



SPRAWOZDANIE ZARZĄDU Z DZIAŁALNOŚCI SPÓŁKI

genXone S.A.

ZA OKRES

01.01.2024 - 31.12.2024

Złotniki, 24 kwietnia 2025

SPIS TREŚCI

1. DANE ORGANIZACYJNE SPÓŁKI	3
2. KAPITAŁ ZAKŁADOWY I AKCJONARIAT	3
Struktura akcjonariatu oraz struktura głosów na Walnym Zgromadzeniu	3
3. ORGANY KORPORACYJNE W SPÓŁCE	4
4. WAŻNIEJSZE WYDARZENIA I OSIĄGNIĘCIA W ZAKRESIE BADAŃ I ROZWOJU, INWESTYCJE I PRZEWIDYWANY ROZWÓJ SPÓŁKI	4
5. AKTUALNA I PRZEWIDYWANA SYTUACJA FINANSOWA	6
6. ZATRUDNIENIE	7
7. POSIADANE PRZEZ SPÓŁKĘ ODDZIAŁY (ZAKŁADY)	7
8. INFORMACJA O UDZIAŁACH WŁASNYCH	7
9. INFORMACJA O POSIADANYCH INSTRUMENTACH FINANSOWYCH W ZAKRESIE RYZYKA	7
Czynniki ryzyka związane bezpośrednio z działalnością Emitenta	7
Czynniki ryzyka związane z otoczeniem, w jakim Emitent prowadzi działalność	10
11. POZOSTAŁE INFORMACJE	12
I. Zasady sporządzenia rocznego sprawozdania finansowego	12

1. DANE ORGANIZACYJNE SPÓŁKI

Nazwa (firma):	genXone Spółka Akcyjna (dalej: Spółka, Emitent)
Przedmiot działalności:	Biotechnologia: sekwencjonowanie nanoporowe, diagnostyka molekularna
Kraj:	Polska
Siedziba:	Złotniki
Adres:	ul. Kobaltowa 6, 62-002 Złotniki
Numer KRS:	0000743838
Oznaczenie Sądu:	Sąd Rejonowy Poznań Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu, VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego
REGON:	362943497
NIP:	7811918132
Telefon:	+ 48 888 602 308
Pocztą e-mail:	office@genxone.eu
Strona www:	www.genxone.eu
Zarząd	Prezes Zarządu – Michał Kaszuba Wiceprezes Zarządu – Anna Strumnik

2. KAPITAŁ ZAKŁADOWY I AKCJONARIAT

Kapitał zakładowy Spółki wynosi 3.304.820,00 zł i dzieli się na 3.304.820 akcji o wartości nominalnej 1,00 zł każda.

Struktura akcjonariatu oraz struktura głosów na Walnym Zgromadzeniu

Wyszczególnienie akcjonariuszy posiadających co najmniej 5% udziału w kapitale zakładowym oraz w głosach na walnym zgromadzeniu na dzień 31 grudnia 2024 r. oraz na dzień sporządzenia niniejszego sprawozdania.

Akcyonariusz	Akcje	% w kapitale	Głosy na WZA	% w głosach
Diagnostyka S.A.	1 332 138	40,31%	1 332 138	40,31%
Michał Kaszuba	428 470	12,97%	428 470	12,97%
Carpathia Capital ASI S.A.	253 069	7,66%	253 069	7,66%
Porozumienie obejmujące Joannę Anioł-Adamczyk oraz Marcina Adamczyka	187 541	5,67%	187 541	5,67%
Pozostali	1 103 602	33,39%	1 103 602	33,39%
RAZEM	3 304 820	100,00%	3 354 820	100,00%

3. ORGANY KORPORACYJNE W SPÓŁCE

3.1. Zarząd Spółki

Na dzień 1 stycznia 2024 roku w skład Zarządu Spółki wchodził:

- Prezes Zarządu: Michał Kaszuba
- Wiceprezes Zarządu ds. Operacyjnych: Agata Kozioł – Jaworska
- Wiceprezes Zarządu ds. Rozwoju: Jolanta Kołodziejczyk

W dniu 18 czerwca 2024 roku Zarząd Spółki rozpoczął nową kadencję, a w jego skład jest następujący:

- Prezes Zarządu: Michał Kaszuba
- Wiceprezes Zarządu: Anna Strumnik

3.2. Rada Nadzorcza Spółki

Na dzień 1 stycznia 2024 r. skład Rady Nadzorczej był następujący:

- ✕ Janusz Kraśniak
- ✕ Mariusz Koitka
- ✕ Tomasz Banasiewicz
- ✕ Piotr Ciżkowicz
- ✕ Jakub Swadźba
- ✕ Dariusz Zowczak

18 czerwca 2024 roku Zwyczajne Walne Zgromadzenie powołało Radę Nadzorczą na nową kadencję w składzie:

- ✕ Janusz Kraśniak
- ✕ Mariusz Koitka
- ✕ Piotr Ciżkowicz
- ✕ Jakub Swadźba
- ✕ Dariusz Zowczak
- ✕ Jolanta Kołodziejczyk

4. WAŻNIEJSZE WYDARZENIA I OSIĄGNIĘCIA W ZAKRESIE BADAŃ I ROZWOJU, INWESTYCJE I PRZEWIDYWANY ROZWÓJ SPÓŁKI

W minionym roku Spółka kontynuowała rozwój działalności badawczo-rozwojowej, realizując szereg projektów innowacyjnych oraz rozwijając współpracę z partnerami krajowymi i zagranicznymi. Działania te miały na celu nie tylko wzrost przychodów, ale również budowanie pozycji Spółki jako istotnego podmiotu w obszarze nowoczesnej diagnostyki medycznej.

1. Badania mikrobioty jelitowej i projekt NANOBIOME.

W ramach budowania sprzedaży badań mikrobioty jelitowej i produktu NANOBIOME w minionym roku podjęto szereg działań mających na celu zwiększenie dotarcia do klientów indywidualnych. Akcje promocyjne prowadzone były głównie we współpracy z partnerem, spółką Diagnostyka S.A. i obejmowały: webinarów na

temat mikrobioty jelitowej, artykuły dystrybuowane w kanałach komunikacji spółki Diagnostyka S.A., akcję profilaktyczną realizowaną w sieci siłowni Just Gym czy udział w konferencjach naukowych. Efektem tych działań jest uzyskany wzrost sprzedaży i wzrastające zainteresowanie produktem od IV kwartału 2024 roku. Od początku bieżącego roku trwają dodatkowe działania zmierzające do dalszego budowania sprzedaży. W I kwartale br. podjęto współpracę z Instytutem Mikroekologii Sp. z o.o. – poznańskim ośrodkiem, wchodzącym w skład Grupy Diagnostyka, której celem jest dopracowanie raportu z badań pod kątem wymagań kontrahentów profesjonalnych (lekarze, dietetycy), konsolidacja oferty badań w zakresie mikrobioty, włączenie badania Nanobiome do oferty Instytutu oraz trójstronna (wraz z Diagnostyka S.A.) współpraca merytoryczna i marketingowa w zakresie promocji badań NANOBIOME. W bieżącym roku Spółka kładzie szczególny nacisk na rozbudowę współpracy B2B z kontrahentami profesjonalnymi w zakresie sprzedaży badań mikrobioty jelitowej i w tym zakresie wprowadzane są zmiany zarówno w treści raportu, zakresu i możliwości oferowanych szkoleń jak i kwestiach finansowych. W pierwszym kwartale br. podniesiono cenę detaliczną badania w celu uzyskania lepszych możliwości budowania marży kontrahentów B2B.

W grudniu minionego roku Emitent rozpoczął pilotażową współpracę ze spółką Metaceutic ApS z siedzibą w Søborg w Danii w zakresie analiz mikrobioty jelitowej na potrzeby produktu NIOMI oferowanego przez partnera. Podjęta współpraca ma na celu głównie przetestowanie możliwości techniczno-logistycznych realizowania takich analiz w Polsce. W przypadku pozytywnych efektów projektu strony rozważą zacieśnienie współpracy w zakresie zarówno budowania sprzedaży dla obu produktów (NANOBIOME, NIOMI), jak i współtworzenia narzędzi analitycznych w tym obszarze.

Ponadto Emitent utrzymuje współpracę z Human Biome Institute S.A. z siedzibą w Gdańsku, który jest pierwszą w Polsce i jedną z nielicznych w Europie spółką biotechnologiczną pracującą w obszarze mikrobiomu człowieka oraz twórcą profesjonalnego banku mikrobioty jelitowej z wdrożonymi na rynek produktami zawierającymi pełne konsorcjum mikrobioty jelitowej do stosowania u ludzi.

2. Tworzenie nowoczesnych narzędzi w diagnostyce medycznej

We współpracy z Diagnostyka S.A. Spółka realizuje obecnie 3 projekty badawczo-wdrożeniowe, które mają na celu stworzenie nowych narzędzi diagnostycznych opartych o techniki genetyki molekularnej:

- a) Test do szerokiego genotypowania wirusa brodawczaka ludzkiego – HPV
Od momentu uruchomienia refundacji NFZ na badania diagnostyczne związane z genotypowaniem 14 wysokoonkogennych typów wirusa HPV, dynamicznie wzrasta rynek badań diagnostycznych tego wirusa w Polsce, w tym również zapotrzebowanie na szerokie genotypowanie HPV. Obecnie najszerszym dostępnym badaniem na rynku jest test umożliwiający genotypowanie 41 typów tego wirusa, lecz nie obejmuje on wszystkich genotypów wskazanych przez Międzynarodową Agencję Badań nad Rakiem (IARC) jako potencjalnie onkogennych. Realizowany projekt zakłada w pierwszym etapie zbudowanie narzędzia diagnostycznego umożliwiającego genotypowanie 47 typów wirusa HPV, w tym wszystkich obecnie znanych typów potencjalnie onkogennych. Docelowo budowane narzędzie ma umożliwiać identyfikację możliwie największej liczby genotypów tego wirusa, których obecnie opisanych jest ponad 200. Zakończenie pierwszego etapu projektu i wdrożenie nowego badania planowane jest na II półrocze bieżącego roku.
- b) Test przesiewowy do wykrywania mikrobiologicznych markerów raka jelita grubego w ślinie.

Celem projektu jest zaprojektowanie, walidacja kliniczna i wdrożenie testu przesiewowego służącego do wykrywania podwyższonego ryzyka raka jelita grubego w oparciu o poziom bakterii predysponujących w ślinie pacjentów. Obecnie na ukończeniu jest pierwszy etap projektu, którego celem jest ukończenie prototypu i potwierdzenie założeń funkcjonalnych testu. W przypadku uzyskania oczekiwanych rezultatów, w kolejnym etapie Spółka przystąpi do walidacji klinicznej testu i wdrożenia. W przypadku realizacji drugiego etapu, jego zakończenie planowane jest na początek 2026 roku.

c) Badanie mikrobioty dróg moczowo-płciowych

Celem projektu jest opracowanie i wprowadzenie do sprzedaży testu molekularnego umożliwiającego ocenę mikrobioty dróg moczowo – płciowych wraz możliwością identyfikacji stanu dysbiozy, stymulującego powstawania chorób, jak np. waginozy bakteryjnej. W pierwszym kwartale br. spółka zakończyła badania pilotażowe realizowane we współpracy z ekspertami zewnętrznymi. Wdrożenie sprzedaży badania planowane jest na koniec II kwartału bieżącego roku.

3. Walidacja kliniczna produktów medycznych

Na przełomie IV kwartału 2024 roku oraz I kwartału br spółka zintensyfikowała współpracę z partnerem, firmą Pure Clinicals z Warszawy. W odpowiedzi na zapotrzebowanie rynku zakupiła dodatkowe wyposażenie laboratoryjne umożliwiające rozszerzenie zakresu możliwych do prowadzenia walidacji, w tym wyposażenie z zakresu mikrobiologii oraz umożliwiające rozbudowanie repozytorium próbek klinicznych. Poniesione nakłady wyniosły nieco ponad 50 tys zł i umożliwiły spółce znaczące rozszerzenie współpracy z Partnerem i klientami w zakresie badań klinicznych i oceny produktów medycznych już od pierwszego kwartału bieżącego roku. Spółka przewiduje znaczący wzrost przychodów z tego obszaru badań w 2025 roku.

Rok 2024 oraz pierwszy kwartał 2025 r. były okresem dynamicznego rozwoju działalności badawczo-rozwojowej Spółki. Zrealizowane inwestycje oraz nawiązane partnerstwa stanowią solidną podstawę do dalszego wzrostu przychodów i umocnienia pozycji Spółki w obszarze nowoczesnej diagnostyki medycznej. Spółka konsekwentnie realizuje strategię rozwoju opartą na innowacyjnych rozwiązaniach i współpracy z liderami rynku.

5. AKTUALNA I PRZEWIDYWANA SYTUACJA FINANSOWA

Sprawozdanie finansowe zostało sporządzone przy założeniu kontynuacji działalności w dającej się przewidzieć przyszłości oraz że nie istnieją okoliczności wskazujące na zagrożenie kontynuacji działalności Spółki.

Bilans sporządzony na dzień 31.12.2024 roku po stronie aktywów i pasywów wykazuje kwotę 11 693 065,67 zł, zaś rachunek zysków i strat za okres od 01.01.2024 do 31.12.2024 roku wykazuje stratę netto wysokości 3 926 668,53 zł.

Zarząd zamierza zaproponować Zwyczajnemu Walnemu Zgromadzeniu, aby strata netto za rok obrotowy 01.01.2024 – 31.12.2024 roku została w całości pokryta z kapitału zapasowego.

Spółka nie sporządza prognoz finansowych.

6. ZATRUDNIENIE

Na dzień 31 grudnia 2024 r.

Forma zatrudnienia	Liczba zatrudnionych	Liczba pełnych etatów
Umowa o pracę	19	16,25
Umowa o dzieło, zlecenie i inne	1	-

Zarząd pełnił swoją funkcję na podstawie powołania.

7. POSIADANE PRZEZ SPÓŁKĘ ODDZIAŁY (ZAKŁADY)

Spółka nie posiada wydzielonych oddziałów ani zakładów.

8. INFORMACJA O UDZIAŁACH WŁASNYCH

W roku 2024 Spółka nie nabywała i nie posiadała akcji własnych.

9. INFORMACJA O POSIADANYCH INSTRUMENTACH FINANSOWYCH W ZAKRESIE RYZYKA

Spółka nie posiada instrumentów finansowych związanych z wysokim ryzykiem. Wykazywane w sprawozdaniu finansowe przychody finansowe to odsetki z lokaty, stanowiącej inwestycję finansową Emitenta.

10. CZYNNIKI RYZYKA

Opis istotnych czynników ryzyka i zagrożeń, z określeniem, w jakim stopniu Emitent jest na nie narażony. Przedstawiając czynniki ryzyka w poniższej kolejności, Emitent nie kierował się prawdopodobieństwem ich zaistnienia ani oceną ich ważności.

Czynniki ryzyka związane bezpośrednio z działalnością Emitenta

Ryzyko utraty kluczowych pracowników

Jednym z kluczowych zasobów przedsiębiorstwa pozostaje jego kapitał ludzki. Doświadczenie i nabyte umiejętności stanowią jedną z najważniejszych przewag konkurencyjnych Spółki. Utrata kluczowych pracowników może w istotny sposób wpłynąć na bieżące funkcjonowanie Spółki, z uwagi na fakt utraty kompetencji niezbędnych do przeprowadzania analiz genetycznych. Konieczność zastąpienia pracowników będzie czasowo- i kosztochłonna.

Ryzyko związane z kradzieżą własności intelektualnej Emitenta

Innym z kluczowych zasobów Spółki pozostaje także jej kapitał intelektualny w postaci know-how oraz wiedzy pracowników, zarówno wyższego jak i niższego szczebla. Emitent posiada własne rozwiązania, pod postacią oprogramowania komputerowego, które funkcjonują w oparciu o technologię dostarczaną przez ONT. W przypadku kradzieży własności intelektualnej Emitenta, istnieje zagrożenie skopiowania i

wykorzystania rozwiązań Spółki przez konkurencję. Własne rozwiązania oparte o technologię sekwencjonowania nanoporowego stanowią główną przewagę konkurencyjną Spółki. Kradzież własności intelektualnej Spółki mogłaby negatywnie wpłynąć na działalność Emitenta, jego sytuację majątkową, gospodarczą oraz finansową.

Ryzyko związane z awarią systemów informatycznych wykorzystywanych w działalności Emitenta

Oprogramowanie służące do analizy danych oraz ich wizualizacji, otrzymywanych z urządzeń przetwarzających materiał genetyczny jest tworzone przez Spółkę i stanowi jej cenny zasób. W przypadku awarii systemów informatycznych istnieje ryzyko uszkodzenia danych, w wyniku czego ich poprawne analizy oraz prezentacje mogą być utrudnione bądź wręcz niemożliwe do zrealizowania. W efekcie Spółka może nie zrealizować zlecenia przyjętego od klienta, co negatywnie przełoży się na jej wyniki finansowe oraz wizerunek.

Ryzyko związane z awarią sprzętu

Działalność laboratoriów wymaga sprawnych urządzeń. Awaria sprzętu może uniemożliwić realizację zlecenia lub opóźnić prace projektowe, co narazi Emitenta na kary umowne oraz na szkody wizerunkowe. Może też wiązać się z dodatkowymi kosztami pozyskania nowego urządzenia. Zdaniem Zarządu awaria ma negatywny, jednak niewielki wpływ na działalność Emitenta. Organizacja procesów w laboratoriach zakłada natychmiastowe działania zaradcze, a zatem awaria ma charakter chwilowy i tylko w skrajnych sytuacjach będzie powodować niemożliwość realizacji zlecenia bądź projektu. Wdrożony system zarządzania jakością opisuje konkretne procedury zachowań na wypadek pojawienia się awarii lub innej utraty dostępu do sprzętu.

Ryzyko uzależnienia od dostawców

Działalność działu badawczo-rozwojowego opiera się na współpracy z dostawcą technologii sekwencjonowania nanoporowego – Oxford Nanopore Technologies (skrót ONT). W opracowywanych protokołach i aplikacjach kluczową rolę odgrywają sekwenatory oraz materiały laboratoryjne (odczynniki oraz tzw. flowcelle) od ONT. Zachwianie tej współpracy może mieć wpływ na wyniki spółki. Emitent redukuje to ryzyko poprzez utrzymywanie odpowiednich zapasów materiałów laboratoryjnych oraz poprzez szukanie alternatywnych dostawców odczynników.

Ryzyko pogorszenia się wizerunku Spółki

Konsekwentnie budowany wizerunek wiarygodnego eksperta może ulec zachwianiu na skutek błędów w obrębie procesów Emitenta, a także na skutek działania nieuczciwej konkurencji.

Ryzyko związane z nieukończonymi projektami

Rozwój produktów opartych o sekwencjonowanie jest procesem wieloetapowym, wymagającym czasu i zaangażowania wielu osób. Ustalony termin realizacji projektu może ulec zmianie na skutek wielu czynników wynikających z błędów Emitenta ale także z przyczyn niezależnych (tzw. siła wyższa). Jeśli dany czynnik ma charakter ciągły, kontynuacja i rozwój projektu mogą okazać się niemożliwe. Taka sytuacja ma wpływ na wynik finansowy.

Ryzyko związane z wprowadzaniem nowych produktów (działalność innowacyjna)

Emitent prowadzi działalność opartą na dużym udziale prac badawczo-rozwojowych i nastawioną na innowacyjny rozwój swoich usług. Branża nanoporowego sekwencjonowania kwasów nukleinowych charakteryzuje się ciągłym rozwojem i poszerzaniem możliwości badawczych urządzeń, opracowanych m.in. przez Oxford Nanopore Technologies. Prace badawczo-rozwojowe są źródłem znacznych kosztów Spółki i mogą w przyszłości negatywnie wpływać na wyniki finansowe Spółki. Jednocześnie, z uwagi na fakt, że na rynku nieustannie pojawiają się nowe rozwiązania, nie można wykluczyć, że produkty i usługi oferowane przez Emitenta będą ulegały procesowi starzenia się, a także, że nowe rozwiązania Spółki nie spotkają się z wystarczającym popytem z uwagi na wprowadzenie konkurencyjnego rozwiązania przez inny podmiot. Ponadto należy zaznaczyć, że Emitent mityguje ryzyko związane ze starzeniem technologii z uwagi na zapisy umowy licencyjnej zawartej z ONT. Na mocy umowy licencyjnej ONT zobowiązało się do dostarczania Emitentowi urządzeń nowej generacji bez dodatkowych nakładów ze strony Spółki. Emitent ponosi wyłącznie okresowy koszt związany z opłatami licencyjnymi. W ocenie Zarządu obszar to jest jeden z najważniejszych czynników ryzyka w działalności Spółki.

Ryzyko związane ze standardami jakości i higieny laboratoryjnej

Emitent z racji charakteru swojej działalności zobligowany jest do przestrzegania rygorystycznych norm postępowania w trakcie prac laboratoryjnych. Naruszenie norm jakości i higieny może negatywnie wpłynąć na wynik przeprowadzanego badania czy analizy, co może bezpośrednio przełożyć się na odpowiedzialność Emitenta za świadczone usługi i wykonywane prace. W konsekwencji może to doprowadzić do kar umownych oraz ugodzić w wizerunek Emitenta. Zaniedbanie bądź pomyłka może negatywnie wpłynąć na zdrowie i/lub bezpieczeństwo pracowników Spółki.

Emitent posiada certyfikat zgodności systemu z ISO 9001:2015 oraz certyfikat dotyczący badania mikrobiomu człowieka (NANOBIOME).

Ryzyko związane z przetwarzaniem danych wrażliwych

Spółka poprzez realizowanie usług badania materiału genetycznego ma dostęp do danych wrażliwych klientów oraz je przetwarza. W świetle wprowadzonego w życie Rozporządzenia o ochronie danych osobowych (RODO) w maju 2018 roku, na Spółce ciąży obowiązek należytego przechowywania, zabezpieczania oraz przetwarzania danych klientów. Istnieje ryzyko, że w przypadku niedotrzymania należytej staranności w procesie obrotu wrażliwymi danymi osobowymi Spółka będzie narażona na grzywny oraz postępowania karne, co przyczyniłoby się do powstania znacznych strat wizerunkowych oraz znacznych kosztów finansowych, wpływających na wyniki finansowe przedsiębiorstwa. Spółka ma wdrożone procedury zgodne ze standardami RODO w grupie Diagnostyka.

Czynniki ryzyka związane z otoczeniem, w jakim Emitent prowadzi działalność

Ryzyko związane z sytuacją makroekonomiczną

Działalność każdej spółki jest uzależniona od czynników makroekonomicznych. Na współpracę z kontrahentami wpływ mają kursy walut, koszty paliw, inflacja, otoczenie polityczne. Emitent koncentruje wysiłki na współpracy kontrahenckiej.

Ryzyko kursowe i walutowe

Sprzedaż zagraniczna i zakupy od dostawców, w tym licencje, spoza Polski stanowią nadal umiarkowany odsetek rozliczeń. Rozliczanie się z klientami oraz dostawcami w walucie obcej naraża Spółkę zarówno na aprecjację jak i deprecjację waluty krajowej. Nie można wykluczyć, iż w wyniku zdarzeń ogólnogospodarczych oraz politycznych nastąpią niekorzystne z punktu widzenia Emitenta zmiany. Istnieje ryzyko, że zmiany kursu walutowego EUR/PLN, GBP/PLN czy USD/PLN mogą mieć wpływ na zwiększenie kosztów finansowych bądź spadek przychodów oraz mogą istotnie i negatywnie wpływać na rentowność Spółki. Emitent nie korzysta z mechanizmów zabezpieczających przed ryzykiem walutowym, jednak stosuje różne sposoby ograniczenia ryzyka walutowego, takie jak terminowe rozliczanie się z dostawcami oraz odbiorcami, czy minimalizację czasu między złożeniem zamówienia u dostawców, a terminem zapłaty.

Jednym z efektów dynamicznie zmieniającej się w ostatnich miesiącach sytuacji geopolitycznej jest umocnienie złotówki względem dolara amerykańskiego (USD/PLN). Ma to obecnie istotne znaczenie dla poprawy rentowności działalności operacyjnej związanej ze sprzedażą usług i produktów sekwencjonowania, ponieważ główną walutą rozliczeniową z dostawcami odczynników i materiałów do sekwencjonowania jest obecnie dolar amerykański (USD). Utrzymanie tego trendu może mieć pozytywny wpływ na wynik finansowy Emitenta w kolejnych okresach.

Ryzyko związane ze zmianami regulacji prawnych.

Spółka jest notowana na rynku NewConnect, a zatem podlega regulacjom Giełdy. Tu Spółka spodziewa się regulacji mających na celu poprawę bezpieczeństwa inwestowania.

Szczególnym regulacjom podlega Laboratorium Diagnostyki Molekularnej wykonujące działalność leczniczą pod numerem księgi rejestrowej 000000209822, a od 20 sierpnia 2019 r. uchwałą Prezydium Krajowej Rady Diagnostów Laboratoryjnych wpisane do krajowej ewidencji laboratoriów. Formalnie Laboratorium Diagnostyki Molekularnej genXone S.A. może świadczyć działalność leczniczą, co pozwala na świadczenie usług przez Emitenta dla całego rynku medycznego, bowiem diagnostyka dokonana przez Spółkę może być podstawą do świadczenia usług przez szpitale czy przychodnie. W związku z tym laboratorium diagnostyczne Emitenta musi spełniać warunki opisane w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2012 r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą. Wyroby medyczne używane do działalności medycznej muszą spełniać wymagania ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, ponadto działalność prowadzona może być wyłącznie przez osoby posiadające odpowiednie uprawnienia (Emitent zatrudnia obecnie pięć osób posiadających prawo do wykonywania zawodu diagnosty laboratoryjnego).

Ryzyko zmiany przepisów prawa podatkowego oraz sposobu ich interpretacji i stosowania

Emitent podatny jest na zmiany w zakresie prawa podatkowego w Polsce. Co istotne, zarówno w kwestiach prawa podatkowego jak i lokalnego orzecznictwa sądowego dotyczącego spraw podatkowych nie ma jednolitości. Oznacza to, iż Spółka narażona jest na ryzyko dodatkowych kosztów związanych z odmienną interpretacją danej sytuacji podatkowej. Dodatkowo, na działalność Emitenta niekorzystny wpływ mogą wywrzeć zmiany w podatku VAT lub innych podatkach pośrednich.

Ryzyko konkurencji

Rynek bio-tech w Polsce cechuje umiarkowana konkurencja. Rynek diagnostyki molekularnej jest zdominowany przez trzy największe sieci, pozostawiając niewiele miejsca dla małych i średnich przedsiębiorstw prowadzących laboratoria. Natomiast podmiotów świadczących usługi sekwencjonowania przybywa, często są to przedsiębiorstwa powiązane z ośrodkami akademickimi. Niewielka liczba konkurentów wynika m.in. z niskiej świadomości możliwości, jakie daje sekwencjonowanie w różnych obszarach medycyny, nauki i biznesu. Zwiększenie zakresu wykorzystywania badań genetycznych spowoduje napływ konkurencji. W związku z tym Emitent realizuje strategię budowy wizerunku eksperta w branży bio-tech. Istnieje ryzyko, że konkurencyjna spółka, która pojawiła się na polskim rynku wykorzystując tę samą technologię (ONT), oprze swoją działalność o wydajniejszy model biznesowy. Pojawienie się takiego ryzyka mogłoby wpłynąć negatywnie na dynamikę pozyskiwania nowych klientów, która spowodowałaby konieczność obniżenia cen usług, a w konsekwencji wpłynęła negatywnie na wyniki finansowe Emitenta. Spółka genXone konsekwentnie zwiększa świadomość potencjalnych kontrahentów o swojej ofercie. Dodatkowo branża biotechnologiczna jest rynkiem, który charakteryzuje się wysoką zmiennością w ujęciu technologicznym. Nowo odkryte technologie w szybkim tempie wyparte mogą zostać przez jeszcze nowsze i bardziej rewolucyjne rozwiązania. Na działalności Emitenta ciąży ryzyko wyparcia przez niego rozwijanej technologii innym, tańszym i bardziej skalowalnym rozwiązaniem. Specyfika branży biotechnologicznej narzuca na spółki tego sektora mocną elastyczność i gotowość do adaptowania nowych technologii wraz ze zmianą swoich modeli biznesowych. Istnieje ryzyko, że Emitent nieodpowiednio dostosuje się do nowej sytuacji w sektorze i w wyniku tych błędów popyt na jego usługi spadnie.

Ryzyko związane z wojną na Ukrainie

Zarząd genXone S.A. wyjaśnia, że Emitent nie prowadzi działalności komercyjnej ani inwestycyjnej na obszarze Ukrainy, ani też na terenie państw objętych sankcjami przez Unię Europejską, tj. Rosji i Białorusi, ani nie jest powiązany kapitałowo, czy osobowo z podmiotami i obywatelami Rosji lub Białorusi. Na dzień zatwierdzenia raportu rocznego Emitent nie zidentyfikował wśród posiadanych przez siebie aktywów rozliczeń z podmiotami ukraińskimi, rosyjskimi lub białoruskimi. W związku z powyższym Emitent aktualnie nie identyfikuje potencjalnych skutków zbrojnej napaści Rosji na Ukrainę jako czynnika ryzyka bezpośredniego dotyczącego i mającego wpływ na wyniki finansowe Emitenta. Spółka ma natomiast świadomość pośredniego, negatywnego wpływu skutków napaści Rosji na Ukrainę na sytuację gospodarczą Polski oraz innych krajów regionu, a także negatywne skutki dla światowej gospodarki. Jednak na dzień zatwierdzenia raportu rocznego, Emitent nie zidentyfikował bezpośredniego wpływu wojny na jego bieżącą sytuację

operacyjną lub finansową, a przedmiotowe ryzyko nie wpływa na zdolność Emitenta do kontynuowania działalności.

11. POZOSTAŁE INFORMACJE

I. Zasady sporządzenia rocznego sprawozdania finansowego

Zasady sporządzania rocznego sprawozdania finansowego zostały szczegółowo opisane we wprowadzeniu do sprawozdania finansowego.

Złotniki, dnia 24.04.2025 r.

Prezes Zarządu
Michał Kaszuba

Wiceprezes Zarządu
Anna Strumnik