



**Raport kwartalny z działalności
EMITENTA I GRUPY KAPITAŁOWEJ
MILTON ESSEX S.A.
I kwartał 2026 r.**

15 maja 2026 r.

SPIS TREŚCI

1.	Wybrane dane finansowe za I kwartał 2026 rok	4
1.1	Wybrane dane finansowe Milton Essex SA za I kwartał 2026 rok	4
1.2	Wybrane skonsolidowane dane finansowe Grupy Kapitałowej MILTON ESSEX S.A. za I kwartał 2026	5
2.	Opis organizacji Grupy Kapitałowej Emitenta	6
3.	Sprawozdanie finansowe Emitenta za I kwartał 2026 roku	8
3.1	Wprowadzenie do sprawozdania finansowego	8
3.1.1	Informacje o Emitencie (jednostce dominującej):	8
3.1.2	Czas działania jednostki	8
3.1.3	Okres objęty sprawozdaniem finansowym oraz dane porównywalne	8
3.1.4	Wykaz akcjonariuszy posiadających więcej niż 5% głosów na Walnym Zgromadzeniu	8
3.1.5	Wskazanie czy sprawozdanie zawiera dane łączne	9
3.1.6	Informacje dotyczące liczby osób zatrudnionych przez Emitenta	9
3.1.7	Struktura kapitału podstawowego Emitenta	9
3.2	Zestawienie danych finansowych Emitenta za I kwartał 2026 roku	10
3.2.1	Bilans Emitenta	10
3.2.2	Rachunek zysków i strat Emitenta	11
3.2.3	Rachunek przepływów pieniężnych Emitenta	12
3.2.3.1	Zestawienie zmian w kapitale własnym Emitenta	14
3.3	Informacje o zasadach przyjętych przy sporządzaniu raportu, w tym informacje o zmianach stosowanych zasad (polityki) rachunkowości	16
3.3.1	Wartości niematerialne i prawne oraz środki trwałe	16
3.3.2	Inwestycje	16
3.3.3	Leasing	16
3.3.4	Należności długoterminowe, należności krótkoterminowe i roszczenia, inne niż zaklasyfikowane jako aktywa finansowe	16
3.3.5	Rzeczowe aktywa obrotowe	16
3.3.6	Środki pieniężne	17
3.3.7	Rozliczenia międzyokresowe	17
3.3.8	Zobowiązania długoterminowe i krótkoterminowe	17
3.3.9	Kapitały własne	17
3.3.10	Rezerwy	17
3.3.11	Rozliczenia z zagranicą	17
3.3.12	Uznawanie przychodów i kosztów	17
3.3.13	Podatek dochodowy	18
3.3.14	Instrumenty finansowe	18
3.3.15	Zmiany przyjętych zasad polityki rachunkowości	18
4.	Kwartalne sprawozdanie finansowe Grupy Kapitałowej MILTON ESSEX S.A. (skonsolidowane)	18
4.1	Wprowadzenie do skonsolidowanego sprawozdania finansowego	18
4.1.1	Rodzaj dokumentu	18
4.1.2	Dane jednostki dominującej	18
4.1.3	Dane jednostek zależnych w Grupie kapitałowej	19
4.1.4	Czas działalności spółek	19
4.1.5	Okres objęty sprawozdaniem skonsolidowanym	19
4.1.6	Podstawa sporządzenia sprawozdania	19
4.1.7	Informacje na temat kryteriów zastosowanych przez jednostkę dominującą do objęcia skonsolidowanym sprawozdaniem finansowym jednostek zależnych	19
4.1.8	Zasady rachunkowości obowiązujące przy sporządzeniu skonsolidowanego sprawozdania finansowego Grupy Kapitałowej	19
4.1.9	Zasady grupowania operacji gospodarczych	20
4.1.10	Metoda konsolidacji	20
4.1.11	Metody wyceny	20

4.1.12	Do aktywów finansowych przeznaczonych do obrotu zalicza się	20
4.1.13	Wartość firmy	20
4.1.14	Waluta	21
4.1.15	Ustalenie wyniku finansowego	21
4.2	Kwartalne skonsolidowane sprawozdanie finansowe Grupy Kapitałowej Milton Essex S.A za I kwartał 2026	22
4.2.1	Bilans Skonsolidowany na dzień 31 marca 2026	22
4.2.2	Rachunek zysków i strat za okres 1.01.2026 – 31.03.2026	23
4.2.3	Bilans skonsolidowany przed wyłączeniami i po korektach	23
4.3	Omówienie wyników finansowych osiągniętych w I kwartale 2026 roku	24
5.	Komentarz Zarządu Emitenta do okoliczności i zdarzeń istotnie wpływających na działalność Emitenta i Grupy oraz wyniki osiągnięte w I kwartale 2026 roku	27
5.1	Ważniejsze osiągnięcia w zakresie B+R	33
6.	Stanowisko Zarządu odnośnie możliwości realizacji publikowanych prognoz	34
	Opis organizacji grupy kapitałowej, z wyszczególnieniem jednostek podlegających	
7.	konsolidacji oraz jednostek nie objętych konsolidacją na ostatni dzień okresu	35
8.	Oświadczenie Zarządu	35

1./ WYBRANE DANE FINANSOWE ZA I KWARTAŁ 2026 ROKU

1.1/ Wybrane dane finansowe MILTON ESSEX S.A. za I kwartał 2026

Niniejszy raport za I kwartał rok 2026 został sporządzony i opublikowany zgodnie z przepisami Ustawy o Rachunkowości z dnia 29 września 1994 roku z późn. zmianami oraz w oparciu o Załącznik Nr 3 do Regulaminu Alternatywnego Systemu Obrotu Informacje bieżące i okresowe przekazywane w alternatywnym systemie obrotu na rynku „NewConnect”.

WYBRANE DANE FINANSOWE	[PLN]		[EUR]	
	IQ 2026	IQ 2025	IQ 2026	IQ 2025
Przychody netto ze sprzedaży	300,00	80 000,00	69,94	19 120,92
Przychody netto ze sprzedaży produktów	300,00	80 000,00	69,94	19 120,92
Zysk (strata) ze sprzedaży	-157 889,43	-18 156,36	-36 809,21	-4 339,58
Zysk (strata) z działalności operacyjnej	-157 889,43	5 994,16	-36 809,21	1 432,67
Zysk (strata) brutto	-157 889,43	5 994,15	-36 809,21	1 432,67
Zysk (strata) netto	-157 889,43	5 994,15	-36 809,21	1 432,67
Aktywa razem	51 318 105,54	8 700 299,59	11 963 935,64	2 079 471,21
Zobowiązania i rezerwy na zobowiązania	7 395 180,44	6 894 131,60	1 724 059,41	1 647 776,38
Zobowiązania długoterminowe	0,00	0,00	0,00	0,00
Zobowiązania krótkoterminowe	1 891 909,01	362 023,78	441 066,12	86 527,83
Kapitał własny	43 922 925,10	1 806 167,99	10 239 876,23	431 694,83
Kapitał podstawowy	6 854 079,40	1 551 767,00	1 597 910,99	370 890,08
Przepływy pieniężne netto z działalności operacyjnej	-123 000,00	-4 078,16	-28 675,34	-974,73
Przepływy pieniężne netto z działalności inwestycyjnej	0,00	0,00	0,00	0,00
Przepływy pieniężne netto z działalności finansowej	123 000,00	0,00	28 675,34	0,00
Przepływy pieniężne razem	0,00	-4 078,16	0,00	-974,73
Gotówka na koniec okresu	18 621,57	390,55	4 341,30	93,35
Liczba akcji (w szt.)	68 540 794	15 517 670		
Rozwodniona liczba akcji (szt.) - liczba akcji, jakie istniałyby, gdyby zarejestrowano wszystkie potencjalne prawa do objęcia akcji.	68 540 794	15 517 670		
Zysk/strata na jedną akcję	-0,00	0,01	0,00	0,00
Wartość księgowa na jedną akcję	0,64	0,12	0,15	0,03
Rozwodniony Zysk/strata na jedną akcję	-0,00	0,00	0,00	0,00
Rozwodniona wartość księgowa na jedną akcję	0,64	0,12	0,15	0,03

Przeliczenie na Euro zostało dokonane zgodnie z poniższymi zasadami:

- kwoty przedstawione w złotych zostały przeliczone na euro według kursu na dzień 31 marca 2026 r. przy kursie 1 EUR = 4,2894 PLN (tabela nr 062/A/NBP/2026)
- kwoty przedstawione w złotych zostały przeliczone na euro według kursu na dzień 31 marca 2025 r. przy kursie 1 EUR = 4,1839 PLN (tabela nr 062/A/NBP/2025)

1.2/ Wybrane skonsolidowane dane finansowe GRUPY KAPITAŁOWEJ MILTON ESSEX S.A. za I kwartał 2026

WYBRANE DANE FINANSOWE 2025	PLN	EUR
	IQ 2026	IQ 2026
Przychody netto ze sprzedaży	300,0	69,94
Zysk (strata) ze sprzedaży	-191 887,82	-44 735,35
Zysk (strata) z działalności operacyjnej	-191 898,77	-44 737,91
Zysk (strata) netto	-191 587,82	-44 665,41
Aktywa razem	51 753 267,54	12 065 386,19
Zobowiązania i rezerwy na zobowiązania	7 859 040,52	1 832 200,43
Zobowiązania długoterminowe	0,0	0,00
Zobowiązania krótkoterminowe	2 355 769,09	549 207,14
Kapitał własny	43 894 227,02	10 233 185,76
Kapitał podstawowy	6 861 779,4	1 599 706,11
Gotówka na koniec okresu	68 765,24	16 031,44
Liczba akcji (w szt.)	68 540 794	
Rozwodniona liczba akcji (szt.)	68 540 794	
Zysk/strata na jedną akcję	0,00	0,00
Wartość księgową na jedną akcję	0,64	0,15
Rozwodniony Zysk/strata na jedną akcję	0,00	0,00
Rozwodniona wartość księgową na jedną akcję	0,64	0,15

Przeliczenie na Euro zostało dokonane zgodnie z poniższymi zasadami:

- kwoty przedstawione w złotych zostały przeliczone na euro według kursu na dzień 31 marca 2026 r. przy kursie 1 EUR = 4,2894 PLN (tabela nr 062/A/NBP/2026)
- kwoty przedstawione w złotych zostały przeliczone na euro według kursu na dzień 31 marca 2025 r. przy kursie 1 EUR = 4,1839 PLN (tabela nr 062/A/NBP/2025)

2./ OPIS ORGANIZACJI GRUPY KAPITAŁOWEJ EMITENTA

Spółki wchodzące w skład Grupy Kapitałowej Milton Essex S.A.:

Nazwa Spółki	Siedziba	Procent posiadanych udziałów	ilość	Wartość bilansowa	Cena objęcia/ zakupu
SANFORD BIOTECH SP Z O.O.	Warszawa, Al. Józefa Piłsudskiego 35/E	100%	154	42 948 791,00 PLN	42 948 730,44 PLN
MILTON MEDICAL AI PROSTA SPÓŁKA AKCYJNA	Warszawa, ul. J.P. Woronicza 31/348	100 %	50 000	5 343,00 PLN	5 343,00 PLN

Spółka SANFORD BIOTECH Sp. z o.o. została założona w 2017 roku przez dr Joannę Sanford, będącą od początku Prezeską Zarządu. Spółka od momentu powstania ma jednoznaczny profil biotechnologiczny ukierunkowany na tworzenie leków biologicznych opartych o komórki macierzyste nad którymi dr Joanna Sanford prowadziła badania odbywając studia doktoranckie i staże naukowe w Niemczech i USA, współpracując w obszarze medycyny regeneracyjnej w ramach Florida Foundation of Stem Cells Research & Development z Prof. Denisem Englishem z University of South Florida, pionierem medycyny regeneracyjnej i terapii komórkami macierzystymi. Współautorka projektów badawczych i kierowniczka naukowa odpowiedzialna za izolację i hodowlę komórek macierzystych progenitorowych tkanki mózgowej w wiodącym międzynarodowym programie badawczym (GRP&ALS) dotyczącym „Zastosowania progenitorów glejowych w leczeniu stwardnienia zanikowego bocznego (Strategmed I 1/233209/12/NCBR/2015), wyniki tych badań zostały bardzo wysoko ocenione w środowisku naukowym i opublikowane w prestiżowym The NATURE Sci. Rep.

W latach 2018-21 w ramach spółka Sanford Biotech brała udział w przygotowaniu infrastruktury do prowadzenia banku komórek macierzystych zgodnie z wymaganiami GMP oraz przepisami Ministra Zdrowia. W roku 2025 Spółka przeprowadziła aktualizację w głównym procesie biotechnologicznym opartym o hodowlę komórkową w systemie 3D z użyciem bioreaktora, który został do tego celu zakupiony przez Spółkę oraz zaktualizowała standardowe procedury operacyjne (SOP Standard Operating Procedures) zarządzania jakością w zakresie zapewnienia standardów produkcji biofarmaceutycznej potwierdzone certyfikacją przemysłową ISO 9001 przez niezależną jednostkę notyfikowaną LLC z Czech. Jednocześnie podjęto decyzję o wyodrębnieniu zakładu laboratoryjno-produkcyjnego dla celów przetwarzania tkanki zwierzęcej w Licheniu Starym. W kwietniu 2026 r. spółka Sanford Biotech sp. z o.o. uzyskała decyzję właściwego miejscowo Powiatowego Lekarza Weterynarii o wpisie do rejestru oraz zatwierdzeniu Zakładu przetwarzania UPZZ kategorii 3 dla tkanki zwierzęcej. Rejestracja została uzyskana w oparciu o wdrożone z zakładzie rozwiązania techniczne oraz system zarządzania bezpieczeństwem biologicznym zgodny z wymogami Rozporządzenia WE 1069/2009 i normą HACCP. Uzyskanie rejestracji zakładu jest etapem w procesie rejestracji projektów w obszarze weterynaryjnych komórkowych leków biologicznych VET-ATMP i przygotowania operacyjnego do współpracy z partnerem zagranicznym HISTOCELL S.L. Pozyskiwanie materiału biologicznego pochodzenia zwierzęcego zgodnie z obowiązującymi regulacjami Unii Europejskiej jest także warunkiem rozpoczęcia badań przedklinicznych i klinicznych weterynaryjnych terapii Vet-ATMP. Temu celowi służy także podpisana umowa z Centrum Medycyny Translacyjnej SGGW w Warszawie. Dzięki temu będzie możliwe prowadzenie zarówno badań pilotażowych (Pilot-Studies) jak i Field-Phase zgodnie z wymogami Europejskiej Agencji Leków (EMA) oraz przygotowanie dokumentacji dla procesów rejestracyjnych terapii vet-ATMP. Docelowo Spółka zamierza w relokować zakład w okolice Warszawy z powodów logistycznych i zapewnienia dostępu do wykwalifikowanej kadry.

W 2025 roku zaktualizowano także opracowane w latach 2021-23 portfolio weterynaryjnych produktów leczniczych opartych o komórki macierzyste (MSC), które obejmuje dossier z formulacjami następujących kandydatów na leki:

- SB-REG-KMAS – terapia MSC stosowana w leczeniu zapaleń gruczołu mlekowego u bydła mlecznego.
- SB-REG-CORTO – terapia ATMP do leczenia dla psów z chorobą zwyrodnieniową stawów,
- SB-REG-HORTO – terapia ATMP do leczenia zmian zwyrodnieniowych układu stawowo-ścięgnistego u koni,
- SB-REG-CSKIN – terapia ATMP do leczenia zmian skórnych w przebiegu atopowego zapalenia skóry u psów
- SG-REG-FSKIN - terapia ATMP do leczenia zmian skórnych w przebiegu atopowego zapalenia skóry u kotów
- SG-REG-FRSYN - terapia ATMP w zespole nerczycowym u kotów

Portfolio kandydatów na terapie biologiczne weterynaryjne VETY-ATMP obejmuje 3 linie lekowe, wśród których pierwsze miejsce zajmuje terapia SB-REG-KMAS ukierunkowana na leczenie zapaleń wymienia u bydła mlecznego (mastitis), która będzie skierowana do badań klinicznych w 2026 roku. Pierwsza linia produktowa obejmuje także terapie komórkowe dla zwierząt w obszarze ortopedii: SB-REG-CORTO terapia regeneracyjna dla psów z chorobą zwyrodnieniową stawów i SB-REG-HORTO terapia biologiczna zmian zwyrodnieniowych okołostawowych u koni. Równolegle Spółka pracuje nad przygotowaniem do badań przedklinicznych drugiej linii lekowych zaadresowanych dla dermatologii weterynaryjnej do leczenia ciężkich chorób autoimmunologicznych: SB-REG-CSKIN terapia komórkowa dla psów i SB-REG-FSKIN dla kotów z atopowymi zapaleniami skóry.

Trzecia linia produktowa obejmuje terapie eksperymentalne takie jak SB-REG-CDM mające zastosowanie w chorobach neuro-degeneracyjnych u psów, linia ta ma charakter pionierski i dotyczy nowych terapii regeneracyjnych, które są zaplanowane do testów klinicznych po zakończeniu badań nad pierwszymi dwiema mającymi charakter priorytetowy.

W 2025 roku nastąpiło przejście kontroli operacyjnej nad Sanford Biotech Sp. z o.o. przez spółkę MILTON ESSEX S.A. w wyniku aportu 100% udziałów w Sanford Biotech Sp. z o.o. w zamian za akcje serii M, co umożliwiło utworzenie Grupy kapitałowej o profilu med-tech i bio-tech.

Spółka MILTON MEDICAL AI Prosta Spółka Akcyjna została utworzona jako zależna spółka celowa pierwotnie ukierunkowana na realizację europejskich projektów grantowych w ramach akceleratora EIC. Przedmiot projektów, które Emitent zamierza realizować w spółce zależnej obejmuje sztuczną inteligencję w obszarach komplementarnych zastosowań do obecnej działalności Spółki, obarczonych jednak większym ryzykiem badawczym. Nie jest to jedyny kierunek rozwoju tej spółki jaki jest analizowany z perspektywy zebranych doświadczeń i możliwości rynkowych. Spółka jest przygotowana do współpracy z zewnętrznymi podmiotami IT w zakresie oferowania usług dotyczących wykorzystania AI oraz elektronicznych narzędzi do organizacji i monitorowania badań klinicznych w obszarach takich jak badania wyrobów medycznych oraz badania weterynaryjne. Programy badań klinicznych zgodnie z wymogami regulacyjnymi UE wymagają obecnie aplikacji i rozwiązań informatycznych umożliwiających gromadzenie, bezpieczne przetwarzanie i przechowanie danych wrażliwych, wymagających długoletniej archiwizacji. Tworzy to możliwości zdyskontowania rozwiązań opracowanych w ramach zrealizowanych w ramach Grupy projektów biomedycznych.

Dodatkowo Spółka MILTON MEDICAL AI jest potencjalnie przeznaczona do udziału w projektach związanych z tworzeniem cyfrowych platform telemedycznych oraz digitalizacją systemów obsługujących dane medyczne, co jest odpowiedzią na zmiany regulacyjne wprowadzone w skali Unii Europejskiej przez nowe Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2025/327 z dnia 11 lutego 2025 r. w sprawie europejskiej przestrzeni danych dotyczących zdrowia oraz zmiany dyrektywy 2011/24/UE i rozporządzenia (UE) 2024/2847, tworzy to szanse rynkowe w ramach współpracy z wyspecjalizowanymi podmiotami oferującymi zabezpieczone hurtownie danych i aplikacje chmurowe udostępniające dane do celów statystycznych i analitycznych. Spółka Milton Medical AI nie prowadzi działalności operacyjnej i nie jest istotna dla prezentacji działalności Grupy.

3./ SPRAWOZDANIE FINANSOWE EMITENTA ZA I KWARTAŁ 2026 ROKU

3.1/ Wprowadzenie do sprawozdania finansowego

3.1.1/ Informacje o Emitencie (jednostce dominującej):

Nazwa i forma prawna	MILTON ESSEX Spółka Akcyjna
Adres siedziby	Ul. Żołą 42a, 02-815 Warszawa Województwo – Mazowieckie, Powiat – Warszawa, Gmina – Mokotów
NIP	521-369-54-48
REGON	361375246
E-mail	office@miltonessex.eu
Strona internetowa	http://miltonessex.eu
Podstawowy przedmiot działalności	3250Z 3299Z 4646Z 4774Z 6201Z 7010Z 7120Z 7219Z 7490Z 7740Z 8690Z
KRS oraz organ prowadzący rejestr	Spółka wpisana jest do Rejestru Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Miasta Stołecznego Warszawy w Warszawie, XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000609507.
Zarząd	Jacek Stępień – Prezes Joanan Sanford - Wiceprezes
Rada Nadzorcza	Marcin Brendota – Przewodniczący Rady Nadzorczej Prof. Stanisław Kłosowicz – Członek Rady Nadzorczej Prof. Maciej Kaliński – Członek Rady Nadzorczej Andrzej Gocyła – Członek Rady Nadzorczej Paweł Łukasiewicz – Członek Rady Nadzorczej

3.1.2/ Czas działania jednostki

Spółka została utworzona na czas nieoznaczony.

3.1.3/ Okres objęty sprawozdaniem finansowym oraz dane porównywalne

Sprawozdanie finansowe obejmuje okres rozpoczynający się dnia 1 stycznia 2025 roku i kończący się dnia 31 grudnia 2025 roku.

3.1.4/ Wykaz akcjonariuszy posiadających więcej niż 5% głosów na Walnym Zgromadzeniu

Według stanu wiedzy Zarządu Milton Essex S.A. do dnia 30 marca 2026 r. następujący akcjonariusze posiadali ponad 5% udział w ogólnej liczbie głosów na WZA:

Akcjonariusz	L. akcji	% w kapitale	L. głosów	% w L. głosów
Pani Joanna Sanford	33 397 682	48,73	33 397 682	48,73
Pan Marcin Brendota	5 164 590	7,54	5 164 590	7,54
Pan Adam Starczewski	3 943 060	5,75	3 943 060	5,75

3.1.5 Wskazanie czy sprawozdanie zawiera dane łączne

W skład Spółki nie wchodzi wewnętrzne jednostki organizacyjne, zatem sprawozdanie nie zawiera danych łącznych.

3.1.6 Informacje dotyczące liczby osób zatrudnionych przez Emitenta

W I kwartale 2026 roku Spółka zatrudniała bezpośrednio 3 osoby na 1,25 etatach

3.1.7/ Struktura kapitału podstawowego Emitenta

Kapitał podstawowy według stanu na dzień 31 marca 2026 r. wynosił 6 854 079,40 (sześć milionów osiemset pięćdziesiąt cztery tysiące siedemdziesiąt dziewięć i 40/100 gr) PLN i dzieli się na 68 540 794 (sześćdziesiąt osiem milionów pięćset czterdzieści tysięcy siedemset dziewięćdziesiąt cztery) akcje o wartości nominalnej po 0,10 (dziesięć groszy) PLN. Wszystkie akcje Emitenta są akcjami na okaziciela.

3.2/ ZESTAWIENIE DANYCH FINANSOWYCH EMITENTA ZA I KWARTAŁ 2026 ROKU

3.2.1/ Bilans Emitenta

BILANS (jednostkowy)		
Wyszczególnienie (dane w złotych)	Stan na 31.03.2026	Stan na 31.03.2025
AKTYWA		
A. AKTYWA TRWAŁE	43 729 450,99 zł	1 039 312,75 zł
I. Wartości niematerialne i prawne	761 611,67 zł	1 030 415,78 zł
1. Koszty zakończonych prac rozwojowych	563 278,33 zł	994 020,54 zł
2. Wartość firmy	0,00 zł	0,00 zł
3. Inne wartości niematerialne i prawne	198 333,34 zł	36 395,24 zł
4. Zaliczka na wartości niematerialne i prawne	0,00 zł	0,00 zł
II. Rzeczowe aktywa trwałe	13 705,32 zł	3 553,97 zł
1. Środki trwałe	13 705,32 zł	3 553,97 zł
2. Środki trwałe w budowie	0,00 zł	0,00 zł
3. Zaliczki na środki trwałe w budowie	0,00 zł	0,00 zł
III. Należności długoterminowe	0,00 zł	0,00 zł
IV. Inwestycje długoterminowe	42 954 134,00 zł	5 343,00 zł
V. Długoterminowe rozliczenia międzyokresowe	0,00 zł	0,00 zł
B. AKTYWA OBROTOWE	7 588 654,55 zł	7 660 986,84 zł
I. Zapasy	0,00 zł	0,00 zł
1. Materiały	0,00 zł	0,00 zł
2. Półprodukty i produkty w toku	0,00 zł	0,00 zł
3. Produkty gotowe	0,00 zł	0,00 zł
4. Towary	0,00 zł	0,00 zł
5. Zaliczki na dostawy i usługi	0,00 zł	0,00 zł
II. Należności krótkoterminowe	127 294,98 zł	81 826,70 zł
1. Należności od jednostek powiązanych	0,00 zł	0,00 zł
2. Należności od pozostałych jednostek, w których jednostka posiada zaangażowanie w kapitale	0,00 zł	0,00 zł
3. Należności od pozostałych jednostek	127 294,98 zł	81 826,70 zł
III. Inwestycje krótkoterminowe	18 621,57 zł	390,55 zł
1. Krótkoterminowe aktywa finansowe	18 621,57 zł	390,55 zł
2. Inne inwestycje krótkoterminowe	0,00 zł	0,00 zł
IV. Krótkoterminowe rozliczenia międzyokresowe	7 442 738,00 zł	7 578 769,59 zł
C. NALEŻNE WPLATY NA KAPITAŁ (FUNDUSZ) PODSTAWOWY	0,00 zł	0,00 zł
D. UDZIAŁY (AKCJE) WŁASNE	0,00 zł	0,00 zł
AKTYWA RAZEM:	51 318 105,54 zł	8 700 299,59 zł

Wyszczególnienie (dane w złotych)	Stan na 31.03.2026	Stan na 31.03.2025
PASYWA		
A. KAPITAŁ (FUNDUSZ) WŁASNY	43 922 925,10 zł	1 806 167,99 zł
I. Kapitał (fundusz) podstawowy	6 854 079,40 zł	1 551 767,00 zł
II. Kapitał (fundusz) zapasowy	44 114 990,10 zł	6 470 835,50 zł
III. Kapitał (fundusz) z aktualizacji wyceny	0,00 zł	0,00 zł
IV. Pozostałe kapitały (fundusze) rezerwowe	0,00 zł	0,00 zł
V. Zysk (strata) z lat ubiegłych	-6 888 254,97 zł	-6 222 428,66 zł
VI. Zysk (strata) netto	-157 889,43 zł	5 994,15 zł
VII. Odpisy z zysku netto w ciągu roku obrotowego (wielkość ujemna)	0,00 zł	0,00 zł
B. ZOBOWIĄZANIA I REZERWY NA ZOBOWIĄZ.	7 395 180,44 zł	6 894 131,60 zł
I. Rezerwy na zobowiązania	19 192,22 zł	0,00 zł
II. Zobowiązania długoterminowe	0,00 zł	0,00 zł
III. Zobowiązania krótkoterminowe	1 891 909,01 zł	362 023,78 zł
1. Wobec jednostek powiązanych	0,00 zł	0,00 zł
2. Wobec pozostałych jednostek, w których jednostka posiada zaangażowanie w kapitale	0,00 zł	0,00 zł
3. Wobec pozostałych jednostek	1 891 909,01 zł	362 023,78 zł
4. Fundusze specjalne	0,00 zł	0,00 zł
IV. Rozliczenia międzyokresowe	5 484 079,21 zł	6 532 107,82 zł
PASYWA RAZEM:	51 318 105,54 zł	8 700 299,59 zł

3.2.2/ Rachunek zysków i strat Emitenta

Wyszczególnienie (dane zaprezentowano w złotych)	Od 01.01.2026 do 31.03.2026	Od 01.03.2025 do 31.03.2025	Narastająco za okres od 01.01.2026 do 31.03.2026	Narastająco za okres od 01.01.2025 do 31.12.2025
A. Przychody netto ze sprzedaży i zrównane z nimi,	300,00 zł	80 000,00 zł	300,00 zł	80 000,00 zł
I. Przychody netto ze sprzedaży produktów	300,00 zł	80 000,00 zł	300,00 zł	80 000,00 zł
II. Zmiana stanu produktów (zwiększenie - wartość dodatnia, zmniejszenie - wartość ujemna)	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
III. Koszt wytworzenia produktów na własne potrzeby jednostki	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
IV. Przychody netto ze sprzedaży towarów i materiałów	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
B. Koszty działalności operacyjnej	158 189,43 zł	98 156,36 zł	158 189,43 zł	98 156,36 zł
I. Amortyzacja	67 945,65 zł	67 945,65 zł	67 945,65 zł	67 945,65 zł
II. Zużycie materiałów i energii	0,00 zł	668,91 zł	0,00 zł	668,91 zł
III. Usługi obce	30 425,73 zł	26 393,90 zł	30 425,73 zł	26 393,90 zł
IV. Podatki i opłaty	4 107,00 zł	3 000,00 zł	4 107,00 zł	3 000,00 zł
V. Wynagrodzenia	44 113,31 zł	0,00 zł	44 113,31 zł	0,00 zł
VI. Ubezpieczenia społeczne i inne świadczenia	7 597,74 zł	0,00 zł	7 597,74 zł	0,00 zł
VII. Pozostałe koszty rodzajowe	4 000,00 zł	147,90 zł	4 000,00 zł	147,90 zł
VIII. Wartość sprzedanych towarów i materiałów	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł

C. Zysk (strata) ze sprzedaży (A-B)	-157 889,43 zł	-18 156,36 zł	-157 889,43 zł	-18 156,36 zł
D. Pozostałe przychody operacyjne	0,00 zł	24 150,52 zł	0,00 zł	24 150,52 zł
I. Zysk z tytułu rozchodu niefinansowych aktywów trwałych	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
II. Dotacje	0,00 zł	20 150,52 zł	0,00 zł	20 150,52 zł
III. Aktualizacja wartości aktywów niefinansowych	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
IV. Inne przychody operacyjne	0,00 zł	4 000,00 zł	0,00 zł	4 000,00 zł
E. Pozostałe koszty operacyjne	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
I. Strata z tytułu rozchodu niefinansowych aktywów trwałych	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
II. Aktualizacja wartości aktywów niefinansowych	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
III. Inne koszty operacyjne	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
F. Zysk (strata) z działalności operacyjnej (C+D-E)	-157 889,43 zł	5 994,16 zł	-157 889,43 zł	5 994,16 zł
G. Przychody finansowe	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
I. Dywidendy i udziały w zyskach	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
II. Odsetki	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
III. Zysk z tytułu rozchodu aktywów finansowych	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
IV. Aktualizacja wartości aktywów finansowych	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
V. Inne	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
H. Koszty finansowe	0,00 zł	0,01 zł	0,00 zł	0,01 zł
I. Odsetki	0,00 zł	0,01 zł	0,00 zł	0,01 zł
II. Strata z tytułu rozchodu aktywów finansowych	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
III. Aktualizacja wartości aktywów finansowych	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
IV. Inne	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
I. Zysk (strata) brutto (F+G-H)	-157 889,43 zł	5 994,15 zł	-157 889,43 zł	5 994,15 zł
J. Podatek dochodowy	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
K. Pozostałe obowiązkowe zmniejszenia zysku (zwiększenia straty)	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
L. Zysk (strata) netto (I-J-K)	-157 889,43 zł	5 994,15 zł	-157 889,43 zł	5 994,15 zł

3.2.3/ Rachunek przepływów pieniężnych Emitenta

RACHUNEK PRZEPŁYWÓW PIENIĘŻNYCH jednostkowe (METODA POŚREDNIA)			
Wyszczególnienie (dane zaprezentowano w złotych)		Od 01.01.2026 31.03.2026	do Od 01.01.2025 do 31.03.2025
A.	PRZEPŁYWY ŚRODKÓW PIENIĘŻNYCH Z DZIAŁALNOŚCI OPERACYJNEJ		
I.	Zysk (strata) netto	-157 889,43 zł	5 994,15 zł
II.	Korekty razem	34 889,43 zł	-10 072,31 zł
1	Amortyzacja	67 945,65 zł	67 945,65 zł
2	Zyski (straty) z tytułu różnic kursowych	0,00 zł	0,00 zł
3	Odsetki i udziały w zyskach (dywidendy)	0,00 zł	0,00 zł

4	Zysk (strata) z działalności inwestycyjnej	0,00 zł	0,00 zł
5	Zmiana stanu rezerw	0,00 zł	0,00 zł
6	Zmiana stanu zapasów	0,00 zł	0,00 zł
7	Zmiana stanu należności	-45 468,28 zł	81 826,70 zł
8	Zmiana stanu zobowiązań krótkoterminowych, z wyjątkiem pożyczek i kredytów	924 409,08 zł	362 023,78 zł
9	Zmiana stanu rozliczeń międzyokresowych	-911 997,02 zł	-521 868,44 zł
10	Inne korekty		
III.	Przepływy pieniężne netto z działalności operacyjnej (I +/-II)	-123 000,00 zł	-4 078,16 zł
B.	PRZEPŁYWY ŚRODKÓW PIENIĘŻNYCH Z DZIAŁALNOŚCI INWESTYCYJNEJ		
I.	Wpływy	0,00 zł	0,00 zł
II.	Wydatki	0,00 zł	0,00 zł
1	Nabycie wartości niematerialnych i prawnych oraz rzeczowych aktywów trwałych	0,00 zł	0,00 zł
2	Inwestycje w nieruchomości oraz wart. niem. i prawne	0,00 zł	0,00 zł
3	Na aktywa finansowe	0,00 zł	
4	Inne wydatki inwestycyjne	0,00 zł	0,00 zł
III.	Przepływy pieniężne netto z działalności inwestycyjnej (I-II)	0,00 zł	0,00 zł
C.	PRZEPŁYWY ŚRODKÓW PIENIĘŻNYCH Z DZIAŁALNOŚCI FINANSOWEJ		
I.	Wpływy	123 000,00 zł	0,00 zł
1	Wpływy netto z wydania udziałów (emisji akcji) i innych instrumentów kapitałowych oraz dopłat do kapitału	0,00 zł	0,00 zł
2	Kredyty i pożyczki	123 000,00 zł	0,00 zł
3	Emisja dłużnych papierów wartościowych	0,00 zł	0,00 zł
4	Inne wpływy finansowe	0,00 zł	0,00 zł
II.	Wydatki	0,00 zł	0,00 zł
1	Nabycie udziałów (akcji) własnych	0,00 zł	0,00 zł
2	Dywidendy i inne wypłaty na rzecz właścicieli	0,00 zł	0,00 zł
3	Inne wydatki z tytułu podziału zysku	0,00 zł	0,00 zł
4	Spłaty kredytów i pożyczek	0,00 zł	0,00 zł
5	Wykup dłużnych papierów wartościowych	0,00 zł	0,00 zł
6	Z tytułu innych zobowiązań finansowych	0,00 zł	0,00 zł
7	Płatności zobowiązań z tytułu umów leasingu finansowego	0,00 zł	0,00 zł
8	Odsetki	0,00 zł	0,00 zł
9	Inne wydatki finansowe	0,00 zł	0,00 zł
III.	Przepływy pieniężne netto z działalności finansowej (I-II)	123 000,00 zł	0,00 zł
D.	PRZEPŁYWY PIENIĘŻNE NETTO, RAZEM (A.III+/-B.III+/-C.III)	-0,00 zł	-4 078,16 zł
E.	BILANSOWA ZMIANA ŚRODKÓW PIENIĘŻNYCH	-0,00 zł	-4 078,16 zł
F.	ŚRODKI PIENIĘŻNE NA POCZĄTEK OKRESU	18 621,57 zł	4 468,71 zł
G.	ŚRODKI PIENIĘŻNE NA KONIEC OKRESU (F+/-D)	18 621,57 zł	390,55 zł

3.2.3.1/ Zestawienie zmian w kapitale własnym Emitenta

ZESTAWIENIE ZMIAN W (FUNDUSZU) KAPITALE WŁASNYM
jednostkowe

Wyszczególnienie (dane w złotych)	od 01.01.2026 do 31.12.2026	od 01.01.2025 do 31.12.2025
I. Kapitał (fundusz) własny na początek okresu (BO)	6 854 079,40 zł	1 650 264,82 zł
- zmiany przyjętych zasad polityki rachunkowości	0,00 zł	0,00 zł
- korekty błędów	0,00 zł	0,00 zł
I.a. Kapitał (fundusz) własny na początek okresu (BO) po korektach	6 854 079,40 zł	1 650 264,82 zł
Kapitał (fundusz) podstawowy na początek okresu	6 854 079,40 zł	1 551 767,00 zł
Zmiany kapitału (funduszu) podstawowego	0,00 zł	0,00 zł
a) zwiększenia	0,00 zł	0,00 zł
- wydanie udziałów (emisja akcji)	0,00 zł	0,00 zł
b) zmniejszenia	0,00 zł	0,00 zł
- umorzenia udziałów (akcji)	0,00 zł	0,00 zł
Kapitał (fundusz) podstawowy na koniec okresu	6 854 079,40 zł	1 551 767,00 zł
Kapitał (fundusz) zapasowy na początek okresu	44 114 990,10 zł	6 470 835,50 zł
Zmiany kapitału zapasowego	0,00 zł	0,00 zł
a) zwiększenia	0,00 zł	0,00 zł
- emisji akcji/udziałów powyżej wartości nominalnej	0,00 zł	0,00 zł
- z podziału zysku (ustawowo)	0,00 zł	0,00 zł
- z podziału zysku (ponad wymaganą ustawowo wartość)	0,00 zł	0,00 zł
- sprzedaży udziałów własnych powyżej ceny nabycia	0,00 zł	0,00 zł
- rozchodu objętych aktualizacją środków trwałych	0,00 zł	0,00 zł
- przeniesienia równowartości akcji własnych z kapitału rezerwowego	0,00 zł	0,00 zł
- korekty błędów	0,00 zł	0,00 zł
b) zmniejszenia	0,00 zł	0,00 zł
- pokrycie straty	0,00 zł	0,00 zł
- straty na sprzedaży udziałów własnych poniżej ceny nabycia	0,00 zł	0,00 zł
Stan kapitału (funduszu) zapasowego na koniec okresu	44 114 990,10 zł	6 470 835,50 zł
Kapitał (fundusz) z aktualizacji wyceny na początek okresu	0,00 zł	0,00 zł
Zmiany kapitału (funduszu) z aktualizacji wyceny	0,00 zł	0,00 zł
a) zwiększenia (z tytułu)	0,00 zł	0,00 zł
- aktualizacji wartości godziwej	0,00 zł	0,00 zł
b) zmniejszenia (z tytułu)	0,00 zł	0,00 zł
- zbycia objętych aktualizacją środków trwałych	0,00 zł	0,00 zł

- aktualizacji wartości godziwej	0,00 zł	0,00 zł
Kapitał (fundusz) z aktualizacji wyceny na koniec okresu	0,00 zł	0,00 zł
Pozostałe kapitały (fundusze) rezerwowe na początek roku	0,00 zł	0,00 zł
Zmiany pozostałych kapitałów (funduszy) z aktualizacji wyceny	0,00 zł	0,00 zł
a) zwiększenia (z tytułu)	0,00 zł	0,00 zł
- dopłat wspólników	0,00 zł	0,00 zł
- niezarejestrowania podwyższenia kapitału podstawowego	0,00 zł	0,00 zł
- podziału zysku	0,00 zł	0,00 zł
b) zmniejszenia (z tytułu)	0,00 zł	0,00 zł
- pokrycie straty	0,00 zł	0,00 zł
- dopłaty wspólników na pokrycie straty	0,00 zł	0,00 zł
- korekty błędów	0,00 zł	0,00 zł
Pozostałe kapitały (fundusze) rezerwowe na koniec roku	0,00 zł	0,00 zł
Zysk (strata) z lat ubiegłych na początek roku	-6 888 254,97 zł	-6 222 428,66 zł
Zysk z lat ubiegłych na początek okresu	0,00 zł	0,00 zł
- zmiany przyjętych zasad (polityki) rachunkowości	0,00 zł	0,00 zł
- korekty błędów	0,00 zł	0,00 zł
Zysk z lat ubiegłych na początek okresu, po korektach	0,00 zł	0,00 zł
a) zwiększenia (z tytułu)	0,00 zł	0,00 zł
- podziału zysku z lat ubiegłych	0,00 zł	0,00 zł
b) zmniejszenia (z tytułu)	0,00 zł	0,00 zł
- obligatoryjnego zwiększenia kapitału zapasowego	0,00 zł	0,00 zł
- zwiększenia kapitału zapasowego (ponad wymaganą ustawowo wartość)	0,00 zł	0,00 zł
- wypłaty dywidendy	0,00 zł	0,00 zł
- zwiększenie kapitału rezerwowego	0,00 zł	0,00 zł
Zysk z lat ubiegłych na koniec okresu	0,00 zł	0,00 zł
Strata z lat ubiegłych na początek okresu	6 888 254,97 zł	6 222 428,66 zł
- zmiany przyjętych zasad (polityki) rachunkowości	0,00 zł	0,00 zł
- korekty błędów	0,00 zł	0,00 zł
Strata z lat ubiegłych na początek okresu, po korektach	6 888 254,97 zł	6 222 428,66 zł
a) zwiększenia (z tytułu)	0,00 zł	0,00 zł
- przeniesienie straty z lat ubiegłych do pokrycia	0,00 zł	0,00 zł
b) zmniejszenia (z tytułu)	0,00 zł	0,00 zł
- pokrycia straty z kapitału zapasowego	0,00 zł	0,00 zł
- pokrycia straty z dopłat wspólników	0,00 zł	0,00 zł
Strata z lat ubiegłych na koniec okresu	6 888 254,97 zł	6 222 428,66 zł
Zysk (strata) z lat ubiegłych na koniec okresu	-6 888 254,97 zł	-6 222 428,66 zł
Wynik netto	-157 889,43 zł	5 994,15 zł
a) zysk netto	-157 889,43 zł	5 994,15 zł
b) strata netto	0,00 zł	0,00 zł
C) odpisy z zysku	0,00 zł	0,00 zł
II. Kapitał (fundusz) własny na koniec okresu (BZ)	43 922 925,10 zł	1 806 167,99 zł
III. Kapitał (fundusz) własny po uwzględnieniu proponowanego podziału zysku (pokrycia straty)	43 922 925,10 zł	1 806 167,99 zł

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

Sprawozdanie finansowe obejmuje okres od 1 stycznia 2026 roku do 31 marca 2026 roku, a dane porównawcze obejmują okres od 1 stycznia 2025 roku do 31 marca 2025 roku.

W skład Spółki nie wchodzi wewnątrzne jednostki organizacyjne sporządzające samodzielne sprawozdania finansowe.

Sprawozdanie finansowe zostało sporządzone przy założeniu kontynuowania działalności gospodarczej przez Spółkę, choć istnieje ryzyko utraty płynności przez Spółkę w okresie najbliższych 6 miesięcy, ponieważ Spółka nie osiąga jeszcze stabilnych przychodów, z tego względu w I kwartale 2026 Spółka zasilana była kolejnymi pożyczkami akcjonariuszy, które wpłynęły do Spółki i zostały wykazane w nieniejszym Sprawozdaniu finansowym. W celu zapewnienia kapitału obrotowego Nadzwyczajne Walne Zgromadzenie Akcjonariuszy, które odbyło się w dn. 25.11.2025 r. uchwaliło na rok 2026 emisję inwestycyjną akcji serii N w kwocie nie mniej niż 1.000.000 Euro (jeden milion) i nie więcej niż 5.000.000 Euro (pięć milionów), a w celu obsługi tej emisji podpisano umowę z domem maklerskim Noble Securities S.A.

Zasady rachunkowości przyjęte przy sporządzaniu sprawozdania finansowego są zgodne z przepisami Ustawy z dnia 29 września 1994 roku o rachunkowości, zwanej dalej Ustawą. Spółka sporządza sprawozdanie zgodnie z załącznikiem nr 1 do w/w Ustawy. Spółka sporządza rachunek zysków i strat w wariantcie porównawczym. Rachunek przepływów sporządzany jest metodą pośrednią.

3.3.1/ Wartości niematerialne i prawne oraz środki trwałe

Wartości niematerialne i prawne oraz środki trwałe amortyzowane są metodą liniową, rozpoczynając od miesiąca następującego po miesiącu przyjęcia do użytkowania, przy zastosowaniu indywidualnych stawek amortyzacyjnych, uwzględniających okres ich ekonomicznej użyteczności. Prace rozwojowe amortyzowane są stawką 20%. Składniki majątku o wartości początkowej nie wyższej niż 10.000,00 zł umarzone są jednorazowo w miesiącu przekazania do użytkowania. Spółka może umarzać jednorazowo środki trwałe powyżej 10.000,00 złotych, jeżeli taką możliwość będą przewidywały przepisy podatkowe, a zastosowanie jednorazowej amortyzacji nie spowoduje istotnego zniekształcenia obrazu sytuacji majątkowej, finansowej i wyniku finansowego Spółki.

3.3.2/ Inwestycje

Inwestycje obejmują aktywa posiadane w celu osiągnięcia korzyści ekonomicznych wynikających z przyrostu wartości tych aktywów, uzyskania z nich przychodów w formie odsetek, dywidend (udziałów w zyskach) lub innych pożytków, w tym również z transakcji handlowej, a w szczególności aktywa finansowe oraz te nieruchomości i wartości niematerialne i prawne, które nie są użytkowane przez jednostkę, lecz są posiadane w celu osiągnięcia tych korzyści.

3.3.3/ Leasing

Spółka dokonuje kwalifikacji umów leasingowych według art. 3 ust 4 i 5 ustawy. Spółka nie jest stroną umów leasingowych.

3.3.4/ Należności długoterminowe, należności krótkoterminowe i roszczenia, inne niż zaklasyfikowane jako aktywa finansowe

Należności są wyceniane w kwocie wymaganej zapłaty. Należności długoterminowe, należności krótkoterminowe i roszczenia wykazywane są w wartości netto (pomniejszonej o odpisy aktualizujące). Wartość należności aktualizuje się uwzględniając stopień prawdopodobieństwa ich zapłaty poprzez dokonanie odpisu aktualizującego.

3.3.5/ Rzeczowe aktywa obrotowe

Towary i materiały wyceniane są według ceny nabycia, a produkty gotowe według kosztu wytworzenia, nie wyższego od ceny sprzedaży netto. Rozchód zapasów następuje według metody FIFO.

3.3.6/ Środki pieniężne

Środki pieniężne w banku i w kasie oraz lokaty krótkoterminowe przechowywane do terminu zapadalności wyceniane są według wartości nominalnej.

3.3.7/ Rozliczenia międzyokresowe

Spółka dokonuje czynnych rozliczeń międzyokresowych kosztów, jeżeli dotyczą one przyszłych okresów sprawozdawczych. Bierne rozliczenia międzyokresowe kosztów dokonywane są w wysokości prawdopodobnych zobowiązań przypadających na bieżący okres sprawozdawczy.

Jednostka dokonuje rozliczeń międzyokresowych przychodów, w szczególności w zakresie dotacji do nakładów poniesionych na aktywa.

3.3.8/ Zobowiązania długoterminowe i krótkoterminowe

Zobowiązania są wykazywane w kwocie wymagającej zapłaty. Jeżeli termin wymagalności nie przekracza roku od daty bilansowej, salda tych zobowiązań wykazywane są jako krótkoterminowe.

3.3.9./ Kapitały własne

Kapitały własne ujmuje się w księgach rachunkowych w wartości nominalnej według ich rodzajów i zasad określonych przepisami prawa i umową spółki. Kapitał podstawowy spółki wykazuje się w wysokości określonej w umowie i wpisanej w rejestrze sądowym.

3.3.10/ Rezerwy

Rezerwy ujmowane są wówczas, gdy na Spółce ciąży istniejący obowiązek (prawny lub zwyczajowy) wynikający ze zdarzeń przeszłych i gdy jest pewne lub wysoce prawdopodobne, że wypełnienie tego obowiązku spowoduje konieczność wypływu środków uosabiających korzyści ekonomiczne oraz gdy można dokonać wiarygodnego oszacowania kwoty tego zobowiązania.

3.3.11/ Rozliczenia z zagranicą

Na dzień bilansowy aktywa i pasywa wyrażone w walutach obcych ujmuje się po obowiązującym na ten dzień średnim kursie ustalonym dla danej waluty przez Narodowy Bank Polski.

W ciągu roku obrotowego transakcje walutowe ujmuje się w księgach na dzień ich przeprowadzenia po kursie:

- faktycznie zastosowanym w tym dniu, wynikającym z charakteru operacji — w przypadku sprzedaży lub kupna walut oraz zapłaty należności lub zobowiązań,
- średnim ustalonym dla danej waluty przez Narodowy Bank Polski na ostatni dzień roboczy poprzedzający datę wystawienia dokumentu, chyba że dowód odprawy celnej wyznaczy inny kurs — w przypadku ewidencji kosztów lub przychodów,
- średnim ustalonym dla danej waluty przez Narodowy Bank Polski z dnia poprzedzającego operację — w przypadku zapłaty należności lub zobowiązań, jeżeli nie jest zasadne przyjęcie faktycznie zastosowanego kursu w tym dniu.

W rachunku wyników różnice kursowe dodatnie i ujemne prezentowane są per saldo. Rozchód walut na rachunkach dewizowych następuje według metody FIFO.

3.3.12/ Uznawanie przychodów i kosztów

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

Nakłady na prace badawcze są ujmowane w rachunku zysków i strat w momencie ich poniesienia. Nakłady na prace badawczo-rozwojowe w sytuacji, gdy nie można oddzielić etapu prac badawczych od prac rozwojowych, są ujmowane w rachunku zysków i strat w momencie poniesienia.

Nakłady na prace rozwojowe prowadzone przez jednostkę w innych celach niż na własne potrzeby oraz nakłady na prace rozwojowe, co do których nie są spełnione warunki pozwalające na ich aktywowanie, są ujmowane w rachunku zysków i strat w momencie ich poniesienia.

Na wynik finansowy Spółki wpływają ponadto pozostałe przychody i koszty operacyjne oraz przychody i koszty finansowe.

Przychody odsetkowe są ujmowane w momencie ich naliczenia (przy zastosowaniu efektywnej stopy procentowej).

3.3.13/ Podatek dochodowy

Podatek dochodowy jest kalkulowany w oparciu o zysk brutto ustalony na podstawie przepisów o rachunkowości, skorygowany zgodnie z przepisami ustawy podatkowej.

W przypadku wystąpienia różnic przejściowych pomiędzy zyskiem brutto i podstawą opodatkowania, spółka ustala odroczony podatek dochodowy. Rezerwa i aktywa z tytułu odroczonego podatku dochodowego nie są kompensowane dla potrzeb prezentacji w sprawozdaniu finansowym.

3.3.14/ Instrumenty finansowe

Instrumenty finansowe ujmowane są oraz wyceniane zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Finansów z dnia 12 grudnia 2001 r. w sprawie szczegółowych zasad uznawania, metod wyceny, zakresu ujawniania i sposobu prezentacji instrumentów finansowych.

3.3.15/ Zmiany przyjętych zasad polityki rachunkowości

W okresie sprawozdawczym nie dokonano żadnych zmian w przyjętych zasadach polityki rachunkowości.

4./ KWARTALNE SPRAWOZDANIE FINANSOWE GRUPY KAPITAŁOWEJ MILTON ESSEX S.A. (SKONSOLIDOWANE)

4.1/ WPROWADZENIE DO SKONSOLIDOWANEGO SPRAWOZDANIA FINANSOWEGO

4.1.1/ Rodzaj dokumentu

Roczne skonsolidowane sprawozdanie Grupy Milton Essex S.A. obejmuje zakres informacji wykazywanych w sprawozdaniu finansowym, o którym mowa w Rozporządzeniu Ministra Finansów w sprawie szczegółowych zasad sporządzania przez jednostki inne niż banki, zakłady ubezpieczeń i zakłady reasekuracji skonsolidowanych sprawozdań finansowych grup kapitałowych.

4.1.2/ Dane jednostki dominującej

Nazwa: MILTON ESSEX SPÓŁKA AKCYJNA

Siedziba: ul. Żołądy 42A, 02-815 Warszawa, Polska

Kod PKD określający podstawową działalność podmiotu:

3250Z, 4646Z, 4774Z, 6201Z, 7120B, 7219Z, 7740Z, 8690E

Numer identyfikacji podatkowej: NIP: 5213695448

Numer we właściwym rejestrze sądowym: KRS: 0000609507

4.1.3/ Dane jednostek zależnych w Grupie kapitałowej

Na dzień 31 marca 2026 roku w skład Grupy Kapitałowej Milton Essex S.A. wchodziły:

- jednostka dominująca: **Milton Essex S.A.**
- **jednostki zależne:**

Nazwa: SANFORD BIOTECH SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ

Siedziba: Aleja Marszałka Józefa Piłsudskiego 35E, 05-077 Warszawa, Polska

Kod PKD określający podstawową działalność podmiotu:

21.20.Z – Produkcja leków i pozostałych wyrobów farmaceutycznych

Numer identyfikacji podatkowej: 9522165621

Numer we właściwym rejestrze sądowym KRS: 0000687502

Zakres zależności: MILTON ESSEX S.A. posiada 100% udziałów w kapitale zakładowym i 100% praw głosu na Zgromadzeniu Wspólników SANFORD BIOTECH Sp. zo.o.

Rodzaj konsolidacji Sprawozdania finansowego: pełna konsolidacja

Nazwa: MILTON MEDICAL AI PROSTA SPÓŁKA AKCYJNA

Siedziba: ul. Jana Pawła Woronicza 31/348, 02-640 Warszawa, Polska

Kod PKD określający podstawową działalność podmiotu: 72.19.Z

Numer identyfikacji podatkowej: 5213966769

Numer we właściwym rejestrze sądowym KRS: 0000967782

Zakres zależności: MILTON ESSEX S.A. posiada 100% udziałów w kapitale zakładowym i 100% praw głosu na Walnym Zgromadzeniu Akcjonariuszy

Rodzaj konsolidacji Sprawozdania finansowego: pełna konsolidacja

4.1.4./ Czas działalności spółek

Czas działalności jednostki dominującej Milton Essex S.A. oraz jednostek zależnych: Sanford Biotech Sp. z o.o. i Milton Medical AI Prosta Spółka Akcyjna jest nieoznaczony.

Skonsolidowane sprawozdanie finansowe zostało sporządzone przy założeniu kontynuowania działalności gospodarczej przez wszystkie podmioty wchodzące w skład Grupy kapitałowej.

4.1.5/ Okres objęty sprawozdaniem skonsolidowanym

Skonsolidowane sprawozdanie Grupy Kapitałowej MILTON ESSEX S.A. obejmuje okres od 1 stycznia 2026 roku do 31 marca 2026 roku.

4.1.6/ Podstawa sporządzenia sprawozdania

Skonsolidowane sprawozdanie finansowe zostało sporządzone zgodnie z:

- Ustawą z 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz.U. z 2023 r. poz. 120 ze zm.) i Rozporządzeniem Ministra Finansów w sprawie szczegółowych zasad sporządzania skonsolidowanych sprawozdań finansowych,
- Załącznikiem Nr 1 do Regulaminu Alternatywnego Systemu Obrotu (ASO).

4.1.7./ Informacje na temat kryteriów zastosowanych przez jednostkę dominującą do objęcia skonsolidowanym sprawozdaniem finansowym jednostek zależnych:

Nie dotyczy. Jednostka dominująca sprawuje kontrolę nad jednostkami zależnymi z tytułu posiadania bezpośrednio większości (100%) ogólnej liczby głosów w organie stanowiącym (Zgromadzeniu Wspólników, Walnym, Zgromadzeniu) spółek zależnych.

4.1.8/ Zasady rachunkowości obowiązujące przy sporządzeniu skonsolidowanego sprawozdania finansowego Grupy Kapitałowej:

Skonsolidowane sprawozdanie finansowe zostało sporządzone w oparciu o przepisy określone w Ustawie z dn. 29 września 1994 r. o rachunkowości oraz Rozporządzeniu Ministerstwa Finansów z dnia 25 września 2009 roku w sprawie szczegółowych zasad sporządzania przez jednostki inne niż banki, zakłady ubezpieczeń i zakłady reasekuracji skonsolidowanych sprawozdań finansowych grup kapitałowych.

Sprawozdanie sporządzono przy zastosowaniu zasad rachunkowości jednostki dominującej z ujednoczeniem w Grupie Kapitałowej.

4.1.9/ Zasady grupowania operacji gospodarczych:

Operacje gospodarcze grupowane są na podstawie dowodów księgowych, ksiąg rachunkowych, ujmujących zapisy zdarzeń w porządku chronologicznym i systematycznym. Skonsolidowane sprawozdanie finansowe zostało sporządzone na podstawie sprawozdania finansowego jednostki dominującej oraz sprawozdań finansowych jednostek podporządkowanych.

4.1.10/ Metoda konsolidacji:

Zastosowano metodę pełną wraz z włączeniami konsolidacyjnymi:

- należności i zobowiązań
- przychodów i kosztów,
- zysków niezrealizowanych
- dywidend wewnętrznych

4.1.11/ Metody wyceny:

Aktywa i pasywa wyceniane są zgodnie z ustawą o rachunkowości, w szczególności według cen nabycia, kosztów wytworzenia lub wartości wymaganej zapłaty lub według wartości godziwej rynkowej.

4.1.12/ Do aktywów finansowych przeznaczonych do obrotu zalicza się:

Aktywa nabyte lub pozyskane w celu osiągnięcia korzyści ekonomicznych wynikających z krótkoterminowych wahań cen rynkowych lub zmian innych czynników rynkowych lub z zamiarem zbycia w krótkim okresie do końca roku obrotowego. Aktywa finansowe przeznaczone do obrotu zalicza się w szczególności instrumenty finansowe, z wyjątkiem przypadków, gdy Grupa zawarła kontrakt z instrumenty zabezpieczające.

Aktywa finansowe przeznaczone do obrotu wycenia się w wiarygodnie ustalonej wartości godziwej. Do aktywów finansowych przeznaczonych do obrotu zalicza się pochodne instrumenty finansowe, z wyjątkiem przypadku, gdy Grupa uznaje zawarte kontrakty za instrumenty zabezpieczające. Aktywa finansowe przeznaczone do obrotu wycenia się w wiarygodnie ustalonej wartości godziwej, natomiast skutki okresowej wyceny zalicza się odpowiednio do przychodów lub kosztów finansowych okresu sprawozdawczego, w którym nastąpiło przeszacowanie.

4.1.13/ Wartość firmy

W wyniku nabycia Sanford Biotech Sp. z o.o. powstała wartość firmy amortyzowana przez okres 5 lat. Wartość rynkowa godziwa została ustalona na podstawie wyceny sporządzonej przez niezależnego biegłego sądowego ds. wyceny majątkowej przedsiębiorstw, która została włączona do Raportu Zarządu z wyceny i poddana badaniu przez niezależnego biegłego rewidenta wyznaczonego przez sąd rejonowy właściwy dla siedziby Emitenta, innego niż biegły wykonujący badanie sprawozdań finansowych za rok obrotowy 2025.

4.1.14/ Waluta

Sprawozdanie skonsolidowane zostało sporządzone w walucie PLN (a podane w Raporcie wybrane wartości w Euro zostały przeliczone ze złotych na Euro wg. śr. kursu z tabeli NBP).

4.1.15/ Ustalenie wyniku finansowego

Przychody i koszty w sprawozdaniu skonsolidowanym są ujmowane zgodnie z zasadą memoriału, tj. w roku obrotowym, którego dotyczą, niezależnie od terminu otrzymania lub dokonania płatności. Grupa sporządza rachunek zysków i strat w wariancie porównawczym.

Za przychody i zyski Grupa uznaje uprawdopodobnione powstanie w okresie sprawozdawczym korzyści ekonomicznych, o wiarygodnie określonej wartości, w formie zwiększenia wartości aktywów, albo zmniejszenia wartości zobowiązań, które doprowadzą do wzrostu kapitału własnego lub zmniejszenia jego niedoboru w sposób inny, niż wniesienie wkładów przez udziałowców lub właścicieli.

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

Na wynik finansowy netto składają się:

- wynik działalności operacyjnej, w tym z tytułu pozostałych przychodów i kosztów operacyjnych (pośrednio związanych z działalnością operacyjną jednostki),
- wynik operacji finansowych,
- obowiązkowe obciążenia wyniku finansowego z tytułu podatku dochodowego, którego podatnikiem jest jednostka, i płatności z nim zrównanych, na podstawie odrębnych przepisów.

Skonsolidowanych rachunek przepływów pieniężnych sporządzony jest metodą pośrednią.

4.2/ Kwartałne skonsolidowane sprawozdanie finansowe Grupy Kapitałowej MILTON ESSEX S.A. za I kwartał 2026 roku

Jest to pierwsze kwartałne skonsolidowane sprawozdanie Grupy Kapitałowej Milton Essex S.A. za okres od 1 stycznia 2026 r. do 31 marca 2026 r.

4.2.1/ Bilans Skonsolidowany na dzień 31 marca 2026

BILANS na dzień 31 marca 2026 (łącznie - po korektach)	
Pozycja	PLN
AKTYWA	51 753 267,54
Aktywa trwałe	44 048 136,31
Wartości niematerialne i prawne	43 748 474,35
Rzeczowe aktywa trwałe	219 318,96
Należności długoterminowe	75 000,00
Inwestycje długoterminowe	5 343,00
Aktywa obrotowe	7 705 131,23
Zapasy	0,00
Należności krótkoterminowe	193 627,99
Inwestycje krótkoterminowe	0,00
Środki pieniężne	68 765,24
Rozliczenia międzyokresowe	7 442 738,00
PASYWA	51 753 267,54
Kapitał własny	43 894 227,02
Kapitał podstawowy	6 861 779,40
Kapitał zapasowy	44 222 299,00
Zysk / strata z lat ubiegłych	-7 041 335,55
Zysk / strata netto	-191 587,51
Udziały niekontrolujące	0,00
Zobowiązania i rezerwy	7 859 040,52
Rezerwy	19 192,22
Zobowiązania długoterminowe	0,00
Zobowiązania krótkoterminowe	2 355 769,09
Rozliczenia międzyokresowe	5 484 079,21

4.2.2 Rachunek Zysków i Strat skonsolidowany za okres od 1 stycznia 2026 do 31 marca 2026

Rachunek zysków i strat za okres 01 stycznia 2026 do 31 marca 2026 (łącznie)						
Pozycja RZiS	Milton Essex	Stanford	Milton Medical	Suma	Korekty	Po korektach
Przychody netto ze sprzedaży	300,00	0,00	0,00	300,00	0,00	300,00
Koszt własny sprzedaży	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00
Zysk / strata brutto na sprzedaży	300,00	0,00	0,00	300,00	0,00	300,00
Koszty działalności operacyjnej	158 189,43	33 698,39	0,00	191 887,82	0,00	191 887,82
Zysk (strata) ze sprzedaży	-158 189,43	-33 698,39	0,00	-191 887,82	0,00	-191 887,82
Pozostałe przychody operacyjne	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00
Pozostałe koszty operacyjne	10,95	0,00	0,00	10,95	0,00	10,95
Przychody finansowe	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00
Koszty finansowe	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00
Podatek dochodowy	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00
Zysk / strata netto	-157 889,43	-33 698,39	0,00	-191 587,82	0,00	-191 587,82
Przypisany udziałom niekontrolującym	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00
Przypisany jednostce dominującej	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00

4.2.3 Bilans Skonsolidowany przed wyłączeniami i po korektach

BILANS na dzień 31 marca 2026 (łącznie - po korektach)				
Pozycja	Poziom	Suma przed wył.	Korekty	PLN
AKTYWA	A	51 715 195,86	38 071,68	51 753 267,54
Aktywa trwałe	B	44 010 064,63	38 071,68	44 048 136,31
Wartości niematerialne i prawne	C	761 611,67	42 986 862,68	43 748 474,35
Rzeczowe aktywa trwałe	C	219 318,96	0,00	219 318,96
Należności długoterminowe	C	75 000,00	0,00	75 000,00
Inwestycje długoterminowe	C	42 954 134,00	-42 948 791,00	5 343,00
Aktywa obrotowe	B	7 705 131,23	0,00	7 705 131,23
Zapasy	C	0,00	0,00	0,00
Należności krótkoterminowe	C	193 627,99	0,00	193 627,99
Inwestycje krótkoterminowe	C	0,00	0,00	0,00
Środki pieniężne	C	68 765,24	0,00	68 765,24
Rozliczenia międzyokresowe	B	7 442 738,00	0,00	7 442 738,00
PASYWA	A	51 715 195,86	38 071,68	51 753 267,54
Kapitał własny	B	43 856 155,34	38 071,68	43 894 227,02
Kapitał podstawowy	C	6 861 779,40	0,00	6 861 779,40
Kapitał zapasowy	C	44 222 299,00	0,00	44 222 299,00
Zysk / strata z lat ubiegłych	C	-7 041 335,55	0,00	-7 041 335,55
Zysk / strata netto	C	-191 587,51	0,00	-191 587,51

Udziały niekontrolujące	C	0,00	0,00	0,00
Zobowiązania i rezerwy	B	7 859 040,52	0,00	7 859 040,52
Rezerwy	C	19 192,22	0,00	19 192,22
Zobowiązania długoterminowe	C	0,00	0,00	0,00
Zobowiązania krótkoterminowe	C	2 355 769,09	0,00	2 355 769,09
Rozliczenia międzyokresowe	C	5 484 079,21	0,00	5 484 079,21

4.3/ Omówienie wyników finansowych osiągniętych w I kwartale 2026 roku

Wartość aktywów Grupy na dzień 31 marca 2026 roku wyniosła 51 753 267,54 zł. Główną pozycję stanowiły WNiP 43 784 474,35 związane z przejęciem spółki Sanford Biotech Sp z o.o. Kapitał własny wyniósł 43 894 227,02 zł. Grupa w I kw. 2026 wykazała stratę netto w wysokości 191 587,82zł. Spółka po raz pierwszy publikuje skonsolidowane kwartalne sprawozdanie finansowe, w związku z czym nie są wykazane dane porównywalne za analogiczny okres poprzedniego roku oraz omówienie wyników finansowych nie odnosi się do danych porównywalnych z poprzedni rok. Na koniec I kw 2026 Grupa posiadała środki pieniężne w wysokości 68 765,24 zł.

W okresie I kwartału 2026 roku Spółka Milton Essex S.A. była w pełni zaangażowana w proces pozyskiwania kapitału zainicjowany 25 listopada 2025 roku uchwałą nr 5/11/2025 Nadzwyczajnego Walnego Zgromadzenia Spółki z dnia w sprawie podwyższenia kapitału zakładowego Spółki w drodze emisji akcji serii N przeprowadzanej w trybie subskrypcji otwartej. Kontynuowano wspólnie z Domem Maklerskim Noble Securities S.A. prace nad poszczególnymi elementami Memorandum Informacyjnego, dla którego ustalono konieczność włączenia skonsolidowanego Sprawozdania Finansowego Grupy Kapitałowej Milton Essex S.A., co spowodowało w konsekwencji przesunięcie w czasie daty publikacji Memorandum. Ponadto w okresie od 1 stycznia do 31 marca 2026 r. trwał proces identyfikacji potencjalnych inwestorów kapitałowych, jednocześnie prowadzono intensywne negocjacje z partnerami branżowym z rynku bio-tech dotyczące współpracy w obszarze badań klinicznych na modelach zwierzęcych, biotechnologii hodowli komórkowych, oraz rozwiązań sztucznej inteligencji i narzędzi informatycznych mających zastosowanie w obszarze life-science, dzięki tym negocjacjom w dn. 23 kwietnia br. podpisano porozumienie (Mutual Agreement) ze strategicznym europejskim partnerem HISTOCELL S.L. z siedzibą w Derio, Hiszpania (o czym Emitent informował w komunikacie ESPI 11/2026). Przedmiotem Porozumienia jest określenie zasad współpracy w zakresie wytwarzania komórek macierzystych na potrzeby projektów leków biologicznych realizowanych przez Grupę Emitenta w obszarze weterynaryjnych komórkowych produktów leczniczych terapii zaawansowanej VET-ATMP i w oparciu o biotechnologię lekową opracowaną przez spółkę zależną Sanford Biotech Sp. zo.o. Porozumienie przewiduje dwustronną współpracę wykorzystującą materiał biologiczny przygotowany w zakładzie Sanford Biotech na potrzeby hodowli mezenchymalnych komórek macierzystych pochodzących z gatunku Bos spp. na wyłączność Grupy MILTON ESSEX i realizację procesów wytwórczych przez HISTOCELL S.L. w infrastrukturze spełniającej wymagania GMP, oraz wykorzystanie wytworzonych produktów w badaniach przedklinicznych, w tym w badaniach bezpieczeństwa na potrzeby dalszego procesu rejestracyjnego, a docelowo, aż do uzyskania wymaganych zgód regulacyjnych. Porozumienie ma charakter ramowy i długoterminowy oraz stanowi pierwszy etap współpracy międzynarodowej obejmującej deklarację dalszego wspólnego działania w zakresie rozwoju produktów

komórkowych, w szczególności w obszarze skalowania procesów hodowli komórek macierzystych z wykorzystaniem technologii bioreaktorów opracowanej w spółce Sanford Biotech. Umożliwia to uruchomienie programu badań klinicznych „Immuno-Vet” w br. Ze względu poczyniane przygotowania nie wykazano w I kw. 2026 istotnych przychodów, które na poziomie jednostkowym wyniosły 300 zł względem 80 000 zł w analogicznym okresie 2025, a co przy ponoszonych kosztach przełożyło się w I kw 2026 na stratę netto 157 889,43 zł względem zysku netto 5 994,15 zł w analogicznym okresie 2025 roku. Jednakże podkreślamy, że w I kwartale 2026 r. koszty operacyjne wyniosły 158 189,43 zł i były zbliżone do poniesionych kosztów operacyjnych w I kw. 2025 r. które wyniosły 98 156,36 zł, co świadczy o dyscyplinie wydatkowej i utrzymywaniu kontroli kosztów ze strony Zarządu na stałym poziomie. Ponadto z uwagi na znaczące zaangażowanie Spółki w zadania związane z przygotowaniem do procesu emisji akcji serii N, który planowo ma zakończyć się z dniem 25 maja br., nie prowadzono też znaczącej sprzedaży usług dodatkowych. W I kwartale br. nie prowadzono już żadnych prac B+R związanych projektami prowadzonymi wspólnie z Konsorcjantem Instytutem Optoelektroniki Wojskowej Akademii Technicznej i dofinansowanych przez Narodowe Centrum Badań i Rozwoju z uwagi na zakończenie i rozliczenie w 2023 roku Projektu „FACE-COV” oraz w 2025 roku Projektu „FOTONICA”, w ramach którego złożono w kwietniu ub.r. raport końcowy i wszystkie rozliczenia obejmujące także ostateczne transze płatności. Należy podkreślić, że Spółka w I kwartale 2025 r. nie realizowała oprócz zadań bezpośrednio związanych z procesem przeglądowo-aktualizacyjnym dokumentacji technicznej wyrobu medycznego i SkinSensic™ i bramki biometrycznej FaceCOV™ ActiveScan™, żadnych dodatkowych zadań badawczych, jakkolwiek ponoszone były koszty specjalistycznych usług doradczych, w tym prawnych, związanych w szczególności z procesem podwyższania kapitału oraz z różnego rodzaju opłatami administracyjnymi i rejestracyjnymi dotyczącymi patentów międzynarodowych w ramach zgłoszenia PCT Nr WO2019211118, co spowodowało, że I kwartał br. zamknął się stratą ze sprzedaży 157 889,43 zł (wobec straty ze sprzedaży 18 156,36 zł w analogicznym okresie ub. r.). W celu zapewnienia finansowania pomostowego i utrzymania płynności oraz obsługi bieżącej działalności operacyjnej Spółki Zarząd wynegocjował w I kwartale 2026 r. pożyczki od akcjonariuszy łącznej wysokości wskazanej w Sprawozdaniu 123 000 złotych. Środki te wpłynęły do Spółki sukcesywnie w I kw. 2026 i wraz z ostatnią transzą pożyczki z IV kw. 2025 roku zabezpieczają one bieżące potrzeby Spółki w skali pierwszego półrocza 2026, jednakże aby działania w obszarze komercjalizacji produktów nabrały efektywnego charakteru, konieczne jest pozyskanie docelowego kapitału rozwojowego od inwestorów z nowej emisji akcji serii N. Szczegółowe parametry odnoszące się do wielkości emisji akcji serii N i ceny emisyjnej będą zależały od szeregu czynników o charakterze koniunkturalnym, w tym od prognoz inwestycyjnych wśród funduszy na Eurorynku, możliwości pozyskania środków na pokrycie prac rozwojowych i promocji z programów europejskich, obecności konkurencyjnych ofert inwestycyjnych, jak również od poziomu oczekiwanych stóp zwrotu jako pochodnej stóp procentowych. Jednakże w największym stopniu powodzenie nowej emisji akcji będzie zależało od antycypacji przez rynek finalizacji procesu pozyskiwania strategicznego europejskiego partnera biznesowego w obszarze bio-tech – Histocell S.L., otwierającego dla Grupy perspektywę uczestnictwa, jako liczący się gracz, na rosnącym europejskim rynku biologicznych terapii weterynaryjnych dzięki niemal natychmiastowemu wejściu w proces badań klinicznych rejestracyjnych pierwszej linii lekowej, stanowiących perspektywny silny filar komercyjny, który będzie rozwijany równolegle do oferty bramki oraz platformy e-Health do kompleksowej diagnostyki alergii połączonej ze skanerem SkinSensic™ zarejestrowanym jako europejski wyrób medyczny. Jednakże kluczowe jest jak najszybsze wejście w nowy segment bio-tech, co otworzy możliwości, które powstają praktycznie z dnia na dzień, jeśli chodzi o wdrożenie komercjalizacji innowacyjnych produktów lekowych weterynaryjnych w szybkiej ścieżce, mających znaczenie dla zainteresowania partnerów biznesowych dysponujących opcjami inwestycyjnymi, jak dla złożenia atrakcyjnej propozycji funduszom inwestycyjnym zaangażowanym w projekty bio i med-tech, dla których dywersyfikacja oferty Grupy jest kluczowa dla oceny długoterminowej perspektywy wzrostu. W tym celu po

negocjacji w I kw. br. nastąpiło 8 stycznia 2026 r. podpisanie przez spółkę zależną Emitenta - Sanford Biotech Sp. z o.o. kluczowej umowy ramowej o współpracy z Centrum Medycyny Translacyjnej Szkoły Głównej Gospodarstwa Wiejskiego w Warszawie (CMT SGGW), o czym Emitent informował w komunikacie ESPI Nr 1/2026. Przedmiotem umowy jest ścisła współpraca naukowo-badawcza i wdrożeniowa w ramach wspólnego programu B+R "Immuno-Vet" obejmującego prowadzenie badań klinicznych in vitro/in vivo w zakresie terapii komórkami macierzystymi ATMP dla zwierząt także w celu dalszego wspólnego rozwijania i rejestracji tych terapii. Umowa przewiduje, że współpraca dotyczyć będzie obszaru medycyny translacyjnej, a prospektywnie potencjalnie także "przeniesienia lub innego wykorzystania wyników ze wspólnych badań na modelach zwierzęcych na zastosowania w medycynie ludzkiej".

Umowa ta praktycznie otwiera pierwszy etap przygotowań do rozpoczęcia zaplanowanych badań klinicznych rejestracyjnych terapii Vet-ATMP znajdujących się obecnie w pierwszej linii produktowej w portfolio produktowym Sanford Biotech, w szczególności chodzi o terapię biologiczną na mastitis u bydła mlecznego (SB-REG-KMAS). W UE hoduje się ok 19,2 mln krów, z czego w Polsce 1,9 mln krów, według statystyk zachorowalności nawet do 80% krów w stadach europejskich w skali roku choruje na mastitis (*CORDIS, Heal Mastitis in Dairy Cattle, 2022*), tworzy to bardzo duże zapotrzebowanie na nowego typu leczenie biologiczne eliminujące lub znacząco ograniczające użycie antybiotyków.

Zawarta umowa z CMT SGGW wpisuje się w strategię Grupy Kapitałowej Milton Essex, zakładającą rozwój nowoczesnych technologii wytwarzania leków biologicznych na potrzeby medycyny regeneracyjnej, w szczególności poprzez wykorzystanie wspólnych doświadczeń, infrastruktury badawczej oraz synergii pomiędzy działalnością badawczo-rozwojową Spółki Zależnej w obszarze formulacji i tworzenia innowacyjnych terapii oraz praktyką kliniczną CMT SGGW w obszarze weterynarii i projektami o charakterze translacyjnym, oraz daje dostęp do nowoczesnej infrastruktury badawczej i doświadczonej kadry badawczej, lekarzy-weterynarii oraz profesorów zaangażowanych w badania nad wykorzystaniem klinicznym w weterynarii komórek macierzystych.

Istotne jest to, że liczba zarejestrowanych obecnie na Eurorynku terapii komórkowych dla weterynarii obejmuje bardzo ograniczoną grupę produktów m.in. Arti-Cell® Forte (od Boehringer Ingelheim/GST) ze wskazaniem do zastosowań w leczeniu arthritisu oraz HorStem® (od Equicord) dla leczenia choroby zwyrodnieniowej stawów u koni. Na tym tle wejście na Grupy na Eurorynek z bogatym portfelem produktowym obejmującym leki biologiczne na znacznie szersze spektrum chorób niż konkurencja dodatkowo ze wsparciem, wspólnie z silnym europejskim partnerem biotech, umożliwi zbudowanie silnej pozycji przy założeniu konsekwentnego i realizowanego praktycznie równoległego programu badań klinicznych rejestracyjnych. Synergia ze strony MILTON ESSEX SA obejmuje wykorzystanie doświadczeń w dostarczaniu usług w zakresie obsługi elektronicznej badań klinicznych. Segment badań klinicznych na zwierzętach stanowi dodatkowo atrakcyjną niszę, a ich obsługa wymaga w świetle aktualnych regulacji UE odpowiednich narzędzi informatycznych zapewniających skuteczny monitoring i jakość badań. W tym kontekście opracowane i sprawdzone przez Emitenta narzędzie eCRF jest łatwe do adaptacji. Wartość europejskiego rynku badań klinicznych weterynaryjnych szacuje się na 787,06 mln USD (2024), przewiduje się, że segment ten wzrośnie aż do 1.650,57 mln USD (do 2032), wykazując średnioroczną stopę wzrostu (CAGR) na poziomie 9,7% (*Polarismarketresearch: Europe Vet. Clin. Trials Market Size, 2024*).

Mając na uwadze wszystkie wynegocjowane i podpisane w I Kw. od początku 2026 roku umowy i porozumienia, Zarząd Emitenta pod koniec I kw. br. podjął szereg działań technicznych z udziałem zewnętrznych ekspertów oraz analityków z Domu Maklerskiego Noble Securities S.A., zmierzających do ustalenia parametrów przygotowanej emisji akcji serii N, które będą wykorzystane w trakcie ostatniej fazy negocjacji inwestycyjnych, wyniki tych negocjacji wraz informacjami dotyczącymi finalnych warunków emisji tym ceny emisyjnej akcji serii N oraz liczby objętych akcji przez inwestorów będą podane odpowiednio do publicznej wiadomości.

5./ KOMENTARZ ZARZĄDU EMITENTA DO OKOLICZNOŚCI I ZDARZEŃ ISTOTNIE WPŁYWAJĄCYCH NA DZIAŁALNOŚĆ EMITENTA I GRUPY ORAZ WYNIKI OSIĄGNIĘTE W I KWARTALE 2026

W I kwartale 2026 roku cała aktywność Emitenta była skoncentrowana z jednej strony na działaniach prowadzących do operacyjnego utworzenia Grupy Kapitałowej Milton Essex S.A. i zapewnienia efektywnego zarządzania prowadzonymi aktualnie projektami w obszarze med-tech oraz weterynaryjnych leków biologicznych, z drugiej strony na organizacji wspólnie z Domem Maklerskim Noble Securities procesu emisji publicznej akcji serii N w oparciu o Memorandum Informacyjne. Niezależnie od tych działań Emitent w tym Grupa Emitenta w I kw. br. realizowała także szereg zadań związanych z podstawową działalnością biznesową.

Zdarzenia dotyczące Emitenta:

System diagnostyki alergii SkinSensic™: Emitent w I kw. br. kontynuował prace nad przygotowaniem zaktualizowanej dokumentacji systemu SkinSensic™ i jego dalszej integracji z cyfrową platformą telemedyczną Allergoscope™, jako rozwiązania docelowego przyspieszającego cały proces diagnostyki alergii wziewnych i obniżający koszty procedury, jednocześnie zapewniając pacjentowi dostęp do nowoczesnego leczenia odczulającego. Zarząd w I kw. opracował z udziałem zewnętrznych ekspertów dedykowany model analityczny pokazujący zarówno schematy diagnostyczno-terapeutyczne na nowej platformie telemedycznej Allergoscope™ jak i źródła przychodów z procedur komercyjnych, które zostały zamieszczone w prezentacjach interaktywnych i przekazane do liczących się operatorów rynku medycznego tym także do grup ubezpieczeniowych, co zaowocowało bezpośrednimi spotkaniami i pozytywnym odbiorem przy podkreśleniu znaczenia, jeszcze nie wdrożonych, rozwiązań systemowych NFZ w zakresie refundacji diagnostyki i finansowania nadwykonań. Dlatego na tej bazie wprowadzono istotną modyfikację strategii operacyjnej oferowania systemu SkinSensic™ w której skaner jest elementem standardowej procedury *in vivo*, a wszystkie dodatkowe usługi obecne na platformie Allergoscope™, oprócz redukcji kosztu operatora i większego zysku jednostkowego na każdym przebadanym pacjencie, zapewniają szeroki dostęp do oferowania wysoko marżowych usług komercyjnych. Koncepcja ta została zawarta w opracowanym w marcu br. modelu „AllergoFAST™”, który już przy minimalnym pilotażowym wdrożeniu 10 urzędzeń może zapewnić bardzo znaczące przychody. Dlatego Zarząd traktuje projekt Allergoscope™- SkinSensic™ jako perspektywny i jego realizacji mają m.in. posłużyć środki z zaplanowanej na maj 2026 emisji akcji serii N.

Ucyfrowienie diagnostyki alergii wziewnych otwiera nowe możliwości wykorzystania narzędzi sztucznej inteligencji wspomagających lekarza w całym procesie od identyfikacji źródeł uczulenia poprzez wybór optymalnej terapii odczulającej aż po monitorowanie efektów leczenia pacjenta-alergika dzięki aplikacji. Należy podkreślić, że tylko alergik zdiagnozowany testami może być poddany leczeniu odczulającemu. Digitalizacja wyznacza znaczną skalę korzyści zdrowotnych i ekonomicznych wynikających z wprowadzenia automatyzacji testów *in vivo* jako obecnie najtańszego i jednocześnie niezbędnego warunku dla wdrożenia specjalistycznego i indywidualnego leczenia odczulającego, redukującego ryzyko rozwoju astmy na tle alergicznym zwłaszcza u dzieci >5 r.ż. (alergia jest powiązana z obciążeniem dziedzicznym, w przypadku obojga rodziców alergików ryzyko alergii u dziecka sięga nawet 80% [Ptaschinski, Gibbs 2024]). Dodatkowe wykorzystanie algorytmów AI przewidziane jest jako pomoc dla lekarza w procesie kompleksowego postępowania z pacjentem-alergikiem i w przypadku przyszłego wprowadzenia do bazy szczegółowych informacji na temat dostępnych na rynku wariantów immunoterapii odczulających i ich składu, może skutecznie wspomagać precyzyjny wybór określonej terapii w oparciu o cyfrowe wyniki testów.

Należy podkreślić, że efekty odczulania w każdym typie immunoterapii są bardzo znaczące i w zależności od rodzaju alergii skuteczność ich wynosi 80-90% [por. Contoli, M et al. *Real-world, long-term effectiveness of allergy immunotherapy in allergic rhinitis: Subgroup analyses of the REACT study*, *Journ. of Allergy and Clinical Imm.*, Vol. 152 (2) 2022; Durham, S.R. et al. *Allergen immunotherapy: past, present and future*, *NATURE Rev. Immun.* 23, 317–328; 2023]]. Jest to kolejny czynnik wspierający strategię sprzedażową w najpełniejszym wariacie systemu. Zaoferowanie platformy porównującej wyniki testów z dostępnymi terapiami tworzy także synergii biznesową z firmami farmaceutycznymi produkującymi odczynniki do testów oraz immunoterapie odczulające. Wdrożenie komercyjne w dzisiejszych warunkach postępującej digitalizacji ma objąć system, który składa się ze skanera SkinSensic™ współpracującego z platformą cyfrową Allergoscope™ dzięki której pacjent może być zdiagnozowany przez specjalistę w formule telemedycznej, podczas gdy same testy mogą być wykonywane fizycznie przez średni personel medyczny, nawet w innym ośrodku, skąd wyniki w formie cyfrowej przesyłane są zwrotnie na komputer lekarza. Takie podejście umożliwia skalowanie systemu i uzupełnianie go o dodatkowe sensory i dane, w szczególności przygotowano plan wyposażenia platformy w cyfrowy spirometr, który może posłużyć do diagnostyki skryningowej w grupie ryzyka obejmującej alergików wziewnych idącej w kierunku astmy IgE-zależnej i PoChP, zgodnie ze specjalistycznymi wytycznymi odnoszącymi się do populacji szczególnie narażonej: za GINA (*Global Strategy for Asthma Management and Prevention: 2025 Update – Diagnosis of Asthma*), GOLD (*Global Initiative for Chronic Obstructive Lung Disease: Global Strategy for Prevention, Diagnosis and management of COPD: 2025 Report*), USPSTF (*US Preventive Service Task Force: Screening for Chronic Obstructive Pulmonary Disease: Ann. Int. Med.* 2022), WHO *Prevention & Control of Noncommunicable Diseases: Guidelines for Primary Health Care in Low-resource settings*).

Uruchomienie platformy cyfrowej e-Health Allergoscope™ wiąże się koniecznymi dodatkowymi zdaniami informatycznymi, w tym celu Zarząd w I kw. prowadził rozmowy z wytypowanymi potencjalnymi partnerami IT rozwijającymi podobne technologie w celu wykorzystania synergii i wspólnego opracowania zintegrowanego informatycznego narzędzia włączonego do oferty komercyjnej. Rozmowy dotyczą budowy potencjalnej wspólnej oferty, która w pierwszej kolejności została skierowana do placówek szpitalnych wg GUS publicznych i prywatnych szpitali jest w Polsce ok. 1000, przy czym nie wszystkie szpitale mają oddziały pulmonologiczno-alergologiczne, wg. danych MZ ok. 20% placówek ma specjalistyczny oddział pulmonologiczny, część szpitali prowadzi też alergologię w ramach interny lub pediatrii oraz w ramach przyszpitalnej przychodni, to potencjalni użytkownicy platformy cyfrowej, posiadający zaplecze do testów alergicznych oraz do wykonywania innych badań, które będą mogły być analizowane, stanowi to rynek podstawowy (*primary market*) - jest to ok. 200 szpitali potencjalnie przygotowanych do wdrożenia systemu. Należy zauważyć, że pod względem statystyk zachorowalności liczba osób z alergią w Polsce to min. 30% populacji (wg. PTA – Polskie Towarzystwo Alergologiczne), co daje ok. 11 mln pacjentów-alergików, nie każdy chory przechodzi testy skórne, przeprowadzają je głównie pacjenci z uciążliwymi alergiami wziewnymi, także z astmą alergiczną, z praktyki klinicznej wynika, że ok. 15% alergików rocznie wykonuje testy co daje ok. 1,65 mln pacjentów. Jeśli chodzi o rynek Unii Europejskiej (wg. źródła: OECD Health Statistics i Eurostat) w całej UE27 liczba szpitali to ok. 15 000, można przyjąć analogiczne założenie, że ok. 20% szpitali ma oddziały pulmonologiczne/alergologiczne, co daje 3 000 szpitali potencjalnie gotowych do wdrożenia systemu. Liczba pacjentów-alergików w UE w kontekście populacji UE27 to 450 mln (2025) częstość występowania alergii podobna jak w Polsce ok. 30%, co daje ok. 135 mln chorych, spośród których, ok. 15% wykonuje testy rocznie, co daje ok. 20,25 mln pacjentów do przebadania rocznie. Te szacunkowe dane dość dobrze przybliżają faktyczne wykonania w ramach ogółu świadczeń rejestrowanych. Jednak rynek diagnostyki i leczenia alergii obejmuje ciemną liczbę wynikającą z tego, że nawet do 70% testów alergicznych jest finansowanych z portfela pacjentów m.in. z uwagi na czas oczekiwania i ograniczoną dostępność terminów do specjalistycznych ośrodków alergologicznych. Rozwiązaniem tego problemu jest automatyzacja oferowana przez opracowany

system działający na platformie cyfrowej. Realizacja tych planów komercjalizacji wymaga zapewnienia środków na przygotowanie produkcji i jest ściśle skorelowana z przeprowadzeniem akwizycji kapitału rozwojowego wspólnie z partnerem biznesowym bio-tech i nową emisją akcji skierowaną dla inwestorów finansowych, termin i warunki emisji zostaną podane do publicznej wiadomości.

W ramach zespołu interdyscyplinarnego w I kw. br. prowadzono także analizę aktualizacyjną zarówno poszczególnych użytych w systemie SkinSensic™ sensorów optoelektronicznych, jak i oprogramowania w tym interfejsu, pod kątem implementacji na cyfrowej platformie telemedycznej.

Z punktu widzenia strategii biznesowej, rynek diagnostyki alergii jest potencjalnie znaczący, w tym rynek testów *in vivo* szacowany jest na ok. 2,9 mld USD (Global Market Insights), co tworzy korzystną bazę do planowani sprzedaży, dlatego Zarząd rozpoczął przygotowania do opracowania propozycji biznesowych skierowanych do firm farmaceutycznych oferujących na rynku UE zarówno odczynniki do testów *in vivo* jak również opracowane na bazie tych samych ekstraktów alergenowych trepie odczulające.

Spółka w roku 2026 nie prowadziła jeszcze sprzedaży całych systemów do zautomatyzowanej rejestracji i analizy wyników skórnych testów *in vivo* połączonych z platformą Allergoscope™ i po zakończeniu fazy B+R nie uzyskiwała jeszcze przychodów, które mogłyby zapewnić dynamiczny rozwój, w związku z tym Zarząd uzgodnił z akcjonariuszami kolejne transe pożyczki o łącznej wysokości 123.000,00 PLN, na zasadach rynkowych, udostępnionych Spółce w I kw. w celu zapewnienia pokrycia bieżącego zapotrzebowania na środki finansowe.

AI i rozwiązania cyfrowe w badaniach klinicznych – elektroniczne kwestionariusze alergologiczne dla platformy telemedycznej Allergoscope™ która jest dedykowana do współpracy ze skanerem SkinSensic™, tworząc kombajn diagnostyczny alergii wziewnych w oparciu o metodę *in vivo*. Spółka przygotowała w I kw. założenia dla algorytmów automatyzujące proces zbierania danych, który stanowi krytyczny i zarazem konieczny etap, który musi być przeprowadzony przed zakwalifikowaniem pacjenta do odczulania, pozwalające w szczególności u dzieci > 5 r.ż. doprowadzić do wyeliminowania skutków potencjalnej wieloletniej ekspozycji na alergeny obecne we wdychanym powietrzu i przez to redukuje ryzyko rozwoju najpoważniejszej z grupy chorób alergicznych – astmy alergicznej (IgE zależnej). Znacząca skala zachorowalności na alergię i astmę wymusza nowe ścieżki wczesnego rozpoznawania tych chorób także przez lekarzy pierwszego kontaktu, specjalistów medycyny rodzinnej i pediatrów, do tego pomocne są specjalistyczne algorytmy m.in. takie jakie oferuje platforma Allergoscope™. Problem niepełnej diagnostyki jest dostrzegany od wielu lat [por. Demoly P et al., *Development of algorithms for the diagnosis and management of acute allergy in primary practice, WAO Journ. Vol 12 (3), 2019*]. Dzięki technologii cyfrowej, testy skórne SPT mogą być wykonywane nie przez lekarza, lecz przez pielęgniarkę dysponującą skanerem SkinSensic™ w trakcie jednej wizyty w ciągu ok. 30 min. Koszt testów SPT stanowi ok 10% ceny testów *in vitro* molekularnych komponentowych. Nawet uwzględniając ograniczenia związane z brakiem identyfikacji reakcji krzyżowych testy *in vivo* są adekwatne i wystarczające dla oceny indywidualnej nadwrażliwości na podstawowe baterie alergenów wziewnych, a połączone z wystandaryzowaną oceną kliniczną na platformie Allergoscope™ mogą służyć za kwalifikator do immunoterapii odczulającej [Wong AG, Lomas JM, *Allergy Testing and Immunotherapy, Ped. Sin. Rev, Vol. 40 No. 2019*]. Zyski z systemu pochodzą z opłat za walidację każdego testu na platformie Allergoscope™.

Rozwiązania cyfrowe dla badań klinicznych (eCRF) - Emitent rozwija specjalistyczne oprogramowanie wspomagające prowadzenie badań klinicznych (eCRF). Polska jest jednym z

ważniejszych rynków badań klinicznych w UE dzięki dużej populacji pacjentów, doświadczonej kadrze i i relatywnie niższymi kosztami. Wg Raportu „Komercyjne badania kliniczne w Polsce” w 2024 ok. 26,8 tys. pacjentów wzięło udział w komercyjnych badaniach klinicznych w Polsce, co zapewniło 9 pozycję w światowym rankingu największych rynków komercyjnych badań klinicznych. Łączna wartość rynku komercyjnych badań klinicznych w Polsce szacowana jest na ponad 2,2 mld USD. Na tym tle szacuje się, że europejski rynek systemów elektronicznych wspomagających badania kliniczne w tym chmurowe rozwiązania zorientowane na pacjenta obejmujące m.in. CTMS, EDC, ePRO, eTMF, eCRF jest wyceniany na 2,85 mld USD (2025) z prognozą do 7,75 mld USD (2035) (MarketDataForecast) przy tempie wzrostu (CAGR) 13,3%. Dynamika ta jest pochodną rosnącej liczby badań klinicznych i potrzebą efektywnego zarządzania danymi, przyspieszeniem cyfryzacji w ramach usług chmurowych oraz zintegrowanych platform elektronicznych, co ułatwia prowadzenie badań wielośrodkowych i zapewnia zgodność z regulacjami UE, jest to opcja ofertowa. Uzyskane przez Milton Essex doświadczenia pozwalają także na przeskalowanie narzędzi cyfrowych na obszar badań klinicznych weterynaryjnych, pozwalając uniknąć problemów związanych z rosnącą złożonością wymagań regulacyjnych i presją na skracanie czasu realizacji. Wykorzystanie narzędzi cyfrowych w zaplanowanych badaniach weterynaryjnych tworzy referencję i otwiera ścieżkę dostępu do atrakcyjnego rynku klinicznych badań weterynaryjnych, którego wartość szacowana jest na 1,22 mld USD z trendem wzrostowym do 2,23 mld USD do 2030 z CAGR 8,9% (za: GrandViewResearch). Systemy elektroniczne wspierają rejestrację danych, raportowanie i kontrolę jakości, co pozwala na pełną cyfryzację procesu badań klinicznych i zwiększenie ich efektywności. Emitent planuje integrację oprogramowania eCRF z narzędziami AI co pozwoli stworzyć zintegrowany ekosystem diagnostyczno-analityczny.

System biometryczny FaceCOV™ ActiveSCAN™ do kontroli dostępu i bezpieczeństwa – w I kwartale br. zakończono proces dostosowywania sensorów do systemu modułowego bramki FaceCov™ ActiveScan™ dla wersji Smart_Border 4.0 pod kątem dołączenia do bramki najbardziej zaawansowanych technologii zapewniających bezkompromisowe bezpieczeństwo danych dzięki szyfrowaniu kwantowemu, z wykorzystaniem kwantowego klucza szyfrującego QKD (Quantum Key Distribution) to najnowsza technologia umożliwiająca bezpieczne przekazywanie kluczy szyfrujących z wykorzystaniem zjawisk mechaniki kwantowej po złączu światłowodowym. W tym obszarze prowadzone były w I kw. br. prace nad adaptacją interfejsu bramki i równolegle toczą się poważane i zaawansowane rozmowy mające na celu sfinalizowanie bardzo bliskiej współpracy z partnerem technologicznym w obszarze szyfrowania kwantowego, Emitent będzie o wynikach informował publicznie w osobnym komunikacie. Szyfrowanie kwantowe, po wykonaniu połowej walidacji na bramce FaceCOV™ może radykalnie zmienić rynek systemów zapewniających bezpieczeństwo transmisji danych wrażliwych, bowiem kwantowo wygenerowanego klucza szyfrującego nie można złamać przy wykorzystaniu obecnej techniki obliczeniowej.

Bramka w obecnej wersji jest pierwszym krajowym rozwiązaniem o tej skali kompleksowości. Zaadaptowany w bramce algorytm biometryczny NeoFace™ do rozpoznawania twarzy wykorzystujący sztuczną inteligencję do weryfikacji tożsamości jest obecnie klasyfikowany, po niezależnych testach US NIST (National Institute of Standards and Technology) jako jeden najlepszych na świecie. Umożliwiają przeszukiwanie w czasie rzeczywistym wielomilionowych baz danych według złożonych kryteriów, w testach przeprowadzonych w 2024 przez US NIST osiągnął najwyższą na świecie dokładność rozpoznawania twarzy 99,88% korzystając z baz danych z 12 milionami zdjęć m.in. z bibliotek policyjnych. W 2022 roku w testach US Department of Homeland Security pod nazwą Biometric Technology Rally zaimplementowany algorytm uzyskał 100% dokładności w dopasowaniach twarzy osób z różnych grup etnicznych. Jest to bezwzględnie najlepsza obecnie konfiguracja systemu biometrycznego na rynku. Dzięki współpracy z partnerami

informatycznymi bramka faceCOV™ może być zintegrowana z dowolnymi serwerami oraz może bezpiecznie współpracować z każdą bazą danych należącą do dowolnych służb zgodnie z określoną przez nie konfiguracją. Modułowa konstrukcja bramki zapewnia dowolną konfigurację i możliwość instalacji bardzo szerokiego spektrum specjalistycznych sensorów zintegrowanych w ramach jednego systemu, dotyczy to modułu skanera biometrycznego twarzy z kamerą z procesorem obrazu i funkcją automatycznej kontroli ekspozycji zapewniającą wysokiej jakości zdjęcia biometryczne w każdych warunkach. Specjalistyczne wersje bramki są przystosowane na potrzeby realizacji polowej kontroli granicznej (SmartBorder 4.0) w szczególności 3 bramki mogą być zabudowane w standardowym kontenerze zapewniając mobilność i przepustowość do 5000 osób/h w każdych warunkach. Nowe potrzeby rynku spowodowały, że bramka wymagała aktualizacji w ramach wspólnego z ZURAD programu testów najnowszych szybkich skanerów dokumentów biometrycznych i linii papilarnych, które wykazały znaczącą poprawę parametrów technicznych skanerów (skan pełny dokumentu biometrycznego <1 sek.) i dostępnych funkcjonalności (weryfikacja on-line autentyczności dokumentu w bazie 15.000 wzorów z 251 krajów) oraz segmentacja odcisków palców w trakcie skanowania wraz dodatkową funkcją rozpoznawania żywych palców i przeciwdziałania atakom typu PAD zgodnie z testami FBI. Dodatkowo wykonano próby z programowanymi sensorami do wykrywania broni i niebezpiecznych przedmiotów metalowych, które również pokazały bardzo wysoki poziom detekcji.

Nie jest to jedyny kierunek rozwojowy bramki FaceCOV™ ActiveSCAN™, bardzo dużą wagę Spółka przykładła do kwestii zwiększenia cyberbezpieczeństwa danych biometrycznych, a przede wszystkim do szyfrowania przepływu tych danych do i z serwerów służb przy zastosowaniu zaawansowanych technologii zapewniających bezkompromisowe bezpieczeństwo danych dzięki kluczowi QKD (Quantum Key Distribution). Jest to rozwiązanie sprzętowe dla kryptografii kwantowej umożliwiające generowanie i dystrybucję kluczy szyfrujących opartych na wyspecjalizowanych dedykowanych układów półprzewodnikowych wykorzystujących fundamentalne zjawiska mechaniki kwantowej, m.in. takich jak zasada nieklonowania stanów kwantowych. W przeciwieństwie do klasycznych systemów kryptografii opartych na złożoności obliczeniowej algorytmów matematycznych, bezpieczeństwo QKD posiada charakter fizyczny i informacyjno-teoretyczny (information-theoretic security), co oznacza odporność na ataki realizowane zarówno przez klasyczne systemy HPC, jak i przyszłe komputery kwantowe wykorzystujące np. algorytm Shora, przy jednoczesnej możliwości natychmiastowej detekcji podsłuchu poprzez analizę współczynnika błędów kwantowych QBER (Quantum Bit Error Rate). Należy podkreślić, że szyfrowanie kwantowe, po wykonaniu polowej walidacji może radykalnie zmienić rynek systemów zapewniających bezpieczeństwo transmisji danych wrażliwych, bowiem kwantowo wygenerowanego klucza szyfrującego nie można złamać przy wykorzystaniu obecnej techniki obliczeniowej. Opracowana przez naszych partnerów technologia zapewnia przesył klucza QKD przez standardową sieć światłowodową. Powodzenie tego przedsięwzięcia zależy jednak w dużej mierze od zainteresowania decydentów i administracji rządowej oraz możliwości wsparcia tej nowatorskiej technologii dla zastosowania przez służby w tym Straż Graniczną. Istotne w tym kontekście jest to, że te rozwiązania bardzo wyprzedzają konkurencję pod względem poziomu zaawansowania technicznego i gotowości do wdrożenia.

Szacowana na podstawie niezależnych estymacji wartość europejskiego rynku systemów kontroli biometrycznej w roku 2024 r. wynosi ok. 12,4 mld USD (IMARC Group), a obecne estymacje wskazują, że do 2033 r. rynek ten może osiągnąć wartość 39,3 mld USD, przy średniorocznym tempie wzrostu (CAGR) na poziomie 13,7%. Tworzy to perspektywy sprzedażowe dla tej grupy produktowej, potencjalnie także w kontekście ofert eksportowych. Dlatego zainicjowane przez Zarząd w I kw. br. rozmowy w obszarze rozwoju bramki FaceCOV™ mają istotne znaczenie dla potencjału komercjalizacji.

Zdarzenia dotyczące Grupy:

Biologiczne Leiki weterynaryjne: W ramach Grupy Emitenta, spółka zależna Sanford Biotech Sp. zo.o. w I kwartale br. kontynuowała prace związane z przygotowaniem do wejścia w program klinicznych badań opracowanych kandydatów na biologiczne leiki weterynaryjne znajdujące się w jej portfolio. 8 stycznia 2026 r. zawarto umowę z CMT SGGW, która wpisuje się w strategię Grupy Kapitałowej Milton Essex, zakładającą rozwój nowoczesnych technologii wytwarzania leków biologicznych na potrzeby medycyny regeneracyjnej, w szczególności poprzez wykorzystanie wspólnych doświadczeń, infrastruktury badawczej oraz synergii pomiędzy działalnością badawczo-rozwojową Spółki Zależnej w obszarze formulacji i tworzenia innowacyjnych terapii oraz praktyką kliniczną CMT SGGW w obszarze weterynarii i projektami o charakterze translacyjnym, oraz daje dostęp do nowoczesnej infrastruktury badawczej i doświadczonej kadry badawczej, lekarzy-weterynarii oraz profesorów zaangażowanych w badania nad wykorzystaniem klinicznym w weterynarii komórek macierzystych. Przedmiotem umowy jest nawiązanie współpracy naukowo-badawczej i wdrożeniowej w ramach wspólnego programu B+R Immuno-Vet obejmującego w szczególności prowadzenie badań klinicznych *in vitro/in vivo* w zakresie terapii komórkami macierzystymi *_ATMP_* dla zwierząt w celu wspólnego rozwijania i rejestracji tych terapii. Umowa przewiduje, że współpraca dotyczyć będzie obszaru medycyny translacyjnej, a prospektywnie potencjalnie także przeniesienia lub innego wykorzystania wyników ze wspólnych badań na modelach zwierzęcych na zastosowania w medycynie ludzkiej. Umowa otwiera pierwszy etap dla rozpoczęcia zaplanowanych badań klinicznych rejestracyjnych terapii *Vet-ATMP* znajdujących się obecnie w portfolio produktowym Sanford Biotech.

Zdaniem Zarządu Emitenta zawarta umowa wpisuje się w strategię Grupy Kapitałowej Milton Essex, zakładającą rozwój nowoczesnych technologii wytwarzania leków biologicznych na potrzeby medycyny regeneracyjnej, w szczególności poprzez wykorzystanie wspólnych doświadczeń, infrastruktury badawczej oraz synergii pomiędzy działalnością badawczo-rozwojową Spółki Zależnej w obszarze formulacji i tworzenia innowacyjnych terapii oraz praktyką kliniczną CMT SGGW w obszarze weterynarii i projektami o charakterze translacyjnym.

Istotne jest to, że liczba zarejestrowanych obecnie na Eurorynku terapii komórkowych dla weterynarii obejmuje bardzo ograniczoną grupę produktów m.in. *Arti-Cell® Forte* (od Boehringer Ingelheim/GST) ze wskazaniem do zastosowań w leczeniu *arthritis* oraz *HorStem®* (od Equicord) dla leczenia choroby zwyrodnieniowej stawów u koni. Na tym tle wejście na Grupy na Eurorynek z bogatym portfelem produktowym obejmującym leki biologiczne na znacznie szersze spektrum chorób niż konkurencja dodatkowo ze wsparciem, wspólnie z silnym europejskim partnerem biotech, umożliwi zbudowanie silnej pozycji przy założeniu konsekwentnego i realizowanego praktycznie równoległego programu badań klinicznych rejestracyjnych. Synergia ze strony Grupy MILTON ESSEX SA obejmuje wykorzystanie doświadczeń w dostarczaniu usług w zakresie obsługi elektronicznej badań klinicznych. Segment badań klinicznych na zwierzętach stanowi dodatkowo atrakcyjną niszę, a ich obsługa wymaga w świetle aktualnych regulacji UE odpowiednich narzędzi informatycznych zapewniających skuteczny monitoring i jakość badań. W tym kontekście opracowane i sprawdzone przez Emitenta narzędzie *eCRF* jest łatwe do adaptacji. Wartość europejskiego rynku badań klinicznych weterynaryjnych szacuje się na 787,06 mln USD (2024), przewiduje się, że segment ten wzrośnie aż do 1.650,57 mln USD (do 2032), wykazując średnioroczną stopę wzrostu (CAGR) na poziomie 9,7% (Polarismarketresearch: Europe Vet. Clin. Trials Market Size, 2024).

Terapie z zastosowaniem komórek macierzystych (*ATMP*) wpisują się w rosnący trend wzrostowy notowany generalnie na rynku produktów leczniczych weterynaryjnych - wg. ekspertów tylko w segmencie zwierząt towarzyszących (psy, koty, i in.) jego ogólna wartość szacowana jest globalnie na ok. 23,08 mld USD (2023) i prognozuje się, że osiągnie on wartość 42,5 mld USD do 2030 roku, przy średniorocznym tempie wzrostu (CAGR) wynoszącym 9,3% (za: *Grand View Research - Companion Animal Health Market Size, Share & Trends Analysis Report*). Wyznacza to bardzo duży potencjał komercyjny, który będzie w coraz większym stopniu uwzględniał zwiększający się udział

nowoczesnych terapii biologicznych, zarówno komórkami macierzystymi jak i przeciwciałami monoklonalnymi i innymi produktami pochodzenia biotechnologicznego, wypierając stopniowo mniej skuteczne leki syntetyczne. Zwłaszcza jest to wyraźnie widoczne na przykładzie ograniczania stosowania antybiotyków w hodowlach. Wg EMA w UE (2023) nastąpiła znacząca redukcja (o 28,3%) sprzedaży antybiotyków dla zastosowań w hodowlach przemysłowych (*Sales of veterinary antimicrobial agents in 31 European countries: 2022 EMA Report*), podobnie w USA wg. US FDA (sprzedaż antybiotyków 2023 dla zwierząt hodowlanych spadła o 37% względem szczytu z 2015 r. (*FDA Releases Annual Summary of Sales and Distribution of Antimicrobials in 2023 for Use in Food-Producing Animals*)). Należy podkreślić, że koszty postępowania w przypadku chorób spowodowanych zakażeniami są bardzo duże i sięgają w przypadku np. *BRD-Bovine respiratory disease* (wg danych z USA) łącznie ok. 1 mld USD/rocznie, a według danych europejskich sprzedaż antybiotyków w obszarze zastosowań weterynaryjnych wyniosła ok. 1,14 mld USD z prognozą ok. 1,34 mld do 2030 r. przy stopie wzrostu (CAGR 2,3%) wskazującej na stagnację tego segmentu.

Spółka zależna Sanford Biotech w I kw. uzyskała także decyzję właściwego miejscowo Powiatowego Lekarza Weterynarii o wpisie do rejestru oraz zatwierdzeniu utworzonego w 2025 roku w Licheniu Starym Zakładu przetwarzania UPZZ kategorii 3 dla tkanki zwierzęcej. Rejestracja została uzyskana w oparciu o wdrożone w spółce zależnej rozwiązania techniczne oraz system zarządzania bezpieczeństwem biologicznym zgodny z wymogami Rozporządzenia WE 1069/2009 i normą HACCP, działalność zakładu obejmuje prowadzenie działalności związanej z gromadzeniem i dystrybucją tkanki zwierzęcej kategorii 3. Uzyskanie tej decyzji stanowi element przygotowania operacyjnego i regulacyjnego do prowadzenia działań związanych z badaniami klinicznymi i procesem rejestracji rozwijanych projektów weterynaryjnych komórkowych leków biologicznych, w tym w szczególności priorytetowego projektu SB-REG-MAS skierowanego na leczenie mastitis u bydła mlecznego. Pozyskiwanie materiału biologicznego pochodzenia zwierzęcego zgodnie z obowiązującymi regulacjami Unii Europejskiej oraz krajowymi wymogami weterynaryjnymi stanowi warunek prowadzenia dalszych etapów badań przedklinicznych i klinicznych weterynaryjnych projektów lekowych pod kątem rejestracyjnym jako produktów komercyjnych.

Grupa Milton Essex S.A. w I kw. prowadziła także kluczowe negocjacje, które zakończyły się w maju br. podpisaniem porozumienia (Mutual Agreement) ze strategicznym europejskim partnerem HISTOCELL S.L. z siedzibą w Derio, Hiszpania (o czym Emitent informował w komunikacie ESPI 11/2026). Przedmiotem tego porozumienia jest określenie zasad współpracy w zakresie wytwarzania komórek macierzystych na potrzeby projektów leków biologicznych realizowanych przez Grupę Emitenta w obszarze weterynaryjnych komórkowych produktów leczniczych terapii zaawansowanej VET-ATMP i w oparciu o biotechnologię lekową opracowaną przez spółkę zależną Sanford Biotech Sp. zo.o. Porozumienie przewiduje dwustronną współpracę wykorzystującą materiał biologiczny przygotowany w zakładzie Sanford Biotech na potrzeby hodowli mezenchymalnych komórek macierzystych pochodzących z gatunku *Bos spp.* na wyłączność Grupy MILTON ESSEX i realizację procesów wytwórczych przez HISTOCELL S.L. w infrastrukturze spełniającej wymagania GMP, oraz wykorzystanie wytworzonych produktów w badaniach przedklinicznych, w tym w badaniach bezpieczeństwa na potrzeby dalszego procesu rejestracyjnego, a docelowo, aż do uzyskania wymaganych zgód regulacyjnych. Porozumienie ma charakter ramowy i długoterminowy oraz stanowi pierwszy etap współpracy międzynarodowej obejmującej deklarację dalszego wspólnego działania w zakresie rozwoju produktów komórkowych, w szczególności w obszarze skalowania procesów hodowli komórek macierzystych z wykorzystaniem technologii bioreaktorów opracowanej w spółce Sanford Biotech. Umożliwia to uruchomienie programu badań klinicznych „Immuno-Vet” w br

5.1./ WAŻNIEJSZE OSIĄGNIĘCIA W ZAKRESIE B+R

Jak już wskazano wcześniej w Raporcie, w I kw. 2026 roku Spółka nie prowadziła żadnych prac B+R związanych z projektami realizowanymi wspólnie z Konsorcjantem Instytutem Optoelektroniki Wojskowej Akademii Technicznej i dofinansowanych przez Narodowe Centrum Badań i Rozwoju z uwagi na ich zakończenie i rozliczenie: w 2023 roku Projektu „FACE-COV” oraz w 2025 roku Projektu „FOTONICA”, w ramach którego złożono w kwietniu ub.r. raport końcowy i wszystkie rozliczenia obejmujące także ostateczne transze płatności. Natomiast w I kwartale 2026 realizowano wyłącznie zadania w obszarze prac badawczo-analitycznych bezpośrednio związanych z procesem przeglądowo-aktualizacyjnym dokumentacji technicznej wyrobu medycznego i SkinSensic™ i bramki biometrycznej FaceCOV™ ActiveScan™ oraz kontynuowano koncepcyjne prace informatyczne związane z rozwojem oprogramowania dla modułu platformy cyfrowej e-Health w celu jej integracji z jednej strony ze skanerami z drugiej z systemami telemedycznymi i prospektywnie także z systemami klasy EHR/EMR o stanowiącym do docelowym przeznaczeniu całego systemu diagnostycznego jako rozwiązania o rozszerzonej funkcjonalności i ułatwionej dostępności, a także jako platformy multisensorycznej do celów monitoringu weterynaryjnego stanu zwierząt. W tym celu w I kw. były prowadzone rozmowy z wyspecjalizowanymi firmami informatycznymi oraz wyłoniono potencjalnie dwóch partnerów. Z pierwszym partnerem informatycznym Agri Solutions Sp. z o.o. w dniu 28 kwietnia 2026 r. Emitent, działając także w imieniu i na rzecz swojej spółki zależnej podpisał umowę o współpracy i zachowaniu poufności. Przedmiotem tej umowy jest współpraca w zakresie wspólnego rozwijania platformy informatycznej oraz systemów opartych na sztucznej inteligencji dedykowanych dla weterynarii, w szczególności do monitorowania dobrostanu zwierząt hodowlanych oraz wczesnej identyfikacji stanów chorobowych, w tym mastitis u bydła mlecznego z uwzględnieniem danych pochodzących z wielu sensorów oraz danych medycznych i ich przyszłej integracji z programami weterynaryjnymi dla leków biologicznych VET-ATMP. Dotyczy to w szczególności platformy informatycznej dla obsługi terapii komórkowej SB-REG-KMAS na mastitis, rozwijanej przez spółkę zależną Emitenta Sanford Biotech. Umowa przewiduje także wspólne składanie wniosków w krajowych i europejskich programach. Jeśli chodzi o drugi obszar Milton Essex S.A. prowadzi ciągłe prace mające na celu udoskonalenia modułów bramki biometrycznej FaceCOV™ ActiveScan™ Smart_Border 4.0 obejmujące wprowadzenie do bramki najbardziej zaawansowanych technologii zapewniających bezkompromisowe bezpieczeństwo danych dzięki szyfrowaniu kwantowemu, z wykorzystaniem kwantowego klucza szyfrującego QKD (Quantum Key Distribution) to najnowsza technologia umożliwiająca bezpieczne przekazywanie kluczy szyfrujących z wykorzystaniem zjawisk mechaniki kwantowej po złączy światłowodowym. W tym obszarze prowadzone były w I kw. br. prace nad adaptacją interfejsu bramki i równolegle toczą się rozmowy mające na celu sfinalizowanie bardzo bliskiej współpracy z partnerem technologicznym w obszarze szyfrowania kwantowego, Emitent będzie o wynikach informował publicznie w osobnym komunikacie. Szyfrowanie kwantowe, po wykonaniu polowej walidacji na bramce FaceCOV™ może radykalnie zmienić rynek systemów zapewniających bezpieczeństwo transmisji danych wrażliwych, bowiem kwantowo wygenerowanego klucza szyfrującego nie można złamać przy wykorzystaniu obecnej techniki obliczeniowej.

6./ STANOWISKO ZARZĄDU ODNOŚNIE MOŻLIWOŚCI REALIZACJI PUBLIKOWANYCH PROGNOZ

Spółka nie publikuje prognoz.

7./ OPIS ORGANIZACJI GRUPY KAPITAŁOWEJ Z WYSZCZEGÓLNIENIEM JEDNOSTEK PODLEGAJĄCYCH KONSOLIDACJI ORAZ JEDNOSTEK NIE OBJĘTYCH KONSOLIDACJĄ NA OSTATNI DZIEŃ OKRESU.

Emitent posiada 100% udziałów w kapitale zakładowym spółki zależnej Sanford Biotech Sp. zo.o. zarejestrowanej w Krajowym Rejestrze Sadowym pod nr KRS. , z kapitałem zakładowym PLN, podzielonym na 154 udziały, oraz posiada 100% akcji spółki zależnej Milton Medical AI Prosta Spółka Akcyjna zarejestrowanej w Krajowym Rejestrze Sadowym pod nr KRS 0000967782 z kapitałem zakładowym w wysokości 5.000 PLN podzielonym na 50.000 akcji,

8./ OŚWIADCZENIE ZARZĄDU

Warszawa, 15 maja 2026 roku

Oświadczenie Zarządu
dotyczące informacji finansowych i danych porównywalnych za I kwartał 2026 roku

Zarząd Milton Essex S.A. z siedzibą w Warszawie oświadcza, iż wedle jego najlepszej wiedzy, wybrane informacje finansowe i dane za I kwartał 2026 r., sporządzone zostały zgodnie z przepisami obowiązującymi Emitenta oraz że raport kwartalny zawiera prawidłowy obraz działań i osiągnięć Spółki.

Prezes Zarządu Milton Essex S.A.
Jacek Stępień

Wiceprezes Zarządu
Joanna Sanford