrony patentowej na zestaw starterów do powielania sekwencji nukleotydowej <i>Borrelia burgdorferi</i> , sposób wykrywania <i>Borrelia burgdorferi</i> , sposób diagnostyki boreliozy i zestaw do diagnostyki boreliozy.	23
9	Informacje na temat aktywności w zakresie wprowadzania rozwiązań innowacyjnych w przedsiębiorstwie.....	24
9.1	Złożenie kolejnego wniosku patentowego.....	24
9.2	Badania skuteczności oferowanych rozwiązań	24
9.3	Nowy serwis internetowy Emitenta genomtec.com	24
10	Opis stanu realizacji działań i inwestycji Emitenta oraz harmonogramu ich realizacji	25
11	Stanowisko odnośnie do możliwości zrealizowania publikowanych prognoz wyników na dany rok w świetle wyników zaprezentowanych w raporcie kwartalnym	28
12	Opis organizacji Grupy Kapitałowej, z wyszczególnieniem jednostek podlegających konsolidacji oraz jednostek nie objętych konsolidacją	29
13	Wskazanie przyczyn niesporządzania sprawozdań skonsolidowanych przez podmiot dominujący lub przyczyn zwolnienia z konsolidacji w odniesieniu do każdej jednostki zależnej nieobjętej konsolidacją	29
14	Wybrane dane finansowe wszystkich jednostek zależnych emitenta nieobjętych konsolidacją....	29
15	Informacje o strukturze akcjonariatu emitenta, ze wskazaniem akcjonariuszy posiadających, na dzień przekazania raportu, co najmniej 5% głosów na walnym zgromadzeniu	30
16	Informacje dotyczące liczby osób zatrudnionych przez emitenta, w przeliczeniu na pełne etaty .	31
17	Definicje i objaśnienia skrótów	32
18	Oświadczenie Zarządu i zatwierdzenie do publikacji	34

4 Informacje o Emitencie

4.1 Podstawowe informacje o Emitencie

Firma Emitenta:	GENOMTEC S.A.
Forma prawna:	Spółka akcyjna
Kraj siedziby:	Polska
Siedziba i adres:	54-066 Wrocław, ul. Stabłowicka 147
Telefon:	+48 793 440 931
Adres poczty elektronicznej:	office@genomtec.com
Adres strony internetowej:	http://www.genomtec.com
Numer KRS:	000662554
Numer REGON:	365935587
Numer NIP:	8992809452
Sąd rejestrowy:	Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabrycznej we Wrocławiu VI Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

4.2 Zarząd

Skład Zarządu Emitenta na Dzień Bilansowy oraz na Datę Raportu był następujący:

Miron Tokarski	Prezes Zarządu
Michał Wachowski	Członek Zarządu
Jarosław Oleszczuk	Członek Zarządu

4.3 Rada Nadzorcza

Skład Rady Nadzorczej Emitenta na Dzień Bilansowy oraz na Datę Raportu był następujący:

Karol Hop	Przewodniczący Rady Nadzorczej
Krzysztof Krawczyk	Członek Rady Nadzorczej
Michał Jank	Członek Rady Nadzorczej
Jakub Swadźba	Członek Rady Nadzorczej
Tomasz Jurek	Członek Rady Nadzorczej
Krzysztof Dębowski	Członek Rady Nadzorczej

4.4 Opis działalności

Działalność Genomtec S.A. polega na prowadzeniu prac badawczo-rozwojowych w obszarze zastosowania metod izotermalnych w diagnostyce molekularnej. Flagowym projektem Spółki jest Genomtec ID, platforma diagnostyczna mająca szansę zostać nowym standardem diagnostyki, dzięki swojej mobilności, szybkości i skuteczności pozwala ona na wykrycie patogenów tj. wirusów, bakterii czy grzybów, a także mutacji genetycznych poprzez analizę materiału biologicznego: wymaz, moc, ślina.

Kolejnym obszarem działalności Spółki jest opracowywanie i komercjalizacja testów mających zastosowanie między innymi w wykrywaniu chorób zakaźnych o podłożu wirusowym, w tym tak pilnej obecnie potrzebie medycznej jaką jest pandemia COVID-19 spowodowana wirusem SARS-CoV-2.



Doświadczenie zdobyte podczas zrealizowanych projektów naukowych oraz biznesowych, pozwoliło na opracowanie technologii, która pozbawiona jest wad dominującego obecnie podejścia do diagnostyki genetycznej, w tym ze szczególnym uwzględnieniem diagnostyki w miejscu opieki nad pacjentem (ang. *Point of Care Testing* - POCT) – tj. wielkość urządzenia, pobór energii, czas do uzyskania wyniku, koszt produkcji analizatora oraz kart reakcyjnych.

Mając na uwadze powyższe, Emitent podjął decyzję o rozwoju swoich urządzeń w oparciu o szybko rozwijającą się izotermalną metodę amplifikacji materiału genetycznego w technice LAMP. Spółka stosuje autorską zautomatyzowaną, wersję tej metody o nazwie SNAAT® (ang. *Streamlined Nucleic Acid Amplification Technology*).

Szacuje się, że roczne tempo wzrostu wartości rynku technik izotermalnej amplifikacji kwasów nukleinowych jest istotnie wyższe niż dotychczasowy rynkowy standard jakim jest reakcja łańcuchowa polimerazy PCR (ang. *Polymerase Chain Reaction*).

4.5 Projekty realizowane przez Spółkę

4.5.1 Genomtec ID



Genomtec ID to flagowe rozwiązanie technologiczne Spółki, które po zakończeniu prac rozwojowych będzie mogło oferować szybką diagnostykę genetyczną w technologii SNAAT®. System Genomtec ID pozwala na przeprowadzenie procesu diagnostycznego w miejscu opieki nad pacjentem (np. przychodnie POZ, apteki, gabinety lekarskie, szpitalne oddziały ratunkowe (SOR)) bez konieczności jego skomplikowanej oraz czasochłonnej obsługi w laboratorium przez wykwalifikowany personel. Aktualnie platforma Genomtec ID znajduje się na etapie industrializacji we współpracy z partnerem

zewnętrznym (ang. *Contract Development and Manufacturing Organization* - CDMO). Zdolność do wystąpienia od dopuszczenie urządzenia do obrotu na terenie Unii Europejskiej planowana jest do osiągnięcia w I połowie 2022 roku.

4.5.2 Linia genetycznych testów laboratoryjnych, w tym test na SARS-CoV-2

Wykorzystując posiadane know-how i doświadczenie w obszarze zastosowania technologii izotermalnych w diagnostyce molekularnej, Emitent podjął decyzję o rozwijaniu linii testów genetycznych, pozwalających na szybką i precyzyjną detekcję chorób zakaźnych. W obecnej sytuacji pandemii COVID-19, Emitent postanowił opracować test wykrywający wirus SARS-CoV-2 i opierający się na wykorzystaniu izotermalnej metody RT-LAMP.

Linia genetycznych testów laboratoryjnych, w tym test na SARS-CoV-2 – w ramach tego projektu opracowywane i komercjalizowane są innowacyjne testy diagnostyczne przeznaczone dla laboratoriów do szybkiej identyfikacji genetycznej wirusa SARS-CoV-2 w próbce biologicznej (ślina, wymaz z nosa i/lub wymaz z gardła i/lub wymaz z jamy nosowo-gardłowej).



4.5.3 Genomtec Tumor oraz testy immuno-genetyczne

Genomtec Tumor oraz testy immuno-genetyczne to projekt na wczesnym etapie analiz nad rozwiązaniami bazującymi na technologii SNAAT® mającymi zastosowanie do szybkiej identyfikacji mutacji nowotworowych (lub predysponujących do choroby nowotworowej) w celu przyspieszenia właściwego leczenia. W systemie Genomtec Tumor możliwe będzie połączenie technologii SNAAT z biomarkerami białkowymi do badań przesiewowych i / lub wysoko specyficznej identyfikacji antygenów w badaniach immunologicznych. Wczesna faza tego projektu, szczególnie w porównaniu do Genomtec ID oraz testów laboratoryjnych powoduje, iż jest to projekt, którego dalszy rozwój będzie uzależniony od sukcesu pozostałych linii produktowych, lub pozyskania partnera branżowego czy też finansowania grantowego.

4.6 Własność intelektualna i przemysłowa

4.6.1 Ochrona patentowa

Ochrona patentowa posiadanej technologii czy procesów składających się na daną technologię stanowi kluczowy obszar budowania i chronienia wartości intelektualnej wypracowanej w Spółce.

Na Datę Raportu Spółka posiada patenty w USA i w Polsce oraz jest w roku postępowań patentowych na 22 zgłoszenia patentowe.

Lista patentów Emitenta:

Lp.	Numer patentu	Kraj obowiązywania	Tytuł	Ważność
1	Pat. 235210	Polska	Sposób detekcji materiału genetycznego w próbce biologicznej oraz urządzenie do jego realizacji	21.12.2036

Lp.	Numer patentu	Kraj obowiązywania	Tytuł	Ważność
2	US 10781479	USA	A method of detecting genetic material in a biological sample and a device for its implementation	21.12.2037
3.	237232	Polska	Zestaw starterów do powielania sekwencji nukleotydowej Borrelia burgdorferi, sposób wykrywania Borrelia burgdorferi, sposób diagnostyki boreliozy i zestaw do diagnostyki boreliozy	20.10.2037

5 Sprawozdanie finansowe za okres I kwartału 2021 r.

5.1 Rachunek zysków i strat

Wyszczególnienie		Od 01.01.2021 do 31.03.2021	Od 01.01.2020 do 31.03.2020
A	Przychody netto ze sprzedaży i zrównane z nimi,	23 193,37	2 443,10
	<i>w tym: od jednostek powiązanych</i>	0,00	0,00
	I. Przychody netto ze sprzedaży produktów	23 193,37	2 443,10
	II. Zmiana stanu produktów (zwiększenie - wartość dodatnia, zmniejszenie - wartość ujemna)	0,00	0,00
	III. Koszt wytworzenia produktów na własne potrzeby jednostki	0,00	0,00
	IV. Przychody netto ze sprzedaży towarów i materiałów	0,00	0,00
B.	Koszty działalności operacyjnej	2 168 204,92	1 230 577,90
	I. Amortyzacja	93 953,02	39 310,98
	II. Zużycie materiałów i energii	140 186,28	113 229,22
	III. Usługi obce	1 029 006,45	634 518,15
	IV. Podatki i opłaty, w tym:	187,49	776,00
	- <i>podatek akcyzowy</i>	0,00	0,00
	V. Wynagrodzenia	678 341,30	321 399,33
	VI. Ubezpieczenia społeczne i inne świadczenia	196 911,84	46 388,83
	VII. Pozostałe koszty rodzajowe	19 530,59	74 955,39
	VIII. Wartość sprzedanych towarów i materiałów	10 087,95	0,00
C.	Wynik ze sprzedaży (A-B)	-2 145 011,55	-1 228 134,80
D.	Pozostałe przychody operacyjne	413 070,81	347 696,56
	I. Zysk z tytułu rozchodu niefinansowych aktywów trwałych	0,00	0,00
	II. Dotacje	390 804,02	325 159,74
	III. Aktualizacja wartości aktywów niefinansowych	0,00	0,00
	IV. Inne przychody operacyjne	22 266,79	22 536,82
E.	Pozostałe koszty operacyjne	1 593,40	464,07
	I. Strata ze zbycia niefinansowych aktywów trwałych	0,00	0,00
	II. Aktualizacja wartości aktywów niefinansowych	0,00	0,00
	III. Inne koszty operacyjne	1 593,40	464,07
F.	Wynik z działalności operacyjnej (C+D-E)	-1 733 534,14	-880 902,31
G.	Przychody finansowe	0,00	0,00
	I. Dywidendy i udziały w zyskach, w tym:	0,00	0,00
	<i>a) od jednostek powiązanych, w tym:</i>	0,00	0,00
	- <i>w których jednostka posiada zaangażowanie w kapitale</i>	0,00	0,00
	<i>b) od jednostek pozostałych, w tym:</i>	0,00	0,00
	- <i>w których jednostka posiada zaangażowanie w kapitale</i>	0,00	0,00
	II. Odsetki, w tym:	0,00	0,00
	- <i>od jednostek powiązanych</i>	0,00	0,00
	III. Zysk z tytułu rozchodu aktywów finansowych, w tym:	0,00	0,00
	- <i>w jednostkach powiązanych</i>	0,00	0,00
	IV. Aktualizacja wartości inwestycji	0,00	0,00

Wyszczególnienie		Od 01.01.2021 do 31.03.2021	Od 01.01.2020 do 31.03.2020
V.	Inne	0,00	0,00
H.	Koszty finansowe	27 403,71	3 785,05
I.	Odsetki, w tym:	8 032,32	2,00
	- dla jednostek powiązanych	0,00	0,00
II.	Strata z tytułu rozchodu aktywów finansowych, w tym:	0,00	0,00
	- w jednostkach powiązanych	0,00	0,00
III.	Aktualizacja wartości inwestycji	0,00	0,00
IV.	Inne	19 371,39	3 783,05
I.	Wynik brutto (I+/-J)	-1 760 937,85	-884 687,36
J.	Podatek dochodowy	0,00	0,00
K.	Pozostałe obowiązkowe zmniejszenia zysku (zwiększenia straty)	4 120,26	0,00
L.	Wynik netto (K-L-M)	-1 765 058,11	-884 687,36

5.2 Bilans

5.2.1 Aktywa

Wyszczególnienie	Stan na 31.03.2021	Stan na 31.03.2020
A. AKTYWA TRWAŁE	1 691 741,75	392 692,96
I. Wartości niematerialne i prawne	13 568,32	45 391,88
1. Koszty zakończonych prac rozwojowych	0,00	0,00
2. Wartość firmy	0,00	0,00
3. Inne wartości niematerialne i prawne	13 568,32	45 391,88
4. Zaliczki na wartości niematerialne i prawne	0,00	0,00
II. Rzeczowe aktywa trwałe	1 169 495,71	347 301,08
1. Środki trwałe	1 169 495,71	347 301,08
a) grunty (w tym prawo wieczystego użytkowania gruntu)	0,00	0,00
b) budynki, lokale i obiekty inżynierii lądowej i wodnej	0,00	0,00
c) urządzenia techniczne i maszyny	0,00	0,00
d) środki transportu	0,00	0,00
e) inne środki trwałe	1 169 495,71	347 301,08
2. Środki trwałe w budowie	0,00	0,00
3. Zaliczki na środki trwałe w budowie	0,00	0,00
1. Od jednostek powiązanych	0,00	0,00
2. Od pozostałych jednostek	0,00	0,00
III. Należności długoterminowe	0,00	0,00
1. Od jednostek powiązanych	0,00	0,00
2. Od pozostałych jednostek	0,00	0,00
3. Od pozostałych jednostek	0,00	0,00
IV. Inwestycje długoterminowe	0,00	0,00
1. Nieruchomości	0,00	0,00
2. Wartości niematerialne i prawne	0,00	0,00
3. Długoterminowe aktywa finansowe	0,00	0,00
a) w jednostkach powiązanych	0,00	0,00
- udziały lub akcje	0,00	0,00
- inne papiery wartościowe	0,00	0,00
- udzielone pożyczki	0,00	0,00
- inne długoterminowe aktywa finansowe	0,00	0,00
b) w pozostałych jednostkach	0,00	0,00
- udziały lub akcje	0,00	0,00
- inne papiery wartościowe	0,00	0,00
- udzielone pożyczki	0,00	0,00
- inne długoterminowe aktywa finansowe	0,00	0,00
c) w pozostałych jednostkach	0,00	0,00
- udziały lub akcje	0,00	0,00
- inne papiery wartościowe	0,00	0,00
- udzielone pożyczki	0,00	0,00
- inne długoterminowe aktywa finansowe	0,00	0,00
4. Inne inwestycje długoterminowe	0,00	0,00
V. Długoterminowe rozliczenia międzyokresowe	508 677,72	0,00
1. Aktywa z tytułu odroczonego podatku dochodowego	508 677,72	0,00
2. Inne rozliczenia międzyokresowe	0,00	0,00



Wyszczególnienie	Stan na 31.03.2021	Stan na 31.03.2020
B. AKTYWA OBROTOWE	6 376 759,68	975 418,19
I. Zapasy	98 366,49	8 500,00
1. Materiały	93 588,02	0,00
2. Półprodukty i produkty w toku	4 778,47	0,00
3. Produkty gotowe	0,00	0,00
4. Towary	0,00	0,00
5. Zaliczki na dostawy	0,00	8 500,00
II. Należności krótkoterminowe	573 973,59	300 030,67
1. Należności od jednostek powiązanych	0,00	0,00
a) z tytułu dostaw i usług, o okresie spłaty:	0,00	0,00
- do 12 miesięcy	0,00	0,00
- powyżej 12 miesięcy	0,00	0,00
b) inne	0,00	0,00
2. Należności od pozostałych jednostek	0,00	0,00
a) z tytułu dostaw i usług, o okresie spłaty:	0,00	0,00
- do 12 miesięcy	0,00	0,00
- powyżej 12 miesięcy	0,00	0,00
b) inne	0,00	0,00
3. Należności od pozostałych jednostek	573 973,59	300 030,67
a) z tytułu dostaw i usług, o okresie spłaty:	195 444,62	162 916,58
- do 12 miesięcy	195 444,62	162 916,58
- powyżej 12 miesięcy	0,00	0,00
b) z tytułu podatków, dotacji, ceł, ubezpieczeń społecznych i zdrowotnych oraz innych świadczeń	356 102,05	114 150,09
c) inne	22 426,92	22 964,00
d) dochodzone na drodze sądowej	0,00	0,00
III. Inwestycje krótkoterminowe	5 591 102,39	663 699,92
1. Krótkoterminowe aktywa finansowe	5 591 102,39	663 699,92
a) w jednostkach powiązanych	0,00	0,00
- udziały lub akcje	0,00	0,00
- inne papiery wartościowe	0,00	0,00
- udzielone pożyczki	0,00	0,00
- inne krótkoterminowe aktywa finansowe	0,00	0,00
b) w pozostałych jednostkach	0,00	48 300,00
- udziały lub akcje	0,00	0,00
- inne papiery wartościowe	0,00	0,00
- udzielone pożyczki	0,00	48 300,00
- inne krótkoterminowe aktywa finansowe	0,00	0,00
c) środki pieniężne i inne aktywa pieniężne	5 591 102,39	615 399,92
- środki pieniężne w kasie i na rachunkach	5 591 102,39	615 399,92
- inne środki pieniężne	0,00	0,00
- inne aktywa pieniężne	0,00	0,00
2. Inne inwestycje krótkoterminowe	0,00	0,00
IV. Krótkoterminowe rozliczenia międzyokresowe	113 317,21	3 187,60
C. NALEŻNE WPŁATY NA KAPITAŁ PODSTAWOWY	0,00	0,00
D. UDZIAŁY (AKCJE) WŁASNE	0,00	0,00
AKTYWA RAZEM:	8 068 501,43	1 368 111,15



5.2.2 Pasywa

Wyszczególnienie	Stan na 31.03.2021	Stan na 31.03.2020
A. KAPITAŁ (FUNDUSZ) WŁASNY	6 067 530,26	56 780,10
I. Kapitał (fundusz) podstawowy	815 854,00	588 843,00
II. Kapitał (fundusz) zapasowy, w tym:	9 699 558,08	3 224 407,27
- nadwyżka wartości sprzedaży (wartości emisyjnej) nad wartością nominalną udziałów (akcji)	9 699 558,08	3 224 407,27
III. Kapitał (fundusz) z aktualizacji wyceny, w tym:	0,00	0,00
- z tytułu aktualizacji wartości godziwej	0,00	0,00
IV. Pozostałe kapitały (fundusze) rezerwowe, w tym:	0,00	0,00
- tworzone zgodnie z umową (statutem) spółki	0,00	0,00
- na udziały (akcje) własne	0,00	0,00
V. Zysk (strata) z lat ubiegłych	-2 682 823,71	-2 871 782,81
VI. Zysk (strata) netto roku obrotowego	-1 765 058,11	-884 687,36
VII. Odpisy z zysku netto w ciągu roku obrotowego (wielkość ujemna)	0,00	0,00
B. ZOBOWIĄZANIA I REZERWY NA ZOBOWIĄZ.	2 000 971,17	1 311 331,05
I. Rezerwy na zobowiązania	77 104,18	0,00
1. Rezerwa z tytułu odroczonego podatku dochodowego	77 104,18	0,00
2. Rezerwa na świadczenia emerytalne i podobne	0,00	0,00
- długoterminowa	0,00	0,00
- krótkoterminowa	0,00	0,00
3. Pozostałe rezerwy	0,00	0,00
- długoterminowa	0,00	0,00
- krótkoterminowa	0,00	0,00
II. Zobowiązania długoterminowe	473 771,57	0,00
1. Wobec jednostek powiązanych	0,00	0,00
2. Wobec pozostałych jednostek, w których jednostka posiada zaangażowanie w kapitale	0,00	0,00
3. Wobec pozostałych jednostek	0,00	0,00
a) kredyty i pożyczki	0,00	0,00
b) z tytułu emisji dłużnych papierów wartościowych	0,00	0,00
c) inne zobowiązania finansowe	473 771,57	0,00
d) zobowiązania wekslowe	0,00	0,00
e) inne	0,00	0,00
III. Zobowiązania krótkoterminowe	1 254 496,55	1 045 055,67
1. Wobec jednostek powiązanych	0,00	0,00
a) z tytułu dostaw i usług, o okresie wymagalności:	0,00	0,00
- do 12 miesięcy	0,00	0,00
- powyżej 12 miesięcy	0,00	0,00
b) inne	0,00	0,00
2. Wobec pozostałych jednostek, w których jednostka posiada zaangażowanie w kapitale	0,00	0,00
a) z tytułu dostaw i usług, o okresie wymagalności:	0,00	0,00
- do 12 miesięcy	0,00	0,00
- powyżej 12 miesięcy	0,00	0,00
b) inne	0,00	0,00
3. Wobec pozostałych jednostek	1 254 496,55	1 045 055,67
a) kredyty i pożyczki	250 000,00	0,00
b) z tytułu emisji dłużnych papierów wartościowych	0,00	0,00
c) inne zobowiązania finansowe	249 867,10	599 969,20
d) z tytułu dostaw i usług, o okresie wymagalności:	471 665,73	362 290,64
- do 12 miesięcy	471 665,73	362 290,64
- powyżej 12 miesięcy	0,00	0,00
e) zaliczki otrzymane na dostawy	0,00	0,00
f) zobowiązania wekslowe	0,00	0,00
g) z tytułu podatków, ceł, ubezpieczeń i innych świadczeń	53 413,65	22 497,06
h) z tytułu wynagrodzeń	227 176,40	60 298,77
i) inne	2 373,67	0,00
4. Fundusze specjalne	0,00	0,00
IV. Rozliczenia międzyokresowe	195 598,87	266 275,38
1. Ujemna wartość firmy	0,00	0,00
2. Inne rozliczenia międzyokresowe	195 598,87	266 275,38
- długoterminowe	119 226,53	202 482,24
- krótkoterminowe	76 372,34	63 793,14
PASYWA RAZEM:	8 068 501,43	1 368 111,15



5.3 Rachunek przepływów pieniężnych

Wyszczególnienie	Od 01.01.2021 do 31.03.2021	Od 01.01.2020 do 31.03.2020
A. PRZEPŁYWY ŚRODKÓW PIENIĘŻNYCH Z DZIAŁALNOŚCI OPERACYJNEJ		
I. Zysk (strata) netto	-1 765 058,11	-884 687,36
II. Korekty razem	-286 520,14	-239 153,29
1. Amortyzacja	95 071,77	39 310,98
2. Zyski (straty) z tytułu różnic kursowych	24 970,30	3 783,05
3. Odsetki i udziały w zyskach (dywidendy)	8 032,32	-2,00
4. Zysk (strata) z działalności inwestycyjnej	0,00	0,00
5. Zmiana stanu rezerw	-18 333,67	0,00
6. Zmiana stanu zapasów	11 561,32	-8 500,00
7. Zmiana stanu należności	-163 689,82	-7 794,91
8. Zmiana stanu zobowiązań krótkoterminowych, z wyjątkiem pożyczek i kredytów	223 894,85	79 049,83
9. Zmiana stanu rozliczeń międzyokresowych	-30 243,45	-19 840,50
10. Inne korekty	-437 783,76	-325 159,74
III. Przepływy pieniężne netto z działalności operacyjnej (I +/-II)	-2 051 578,25	-1 123 840,65
B. PRZEPŁYWY ŚRODKÓW PIENIĘŻNYCH Z DZIAŁALNOŚCI INWESTYCYJNEJ		
I. Wpływy	0,00	0,00
1. Zbycie wartości niematerialnych i prawnych oraz rzeczowych aktywów trwałych	0,00	0,00
2. Zbycie inwestycji w nieruchomości oraz wartości niematerialne i prawne	0,00	0,00
3. Z aktywów finansowych, w tym:	0,00	0,00
a) w jednostkach powiązanych	0,00	0,00
b) w pozostałych jednostkach	0,00	0,00
-zbycie aktywów finansowych	0,00	0,00
- dywidendy i udziały w zyskach	0,00	0,00
- spłata udzielonych pożyczek długoterminowych	0,00	0,00
- odsetki	0,00	0,00
- inne wpływy z aktywów finansowych	0,00	0,00
4. Inne wpływy inwestycyjne	0,00	0,00
II. Wydatki	16 567,31	5 104,11
1. Nabycie wartości niematerialnych i prawnych oraz rzeczowych aktywów trwałych	16 567,31	5 104,11
2. Inwestycje w nieruchomości oraz wartości niematerialne i prawne	0,00	0,00
3. Na aktywa finansowe, w tym:	0,00	0,00
a) w jednostkach powiązanych	0,00	0,00
b) w pozostałych jednostkach	0,00	0,00
- nabycie aktywów finansowych	0,00	0,00
- udzielone pożyczki długoterminowe	0,00	0,00
4. Inne wydatki inwestycyjne	0,00	0,00
III. Przepływy pieniężne netto z działalności inwestycyjnej (I-II)	-16 567,31	-5 104,11
C. PRZEPŁYWY ŚRODKÓW PIENIĘŻNYCH Z DZIAŁALNOŚCI FINANSOWEJ		
I. Wpływy	390 804,02	325 159,74
1. Wpływy netto z wydania udziałów (emisji akcji) i innych instrumentów kapitałowych	0,00	0,00
2. Kredyty i pożyczki	0,00	0,00
3. Emisja dłużnych papierów wartościowych	0,00	0,00
4. Inne wpływy finansowe	390 804,02	325 159,74
II. Wydatki	33 002,62	3 783,05
1. Nabycie udziałów (akcji) własnych	0,00	0,00
2. Dywidendy i inne wypłaty na rzecz właścicieli	0,00	0,00
3. Inne, niż wypłaty na rzecz właścicieli, wydatki z tytułu podziału zysku	0,00	0,00
4. Spłaty kredytów i pożyczek	0,00	0,00
5. Wykup dłużnych papierów wartościowych	0,00	0,00
6. Z tytułu innych zobowiązań finansowych	0,00	0,00
7. Płatności zobowiązań z tytułu umów leasingu finansowego	0,00	0,00
8. Odsetki	8 032,32	0,00
9. Inne wydatki finansowe	24 970,30	3 783,05
III. Przepływy pieniężne netto z działalności finansowej (I-II)	357 801,40	321 376,69
D. PRZEPŁYWY PIENIĘŻNE NETTO, RAZEM (A.III+/-B.III+/-C.III)	-1 710 344,16	-807 568,07
E. BILANSOWA ZMIANA ŚRODKÓW PIENIĘŻNYCH, W TYM	0,00	0,00
- zmiana stanu środków pieniężnych z tytułu różnic kursowych	0,00	0,00
F. ŚRODKI PIENIĘŻNE NA POCZĄTEK OKRESU	7 301 446,55	1 422 967,99
G. ŚRODKI PIENIĘŻNE NA KONIEC OKRESU (F+/-D), W TYM	5 591 102,39	615 399,92
- o ograniczonej możliwości dysponowania	0,00	0,00



5.4 Zestawienie zmian w kapitale własnym

Wyszczególnienie	Stan na 31.03.2021	Stan na 31.03.2020
I.a. Kapitał własny na początek okresu (BO)	7 883 688,37	941 467,46
a) zmiany przyjętych zasad (polityki) rachunkowości	0,00	0,00
b) korekty błędów podstawowych	0,00	0,00
I.a. Kapitał własny na początek okresu (BO), po korektach	7 883 688,37	941 467,46
1. Kapitał podstawowy na początek okresu	815 854,00	588 843,00
1.1. Zmiany kapitału podstawowego	0,00	0,00
a) zwiększenia (z tytułu)	0,00	0,00
- wydania udziałów (emisji akcji)	0,00	0,00
- inne	0,00	0,00
b) zmniejszenia (z tytułu)	0,00	0,00
- umorzenia udziałów (akcji)	0,00	0,00
- inne	0,00	0,00
1.2. Kapitał podstawowy na koniec okresu	815 854,00	588 843,00
2. Kapitał zapasowy na początek okresu	9 750 658,08	3 224 407,27
2.1. Zmiany kapitału zapasowego	0,00	0,00
a) zwiększenia (z tytułu)	0,00	0,00
- emisji akcji powyżej wartości nominalnej	0,00	0,00
- podziału zysku (ustawowo)	0,00	0,00
- podziału zysku (ponad wymaganą ustawowo minimalną wartość)	0,00	0,00
- inne	0,00	0,00
b) zmniejszenia (z tytułu)	51 100,00	0,00
- pokrycia straty	0,00	0,00
- inne	51 100,00	0,00
2.2. Stan kapitału (funduszu) zapasowego na koniec okresu	9 699 558,08	3 224 407,27
3. Kapitał z aktualizacji wyceny na początek okresu	0,00	0,00
3.1. Zmiany kapitału z aktualizacji wyceny	0,00	0,00
a) zwiększenia (z tytułu)	0,00	0,00
- ...	0,00	0,00
b) zmniejszenia (z tytułu)	0,00	0,00
- zbycia środków trwałych	0,00	0,00
- ...	0,00	0,00
3.2. Kapitał z aktualizacji wyceny na koniec okresu	0,00	0,00
4. Pozostałe kapitały rezerwowe na początek okresu	0,00	0,00
4.1. Zmiany pozostałych kapitałów rezerwowych	0,00	0,00
a) zwiększenia (z tytułu)	0,00	0,00
- ...	0,00	0,00
b) zmniejszenia (z tytułu)	0,00	0,00
- ...	0,00	0,00
4.2. Pozostałe kapitały rezerwowe na koniec okresu	0,00	0,00
5. Zysk (strata) z lat ubiegłych na początek okresu	-2 682 823,71	-2 871 782,81
5.1. Zysk z lat ubiegłych na początek okresu	0,00	0,00
a) zmiany przyjętych zasad (polityki) rachunkowości	0,00	0,00
b) korekty błędów podstawowych	0,00	0,00
5.2. Zysk z lat ubiegłych na początek okresu, po korektach	0,00	0,00
a) zwiększenia (z tytułu)	0,00	0,00
- podziału zysku z lat ubiegłych	0,00	0,00
- ...	0,00	0,00
b) zmniejszenia (z tytułu)	0,00	0,00
- ...	0,00	0,00
5.3. Zysk z lat ubiegłych na koniec okresu	0,00	0,00
5.4. Strata z lat ubiegłych na początek okresu	0,00	-2 871 782,81
a) zmiany przyjętych zasad (polityki) rachunkowości	0,00	0,00
b) korekty błędów podstawowych	0,00	0,00
5.5 Strata z lat ubiegłych na początek okresu, po korektach	0,00	0,00
a) zwiększenia (z tytułu)	0,00	0,00
- przeniesienia straty z lat ubiegłych do pokrycia	0,00	0,00
- ...	0,00	0,00
b) zmniejszenia (z tytułu)	0,00	0,00
- pokrycie straty kapitałem zapasowym	0,00	0,00

Wyszczególnienie	Stan na 31.03.2021	Stan na 31.03.2020
-inne	0,00	0,00
5.6. Strata z lat ubiegłych na koniec okresu	-2 682 823,71	-2 871 782,81
5.7. Zysk (strata) z lat ubiegłych na koniec okresu	0,00	0,00
6. Wynik netto	-1 765 058,11	-884 687,36
a) zysk netto	0,00	0,00
b) strata netto	-1 760 937,85	-884 687,36
c) odpisy z zysku	4120,26	0,00
II. Kapitał własny na koniec okresu (BZ)	6 067 530,26	56 780,10
III. Kapitał własny po uwzględnieniu proponowanego podziału zysku (pokrycia straty)	6 067 530,26	56 780,10

6 Informacje o zasadach przyjętych przy sporządzaniu raportu, w tym informacje o zmianach stosowanych zasad (polityki) rachunkowości

Format oraz podstawa sporządzenia sprawozdania finansowego:

- Spółka prowadzi rachunkowość zgodnie z ustawą o rachunkowości oraz rozporządzeniami wydanymi na jej podstawie.
- W zakresie nieobjętym ustawą o rachunkowości spółka stosuje krajowe standardy rachunkowości.
- W zakresie nieuregulowanym powyższymi aktami, spółka stosuje Międzynarodowe Standardy Rachunkowości.
- Spółka sporządza rachunek zysków i strat w układzie porównawczym.
- Spółka sporządza rachunek przepływów pieniężnych metodą pośrednią.
- Rokiem obrotowym jest rok kalendarzowy rozpoczynający się 1 stycznia, a kończący 31 grudnia.

Zasady ewidencji środków trwałych i wartości niematerialnych i prawnych

Środki trwałe i wartości niematerialne i prawne wycenia się na dzień bilansowy według cen nabycia lub kosztów wytworzenia, lub wartości przeszacowanej (po aktualizacji wyceny) pomniejszonych o odpisy amortyzacyjne, a także o odpisy z tytułu trwałej utraty wartości.

Jednostka stosując art. 4 ust 4. Uor (zasada istotności) przyjęła następujące założenia:

- Do środków trwałych zalicza się ruchomości i nieruchomości oraz ulepszenia w obcych środkach trwałych o wartości początkowej wynoszącej co najmniej 1500,00 zł.
- Amortyzację środków trwałych rozpoczyna się od miesiąca następującego po miesiącu, w którym ŚT przyjęto do używania i stosuje się metodę liniową.
- Środki trwałe o wartości początkowej wynoszącej co najmniej 1500,00 zł i nie przekraczającej 10.000,00 zł umarza się jednorazowo w miesiącu przyjęcia do używania. (wyjątek może stanowić umowa z tytułu pozyskaniu dofinansowania).
- Wartość składników majątkowych mających cechy środków trwałych o wartości początkowej niższej od podanej w pkt 1 niniejszego paragrafu zalicza się do kosztów bieżącej działalności operacyjnej bądź materiałów składowych w magazynie.

Do wartości niematerialnych i prawnych stosuje się następujące rozwiązania:

- Do wartości niematerialnych i prawnych zalicza się pozycje wykorzystywane w działalności operacyjnej o przewidywanym okresie użytkowania dłuższym niż rok i wartości początkowej wynoszącej co najmniej 1500,00 zł.
- Wartości niematerialne i prawne o wartości początkowej wynoszącej co najmniej 10 000,00 zł umarza się począwszy od miesiąca następującego po miesiącu, w którym WNiP przyjęto do używania przy zastosowaniu metody liniowej przez okres określony dla danego rodzaju WNiP w przepisach podatkowych.
- Wartości niematerialne i prawne o wartości początkowej wynoszącej co najmniej 1500,00 zł i nieprzekraczającej 10 000,00 zł umarza się jednorazowo (w 100%) w miesiącu przyjęcia do używania.

Amortyzacja

Środki trwałe podlegają amortyzacji metodą liniową począwszy od pierwszego dnia miesiąca następującego po miesiącu przekazania ich do użytkowania do końca miesiąca, w którym następuje zrównanie sumy odpisów amortyzacyjnych z ich wartością początkową lub w którym postawiono je w stan likwidacji, zbyto lub stwierdzono ich niedobór.



Wartości niematerialne i prawne podlegają amortyzacji począwszy od pierwszego dnia miesiąca następującego po miesiącu przekazania ich do użytkowania do końca miesiąca, w którym następuje zrównanie sumy odpisów amortyzacyjnych z ich wartością początkową lub w którym postawiono je w stan likwidacji, zbyto lub stwierdzono ich niedobór.

Środki trwałe w budowie

Środki trwałe w budowie wycenia się w wysokości ogółu kosztów pozostających w bezpośrednim związku z ich nabyciem lub wytworzeniem pomniejszonych o odpisy z tytułu trwałej utraty wartości.

Zapasy

Materiały i towary wycenia się według ceny nabycia, czyli ceny zakupu składnika aktywów, obejmującej kwotę należną sprzedającemu, bez podlegających odliczeniu podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego, a w przypadku importu powiększonej o obciążenia o charakterze publicznoprawnym oraz powiększonej o koszty bezpośrednio związane z zakupem i przystosowaniem składnika aktywów do stanu zdatnego do używania lub wprowadzenia do obrotu, łącznie z kosztami transportu, jak też załadunku, wyładunku, składowania lub wprowadzenia do obrotu, a obniżonej o rabaty, opusty, inne podobne zmniejszenia i odzyski. Jeżeli nie jest możliwe ustalenie ceny nabycia składnika aktywów, a w szczególności przyjętego nieodpłatnie, w tym w drodze darowizny - jego wyceny dokonuje się według ceny sprzedaży takiego samego lub podobnego przedmiotu.

Produkty gotowe wycenia się według kosztu wytworzenia nie wyższego od ceny sprzedaży netto na dzień bilansowy. Koszt wytworzenia produktu obejmuje koszty pozostające w bezpośrednim związku z danym produktem oraz uzasadnioną część kosztów pośrednio związanych z wytworzeniem tego produktu. Koszty bezpośrednie obejmują wartość zużytych materiałów bezpośrednich, koszty pozyskania i przetworzenia związane bezpośrednio z produkcją i inne koszty poniesione w związku z doprowadzeniem produktu do postaci i miejsca, w jakich się znajduje w dniu wyceny.

Rozchód zapasów wycenia się według metody FIFO.

Pozostałe aktywa i pasywa

krajowe środki pieniężne wykazywane są w księgach rachunkowych:

- gotówka w kasie - w wartości nominalnej,
- środki zgromadzone na rachunkach bankowych - w wartości nominalnej, przy czym wartość nominalna obejmuje również odsetki dopisane przez bank do stanu rachunków,

Aktywa finansowe

Długoterminowe i krótkoterminowe aktywa finansowe ujmuje się w księgach rachunkowych, nie rzadziej niż na dzień bilansowy według ceny nabycia (lub ceny zakupu, jeżeli koszty przeprowadzenia transakcji nie są istotne). Ich wartość ewidencyjna nie może być na dzień bilansowy wyższa od ich wartości rynkowej.

Należności

Należności wycenia się w kwocie wymagającej zapłaty z zachowaniem zasady ostrożności. Nominalne należności powiększa się o odsetki należne na dzień bilansowy tylko wówczas, gdy Spółka ma pewność, że zostaną uregulowane przez dłużnika.

Zobowiązania

Zobowiązania wycenia się w kwocie wymagającej zapłaty.

Kredyty i otrzymane pożyczki ujmuje się w księgach rachunkowych według wartości nominalnej. Na dzień bilansowy wyceniane są według skorygowanej ceny nabycia.

Rezerwy – według uzasadnionej, wiarygodnie oszacowanej wartości.

Odroczony podatek dochodowy

Spółka ustala aktywa z tytułu odroczonego podatku dochodowego w wysokości kwoty przewidzianej w przyszłości do odliczenia od podatku dochodowego przy uwzględnieniu zasady ostrożności. Rezerwę z tytułu odroczonego podatku dochodowego tworzy się w wysokości kwoty podatku dochodowego, wymagającej w przyszłości zapłaty.

Pozostałe aktywa i pasywa wycenia się według wartości nominalnej.

Aktywa i pasywa w walutach obcych

Wyrażone w walutach obcych aktywa wycenia się na dzień bilansowy po obowiązującym na ten dzień średnim kursie ustalonym dla danej waluty przez Narodowy Bank Polski.

Wyrażone w walutach obcych pasywa wycenia się na dzień bilansowy po obowiązującym na ten dzień średnim kursie ustalonym dla danej waluty przez Narodowy Bank Polski.

Uznawanie przychodów

Przychody uznawane są w takiej wysokości, w jakiej jest prawdopodobne, że Spółka uzyska korzyści ekonomiczne, które można wiarygodnie wycenić.

Sprzedaż towarów i usług

Przychody są ujmowane w momencie, gdy znaczące ryzyko i korzyści wynikające z prawa własności towarów bądź produktów zostały przekazane nabywcy. Przychody obejmują należne lub uzyskane kwoty ze sprzedaży, pomniejszone o podatek od towarów i usług (VAT).

W związku z uchwałą WZA nr 3/02/2021 z dnia 11 lutego 2021 roku oraz uchwałą Zarządu z dnia 25 lutego 2021 r. które dotyczyły rezygnacji Spółki ze stosowania uproszczeń dla jednostek mikro i małych przewidzianych w ustawie o rachunkowości zmiany jakie wprowadzono w sposobie prezentowania sprawozdania finansowego obejmują:

- Prezentacja umów leasingu operacyjnego w sprawozdaniu;
- Reklasyfikacja środków trwałych z urządzeń technicznych i maszyn na inne środki trwałe;
- Podział przychodów przyszłych okresów na część krótkoterminową i długoterminową;
- Prezentacja aktywów oraz rezerw z tyt. podatku odroczonego;

Koszty i straty

Przez koszty i straty jednostka rozumie uprawdopodobnione zmniejszenia w okresie sprawozdawczym korzyści ekonomicznych, o wiarygodnie określonej wartości, w formie zmniejszenia wartości aktywów, albo zwiększenia wartości zobowiązań i rezerw, które doprowadzą do zmniejszenia kapitału własnego lub zwiększenia jego niedoboru w inny sposób niż wycofanie środków przez udziałowców lub właścicieli.

7 Komentarz Emitenta na temat okoliczności i zdarzeń istotnie wpływających na działalność Emitenta, jego sytuację finansową i wyniki osiągnięte w danym kwartale

Ze względu na model biznesowy Emitenta, na obecnym etapie rozwoju realizowanych projektów, Emitent nie generuje zysku netto. W I kwartale 2021 roku Emitent wygenerował stratę netto w kwocie 1,8 mln zł. Strata netto była bezpośrednio związana z ponoszeniem istotnych kosztów operacyjnych przy jednoczesnym braku istotnych przychodów z działalności. Na wyniki osiągnięte przez Emitenta mają w szczególności wpływ nakłady ponoszone na realizację kolejnych etapów rozwoju projektów oraz pozyskiwane przez Emitenta finansowanie. Emitent podejmuje również działania, które będą miały w ocenie Emitenta przełożenie na wyniki w przyszłych kwartałach.

Kapitał własny Emitenta na dzień 31 marca 2021 r. wyniósł 6,1 mln zł.

W dniu 12 marca 2021 roku (raport bieżący ESPI nr 2/2021) Emitent dokonał zgłoszenia patentowego w zakresie technologii opracowywanej przez Emitenta.

Opisane zgłoszenie dotyczy autorskiego zestawu starterów, metody diagnostyki oraz składu mieszaniny reakcyjnej do genetycznej diagnostyki bakteryjnego zakażenia przenoszonego drogą płciową w technice LAMP. Zgłoszenie zostało dokonane w Urzędzie Patentowym Rzeczypospolitej Polskiej.

Opracowanie zestawu starterów stanowi kluczowy element metody diagnostycznej opartej na technologii LAMP stosowanej przez Emitenta. Startery inicjują reakcję amplifikacji rozpoznając charakterystyczny fragment genomu patogenu. Opisane zgłoszenie patentowe zabezpiecza ryzyko użycia tego samego zestawu starterów przez firmy konkurencyjne.

Poniżej przedstawiono istotne wydarzenia z minionego kwartału:

7.1 Debiut na rynku ASO NewConnect

W dniu 17 marca 2021 roku miało miejsce pierwsze notowanie akcji Emitenta na rynku ASO NewConnect.

7.2 Podpisanie umowy z warszawskim szpitalem klinicznym

W dniu 25 marca 2021 roku (raport bieżący ESPI nr 3/2021) Emitent poinformował o podpisaniu umowy z warszawskim szpitalem klinicznym na wykonanie badania porównawczego zestawu do wykrywania zakażeń SARS-CoV-2 na próbkach śliny w technologii Direct-RT-LAMP względem metody odniesienia Real-Time RT-PCR. Celem opisanej umowy jest wykonanie badania polegającego na porównaniu skuteczności wykrywania wirusa SARS-CoV-2 bezpośrednio w próbkach śliny z użyciem technologii Emitenta RT-LAMP oraz ze znacznie uproszczonym procesem przygotowania próbki śliny do reakcji amplifikacji w stosunku do powszechnie stosowanej technologii RT-PCR wymagającej przeprowadzenia laboratoryjnego oczyszczania kwasu nukleinowego RNA.

Wynik przeprowadzonego badania porównawczego zostanie objęty raportem sporządzonym przez zespół badaczy, a także zostanie rozpowszechniony w publikacji naukowej lub podczas konferencji naukowych. Uzyskane dane kliniczne dotyczące zestawu diagnostycznego do wykrywania zakażeń SARS-CoV-2 bezpośrednio na próbkach śliny będą stanowić etap walidacji klinicznej, niezbędnej do dopuszczenia nowego wyrobu medycznego do diagnostyki in-vitro opracowanego przez Emitenta do sprzedaży na rynku Unii Europejskiej.

Dodatkowym celem badania jest także porównanie kosztów oraz czasu potrzebnego na diagnostykę SARS-CoV-2 pomiędzy zestawem Genomtec w technice Direct-RT-LAMP a standardową procedurą diagnostyczną w technice Real-Time RT-PCR. Przewagą technologii Direct-RT-LAMP opracowanej przez Genomtec jest eliminacja typowego etapu oczyszczania kwasu nukleinowego w laboratorium, a tym samym skrócenie czasu i obniżenie kosztów całego badania. Nowy rodzaj testu to też większy komfort dla badanych pacjentów, gdyż oznacza nieinwazyjne pobranie próbki - aby przekazać próbkę wystarczy proste oddanie śliny. Ponadto wykorzystanie próbek śliny zmniejsza ekspozycję personelu medycznego na zakażenie wirusem SARS-CoV-2.

7.3 Podpisanie umowy handlowej dotyczącej sprzedaży testów Genomtec

W dniu 31 marca 2021 roku (raport bieżący ESPI nr 5/2021) Emitent poinformował o podpisaniu umowy z podmiotem mającym siedzibę na terytorium Polski na dostarczenie produktów i usług świadczonych przez Genomtec. Umowa opiewa na pakiet testowy 3 500 testów Genomtec® SARS-CoV-2 EvaGreen® RT-LAMP CE-IVD Duo Kit oraz usługę wdrażania procedury testowania na obecność SARS-CoV-2.

Kontrahent należy do GIE ASHA Selectour - grupy zakupowej zrzeszającej 1200 niezależnych biur podróży na terenie całego świata. Łączna wartość zamówienia wynosi ok. 30 000 EUR netto. Na mocy opisanej umowy, po dostarczeniu powyższego pakietu próbnego i realizacji przez Emitenta usługi wdrożenia procedury testowania, kontrahent może zwiększyć wolumen zamówień ponad pierwotną ilość testów. Kontrahent zadeklarował, iż w przypadku zadowolających rezultatów projektu, który realizuje, gotów będzie składać dalsze zamówienia o większym wolumenie, a zatem istnieją przesłanki, że realizacja ww. umowy może mieć istotny wpływ na przyszłą sytuację przychodową Emitenta.

7.4 Zwołanie Walnego Zgromadzenia na dzień 28 kwietnia 2021 roku

W dniu 29 marca 2021 roku (raport bieżący ESPI nr 4/2021) Emitent zwołał Nadzwyczajne Walne Zgromadzenie na dzień 28 kwietnia 2021 roku. Porządek obrad obejmował zmiany statutu m. in. w zakresie rozszerzenia PKD oraz zwiększenia maksymalnej liczby Członków Zarządu.

8 Zdarzenia po dniu bilansowym, które miały miejsce przed publikacją Raportu

8.1 Dokonanie zgłoszenia patentowego autorskiego zestawu starterów, metody diagnostyki oraz składu mieszaniny reakcyjnej do genetycznej diagnostyki MRSA

W dniu 22 kwietnia 2021 r. (raport bieżący ESPI nr 6/2021) Emitent poinformował o dokonaniu zgłoszenia patentowego w zakresie technologii opracowywanej przez Emitenta. Opisane zgłoszenie dotyczy autorskiego zestawu starterów, metody diagnostyki oraz składu mieszaniny reakcyjnej do genetycznej diagnostyki MRSA (Gronkowca złocistego opornego na metycylinę) w technice LAMP. Zgłoszenie zostało dokonane w Urzędzie Patentowym Rzeczypospolitej Polskiej. Oporne na metycylinę szczepy gronkowca, są częstą przyczyną zakażeń wewnątrzszpitalnych i stanowią istotny problem z uwagi na trudności w jego zwalczaniu. Wykształcony przez drobnoustroje typ oporności oznacza brak wrażliwości na wszystkie antybiotyki z grupy beta-laktamów – w tym penicyliny, cefalosporyny, monobaktamy czy karbapenemy. Opracowanie zestawu starterów stanowi kluczowy element metody diagnostycznej opartej na technologii LAMP stosowanej przez Emitenta. Startery inicjują reakcję amplifikacji rozpoznając charakterystyczny fragment genomu patogenu. Opisane zgłoszenie patentowe zabezpiecza ryzyko użycia tego samego zestawu starterów przez firmy konkurencyjne.

8.2 Podpisanie umowy z DOLMED

W dniu 30 kwietnia 2021 roku (raport bieżący ESPI nr 8/2021) Emitent poinformował o podpisaniu umowy z Dolnośląskim Centrum Medyczne DOLMED S.A. z siedzibą we Wrocławiu i na dostarczenie produktów Genomtec.

Współpraca ma na celu rozpoczęcie świadczenia usług laboratoryjnych w zakresie diagnostyki genetycznej przy użyciu produktów Emitenta i przy wsparciu Partnera przez Emitenta w procesie organizacji środowiska pracy laboratorium genetycznego. Wsparcie Emitenta obejmuje wybór i dostarczenie wyposażenia, rekrutację personelu, stworzenie procesów organizacyjnych. W ramach współpracy strony zobowiązały się również do współpracy w zakresie wzajemnej promocji produktów i usług.

Dolmed jest największą we Wrocławiu i na Dolnym Śląsku wielospecjalistyczną instytucją leczenia otwartego, zapewnia szeroki wachlarz podstawowych i specjalistycznych świadczeń medycznych w ramach ubezpieczenia w Narodowym Funduszu Zdrowia oraz komercyjnie (odpłatnie), na życzenie Pacjenta. Dolmed dysponuje wieloprofilową, w pełni skomputeryzowaną przychodnią, zatrudniającą około 200 osób, w tym ponad 90 lekarzy różnych specjalności. Z oferowanych usług korzysta rocznie, w różnym zakresie, ponad 150 tysięcy pacjentów, głównie mieszkańców aglomeracji wrocławskiej. Cena sprzedaży produktów oraz usług nie odbiega od standardów rynkowych stosowanych przez Emitenta.

8.3 Nadzwyczajne Walne Zgromadzenie, które odbyło się 28 kwietnia 2021 roku

W dniu 28 kwietnia 2021 roku miało miejsce Nadzwyczajne Walne Zgromadzenie Emitenta. Akcjonariusze podjęli decyzję o zmianie statutu m. in. w zakresie rozszerzenia PKD oraz zwiększenia maksymalnej liczby Członków Zarządu. Szczegóły opublikowano w raporcie bieżącym EBI nr 4/2021.

8.4 Otrzymanie ochrony patentowej na zestaw starterów do powielania sekwencji nukleotydowej *Borrelia burgdorferi*, sposób wykrywania *Borrelia burgdorferi*, sposób diagnostyki boreliozy i zestaw do diagnostyki boreliozy.

W dniu 10 kwietnia 2021 roku (raport bieżący ESPI nr 9/2021) Emitent poinformował o otrzymaniu dokumentu patentowego wystawionego przez Urząd Patentowy Rzeczypospolitej Polskiej potwierdzającego uzyskanie przez Spółkę w dniu 23 marca 2021 r. ochrony patentowej na wynalazek pn. „Zestaw starterów do powielania sekwencji nukleotydowej *Borrelia burgdorferi*, sposób wykrywania *Borrelia burgdorferi*, sposób diagnostyki boreliozy i zestaw do diagnostyki boreliozy”.

Postępowania patentowe mają na celu zabezpieczanie kluczowych interesów oraz wpisują się w strategię rozwoju Emitenta uwzględniającą budowanie portfolio praw własności intelektualnej. Diagnostyka w zakresie bakteryjnych zakażeń w tym zakażeń boreliozą jest jednym z kluczowych obszarów technologii rozwijanych przez Emitenta.

9 Informacje na temat aktywności w zakresie wprowadzania rozwiązań innowacyjnych w przedsiębiorstwie

9.1 Złożenie kolejnego wniosku patentowego

W dniu 12 marca 2021 roku (raport bieżący ESPI nr 2/2021) Emitent poinformował o dokonaniu zgłoszenia patentowego w zakresie technologii opracowywanej przez Emitenta.

Opisane zgłoszenie dotyczy autorskiego zestawu starterów, metody diagnostyki oraz składu mieszaniny reakcyjnej do genetycznej diagnostyki bakteryjnego zakażenia przenoszonego drogą płciową w technice LAMP. Zgłoszenie zostało dokonane w Urzędzie Patentowym Rzeczypospolitej Polskiej.

Opracowanie zestawu starterów stanowi kluczowy element metody diagnostycznej opartej na technologii LAMP stosowanej przez Emitenta. Startery inicjują reakcję amplifikacji rozpoznając charakterystyczny fragment genomu patogenu. Opisane zgłoszenie patentowe zabezpiecza ryzyko użycia tego samego zestawu starterów przez firmy konkurencyjne.

9.2 Badania skuteczności oferowanych rozwiązań

Emitent ciągle bada skuteczność swoich rozwiązań. W związku z pojawieniem się nowych wariantów wirusa SARS-CoV-2 Emitent regularnie wykonuje badania skuteczności oferowanych na rynku testów w technice RT-LAMP sprzedawanych pod nazwą: Genomtec® SARS-CoV-2 EvaGreen® Raport z badań dostępny jest w serwisie internetowym Emitenta w sekcji Aktualności.

9.3 Nowy serwis internetowy Emitenta genomtec.com

W dniu 17 marca 2021 r. Emitent uruchomił nowy serwis internetowy poszerzając zakres prezentowanych informacji o Spółce, jej rozwiązaniach i opracowywanych technologiach, a także tworząc zupełnie nową sekcję serwisu przeznaczoną obecnych i potencjalnych inwestorów. W pierwszym tygodniu kwietnia 2021 r. Spółka przesłała zainteresowanym inwestorom pierwszy Newsletter inwestorski, wydawany w formie elektronicznej co kwartał. Newsletter zawiera zestawienie najważniejszych wydarzeń związanych z działalnością Emitenta.

10 Opis stanu realizacji działań i inwestycji Emitenta oraz harmonogramu ich realizacji

W I kwartale 2021 r. Emitent kontynuował realizację projektów zgodnie z założonym harmonogramem prac oraz harmonogramami projektów dotacyjnych w ramach zawartych umów z jednostkami finansującymi.

Środki pozyskane z emisji oraz dotacje zgodnie z planem były przeznaczane na przygotowanie do industrializacji i masowej produkcji platformy Genomtec ID.

W pierwszym kwartale 2021 r. w obszarze biologii molekularnej opracowano i zwalidowano dwa zestawy diagnostyczne w tym *Staphylococcus aureus* oporny na metycylinę (MRSA). W ramach prac opracowano sekwencje starterów służące do wykrywania w/w patogenów oraz najbardziej optymalny skład mieszanin i profil temperaturowy cechujący się specyficznością, czułością, niskim limitem detekcji oraz krótkim czasem oczekiwania na wynik.

Dopracowano również technikę izolacji materiału genetycznego, testując szereg buforów oraz nośników kwasów nukleinowych służących do oczyszczania i zagęszczania materiału genetycznego, a wydajność porównano do wiodących zestawów do izolacji na rynku. Ustalono protokół izolacji materiału genetycznego w sposób możliwy do wykonania na karcie reakcyjnej w urządzeniu sterującym. Ponadto, przeprowadzono szereg prób izolacji materiału genetycznego z użyciem urządzenia sterującego (części odpowiedzialnej za przemieszczanie składników mieszaniny ekstrakcyjnej) oraz karty reakcyjnej sprawdzając skuteczność rozwiązań.

W ramach prac testowano również proces liofilizacji opracowanych testów diagnostycznych. Dopracowano metodę izolacji DNA z bakterii modyfikując skład buforu lizującego o dodatkowe składniki zwiększające wydajność izolacji DNA.

W ramach projektu Szybka Ścieżka COVID-19 zaprojektowano szereg osobnych zestawów starterów skierowanych do różnych regionów genomu SARS-CoV-2. Startery poddano procesowi dopasowania i optymalizacji. Po wstępnym przetestowaniu do dalszych etapów optymalizacji reakcji LAMP skierowano wybrane zestawy starterów. Zaprojektowano reakcję modelową dla reakcji z genem ludzkim i starterem dla fragmentu charakterystycznego dla genomu SARS-CoV-2 z wykorzystaniem techniki multiplexowania. Ponadto opracowano laboratoryjnie skład mieszaniny reakcyjnej do wykrywania pojedynczego fragmentu genów SARS-CoV-2 i genu ludzkiego. Mieszaninę zawierającą wszystkie niezbędne komponenty testu poddano testom mrożenia i rozmrażania weryfikując jej stabilność na tym etapie procesu. Opracowano również publikację przeglądową z zakresu porównania techniki RT-LAMP z dostępnymi na rynku metodami diagnostyki wirusa SARS-CoV-2.

Prowadzono również prace związane ze stworzeniem kolejnej generacji testów diagnostycznych w kierunku COVID-19. Opracowano metodę procesowania próbki biologicznej w postaci śliny oraz wymazu bez konieczności pełnej izolacji materiału genetycznego i wybrano najbardziej optymalny bufor.

Przeprowadzono testy pozwalające na oszacowanie limitu detekcji wirusa SARS-CoV-2 w ślinie bez pełnej izolacji materiału genetycznego wirusa.

Przeprowadzono testy pozwalające na oszacowanie limitu detekcji wirusa SARS-CoV-2 w próbce wymazu analizowanej bez pełnej izolacji materiału genetycznego wirusa.

W obszarze prac technicznych i inżynierskich za pomocą zbudowanych modeli urządzeń oraz testowego oprogramowania przeprowadzono testy związane z weryfikacją działania karty reakcyjnej, tj. poprawnością sterowania przepływami, dozowaniem płynów z buforów reakcyjnych, regulacją temperatury, odczytem sygnału fluorescencji, mieszaniem magnetycznym.

Na podstawie wyników testów przeprowadzono korekty w projekcie karty reakcyjnej.



Wykonywane były również dalsze prace nad algorytmem powtarzalnej i niezawodnej obsługi finalnej wersji karty reakcyjnej, w której poprawiono wydajność układu hydraulicznego odpowiedzialnego za przemieszczanie cieczy, zmieniono konstrukcję zbiornika na odpady i dokonano innych modyfikacji układu mikroprzepływowego. Przeprojektowano też zespół zaworów co pozwoliło na zmniejszenie gabarytów analizatora.

Po realizacji zamierzeń w zakresie przygotowania do industrializacji i masowej produkcji platformy Genomtec ID, Spółka przystąpi do kolejnego etapu polegającego na uruchomieniu produkcji. Działania będą obejmowały m.in. produkcję partii testowej analizatora oraz wytworzenie kart reakcyjnych, walidację kliniczną kolejnych paneli diagnostycznych oraz procedury uprawniające do wprowadzenia wyrobów medycznych do diagnostyki *in-vitro* do obrotu.

Planowane działania mają doprowadzić do komercjalizacji rozwijanej przez Spółkę technologii, a tym samym umożliwić osiągnięcie przychodów ze sprzedaży praw do technologii lub z prowadzenia działalności komercyjnej.

Zarząd zaznacza, że rozwój technologii w obszarze, w którym Spółka prowadzi działalność, jest procesem dynamicznym, uzależnionym od wielu czynników zewnętrznych. Spółka zastrzega, że nie może wykluczyć zmian w ramach prezentowanego programu inwestycyjnego.

Poniżej przedstawiono harmonogram realizacji działań w projektach:

HARMONOGRAM REALIZACJI PLANU INWESTYCYJNEGO

Działania związane z celami emisyjnymi	Harmonogram realizacji						
	I kw. 2021	II kw. 2021	III kw. 2021	IV kw. 2021	I kw. 2022	II kw. 2022	III kw. 2022
<u>Industrializacja systemu wraz z testami bezpieczeństwa.</u> Wytworzenie oprzyrządowania (mechanicznego i elektronicznego) do produkcji; wykonanie badań elektromagnetycznych, bezpieczeństwa, środowiskowych i transportu analizatora.	■						
Nisko skalowalna produkcja partii testowej analizatora oraz wytworzenie kart reakcyjnych w technice wtryskowej do celów walidacji klinicznej panelu infekcji dróg oddechowych.			■		■		
Walidacja kliniczna panelu diagnostycznego infekcji dróg oddechowych na terenie Polski oraz na terenie przynajmniej jednego innego państwa europejskiego				■			
Dalszy rozwój testów diagnostycznych w kierunku COVID-19 oraz chorób przenoszonych drogą płciową oraz infekcji ogólnoustrojowych.	■						
Utrzymanie systemu zarządzania jakością zgodnego ISO13485 oraz rozbudowa portfolio patentowego Spółki.	■						

Źródło: Spółka

Planowane działania mają doprowadzić do komercjalizacji rozwijanej przez Spółkę technologii, a tym samym umożliwić osiągnięcie przychodów ze sprzedaży praw do technologii lub z prowadzonej działalności komercyjnej. Rozwój technologii w obszarze, w którym operuje Spółka jest procesem wieloetapowym, cechującym się dużym skomplikowaniem naukowym oraz technicznym. Zarząd wskazuje, iż istnieje ryzyko zmiany planowanej kolejności lub okresu wykonania poszczególnych składowych etapów rozwoju technologii i jej komercjalizacji.



Powyższe środki wydatkowane są zgodnie z harmonogramami projektów dotacyjnych i zawartymi umowami z jednostkami finansującymi. Ze względu na złożony charakter prowadzonych projektów, za zgodą jednostek dofinansowujących, harmonogramy wydatków mogą ulec zmianie.

11 Stanowisko odnośnie do możliwości zrealizowania publikowanych prognoz wyników na dany rok w świetle wyników zaprezentowanych w raporcie kwartalnym

Nie dotyczy. Emitent nie publikował prognoz.

12 Opis organizacji Grupy Kapitałowej, z wyszczególnieniem jednostek podlegających konsolidacji oraz jednostek nie objętych konsolidacją

Nie dotyczy. Emitent nie tworzy Grupy Kapitałowej.

13 Wskazanie przyczyn niesporządzania sprawozdań skonsolidowanych przez podmiot dominujący lub przyczyn zwolnienia z konsolidacji w odniesieniu do każdej jednostki zależnej nieobjętej konsolidacją

Nie dotyczy.

14 Wybrane dane finansowe wszystkich jednostek zależnych emitenta nieobjętych konsolidacją

Nie dotyczy.

15 Informacje o strukturze akcjonariatu emitenta, ze wskazaniem akcjonariuszy posiadających, na dzień przekazania raportu, co najmniej 5% głosów na walnym zgromadzeniu

Struktura akcjonariatu Emitenta na Dzień Bilansowy oraz na Datę Raportu była następująca:

Akcjonariusz	Liczba akcji	Liczba głosów	Udział w kapitale zakładowym	Udział w liczbie głosów na WZA
Leonarto Funds SCSp	1 650 620	1 650 620	20,23%	20,23%
Miron Tokarski	1 456 791	1 456 791	17,86%	17,86%
Małgorzata Małodobra-Mazur	438 360	438 360	5,37%	5,37%
Konrad Krajewski	427 860	427 860	5,24%	5,24%
Henryk Roguszcak	408 360	408 360	5,01%	5,01%
Pozostali	3 776 549	3 776 549	46,29%	46,29%
RAZEM	8 158 540	8 158 540	100,00%	100,00%

16 Informacje dotyczące liczby osób zatrudnionych przez emitenta, w przeliczeniu na pełne etaty

Dane wg. stanu	Liczba pełnych etatów
Na dzień 31.03.2021 r.	22,2

Dane na koniec I kwartału 2021 r.

17 Definicje i objaśnienia skrótów

Amplifikacja oznacza proces powodujący zwiększenie liczby kopii danego odcinka DNA (genu) przypadających na genom

B+R oznacza prace badawczo-rozwojowe

CDMO oznacza w j. ang. Contract Development and Manufacturing Organization - rodzaj przedsiębiorstwa specjalizujący się w projektowaniu i wytwarzaniu urządzeń dla podmiotów zewnętrznych

CMO oznacza w j. ang. Contract Manufacturing Organization - rodzaj przedsiębiorstwa specjalizujący się w wytwarzaniu urządzeń dla podmiotów zewnętrznych

choroba COVID-19, koronawirus, SARS-CoV-2 oznacza wirus lub chorobę układu oddechowego wywoływana przez koronawirusa SARS-CoV-2

Czułość testu oznacza stosunek wyników prawdziwie dodatnich do sumy prawdziwie dodatnich i fałszywie ujemnych. Czułość 100% w przypadku testu medycznego oznaczałaby, że wszystkie osoby chore lub ogólnie z konkretnymi poszukiwanymi zaburzeniami zostaną rozpoznane. Pojęcie interpretuje się jako zdolność testu do prawidłowego rozpoznania choroby tam, gdzie ona występuje.

Dyrektywa IVD oznacza Dyrektywę 98/79/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 27 października 1998 r. w sprawie wyrobów medycznych używanych do diagnozy in vitro

Data raportu oznacza 12 maja 2021 roku

Dzień bilansowy oznacza 31 marca 2021 roku

EUIPO oznacza w j. ang. European Union Intellectual Property Office - Urząd Unii Europejskiej ds. Własności Intelektualnej

Genomtec, Genomtec S.A., Spółka, Jednostka, Emitent oznacza GENOMTEC Spółka Akcyjna z siedzibą we Wrocławiu, adres: ul. Stabłowicka 147, 54-066 Wrocław, zarejestrowana w rejestrze przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem 0000662554, NIP: 8992809452, REGON: 365935587

Sąd rejestrowy: Sąd Rejonowy dla Wrocławia Fabrycznej we Wrocławiu VI Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

Genomtec ID oznacza system diagnostyczny Spółki składający się z urządzenia testującego oraz karty reakcyjnej służący wykrywaniu patogenów w technologii SNAAT®

Genomtec® SARS-CoV-2 EvaGreen® RT-LAMP CE-IVD Duo Kit oznacza opracowany przez Genomtec dwugenny test w kierunku zakażenia SARS-CoV-2

IP oznacza w j. ang. intellectual property tj. własność intelektualną

lab on chip oznacza mikrouządzenie łączące w sobie kilka funkcji laboratoryjnych, umożliwiające wykrywanie patogenów



LAMP oznacza w j. ang. Loop mediated isothermal amplification - izotermiczna metoda amplifikacji materiału genetycznego

NCBiR oznacza Narodowe Centrum Badań i Rozwoju

Patogen oznacza czynnik chorobotwórczy, np. bakterie, wirusy, pasożyty, grzyby

PCR oznacza w j. ang. polymerase chain reaction - metoda powielania łańcuchów DNA polegająca na łańcuchowej reakcji polimerazy DNA w wyniku wielokrotnego podgrzewania i oziębiania próbki, w warunkach laboratoryjnych

POCT oznacza w j. ang. Point of Care Testing - miejsce opieki nad pacjentem

polimerazy oznaczają enzymy syntetyzujące cząsteczki kwasów DNA i RNA wg wzoru zakodowanego w materiale genetycznym organizmu

SNAAT® oznacza znak towarowy SNAAT® (ang. „Streamlined Nucleic Acid Amplification Technology”) - „Usprawniona technologia namnażania kwasów nukleinowych”, jednocześnie metoda amplifikacji materiału genetycznego

Starter oznacza syntetyczny fragment kwasu nukleinowego składający się zwykle z kilkunastu lub kilkudziesięciu zasad azotowych koniecznych do przeprowadzenia reakcji amplifikacji materiału genetycznego

Swoistość testu oznacza stosunek wyników prawdziwie ujemnych do sumy prawdziwie ujemnych i fałszywie dodatnich. Swoistość 100% oznaczałaby, że wszyscy ludzie zdrowi w wykonanym teście diagnostycznym zostaną oznaczeni jako zdrowi. Test o wysokiej swoistości cechuje niski błąd pierwszego rodzaju

URPL, URPLiMB oznacza Urząd Regulacji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

USPTO oznacza w j. ang. United States Patent and Trademark Office - amerykański urząd udzielający patentów i rejestrujący znaki towarowe, agencja Departamentu Handlu USA

18 Oświadczenie Zarządu i zatwierdzenie do publikacji

Zarząd Genomtec S.A. oświadcza, że według jego najlepszej wiedzy, skrócone sprawozdanie finansowe Spółki zawarte w Raporcie oraz dane porównywalne sporządzone zostały zgodnie z przepisami obowiązującymi Emitenta, oraz że informacje dotyczące działalności Emitenta w Okresie Sprawozdawczym przedstawiają prawdziwy obraz rozwoju i osiągnięć oraz sytuacji Emitenta.

Raport został zatwierdzony do publikacji w dniu 12 maja 2021 roku.

Miron Tokarski
Prezes Zarządu

Miron Tokarski

Michał Wachowski
Członek Zarządu

Michał Wachowski

Jarosław Oleszczuk
Członek Zarządu

Jarosław Oleszczuk