

Kutno, dn. 30 kwietnia 2013

*Drodzy Inwestorzy,*

Ostatnie lata przyniosły nowe spojrzenie na wydatki publiczne w zakresie ochrony zdrowia.

Po pierwsze, w związku z pogłębiającymi się deficytami, rządy zaczęły skrupulatnie liczyć pieniądze na kosztowne, innowacyjne terapie. Po drugie procesy demograficzne wymuszają redukcje cen leków by spełnić oczekiwania zdrowotne liczniejszego, starzejącego się społeczeństwa. Oba te czynniki służą poszukiwaniu alternatyw terapeutycznych w zakresie największych obciążeń w budżetach na leki – zaawansowanych leków stosowanych w schorzeniach nowotworowych.

Tak jak 20-30 lat temu leki generyczne – szturmem zdobyły rynek małych molekuł, związków chemicznych takich jak aspiryna czy erytromycyna, tak najbliższa dekada zdaniem Spółki będzie należała do leków biopodobnych – odpowiedników zaawansowanych leków biotechnologicznych, takich jak np. przeciwciała monoklonalne. Sojusznikiem leków biopodobnych nie tylko jesteśmy my – firmy rozwijające te ważne alternatywy terapeutyczne, ale również rządy, ich agendy i podlegający im regulatorzy, którzy zwyczajnie chcą racjonalnie wydawać środki publiczne wprowadzając elementy konkurencji.

Skoro przewidujemy sukces leków biopodobnych, to kto na nim głównie skorzysta?

Odpowiedź szybka wydaje się prosta: firmy najlepiej przygotowane. Problem zaczyna się przy określeniu cech takiej organizacji. Czy musi być duża i zasobna kapitałowo? Z jednej strony tak gdyż rozwój leków biopodobnych jest kosztowny, z drugiej strony nadmiar zasobów nie służy efektywnemu ich wykorzystaniu.

Jako Zarząd Spółki Mabion wierzymy, że największym beneficjentem otwierającego się rynku leków biopodobnych II generacji takich jak przeciwciała monoklonalne, będą organizacje, które potrafią połączyć cechy efektywnego rozwijania i wytwarzania tych leków przy generycznej strategii kosztowej. I tak koszty rozwoju powinny być rozłożone na wiele leków w oparciu o podobną platformę technologiczną. Wytwarzanie – elastyczne, kosztowo efektywne z możliwością dostosowania asortymentu i wielkości serii do popytu.

Wszystkie nasze dotychczasowe działania zmierzają do tego. Wdrożyliśmy naszą własną technologię otrzymywania biopodobnych przeciwciał monoklonalnych, dzięki której uzyskujemy wysoką produktywność leków. Technologia jest uniwersalna i elastyczna, tzn. jednocześnie jesteśmy w stanie wytwarzać wiele różnych leków biopodobnych na tej samej linii produkcyjnej w różnych wielkościach serii. Nasza technologia jest łatwo skalowalna, dzięki czemu w 2012 roku, rozpoczęliśmy proces projektowania wielkoskalowego zakładu, który planujemy uruchomić w 2014r, w roku, w którym oczekujemy wdrożenia komercyjnego naszego pierwszego leku MabionCD20. Leku, dla którego w roku 2012 rozpoczęliśmy szeroko zakrojony międzynarodowy program badań klinicznych na blisko 700 pacjentach w 70 ośrodkach klinicznych. W dniu, w którym oddaje niniejszy raport z przyjemnością mogę Państwa również poinformować, że dzięki zakończonej sukcesem emisji serii J, zabezpieczyliśmy finansowanie programu inwestycyjnego spółki na najbliższe lata.

Z poważaniem,



**Maciej Wieczorek**

Prezes Zarządu