



SKONSOLIDOWANE SPRAWOZDANIE ZARZĄDU

INNO-GENE S.A.

ZA OKRES OD 01.01.2019 r. DO 31.12.2019 r.



Spis treści

Oświadczenia Zarządu.....	3
Informacja o stosowaniu ładu korporacyjnego	5
Sprawozdanie Zarządu z działalności Grupy Kapitałowej Inno-Gene S.A. za rok obrotowy 01.01.2019 – 31.12.2019	9

OŚWIADCZENIE ZARZĄDU

INNO- GENE S.A.

**w sprawie podmiotu uprawnionego do badania
skonsolidowanego rocznego raportu finansowego
za 2019 rok**

Zarząd INNO-GENE S.A. oświadcza, iż podmiot uprawniony do badania sprawozdań finansowych, dokonujący badania skonsolidowanego rocznego sprawozdania finansowego za rok 2019, został wybrany zgodnie z aktualnymi przepisami prawa.

Ponadto, oświadczam że podmiot uprawniony do badania sprawozdań finansowych oraz biegli rewidenci, dokonujący badania sprawozdania za 2019 rok, spełniali warunki do wyrażenia bezstronnej i niezależnej opinii o badaniu, zgodnie z właściwymi przepisami prawa krajowego.

Jacek Wojciechowicz – Prezes Zarządu

PREZES ZARZĄDU

Jacek Wojciechowicz

OŚWIADCZENIE ZARZĄDU

INNO- GENE S.A.

**w sprawie rzetelności sprawozdania skonsolidowanego
rocznego finansowego za 2019 rok**

Zarząd INNO-GENE S.A. oświadcza, iż wedle jego najlepszej wiedzy, skonsolidowane roczne sprawozdanie finansowe za okres 01.01.2019 r. do 31.12.2019 r. sporządzone zostało zgodnie z obowiązującymi zasadami rachunkowości oraz że odzwierciedla w sposób prawdziwy, rzetelny i jasny sytuację majątkową i finansową Grupy Kapitałowej oraz jej wynik finansowy. Sprawozdanie Zarządu INNO-GENE S.A. z działalności Grupy Kapitałowej zawiera prawdziwy obraz sytuacji Grupy oraz opis podstawowych zagrożeń i ryzyk związanych z prowadzoną działalnością.

Jacek Wojciechowicz – Prezes Zarządu

PREZES ZARZĄDU

Jacek Wojciechowicz

3. INFORMACJA O STOSOWANIU ZASAD ŁADU KORPORACYJNEGO

Lp.	Zasada	Stosowanie Zasady w Spółce (TAK/NIE)	Komentarz
1.	Spółka powinna prowadzić przejrzystą i efektywną politykę informacyjną, zarówno z wykorzystaniem tradycyjnych metod, jak i z użyciem nowoczesnych technologii oraz najnowszych narzędzi komunikacji zapewniających szybkość, bezpieczeństwo oraz szeroki i interaktywny dostęp do informacji. Spółka korzystając w jak najszerszym stopniu z tych metod, powinna zapewnić odpowiednią komunikację z inwestorami i analitykami, wykorzystując w tym celu również nowoczesne metody komunikacji internetowej, umożliwiać transmitowanie obrad walnego zgromadzenia z wykorzystaniem sieci Internet, rejestrować przebieg obrad i upubliczniać go na stronie internetowej.	TAK z wyłączeniem transmisji obrad WZA, rejestracji przebiegu obrad i upubliczniania go na stronie internetowej.	Emitent publikuje w formie raportów bieżących wszystkie informacje dotyczące WZA.
2.	Spółka powinna zapewnić efektywny dostęp do informacji niezbędnych do oceny sytuacji i perspektyw spółki oraz sposobu jej funkcjonowania.	TAK	
3.	Spółka prowadzi korporacyjną stronę internetową i zamieszcza na niej:	-	
3.1	podstawowe informacje o Spółce i jej działalności (strona startowa),	TAK	
3.2	opis działalności emitenta ze wskazaniem rodzaju działalności, z której emitent uzyskuje największe przychodów,	TAK	
3.3	opis rynku, na którym działa emitent wraz z określeniem pozycji emitenta na tym rynku,	TAK	
3.4	życiorysy zawodowe członków organów Spółki,	TAK	
3.5	powzięte przez zarząd, na podstawie oświadczenia członka rady nadzorczej, informacje o powiązaniach członka rady nadzorczej z akcjonariuszem dysponującym akcjami reprezentującymi nie mniej niż 5% ogólnej liczby głosów na walnym zgromadzeniu Spółki.	NIE	
3.6	dokumenty korporacyjne Spółki,	TAK	
3.7	zarys planów strategicznych Spółki,	NIE	
3.8	opublikowane prognozy wyników finansowych na bieżący rok obrotowy, wraz z założeniami do tych prognoz oraz korektami do tych prognoz (w przypadku gdy emitent publikuje prognozy).	NIE	Emitent nie publikuje prognoz wyników finansowych.
3.9	strukturę akcjonariatu emitenta, ze wskazaniem głównych akcjonariuszy oraz akcji znajdujących się w wolnym obrocie,	TAK	
3.10	dane oraz kontakt do osoby, która jest odpowiedzialna w Spółce za relacje inwestorskie oraz kontakty z mediami,	TAK	
3.11	(skreślony)	-	
3.12	opublikowane raporty bieżące i okresowe,	TAK	
3.13	kalendarz zaplanowanych dat publikacji finansowych raportów okresowych, dat walnych zgromadzeń, a także spotkań z inwestorami i analitykami oraz konferencji prasowych.	TAK	
3.14	informacje na temat zdarzeń korporacyjnych takich jak wypłata dywidendy, oraz innych zdarzeń skutkujących nabyciem lub ograniczeniem praw po stronie akcjonariusza, z uwzględnieniem terminów oraz zasad przeprowadzania tych operacji. Informacje te powinny być zamieszczane w terminie umożliwiającym podjęcie przez inwestorów decyzji inwestycyjnych.	TAK	
3.15	(skreślony)	-	

	3.16	pytania akcjonariuszy dotyczące spraw objętych porządkiem obrad, zadawane przed i w trakcie walnego zgromadzenia, wraz z odpowiedziami na zadawane pytania,	TAK	
	3.17	informację na temat powodów odwołania walnego zgromadzenia, zmiany terminu lub porządku obrad wraz z uzasadnieniem,	TAK	
	3.18	informację o przerwie w obradach walnego zgromadzenia i powodach zarządzenia przerwy,	TAK	
	3.19	informacje na temat podmiotu, z którym Spółka podpisała umowę o świadczenie usług Autoryzowanego Doradcy ze wskazaniem nazwy, adresu strony internetowej, numerów telefonicznych oraz adresu poczty elektronicznej Doradcy	NIE	Spółka nie korzysta z usług Autoryzowanego Doradcy.
	3.20	informację na temat podmiotu, który pełni funkcję animatora akcji emitenta,	TAK	
	3.21	dokument informacyjny (prospekt emisyjny) Spółki, opublikowany w ciągu ostatnich 12 miesięcy,	TAK	
	3.22	(skreślony)	-	
Informacje zawarte na stronie internetowej powinny być zamieszczane w sposób umożliwiający łatwy dostęp do tych informacji. Emitent powinien dokonywać aktualizacji informacji umieszczanych na stronie internetowej. W przypadku pojawienia się nowych, istotnych informacji lub wystąpienia istotnej zmiany informacji umieszczanych na stronie internetowej, aktualizacja powinna zostać przeprowadzona niezwłocznie			TAK	
	4.	Spółka prowadzi korporacyjną stronę internetową, według wyboru emitenta, w języku polskim lub angielskim. Raporty bieżące i okresowe powinny być zamieszczane na stronie internetowej co najmniej w tym samym języku, w którym następuje ich publikacja zgodnie z przepisami obowiązującymi emitenta	TAK	
	5.	Spółka powinna prowadzić politykę informacyjną ze szczególnym uwzględnieniem potrzeb inwestorów indywidualnych. W tym celu Spółka, poza swoją stroną korporacyjną powinna wykorzystywać indywidualną dla danej spółki sekcję relacji inwestorskich znajdującą na stronie www.gpwinfostrefa.pl .	NIE	Spółka prowadzi własną stronę internetową z kategorią Relacje Inwestorskie
	6.	Emitent powinien utrzymywać bieżące kontakty z przedstawicielami Autoryzowanego Doradcy, celem umożliwienia mu prawidłowego wykonywania swoich obowiązków wobec emitenta. Spółka powinna wyznaczyć osobę odpowiedzialną za kontakty z Autoryzowanym Doradcą	TAK	Spółka nie ma podpisanej umowy z Autoryzowanym Doradcą. W przypadkach wątpliwych korzysta z usługi jednorazowej konsultacji
	7.	W przypadku, gdy w Spółce nastąpi zdarzenie, które w ocenie emitenta ma istotne znaczenie dla wykonywania przez Autoryzowanego Doradcę swoich obowiązków, emitent niezwłocznie powiadamia o tym fakcie Autoryzowanego Doradcę	TAK	Spółka nie ma podpisanej umowy z Autoryzowanym Doradcą. W przypadkach wątpliwych korzysta z usługi jednorazowej konsultacji
	8.	Emitent powinien zapewnić Autoryzowanemu Doradcy dostęp do wszelkich dokumentów i informacji niezbędnych do wykonywania obowiązków Autoryzowanego Doradcy.	TAK	Spółka nie ma podpisanej umowy z Autoryzowanym Doradcą. W przypadkach wątpliwych korzysta z usługi jednorazowej konsultacji
	9.	Emitent przekazuje w raporcie rocznym:		
	9.1	informację na temat łącznej wysokości wynagrodzeń wszystkich członków zarządu i rady nadzorczej,	TAK	
	9.2	informację na temat wynagrodzenia Autoryzowanego Doradcy otrzymywanego od emitenta z tytułu świadczenia wobec emitenta usług w każdym zakresie.	TAK	
	10.	Członkowie zarządu i rady nadzorczej powinni uczestniczyć w obradach walnego zgromadzenia w składzie umożliwiającym udzielenie merytorycznej odpowiedzi na pytania zadawane w trakcie walnego zgromadzenia.	TAK	

11.	Przynajmniej 2 razy w roku emitent, przy współpracy Autoryzowanego Doradcy, powinien organizować publicznie dostępne spotkanie z inwestorami, analitykami i mediami.	NIE	Spółka nie ma podpisanej umowy z Autoryzowanym Doradcą.
12.	Uchwała walnego zgromadzenia w sprawie emisji akcji z prawem poboru powinna precyzować cenę emisyjną albo mechanizm jej ustalenia lub zobowiązać organ do tego upoważniony do ustalenia jej przed dniem ustalenia prawa poboru, w terminie umożliwiającym podjęcie decyzji inwestycyjnej.	TAK	
13.	Uchwały walnego zgromadzenia powinny zapewniać zachowanie niezbędnego odstępu czasowego pomiędzy decyzjami powodującymi określone zdarzenia korporacyjne a datami, w których ustalane są prawa akcjonariuszy wynikające z tych zdarzeń korporacyjnych.	TAK	
13 a.	W przypadku otrzymania przez zarząd emitenta od akcjonariusza posiadającego co najmniej połowę kapitału zakładowego lub co najmniej połowę ogółu głosów w spółce, informacji o zwołaniu przez niego nadzwyczajnego walnego zgromadzenia w trybie określonym w art. 399 § 3 Kodeksu spółek handlowych, zarząd emitenta niezwłocznie dokonuje czynności, do których jest zobowiązany w związku z organizacją i przeprowadzeniem walnego zgromadzenia. Zasada ta ma zastosowanie również w przypadku upoważnienia przez sąd rejestrowy akcjonariuszy do zwołania nadzwyczajnego walnego zgromadzenia na podstawie art. 400 § 3 Kodeksu spółek handlowych.	TAK	
14.	Dzień ustalenia praw do dywidendy oraz dzień wypłaty dywidendy powinny być tak ustalone, aby czas przypadający pomiędzy nimi był możliwie najkrótszy, a w każdym przypadku nie dłuższy niż 15 dni roboczych. Ustalenie dłuższego okresu pomiędzy tymi terminami wymaga szczególnego uzasadnienia.	TAK	
15.	Uchwała walnego zgromadzenia w sprawie wypłaty dywidendy warunkowej może zawierać tylko takie warunki, których ewentualne ziszczenie nastąpi przed dniem ustalenia prawa do dywidendy.	TAK	

16.	<p>Emitent publikuje raporty miesięczne, w terminie 14 dni od zakończenia miesiąca. Raport miesięczny powinien zawierać co najmniej:</p> <ul style="list-style-type: none"> informacje na temat wystąpienia tendencji i zdarzeń w otoczeniu rynkowym emitenta, które w ocenie emitenta mogą mieć w przyszłości istotne skutki dla kondycji finansowej oraz wyników finansowych emitenta, zestawienie wszystkich informacji opublikowanych przez emitenta w trybie raportu bieżącego w okresie objętym raportem, informacje na temat realizacji celów emisji, jeżeli taka realizacja, choćby w części, miała miejsce w okresie objętym raportem, kalendarz inwestora, obejmujący wydarzenia mające mieć miejsce w nadchodzącym miesiącu, które dotyczą emitenta i są istotne z punktu widzenia interesów inwestorów, w szczególności daty publikacji raportów okresowych, planowanych walnych zebrań, otwarcia subskrypcji, spotkań z inwestorami lub analitykami, oraz oczekiwany termin publikacji raportu analitycznego. 	NIE	Emitent nie publikuje raportów miesięcznych.
16 a.	W przypadku naruszenia przez emitenta obowiązku	TAK	
	informacyjnego określonego w Załączniku Nr 3 do Regulaminu Alternatywnego Systemu Obrotu („Informacje bieżące i okresowe przekazywane w alternatywnym systemie obrotu na rynku NewConnect”) emitent powinien niezwłocznie opublikować, w trybie właściwym dla przekazywania raportów bieżących na rynku NewConnect, informacje wyjaśniającą zaistniałą sytuację.		
17.	(skreślony)	-	

Sprawozdanie Zarządu z działalności Grupy Kapitałowej INNO-GENES.A. za rok obrotowy 01.01.2019 - 31.12.2019

1. Dane organizacyjne Grupy

Firma Jednostki dominującej: INNO – GENE Spółka Akcyjna
Siedziba: Poznań
Adres: ul. Ściegiennego 20, 61-128 Poznań
Numer telefonu: +48 509658006
Numer faksu: +48 623 25 26
E-mail: office@inno-gene.pl
Strona www: www.inno-gene.pl
REGON: 301463649
NIP: 972-12-15-439
KRS: 0000358293
Sąd Rejestrowy: Sąd Rejonowy Poznań – Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu
VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego
Kapitał zakładowy: 570.108,10 zł w pełni opłacony

2. Akcjonariat i zmiany w kapitale zakładowym Jednostki dominującej

Poniższa tabela przedstawia strukturę akcjonariatu ze szczegółowym wykazem akcjonariuszy posiadających co najmniej 5% udziału w głosach na Walnym Zgromadzeniu Spółki, na dzień 31 grudnia 2019 roku.

Lp	Akcjonariusz	Liczba akcji	% kapitału	Liczba głosów	% głosów
1	Jacek Wojciechowicz	2.518.692	44,17%	2.518.692	44,17%
2	Venture Incubator S.A.	714.726	12,54%	714.726	12,54%
5	Pozostali	2.467.663	43,28 %	2.467.663	43,28 %
	Suma	5.701.081	100,00%	5.701.081	100,00%

3. Przedmiotem podstawowej działalności Grupy jest:

- działalność holdingów finansowych (PKD 2007 64.20.Z),
- działalność w zakresie pośrednictwa finansowego (PKD 6499Z),
- działalność firm centralnych (headoffices) i holdingów, z wyłączeniem holdingów finansowych (PKD 2007 70.10.Z),

Spółka została powołana w celu utworzenia i zarządzania grupą kapitałową, w ramach której realizowane będą inwestycje kapitałowe w innowacyjne spółki sektora biotechnologicznego. Plany Spółki zakładają inwestycje w spółki biotechnologiczne stosujące unikalne, innowacyjne technologie oraz prowadzące własne nowatorskie prace badawczo-rozwojowe.

Pierwszą spółką znajdującą się w portfelu Emitenta jest spółka zależna **Centrum Badań DNA Sp. z o. o.** w Poznaniu, założona w lipcu 2006 roku, która zajmuje się komercjalizacją prac badawczo – rozwojowych w zakresie genetyki medycznej oraz diagnostyką genetyczną w zakresie identyfikacji infekcji, identyfikacją predyspozycji genetycznych do nowotworów i chorób dziedzicznych oraz identyfikacją pokrewieństwa.

Kolejną spółą portfelową INNO-GENE S.A jest od 14 czerwca 2013 roku **VitaInSilica Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością**. Spółka VitainSillica Sp. z o.o. jest firmą bioinformatyczną specjalizującą się w analizach wysokoprzepustowych sekwenatorów nowej generacji (NGS), modelującą wirtualnie interakcje RNA-białko, białko-ligand, a także wykonującą screening cząsteczek chemicznym o potencjalnym znaczeniu terapeutycznym oraz tworzącą oprogramowanie bioinformatyczne związane z medycyną spersonalizowaną. W dniu 15 września 2015r. spółka INNO-GENES.A. dokonała transakcji zakupu 82 udziałów spółki bioinformatycznej VitainSillica sp. z o.o. z siedzibą w Złotnikach stanowiących 32,8 głosów na Walnym Zgromadzeniu Wspólników. Średnia cena zakupu udziałów wyniosła 517 złotych za jeden udział.

W wyniku transakcji Emitent zwiększył swój udział z posiadanych 20% udziałów w głosach na WZW do 52,8% głosów.

Zwiększenie zaangażowania udziałowego jest jedną z strategicznych decyzji Emitenta związaną z rozwojem bioinformatyki i ukierunkowaniem spółki na rozwój oprogramowania do automatycznej analizy danych z sekwenatorów NGS (next generation sequencing).

W celu realizacji podpisanej umowy inwestycyjnej z dnia 08.09.2015 r. z firmą International Technology Ventures, LLC (ITV), została powołana spółka **Central Europe Genomics Center sp. z o.o.**

W dniu 29.09.2015 r. INNO-GENE objął pierwszą transzę udziałów tej spółki, w ilości 5 szt., co stanowiło 4,8% w całkowitym kapitale spółki Central Europe Genomics Center sp. z o.o. , za kwotę 200.000 zł (dwieście tysięcy złotych).

W dniu 12.11.2015 INNO-GENE objął 18 udziałów w spółce Central Europe Genomic Centre sp. z o.o. za kwotę 800.000 zł (słownie: osiemset tysięcy zł). Podwyższenie kapitału odbyło się w ramach realizacji drugiego etapu umowy inwestycyjnej pomiędzy INNO-

GENEa International Technology Ventures, LLC (ITV LLC). Po tym etapie udział Emitenta wzrósł do 18,7%.

Docelowo Emitent objął 26,5 % udziałów w spółce celowej za wkłady pieniężne, oraz ma opcję na odkupienie kolejnych 10% od ITV LLC. Umowa inwestycyjna ma na celu stworzenie w Polsce centrum badań całogenomowego DNA o którym Emitent informował w raporcie z dnia 9 września 2015r (raport nr. 23/2015). W wyniku likwidacji spółki International Technology Ventures, LLC udziały objęły osoby fizyczne: Pan Prof. Nicholas Schork (pełniący funkcję Prezesa Zarządu) – 36,75% udziałów oraz Pan Geoffrey Folkerth (pełniący funkcję Członka Zarządu) – 36,75% udziałów. W wyniku sprzedaży udziałów przez Pana Geoffrey Folkertha inwestorowi finansowemu tj. Panu Romanowi Stankiewiczowi obecnie jego udział w głosach wynosi 36,75%.

W wyniku podwyższenia kapitału w spółce dokonanym w 2019 roku, INNO-GENE S.A. będzie posiadał 41% udziałów po rejestracji podwyższenia w KRS.

4. Organy spółki

W roku 2019 w skład Rady Nadzorczej jednostki dominującej wchodził:

- mec. Krzysztof Królikowski - Przewodniczący Rady Nadzorczej
- Prof. dr hab. Andrzej Mackiewicz - Wiceprzewodniczący Rady Nadzorczej
- Mec. Jan Skołuda - Sekretarz Rady Nadzorczej
- Anna Sitarz - Członek Rady Nadzorczej
- Joanna Sitarz - Członek Rady Nadzorczej

Kadencja członków Rady Nadzorczej jest kadencją wspólną, trwa trzy lata i upływa z dniem odbycia Walnego Zgromadzenia zatwierdzającego sprawozdanie finansowe za ostatni pełny rok obrotowy pełnienia funkcji Członków Rady

Na dzień 31 grudnia 2019 roku członkami Zarządu byli:

- Jacek Wojciechowicz – Prezes Zarządu

5. Sytuacja finansowa i gospodarcza spółki (stan na 31 grudnia 2019 roku)

Kapitał zakładowy Spółki wynosi **570.108,10 zł** i dzieli się na:

- 1 000 000 akcji zwykłych na okaziciela serii A, o wartości nominalnej 0,10 zł każda,
- 2 400 000 akcji zwykłych na okaziciela serii B, o wartości nominalnej 0,10 zł każda,

- 850 000 akcji zwykłych na okaziciela serii C, o wartości nominalnej 0,10 zł każda,
- 472 000 akcji zwykłych na okaziciela serii D, o wartości nominalnej 0,10 zł każda,
- 480 522 akcji zwykłych na okaziciela serii E, o wartości nominalnej 0,10 zł każda,
- 498 559 akcji zwykłych na okaziciela serii F, o wartości nominalnej 0,10 zł każda.

Kapitały własne Grupy na dzień 31.12.2019 roku:

A. KAPITAŁ (FUNDUSZ) WŁASNY	2 276 848, 89
I. Kapitał (fundusz) podstawowy	570 108,10
II. Kapitał (fundusz) zapasowy	5 557 639,18
II. Kapitał (fundusz) z aktualizacji wyceny	0,00
IV. Pozostałe kapitały (fundusze) rezerwowe	0,00
V. Zysk (strata) z lat ubiegłych	- 3686 049,88
VI. Zysk (strata) netto	- 164 848,50
VII. Odpisy z zysku netto w ciągu roku obrotowego	0,00

Strata netto na dzień 31 grudnia 2019 roku wynosi 164 848,50 zł.

Skonsolidowane sprawozdanie finansowe na dzień 31.12.2019 r. zamyka się po stronie aktywów i pasywów kwotą 17 168 679,40.

Skonsolidowany rachunek zysków i strat sporządzony w wersji porównawczej obejmuje okres od 01.01.2019r. do 31.12.2019r. i wykazuje stratę netto w kwocie 164 848,50 zł.

Podstawowe wskaźniki ekonomiczne skonsolidowanego sprawozdania finansowego:

Zatrudnienie – przeciętne w roku obrotowym zatrudnienie w grupach zawodowych:

Na dzień 31.12.2019 roku jednostka zależna Centrum Badań DNA Sp. z o.o. zatrudniała 7 pracowników

Przeciętne zatrudnienie 2019 wynosiło 9 osób.

Przeciętne zatrudnienie w spółce zależnej Medgenetix Sp. z o.o. wynosiło 0 pracowników

Przeciętne zatrudnienie w spółce zależnej Genomix Sp. z o.o. wynosiło 0 pracowników

Spółka zależna Med4One Sp. z o.o. zatrudniała średnio 2 pracowników

Spółka zależna Medgenetics Sp. z o.o. zatrudniała średnio 1 pracownika.

Spółka zależna Central Europe Genomics Center Sp. z o.o. zatrudniała średnio 1 pracownika.

6. Sprawozdanie z działalności Grupy.

Informacja o zdarzeniach istotnie wpływających na działalność Grupy.

Do zdarzeń istotnie wpływających na działalność Emitenta, mających miejsce w okresie objętym sprawozdaniem finansowym, a także w okresie do dnia jego sporządzenia, należy zaliczyć:

W dniu 03 stycznia 2019 roku Zarząd Inno-Gene S.A. opublikował informację od spółki stowarzyszonej Central Europe Genomics Center Sp. z o.o. („CEGC”, „Spółka”) o unieważnieniu postępowania przetargowego nr PN 443/18 Genomiczna Mapa Polski przez Instytut Chemii Bioorganicznej Polskiej Akademii Nauk (Lidera Konsorcjum Zamawiającego). Przyczyną unieważnienia postępowania przetargowego i tym samym odrzucenia oferty CEGC jest fakt, iż przedłużona oferta Spółki nie była zabezpieczona wadium od dnia 27.10.2018 r. do dnia 27.11.2018 r., co wykazała kontrola Prezesa Urzędu Zamówień Publicznych. Zamawiający, który nie zdążył w ciągu ustawowych 90 dni rozstrzygnąć i podpisać umowy na realizację Projektu, wezwał wyłonionego już Wykonawcę do przedłużenia oferty do końca 2018 roku oraz przedłużenia nowego wadium. Z uwagi na długotrwałe procedury i ponowną ocenę zdolności CEGC gwarancja wadium została dostarczona Zamawiającemu po upływie kilku tygodni.

Zgodnie z najlepszą wiedzą Zarządu Emitenta nowy przetarg w niezmienionej formie na wykonanie kluczowej części Projektu Genomiczna Mapa Polski zostanie ogłoszony w I kwartale 2019 roku, a spółka stowarzyszona CEGC ponownie złoży swoją ofertę i poczyni starania w zakresie uzyskania niezbędnego wadium. Zarząd CEGC spodziewa się, że przetarg zostanie rozstrzygnięty w II kwartale br.

W dniu 31 stycznia 2019 roku Spółka opublikował Harmonogram publikowania raportów okresowych w 2019 roku.

W dniu 14 lutego 2019 roku Spółka opublikowała jednostkowy oraz skonsolidowany raport okresowy za IV kwartał 2018 roku.

W dniu 07 marca 2019 roku Spółka podjęła informację ze strony Instytutu Chemii Bioorganicznej PAN - lider konsorcjum o uruchomieniu procedury przetargowej nr PN 454/19 Genomiczna Mapa Polski II w trybie przetargu nieograniczonego. Postępowanie

przetargowe dotyczy wyłonienia kluczowego dostawcy usług w ramach prowadzonego projektu POIR.04.02.00-30-A004/16-00 z dnia 22.12.2016 r. pt." ECBiG - Europejskie Centrum Bioinformatyki i Genomiki". Projekt Genomiczna Mapa Polski realizowany jest przez konsorcjum w składzie: Instytut Chemii Bioorganicznej PAN (Lider Konsorcjum), Politechnika Poznańska oraz Centrum Badań DNA jako Partner Biznesowy. Całkowita wartość projektu wynosi 104.867.454,23 PLN a kwota dofinansowania to 68.000.000 PLN. Kwota przetargu: powyżej 10.000.000 EURO. Przedmiot zamówienia nie uległ zmianie w stosunku do postępowania przetargowego PN 443/18 Genomiczna Mapa Polski (określonym w Raporcie Bieżącym 5/2018), w którym najkorzystniejszą ofertę złożyła spółka stowarzyszona Emitenta tj. Central Europe Genomics Center sp. z o.o. (informacja w Raporcie Bieżącym 19/2018). W dniu 09 kwietnia 2019 roku Spółka podjęła informację od spółki stowarzyszonej tj. Central Europe Genomics Center sp z.o.o. (dalej „CEGC”) o otwarciu ofert w postępowaniu przetargowym nr PN 454/19 Genomiczna Mapa Polski II w trybie przetargu nieograniczonego. Postępowanie przetargowe dotyczy wyłonienia kluczowego dostawcy usług w ramach prowadzonego projektu POIR.04.02.00-30- A004/16-00 z dnia 22.12.2016 r. pt." ECBiG - Europejskie Centrum Bioinformatyki i Genomiki". Projekt Genomiczna Mapa Polski realizowany jest przez konsorcjum w składzie: Instytut Chemii Bioorganicznej PAN (Lider Konsorcjum, Zamawiający), Politechnika Poznańska oraz Centrum Badań DNA jako Partner Biznesowy. Całkowita wartość projektu wynosi 104.867.454,23 PLN. Z informacji uzyskanych od zarządu CEGC, po otwarciu ofert, wynika iż w postępowaniu przetargowym do Zamawiającego wpłynęły w terminie zgodnym z SIWZ tylko 2 oferty: oferta CEGC na kwotę 63.338.850 PLN brutto PLN oraz oferta Novogene (Chiny), która była złożona jako pusta bez wymaganego wadium.

W dniu 07 marca 2019 roku podjął informację ze strony Instytutu Chemii Bioorganicznej PAN - lider konsorcjum, w którego skład wchodzi również spółka zależna Emitenta tj. Centrum Badań DNA sp z o.o. - o uruchomieniu procedury przetargowej nr PN 454/19 Genomiczna Mapa Polski II w trybie przetargu nieograniczonego. Postępowanie przetargowe dotyczy wyłonienia kluczowego dostawcy usług w ramach prowadzonego projektu POIR.04.02.00-30-A004/16-00 z dnia 22.12.2016 r. pt." ECBiG - Europejskie Centrum Bioinformatyki i Genomiki". Projekt Genomiczna Mapa Polski realizowany jest przez konsorcjum w składzie: Instytut Chemii Bioorganicznej PAN (Lider Konsorcjum), Politechnika Poznańska oraz Centrum Badań DNA jako Partner Biznesowy. Całkowita wartość projektu wynosi 104.867.454,23 PLN a kwota dofinansowania to 68.000.000 PLN. Kwota przetargu: powyżej 10.000.000 EURO. Wykonawca wybrany w postępowaniu zobowiązany będzie do wykonania 5000 sekwencjonowań całogenomowych mieszkańców Polski (tzw. Genomiczna Mapa Polski) oraz utworzenia na ich podstawie kilku innowacyjnych na skalę światową narzędzi bioinformatycznych do analizy danych. Przedmiot zamówienia nie uległ zmianie w stosunku do postępowania przetargowego PN 443/18

Genomiczna Mapa Polski (określonym w Raporcie Bieżącym 5/2018), w którym najkorzystniejszą ofertę złożyła spółka stowarzyszona Emitenta tj. Central Europe Genomics Center sp. z o.o. (informacja w Raporcie Bieżącym 19/2018).

Zarząd spółki Central Europe Genomics Center sp.z o.o. podtrzymuje chęć złożenie oferty w nowym postępowaniu przetargowym.

W dniu 09 kwietnia 2019 roku podjął informację od spółki stowarzyszonej tj. Central Europe Genomics Center sp z.o.o. (dalej „CEGC”) o otwarciu ofert w postępowaniu przetargowym nr PN 454/19 Genomiczna Mapa Polski II w trybie przetargu nieograniczonego. Postępowanie przetargowe dotyczy wyłonienia kluczowego dostawcy usług w ramach prowadzonego projektu POIR.04.02.00-30-A004/16-00 z dnia 22.12.2016 r. pt." ECBiG - Europejskie Centrum Bioinformatyki i Genomiki". Projekt Genomiczna Mapa Polski realizowany jest przez konsorcjum w składzie: Instytut Chemii Bioorganicznej PAN (Lider Konsorcjum, Zamawiający), Politechnika Poznańska oraz Centrum Badań DNA jako Partner Biznesowy. Całkowita wartość projektu wynosi 104.867.454,23 PLN.

Z informacji uzyskanych od zarządu CEGC, po otwarciu ofert, wynika iż w postępowaniu przetargowym do Zamawiającego wpłynęły w terminie zgodnym z SIWZ tylko 2 oferty: oferta CEGC na kwotę 63.338.850 PLN brutto PLN oraz oferta Novogene (Chiny), która była złożona jako pusta bez wymaganego wadium.

W dniu 15 maja 2019 roku Zarząd Spółki INNO-GENE S.A. przekazał jednostkowy oraz skonsolidowany raport okresowy za III kwartał 2019 roku.

W dniu 31 maja 2019 roku Zarząd INNO-GENE S.A. przekazał jednostkowy i skonsolidowany raport roczny za rok 2018, wraz z opinią niezależnego biegłego rewidenta.

W dniu 3 czerwca 2019 roku poinformował, o zmianie siedziby Emitenta oraz spółki zależnej Centrum Badań DNA Sp. z o.o. W nowej siedzibie zlokalizowanej przy ul. Ściegiennego 20 (60-128 Poznań) zlokalizowane będą biura zarządu, laboratoria, dział obsługi klienta oraz gabinety lekarskie.

W dniu 24 czerwca 2019 r. Emitent otrzymał informację od Pana Rafała Sobczaka o rezygnacji z pełnienia funkcji Członka Rady Nadzorczej Spółki z dniem 28 czerwca 2019 roku.

W dniu 29 czerwca 2019 roku Spółka INNO-GENE S.A. podała do publicznej wiadomości treść uchwał podjętych na Zwyczajnym Walnym Zgromadzeniu Spółki w dniu 28 czerwca 2019 roku.

W dniu 6 listopada 2019 roku odbyło się Nadzwyczajne Zgromadzenie Wspólników spółki Central Europe Genomics Center spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Białymstoku („Spółka”, „CEGC”), na którym podjęto uchwałę o podwyższeniu kapitału zakładowego Spółki z kwoty 6.800,00 zł , do kwoty 56.900,00 zł , to jest o kwotę 50.100,00 zł , poprzez utworzenie 1002 nowych udziałów o wartości nominalnej 50 zł każdy, to jest o łącznej wartości nominalnej 50.100,00 zł.

Emitent w wyniku podniesienia kapitału zakładowego objął 431 nowych udziałów w zamian

za wkład pieniężny. Udziały Emitenta w wyniku podwyższenia kapitału wzrosły z 26,5% (36 udziałów) do 41% (467 udziałów) w kapitale zakładowym i głosach w Zgromadzeniu Wspólników. O planowanym podwyższeniu Emitent informował w raporcie bieżącym nr 9/2019.

W trakcie Zgromadzenia Wspólników 171 nowoutworzonych udziałów objął nowy wspólnik, fundusz inwestycyjny notowany na GPW, tj. Venture Inc SA z siedzibą we Wrocławiu (KRS 0000299743), będący akcjonariuszem Emitenta. Venture Inc S.A. posiada łącznie 171 udziałów spółki CEGC sp. z o.o., stanowiących 15,03 % w kapitale spółki, co uprawnia do 15,03 % w ogólnej liczbie głosów na Zgromadzeniu Wspólników Spółki.

Spółka otrzymała informację od Central Europe Genomics Center sp. z o.o. z siedzibą w Białymstoku ("Spółka", „CEGC”), o podpisaniu z Venture Inc SA (VTI) umowy zlecenia wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy. Na podstawie Umowy, VTI zobowiązał się do wniesienia w imieniu CEGC na rzecz Instytutu Chemii Bioorganicznej Polskiej Akademii Nauk [IChB] zabezpieczenia należytego wykonania umowy w kwocie 3.167.000,00 zł (słownie: trzy miliony sto sześćdziesiąt siedem tysięcy złotych 00/100) niezbędnego do podpisania przez CEGC umowy pt. „Dostawa produktów innowacyjnych tworzących Genomiczną Mapę Polski ” („Umowa nr PN 454/2019”, Umowa).

W dniu 18 listopada 2019 roku spółka stowarzyszona Central Europe Genomics Center Sp. z o.o. („CEGC”, „Spółka”) podpisała umowę na realizację projektu Genomiczna Mapa Polski II.

Oferta Spółki CEGC, na kwotę 63.338.850 PLN brutto, została wybrana jako najkorzystniejsza w postępowaniu przetargowym nr PN 454/19 Genomiczna Mapa Polski II o czym Emitent informował w raporcie bieżącym nr 6/2019. Realizacja projektu przewidziana jest na lata 2019-2021.

Wykonawca zobowiązany jest do wykonania 5000 sekwencjonowań całogenomowych mieszkańców Polski (tzw. Genomiczna Mapa Polski) oraz utworzenia na ich podstawie kilku innowacyjnych na skalę światową narzędzi bioinformatycznych do analizy danych:

Produkt 1. „Genom referencyjny” (zwany dalej „GR”) – zestaw prototypów narzędzi bioinformatycznych służących do wytworzenia i analizy sekwencji genomowego DNA. W przyszłości GMP ma służyć jako standard wykorzystywany w badaniach medycznych, genomicznych lub genetycznych prowadzonych na populacji polskiej oraz zawierać opis genomicznych zasobów tej populacji, możliwy do wykorzystania w badaniach ogólnoeuropejskich oraz ogólnoświatowych;

Produkt 2. „Baza danych” – prototyp architektury bazy danych umożliwiającej przechowywanie i odpowiednie zabezpieczenie danych heterogenicznych o różnym stopniu przetworzenia, powiązanej z informacjami pochodzącymi z 5000 genomów. W przyszłości architektura ta będzie mogła być wykorzystana przez NFZ lub Ministerstwo Zdrowia do gromadzenia i udostępniania lekarzom wybranych danych genetycznych kluczowych do personalizacji leczenia. Dane genetyczne i informacja o mutacjach danego pacjenta ma wpływ na personalizację leczenia min. na dobór skutecznego leku który u pacjenta jest najefektywniejszy, czy na indywidualny dobór dawki leku;

Produkt 3. „Mapa zmienności genetycznej” – zestaw prototypów narzędzi bioinformatycznych służących badaniu zmienności genetycznej populacji;

Produkt 4. „Fen-Gen” – prototyp narzędzia bioinformatycznego do analizy powiązań pomiędzy fenotypem a genotypem. Produkt ma umożliwić określenie relacji pomiędzy możliwie dużym zestawem cech fenotypowych badanej osoby a jej genomem. Powstanie on w oparciu o informacje na temat wyglądu i stanu zdrowia oraz powiązane z nimi dane z całogenomowych sekwencjonowań 1000 osób. System ma wspierać lekarzy i przyspieszać diagnostykę dzięki automatycznemu typowaniu zmodyfikowanych obszarów genomu na podstawie wprowadzonych do systemu cech fenotypowych;

Produkt 5. „Et-Gen” - prototyp narzędzia bioinformatycznego do analizy zmienności genetycznej mniejszości etnicznych. Zmienność genetyczna musi zostać przeanalizowana na podstawie 1000 sekwencji pełnych genomów pochodzących od przedstawicieli wybranych przez Zamawiającego mniejszości etnicznych zamieszkujących Polskę.

Projekt realizowany jest przez konsorcjum w składzie: Instytut Chemii Bioorganicznej PAN (Lider Konsorcjum), Politechnika Poznańska oraz Centrum Badań DNA Sp. z o.o. jako Partner Biznesowy. Całkowita wartość projektu wynosi 104.867.454,23 PLN,

Dzięki udziałowi w konsorcjum i projekcie spółka zależna Emitenta tj. Centrum Badań DNA uzyska dostęp do powstałej infrastruktury i narzędzi informatycznych również w celu ich komercyjnego wykorzystania oraz współudział we wszystkich komercyjnych przedsięwzięciach powstałych na bazie powstałej infrastruktury wytworzonej w ramach Projektu. Realizacja projektu wpisuje się w strategię Emitenta polegająca na specjalizacji w badaniach genetycznych oraz opracowania narzędzi bioinformatycznych do zarządzania danymi genetycznymi

W dniu 21 stycznia 2020 roku spółka portfelowa Central Europe Genomics Center (CEGC) podpisała umowę o współpracy technologicznej z firmą BGI (BGI) z siedzibą w Shenzhen w Chinach dla celów realizacji zamówienia wynikającego z przetargu nieograniczonego nr PN 454/2019 „Genomiczna Mapa Polski II” ogłoszonego w ramach projektu „ECBiG - Europejskie Centrum Bioinformatyki i Genomiki”. BGI z siedzibą w Shenzhen w Chinach, jest jednym z wiodących na świecie organizacji zajmujących się naukami Life Science i genomiką. BGI posiada współpracę i partnerstwo z tysiącami różnych organizacji, z ponad 100 krajów w wielu interdyscyplinarnych dziedzinach badań, w tym zdrowia medycznego, ochrony zasobów i usług sądowych. Jednocześnie BGI zapewnia sprzęt, wsparcie techniczne i rozwiązania dla potrzeb krajowych gospodarek i środków utrzymania ludzi, takich jak medycyna precyzyjna. W ostatnich latach BGI był zaangażowany w krajowe projekty genomiczne w Danii, Zjednoczonych Emiratach Arabskich i Chinach.

W dniu 14 lutego 2020 roku Zarząd Spółki INNO-GENE S.A. przekazał w załączeniu jednostkowy oraz skonsolidowany raport okresowy za IV kwartał 2019 roku.

W dniu 26 lutego 2020 roku Zarząd Inno-Gene S.A. („Emitent”) podjął informację od spółki portfelowej Central Europe Genomics Center Sp. z o.o. („CEGC”, „Spółka”) o otrzymaniu w

dniu 25 lutego br. pierwszej partii próbek (500szt.) od Zamawiającego (Instytut Chemii Bioorganicznej PAN) w ramach podpisanej umowy na realizację projektu Genomiczna Mapa Polski II.

W dniu 30 marca 2020 roku Zarząd INNO-GENE S.A. podpisał umowę ze spółką Hangzhou Testsea Biotechnology co. , LTD zarejestrowaną w Chinach (producent testów), na dystrybucję szybkich testów immunochromatograficznych w kierunku wykrywania przeciwciał IgG/IgM oraz antygenów koronawirusa 2019-nCoV.

Emitent informuje, że złożył w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zgłoszenie o rejestrację testu umożliwiającą dystrybucję oraz wykonywanie badań diagnostycznych w laboratoriach spółek zależnych.

9 kwietnia Zarząd INNO-GENE S.A. (Emitent) poinformował, że otrzymał informację od spółki zależnej tj. Centrum Badań DNA sp.zo.o. w zakresie wprowadzenia nowych badań do oferty. Emitent poinformował, że spółka zależna wdrożyła we własnym laboratorium niezbędne procedury konieczne do przeprowadzania testów wykrywających obecność SARS-COV – 2 (COVID – 19), zgodne ze standardami i wytycznymi WHO. Uruchomienie wykonywania badań molekularnych nastąpi w dniu 14 kwietnia br. i jest odpowiedzią na potrzeby i wyzwania społeczne związane z obecną sytuacją epidemiologiczną. Laboratorium spółki zależnej ma wesprzeć jednostki służby zdrowia i inne podmioty, w tym zakłady produkcyjne w walce z zagrożeniem związanym z koronawirusem.

W dniu 14 kwietnia 2020 roku Zarząd Spółki INNO-GENE SA informuje, że otrzymał rezygnację od Pani Joanny Sitarz oraz od Pani Anny Sitarz z pełnienia funkcji członka Rady Nadzorczej Spółki. Rezygnacja wchodzi w życie z dniem 14 kwietnia 2020 roku.

W dniu 15 kwietnia 2020 roku Zarząd INNO-GENE SA ("Emitent") otrzymał powiadomienie od osoby blisko związanej z Emitentem tj. dwóch członków Rady Nadzorczej (Pani Joanny i Anny Sitarz) o dokonaniu zbycia akcji Emitenta przez Venture Inc S.A.

Z zawiadomienia wynika iż w ramach transakcji Venture Inc. dokonał sprzedaży 250.000 akcji w dniu 8 kwietnia br., oraz 307.186 akcji w dniu 9 kwietnia br. W sumie dokonał sprzedaży 557 186 akcji za łączną cenę 2.607.822,09 PLN. W związku z transakcjami bezpośredni udział Zawiadamiającego (Venture Inc.) w ogólnej liczbie głosów w Spółce, spadł poniżej 5% ogólnej liczby głosów w Spółce.

Przed dniem 8 kwietnia br. Venture Inc. posiadał 714 726 akcji Emitenta stanowiących 12,54% w ogólnej liczbie głosów.

Po przeprowadzeniu transakcji Venture Inc. posiada łącznie 157 540 akcji spółki Inno-Gene SA, co stanowi 2,76% w kapitale zakładowym i 2,76% głosów na walnym zgromadzeniu Akcjonariuszy.

W dniu 16 kwietnia 2020 roku Zarząd INNO-GENE S.A. (Emitent) poinformował, że otrzymał informację od spółki zależnej tj. Centrum Badań DNA sp.zo.o. o wpisaniu Laboratorium Genetyki Medycznej Centrum Badań DNA na listę Ministerstwa Zdrowia

laboratoriów obwodowych wykonujących badania w kierunku wirusa SARS CoV-2. Wpis na listę uprawnia laboratorium do przyjmowania zleceń ze strony publicznej służby zdrowia w zakresie wykonywania badań diagnostycznych w kierunku SARS CoV-2 finansowanych ze środków NFZ

W dniu 20 kwietnia 2020 roku Zarząd Inno-Gene S.A. ("Emitent") powziął informację od spółki portfelowej Central Europe Genomics Center Sp. z o.o. ("CEGC", "Spółka") o otrzymaniu w minionym tygodniu kolejnej partii próbek od Zamawiającego (Instytut Chemii Bioorganicznej PAN) w ramach podpisanej umowy na realizację projektu Genomiczna Mapa Polski II. Otrzymana partia próbek dotyczy realizacji zadania nr. 1 "Genom referencyjny" projektu o wartości 10.299.000 PLN netto. Szacowany czas na realizację zadania to 4 m-ce.

22 kwietnia 2020 roku Zarząd INNO-GENE S.A. (Emitent) poinformował, że otrzymał informację od spółki zależnej tj. Centrum Badań DNA sp. z o.o. o podpisaniu umowy współpracy z firmą "Gremedig" sp. z o.o. na obsługę mobilnych punktów pobrania materiału do badań w kierunku SARS- COV – 2 (COVID – 19).

Na podstawie zawartej umowy firma została koordynatorem działań związanych z mobilnymi usługami na terenie Małopolski, Górnego i Dolnego Śląska, Opolszczyzny, województwa Łódzkiego i Mazowsza.

Zgodnie z informacją podpisanie umowy gwarantuje możliwość wykorzystania 10 ambulansów i karettek wraz z zespołem medycznym które będą zdolne do pobierania materiału i wysłania go do Laboratorium spółki zależnej Emitenta.

23 kwietnia 2020 roku Zarząd INNO-GENE S.A. (Emitent) poinformował, że otrzymał informację od spółki zależnej tj. Centrum Badań DNA sp.z o.o. o prowadzonych pracach badawczo-rozwojowych dotyczących opracowania testu genetycznego identyfikującego zwiększone ryzyko do zachorowań na COVID-19 oraz identyfikujące zwiększoną podatności i ciężkości przebiegu choroby.

Według informacji od spółki zależnej opracowywany test genetyczny będzie oparty o analizę kilku kluczowych genów o potwierdzonym znaczeniu klinicznym i jest pierwszym tego typu kompleksowym testem genetycznym na świecie. Badanie genetyczne, do którego materiał pobierany jest w sposób nieinwazyjny, przyczyni się do identyfikacji osób, u których choroba COVID-19 ma cięższy przebieg przez co powinny być objęte szczególną opieką medyczną oraz pozwoli przeprowadzić badania populacyjne i zidentyfikować osoby szczególnie podatne na zachorowania.

28 kwietnia 2020 roku Zarząd INNO-GENE S.A. (Emitent) poinformował, że otrzymał informację od spółki zależnej tj. Centrum Badań DNA sp.z o.o. o podpisaniu w dniu 27 kwietnia br. umowy z Wielkopolskim Oddziałem Wojewódzkim NFZ. Podpisana umowa dotyczy refundacji wykonywania testów genetycznych wykrywających obecność SARS-COV – 2 (COVID – 19).

4 maja 2020 roku Zarząd INNO-GENE S.A. (Emitent) poinformował, że otrzymał informację od spółki zależnej tj. Centrum Badań DNA sp. z o.o. o zleceniu od Centrum Ośrodek Medycyny Sportowej, opiekuna Polskiej Reprezentacji Olimpijskiej na realizację badań diagnostycznych (testów genetycznych) wykrywających obecność SARS- COV – 2 (COVID – 19) wśród kadry Polskich Olimpijczyków. Badaniami mają być objęte 180 osoby z kadry olimpijskiej w terminie 8 - 13 maja br. w lokalizacjach Spała i Wałcz. Pobranie odbędzie się poprzez mobilne punkty pobrań spółki zależnej.

Jednocześnie spółka zależna poinformowała o zwiększeniu do 60-ciu, liczby mobilnych karetek i zespołów medycznych umożliwiających dotarcie do dowolnego miejsca w kraju.

5 maja 2020 roku Zarząd INNO-GENE S.A. (Emitent) poinformował, że otrzymał informację od spółki zależnej tj. Centrum Badań DNA sp. z o.o. o złożeniu w dniu 5 maja 2020 roku wniosku patentowego w trybie międzynarodowym poprzez Urząd Patentowy RP. Przedmiotem zgłoszenia patentowego pt. „Oligonukleotydy i ich zastosowanie oraz sposób i zestaw do wielogenowej diagnostyki predyspozycji do infekcji SARS-CoV-2 oraz ciężkiej i łagodnej formy choroby COVID-19” jest wynalazek biotechnologiczny- wielogenowy test genetyczny i zestaw starterów oraz sposób do identyfikacji zwiększonego ryzyka do zachorowania na SARS-Cov-2 oraz identyfikacji łagodnej/ciężkiej formy COVID-19. Z informacji wynika, iż jest to pierwszy tego typu test na świecie oraz pierwsze zgłoszenie patentowe w tym zakresie. Przedmiotowy wniosek złożony do Urzędu Patentowego umożliwi spółce czerpanie korzyści z komercjalizacji np. licencjonowania oraz gwarantuje ochronę prawną na całym świecie.

Spółka poinformowała iż zamierza podjąć starania o udzieleniu licencji podmiotom medycznym lub farmaceutycznym na innych rynkach zagranicznych

5 maja 2020 roku Zarząd INNO-GENE S.A. (Emitent) poinformował, że otrzymał w dniu 5 maja br. list intencyjny od spółki farmaceutycznej pragnącej zachować anonimowość, należącej do jednej z 10 największych firm farmaceutycznych na świecie według przychodów w 2019 r

Intencją listu jest rozpoczęcie rozmów dotyczących:

- inwestycji kapitałowej w spółki z grupy INNO-GENE S.A
- licencjonowania testów genetycznych spółek z grupy INNO-GENE S.A i wprowadzenia ich na rynek USA

7 maja 2020 roku Zarząd Spółki INNO-GENE S.A. z siedzibą w Poznaniu poinformował, że na podstawie zawiadomienia otrzymanego w dniu 7 maja 2020 r. sporządzonego zgodnie z art. 19 ust. 1 MAR – Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 596/2014 z dnia 16 kwietnia 2014 r. w sprawie nadużyć na rynku, powziął informację o zbyciu akcji Spółki INNO-GENE S.A. przez Prezesa Zarządu Emitenta – Pana Jacka Wojciechowicza.

Z przekazanej informacji wynika, że w/w osoba:

•w dniu 6 maja 2020 r. dokonała zbycia 74.187 sztuk akcji zwykłych na okaziciela Spółki INNO-GENE S.A. z siedzibą w Poznaniu, w średniej cenie transakcji ważonej wolumenem w wysokości 22,16 zł za jedną akcję.

Liczba akcji posiadanych przed zmianą udziału wyniosła 2.518.692 akcji (co stanowiło 44,17 % udziału w głosach spółki), natomiast obecnie Pan Jacek Wojciechowicz posiada 2.444.505 akcji Emitenta, stanowiących 42,88% w ogólnej liczbie głosów

7 maja 2020 roku Zarząd INNO-GENE S.A. ("Spółka", "Emitent"), poinformował, iż w dniu 7 maja 2020 r. powziął informację od spółki zależnej tj. Centrum Badań DNA sp.zo.o. o zawarciu umowy pożyczki ("Umowa pożyczki") pomiędzy spółką zależną a Prezesem Zarządu Emitenta – Panem Jackiem Wojciechowiczem (Pożyczkodawca).

W ramach Umowy pożyczki Pożyczkodawca postawi do dyspozycji Spółki kwotę 800.000 zł w ramach dostępnego limitu w celu zakupu towarów i odczynników laboratoryjnych przeznaczonych do diagnostyki SARS-CoV-2 z uwagi na rosnące zapotrzebowanie na nie. Spółka ma prawo korzystać z dostępnego limitu i uruchomić kolejne transze pożyczki. Środki w ramach dostępnego limitu mogą być uruchomione do dnia 30 czerwca 2020 r. Ustalono odsetki kapitałowe w wysokości 10 % rocznie, naliczane wyłącznie od wypłaconej kwoty pożyczki, a nie od dostępnego limitu. Pożyczka nie jest zabezpieczona.

Zgodnie z umową pożyczka ma zostać spłacona do dnia 30 listopada 2020 r.

Termin zapłaty odsetek kapitałowych został określony na dzień 30 listopada 2020 r.

Zawarcie umowy pożyczki związane jest z ograniczonymi możliwościami pozyskania finansowania dłużnego na bieżącą działalność operacyjną, z uwagi na wstrzymanie procesów udzielania produktów finansowych przez banki oraz w świetle zatorów płatniczych i wzmożoną konieczność zabezpieczenia surowców do produkcji wywołaną sytuacją epidemii Covid-19.

8 maja 2020 roku Zarząd INNO-GENE S.A. z siedzibą w Poznaniu, (dalej: "Emitent" "Spółka"), w nawiązaniu do raportu bieżącego z dnia 31 stycznia 2020 r. w sprawie harmonogramu przekazywania raportów okresowych w 2020 roku, poinformował o zmianie terminu przekazania do publicznej wiadomości jednostkowego oraz skonsolidowanego raportu okresowego za rok 2019 r. na dzień 30 lipca 2020 r, oraz okresowego raportu za 1 kwartał 2020 roku na dzień 29 czerwca 2020 roku.

Pierwotna data publikacji tych raportów była ustalona na dni:

RAPORTY KWARTALNE:

- Raport za I kwartał 2019 roku: 15 maja 2020r.

RAPORT ROCZNY:

- Raport roczny za 2019 rok: 27 maja 2020r.

zgodnie z informacją przekazaną raportem bieżącym z dnia 31 stycznia 2020 roku.

Zarząd podjął decyzję o zmianie terminu publikacji raportu rocznego z uwagi na stan epidemii spowodowany przez koronawirusa COVID-19 szczególności utrudnioną w związku z tym komunikację biegłymi rewidentami, a także współpracę wewnątrz Spółki i podmiotów zależnych.

Nowe terminy publikacji raportów:

RAPORTY KWARTALNE:

- Raport za I kwartał 2020 roku: 29 czerwca 2020r.

RAPORT ROCZNY:

- Raport roczny za 2019 rok: 30 lipca 2020r.

12 maja 2020 roku Zarząd INNO-GENE S.A. (Emitent) poinformował, że otrzymał informację od spółki zależnej tj. Centrum Badań DNA sp.z o.o. o wprowadzeniu do oferty testu genetycznego identyfikującego zwiększone ryzyko do zachorowań na COVID-19 oraz identyfikujące zwiększoną podatności i ciężkości przebiegu choroby.

Wdrożony test genetyczny jest oparty o analizę kilku kluczowych genów o potwierdzonym znaczeniu klinicznym i jest pierwszym tego typu kompleksowym testem genetycznym na świecie podlegającym ochronie patentowej wg. zgłoszenia patentowego o którym Emitent informował w raporcie bieżącym nr. 16/2020.

Badanie genetyczne, do którego materiał pobierany jest w sposób nieinwazyjny, przyczyni się do identyfikacji osób, u których choroba COVID-19 ma cięższy przebieg przez co powinny być objęte szczególną opieką medyczną oraz pozwoli przeprowadzić badania populacyjne i zidentyfikować osoby szczególnie podatne na zachorowania. Badania testowe zostały przeprowadzone na personelu medycznym szpitali w Lublinie, Puławach i Tychach.

2 czerwca 2020 roku Zarząd Spółki INNO-GENE S.A. (dalej: "Emitent", "Spółka") poinformował, iż w dniu 01 czerwca 2020 roku Nadzwyczajne Walne Zgromadzenie Spółki powołało do Rady Nadzorczej Emitenta, na nową kadencję, dwóch członków tj. Pana Leszka Hajkowskiego oraz Pana Mariusza Hermana

Nowi członkowie RN odpowiedzialni będą za procesy sprzedażowe spółek z grupy Emitenta, w tym sprzedaż na rynkach międzynarodowych, oraz działania PR'owe i marketingowe.

5 czerwca 2020 roku Zarząd INNO-GENE S.A. (dalej: Emitent lub Spółka) zawiadomił o otrzymaniu informacji od spółki zależnej Centrum Badań DNA sp. z o.o. o podpisaniu umowy z Wydziałem Zarządzania Uniwersytetu Łódzkiego, na wykonanie ekspertyzy naukowej dotyczącej przygotowania modelu biznesowego komercjalizacji (sprzedaży lub udzielenia licencji) dla patentu Oligonukleotydy i ich zastosowanie oraz sposób i zestaw do wielogenowej diagnostyki predyspozycji do infekcji SARS-CoV-2 oraz ciężkiej i łagodnej formy choroby COVID-19 i wykonywania badań genetycznych oraz dostęp do bazy danych całogenomowych.

W sporządzeniu Ekspertyzy Uniwersytet Łódzki będzie współpracował z Texas University z siedzibą w Austin (IC2 Institute) oraz Inkubatorem Technologicznym Austin (ATI, Austin Technology Incubator - The University of Texas at Austin).

W opinii Zarządu spółki zależnej opracowanie ekspertyzy jest kluczowe przy wycenie wartości licencji, sprzedaży testów, oraz udzielenia odpłatnego dostępu do bazy danych całogenomowych podmiotom zagranicznym, w szczególności z rynku USA. Przedmiotowa ekspertyza będzie wykonana w 2 kwartale br.

24 czerwca 2020 roku Zarząd Emitenta poinformował iż podjął uchwałę o rozpoczęciu działań mających na celu przeniesienie akcji spółki z rynku NewConnect na rynek regulowany GPW. Odpowiednie projekty uchwał zostaną wprowadzone na najbliższe Walne Zgromadzenie Akcjonariuszy Spółki. Zarząd Emitenta rozpoczął rozmowy z domami maklerskimi oraz kancelariami prawnymi które odpowiedzialne będą za przeprowadzenie całego procesu.

Celem zmiany rynku notowań akcji Emitenta z Alternatywnego Systemu Obrotu NewConnect na rynek regulowany Giełdy Papierów Wartościowych w Warszawie S.A., jest zwiększenie możliwości pozyskiwania kapitału na rozwój spółki (rynek regulowany cieszy się większą popularnością, zwłaszcza wśród inwestorów instytucjonalnych i firm międzynarodowych), co może przyczynić się do wzrostu płynności akcji spółki i wzrostu kapitalizacji. Drugim argumentem za przeniesieniem notowań na rynek główny GPW jest wzrost wiarygodności i zaufania do spółki wymagany podczas współpracy z międzynarodowymi koncernami oraz zagranicznymi kontrahentami.

7. Przewidywany rozwój Grupy Kapitałowej

Misją Grupy jest tworzenie własnych spółek zależnych oraz nabywanie akcji i udziałów spółek zaliczanych z sektora LifeScience. Strategia Grupy zakłada budowanie portfela dynamicznie rozwijających się spółek. W ramach Grupy Kapitałowej dąży do zagwarantowania spółkom portfelowym środków finansowych na dalszy rozwój oraz szuka możliwości realizowania potencjalnych efektów synergii pomiędzy spółkami zależnymi.

Grupa Kapitałowa zamierza kontynuować realizację strategii, którą realizowała w latach minionych, głównie poprzez spółki zależne, w których spółka dominująca posiada kontrolne pakiety udziałów. Oznacza to przede wszystkim kontynuowanie intensywnych prac mających na celu wzmacnianie ich potencjału gospodarczego, a także prac mających na celu pozyskanie kolejnych spółek portfelowych. Emitent zamierza wspierać swoje spółki portfelowe w działaniach mających na celu wprowadzanie ich akcji do notowań na rynkach

zorganizowanych, zarówno na rynku regulowanym prowadzonym przez GPW w Warszawie, jak i na rynku NewConnect.

8. Informacja o aktualnej i przewidywanej sytuacji finansowej.

Grupa Kapitałowa w 2019 roku osiągnęła przychody netto ze sprzedaży w wysokości 1 356 872,41 zł, w tym ze sprzedaży usług w wysokości 1 356 872,41zł. Ponadto Grupa rozliczyła w bieżącym okresie dotacje na realizację projektów realizowanych przez spółki zależne w wysokości 615 411,08 zł. Przychody ze sprzedaży produktów Grupy Kapitałowej zmniejszyły się o nieco ponad 50 % w stosunku do roku 2018.

Koszty działalności operacyjnej wyniosły 2 370 663,85 zł w stosunku do wartości 2 994 231,59 zł, w roku 2018.

W ocenie Zarządu nie ma żadnych istotnych czynników zagrażających dalszej działalności Grupy Kapitałowej, choć z uwagi na opóźnienie w ogłoszeniu przetargu na wybór wykonawcy kluczowych usług i w realizacji projektu związanego z Mapą Genomiczną Polski II realizacja planów uległa opóźnieniu.

9. Opis istotnych czynników ryzyka i zagrożeń, z określeniem, w jakim stopniu Grupa jest na nie narażony.

Zestawienie obejmuje najważniejsze czynniki, które według najlepszej wiedzy Spółki należy uwzględnić przy podejmowaniu decyzji inwestycyjnej.

Ryzyko utraty kluczowych osób

Działalność i rozwój Grupy Kapitałowej uzależnione są w istotny sposób od wiedzy i doświadczenia kadry zarządzającej Grupy oraz pracowników spółki zależnej – Centrum Badań DNA Sp. z o.o., której działalność oparta o skomplikowane procesy badawczo-rozwojowe i usługi diagnostyczne wymaga wyspecjalizowanej wiedzy oraz wysokich kwalifikacji. Istotnym ryzykiem tej działalności jest zatem rezygnacja bądź niezdolność do pracy osób zatrudnionych bądź współpracujących ze spółką zależną Grupy – Centrum Badań DNA sp. z o.o. Zastąpienie wykwalifikowanej kadry naukowej może rodzić poważne trudności z uwagi na brak odpowiednich specjalistów na rynku pracy. Utrata osób mających kluczowe znaczenie dla prac badawczych i czynności diagnostycznych może skutkować

spowolnieniem tempa badań i rozwoju oferowanej przez Grupy technologii, a tym samym negatywnie wpłynąć na jego sytuację gospodarczą i finansową.

Ryzyko związane z procesami badawczo-rozwojowymi

Działalność Grupy Kapitałowej jest w istotnym stopniu uzależniona od rozwoju technologii w zakresie genetyki medycznej, w szczególności testów genetycznych. Angażowanie przez Grupę środków w proces badawczy nie gwarantuje, iż proces ów zakończy się powodzeniem. Określony projekt badawczy może nie przynieść oczekiwanych rezultatów z przyczyn obiektywnych, niezawinionych przez Grupę. W przypadku, gdy prowadzone bądź zamierzone prace badawcze nie będą przynosiły w długiej perspektywie czasu spodziewanych efektów, istnieje ryzyko, że w przyszłości rozwój technologii, o którą oparta jest działalność Grupy, może ulec znacznemu spowolnieniu, co może wpłynąć negatywnie na sytuację gospodarczą i finansową Grupy.

Ryzyko związane ze standardami jakości

W działalności Grupy Kapitałowej niezwykle istotnym czynnikiem warunkującym osiągnięcie sukcesu ekonomicznego oraz badawczego jest utrzymanie odpowiednich standardów jakości oferowanych usług i prowadzonych badań. Zawsze istnieje ryzyko związane z pogorszeniem jakości na skutek błędu pracownika bądź wadliwego działania urządzeń specjalistycznych. W przypadku ewentualnego obniżenia standardów jakości istnieje ryzyko, iż zaufanie do usług świadczonych przez Grupę zostanie zmniejszone, co może mieć wpływ na osiągnięte w przyszłości wyniki finansowe. W celu zminimalizowania tego ryzyka Spółka wdrożyła w laboratorium prowadzonym przez Centrum Badań DNA sp. z o.o. Zintegrowany System Zarządzania Jakością według normy PN:EN ISO 9001:2009 oraz PN:EN ISO 14001:2005. Ponadto laboratorium to, w celu zapewnienia realizacji polityki jakości, bierze udział w badaniach międzylaboratoryjnych (m.in. GEDNAP, Quality Control for Molecular Diagnostic), które potwierdzają najwyższą jakość badań laboratoryjnych. Laboratorium jest także wpisane do ewidencji laboratoriów prowadzonej przez krajową radę diagnostów laboratoryjnych.

Ryzyko związane z niedostateczną ochroną wartości niematerialnych i prawnych

Wynikiem działalności badawczo-rozwojowej Grupy Kapitałowej i spółek zależnych są dobra intelektualne, takie jak utwory bądź wynalazki, które mogą stanowić przedmiot ochrony praw autorskich bądź praw pokrewnych, jak również praw własności przemysłowej. Interes Grupy wymaga, by te wartości intelektualne były należycie zabezpieczone. Brak takiego zabezpieczenia, bądź jego wadliwość mogą skutkować negatywnymi w skutkach działaniami konkurentów Grupy, polegającymi na próbach nieuprawnionego wykorzystania wartości intelektualnych wypracowanych przez Grupę bądź spółki zależne. Taka działalność podmiotów konkurencyjnych może negatywnie wpłynąć na sytuację gospodarczą i finansową Grupy.

Ryzyko związane ze słabym rozwinięciem rynku usług diagnostyki genetycznej

Rynek usług związanych z analizami genetycznymi i badaniami DNA znajduje się w fazie tworzenia i ciągłego rozwoju. Trudno jest przewidzieć dynamikę jego dalszego rozwoju i popyt na te usługi. Niewykluczone, że rozwój diagnostyki genetycznej może w okresie najbliższych lat napotkać na barierę w postaci zbyt wysokich cen tych usług, które uczynią je mało atrakcyjnymi i niedostępnymi dla szerszego kręgu odbiorców. Kolejną barierą rozwoju dla tego rynku może być ograniczona świadomość i słabo rozpowszechniona wiedza nt. diagnostyki genetycznej, jej zastosowań i możliwości. M.in. z powyższych powodów trudno jest prawidłowo przewidzieć dalszą dynamikę rozwoju rynku, na jakim działa Grupa Kapitałowa. Tym samym nie można wykluczyć, że rozwój tego rynku odbywać się będzie wolniej, niż zakłada to Grupa w swej strategii, co może skutkować gorszymi od przewidywanych wynikami finansowymi Grupy i nieosiągnięciem przez niego założonych celów prowadzonej działalności.

Ryzyko wzrostu konkurencji

Działalność Grupy Kapitałowej, choć nowatorska i innowacyjna, narażona jest na konkurencję ze strony innych przedsiębiorców. Zwłaszcza w zakresie analizy DNA (testów genetycznych) istnieje, zarówno w Polsce, jak i na świecie, pewna liczba podmiotów świadczących usługi konkurencyjne wobec Grupy. Szczególnie rywalizacja wobec konkurentów operujących na rynkach światowych może zakończyć się dla Grupy niepowodzeniem, m.in. z tego powodu, że konkurenci ci dysponują większymi zasobami kapitałowymi, które przeznaczyć mogą na ekspansję i działania marketingowe na rynku polskim. W takiej sytuacji możliwe jest, że udział Grupy w rynku nie będzie rósł tak dynamicznie, jak to zakłada strategia Grupy, a nie można także wykluczyć, że udział Grupy w rynku będzie się zmniejszał, co wpłynie negatywnie na jego sytuację finansową.

Ryzyko kursowe

W przypadku ponoszenia kosztów i generowania przychodów w różnych walutach (np. ponoszeniu nakładów inwestycyjnych w złotych oraz generowaniu przychodów w walutach obcych) Grupa Kapitałowa narażona będzie na ryzyko kursowe, co może obniżyć efektywność realizowanych przedsięwzięć. W obecnej sytuacji spółka zależna – Centrum Badań DNA sp. z o.o. importuje istotną część odczynników i urządzeń, za które płaci w walutach obcych. W przyszłości zakładane jest także rozszerzenie terytorialne oferty usług świadczonych przez spółkę zależną – Centrum Badań DNA sp. z o.o. – na kraje Europy Zachodniej i Skandynawię. Grupa będzie dążyć do wyeliminowania ryzyka walutowego poprzez stosowanie hedgingu naturalnego i skorelowania przychodów i kosztów ponoszonych w tej samej walucie. Ze względu na nieistotną ekspozycję walutową Grupa ani też podmioty zależne nie zawierały umów dotyczących nabycia, zbycia oraz nie posiadały pochodnych instrumentów finansowych i nie doświadczyły konsekwencji związanych z tzw. problemem opcji walutowych.

Ryzyko zmiany przepisów prawa oraz sposobu ich interpretacji i stosowania

Zagrożeniem dla działalności Grupy Kapitałowej jest niestabilność systemu prawnego w Polsce. Często zmieniające się przepisy i ich wykładnia istotnie utrudniają prowadzenie działalności gospodarczej oraz znacznie ograniczają przewidywalność wyników finansowych. Zmienność przepisów prawa dotyczy zwłaszcza prawa podatkowego. Praktyka organów skarbowych, jak i orzecznictwo sądowe w tej dziedzinie, nie są jednolite. W przypadku przyjęcia przez organy podatkowe niekorzystnej dla Grupy interpretacji przepisów podatkowych, trzeba liczyć się z negatywnymi konsekwencjami dla działalności Grupy, jej sytuacji finansowej i perspektyw rozwoju.

Działalność Grupa podlega regulacjom ustawy o wyrobach medycznych oraz ustawy o diagnostyce laboratoryjnej i związanych z nimi aktów wykonawczych. Wprowadzenie nowych lub zmiana istniejących uregulowań a także brak jednolitej interpretacji przepisów prawa mogą istotnie wpłynąć na działalność Grupy i perspektywy rozwoju oraz osiągnięte wyniki i sytuację finansową Grupy.

Grupa minimalizuje opisane powyżej ryzyko poprzez bieżącą analizę zmieniających się przepisów oraz korzystając z pomocy podmiotów świadczących doradztwo prawne lub podatkowe.

Ryzyko związane z finansowaniem działalności z wykorzystaniem dotacji

Przy realizacji projektów prowadzonych przez Centrum Badań DNA sp. z o.o. Grupa Kapitałowa korzysta z finansowania pochodzącego z dotacji Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, z pomocą których finansowane jest większość projektów badawczo-rozwojowych spółki. Dotacje ze środków funduszy europejskich stanowią zasadniczo pomoc bezzwrotną, jednakże w każdej umowie o dotację zastrzeżone są szczególne warunki, jakie beneficjent musi wypełnić, aby otrzymać dotację w pełnej wysokości. Stąd zachodzi ryzyko, iż w przypadku nieprawidłowego wykonania wszystkich postanowień umowy Grupa nie uzyska dotacji w pełnej, zakontraktowanej wysokości. Jednocześnie strategia rozwoju Grupy przewiduje dalsze pozyskiwanie finansowania za pomocą w/w dotacji. Istnieje ryzyko, że wniosek Emitenta o udzielenie dotacji zostanie rozpatrzony negatywnie i Grupa będzie musiała zabiegać o uzyskanie finansowania z innych źródeł.

Ryzyko niezrealizowania strategii i planów inwestycyjnych

Strategia zakłada stworzenie Grupy Kapitałowej, w skład której wchodzić będą spółki prowadzące działalność związaną z diagnostyką laboratoryjną, biotechnologią, genetyką (medyczną, spożywczo-przemysłową oraz weterynaryjną). Niemniej w najbliższym czasie Zarząd INNO-GENE SA zamierza skoncentrować się na rozwoju już istniejących i rentownych spółek zależnych – Centrum Badań DNA Sp. z o.o. oraz Central Europe Genomics Center sp.z o.o. a likwidacji spółek które nie znalazły swojej niszy biznesowej jak Medgenetix sp.z o.o. czy Genomix sp.z o.o.

W ramach działalności CB DNA Sp. z o.o. planowane jest dokończenie realizowanych projektów badawczo-rozwojowych i koncentracja na komercjalizacji powstałych produktów. Spółka nie planuje aktualnie inwestycji w nowe technologie czy urządzenia.

Zdolność do realizacji strategii rozwoju uzależniona jest nie tylko od zdolności do pozyskania korzystnego finansowania, ale również od zdolności do adaptacji działalności Grupy do zmieniających się warunków branżowych, do których należą m.in. zmieniające się regulacje prawne, standardy jakościowe, konkurencja cenowa, dostęp do wykwalifikowanej kadry, rozwój technologii badań genetycznych i ich dostępność. Brak odpowiednio szybkiej reakcji ze strony Grupy na zmieniające się warunki rynkowe może spowodować, że inwestycje Emitenta nie przyniosą spodziewanych zysków, bądź też nie doprowadzą do realizacji założonych celów inwestycyjnych. Może to mieć negatywny wpływ na sytuację finansową Grupy, a tym samym narazić nabywców akcji Grupy na straty.

Ryzyko związane z przetwarzaniem danych wrażliwych

Działalność w zakresie diagnostyki laboratoryjnej, wykonywana przez spółkę zależną – Centrum Badań DNA sp. z o.o. – wiąże się także z koniecznością przetwarzania danych pacjentów dotyczących stanu ich zdrowia. Zgodnie z ustawą z dnia 29 sierpnia 1997 roku o ochronie danych osobowych, oraz RODO informacje o stanie zdrowia zaliczane są do tzw. danych wrażliwych, których przetwarzanie możliwe jest jedynie w przypadkach ściśle określonych przez ustawę i dyrektywę RODO. Dane te mogą być przetwarzane m.in. wyłącznie wówczas, gdy przetwarzanie to jest prowadzone w celu ochrony stanu zdrowia, świadczenia usług medycznych lub leczenia pacjentów przez osoby trudniące się zawodowo leczeniem lub świadczeniem innych usług medycznych, zarządzania udzielaniem usług medycznych i są stworzone pełne gwarancje ochrony danych osobowych. Dodatkową gwarancją ochrony danych osobowych są szczególne wymogi związane z ochroną tajemnicy zawodowej stawiane diagnostom laboratoryjnym. Stosownie do tych wymogów Centrum Badań DNA sp. z o.o. dokłada wszelkich starań, w tym również poprzez wdrożenie odpowiednich procedur, w celu zapewnienia ochrony danych osobowych pacjentów i innych osób korzystających z usług laboratorium. Pomimo tych działań nie można całkowicie wykluczyć, że dane objęte ochroną przetwarzane będą zawsze w dopuszczalnych przez prawo granicach. W szczególności może dojść do nieuprawnionego ujawnienia tych danych, co w konsekwencji może doprowadzić do naruszenia dóbr osobistych, a to z kolei wiąże się z ryzykiem podnoszenia wobec Centrum Badań DNA sp. z o.o. roszczeń zarówno odszkodowawczych, jak i roszczeń o zadośćuczynienie.

Ryzyko roszczeń pacjentów z tytułu nienależytego wykonania usługi diagnostycznej.

Działalność spółki zależnej INNO-GENE SA – Centrum Badań DNA sp. z o.o. - w zakresie diagnostyki laboratoryjnej wiąże się z ryzykiem podnoszenia roszczeń wobec tejże spółki z tytułu nienależytego wykonania badań diagnostycznych i błędów wynikłych przy realizacji usługi. Wyniki badań świadczonych przez Centrum Badań DNA sp. z o.o. mogą mieć istotny

wpływ na decyzje dotyczące leczenia i terapii danego pacjenta, a w konsekwencji mają znaczenie dla jego życia i zdrowia. Zakładać należy, iż ewentualny błąd w diagnostyce pacjenta, może się wiązać z podnoszeniem przez niego nie tylko roszczeń o odszkodowanie, ale także o zadośćuczynienie za krzywdę wynikłą z błędu.

Grupa Kapitałowa przeciwdziała powyższemu ryzyku poprzez stosowanie w laboratorium Centrum Badań DNA najwyższych standardów jakości i przeprowadzanie okresowo badań międzylaboratoryjnych, mających na celu sprawdzenie jakości oferowanych usług. NZOZ Laboratorium Genetyki Medycznej Centrum Badań DNA jest także ubezpieczone od odpowiedzialności cywilnej związanej z prowadzoną przez nie działalnością diagnostyczną.

Ryzyko związane z uzależnieniem od dostawców

Głównymi dostawcami materiałów i produktów niezbędnych dla prowadzenia działalności diagnostycznej przez Centrum Badań DNA Sp. z o.o. (dotyczy to przede wszystkim testów diagnostycznych opartych o technologię NGS) są trzy podmioty, z którymi współpraca gospodarcza generuje łącznie 60% wszystkich obrotów z dostawcami.

Dotychczasowe kontakty handlowe nie wskazują na istnienie istotnego ryzyka niespodziewanego zakończenia współpracy, niemniej zawarte z dostawcami umowy ramowe umożliwiają dostawcom wypowiedzenie współpracy w stosunkowo krótkim czasie, co może nastąpić także na skutek okoliczności niezależnych od Centrum Badań DNA sp. z o.o. Istnieje ryzyko, że na skutek decyzji dostawcy o zakończeniu współpracy bądź innych nieprzewidzianych zdarzeń powodujących zaprzestanie bądź przerwę w dostawach, Centrum Badań DNA sp. z o.o. zmuszona będzie do ograniczenia bądź zupełnego wstrzymania swej działalności w zakresie diagnostyki laboratoryjnej i dystrybucji testów diagnostycznych oraz dystrybucji i produkcji systemów laboratoryjnych i odczynników, do czasu znalezienia nowych dostawców. Może to w efekcie spowodować obniżenie przychodów oraz wzrost kosztów spółek zależnych, gdyby warunki współpracy z nowymi dostawcami okazały się mniej korzystne od dotychczasowych.

Ryzyka związane z notowaniem instrumentów finansowych na rynku NewConnect

Wprowadzenie i notowanie akcji INNO-GENE S.A. w obrocie zorganizowanym na rynku NewConnect wiąże się z pewnymi ryzykami dotyczącymi charakteru i zasad dokonywania tego obrotu.

Ryzyko niedostatecznej płynności rynku i wahań cen

Akcje INNO-GENE S.A. nie były do tej pory notowane na żadnym rynku regulowanym lub w alternatywnym systemie obrotu. Nie ma więc pewności, że instrumenty finansowe Akcje INNO-GENE S.A. będą przedmiotem aktywnego obrotu po ich wprowadzeniu do obrotu na rynku New Connect. Ze względu na specyfikę rynku New Connect, na którym jest notowana spółka INNO-GENE SA, istnieje ryzyko, niskiej płynności. Tym samym mogą występować trudności w sprzedaży dużej ilości akcji w krótkim okresie, co może powodować dodatkowo

znaczące obniżenie cen akcji będących przedmiotem obrotu, a nawet brak możliwości sprzedaży akcji.

Ryzyko dotyczące możliwości nałożenia na INNO-GENE S.A. kar administracyjnych przez KNF za niewykonywanie obowiązków wynikających z przepisów prawa

Komisja Nadzoru Finansowego może nałożyć kary administracyjne na Emitenta za niewykonywanie obowiązków wynikających z przepisów prawa, a w szczególności obowiązków wynikających z Ustawy o Ofercie i Ustawy o Obrocie. Wspomniane sankcje wynikają przede wszystkim z art. 96 i 97 Ustawy o Ofercie oraz z art. 169 – 174 Ustawy o Obrocie. W przypadku nałożenia takiej kary obrót instrumentami finansowymi Emitenta może stać się utrudniony bądź niemożliwy. Obecnie nie ma podstaw do przypuszczeń, że taka sytuacja może zdarzyć się w przyszłości w odniesieniu do Emitenta, a ryzyko to dotyczy wszystkich akcji notowanych na NewConnect.

Ryzyko pogorszenia się koniunktury gospodarczej kraju

Niekorzystna sytuacja makroekonomiczna nie sprzyja rozwojowi przedsiębiorstw, które chcą pozyskać środki finansowe na dalszy rozwój – z jednej strony – z drugiej zaś, świadczyć usługi i dokonywać sprzedaży na rzecz klientów z branż finansowanych głównie z budżetu. Pogorszenie koniunktury gospodarczej kraju może być ważnym czynnikiem wpływającym na wyniki finansowe Grupy Kapitałowej.

Ryzyko pandemii i wprowadzenia ograniczenia w poruszaniu się ludności

Niekorzystna sytuacja epidemiologiczna w kraju może doprowadzić do ograniczenia poruszania się ludności i zamknięcia całych sektorów gospodarki co przełoży się na zmniejszony popyt na usługi diagnostyczne. Z drugiej strony daje okazję do ukierunkowania usług diagnostycznych na identyfikację czynników chorobotwórczych. Pogorszenie koniunktury gospodarczej kraju poprzez zamrożenie części gospodarki może być ważnym czynnikiem wpływającym na wyniki finansowe Grupy Kapitałowej.

10. Informacja o nabyciu udziałów (akcji) własnych, a w szczególności celu ich nabycia, liczbie i wartości nominalnej, ze wskazaniem, jaką część kapitału zakładowego reprezentują, cenie nabycia oraz cenie sprzedaży tych udziałów (akcji) w przypadku ich zbycia.

W okresie objętym sprawozdaniem jednostka dominująca nie nabyła i nie przewiduje nabycia udziałów (akcji) własnych.

11. Informacja o posiadanych przez Grupę Kapitałową oddziałach (zakładach);

Spółka dominująca nie posiada oddziałów. Spółka dominująca posiada 100% udziałów w spółce Centrum Badań DNA Sp. z o.o. z siedzibą w Poznaniu (ul. Ściegiennego 20); 52,8% udziałów w spółce VitaInSilica Sp. z o.o. z siedzibą w Złotnikach oraz 26,5% udziałów w spółce Central Europe Genomics Center Sp. z o.o. z siedzibą w Białymstoku, ul. Warszawska 6/32.

W strukturze organizacyjnej Centrum Badań DNA Sp. z o. o. znajdują się laboratoria usługowe:

- Laboratorium Genetyki Medycznej, zarejestrowane jako Niepubliczny Zakład Opieki Zdrowotnej
- Laboratorium Diagnostyki Weterynaryjnej.

Ponadto Centrum Badań DNA Sp. z o.o. posiada udziały w Spółkach:

- Spółce Medgenetics Sp. z o.o., której działalność ma na celu ukierunkowanie rozwoju Grupy Kapitałowej INNO-GENE S.A. na sprawy związane z medycyną spersonalizowaną.
- Spółce med4one Sp. z o.o., której zadaniem jest rozwój produktów skierowanych do przemysłu farmaceutycznego i aptekarskiego.

Spółki z Grupy Kapitałowej, pośrednio zależne od jednostki dominującej, Medgenetix sp.z o.o. oraz Genomix sp.z o .o. nie prowadzą obecnie działalności.

12. Informacja o instrumentach finansowych w zakresie:

- a) **ryzyka: zmiany cen, kredytowego, istotnych zakłóceń przepływów środków pieniężnych oraz utraty płynności finansowej, na jakie narażona jest Spółka,**
- b) **przyjętych przez Spółkę celach i metodach zarządzania ryzykiem finansowym, łącznie z metodami zabezpieczenia istotnych rodzajów planowanych transakcji, dla których stosowana jest rachunkowość zabezpieczeń;**

W okresie objętym sprawozdaniem Grupa nie stosowała instrumentów finansowych w zakresie ryzyka oraz nie stosowała rachunkowości zabezpieczeń.

13. Informacja o stosowaniu zasad ładu korporacyjnego w przypadku jednostek, których papiery wartościowe zostały dopuszczone do obrotu na jednym z rynków regulowanych Europejskiego Obszaru Gospodarczego.

Spółka INNO-GENE S.A. nie stosuje w sposób trwały pięciu następujących dobrych

praktyk wynikających z Załącznika nr 1 do Uchwały nr 293/2010 Zarządu GPW z dnia 31 marca 2010 roku, stanowiący tekst jednolity dokumentu "Dobrych Praktyk Spółek Notowanych na NewConnect":

1) Dobra praktyka nr 1 - Emitent nie będzie przestrzegał danej zasady w zakresie transmisji obrad walnego zgromadzenia przez Internet, rejestracji wideo przebiegu obrad oraz upubliczniania takiej wideo rejestracji.

Uzasadnienie: Emitent nie będzie przestrzegał danej praktyki ze względu na wysokie koszty związane z infrastrukturą techniczną umożliwiającą transmisje obrad walnego zgromadzenia przez Internet. Wszystkie istotne informacje dotyczące zwołania i przebiegu walnego zgromadzenia będą publikowane przez Emitenta w formie raportów bieżących oraz umieszczane na jego stronie internetowej. Dlatego też prowadzenie transmisji obrad nie jest konieczne dla zapewnienia akcjonariuszom nie biorącym udziału w walnym zgromadzeniu i innym zainteresowanym inwestorom informacji o walnym zgromadzeniu. Akcjonariusze i osoby zainteresowane będą mogli zapoznać się ze sprawami poruszonymi na danym walnym zgromadzeniu, przeglądając informacje umieszczone na stronie internetowej.

2) Dobra praktyka nr 3.3. - Emitent nie będzie przestrzegał tej zasady w całości. Uzasadnienie: Emitent chce prowadzić przejrzystą i wiarygodną politykę informacyjną. Z uwagi jednak na specyfikę działalności Emitenta i brak źródeł pozwalających opisać rynek i pozycję emitenta na rynku, na którym działa, niemożliwe jest oszacowanie jego pozycji na rynku i sporządzenie rzetelnego opisu rynku.

3) Dobra praktyka nr 3.8. - Emitent nie będzie przestrzegał danej zasady w całości. Uzasadnienie: Emitent nie publikuje prognoz wyników finansowych. W przypadku, gdy Emitent zdecyduje się na przedstawienie swoich prognoz finansowych, to złoży odpowiednią deklarację o przestrzeganiu danej zasady.

4) Dobra praktyka nr 5 - Emitent nie będzie przestrzegał danej zasady w całości. Uzasadnienie: Emitent uznaje za wystarczające prowadzenie zakładki relacje inwestorskie w ramach własnej witryny internetowej pod adresem www.inno-gene.pl, gdzie umieszczane są aktualne informacje na temat jego działalności i sytuacji. Strona internetowa Emitenta jest aktualizowana i prowadzona na bieżąco i stanowi pełne źródło wiedzy o spółce, dostępne dla wszystkich inwestorów.

5) Dobra praktyka nr 16 - Emitent nie będzie publikował raportów miesięcznych, w terminie 14 dni od zakończenia miesiąca.

Komentarz: W opinii Emitenta wystarczające jest sporządzanie i publikowanie raportów bieżących i okresowych zgodnie z Regulaminem ASO oraz umieszczanie tych informacji na stronach internetowych (stronie korporacyjnej spółki, New Connect oraz GPW). Ze względu na skalę i dynamikę działalności Emitenta, publikowanie informacji zgodnie z obowiązującymi Emitenta regulacjami zapewnia akcjonariuszom i inwestorom dostateczny zakres wiedzy o Spółce, pozwalający na podejmowanie decyzji

inwestycyjnych. W ocenie Emitenta wystarczająca jest publikacja kwartalnych raportów okresowych, w których Emitent będzie informował o aktualnym stanie spółki.

W pozostałym zakresie Emitent deklaruje przestrzeganie zasad ładu korporacyjnego obowiązujących na rynku NewConnect.

14. Informacje o ważniejszych osiągnięciach w dziedzinie badań i rozwoju

W 2019 w ramach Grupy Kapitałowej realizowane były następujące projekty w obszarze badań i rozwoju:

Spółka zależna Emitenta tj. Centrum Badań DNA sp. z o.o. prowadząca główną działalność w obszarze badań i rozwoju koncentrowała się na realizacji kilku projektów badawczych z których dwa są w końcowym etapie:

1. Projekt pt. „Gutfeed-innowacyjne żywienie w zrównoważonej produkcji Drobiarskiej” – w ramach umowy nr BIOSTRATEG1/ 267659/.7./NCBR/2015. Całkowita wartość projektu: 19.375.623,00 PLN. Efekty tego projektu zaowocowały wdrożeniem analiz flory jelitowej zwierząt hodowlanych.
2. Projekt Genomicznej Mapy Polski realizowany przez „ECBiG – Europejskie Centrum Bioinformatyki i Genomiki” w ramach Polskiej Mapie Drogowej Infrastruktury Badawczej.
Projekt realizowany jest przez konsorcjum w składzie: Instytut Chemii Bioorganicznej PAN (Lider Konsorcjum), Politechnika Poznańska oraz Centrum Badań DNA jako Partner Biznesowy. Wykonawca wybrany w postępowaniu zobowiązany będzie do wykonania 5000 sekwencjonowań całogenomowych mieszkańców Polski (tzw. Genomiczna Mapa Polski) oraz utworzenia na ich podstawie kilku innowacyjnych na skalę światową narzędzi bioinformatycznych do analizy danych:

Produkt 1. „Genom referencyjny” (zwany dalej „GR”) – zestaw prototypów narzędzi bioinformatycznych służących do wytworzenia i analizy sekwencji genomowego DNA. W przyszłości GMP ma służyć jako standard wykorzystywany w badaniach medycznych, genomicznych lub genetycznych prowadzonych na populacji polskiej oraz zawierać opis genomicznych zasobów tej populacji, możliwy do wykorzystania w badaniach ogólnoeuropejskich oraz ogólnoświatowych.

Produkt 2. „Baza danych” – prototyp architektury bazy danych umożliwiającej przechowywanie i odpowiednie zabezpieczenie danych heterogenicznych o różnym stopniu przetworzenia, powiązanej z informacjami pochodzącymi z 5000 genomów. W przyszłości architektura ta będzie mogła być wykorzystana przez NFZ lub Ministerstwo Zdrowia do gromadzenia i udostępniania lekarzom wybranych danych genetycznych kluczowych do

personalizacji leczenia. Dane genetyczne i informacja o mutacjach danego pacjenta ma wpływ na personalizację leczenia min. na dobór skutecznego leku który u pacjenta jest najefektywniejszy, czy na indywidualny dobór dawki leku.

Produkt 3. „Mapa zmienności genetycznej” – zestaw prototypów narzędzi bioinformatycznych służących badaniu zmienności genetycznej populacji.

Produkt 4. „Fen-Gen” – prototyp narzędzia bioinformatycznego do analizy powiązań pomiędzy fenotypem a genotypem. Produkt ma umożliwić określenie relacji pomiędzy możliwie dużym zestawem cech fenotypowych badanej osoby a jej genomem. Powstanie on w oparciu o informacje na temat wyglądu i stanu zdrowia oraz powiązane z nimi dane z całogenomowych sekwencjonowań 1000 osób. System ma wspierać lekarzy i przyspieszać diagnostykę dzięki automatycznemu typowaniu zmodyfikowanych obszarów genomu na podstawie wprowadzonych do systemu cech fenotypowych.

Produkt 5. „Et-Gen” - prototyp narzędzia bioinformatycznego do analizy zmienności genetycznej mniejszości etnicznych.

3. Płynna biopsja - narzędzie do wykrywania „odcisków raka” we krwi obwodowej pacjentów z rakami głowy i szyi

Lider:

Uniwersytet Medyczny im.Karola Marcinkowskiego w Poznaniu

Kierownik projektu:

prof. dr hab.n. med. Małgorzata Wierzbicka

Okres realizacji projektu: 01.06.2018 - 30.11.2020

Opis projektu:

Celem projektu „Płynna biopsja” jest opracowanie testu diagnostycznego i predykcyjnego do wykrywania śladów materiału genetycznego raka we krwi obwodowej („Cancer Fingerprints) u pacjentów z rakami płaskonabłonkowymi głowy i szyi (HNSCC). Dla raków głowy i szyi nie ma markerów wskazujących na aktywność choroby nowotworowej, stad projekt o akronimie „CancerTrace” odzwierciedlającym „śledzenie raka” ma za zadanie opracowanie sekwencji genetycznych służących jako marker.

Płynna biopsja to narzędzie do wykrywania małych fragmentów DNA raka, zwanego wolnym lub wolnocyrkułującym DNA (cfDNA), wysiewanym z głównej masy guza. Stężenie cfDNA we krwi obwodowej wzrasta wraz ze wzrostem nowotworu. Pomiar cfDNA we krwi pacjenta może zostać wykorzystany do: 1. określania stopnia zaawansowania choroby nowotworowej, 2. wykrycia guza przetrwałego, 3. wznowy, 4. rozwoju drugiego niezależnego raka, 5. jako

test przesiewowy w grupach ryzyka rozwoju raków układu oddechowego.

Grupa badawcza to aktualnie 200 chorych z HNSCC. Projekt będzie realizowany przez konsorcjum złożone z czterech jednostek (lider - Uniwersytet Medyczny w Poznaniu), które posiadają odpowiednie doświadczenie w realizacji prac badawczo-rozwojowych w zakresie wprowadzania do praktyki medycznej produktów opartych o wyniki badań molekularnych.

Grupą docelową dla produktu będą chorzy z HNSCC i po leczeniu. Podstawowe zastosowanie testu to monitorowanie wyników leczenia, badanie 3-4 razy w roku pozwoli na wcześniejsze wykrycie nawrotów raka. Dzięki temu terapia będzie podjęta na wczesnym etapie choroby, spersonalizowana, efektywna i dużo tańsza niż stosowana obecnie. Po zdobyciu pierwszych doświadczeń i ugruntowaniu wartości metody, test będzie można zastosować do badań przesiewowych w grupach ryzyka rozwoju HNSCC.

Partnerzy:

Projekt realizowany jest przez konsorcjum naukowe, w składzie: Uniwersytet Medyczny im.Karola Marcinkowskiego w Poznaniu (Lider Konsorcjum), Szpital Kliniczny im.Heliodora Święcickiego Uniwersytetu Medycznego im.Karola Marcinkowskiego w Poznaniu (Członek Konsorcjum), Instytut Genetyki Człowieka PAN w Poznaniu (Członek Konsorcjum) oraz Centrum Badań DNA Sp. z o.o (Członek Konsorcjum).

Budżet:

Całkowita wartość projektu: 4 608 637,50 zł

Kwota kwalifikowana: 4 608 637,50 zł

Kwota dofinansowana: 4 143 012,50 zł

Poznań, dnia 29 maja 2019

PREZES ZARZĄDU

Jacek Wojciechowicz

Jacek Wojciechowicz – Prezes Zarządu