

# SKONSOLIDOWANY RAPORT ŚRÓDROCZNY ZA H1 2021

Grupa Kapitałowa Selvita

Informacje dodatkowe

## SPIS TREŚCI

1.	WYBRANE DANE FINANSOWE.....	1
1.1.	Wyniki osiągnięte w okresie sprawozdawczym.....	1
1.1.1.	Skonsolidowane dane .....	2
2.	KOMENTARZ ZARZĄDU DO WYNIKÓW FINANSOWYCH .....	6
2.1.	Skonsolidowane wyniki bez wpływu programu motywacyjnego .....	6
2.2.	Zakontraktowanie (backlog) .....	9
3.	MAJĄTEK EMITENTA ORAZ STRUKTURA AKTYWÓW I PASYWÓW .....	11
3.1.	Skonsolidowane dane .....	11
4.	AKTUALNA I PRZEWIDYWANA SYTUACJA FINANSOWA ORAZ OCENA ZARZĄDZANIA ZASOBAMI FINANSOWYMI .....	13
5.	ISTOTNE POZYCJE POZABILANSOWE .....	14
6.	OBJAŚNIENIE RÓŻNIC POMIĘDZY WYNIKAMI FINANSOWYMI WYKAZANYMI W RAPORCIE ROCZNYM, A WCZEŚNIEJ PUBLIKOWANYMI PROGNOZAMI WYNIKÓW NA DANY ROK .....	15
7.	ISTOTNE ZDARZENIA OKRESU SPRAWOZDAWCZEGO .....	16
7.1.	Istotne zdarzenia H1 2021 .....	16
7.2.	Zdarzenia po dniu bilansowym .....	18
7.3.	Zdarzenia nietypowe występujące w okresie sprawozdawczym (Covid-19).....	19
8.	INFORMACJA ZARZĄDU NA TEMAT AKTYWNOŚCI W OBSZARZE ROZWOJU PROWADZONEJ DZIAŁALNOŚCI .....	20
9.	STRUKTURA GRUPY KAPITAŁOWEJ SELVITA.....	31
10.	ORGANY KORPORACYJNE EMITENTA .....	32
11.	INFORMACJE O AKCJONARIUSZACH POSIADAJĄCYCH BEZPOŚREDNIO LUB POŚREDNIO CO NAJMNIEJ 5% OGÓLNEJ LICZBY GŁOSÓW NA WALNYM ZGROMADZENIU SPÓŁKI ORAZ O AKCJACH POSIADANYCH PRZEZ CZŁONKÓW ZARZĄDU ORAZ RADY NADZORCZEJ EMITENTA .....	33
12.	POZOSTAŁE INFORMACJE.....	35

## 1. WYBRANE DANE FINANSOWE

Skonsolidowane sprawozdanie finansowe obejmuje okres od 1 stycznia 2021 r. do 30 czerwca 2021 r., zaś dane porównawcze obejmują okres od 1 stycznia 2020 r. do 30 czerwca 2020 r.

### 1.1. Wyniki osiągnięte w okresie sprawozdawczym

Kluczowy wpływ na wyniki Grupy osiągnięte w H1 2021 miało przede wszystkim nabycie 100% udziałów Fidelta d.o.o., które nastąpiło w dniu 4 stycznia 2021 r. zgodnie z podpisaną w dniu 23 listopada 2020 r. warunkową umową nabycia udziałów zawartą pomiędzy Emitentem jako kupującym, a Galapagos NV z siedzibą w Mechelen w Belgii, jako sprzedającym. Cena za udziały została określona na kwotę 31,2 mln EUR, tj. po przeliczeniu (po kursie z dnia transakcji) 141.913.200 zł ("Cena za Udziały"), która to kwota została odpowiednio skorygowana w oparciu o określone w Umowie, standardowo stosowane w tego typu transakcjach, korekty dotyczące środków pieniężnych netto i kapitału obrotowego nabywanej spółki w wysokości 5,9 mln EUR, tj. 26.775.621 zł. Oszacowana wartość firmy na dzień 30.06.2021 r. wyniosła 176.407 tys. kun chorwackich (co stanowi 106.462 tys. zł na dzień 30.06.2021 r.).

W związku z poszerzeniem Grupy Kapitałowej, Emitent dokonał modyfikacji swoich segmentów operacyjnych poprzez dodanie dodatkowego segmentu o nazwie 'Usługi realizowane w Chorwacji' w skład którego wchodzi tylko i wyłącznie spółka zależna Fidelta d.o.o. Poprzednio raportowany segment Usług zmienił nazwę na 'Usługi realizowane w Polsce', bez jakichkolwiek zmian dotyczących alokacji zasobów, czy też sposobu rozpoznawania wyników tej działalności w stosunku do dotychczas raportowanych.

W dniu 17 maja 2021 roku Walne Zgromadzenie uchwaliło przyjęcie nierozwadniającego Programu Motywacyjnego na lata 2021-2024 dla pracowników w postaci uprawnienia do nabycia akcji Spółki po preferencyjnej cenie w wysokości 0,19 zł za akcje. Paweł Przewięźlikowski – założyciel, Członek Rady Nadzorczej oraz główny akcjonariusz Spółki, zobowiązał się do nieodpłatnego przekazania Spółce akcji stanowiących przedmiot programu z poleceniem ich wydania pracownikom Spółki w łącznej liczbie 1.247.720. Wartość godziwa przyznanych akcji ustalana jest na dzień przyznania i ujmowana przez okres nabywania uprawnień w kosztach wynagrodzeń w korespondencji ze zwiększeniem kapitału własnego w czasie nabywania uprawnień przez pracowników w trakcie trwania programu. Wpływ programu na wynik Q2 i H1 2021 r. wynosi 8.519.885 zł, **a szczegółowy opis programu znajduje się w nocie 34 do skonsolidowanego sprawozdania finansowego.** Jednocześnie należy zwrócić uwagę, że w analizach poszczególnych segmentów operacyjnych nie uwzględniono wyceny programu motywacyjnego w związku z jednorazowym i nie gotówkowym charakterem tego zdarzenia.

### 1.1.1. Skonsolidowane dane

Poniżej zaprezentowano wybrane dane finansowe Grupy Kapitałowej Selvita S.A.:

- dotyczące skonsolidowanego bilansu:

Grupa Kapitałowa Selvita S.A. Pozycja	Dane w tys. PLN		Dane w tys. EUR	
	Na dzień 30.06.2021	Na dzień 31.12.2020	Na dzień 30.06.2021	Na dzień 31.12.2020
<b>Aktywa razem</b>	<b>380 494</b>	<b>218 796</b>	<b>84 165</b>	<b>47 412</b>
Należności krótkoterminowe	54 517	33 998	12 059	7 367
Środki pieniężne i inne aktywa pieniężne	60 767	93 005	13 442	20 154
Pozostałe aktywa finansowe	12 964	10 153	2 868	2 200
Zobowiązania i rezerwy na zobowiązania	209 016	66 136	46 234	14 331
Zobowiązania długoterminowe	140 323	33 288	31 039	7 213
Zobowiązania krótkoterminowe	68 693	32 848	15 195	7 118
<b>Kapitał własny</b>	<b>171 478</b>	<b>152 660</b>	<b>37 931</b>	<b>33 081</b>
Kapitał zakładowy	14 684	14 684	3 248	3 182

- dotyczące skonsolidowanego rachunku wyników:

Grupa Kapitałowa Selvita S.A.	Skonsolidowane dane w tys. PLN				Skonsolidowane dane w tys. EUR			
	Pozycja	Za okres od 01.01.2021 do 30.06.2021	Za okres od 01.01.2020 do 30.06.2020	Za okres od 01.04.2021 do 30.06.2021	Za okres od 01.04.2020 do 30.06.2020	Za okres od 01.01.2021 do 30.06.2021	Za okres od 01.01.2020 do 30.06.2020	Za okres od 01.04.2021 do 30.06.2021
<b>Przychody netto ze sprzedaży</b>	<b>139 240</b>	<b>65 149</b>	<b>69 819</b>	<b>35 424</b>	<b>30 621</b>	<b>14 669</b>	<b>15 439</b>	<b>7 896</b>
Przychody z tytułu dotacji	1 927	2 284	1 002	1 159	424	514	222	258
Pozostałe przychody operacyjne	483	240	159	94	106	54	35	21
<b>Suma przychodów z działalności operacyjnej</b>	<b>141 650</b>	<b>67 673</b>	<b>70 980</b>	<b>36 677</b>	<b>31 151</b>	<b>15 237</b>	<b>15 696</b>	<b>8 175</b>
Koszty operacyjne	-126 602	-57 706	-68 035	-31 191	-27 842	-12 993	-15 045	-6 953
Koszty operacyjne (bez programu motywacyjnego)	-118 082	-57 706	-59 515	-31 191	-25 968	-12 993	-13 161	-6 953
Amortyzacja	-11 622	-5 860	-5 943	-3 035	-2 556	-1 319	-1 314	-677
Amortyzacja (bez wpływu MSSF 16)	-6 981	-3 845	-3 607	-2 019	-1 535	-866	-798	-450
Wycena programu motywacyjnego	-8 520	-	-8 520	-	-1 874	-	-1 874	-
Zysk z działalności operacyjnej/EBIT	15 048	9 967	2 945	5 486	3 309	2 244	651	1 223
<b>Zysk z działalności operacyjnej/EBIT (bez programu motywacyjnego)</b>	<b>23 568</b>	<b>9 967</b>	<b>11 465</b>	<b>5 486</b>	<b>5 183</b>	<b>2 244</b>	<b>2 535</b>	<b>1 223</b>
Zysk brutto	13 272	9 472	4 170	5 111	2 919	2 133	922	1 139
Zysk netto	9 825	9 413	2 115	5 746	2 161	2 119	468	1 281
<b>Zysk netto (bez programu motywacyjnego)</b>	<b>18 345</b>	<b>9 413</b>	<b>10 635</b>	<b>5 746</b>	<b>4 034</b>	<b>2 119</b>	<b>2 352</b>	<b>1 281</b>
EBITDA	26 670	15 827	8 888	8 521	5 865	3 564	1 965	1 899
<b>EBITDA (bez programu motywacyjnego)</b>	<b>35 190</b>	<b>15 827</b>	<b>17 408</b>	<b>8 521</b>	<b>7 739</b>	<b>3 564</b>	<b>3 849</b>	<b>1 899</b>
Przepływy pieniężne netto z działalności operacyjnej	25 578	8 697	14 527	1 021	5 625	1 958	3 212	228
Przepływy pieniężne netto z działalności inwestycyjnej	-142 137	-3 194	-2 193	-1 459	-31 258	-719	-485	-325
Przepływy pieniężne netto z działalności finansowej	84 081	85 025	-13 048	87 394	18 491	19 144	-2 885	19 480
Przepływy pieniężne netto, razem	-32 478	90 528	-714	86 956	-7 142	20 383	-158	19 383
Liczba akcji (średnia ważona)	18 355 474	16 057 284	18 355 474	16 076 031	18 355 474	16 057 284	18 355 474	16 076 031
Zysk na jedną akcję zwykłą przypisany do akcjonariuszy jednostki dominującej (w PLN)	0,49	0,55	-0,02	-0,33	0,11	0,12	0,00	0,07

Grupa Kapitałowa Selvita S.A.	Skonsolidowane dane w tys. PLN				Skonsolidowane dane w tys. EUR			
	Za okres	Za okres	Za okres	Za okres	Za okres	Za okres	Za okres	Za okres
	od 01.01.2021 do 30.06.2021	od 01.01.2020 do 30.06.2020	od 01.04.2021 do 30.06.2021	od 01.04.2020 do 30.06.2020	od 01.01.2021 do 30.06.2021	od 01.01.2020 do 30.06.2020	od 01.04.2021 do 30.06.2021	od 01.04.2020 do 30.06.2020
Rozwodniony zysk na jedną akcję zwykłą przypisany do akcjonariuszy jednostki dominującej (w PLN)	0,49	0,55	-0,02	-0,33	0,11	0,12	0,00	0,07
Wartość księgowa na jedną akcję przypisana do akcjonariuszy jednostki dominującej (w PLN)	9,01	8,63	9,01	8,62	1,99	1,93	1,99	1,93
Rozwodniona wartość księgowa na jedną akcję przypisana do akcjonariuszy jednostki dominującej (w PLN)	9,01	8,63	9,01	8,62	1,99	1,93	1,99	1,93
Zadeklarowana lub wypłacona dywidenda na jedną akcję (w PLN)	-	-	-	-	-	-	-	-

Wybrane dane finansowe prezentowane w raporcie okresowym przeliczono na walutę euro w następujący sposób:

1. Pozycje dotyczące rachunku zysków i strat, zestawienia zmian w kapitale własnym oraz rachunku przepływów pieniężnych przeliczono według kursu stanowiącego średnią arytmetyczną średnich kursów ogłoszonych przez NBP obowiązujących na ostatni dzień każdego zakończonego miesiąca roku obrotowego:
  - za okres 01.01.2021 r. – 30.06.2021 r.: 4,5472 PLN,
  - za okres 01.04.2021 r. – 30.06.2021 r.: 4,5222 PLN,
  - za okres 01.01.2020 r. – 30.06.2020 r.: 4,4413 PLN;
  - za okres 01.04.2020 r. – 30.06.2020 r.: 4,4862 PLN.
  
2. Pozycje bilansowe przeliczono według średniego kursu ogłoszonego przez NBP obowiązującego na dzień bilansowy:
  - na dzień 30 czerwca 2021 r.: 4,5208 PLN,
  - na dzień 31 grudnia 2020 r.: 4,6148 PLN.

## 2. KOMENTARZ ZARZĄDU DO WYNIKÓW FINANSOWYCH

### 2.1. Skonsolidowane wyniki bez wpływu programu motywacyjnego

Grupa Kapitałowa Selvita S.A.				
Dane w tys. PLN	Za okres od 01.01.2021 do 30.06.2021	Za okres od 01.01.2020 do 30.06.2020	Za okres od 01.04.2021 do 30.06.2021	Za okres od 01.04.2020 do 30.06.2020
<b>Przychody</b>	<b>141 650</b>	<b>67 673</b>	<b>70 981</b>	<b>36 677</b>
Segment Usługi realizowane w Polsce	68 600	58 149	34 796	31 365
Segment Bioinformatyczny	13 145	7 146	6 641	4 152
Segment Usługi realizowane w Chorwacji	59 053	-	29 216	-
Granty	1 927	2 284	1 002	1 159
Pozostałe przychody operacyjne	483	240	159	94
Wyłączenia przychodów między segmentami	-1 558	-146	-833	-93
<b>EBIT (bez programu motywacyjnego)</b>	<b>23 569</b>	<b>9 967</b>	<b>11 465</b>	<b>5 485</b>
<i>%EBIT (bez programu motywacyjnego)</i>	17%	15%	16%	15%
<b>EBITDA (wg MSSF16 bez programu motywacyjnego)</b>	<b>35 190</b>	<b>15 827</b>	<b>17 408</b>	<b>8 520</b>
<i>%EBITDA (wg MSSF16 bez programu motywacyjnego)</i>	25%	23%	25%	23%
<b>Wynik netto (bez programu motywacyjnego)</b>	<b>18 345</b>	<b>9 413</b>	<b>10 635</b>	<b>5 746</b>
<i>%Wynik netto (bez programu motywacyjnego)</i>	13%	14%	15%	16%
<i>Wpływ wdrożenia MSSF 16 na EBITDA</i>	4 641	2 015	2 336	1 016

W pierwszej połowie 2021 r. Grupa Kapitałowa Selvita S.A. osiągnęła przychody z działalności operacyjnej w wysokości 141.650 tys. zł, co oznacza wzrost o 109% w stosunku do analogicznego okresu roku ubiegłego, kiedy to przychody wyniosły 67.673 tys. zł. Przychody netto ze sprzedaży (bez uwzględnienia dotacji) wyniosły w omawianym okresie 139.240 tys. zł, co oznacza wzrost o 114% (o 74.091 tys. zł) w stosunku do analogicznego okresu 2020 r., w którym przychody netto ze sprzedaży wyniosły 65.149 tys. zł. Tak istotny wzrost wynika głównie z dokonanej akwizycji spółki Fidelta d.o.o., której wynik prezentowany jest w postaci osobnego segmentu 'Usługi realizowane w Chorwacji' oraz mocnego wzrostu organicznego w pozostałych segmentach operacyjnych Grupy. W ciągu pierwszego półrocza 2021 r. przychody z tytułu dotacji zmniejszyły się o 357 tys. zł w porównaniu do analogicznego okresu roku poprzedniego z 2.284 tys. zł do 1.927 tys. zł.

Grupa Kapitałowa Selvita S.A., po skorygowaniu o wpływ programu motywacyjnego wygenerowała w pierwszym półroczu 2021 r. zysk na poziomie całej działalności (zysk netto), który wyniósł



18.345 tys. zł i jest wyższy o 95% w porównaniu do zysku netto za analogiczny okres 2020 r. Wskaźnik EBITDA (bez programu motywacyjnego) w pierwszym półroczu 2021 roku wyniósł 25% i wzrósł o 2 p.p. w porównaniu do analogicznego okresu roku ubiegłego.

Segment Usługi realizowane w Polsce				
Dane w tys. PLN	Za okres od 01.01.2021 do 30.06.2021	Za okres od 01.01.2020 do 30.06.2020	Za okres od 01.04.2021 do 30.06.2021	Za okres od 01.04.2020 do 30.06.2020
<b>Przychody</b>	<b>69 356</b>	<b>58 987</b>	<b>35 143</b>	<b>31 701</b>
Zewnętrzne	65 109	55 434	33 255	30 112
Pomiędzy segmentami oraz dla Ryvu	3 490	2 715	1 541	1 253
Granty	504	623	225	249
Pozostałe przychody operacyjne	253	215	122	87
<b>EBIT (bez programu motywacyjnego)</b>	<b>7 666</b>	<b>8 676</b>	<b>4 554</b>	<b>4 546</b>
<i>%EBIT (bez programu motywacyjnego)</i>	11%	15%	13%	14%
<b>EBITDA (wg MSSF16) bez programu motywacyjnego</b>	<b>14 583</b>	<b>14 048</b>	<b>8 079</b>	<b>7 320</b>
<i>%EBITDA (wg MSSF16) bez programu motywacyjnego</i>	21%	24%	23%	23%
<i>Wpływ wdrożenia MSSF 16 na EBITDA</i>	2 577	1 743	1 286	879

Segment Usługi realizowane w Polsce w pierwszym półroczu 2021 r. kontynuował wzrost przychodów z usług na rzecz klientów zewnętrznych osiągając wzrost o 17% z 55.434 tys. zł w 2020 r. do 65.109 tys. zł w obecnie analizowanym okresie. W I kwartale 2021 r. w segmencie tym zostały rozpoznane jednorazowe koszty związane z poniesionymi wydatkami na akwizycję spółki Fidelita d.o.o. w kwocie 688 tys. zł obejmujące usługi konsultantów zewnętrznych. Ponadto, istotnie wzrósł koszt amortyzacji, która wzrosła o 29% z 5.372 tys. zł w pierwszym półroczu 2020 r. do 6.917 tys. zł w analogicznym okresie 2021 r., co związane jest ze zwiększaniem parku sprzętu laboratoryjnego niezbędnego do dalszego rozwoju.

Wskaźnik EBITDA wyniósł 21% co jest wielkością niższą w porównaniu do roku ubiegłego, a wartościowo podwyższył się z 14.048 tys. zł w H1 2020 r. do 14.583 tys. zł w H1 2021 r. Należy zaznaczyć, że po okresie ponoszenia jednorazowych kosztów związanych z akwizycją oraz zakończeniem prac związanych z pierwszą fazą integracji Fidelity, a także poprawą zakontraktowania w zakresie usług regulacyjnych w drugim kwartale obecnego roku rentowność się poprawia, a wskaźnik EBITDA w Q2 2021 r. jest lepszy o 4 p.p. względem Q1 2021 r. i ukształtował się na tym samym poziomie co w kwartale drugim roku ubiegłego.

Segment Usługi realizowane w Chorwacji				
Dane w tys. PLN	Za okres od 01.01.2021 do 30.06.2021	Za okres od 01.01.2020 do 30.06.2020	Za okres od 01.04.2021 do 30.06.2021	Za okres od 01.04.2020 do 30.06.2020
<b>Przychody</b>	<b>59 246</b>	-	<b>29 233</b>	-
Zewnętrzne	59 053	-	29 216	-
Pozostałe przychody operacyjne	193	-	17	-
<b>EBIT</b>	<b>13 708</b>	-	<b>6 304</b>	-
%EBIT	23%	-	22%	-
<b>EBITDA (wg MSSF16)</b>	<b>17 825</b>	-	<b>8 432</b>	-
%EBITDA (wg MSSF16)	30%	-	29%	-
Wpływ wdrożenia MSSF 16 na EBITDA	1 781	-	907	-

'Segment Usługi realizowane w Chorwacji' został wyodrębniony w związku z przejęciem przez Emitenta spółki Fidelta d.o.o., która jest jedyną spółką wchodzącą w skład tego segmentu operacyjnego. W pierwszym półroczu 2021 roku Fidelta d.o.o. kontynuowała trend wzrostowy osiągając 12% wzrost sprzedaży w porównaniu do I półrocza 2020 r. (liczony na danych w EUR). Fidelta w H1 2021 r. kontynuowała dynamiczny rozwój we wszystkich obszarach świadczonych usług tj. w zakresie chemii, ADME/DMPK, badań *In vitro* oraz *in vivo* & toksykologia. Długoterminowe umowy z kluczowymi klientami, w szczególności w zakresie zintegrowanych projektów odkrywania leków, zostały przedłużone i będą kontynuowane w kolejnych kwartałach.

Rentowność EBITDA tego segmentu w pierwszym półroczu 2021 r. wyniosła 30%, a rentowność na poziomie wyniku operacyjnego ukształtowała się na poziomie 23%. Tak dobre wyniki w pierwszym półroczu Fidelta osiągnęła w dużej mierze dzięki wyjątkowo dobremu zakontraktowaniu w obszarze *in vivo* w pierwszym kwartale oraz dynamicznemu rozwojowi w pozostałych obszarach w kwartale drugim.

Dodatkowe informacje dotyczące działalności operacyjnej tego segmentu zostały opisane w punkcie 8 niniejszego raportu.

Segment Bioinformatyczny				
Dane w tys. PLN	Za okres od 01.01.2021 do 30.06.2021	Za okres od 01.01.2020 do 30.06.2020	Za okres od 01.04.2021 do 30.06.2021	Za okres od 01.04.2020 do 30.06.2020
<b>Przychody</b>	<b>14 605</b>	<b>8 833</b>	<b>7 437</b>	<b>5 070</b>
Zewnętrzne	13 145	7 146	6 641	4 152
Granty	1 423	1 662	776	910
Pozostałe przychody operacyjne	37	25	20	8
<b>EBIT</b>	<b>2 194</b>	<b>1 291</b>	<b>606</b>	<b>940</b>
%EBIT	15%	15%	8%	19%
<b>EBITDA (wg MSSF16)</b>	<b>2 782</b>	<b>1 779</b>	<b>896</b>	<b>1 200</b>
%EBITDA (wg MSSF16)	19%	20%	12%	24%
Wpływ wdrożenia MSSF 16 na EBITDA	283	271	143	136

Segment bioinformatyczny tj. spółka zależna Ardigen S.A. osiągnął w pierwszym półroczu 2021 r. przychody od klientów zewnętrznych na poziomie 13.145 tys. zł, co oznacza wzrost o 84% w stosunku do przychodów osiągniętych w analogicznym okresie roku ubiegłego, które wyniosły 7.146 tys. zł. Na szczególną uwagę zasługuje fakt, że segment ten osiągnął w omawianym okresie 2021 r. zysk operacyjny w wysokości 2.194 tys. zł, co oznacza prawie 2-krotny wzrost w stosunku do porównywalnego okresu 2020 r., kiedy to zysk operacyjny wyniósł 1.291 tys. z. Wskaźnik EBITDA wyniósł 19% i utrzymał się na podobnym poziomie w stosunku do porównywalnego okresu 2020 r. kiedy wyniósł 20%.

## 2.2. Zakontraktowanie (backlog)

BACKLOG				
Pozycja	Na rok 2021 z dnia 16.09.2021	Na rok 2020 z dnia 10.09.2020	Zmiana	Zmiana %
Usługi realizowane w Polsce	125 510	101 325	24 185	24%
Usługi realizowane w Chorwacji	112 441	- *	112 441	100%
Bioinformatyka	28 134	15 229	12 905	85%
Dotacje	6 051	6 215	-164	-3%
<b>Razem Grupa Kapitałowa</b>	<b>272 136</b>	<b>122 769</b>	<b>149 367</b>	<b>122%</b>

\*Fidelita d.o.o. nie była spółką Grupy Kapitałowej Selvita.

Wartość zakontraktowanego portfela zamówień na rok 2021, wynikających z podpisanych na dzień 16 września 2021 r. kontraktów handlowych oraz umów o dotacje (backlog), wynosi 272.136 tys. zł i jest wyższy od backlogu opublikowanego we wrześniu ubiegłego roku na rok 2020 o 122%. Największy wpływ na tak wysoki wzrost backlogu ma uwzględnienie backlogu Fidelita d.o.o., która

nie była częścią Grupy Kapitałowej w roku ubiegłym, a której backlog wynosi 112.441 tys. zł. Kolejną największą dynamikę obserwujemy na poziomie backlogu segmentu bioinformatycznego, który jest wyższy o 85% rok do roku. Usługi realizowane w Polsce prezentują solidny wzrost o 24% względem roku ubiegłego.

### 3. MAJĄTEK EMITENTA ORAZ STRUKTURA AKTYWÓW I PASYWÓW

#### 3.1. Skonsolidowane dane

Wartość majątku Grupy Kapitałowej Selvita S.A. na koniec czerwca 2021 roku wyniosła 380.494 tys. zł. Na koniec czerwca 2021 roku najistotniejsze pozycje majątku obrotowego to należności krótkoterminowe wynoszące 54.517 tys. zł, środki pieniężne wynoszące 60.767 tys. zł oraz pozostałe aktywa finansowe 12.964 tys. zł. Wzrost należności krótkoterminowych jest wynikiem wzrostu skali działalności Grupy. Spadek środków pieniężnych wynika głównie z nabycia udziałów w spółce Fidelta d.o.o., w tym w szczególności z zapłaty części Ceny za Udziały, która była sfinansowana ze środków własnych Emitenta w dniu 4 stycznia 2021 r. oraz uregulowania w całości ze środków własnych korekty ceny nabycia z tytułu środków pieniężnych netto i kapitału obrotowego w dniu 4 marca 2021 r.

Aktywa trwałe to w większości wyposażenie laboratoriów, rozpoznawane aktywa z tytułu prawa do użytkowania oraz aktywa z tytułu odroczonego podatku dochodowego w kwocie 16.642 tys. zł. Wartość aktywów trwałych wzrosła w porównaniu do 31 grudnia 2020 r. o 161.698 tys. zł, głównie na skutek rozpoznania wartości firmy wynikającej z przejęcia Fidelta d.o.o. w kwocie 106.462 tys. zł. Dodatkowo, w wyniku przejęcia spółki Fidelta d.o.o., Grupa Kapitałowa Selvita S.A. skonsolidowała na dzień 30 czerwca 2021 r. środki trwałe w wartości 25.591 tys. zł oraz prawa do użytkowania w wartości 22.086 tys. zł.

Struktura majątku świadczy o wysokiej płynności Grupy co potwierdzają poniższe wskaźniki:

	30.06.2021	31.12.2020
<b>Wskaźnik płynności</b>		
<b>aktywa obrotowe/zobowiązania krótkoterminowe w tym krótkoterminowe rezerwy i rozliczenia międzyokresowe przychodów (bez rozliczeń międzyokresowych biernych)</b>	2,76	5,73
<b>Wskaźnik podwyższonej płynności</b>		
<b>(aktywa obrotowe- zapasy)/ zobowiązania krótkoterminowe w tym krótkoterminowe rezerwy i rozliczenia międzyokresowe przychodów (bez rozliczeń międzyokresowych biernych)</b>	2,72	5,64

W pasywach bilansu jedną z największych wartości stanowi kapitał własny, który na dzień 30 czerwca 2021 r. wynosił 171.478 tys. zł. Jego wzrost w stosunku do stanu z 2020 r. wynika głównie z osiągniętego wyniku netto w 2021 r. oraz rozpoznanych pozostałych kapitałów rezerwowych związanych z wyceną programu motywacyjnego w wartości 8.520 tys. zł.

Innym istotnym źródłem finansowania są zobowiązania długoterminowe, które na koniec czerwca 2021 r. wyniosły 140.323 tys. zł. Największe wartościowo pozycje zobowiązań długoterminowych to: pożyczki i kredyty bankowe w kwocie 84.367 tys. zł, których wzrost wynika z uruchomienia w dniu 4 stycznia 2021 r. kredytu akwizycyjnego na nabycie udziałów w Fidelta d.o.o. oraz zobowiązania z tytułu leasingu w kwocie 46.829 tys. zł, których wzrost o 18.346 tys. zł w stosunku do końca 2020 r. i wynika głównie z konsolidacji spółki Fidelta d.o.o. (rozpoznania praw do użytkowania lokali i samochodów).

Wzrost zobowiązań krótkoterminowych z 32.848 tys. zł na koniec 2020 r. do 68.693 tys. zł na koniec czerwca 2021 r. wynika głównie ze zwiększenia skali działalności Grupy Kapitałowej Emitenta, konsolidacji spółki Fidelta d.o.o. oraz wspomnianego wyżej uruchomienia kredytu akwizycyjnego, który w części krótkoterminowej wynosi 10.944 tys. zł.

#### 4. AKTUALNA I PRZEWIDYWANA SYTUACJA FINANSOWA ORAZ OCENA ZARZĄDZANIA ZASOBAMI FINANSOWYMI

Sytuacja finansowa Grupy na moment sporządzenia raportu jest bardzo dobra. Na dzień 30 czerwca 2021 r. wartość środków pieniężnych Grupy wraz z pozostałym aktywami finansowymi (głównie depozyt w Pekao S.A. w kwocie 2,2 miliona euro) wynosiła 73.731 tys. zł, zaś na 15 września 2021 r. wartość środków pieniężnych Grupy Kapitałowej Selvita S.A. wraz z pozostałym aktywami finansowymi (nieuwolniony jeszcze depozyt w Pekao S.A. w kwocie 2,2 miliona euro) wynosiła 87.192 tys. zł.

Grupa na bieżąco realizuje swoje zobowiązania i utrzymuje bezpieczny poziom środków pieniężnych pozwalający na zachowanie płynności. Gotówka generowana z działalności operacyjnej pozwala na zrealizowanie planowanych inwestycji, m.in. rozbudowę infrastruktury laboratoryjnej.

## 5. ISTOTNE POZYCJE POZABILANSOWE

Istotne pozycje pozabilansowe zostały opisane w nocie 36 skonsolidowanego sprawozdania finansowego.



## **6. OBJAŚNIENIE RÓŻNIC POMIĘDZY WYNIKAMI FINANSOWYMI WYKAZANYMI W RAPORCIE ROCZNYM, A WCZEŚNIEJ PUBLIKOWANYMI PROGNOZAMI WYNIKÓW NA DANY ROK**

Emitent nie publikował prognoz finansowych na rok 2021.

## 7. ISTOTNE ZDARZENIA OKRESU SPRAWOZDAWCZEGO

### 7.1. Istotne zdarzenia H1 2021

#### Zawarcie umowy nabycia przez Selvita S.A. 100% udziałów w Fidelta d.o.o. – Zamknięcie Transakcji

W dniu 4 stycznia 2021 r., wobec spełnienia wszystkich warunków zawieszających, w tym w szczególności:

- i) przedłużenia przez Fidelta d.o.o. ("Fidelta") umowy najmu z Pliva Hrvatska d.o.o. dotyczącej powierzchni biurowych oraz laboratoryjnych obecnie wynajmowanych przez Fidelte do dnia 31 grudnia 2027 r.,
- ii) zawarcia przez Fidelte z Medi-Lab d.o.o. oraz Emo Mancipo d.o.o. warunkowej umowy najmu dotyczącej wynajmu dodatkowej powierzchni biurowej oraz laboratoryjnej,

Emitent zawarł z Galapagos NV z siedzibą w Mechelen (Belgia), jako sprzedającym umowę nabycia 100% udziałów Fidelta za cenę 31,2 mln EUR, która to kwota została odpowiednio skorygowana w oparciu o określone w Umowie, standardowo stosowane w tego typu transakcjach, korekty dotyczące środków pieniężnych netto i kapitału obrotowego nabywanej spółki w wysokości 5,9 mln EUR, tj. 26.775.621 zł).

Transakcja stanowi długoterminową inwestycję Grupy Kapitałowej Selvita mającą strategiczny charakter i jednocześnie stanowi przełomowy etap w realizacji przyjętej w dniu 29 kwietnia 2020 r. Strategii Grupy Kapitałowej Emitenta na lata 2020-2023.

#### Otrzymanie kolejnych istotnych zleceń

W dniu 4 stycznia 2021r. Emitent poinformował także o pozyskaniu kolejnych zleceń o łącznej wartości EUR 1.423.293 (PLN 6.473.847 przeliczonych po kursie 1 EUR= 4,5485 PLN) od spółki biotechnologicznej z siedzibą w Europie ("Klient"), w ramach umowy ramowej jaka została zawarta pomiędzy ww. stronami w dniu 1 lutego 2018 r. Zlecenia dotyczą świadczenia usług polegających na syntezie związków chemicznych mającej na celu wsparcie rozwoju projektów innowacyjnych Klienta.

Ponadto spółka zależna Emitenta – Fidelta d.o.o. ("Fidelta") otrzymała datowane na 1 stycznia 2021 r., zlecenie w ramach umowy zawartej przez Fidelte z Klientem w dniu 1 października 2018 r., o wartości EUR 2.510.761 (PLN 11.420.196 przeliczonych po ww. kursie). Przedmiotem zlecenia są usługi wsparcia rozwoju projektów odkrywania leków przez Klienta w obszarze chemii medycznej, farmakologii *in vitro* oraz badań DMPK *in vitro* i *in vivo*.

Wobec powyższego łączna wartość usług realizowanych przez Grupę Kapitałową Emitenta na rzecz Klienta w 2021 r. wyniesie EUR 3.934.054 (PLN 17.894.043 przeliczonych po ww. kursie). Zlecenia są realizowane odpowiednio w laboratoriach badawczych Emitenta w Polsce i Fidelty w Chorwacji począwszy od 4 stycznia 2021 r., a prace zaplanowane są na cały 2021 r.

## **Uzyskanie pozwolenia na budowę Centrum Badawczo-Rozwojowego Usług Laboratoryjnych w Obszarze Odkrywania i Rozwoju Leków Selvita S.A.**

W dniu 12 kwietnia 2021 r. Emitent otrzymał informację o wydaniu przez Prezydenta Miasta Krakowa decyzji w przedmiocie zatwierdzenia projektu architektoniczno-budowlanego oraz projektu zagospodarowania terenu i udzieleniu Spółce pozwolenia na budowę Centrum Badawczo-Rozwojowego Usług Laboratoryjnych w Obszarze Odkrywania i Rozwoju Leków Selvita S.A. ("Centrum Usług Laboratoryjny"), które zlokalizowane zostanie w Krakowie przy ul. Podole, w pobliżu obecnej siedziby Spółki.

## **Nadzwyczajne Walne Zgromadzenie Selvita S.A.**

Dnia 17 maja 2021 r. odbyło się Nadzwyczajne Walne Zgromadzenie Spółki ("NWZ"), na którym podjęta została uchwała w przedmiocie przyjęcia Programu Motywacyjnego na lata 2021-2024.

Programem motywacyjnym będą objęte osoby uprawnione (osoby pozostające ze Spółką lub spółką z Grupy Kapitałowej Selvita w stosunku prawnym, określonym w Regulaminie Programu, "Osoby Uprawnione"). W ramach Programu przeznaczonych zostanie dla Osób Uprawnionych łącznie 1 247 720 akcji Spółki, nabytych przez Spółkę od p. Pawła Przewięźlikowskiego ("Akcje").

Warunkiem wydania Akcji przez Spółkę w ramach rozliczenia Programu Motywacyjnego będzie:

- a. podpisanie ze Spółką umowy o uczestnictwo w Programie Motywacyjnym („Umowa o Uczestnictwo w Programie”);
- b. zobowiązanie się przez Osobę Uprawnioną do niezbywania przyznanych Akcji w okresie wskazanym w Umowie o Uczestnictwo w Programie, nie krótszym niż 12 miesięcy i nie dłuższym niż 36 miesięcy od daty nabycia Akcji („Ograniczenie Zbywalności”);
- c. pozostawanie przez Osobę Uprawnioną w Stosunku Służbowym ze Spółką lub ze Spółką Grupy Kapitałowej przez okres wskazany w Umowie o Uczestnictwo w Programie, nie krótszy niż 12 miesięcy i nie dłuższy niż 36 miesięcy od daty nabycia Akcji („Okres Trwałości Stosunku Służbowego”);
- d. pozostawienie ze Spółką lub ze Spółką z Grupy Kapitałowej w Stosunku Służbowym na dzień wydania Akcji.

## **Informacja nt. wpływu ustanowienia nierozwadniającego programu motywacyjnego na skonsolidowane Sprawozdanie Finansowe Spółki**

W celu oceny wpływu ustanowienia nierozwadniającego programu motywacyjnego Selvita S.A. na lata 2021-2024 Zarząd Emitenta, wraz z doradcami, dokonał wstępnej analizy jego wpływu na skonsolidowane Sprawozdanie Finansowe Spółki.

Zgodnie z wytycznymi MSSF transakcja nieodpłatnego przekazania akcji notowanych na Giełdzie Papierów Wartościowych w Warszawie, przez pana Pawła Przewięźlikowskiego do Spółki, przy której Spółka nie poniesie żadnych kosztów gotówkowych, nie może być uznana jako przychód. W konsekwencji nie będzie miała wpływu na żadną pozycję w bilansie ani rachunku wyników Spółki.

Natomiast, przekazanie pracownikom Spółki akcji otrzymanych wcześniej w formie darowizny od pana Pawła Przewięźlikowskiego, w trakcie trwania Programu tj. w latach 2021-2024, zostanie

rozpoznane zgodnie z MSSF 2 jako niegotówkowy koszt wynagrodzeń w skonsolidowanym rachunku wyników Spółki (a więc wpłynie na wynik operacyjny, wynik EBITDA i wynik netto) oraz w pozycji kapitałów własnych jako jego zwiększenie w takiej samej wysokości jak pozycja kosztów okresu. Łącznie kapitał własny Spółki nie ulegnie zmianie.

Wstępny szacunek wskazuje na łączny niegotówkowy koszt Programu Motywacyjnego dla Spółki na poziomie ok. 75-88 miliona złotych, który będzie rozłożony na okres trwania Programu tj. w latach 2021-2024, podobnie jak ujmowano kwotę 11,2 miliona złotych w latach 2015-2017 w związku z poprzednim programem motywacyjnym w Selvita S.A. (po podziale z dnia 1 października 2019 r. funkcjonującej pod firmą Ryvu Therapeutics S.A.).

Koszt Programu będzie ujęty w kwartalnych skonsolidowanych sprawozdaniach finansowych Spółki, a jego wartość w danym okresie sprawozdawczym będzie uzależniona m.in. od takich czynników jak udział pracowników w programie, ilość akcji przydzielonych uprawnionym, pozostawanie w stosunku służbowym w trakcie trwania Programu przez uprawnionych.

### **Znaczące zlecenia**

W dniu 28 czerwca 2021 r. Emitent poinformował o pozyskaniu zlecenia o wartości \$1.020.000 (3.853.356 PLN przeliczonych po kursie 1 USD=3,7778 PLN) od spółki biotechnologicznej z siedzibą w Stanach Zjednoczonych ("Klient"), w ramach umowy ramowej, jaka została zawarta pomiędzy ww. stronami w dniu 17 marca 2020 r. Zlecenie dotyczy realizacji na rzecz Klienta usług polegających na syntezie związków chemicznych w zakresie działalności związanej z odkrywaniem leków, w tym syntezie, oczyszczaniu i charakteryzacji organicznych związków pośrednich oraz finalnych związków, które będą wykorzystywane przez Klienta w testach *in vitro* i *in vivo*.

Ponadto spółka zależna Emitenta – Selvita Inc. ("Spółka") w dniu 30 czerwca 2021 r. zawarła umowę z Uniwersytetem Kalifornijskim, San Francisco, ("UCSF"), której wartość wynosi USD 4.183.200 (PLN 15.910.801 przeliczonych po kursie 1 USD= 3,8035 PLN) ("Umowa"). Umowa przedłuża i rozszerza istniejącą współpracę pomiędzy stronami, o której Emitent informował raportem bieżącym nr 15/2019 z dnia 24 czerwca 2019 r. Umowa będzie realizowana przez okres 36 miesięcy, począwszy od 1 lipca 2021 r. a jej przedmiot obejmuje realizację wsparcia dla projektów badawczych UCSF w zakresie chemii medycznej, w tym syntezy chemicznej, oczyszczania, określania struktury oraz czystości związków o potencjalnym zastosowaniu w leczeniu chorób neurodegeneracyjnych.

## **7.2. Zdarzenia po dniu bilansowym**

W dniu 3 września 2021 r. Emitent poinformował o zawarciu w dniu 2 września 2021 r. z Narodowym Centrum Badań i Rozwoju (NCBiR) umowy o dofinansowanie projektu pn. "Stworzenie platformy ProBiAI do produkcji celowanych bibliotek związków biologicznie czynnych z wykorzystaniem uczenia maszynowego, integrującej projektowanie, syntezę równoległą i automatyczne oczyszczanie optymalizowanymi przy wykorzystaniu sztucznej inteligencji, w celu przyspieszenia procesu odkrywania leków" ("Projekt") w ramach Poddziałania 1.1.1 "Szybka ścieżka" Programu Operacyjnego Inteligentny Rozwój 2014-2020

współfinansowanego ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego. Projekt pozwoli Spółce na wdrożenie nowych usług dla firm z branży biotechnologicznej i farmaceutycznej.

- Wartość całkowita Projektu netto: 7 812 900,00 zł;
- Przyznana wartość dofinansowania: 4 660 975,00 zł;
- Okres realizacji: lata 2021-2023.

Celem Projektu jest usprawnienie wczesnych etapów procesu odkrywania leku prowadzących do identyfikacji pierwszej substancji czynnej, nad którą toczyć się mogą dalsze prace. Zwykle identyfikacja substancji czynnej następuje poprzez przeszukiwanie dużych bibliotek losowo dobranych substancji chemicznych, przez co prawdopodobieństwo znalezienia związku o pożądanym właściwościach biologicznych jest małe, a sam proces jest czasochłonny oraz kosztowny. Spółka, w ramach Projektu, w celu wyeliminowania powyższych problemów stworzy platformę usługową, która będzie wykorzystywać biblioteki celowane z zastosowaniem odpowiednio zaprojektowanych modeli sztucznej inteligencji. Jej zaletą będzie o wiele większe prawdopodobieństwo identyfikacji substancji biologicznie czynnych o lepszej zdolności patentowej, przez co proces przebiegać będzie szybciej a także będzie tańszy.

### **7.3. Zdarzenia nietypowe występujące w okresie sprawozdawczym (Covid-19)**

W okresie sprawozdawczym trwała Pandemia COVID-19, która rozpoczęła się w pierwszym kwartale 2020r. W H1 2021 r. Emitent nie odnotował jednakże znaczącego negatywnego wpływu Covid-19 na efektywność operacyjną oraz terminowość w zakresie realizowanych usług.

Spółka – w trosce o zdrowie i bezpieczeństwo pracowników – nadal stosuje reżim sanitarny, polegający m.in. na: odkażaniu powierzchni laboratoryjnych oraz całego obiektu, dodatkowych dezynfekcjach, obowiązku używania maseczek, rozlokowaniu pracowników pracujących stacjonarnie w sposób zapewniający zachowanie odpowiednich odległości minimalizujących zagrożenie zakażaniem, zapewnieniu możliwości pracy zdalnej dla pracowników administracji, czy też ograniczeniu podróży służbowych pracowników.

Biorąc pod uwagę obecny stan rozwoju pandemii oraz działania podejmowane celem jej ograniczenia w tym tempo szczepień, zdaniem Zarządu należy oczekiwać powolnego luzowania obostrzeń a tym samym ograniczania negatywnych skutków pandemii. W szczególności Zarząd spółki liczy na to, że w czwartym kwartale tego roku możliwe będą ponownie bezpośrednie kontakty biznesowe, fizyczny udział w konferencjach co ma zasadnicze znaczenie dla realizacji i sprzedaży oferowanych przez Emitenta usług i stanowiło największe wyzwanie z perspektywy Emitenta zarówno w roku 2020 jaki i w pierwszej połowie 2021 roku.

Zarząd Spółki na bieżąco analizuje sytuację Emitenta. Ewentualne nowe uwarunkowania, istotnie wpływające na generowane wyniki finansowe i sytuację gospodarczą Emitenta, zostaną zakomunikowane niezwłocznie po ich wystąpieniu.

## 8. INFORMACJA ZARZĄDU NA TEMAT AKTYWNOŚCI W OBSZARZE ROZWOJU PROWADZONEJ DZIAŁALNOŚCI

### OBSZAR DRUG DISCOVERY/OBSZAR ROZWOJU LEKÓW

Obszar odkrywania nowych leków jest największym polem działalności Grupy Kapitałowej Emitenta. Znacząca część przychodów Selvity pochodzi z projektów Drug Discovery (DD). W większości są to projekty realizowane w modelu FTE (Full Time Equivalent), obejmujące jeden z elementów procesu odkrywania cząsteczek leczniczych, ale coraz więcej współprac to projekty zintegrowane (IDD), spajające różne aspekty chemii, biochemii, biologii oraz analityki.

Możliwości Grupy Kapitałowej Selvita w zakresie usług odkrywania leków znacznie się rozszerzyły wraz z przejściem Fidelty, czego skutkiem był wzrost o ponad 30% ogólnej liczby pracowników z dużym doświadczeniem. Kompetencje Fidelty w zakresie stanów zapalnych, zwióknien i leków przeciwinfekcyjnych doskonale uzupełniają specjalizacje Selvity w onkologii, chorobach układu oddechowego i ośrodkowego układu nerwowego (OUN). Zakres usług świadczonych przez Fidelta umożliwi także Selvicie budowanie przewagi konkurencyjnej w obszarach biznesowych takich jak DMPK, farmakologia *in vivo* i toksykologia, a także zwiększenie skali działalności w zakresie chemii medycznej i farmakologii *in vitro*. Zarząd Spółki wierzy, że posiadanie zwierzętarni z opracowanymi modelami zwierzęcymi chorób będzie istotnym czynnikiem wzrostu wartości dla firmy w najbliższej przyszłości i zapewni Selvicie dalszą pozycję lidera badań kontraktowych (CRO) w dziedzinie odkrywania leków w regionie.

Dalsze wsparcie możliwości Selvity w zakresie odkrywania leków, szczególnie na wcześniejszych etapach procesu IDD, pochodzi z nowo powstałych laboratoriów do badań przesiewowych o dużej przepustowości (HTS), w tym platformy do badań przesiewowych High Content Screening (HCS) oraz oryginalnej biblioteki związków zintegrowanej z systemem zarządzania próbkami związków.

Selvita powiększa również zespół naukowców pracujących w obszarze IDD poprzez wzrost organiczny. Znacząca część członków zespołu Selvity posiada stopień doktora. Coraz większa grupa pracowników Spółki to obcokrajowcy, którzy wnoszą specjalistyczne doświadczenie z różnych dziedzin terapeutycznych, chemii organicznej, medycznej, chemii obliczeniowej i analitycznej, biochemii, biologii molekularnej i komórkowej oraz ADME / DMPK, co jest niezbędne do zapewnienia wysokiej jakości usług wymaganej przez klientów.

Największe zamówienia pozyskane w I półroczu 2021 roku w obszarze DD dotyczyły wsparcia syntetycznej chemii organicznej w projektach badawczych, których celem było opracowanie nowych terapii. Głównym zadaniem zespołów chemicznych była synteza bibliotek związków chemicznych o potencjalnej aktywności biologicznej, ich oczyszczanie i analiza jakościowa w celu wsparcia projektów badawczo-rozwojowych klientów. Współpraca w tym obszarze najczęściej opiera się na długotrwałych relacjach z klientami oraz kontraktach, które Selvita podpisała z nimi w latach poprzednich. Są one traktowane jako wyraz zaufania do usług świadczonych przez Selvite. W grupie tego typu umów znajdują się m.in. umowy raportowane w I półroczu 2021 roku:

- Raport bieżący 19/2021 z dnia 30 czerwca 2021: przedłużenie i rozszerzenie istniejącej współpracy z Uniwersytetem Kalifornijskim, San Francisco, o której Emitent informował w raporcie bieżącym nr 15/2019 z dnia 24 czerwca 2019 r. i której wartość wynosi USD 4.183.200 (PLN 15.910.801 przeliczonych po kursie 1 USD= 3,8035 PLN),
- Raport bieżący 16/2021 z dnia 28 czerwca 2021: kontrakt ze spółką biotechnologiczną z siedzibą w Stanach Zjednoczonych, którego wartość wynosi \$1.020.000 (3.853.356 PLN przeliczonych po kursie 1 USD=3,7778 PLN),
- Raport bieżący 3/2021 z dnia 4 stycznia 2021 roku (odniesienie do raportu bieżącego nr 25/2020 z dnia 4 lipca 2020 roku opublikowanego przez Selvita SA) - dodatkowe zamówienia o łącznej wartości 1.423.293 EUR (6.473.847 PLN przeliczone po kursie 1 EUR = 4,5485 PLN) od europejskiej firmy biotechnologicznej w ramach umowy ramowej zawartej pomiędzy ww. Stronami w dniu 1 lutego, 2018. Jest to jeden z kilku podobnych kontraktów. Fakt rozszerzenia współpracy z każdym z głównych klientów jest istotny z punktu widzenia dalszego rozwoju działalności Spółki.

W I półroczu 2021 roku Selvita kontynuowała prace nad projektami IDD (głównie dla klientów europejskich), jednocześnie budując niezbędne zasoby w obszarze chemii medycznej. W tym obszarze oprócz wiedzy i doświadczenia w zakresie typowej chemii organicznej i obliczeniowej, niezbędna jest umiejętność interpretacji parametrów ADME, ocena danych biologicznych pochodzących z badań farmakologicznych *in vitro* oraz przewidywanie stabilności związków w organizmach zwierzęcych i ludzkich. Naukowcy Selvity pracowali nad poprawą właściwości fizykochemicznych oraz aktywności nowych związków o potencjale farmakologicznym. Jednym z głównych zadań chemików medycznych było zaprojektowanie nowych struktur – szkieletów cząsteczek oraz małych bibliotek związków wokół nich w celu walidacji hipotez, które pozwolą przejść projektom do następnego etapu rozwoju. Chemicy medyczni byli odpowiedzialni za zbadanie relacji struktura-aktywność (SAR) oraz zaprojektowanie struktury w celu uzyskania odpowiedniej aktywności biologicznej docelowych związków, a także zaplanowanie właściwej strategii syntezy.

Zespół chemików organicznych skupiał się na efektywnej kosztowo i czasowo syntezie serii bibliotek związków o potencjalnej aktywności względem specyficznych celów molekularnych. Zespół chemików analityków oczyszczał i charakteryzował zsyntetyzowane substancje, które następnie były poddawane testom ADME, badaniom farmakologicznym *in vitro* oraz badaniom farmakokinetycznym (PK). Wyniki przeprowadzonych testów wracały do zespołu chemików obliczeniowych i medycznych w celu iteracyjnej optymalizacji struktur w ramach przyjętej strategii.

W pierwszej połowie 2021 roku działalność Działu Biologii Molekularnej i Komórkowej skupiona była na realizacji projektów z zakresu Drug Discovery opartych na analizach SAR (ang. Structure-Activity Relationship), w których rola naukowców polegała na opracowaniu testów biochemicznych i komórkowych charakteryzujących aktywność i mechanizm działania nowych cząsteczek o potencjalnym znaczeniu terapeutycznym. Tym samym, 30% naukowców działu realizowało projekty o charakterze FTE polegające na opracowaniu nowych substancji leczniczych dla firm biotechnologicznych i koncernów farmaceutycznych z Europy i USA. W H1 2021 rozpoczęto współpracę w ramach projektów odkrywania leków z kilkoma klientami zarówno z UK, jak i USA.

Dzięki temu Stany Zjednoczone stały się drugim po Europie rynkiem generującym największe przychody dla tego działu.

W H1 2021 roku specjaliści z obszaru ADME i bioanaliz kontynuowali projekty zintegrowane (IDD) związane z rozwojem leków. Realizowano również projekty z zakresu rozszerzonej oferty bioanalitycznej dotyczące badań proteomicznych białek i polipeptydów.

Chemicy obliczeniowi wspierali projekty IDD, analizując dane dostępne w domenie publicznej, śledząc SAR przez cały czas trwania projektów, oraz projektując struktury nowej generacji przy użyciu technik wirtualnych opartych na strukturze białka, takich jak wirtualne przesiewanie lub ukierunkowane dokowanie, aby zidentyfikować kluczowe interakcje ligand-białko. Niedawno Selvita powiększyła zaplecze dostępnych narzędzi do modelowania i położyła duży nacisk na zastosowanie podejść opartych o zastosowanie sztucznej inteligencji (AI) do odkrywania leków poprzez zatrudnienie doświadczonych specjalistów. Spółka spodziewa się, że AI stanie się obszarem dynamicznego rozwoju w biznesie DD.

Bardzo dobra koordynacja pracy chemików medycznych, chemików syntetyków i analityków, chemików obliczeniowych, zespołu ADME oraz farmakologii *in vitro* przez kierowników projektów zintegrowanych, widoczny wkład intelektualny naukowców Selvity, jak również dobra komunikacja z klientami pozwoliły wygenerować wysokiej jakości dane i osiągnąć cele projektowe.

Oprócz wsparcia projektów IDD, działania chemików obliczeniowych obejmowały między innymi: analizę wyników HTS uzyskanych w trakcie standardowych testów przesiewowych i testowania bibliotek kodowanych DNA oraz wsparcie dla projektów nakierowanych na PROTAC z wykorzystaniem dokowania białko-białko, jak również innych technik.

W I półroczu 2021 r., oprócz przychodów generowanych przez chemię organiczną i projekty zintegrowane, znaczna część dochodów obszaru Drug Discovery pochodziła z produkcji i oczyszczania białek rekombinowanych oraz analizy strukturalnej kompleksów białko-ligand, w czym specjalizuje się Laboratorium Biochemii. Wysokiej jakości rekombinowane białka zostały wyprodukowane przy użyciu zarówno bakteryjnych, jak i eukariotycznych systemów ekspresji, które umożliwiają produkcję szerokiej gamy białek, w tym bardzo trudnych do uzyskania.

Ponadto, w Laboratorium Biochemii jest kontynuowany projekt współfinansowany ze środków Małopolskiego Centrum Przedsiębiorczości. Projekt ten ma na celu dalsze poszerzenie doświadczenia związanego z krystalografią i analizą strukturalną białek i polega na opracowaniu i wdrożeniu metod produkcji i krystalizacji różnorodnych klas białek jako celów molekularnych, które mogą mieć duże znaczenie w procesie odkrywania leków. Wspomniane projekty badawcze wykonywano dla klientów europejskich oraz ze Stanów Zjednoczonych reprezentujących światowe koncerny farmaceutyczne i biotechnologiczne, jak i mniejsze firmy zaangażowane w rozwój nowych leków. Utrzymująca się wysoka liczba projektów wykonanych w Laboratorium Biochemii w I półroczu 2021 roku jest niewątpliwie związana z rosnącą rozpoznawalnością oferty usługowej i ugruntowaniem marki usług produkcji białek rekombinowanych Selvity. To z kolei pozwala na dynamiczny rozwój Laboratorium Biochemii, co manifestuje się w zwiększeniu zatrudnienia doświadczonych naukowców oraz ciągłym usprawnianiem infrastruktury laboratoryjnej.

Dodatkowo w raportowanym okresie naukowcy Działu Biologii Molekularnej i Komórkowej realizowali projekt „HiScAI – Opracowanie platformy badań fenotypowych, opartej na technologii high-content screening, z analizą za pomocą algorytmów sztucznej inteligencji w celu odkrywania



nowych leków w chorobach neurozapalnych i zwłóknieniowych”, realizowanym wspólnie z naukowcami firmy Ardigen, kontynuowano opracowanie protokołów eksperymentalnych umożliwiających wieloparametryczną analizę zmian fenotypowych komórek przy udziale technologii HCS oraz algorytmów sztucznej inteligencji. Na tym etapie projektu naukowcy Działu Biologii Molekularnej i Komórkowej koncentrują się na optymalizacji testów mających na celu analizę aktywności leków w chorobach neurozapalnych.

Należy także podkreślić, iż w pierwszym kwartale 2021 zakończono budowę platformy do realizacji wysokoprzepustowych badań przesiewowych (ang. High-Throughput Screening, HTS), która pozwoli na wydajniejszą i szybszą realizację projektów na etapie identyfikacji związków aktywnych (ang. Hit Identification, HitID).

W kolejnych kwartałach / latach, dzięki wzmocnieniu zespołu poprzez zatrudnienie wysoko wykwalifikowanej kadry z doświadczeniem w różnych obszarach terapeutycznych i technologiach, a także dalszym inwestycjom w sprzęt, technologie i nowoczesne laboratoria, należy spodziewać się dalszego zrównoważonego wzrostu organicznego obszaru Drug Discovery będzie zależał od zwiększenia efektywności działań. Nastąpi to np. poprzez wdrożenie automatyzacji procesów syntezy, oczyszczania i badań związków chemicznych czy szersze wykorzystanie narzędzi sztucznej inteligencji w procesach analizy danych, w tym danych pochodzących z oznaczeń HCS, tworzenie modeli wiązania się związków z białkami, a także przewidywanie struktur, charakteryzujących się zwiększoną aktywnością w projektach IDD.

## FIDELTA

Fidelta łączy doświadczenie w dziedzinie chemii medycznej i syntetycznej, CADD, farmakologii *in vitro* i *in vivo*, ADME/DMPK, toksykologii i nauk translacyjnych. Projekty i usługi realizowane przez Fidelte w zakresie odkrywania leków mają na celu dostarczenie skutecznych, bezpiecznych i zróżnicowanych kandydatów do badań przedklinicznych, z silnym naciskiem na naukę translacyjną, koncentrując się na pacjentach i modelach/systemach testowych związanych z daną chorobą. W ciągu ostatnich dwóch dekad zespół Fidulty realizował liczne projekty w zakresie odkrywania leków, w tym w pełni zintegrowane projekty (tj. obejmujących modele chorób *in vivo*) w obszarze chorób zapalnych (układu oddechowego, układu pokarmowego, chorób autoimmunologicznych) i infekcji (wirusowych i bakteryjnych), budując silną pozycję na rynku w tych obszarach, opracowując szeroki pakiet testów i modeli zwierzęcych. Fidelta ma również doświadczenie w pracy w innych obszarach terapeutycznych, takich jak OUN (ośrodkowy układ nerwowy) i immuno-onkologia. Fidelta oferuje usługi odkrywania leków wraz z całkowicie lub częściowo zintegrowanymi usługami projektowymi. Zespół Fidulty zdobył znaczące doświadczenie w zakresie zintegrowanego odkrywania leków (IDD), i może się pochwalić tym, że 6 związków, nad którymi pracowali naukowcy Fidulty zostało dopuszczonych do badań klinicznych.

W II kwartale 2021 roku Fidelta kontynuowała trend wzrostowy we wszystkich obszarach, pracując zarówno nad projektami zintegrowanymi, jak i projektami opartymi na usługach typu 'standalone'. W dotychczasowych współpracach Fidelta zwiększyła wolumen świadczonych usług, ale także pozyskała nowych klientów we wszystkich obszarach działalności. Większość projektów ma obecnie charakter długoterminowy o większym wolumenie, angażuje w świadczenie usług licznych pracowników, albo w ramach danego działu, albo w ramach zintegrowanych projektów – łącząc

kilka departamentów jednocześnie. Fidelta realizuje kilka zintegrowanych projektów dla klientów z Europy i Stanów Zjednoczonych w celu pozyskania nowych kandydatów klinicznych. We wspomnianych projektach Fidelta realizuje strategię Hit to Lead i Lead Optimization, która obejmuje projektowanie i syntezę związków, badanie zależności struktura-aktywność oraz projektowanie badań przesiewowych *in vitro* i *in vivo*. W późniejszych fazach tych projektów Fidelta optymalizuje syntezę pod kątem zwiększania skali, charakteryzując cząsteczki przy użyciu technik analitycznych i technik półprzewodnikowych, a także wykorzystując strategie translacyjne w badaniach próbek pacjentów, aby uzyskać skutecznych i bezpiecznych, w pełni sprofilowanych kandydatów klinicznych.

Zdecydowana większość działu Chemii Fidelty pracuje nad 5 głównymi projektami zintegrowanymi w obszarach terapeutycznych obejmujących choroby zapalne, układu oddechowego i onkologiczne. Pomyślna realizacja i postęp projektów w ramach szeregu tych współprac wpłynęła na zwiększenie zatrudnienia.

W 2021 r. zespół analityczny koncentrował się na dodaniu usług GMP do swojej oferty, a także na inwestowaniu w nowy sprzęt w celu poprawy produktywności i umożliwienia jeszcze szybszego wspierania chemii syntetycznej w projektach IDD.

Dział ADME/DMPK Fidelty nadal świadczy samodzielne usługi przesiewowe, jak również projekty zintegrowane. Klientami Spółki są firmy biotechnologiczne i duże organizacje farmaceutyczne, a świadczone usługi obejmują pełny zestaw standardowych testów ADME *in vitro* wymaganych do realizacji projektów odkrywania leków; PK gryzoni *in vivo* oraz wsparcie bioanalityczne GLP (zarówno przedkliniczne, jak i kliniczne). Po przejęciu Fidelty przez Selvitę, w I kw. 2021 r., przewiduje się, że w II połowie 2021 r. pojawią się nowe możliwości przychodowe, ponieważ połączone oferty zaczną dawać synergiczne możliwości sprzedaży usług na zasadzie cross-sellingu, zwłaszcza w przypadku projektów IDD.

Dział Farmakologii i Badań Translacyjnych Fidelty kontynuował świadczenie usług w ramach projektów IDD, w tym zintegrowanych projektów z zakresu farmakologii, a także usług typu 'standalone' dla swoich klientów w II kwartale 2021 r.

Pracownicy zajmujący się farmakologią *in vitro* nadal wspierali optymalizację różnych projektów odkrywania leków, zarówno poprzez testowanie związków *in vitro*, jak i analizę *ex vivo* próbek zwierzęcych z badań *in vivo*. Ponadto dla kilku klientów przeprowadzono testowanie kandydatów na leki, badania translacyjne, eksplorację i analizę biomarkerów na pobranych tkankach ludzkich. Pomyślny rozwój testów do badania ludzkich wirusów (koronawirusów) w warunkach BLS2 został zaprezentowany na spotkaniu American Thoracic Society (ATS) w maju b.r., a obiecujące dane dotyczące zidentyfikowanych potencjalnych kandydatów na leki zostały opublikowane przez jednego z klientów w komunikacie prasowym.

W drugim kwartale 2021 większość prac prowadzonych w zakresie farmakologii *in vivo* koncentrowała się na infekcjach bakteryjnych i wirusowych, zwłóknieniu, żołądkowo-jelitowych stanach zapalnych i stanach zapalnych układu odpornościowego. Oprócz przeprowadzania złożonych testów na różnych modelach zwierzęcych, Fidelta położyła duży nacisk na opracowanie nowych rozwiązań w dziedzinie infekcji i stanów zapalnych. Model tocznia rumieniowatego Spółki został zaprezentowany szerokiej publiczności podczas webinarium, które odbyło się w czerwcu.

Oprócz dużej liczby powracających klientów, znaczna liczba nowych klientów zwróciła się do Fidelty z badaniami *in vivo*, co stwarza znaczny potencjał dla przyszłego wzrostu.

Fidelta posiada nieprzerwany status akredytacji AAALAC-I od 2008 r., który umożliwia Spółce przeprowadzanie eksperymentów *in vivo* w najnowocześniejszych zwierzętarniach. W maju 2021 r. Fidelta pomyślnie przeszła inspekcję w celu odnowienia akredytacji AAALAC.

Zespoły sprzedażowo-marketingowe Selvity i Fidelty współpracowały ze sobą w działaniach cross-sellingowych i organizacji różnych kampanii marketingowych, aby pomóc klientom w znalezieniu odpowiednich rozwiązań naukowych dla ich projektów odkrywania leków. W II kwartale 2021 Fidelta aktywnie uczestniczyła w wielu wirtualnych konferencjach naukowych i partneringowych. Spółka prezentowała kilka posterów naukowych podczas tych wydarzeń. Wspólnie z Selvitą i Ardigen, Fidelta zorganizowała dwa webinaria naukowe. Chemia makrocykliczna jest szczególnie ważnym aspektem świadczonych przez Fidelte usług, a jej platforma makrocykliczna FideltaMacro™ stanowi idealny punkt wyjścia dla projektów odkrywania nowych leków. Ostatnie odkrycia naukowe wskazują, że wiązki makrocykliczne wiążą się wydajnie się do białek docelowych charakteryzujących się dużymi i elastycznymi regionami wiążącymi (jak receptory GPCR i kompleksy białkowe), choć białka z szeroką ochroną własności intelektualnej (proteazy i fosfatazy) także mogą stanowić cel dla związków tej klasy. Fidelta posiada szeroką wiedzę i doświadczenie w zakresie wykorzystania związków makrocyklicznych i wykonuje projekty generowania wysokiej jakości związków aktywnych wywodzących się z zupełnie nowych struktur wyjściowych. W zależności od specyficznych wymagań projektu, dział chemii Fidelty może produkować, a dział farmakologii może profilować związki za pomocą kaskady zaprojektowanej w celu uzupełnienia portfolio klienta. Fidelta otrzymała również amerykański patent na platformę makrocykliczną i będzie prowadziła dalszą współpracę z klientami w celu zainicjowania nowych projektów w tym obszarze.

Obecnie Fidelta zatrudnia 197 osób, z czego ponad 170 naukowców. W II kwartale Fidelta zatrudniła 13 nowych osób, a do końca 2021 roku planuje zatrudnić dodatkowe 10 osób.

Fidelta jest w trakcie adaptacji nowego wynajętego obiektu dla działu biologii *in vitro* i DMPK w Zagrzebiu (ul. Hondlova), który zapewni ponad 2500 m<sup>2</sup> nowej powierzchni laboratoryjnej i biurowej do dalszego rozwoju spółki. Zakończenie projektu planowane jest w trzecim kwartale i oczekuje się, że rozpoczęcie prac laboratoryjnych w nowej powierzchni laboratoryjnej powinno nastąpić do końca bieżącego roku. Znacząco powiększona powierzchnia laboratoryjna zapewni dalszy rozwój Fidelty w kolejnych latach.

## **OBSZAR BADAŃ REGULACYJNYCH**

W pierwszej połowie 2021 roku Laboratorium Analityczne Selvity realizowało projekty skierowane głównie do klientów farmaceutycznych oraz agrochemicznych. Prace badawcze związane z rozwojem metod, ich optymalizacją i identyfikacją związków aktywnych oraz zanieczyszczeń wykonywano w podejściu FTE, natomiast zlecenia dotyczące walidacji oraz transferu metod analitycznych w oparciu o opłatę za usługę (Fee For Service; FFS). W H12021 prowadzono prace głównie dla stałych klientów.

Duży projekt typu CMC (ang. Chemistry, Manufacturing and Control(s)) dla światowej firmy farmaceutycznej obejmujący kompleksowe wsparcie analityczne procesu syntezy związków wszedł

w fazę badań regulatorowych, w tym badań stabilnościowych, i w takiej formie był realizowany w bieżącym roku. Dla tego samego klienta badano również związki z etapu rozwoju produktu farmaceutycznego pod kątem zawartości nitrozoamin. Współpraca o podobnym zakresie, ale dla nowej cząsteczki będzie kontynuowana również w kolejnych kwartałach tego roku. Dla wspomnianego klienta w Q2 rozpoczęto również projekt związany z transferem, walidacją oraz badaniami stabilnościowymi dwóch produktów biologicznych. W celu realizacji tego projektu laboratorium zostało wyposażone w dodatkowe spektrometry i detektory. Dla nowego dużego klienta farmaceutycznego prowadzono również projekt polegający na identyfikacji zanieczyszczeń metodą spektrometrii mas wysokiej rozdzielczości. Obecnie prace weszły w etap optymalizacji metody identyfikacji oraz wprowadzenia metod komplementarnych potwierdzających tożsamość związków. W zakresie analiz nitrozoamin rozpoczęto nowe projekty, których realizacja planowana jest do końca roku. Projekty te będą realizowane przy użyciu dodatkowego sprzętu typu LCMS, który zakupiono w połowie roku.

W obszarze badań regulatorowych wykonywano certyfikacje substancji aktywnych oraz gotowych produktów biologicznych i małowcząsteczkowych dla kilku firm farmaceutycznych, w tym jednej z największych firm należących do tzn. grupy big pharma, z którą początkowa współpraca dotyczyła tylko projektów badawczych i walidacyjnych. W pierwszym kwartale certyfikowano dla niej pierwsze serie dla trzech produktów, a na przyszłe kwartały zaplanowano zdecydowany wzrost skali tych badań.

Dla firm agrochemicznych prowadzono prace w zakresie walidacji metod, certyfikacji związków aktywnych i zanieczyszczeń oraz badań typu 5Batch w systemie GLP. Rozpoczęto również prace nad kolejnymi zleceniami od światowej firmy agrochemicznej dotyczącymi analiz fizykochemicznych.

Kluczowa grupa projektów realizowana przez Dział Biologii Molekularnej i Komórkowej związana była z analizami regulatorowymi leków biologicznych. W ramach tej grupy badań przeprowadzono szereg transferów metod bioanalitycznych oraz rutynowych badań zwolnieniowych (ang. *Batch release testing*) i stabilnościowych kilku leków biologicznych, z różnych klas, dla klientów europejskich, z USA oraz Australii. Analizy te prowadzono w standardzie Dobrej Praktyki Wytwarzania (ang. *Good Manufacturing Practice, GMP*). Warto zaznaczyć, iż w H1 2021 rozpoczęto trzy nowe projekty dla klienta europejskiego. Projekty te związane są z opracowaniem testów biologicznych dla szczepionek peptydowych mających w przyszłości wspomóc terapię pacjentów z nieoperacyjnym czerniakiem. W H1 2021 rozpoczęto ponadto realizację pierwszego projektu regulatorowego dla klienta z Korei Południowej. Wykonywano także szereg analiz genotoksyczności *in vitro* dla klientów agrochemicznych z Polski i Europy. Analizy te wykonywane były w standardzie GLP.

Warto zaznaczyć, iż w Q2 2021 z sukcesem zakończono realizację grantu „*Opracowanie platformy badań in vitro dla biopodobnych przeciwciał o działaniu terapeutycznym*”. W ramach tego projektu zespół badawczy opracował w ostatnich latach szereg testów biofizycznych, biochemicznych i komórkowych *in vitro* mających na celu analizę porównawczą powinowactwa oraz aktywności przeciwciał monoklonalnych z grupy inhibitorów TNF $\alpha$  oraz VEGF. Platforma powyższa będzie miała podobny charakter do platformy badań porównawczych biopodobnych insulin i ich analogów, która opracowana została przez zespół w latach poprzednich.

## R&D/BADANIA I ROZWÓJ

Oprócz przychodów generowanych w obszarach Drug Discovery i Regulatory, w I półroczu 2021 roku część przychodów z usług pochodziła z projektów badawczo-rozwojowych.

Główne typy projektów w tym obszarze to projekty typowej chemii syntetycznej dla przemysłu biotechnologicznego i farmaceutycznego, opracowywanie nowych, efektywnych, opłacalnych i bezpiecznych dla środowiska procesów syntetycznych / alternatywnych technologii wytwarzania substancji chemicznych, zwiększanie skali procesów chemicznych do celów produkcyjnych, a także optymalizacja i parametryzacja technologii na potrzeby rejestracji.

W I półroczu 2021 roku naukowcy Selvity pracowali także nad syntezą kontraktową związków farmaceutycznych i chemicznych w skali od mg do kg - dostarczając klientom substancje czynne, półprodukty, zanieczyszczenia i produkty degradacji.

W oparciu o szeroką ofertę analiz chemicznych, bioanalitycznych i proteomicznych Laboratorium Analityczne Selvita prowadziło projekty badawczo-rozwojowe dla klientów, z którymi nawiązano współpracę w poprzednich latach, a także klientów nowych, pozyskanych dzięki stale poszerzanemu pakietowi badań.

Obszar B + R jest przedmiotem zainteresowania zarówno dużych, jak i średnich firm farmaceutycznych i biotechnologicznych, przemysłu agrochemicznego i chemicznego, a także organizacji CRO / CMO. W ramach tej grupy projektów firma świadczy usługi w oparciu o model FFS i FTE. Przy takich projektach współpracujemy z klientami z Europy, Izraela i USA.

Selvita stale poszerza portfolio dostępnych technologii, m.in. w zakresie fotochemii, elektrochemii, chemii przepływowej, syntezy wysokociśnieniowej oraz dostępnego pakietu badań analitycznych, zgodnie z oczekiwaniami naszych klientów, co pozwala na kontynuację trendu wzrostowego również w obszarze B + R / Badań i Rozwoju.

## ARDIGEN S.A.

Pierwsze półrocze 2021 roku to realizacja przez Ardigen strategii utrzymania i wzmocnienia pozycji światowego lidera w segmencie dostawcy usług na atrakcyjnym i dynamicznie rozwijającym się rynku AI in Drug Discovery.

Pierwsza połowa roku skoncentrowana była na działaniach sprzedażowych nakierowanych na pozyskiwanie nowych klientów i partnerów naukowych oraz budowaniu rozpoznawalności marki. Oferta Ardigena przedstawiana była w podziale na dwie części:

Pierwszą są to usługi generalne (obszar Digital CRO) polegające na dostarczaniu niezbędnych kompetencji, które pozwalają klientom spółki, firmom farmaceutycznym i biotechnologicznym, realizować strategię Data-Driven lub AI-Driven. Umożliwią zbudowanie fundamentu, który jest niezbędny, aby firmy te mogły rozwijać swoje strategie z komponentem AI. Koncepcja ta bazuje na integracji kompetencji biologicznych, bioinformatycznych, data-science i inżynierii oprogramowania.

Drugą część stanowią usługi specjalistyczne realizowane na bazie autorskich, zaawansowanych technologicznie Platform AI. W tym przypadku, spółka rozwiązuje problemy, dla których obecnie dostępne metody są bardzo czasochłonne i kosztowne lub wręcz nieskuteczne. Dostarczana przez

Ardigen wartość to przede wszystkim zwiększenie prawdopodobieństwa sukcesu i skrócenie czasu pojedynczego programu rozwoju leku. Oferowane usługi koncentrują się na trzech specjalistycznych obszarach: Immunologia, Mikrobiom oraz Obrazowanie biomedyczne.

### **OBSZAR IMMUNOLOGICZNY ARDIGEN**

W obszarze immunologicznym Ardigen koncentruje się na rozwoju dwóch zaawansowanych platform: ArdImmuneVax i TCRact, które w znaczący sposób przyspieszają czas, zmniejszają koszty i zwiększają bezpieczeństwo nowoczesnych immunoterapii nowotworowych.

W drugim kwartale, kontynuowano zbieranie i analizę danych od pacjentów cierpiących na raka płuc w ramach obserwacyjnego badania klinicznego (NCT04145232). Dane te pozwolą na potwierdzenie skuteczności działania opracowanych algorytmów oceniających szanse powodzenia zastosowania immunoterapii u pacjentów onkologicznych.

W ramach rozwoju platformy TCRact oraz eksperymentalnego potwierdzenia skuteczności platformy ArdImmune Vax, Spółka otrzymała zgodę komisji bioetycznej na przeprowadzenie obserwacyjnego badania klinicznego, które pozwoli na otrzymanie danych potrzebnych do stworzenia zaplanowanych algorytmów sztucznej inteligencji. Na zebranych danych planowany jest szereg złożonych eksperymentów laboratoryjnych, zleconych m.in. do duńskiej firmy ImmuMap. Projekt ma na celu wytworzenie technologii TCRact do wspomaganie rozwoju terapii opartych o receptory limfocytów T (TCR).

Prowadzone były również intensywne prace rozwojowe nad innowacyjnym podejściem do mitygacji potencjalnych poważnych działań ubocznych immunoterapii, które trudno wykryć przed badaniami klinicznymi. Wyniki prac naukowych dotyczących tego tematu zostały zaprezentowane w postaci dwóch posterów na prestiżowych konferencjach naukowych: CIMT (Europe's Cancer Immunotherapy Meeting) i ISCT International Society for Cellular Therapy Annual Meeting.

Spółka kontynuowała też formowanie współpracy z europejskimi i amerykańskimi ośrodkami akademickimi, które przyczynią się do szybszego rozwoju platform technologicznych Ardigen.

### **OBSZAR MIKROBIOMOWY ARDIGEN**

W obszarze mikrobiomowym Ardigen koncentruje się na wspieraniu rozwoju zarówno nowoczesnych terapii, jak i metod diagnostycznych poprzez identyfikację aktywnych w tym kontekście bakterii lub związków produkowanych przez bakterie (postbiotyków). Wykorzystanie metod Sztucznej Inteligencji w połączeniu z bioinformatyką i znajomością biologii umożliwia prowadzenie badań w bardzo złożonym świecie mikrobiomu i jego interakcji z człowiekiem. Podejście to stanowi podwaliny rozwijanej w Ardigen platformy technologicznej.

W pierwszym półroczu 2021 spółka kontynuowała rozwój platformy AI Ardigen Microbiome Translational Platform przeznaczonej do funkcjonalnej analizy mikrobiomu na podstawie pełnej dostępnej informacji metagenomicznej oraz metabolomicznej.

Spółka zrealizowała prace z dużą firmą farmaceutyczną w komercyjnym projekcie z wykorzystaniem ww. platformy. Kontynuowana była realizacja projektu dotyczącego wykorzystania potencjału mikrobiomu środowiskowego w kryminalistyce. Prace prowadzone są

w konsorcjum z Centralnym Laboratorium Kryminalistycznym Policji oraz Uniwersytetem Jagiellońskim.

W pierwszym półroczu został złożony wniosek patentowy wspólnie z IChB Pan w Poznaniu w ramach projektu Mapa Mikrobiomu Polski.

Ze względu na trwającą pandemię w pierwszym półroczu 2021 uczestniczono w konferencjach dotyczących mikrobiomu w formie wirtualnej. Ponadto spółka prowadziła wiele działań marketingowych w sieci - w tym m.in: kampanie mailingowe, webinary, publikowanie krótkich filmów tematycznych, wywiady czy publikowanie blog postów. Ardigen pojawił się również w raporcie Microbiome Times jako jedna z czołowych spółek działających w obszarze mikrobiomu.

W pierwszym półroczu Ardigen kontynuował aktywne członkostwo w Pharmabiotic Research Institute, organizacji zrzeszającej czołowe firmy na świecie opracowujące terapie klasy LBP.

W pierwszym półroczu 2021 prowadzono również intensywne działania sprzedażowe nakierowane na pozyskiwanie nowych klientów oraz kontynuowano rozmowy z potencjalnymi partnerami naukowymi i biznesowymi. Spółka odbyła spotkania z licznymi prospektami składając wiele ofert co powinno przełożyć się na zawarcie kontraktów w kolejnych kwartałach. Zaobserwowano znaczący światowy wzrost zainteresowania prowadzeniem badań w obszarze mikrobiomu.

## **OBSZAR OBRAZÓW BIOMEDYCZNYCH**

W pierwszym półroczu 2021 prowadzone były intensywne działania sprzedażowe i marketingowe w obszarze obrazowania biomedycznego. Powstały nowe materiały marketingowe (ulotki oraz podstrona internetowa) przedstawiające ofertę Ardigen w obszarze Biomedical Imaging. Obecność na szeregu branżowych konferencjach (Q1: SLAS 2021 Conference, AI in Healthcare & Pharma Virtual Summit, Spatial Biology Europe, High Content Imaging Conference, AI Medicine & Drug Target Discovery, Drug Discovery and Development 2021, AI in Drug Discovery Conference; Q2: SLAS Europe 2021, Pharma R&D Week Virtual, Biomarkers Week, 2nd annual AI Pharma Summit, Spatial Biology Europe, Precision in Drug Discovery & Preclinical Virtual Summit), realizowanych w trybie wirtualnym umożliwiła zaprezentowanie oferty Ardigen potencjalnym klientom.

Skutkiem intensywnych działań sprzedażowych w pierwszym półroczu 2021 było podpisanie pięciu kontraktów.

W pierwszym kwartale realizowane były dalsze prace z firmą farmaceutyczną z pierwszej dziesiątki. Projekt dotyczy obszaru screeningu fenotypowego i ukierunkowany jest na budowę algorytmów pozwalających przewidywać właściwości związków małowcząsteczkowych na podstawie obrazu. Ważnym wydarzeniem drugiego kwartału 2021 było podpisanie kontraktu na kontynuowanie tego projektu.

## **OBSZAR DIGITAL CRO ARDIGEN**

Pierwsze półrocze 2021 związane było z intensywnymi działaniami marketingowymi i sprzedażowymi. Drugi kwartał to intensywna weryfikacja odświeżonej oferty. W Q1 przedstawiciele spółki wzięli udział w wirtualnych edycjach branżowych konferencji natomiast

w Q2 oprócz spotkań wirtualnych, odbyła się w Londynie konferencja BioTrinity, na której przedstawiciele Ardigen byli obecni fizycznie. Stałe zainteresowanie usługami u obecnych klientów, rekomendacje do nowych firm, nawiązywanie nowych kontaktów biznesowych przełożyło się w H1 2021 na 21 podpisanych kontraktów. Do portfela klientów dołączyły kolejne dwie duże firmy farmaceutyczne. Dalsze zwiększanie ilości klientów w tym segmencie jest istotnym celem strategicznym Spółki.



## 9. STRUKTURA GRUPY KAPITAŁOWEJ SELVITA

### PODMIOT DOMINUJĄCY

<b>Firma Spółki</b>	Selvita spółka akcyjna
<b>Siedziba</b>	ul. Bobrzyńskiego 14, 30-348 Kraków
<b>REGON</b>	383040072
<b>NIP</b>	6762564595
<b>Forma prawna</b>	spółka akcyjna
<b>Numer w KRS</b>	0000779822
<b>Strona www</b>	<a href="http://www.selvita.com">www.selvita.com</a>

### PODMIOTY ZALEŻNE

<b>Firma Spółki</b>	Selvita Services spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
<b>Siedziba</b>	ul. Bobrzyńskiego 14, 30-348 Kraków
<b>REGON</b>	122456205
<b>NIP</b>	676-245-16-49
<b>Forma prawna</b>	spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
<b>Numer w KRS</b>	0000403763
<b>Wspólnicy</b>	100% udziałów posiada Selvita S.A.

<b>Firma Spółki</b>	Selvita Inc.
<b>Siedziba</b>	Boston, MA, USA
<b>Wspólnicy</b>	100% udziałów posiada Selvita S.A.
<b>Kapitał zakładowy</b>	1 USD
<b>Data utworzenia</b>	marzec 2015 r.

<b>Firma Spółki</b>	Selvita Ltd.
<b>Siedziba</b>	Cambridge, Wielka Brytania
<b>Wspólnicy</b>	100% udziałów posiada Selvita S.A.
<b>Kapitał Zakładowy</b>	20.000 GBP
<b>Data utworzenia</b>	kwiecień 2015 r.

<b>Firma Spółki</b>	Fidelta d.o.o.
<b>Siedziba</b>	Prilaz brauna Filipovića 29, HR-10000 Zagreb, Croatia
<b>Wspólnicy</b>	100% udziałów posiada Selvita S.A.
<b>Kapitał Zakładowy</b>	HRK 100.000.000

<b>Firma Spółki</b>	Ardigen Spółka Akcyjna
<b>Siedziba</b>	ul. Podole 76, 30-394 Kraków
<b>REGON</b>	362983380
<b>NIP</b>	676-249-58-65
<b>Forma prawna</b>	Spółka Akcyjna
<b>Numer w KRS</b>	0000585459
<b>Wspólnicy</b>	Selvita S.A. posiada 46,67% akcji uprawniających do wykonywania 53,98% głosów
<b>Firma Spółki</b>	Ardigen Inc.
<b>Siedziba</b>	San Francisco, Kalifornia, USA
<b>Wspólnicy</b>	100% udziałów posiada Ardigen S.A.
<b>Kapitał Zakładowy</b>	100.000 USD
<b>Data utworzenia</b>	Luty 2021 r.

## 10.ORGANY KORPORACYJNE EMITENTA

### ZARZĄD

Bogusław Sieczkowski – Prezes Zarządu

Miłosz Gruca – Wiceprezes Zarządu

Mirosława Zydroń – Członek Zarządu

Edyta Jaworska – Członek Zarządu

Dariusz Kurdas – Członek Zarządu

Dawid Radziszewski – Członek Zarządu

### RADA NADZORCZA

Piotr Romanowski – Przewodniczący Rady Nadzorczej

Tadeusz Wesołowski – Wiceprzewodniczący Rady Nadzorczej

Paweł Przewięźlikowski – Członek Rady Nadzorczej

Rafał Chwast – Członek Rady Nadzorczej

Wojciech Chabasiewicz – Członek Rady Nadzorczej

Jacek Osowski – Członek Rady Nadzorczej

### KOMITET AUDYTU

Rafał Chwast – Przewodniczący Komitetu Audytu

Piotr Romanowski – Członek Komitetu Audytu

Tadeusz Wesołowski – Członek Komitetu Audytu

Wojciech Chabasiewicz – Członek Komitetu Audytu

### KOMITET WYNAGRODZEŃ

Paweł Przewięźlikowski – Przewodniczący Komitetu ds. Wynagrodzeń

Jacek Osowski – Członek Komitetu ds. Wynagrodzeń

Piotr Romanowski – Członek Komitetu ds. Wynagrodzeń

W okresie sprawozdawczym H1 2021 roku, ani po dniu bilansowym nie nastąpiły żadne zmiany w składzie organów Emitenta.

## 11. INFORMACJE O AKCJONARIUSZACH POSIADAJĄCYCH BEZPOŚREDNIO LUB POŚREDNIO CO NAJMNIEJ 5% OGÓLNEJ LICZBY GŁOSÓW NA WALNYM ZGROMADZENIU SPÓŁKI ORAZ O AKCJACH POSIADANYCH PRZEZ CZŁONKÓW ZARZĄDU ORAZ RADY NADZORCZEJ EMITENTA

### AKCJE POSIADANE PRZEZ CZŁONKÓW ORGANÓW ZARZĄDZAJĄCYCH I NADZORCZYCH na dzień 30.06.2021

Imię i nazwisko akcjonariusza	Seria A*	Seria B	Suma akcji	% kapitału zakładowego	Suma głosów	% głosów na WZ
<b>Zarząd</b>						
<b>Bogusław Sieczkowski</b>	550 000	374 384	<b>924 384</b>	5,04%	<b>1 474 384</b>	6,58%
<b>Miłosz Gruca</b>	-	47 000	<b>47 000</b>	0,26%	<b>47 000</b>	0,21%
<b>Mirosława Zydróż</b>	-	30 000	<b>30 000</b>	0,16%	<b>30 000</b>	0,13%
<b>Edyta Jaworska</b>	-	10 000	<b>10 000</b>	0,05%	<b>10 000</b>	0,04%
<b>Rada Nadzorcza</b>						
<b>Paweł Przewięźlikowski</b>	3 500 000	1 490 880	<b>4 990 880</b>	27,19%	<b>8 490 880</b>	37,9%
<b>Tadeusz Wesołowski (bezpośrednio)</b>	-	92 975	<b>92 975</b>	0,51%	<b>92 975</b>	0,41%
<b>Tadeusz Wesołowski (przez Augebit FIZ)</b>	-	1 039 738	<b>1 039 738</b>	5,66%	<b>1 039 738</b>	4,64%
<b>Piotr Romanowski</b>	-	250 000	<b>250 000</b>	1,36%	<b>250 000</b>	1,12%
<b>Rafał Chwast</b>	-	121 115	<b>121 115</b>	0,66%	<b>121 115</b>	0,54%

\* Akcje Serii A są uprzywilejowane w ten sposób, że jedna akcja daje prawo do dwóch głosów na WZ

W okresie sprawozdawczym od ostatniego raportu okresowego miała miejsce zmiana wynikająca ze zbycia 16.000 akcji przez Pana Piotra Romanowskiego, o czym Emitent informował w raporcie bieżącym nr 20/2021 z dnia 2 lipca 2021 r. Przed transakcją Pan Piotr Romanowski posiadał 250.000 akcji uprawniających do takiej samej liczby głosów na walnym zgromadzeniu Emitenta, co stanowiło odpowiednio 1,36% akcji w kapitale zakładowym i 1,12% głosów. Po transakcji Pan Piotr Romanowski posiada 234.000 akcji uprawniających do takiej samej liczby głosów (odpowiednio 1,27% w kapitale zakładowym i 1,04% głosów).

Ponadto, w okresie sprawozdawczym od ostatniego raportu okresowego nastąpiła zmiana wynikająca z przekazania akcji serii B przez Pana Pawła Przewięźlikowskiego w celu realizacji Programu Motywacyjnego na lata 2021-2024 w Spółce. O zawarciu umowy darowizny akcji pomiędzy Spółką a Panem Pawłem Przewięźlikowskim – założycielem, Członkiem Rady Nadzorczej i głównym akcjonariuszem Spółki, Spółka informowała w raporcie bieżącym nr 21/2021 z dnia

8 lipca 2021 r. oraz raportach bieżących nr 26/2021 oraz 27/2021 z dnia 13 sierpnia 2021 r. W związku z możliwością uczestnictwa wszystkich pracowników i współpracowników Spółki w Programie Motywacyjnym, włączając Członków Zarządu Spółki, Pan Bogusław Sieczkowski – Prezes Zarządu Spółki objął w dniu 9 lipca 2021 r. 18.033 akcji Spółki, Pan Miłosz Gruca – Wiceprezes Zarządu Spółki – 13.760 akcji Spółki, Pan Dariusz Kurdas – Członek Zarządu Spółki – 4.286 akcji Spółki, Pani Edyta Jaworska – Członek Zarządu Spółki – 14.927 akcji Spółki, Pani Mirosława Zydroń – Członek Zarządu Spółki – 12.909 akcji Spółki, Pan Dawid Radziszewski – Członek Zarządu Spółki – 4.472 akcji Spółki, o czym Spółka notyfikowała w raportach bieżących nr 24/2021 z dnia 13 lipca 2021 r. oraz nr 27/2021 z dnia 13 sierpnia 2021 r.

#### **AKCJE POSIADANE PRZEZ ZNACZĄCYCH AKCJONARIUSZY SPÓŁKI na dzień 30.06.2021**

<b>Akcjonariusz</b>	<b>Suma akcji</b>	<b>% akcji</b>	<b>Głosy</b>	<b>% głosów</b>
<b>Paweł Przewięźlikowski</b>	4 990 880	27,19%	8 490 880	37,90%
<b>Bogusław Sieczkowski</b>	924 384	5,04%	1 474 384	6,58%
<b>NN OFE</b>	1 900 000	10,35%	1 900 000	8,48%
<b>AVIVA Investors TFI</b>	1 133 099	6,17%	1 133 009	5,06%

#### **AKCJE POSIADANE PRZEZ ZNACZĄCYCH AKCJONARIUSZY SPÓŁKI na dzień przekazania Raportu:**

<b>Akcjonariusz</b>	<b>Suma akcji</b>	<b>% akcji</b>	<b>Głosy</b>	<b>% głosów</b>
<b>Paweł Przewięźlikowski</b>	3 880 663	21,14%	7 380 663	32,94%
<b>Bogusław Sieczkowski</b>	942 417	5,13%	1 492 417	6,66%
<b>NN OFE</b>	1 901 000	10,36%	1 901 000	8,48%
<b>AVIVA Investors TFI</b>	1 133 099	6,17%	1 133 009	5,06%

## 12. POZOSTAŁE INFORMACJE

### **Postępowania toczące się przed sądem, organem właściwym dla postępowania arbitrażowego lub organem administracji publicznej**

Brak.

### **Istotne transakcje z podmiotami powiązаныmi zawarte na warunkach innych niż rynkowe**

Nie wystąpiły.

### **Udzielone poręczenia kredytu lub pożyczki lub udzielenie gwarancji**

Selvita Services sp. z o.o. oraz Fidelta d.o.o. są gwarantami (poręczycielami) umowy kredytowej zawartej w dniu 21 grudnia 2020 r. z Bankiem Polska Kasa Opieki S.A. z siedzibą w Warszawie. Umowa Kredytowa przewiduje na rzecz Kredytodawcy mechanizm rozszerzenia odpowiedzialności za zobowiązania wynikające z Umowy Kredytowej na spółkę zależną Emitenta, w przypadku gdyby udział Emitenta oraz Poręczycieli w skonsolidowanej EBITDA Grupy Kapitałowej Selvita S.A. spadł poniżej 75%.

### **Inne informacje istotne dla oceny sytuacji kadrowej, majątkowej, finansowej, wyniku finansowego i ich zmian oraz informacje, które są istotne dla oceny możliwości realizacji zobowiązań przez Emitenta**

Nie dotyczy.

### **Czynniki, które w ocenie emitenta będą miały wpływ na osiągnięte przez niego wyniki w perspektywie co najmniej kolejnego kwartału**

Wyniki kolejnych kwartałów będą zależały przede wszystkim od następujących czynników:

- Dynamiki sprzedaży, pozyskiwania nowych klientów oraz rozszerzenia aktualnej oferty
- Tempa wzrostu organicznego oraz kolejnych akwizycji, a także tempa integracji Fidelty a także kolejnych przejmowanych podmiotów
- Poziomu inwestycji w sprzedaż i marketing
- Poziomu inwestycji w infrastrukturę laboratoryjną, w tym w szczególności sprzęt
- Kształtowania się kursów wymiany walut, zwłaszcza EUR/PLN i USD/PLN – Spółka ponosi większość kosztów w złotych polskich, a uzyskuje większość przychodów w walutach obcych

### **Opis czynników i zdarzeń, w szczególności o nietypowym charakterze, mających znaczący wpływ na osiągnięte wyniki finansowe**

W raportowanym okresie miała miejsce pandemia spowodowana Covid-19. Emitent opisał wpływ tego zdarzenia na działalność Spółki oraz Grupy Kapitałowej w opinie Istotnych zdarzeń okresu sprawozdawczego.

**Objaśnienia dotyczące sezonowości lub cykliczności działalności Emitenta w prezentowanym okresie**

Nie dotyczy.

**Informacje o odpisach aktualizujących wartość zapasów do wartości netto możliwej do uzyskania i odwróceniu odpisów z tego tytułu**

Nie dotyczy.

**Informacje o odpisach aktualizujących z tytułu utraty wartości aktywów finansowych, rzeczowych aktywów trwałych, wartości niematerialnych i prawnych lub innych aktywów oraz odwróceniu takich odpisów**

Informacje o zmianach w odpisach aktualizujących zostały opisane w notach do skonsolidowanego śródrocznego sprawozdania finansowego.

**Informacje o utworzeniu, zwiększeniu, wykorzystaniu i rozwiązaniu rezerw**

Informacje o zmianach poziomu rezerw na urlopy oraz premie zostały opisane w nocie 29 skonsolidowanego śródrocznego sprawozdania finansowego.

**Informacje o rezerwach i aktywach z tytułu odroczonego podatku dochodowego.**

Informacje o rezerwach i aktywach z tytułu odroczonego podatku dochodowego zostały opisane w nocie 10 skonsolidowanego śródrocznego sprawozdania finansowego.

**Informacje o istotnych transakcjach nabycia i sprzedaży rzeczowych aktywów trwałych**

Informacje o rzeczowych aktywach trwałych zostały opisane w nocie 12 skonsolidowanego śródrocznego sprawozdania finansowego.

**Informacje o istotnym zobowiązaniu z tytułu dokonania zakupu rzeczowych aktywów trwałych**

Informacje o zobowiązaniach z tytułu zakupu rzeczowych aktywów trwałych zostały opisane w nocie 35 skonsolidowanego śródrocznego sprawozdania finansowego.

**Informacje o istotnych rozliczeniach z tytułu spraw sądowych**

Nie dotyczy.

**Wskazanie korekt błędów poprzednich okresów**

Nie dotyczy.

**Informacje na temat zmian sytuacji gospodarczej i warunków prowadzenia działalności, które mają istotny wpływ na wartość godziwą aktywów finansowych i zobowiązań finansowych jednostki**

Nie dotyczy.

**Informacje o niespłaceniu kredytu lub pożyczki lub naruszeniu istotnych postanowień umowy kredytu lub pożyczki, w odniesieniu do których nie podjęto żadnych działań naprawczych do końca okresu sprawozdawczego**

Nie dotyczy.

**Informacje o zmianie sposobu (metody) ustalenia wyceny instrumentów finansowych wycenianych w wartości godziwej**

Nie dotyczy.

**Informacja dotycząca zmiany w klasyfikacji aktywów finansowych w wyniku zmiany celu lub wykorzystania tych aktywów**

Nie dotyczy.

**Informacja dotycząca emisji, wykupu i spłaty nieudziałowych i kapitałowych papierów wartościowych**

Brak.

**Informacje dotyczące wypłaconej (lub zadeklarowanej) dywidendy, łącznie i w przeliczeniu na jedną akcję, z podziałem na akcje zwykłe i uprzywilejowane**

Nie dotyczy.

**Zdarzenia, które wystąpiły po dniu, na który sporządzono śródroczne sprawozdanie finansowe, nieujętych w tym sprawozdaniu, a mogące w znaczący sposób wpłynąć na przyszłe wyniki finansowe Emitenta**

Informacje o zdarzeniach, które wystąpiły po dniu, na który sporządzono śródroczne sprawozdanie finansowe zostały opisane w nocie 42 skonsolidowanego śródrocznego sprawozdania finansowego.

**Informacja dotycząca zmian zobowiązań warunkowych lub aktywów warunkowych, które nastąpiły od czasu zakończenia ostatniego roku obrotowego**

Informacje dotyczące zmian zobowiązań warunkowych lub aktywów warunkowych zostały opisane w nocie 36 skonsolidowanego śródrocznego sprawozdania finansowego.

**Inne informacje mogące w istotny sposób wpłynąć na ocenę sytuacji majątkowej, finansowej i wyniku finansowego emitenta**

Nie dotyczy.

**Kwota i rodzaj pozycji wpływających na aktywa, zobowiązania, kapitał własny, wynik netto lub przepływy pieniężne, które są nietypowe ze względu na ich rodzaj, wartość lub częstotliwość**

Nie dotyczy.

Kraków, dnia 21 września 2021 r.

---

Bogusław Sieczkowski  
Prezes Zarządu

---

Miłosz Gruca  
Wiceprezes Zarządu

---

Mirosława Zydroń  
Członek Zarządu

---

Edyta Jaworska  
Członek Zarządu

---

Dariusz Kurdas  
Członek Zarządu

---

Dawid Radziszewski  
Członek Zarządu





### **Selvita S.A.**

Bobrzyńskiego 14  
30-348 Kraków

Uniw. Poznańskiego 10  
61-614 Poznań

### **Selvita Ltd.**

CB1 Business Centre  
Nine Hills Road  
Cambridge CB2 1GE

### **Selvita Inc.**

East Coast USA  
100 Cambridge St., Suite 1400  
Boston MA 02114

West Coast USA  
611 Gateway Blvd, Suite 120  
South San Francisco, CA 94080

### **Fidelta d.o.o.**

Prilaz baruna Filipovića 29  
10000 Zagreb

### **Ardigen S.A.**

Podole 76  
30-394 Kraków

### **Selvita Services Sp. z.o.o.**

Bobrzyńskiego 14  
30-348 Kraków

# KONTAKT



## RELACJE INWESTORSKIE

[ir@selvita.com](mailto:ir@selvita.com)



## MEDIA

[media@selvita.com](mailto:media@selvita.com)

