



Sprawozdanie Zarządu
Selvita S.A. z działalności
Grupy Kapitałowej

**I półrocze
2015 r.**

Spis Treści

1	PODSTAWOWE DANE O GRUPIE KAPITAŁOWEJ.....	3
1.1	Struktura Grupy Kapitałowej Selvita S.A.	3
2	PODSTAWOWE WIELKOŚCI EKONOMICZNO-FINANSOWE.....	4
2.1	Wyniki osiągnięte w okresie sprawozdawczym	4
2.2	Komentarz Zarządu do wyników finansowych	4
2.3	Aktualna i przewidywana sytuacja finansowa	6
2.4	Istotne pozycje pozabilansowe	6
2.5	Stanowisko Zarządu odnośnie do możliwości zrealizowania wcześniej publikowanych prognoz	6
2.6	Zasady sporządzania rocznego skonsolidowanego sprawozdania finansowego	6
3	INFORMACJE O DZIAŁALNOŚCI GRUPY W I PÓŁROCZU 2015 r.	7
3.1	Segment innowacyjny	7
3.2	Segment usługowy	8
3.3	Dane o zatrudnieniu	11
3.4	Zdarzenia istotnie wpływające na działalność Grupy Kapitałowej Selvita S.A.	12
4	ORGANY ZARZĄDZAJĄCE I NADZORCZE.....	14
5	PODSTAWOWE ZAGROŻENIA I RYZYKA ZWIĄZANE Z POZOSTAŁYMI MIESIĄCAMI ROKU OBROTOWEGO	15
6	POZOSTAŁE INFORMACJE	17

1 PODSTAWOWE DANE O GRUPIE KAPITAŁOWEJ

1.1 Struktura Grupy Kapitałowej Selvita S.A.

Podmiot dominujący

Firma Spółki	Selvita spółka akcyjna
Siedziba	ul. Bobrzyńskiego 14, 30-348 Kraków
REGON	120515330
NIP	679-29-42-955
Forma prawna	spółka akcyjna
Numer w KRS	0000367359
Strona www	www.selvita.com

Podmioty powiązane

Firma Spółki	BioCentrum spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Siedziba	ul. Bobrzyńskiego 14, 30-348 Kraków
REGON	356815670
NIP	676-226-47-81
Forma prawna	spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Numer w KRS	0000206301
Strona www	www.biocentrum.com.pl
Udziałowcy	100% udziałów posiada Selvita S.A.

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

Firma Spółki	Selvita Inc.
Siedziba	Wilmington w stanie Delaware, USA
Wspólnicy	100% udziałów posiada Selvita S.A.
Kapitał zakładowy	1 USD
Data utworzenia	marzec 2015 r.

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

Wszystkie jednostki wchodzące w skład Grupy Kapitałowej Selvita S.A. podlegają konsolidacji. W pierwszym półroczu 2015 r. utworzone zostały nowe podmioty w 100% zależne od Selvita S.A. – Selvita Inc. z siedzibą w USA oraz Selvita Ltd. z siedzibą w Wielkiej Brytanii, które jednak nie podjęły jeszcze działalności i nie wpłynęły na wynik Grupy Kapitałowej.

2 PODSTAWOWE WIELKOŚCI EKONOMICZNO-FINANSOWE

2.1 Wyniki osiągnięte w okresie sprawozdawczym

Grupa Kapitałowa Selvita S.A.		Skonsolidowane dane w tys. PLN		dane w tys. EUR	
Pozycja	Za okres od 01.01.2015 do 30.06.2015	Za okres od 01.01.2014 do 30.06.2014	Za okres od 01.01.2015 do 30.06.2015	Za okres od 01.01.2014 do 30.06.2014	
Waluta	PLN	PLN	EUR	EUR	
Przychody netto ze sprzedaży produktów, towarów i materiałów	17 244	12 586	4 186	3 020	
Przychody z dotacji	7 298	5 749	1 772	1 380	
Suma przychodów ze sprzedaży i dotacji	24 542	18 335	5 958	4 400	
Koszty operacyjne	21 699	16 110	5 268	3 866	
Amortyzacja	-1 650	-975	-400	-234	
Zysk (strata) z działalności operacyjnej/EBIT	3 000	2 317	728	556	
Zysk (strata) brutto	3 332	2 308	809	554	
Zysk (strata) netto	3 332	2 308	809	554	
EBITDA	4 650	3 292	1 129	790	
Przepływy pieniężne netto z działalności operacyjnej	-5 429	-2 123	-1 318	-509	
Przepływy pieniężne netto z działalności inwestycyjnej	-1 122	-1 343	-272	-322	
Przepływy pieniężne netto z działalności finansowej	38 942	4 976	9 453	1 194	
Przepływy pieniężne netto, razem	32 390	1 509	7 863	362	
Liczba akcji (w szt.)	13 115 457	10 463 566	13 115 457	10 463 566	
Zysk (strata) na jedną akcję zwykłą (w zł/ EUR)	0,25	0,22	0,06	0,05	
Rozwodniony zysk (strata) na jedną akcję zwykłą (w zł/EUR)	0,25	0,22	0,06	0,05	
Wartość księgowa na jedną akcję (w zł/EUR)	2,97	0,88	0,71	0,21	
Rozwodniona wartość księgowa na jedną akcję (w zł/EUR)	2,97	0,88	0,71	0,21	
Zadeklarowana lub wypłacona dywidenda na jedną akcję (w zł/EUR)	-	-	-	-	

Grupa Kapitałowa Selvita S.A.		Dane skonsolidowane w tys. PLN			Dane skonsolidowane w tys. EUR		
Pozycja	Na dzień 30.06.2015	Na dzień 31.12.2014	Na dzień 30.06.2014	Na dzień 30.06.2015	Na dzień 31.12.2014	Na dzień 30.06.2014	
Waluta	PLN	PLN	PLN	EUR	EUR	EUR	
Aktywa razem	59 131	26 803	23 360	14 098	6 288	5 614	
Należności krótkoterminowe	10 142	9 822	6 249	2 418	2 304	1 502	
Środki pieniężne i inne aktywa pieniężne	37 148	4 758	6 808	8 857	1 116	1 636	
Zobowiązania i rezerwy na zobowiązania	20 200	17 550	17 648	4 816	4 117	4 242	
Zobowiązania długoterminowe	2 414	2 278	3 669	576	534	882	
Zobowiązania krótkoterminowe	17 786	15 271	13 596	4 240	3 583	3 268	
Kapitał własny	38 930	9 254	5 712	9 281	2 171	1 373	
Kapitał zakładowy	5 246	4 185	4 185	1 251	982	1 006	

2.2 Komentarz Zarządu do wyników finansowych

Pierwsze półrocze 2015 r. jest trzecim półroczem z rzędu, w którym Grupa Kapitałowa Selvita S.A. zrealizowała zysk z działalności operacyjnej. Pozytywny wynik jest efektem kontynuowania rentownej działalności zarówno w zakresie innowacji, jak i w obszarze usług. Zysk netto Grupy Selvita za H1 2015 wyniósł 3.332 tys. zł w porównaniu do 2.308 tys. zł zysku netto osiągniętego w H1 2014. Oznacza to rentowność netto (liczoną jako zysk netto do przychodów ogółem, a więc przychodów ze sprzedaży i z dotacji) na poziomie 13,6%. Warto zaznaczyć, że w H1 2015 nie wystąpiły zdarzenia

jednorazowe, a osiągnięty rezultat jest skutkiem dynamicznego rozwoju biznesu: wzrost EBIT r/r wyniósł 28,3%, natomiast zysk netto r/r wzrósł o 44,8%. Warto zwrócić uwagę, że w Q2 2014 przychody Grupy zawierały 793 tys. zł z tytułu płatności za osiągnięty kamień milowy w projekcie realizowanym we współpracy z H3 Biomedicine. W raportowanym okresie Grupa Selvita konsekwentnie prowadziła intensywne prace badawcze w ramach programów rozpoczętych w poprzednich latach, z których większość, zgodnie z przyjętą polityką rachunkowości, zaliczana jest bezpośrednio do kosztów.

W H1 2015 Grupa Kapitałowa Selvita S.A. osiągnęła przychody w wysokości 24.699 tys. zł, co oznacza wzrost o 34% w stosunku do H1 2014, kiedy to przychody wyniosły 18.428 tys. zł. Przychody netto ze sprzedaży (bez uwzględnienia dotacji) wyniosły 17.244 tys. zł, co dało dynamikę na poziomie 37,0% w stosunku do H1 2014, w którym sprzedaż netto wyniosła 12.586 tys. zł.

Przychody od klientów zewnętrznych wygenerowane przez segment innowacyjny Grupy Kapitałowej Selvita S.A. wyniosły 7.140 tys. zł, co oznacza dynamikę na poziomie 21% w stosunku do H1 2014, kiedy to wyniosły one 5.914 tys. zł. Znacząca dynamika przychodów segmentu jest efektem poszerzenia zakresu współpracy w ramach wcześniej zawartych umów z H3 Biomedicine i Merck Serono oraz podpisanej w Q4 2014 umowy z Felicite Therapeutics.

W segmencie usług Grupa Kapitałowa Selvita S.A. w 2015 r. konsekwentnie realizuje strategię koncentracji na projektach usługowych o większej wartości dodanej, a przez to większej rentowności. Rentowny i dynamicznie rosnący segment usługowy zapewnia Grupie solidne podstawy wzrostu – przychody z usług od klientów zewnętrznych za H1 2015 wyniosły 10.104 tys. zł, co oznacza 51% wzrostu w stosunku do analogicznego okresu roku poprzedniego, w którym przychody wyniosły 6.672 tys. zł.

W ostatnich miesiącach zostały podpisane kolejne umowy z dużymi międzynarodowymi koncernami farmaceutycznymi, w ramach których spółki Grupy Selvita będą realizowały zaawansowane prace badawcze, czyli usługi o dużej wartości dodanej i wysokiej marży. Od początku 2015 r. Grupa Kapitałowa Selvita S.A. realizuje plan zwiększenia obecności na zagranicznych rynkach. W pierwszym kwartale 2015 r. powołana do życia została spółka zależna w USA – Selvita Inc. Nowy podmiot zlokalizowany został w największym ośrodku koncentracji firm biotechnologicznych na świecie – w Regionie Bostonu (Greater Boston Area) i jest odpowiedzialny za wsparcie bieżących projektów realizowanych dla klientów amerykańskich, pozyskanie kolejnych partnerów do projektów badawczo-rozwojowych w dziedzinie onkologii oraz sprzedaż usług. W kwietniu 2015 r. utworzono Selvita Ltd w Cambridge w Wielkiej Brytanii, która jest trzecim co do wielkości rynkiem na świecie w zakresie wydatków na R&D w przemyśle farmaceutycznym (po USA i Japonii).

W H1 2015 przychody z tytułu dotacji wzrosły o 27%w porównaniu do analogicznego okresu roku poprzedniego – z 5.749 tys. zł do 7.298 tys. zł. Wartość przychodów z dotacji w H1 2015 nie zawiera kwoty 960,2 tys. zł, która została ujęta w pasywach bilansu równolegle do aktywowanych kosztów prac rozwojowych. Wzrost przychodów dotacji wynika przede wszystkim ze zwiększonych zgodnie z wcześniejszymi planami nakładów na realizację projektu SEL300, a także sukcesywnego odpisywania w przychody otrzymanych dotacji infrastrukturalnych ujętych na rozliczeniach międzyokresowych przychodów.

Wartość zakontraktowanego portfela zamówień na rok 2015, wynikających z podpisanych na dzień publikacji raportu kontraktów handlowych oraz umów o dotacje (backlog), wynosi 44.552 tys. zł, w tym:

- Usługi 20.116 tys. zł,
- Innowacje 10.576 tys. zł,
- Dotacje 13.860 tys. zł

i jest wyższa od backlogu publikowanego w sierpniu 2014 r. o 20,4%. Na szczególną uwagę zasługuje wzrost portfela zamówień w usługach wynoszący 52,0%. Backlog dotacji nie zawiera kwoty 4.194,6 tys. zł, stanowiącej przychody z dotacji przewidziane do ujęcia w bilansie równolegle do aktywowanych kosztów prac rozwojowych.

Na dzień 30 czerwca 2015 r. wartość aktywowanych nakładów z tytułu niezakończonych prac rozwojowych wyniosła 1.371,7 tys. zł. Odpowiadająca jej część odroczonego przychodu z dotacji wyniosła 960,2 tys. zł. Powyższe kwoty tworzą łącznie pozycję aktywów „Niezakończone prace rozwojowe” o wartości 411,5 tys. zł.

2.3 Aktualna i przewidywana sytuacja finansowa

Sytuacja finansowa Grupy na moment sporządzenia raportu jest bardzo dobra.

Stan środków pieniężnych Grupy Selvita na dzień 10 sierpnia 2015 r. wynosi 41.474,6 tys. zł. Znaczący wzrost stanu środków pieniężnych w porównaniu do 30 czerwca 2014 r. jest efektem pozyskania funduszy z publicznej oferty akcji serii F, która została przeprowadzona w Q4 2014.

Zarówno w segmencie innowacyjnym, jak i usługowym działalność Grupy jest rentowna. Działalność R&D jest finansowana przychodami od klientów, dofinansowana grantami badawczymi i środkami pozyskanymi z emisji. W kolejnych kwartałach spodziewany jest dalszy rozwój działalności Grupy Kapitałowej Selvita S.A., zarówno w obszarze usług badawczo-rozwojowych, jak i w segmencie innowacyjnym.

Spółka na bieżąco realizuje swoje zobowiązania i utrzymuje bezpieczny poziom środków pieniężnych pozwalający na zachowanie płynności. Wpływ środków z emisji oraz gotówka generowana z działalności operacyjnej pozwalają na zrealizowanie planowanych inwestycji, w szczególności rozwój projektów innowacyjnych, infrastrukturę laboratoryjną i poszerzenie Grupy Kapitałowej Selvita S.A. o spółki zagraniczne mające wesprzeć rozwój biznesu.

2.4 Istotne pozycje pozabilansowe

Istotne pozycje pozabilansowe zostały opisane w notcie 38 skonsolidowanego sprawozdania finansowego.

2.5 Stanowisko Zarządu odnośnie do możliwości zrealizowania wcześniej publikowanych prognoz

Grupa Kapitałowa Selvita S.A. nie publikowała prognozy wyników za I półrocze 2015 roku.

2.6 Zasady sporządzania rocznego skonsolidowanego sprawozdania finansowego

Zasady te opisane są w notcie nr 3 informacji dodatkowej do skonsolidowanego sprawozdania finansowego Grupy Kapitałowej Selvita S.A.

3 INFORMACJE O DZIAŁALNOŚCI GRUPY W I PÓŁROCZU 2015 r.

3.1 Segment innowacyjny

W pierwszej połowie 2015 r. Grupa Kapitałowa Selvita S.A. kontynuowała wszystkie projekty badawcze, zarówno te, w które inwestuje własne środki, jak i realizowane z zewnętrznymi partnerami, tj.: Platforma Kinazowa we współpracy z H3 Biomedicine, Platforma Metabolizmu Komórek Nowotworowych we współpracy z Merck Serono oraz Platforma Chemoodporności Nowotworów z Felicite Therapeutics.

SEL24

Celem projektu SEL24 jest stworzenie innowacyjnego leku przeciwnowotworowego, opartego o właściwości wybiórczego niszczenia komórek nowotworowych – przede wszystkim ostrej białaczki szpikowej (AML), ale również chłoniaków nieziarniczych i szpiczaka mnogiego. W drugim kwartale rozpoczęto badania będące częścią formalnego pakietu przedklinicznego wykonywane przez firmę Aptuit, w tym syntezę związku SEL24-B489 w większej skali, pozwalającej na przeprowadzenie badań toksykologicznych. Dotychczasowe zlecone badania przebiegają według założonego harmonogramu.

Dodatkowo, Spółka rozpoczęła proces wyboru firmy, której zostanie zlecony nadzór nad badaniami pierwszej fazy badań klinicznych. Otrzymano oferty od kilku firm CRO (Contract Research Organization) i spośród nich wybrano 4 firmy, z którymi prowadzone są dalsze rozmowy. Ostateczny wybór firmy CRO do badań klinicznych planowany jest w Q3 2015.

Spółka zwraca jednak uwagę, że ze względu na specyfikę procesu badawczo-rozwojowego mogą nastąpić przesunięcia w czasie poszczególnych zadań.

SEL120

W ramach projektu SEL120, którego celem jest doprowadzenie do badań klinicznych specyficznego inhibitora kinazy CDK8, w drugim kwartale kontynuowano fazę „non-GLP” badań przedklinicznych dla cząsteczki kandydata SEL120-34, w wyspecjalizowanej firmie CRO. Obejmują one badanie farmakokinetyczne oraz analizę maksymalnej tolerowanej dawki w podaniu jednorazowym i dwutygodniowe badania toksykologiczne w dwóch gatunkach. Obecnie trwa szczegółowa analiza wyników badań toksykologicznych oraz efektów farmakodynamicznych na myszach. Ze względu na brak możliwości podania związku u psów, trwa identyfikacja alternatywnego gatunku, na którym możliwe będzie przeprowadzenie pełnych badań toksykologicznych. Jednocześnie kontynuowano prace związane z analizą mechanizmu działania i efektywności SEL120-34. Prowadzone prace są niezbędne, aby odpowiednio pozycjonować program w wybranych indykacjach terapeutycznych.

SEL201

W ramach projektu SEL201 kontynuowano badania zidentyfikowanej cząsteczki wiodącej, która jest silnym i selektywnym inhibitorem kinaz MNK1 i MNK2, o potwierdzonym mechanizmie działania w modelach komórkowych *in vitro* oraz w modelach heteroprzeszczepów *in vivo*. Obecne prace skupiają się na zdefiniowaniu hipotezy klinicznej inhibitorów MNK1/2 zarówno w onkologii, jak i w innych indykacjach, gdzie kontrola translacji ma potencjał terapeutyczny. W drugim kwartale 2015 r. firma Bayer zarejestrowała badania kliniczne pierwszego selektywnego inhibitora kinaz MNK1/2 w onkologii (<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02439346>). Wobec postępów w konkurencyjnym projekcie, obecnie prowadzone prace skupiają się na porównaniu potencjału terapeutycznego SEL201 ze związkami konkurencyjnymi.

Platforma inhibitorów kinaz

Celem projektów prowadzonych w ramach platformy kinazowej, w strategicznej współpracy z firmą H3 Biomedicine, jest opracowanie innowacyjnej terapii przeciwnowotworowej z wykorzystaniem małowymagających związków oddziałujących na nowe cele kinazowe związane z onkogennymi ścieżkami sygnałowymi w chorobach nowotworowych.

W H1 2015 prace skupiły się na optymalizacji parametrów fizykochemicznych i farmakokinetycznych opracowanych serii wiodących. Uległy one znacznej poprawie umożliwiając doustne podanie opracowanych związków oraz osiągnięcie pożądanego stężenia terapeutycznego w modelach *in vivo*. Dodatkowo potwierdzono parametry bezpieczeństwa *in vitro* i możliwość preferencyjnego stosowania potencjalnych terapeutyków w kombinacji z innymi standardowymi metodami leczenia. Efektywność podawania wybranych, najbardziej obiecujących związków rozwiniętych w ramach współpracy została potwierdzona w modelu mysim. Prowadzone prace badawcze przebiegają zgodnie z harmonogramem, jednak dalsze szczegóły projektu objęte są tajemnicą handlową.

Platforma metabolizmu komórek nowotworowych

W ramach współpracy z firmą Merck Serono kontynuowano badania dla małowymagających inhibitorów celujących w metabolizm komórek nowotworowych. Osiągnięto zakładane czwartalne kamienie milowe w projekcie. Obecnie prace skupiają się na optymalizacji kilku serii związków wiodących oraz prowadzone są też badania proof-of-concept w modelach zwierzęcych. W H1 2015 kontynuowane również rozpoczętą w Q1 2015 prace walidujące nad nowymi celami molekularnymi związanymi z metabolizmem nowotworów. Dla pierwszego z nowych celów zakończono fenotypowe badania przesiewowe oraz przeprowadzono zakończoną sukcesem walidację wyselekcjonowanych aktywnych związków, które następnie rozwijane będą w serie chemiczne. Wszelkie prowadzone badawcze prace przebiegają zgodnie z harmonogramem, a dalsze szczegóły projektu objęte są tajemnicą handlową.

Platforma chemoodporności nowotworów

Projekt prowadzony jest wspólnie z firmą Felicitex Therapeutics z Bostonu. Celem projektu jest opracowanie innowacyjnych leków przeciwnowotworowych. W H1 2015 kontynuowano prace polegające na syntezie większej grupy pochodnych zidentyfikowanych uprzednio struktur wiodących w celu ustalenia zależności między ich strukturą, a aktywnością biologiczną. Ponieważ zidentyfikowane związki posiadają bardzo wysoką aktywność (nanomolową do pikomolowej) na cel białkowy, głównymi parametrami optymalizacji była selektywność oraz wybrane parametry fizykochemiczne.

INNE PROJEKTY

Oprócz powyższych Grupa Kapitałowa Selvita S.A. prowadzi również inne projekty badawczo-rozwojowe, których szczegóły i aktualny postęp prac objęty jest tajemnicą handlową.

3.2 Segment usługowy

Dział Biologii

W H1 2015 Dział Biologii Selvita S.A. odnotował wzrost przychodów komercyjnych związanych z realizacją nowych projektów w laboratoriach: Analitycznym, Biochemicznym oraz Biologii Molekularnej. Efekt ten był spowodowany podpisaniem umów z nowymi klientami farmaceutycznymi z obszaru Szwajcarii. Umowy te dotyczyły usług z zakresu produkcji wysokooczyszczonych białek

rekombinowanych, a także walidacji i rozwoju metod analitycznych. Podpisane umowy umacniają dotychczasową pozycję Selvity na strategicznym dla firmy rynku, a jednocześnie niosą ze sobą możliwość przedłużenia współpracy w kolejnych kwartałach 2015 roku, także w postaci projektów FTE.

W pierwszym półroczu 2015 roku Laboratorium Biochemiczne przedłużyło współpracę związaną z produkcją białek rekombinowanych dla stałych klientów sektora farmaceutycznego z obszaru Francji i Niemiec. Przedłużenie współpracy oraz podpisanie nowych umów świadczy o dużym zadowoleniu klienta z poziomu usług świadczonych przez Laboratorium Biochemiczne. Pilotażowe projekty realizowane przez laboratorium w drugim kwartale b.r. dla nowych klientów farmaceutycznych otworzyły drogę do kolejnych zleceń komercyjnych. Dodatkowo należy nadmienić, iż intensyfikacja działań sprzedażowych na terenie Wielkiej Brytanii przyczyniła się do pozyskania nowych klientów dla usług z zakresu proteomiki (min. analiza sekwencji białek) świadczonych przez Laboratorium Biochemiczne.

W Laboratorium Analitycznym realizowane były projekty komercyjne zarówno dla stałych klientów, jak i dla nowo pozyskanych, pochodzących z sektora farmaceutycznego. W H1 2015 podpisane zostały umowy kontraktowe z nowymi kluczowymi klientami. Umowy dotyczą realizacji czterech dużych projektów analitycznych, po których zakończeniu planowana jest długoterminowa współpraca FTE. Jednocześnie laboratorium analityczne zwiększyło zakres wykonywanych usług, wykonując obszerne prace w obszarze rozwoju i walidacji metod analitycznych dla krajowych i zagranicznych firm farmaceutycznych. W związku z rosnącą ilością realizowanych projektów oraz znacznym poszerzeniem portfolio obsługiwanych klientów, rozbudowane zostało zaplecze sprzętowe laboratorium. Zmiana ta, w połączeniu z rozbudową zespołów projektowych, umożliwiła zwiększenie skali działalności laboratorium.

Także w przypadku Laboratorium Biologii Molekularnej i Komórkowej pozyskano kolejne projekty od kluczowego klienta z obszaru rolnictwa i agrobiznesu. Nowo zlecone analizy dotyczyły badań genotoksyczności *in vitro* substancji wykorzystywanych w hodowli roślin. Celem tych badań, jako tzw. badań bezpieczeństwa, jest wykrycie ewentualnego potencjału danej substancji do powodowania niebezpiecznych zmian w materiale genetycznym. Jednocześnie zespół naukowców z laboratorium kontynuował realizację dwóch kompleksowych i długoterminowych projektów z zakresu analizy leków oftalmicznych i biopodobnych, w obu przypadkach finalizując z sukcesem ich kolejne etapy.

W dniach 11-13 maja 2015 roku Pion usługowy Selvity uczestniczył w jednej z najważniejszych brytyjskich konferencji o nazwie „BioTrinity”. Wydarzenie jest wiodącą, europejską imprezą biopartneringową, zrzeszającą inwestorów i firmy biotechnologiczne prezentujące własne programy innowacyjne w obszarze odkrywania nowych leków. Konferencja stanowiła znakomitą okazję do spotkania potencjalnych klientów, zwłaszcza przedstawicieli sektora big pharma, m.in. sponsorów wydarzenia: Shire, Astra-Zeneca, Bristol-Myers Squibb oraz Johnson&Johnson. Sprawny system partneringowy, a także liczne panele dyskusyjne, dały przedstawicielom Selvity możliwość nawiązania relacji z nowymi partnerami oraz szerokiego spojrzenia na aktualne trendy i gorące tematy w branży biotech-pharma.

Dział Chemii

Pierwsze półrocze roku 2015 było niezwykle owocne dla Działu Chemii Kontraktowej, który podpisał nowe kontrakty z firmami działającymi na globalnym rynku w sektorach: farmaceutycznym, biotechnologicznym i chemicznym, powiększając jednocześnie całkowite przychody pochodzące z badawczych usług chemicznych.

W pierwszym półroczu 2015 roku kontynuowaliśmy trendy z poprzednich lat, polegające na utrzymywaniu wysokiego udziału projektów FTE oraz współpracy opartej o serie projektów fixed-price pochodzących od stałych klientów, w całkowitych przychodach Działu. Świadczy to o stale rosnącym zaufaniu naszych klientów oraz świadomości obecności Selvity na globalnych rynkach outsourcingu usług badawczych. Cały czas poszerzamy również zakres współpracy pozyskując kontrakty fixed-price oraz FTE od nowych klientów.

Zarówno długofalowe projekty prowadzone dla stałych klientów, jak i nowe kontrakty Działu obejmują głównie: syntetyczne wsparcie projektów badawczo-rozwojowych, mających na celu opracowanie nowych terapii, badania wykonalności oraz efektywności procesów syntetycznych do wykorzystania w produkcji chemicznej, opracowanie efektywnych i wydajnych kosztowo procesów syntezy, skalowanie procesów chemicznych do celów produkcyjnych, syntezę nowych i znanych związków chemicznych, a także konsulting techniczno-biznesowy.

W ostatnim czasie Grupa zainwestowała w specjalistyczną aparaturę wspierającą pracę nad projektami badawczo-rozwojowymi, procesami syntetycznymi wymagającymi wysokich ciśnień oraz prowadzonymi w skali > 100g, uzyskując w ten sposób zwiększenie efektywności pracy oraz zakresu możliwości badawczych, a więc poszerzenie bazy kontraktowanych projektów.

W pierwszym półroczu 2015 prowadziliśmy intensywne działania sprzedażowe w Stanach Zjednoczonych, w Europie oraz w Izraelu, mające na celu pozyskanie nowych klientów na tych rynkach. Oprócz standardowej aktywności sprzedażowej, wizyt klientów w Selvie oraz odwiedzin pracowników Selvity w siedzibach klientów, H1 2015 wzięliśmy udział w prestiżowych konferencjach branżowych:

- Drug Discovery Chemistry, 21-23 kwietnia 2015, San Diego, USA,
- Biomed Israel Innovation Conference, 12-15 maja 2015, Tel Aviv, Izrael,
- Annual Drug Discovery Leaders' Summit, 8-9 czerwca 2015, Berlin, Niemcy,
- Biotech Outsourcing Strategies cmc 2015, 10-11 czerwca 2015, Monachium, Niemcy,
- ChemSpec, 24-25 czerwca 2015, Kolonia, Niemcy.

Udział w konferencjach był nie tylko okazją do spotkań z aktualnymi partnerami biznesowymi, ale zaowocował również nawiązaniem nowych kontaktów, interesujących z punktu widzenia relacji handlowych. Podobną aktywność i efektywność w pozyskiwaniu kontraktów przewidujemy również w drugim półroczu roku 2015, co pozwala nam przewidywać stały rozwój Działu Chemii.

Dział Bioinformatyki

Pierwsze półrocze 2015 r. było bardzo udane dla Działu Bioinformatyki. W obszarze tym Spółka zawarła szereg umów w zakresie sprzedaży licencji oprogramowania do zarządzania informacją laboratoryjną STARLIMS, umowy utrzymania i serwisu u dotychczasowych klientów, umowy w zakresie dostaw rozwiązań do sekwencjonowania kwasów nukleinowych oraz białek, a także rozwinęła współpracę w dziedzinie rozwoju oprogramowania na rynkach zagranicznych.

W maju 2015 r. Selvita zawarła umowę na dostawę, instalację i wdrożenie oprogramowania klasy LIMS w przedsiębiorstwie, które jest polskim liderem produktów zielarskich, syropów spożywczych oraz zajmuje wysoką pozycję na rynku herbat i energetyków. Firma ta produkuje bogatą gamę wyrobów spożywczych oraz farmaceutycznych, działa zarówno na rodzimym rynku, jak też poza granicami kraju. Dostarczany przez Selvitę w najnowszej wersji system STARLIMS będzie wspierał codzienną pracę laboratoriów kontroli jakości w co najmniej dwóch lokalizacjach firmy w różnych miastach i zapewni płynną wymianę informacji z działającym tam systemem finansowo-księgowym.

Spółka poszerzyła współpracę w obszarze dostarczania usług informatycznych dla klienta zagranicznego, działającego m.in. na terenie Unii Europejskiej i Stanów Zjednoczonych. Pracownicy Spółki biorą udział w realizacji kontraktów międzynarodowych wdrożeń systemów klasy LIMS, wspierając rozwój systemów do zarządzania informacją laboratoryjną. Prace są realizowane w ramach międzynarodowych zespołów rozwoju oprogramowania. Spółka planuje dalsze poszerzenie działań w tym obszarze oraz sprzedaż usług informatycznych i bioinformatycznych do kolejnych krajów Unii Europejskiej.

W czerwcu 2015 r. Selvita poszerzyła dotychczasową współpracę z wiodącym laboratorium kryminalistycznym w Polsce w sektorze administracji publicznej, poprzez zawarcie trzyletniej umowy serwisu wdrożonego przez siebie systemu klasy LIMS. Wartość podpisanej umowy zalicza się do pierwszej trójki posiadanych przez Spółkę umów serwisowych o najwyższej wartości, które zostały zawarte przez Dział Bioinformatyki. Klient koncentruje się na prowadzeniu badań i prac naukowych, przyczyniających się do rozwoju technologii kryminalistycznych w Polsce.

Selvita zawarła umowę i rozpoczęła wdrożenie pierwszego etapu systemu STARLIMS w firmie będącej w czołówce znanych firm z sektora przedsiębiorstw kosmetycznych w Polsce. Firma ta prowadzi prace badawcze w różnych obszarach, a jej kosmetyki oparte są na własnych oryginalnych recepturach. Aktualnie kosmetyki tej firmy z powodzeniem sprzedawane są w kilkunastu krajach na całym świecie, na kilku kontynentach. Docelowo pełne wdrożenie systemu LIMS przez Selvitę powinno zastąpić niektóre funkcjonalności aktualnie używanego w laboratorium przez tę firmę systemu klasy ERP (system finansowo-księgowy i produkcyjny). Przewiduje się, iż oferowanie przez Selvitę i wdrażanie systemów do zarządzania informacją laboratoryjną STARLIMS m.in. do branży kosmetycznej w Polsce stanie się dla Działu Bioinformatyki jednym z głównych celów rozwoju sprzedaży krajowej systemów LIMS w kolejnych latach.

W pierwszym półroczu 2015 roku Spółka zawarła także nowe umowy w zakresie dostawy innowacyjnych produktów bioinformatycznych do sekwencjonowania kwasów nukleinowych i białek. Do listy nowych klientów Selvity na specjalistyczne oprogramowanie CLC bio dołączyły dwie kolejne jednostki akademickie w Polsce.

3.3 Dane o zatrudnieniu

W związku z dynamicznym rozwojem w okresie objętym sprawozdaniem Grupa znacząco zwiększyła zatrudnienie, szczególnie w dziale badań i rozwoju oraz syntezy usługowej. Zatrudnienie wzrosło z 200 osób w sierpniu 2014 r. do 264 osób w sierpniu 2015 r. (262,20 w przeliczeniu na pełne etaty).

3.4 Zdarzenia istotnie wpływające na działalność Grupy Kapitałowej Selvita S.A.

A) W I półroczu 2015 r.

Zawarcie znaczącej umowy na świadczenie usług chemicznych

W dniu 19 stycznia 2015 r. Spółka zawarła z jedną z największych europejskich firm farmaceutycznych umowę zlecenia usług chemicznych w zakresie odkrywania nowych leków. Wartość zlecenia wynosi 1.258.691,40 PLN (291.600 EUR przeliczonych po kursie 1 EUR = 4,3165 PLN).

Umowa zlecenia została zawarta w ramach umowy ramowej, o której Spółka informowała w raporcie bieżącym EBI nr 22/2013 z dnia 11 października 2013 r., a której przedmiotem jest świadczenie przez Spółkę usług chemicznych w zakresie odkrywania nowych leków.

Warunki umowy zlecenia oraz umowy ramowej nie odbiegają od warunków powszechnie stosowanych dla tego typu umów.

Zawarcie znaczącej umowy na zakup usług przygotowujących projekt SEL24 do badań klinicznych

W dniu 31 marca 2015 r. Spółka zawarła umowę z Aptuit Srl z siedzibą w Weronie we Włoszech ("Aptuit"), liderem w zakresie usług wczesnej fazy rozwoju leków, na przygotowanie przez Aptuit wybranych badań przygotowujących projekt SEL24 do wprowadzenia do fazy klinicznej. Umowa obejmuje przeprowadzenie badań toksykologicznych i farmakologii bezpieczeństwa zgodnie z wytycznymi ICH (ang.: International Conference on Harmonisation of Technical Requirements for Registration of Pharmaceuticals for Human Use) oraz w standardzie Dobrej Praktyki Laboratoryjnej (ang: GLP – Good Laboratory Practice), a także syntezę badanego związku na dużą skalę w standardzie Dobrej Praktyki Produkcyjnej (ang.: GMP – Good Manufacturing Practice).

Wymienione wyżej prace prowadzone będą w ramach projektu KIND-P1 (Kinase Inhibitor Investigational New Drug studies to Phase I), realizowanego w ramach Programu Sektorowego INNOMED, którego celem jest przeprowadzenie kompleksowych badań przedklinicznych w ramach programów SEL24 i SEL120 oraz wprowadzenie do badań klinicznych wyselekcjonowanego inhibitora kinaz o największym potencjale terapeutycznym jako nowego, innowacyjnego leku przeciwnowotworowego. Szacowane koszty usług Aptuit wyniosą 1.117.109 mln EUR (4.567.858,70 zł PLN przeliczone kursem 1 EUR=4,089 PLN) i będą w 65% współfinansowane ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego oraz budżetu Państwa.

Warunki umowy nie odbiegają od warunków powszechnie stosowanych dla tego typu umów. Spółka, oprócz umowy z Aptuit, spodziewa się ponieść inne koszty rozwoju przedklinicznego projektu SEL24.

Zawarcie znaczącej umowy o dofinansowanie projektu EPTHERON

W dniu 15 maja 2015 r. miała zostać zawarta umowa pomiędzy Narodowym Centrum Badań i Rozwoju, a konsorcjum naukowym, w skład którego wchodzi Selvita S.A. jako lider konsorcjum oraz jednostki naukowe: Instytut Biologii Doświadczalnej PAN z siedzibą w Warszawie, Instytut Hematologii i Transfuzjologii z siedzibą w Warszawie, Instytut Onkologii - Instytut im. Marii Skłodowskiej Curie z siedzibą w Warszawie, Małopolskie Centrum Biotechnologii (MCB) z siedzibą w Krakowie, Politechnika Wrocławska oraz Wydział Biochemii, Biofizyki i Biotechnologii Uniwersytetu Jagiellońskiego (WBBiB UJ) z siedzibą w Krakowie. Umowa przewiduje wykonanie i finansowanie

projektu badawczego pt.: "Terapie epigenetyczne w onkologii" (EPigenetic THERapies in ONcology, EPTHERON) ("Projekt"), w ramach programu "Profilaktyka i leczenie chorób cywilizacyjnych STRATEGMED" finansowanego przez Narodowe Centrum Badań i Rozwoju. Podstawowe dane o Projekcie:

- wartość całkowita Projektu netto: 19 854 078 zł,
- łączna wartość dofinansowania dla konsorcjum: 17 501 783 zł,
- udział Spółki: 9 409 178 zł kosztów, w tym 7 056 883 zł dofinansowania,
- czas realizacji: lata 2015 - 2017.

Projekt ma na celu opracowanie nowych leków dla konkretnych, molekularnie scharakteryzowanych populacji pacjentów oraz identyfikację biomarkerów wspomagających zastosowanie tych nowych cząsteczek w badaniach klinicznych i leczeniu pacjentów onkologicznych. Partnerzy konsorcjum będą współpracować wnosząc do projektu doświadczenie i specjalizację w różnych obszarach badawczych w celu przeniesienia wyników badań podstawowych do praktyki klinicznej i stworzenia nowych terapii spersonalizowanych.

Warunki umowy nie odbiegają od warunków powszechnie stosowanych dla tego typu umów.

Wybór audytora do badania sprawozdań finansowych za lata obrotowe 2015 i 2016

W dniu 29 czerwca 2015 r. na mocy uchwały Rady Nadzorczej Spółki, będącej organem uprawnionym na podstawie §22 ust. 2 pkt b) Statutu Spółki, dokonano wyboru Deloitte Polska Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa z siedzibą w Warszawie, al. Jana Pawła II 19 (00-854) ("Audytor"), będącej podmiotem uprawnionym do badania sprawozdań finansowych, numer wpisu 73, do przeprowadzenia badania sprawozdania finansowego Spółki oraz skonsolidowanego sprawozdania finansowego Grupy Kapitałowej Spółki za lata obrotowe 2015 i 2016.

Spółka korzystała z usług Audytora w zakresie obowiązkowego badania rocznego sprawozdania finansowego jednostkowego i skonsolidowanego za lata 2013 oraz 2014, a także innych usług poświadczających - wsparcia w procesie przekształcenia sprawozdań finansowych na MSSF.

B) Po dniu bilansowym

Zawarcie znaczącej umowy przez spółkę zależną Selvita Services

W dniu 6 lipca 2015 r. nastąpiło zawarcie ramowej umowy o współpracy pomiędzy spółką zależną Selvita Services sp. z o.o. z siedzibą w Krakowie ("Selvita Services"), a duńską firmą farmaceutyczną oraz otrzymaniu przez Selvita Services zamówienia na usługi chemiczne w obszarze odkrywania nowych leków na kwotę 1 688 400 EUR (7 089 591,60 PLN przeliczone po kursie 1 EUR = 4,1990 PLN).

Zlecenie jest największym kontraktem usługowym pozyskanym przez Grupę Kapitałową Selvita S.A. od początku działalności. Zasady i warunki umowy ramowej o współpracy nie odbiegają od uzgodnień powszechnie stosowanych w tego typu umowach.

Usługi w ramach zamówienia będą realizowane od 1 sierpnia 2015 r. do 31 lipca 2018 r. Jest to pierwszy kontrakt usługowy Grupy Kapitałowej Selvita S.A. podpisany od razu na 3 lata.

4 ORGANY ZARZĄDZAJĄCE I NADZORCZE

Zarząd

- Paweł Przewięźlikowski – Prezes Zarządu,
- Bogusław Sieczkowski – Wiceprezes Zarządu,
- Krzysztof Brzózka – Wiceprezes Zarządu,
- Sebastian Kwaśny – Członek Zarządu,
- Miłosz Gruca – Członek Zarządu,
- Mirosława Zydroń – Członek Zarządu.

Z dniem odbycia Walnego Zgromadzenia Selvita S.A. zatwierdzającego sprawozdanie finansowe za rok obrotowy 2014 wygasły mandaty Członków dotychczasowego Zarządu. Rada Nadzorcza Spółki powołała Zarząd na nową kadencję w niezmienionym składzie.

Rada Nadzorcza

Do dnia 30 czerwca 2015 r. Rada Nadzorcza Spółki funkcjonowała w następującym składzie:

- Dr Piotr Romanowski – Przewodniczący Rady Nadzorczej
- Dr Tadeusz Wesołowski – Wiceprzewodniczący Rady Nadzorczej
- Rafał Chwast – Członek Rady Nadzorczej
- Prof. Adam Dubin – Członek Rady Nadzorczej
- Adam Przewięźlikowski – Członek Rady Nadzorczej

W dniu 30 czerwca 2015 r. odbyło się Walne Zgromadzenie Selvita S.A., które powołało Radę Nadzorczą Spółki kolejnej kadencji w następującym składzie:

- Dr Piotr Romanowski – Przewodniczący Rady Nadzorczej
- Dr Tadeusz Wesołowski – Wiceprzewodniczący Rady Nadzorczej
- Wojciech Chabasiewicz – Członek Rady Nadzorczej
- Rafał Chwast – Członek Rady Nadzorczej
- Adam Przewięźlikowski – Członek Rady Nadzorczej

Prof. Adam Dubin zrezygnował z kandydowania do Rady Nadzorczej kolejnej kadencji.

Zestawienie stanu posiadania akcji emitenta lub uprawnień do nich przez osoby zarządzające i nadzorujące Emitenta; struktura własności znacznych pakietów akcji

Imię i nazwisko akcjonariusza	Stan na dzień 12.05.2015				Stan na dzień 13.08.2015			
	Suma akcji	% kapitału zakł.	Liczba głosów na WZ	% głosów na WZ	Suma akcji	% kapitału zakł.	Liczba głosów na WZ	% głosów na WZ
Zarząd								
Paweł Przewięźlikowski	5 446 385	41,53%	8 946 385	52,12%	5 446 385	41,53%	8 946 385	52,12%
Bogusław Sieczkowski	909 419	6,93%	1 459 419	8,50%	909 419	6,93%	1 459 419	8,50%
Krzysztof Brzózka	129 331	0,99%	129 331	0,75%	129 331	0,99%	129 331	0,75%
Sebastian Kwaśny	127 273	0,97%	127 273	0,74%	127 273	0,97%	127 273	0,74%
Miłosz Gruca	48 000	0,37%	48 000	0,28%	48 000	0,37%	48 000	0,28%
Mirosława Zydroń	23 291	0,18%	23 291	0,14%	23 291	0,18%	23 291	0,14%
Rada Nadzorcza								
Tadeusz Wesołowski, w tym poprzez: Privatech Holdings Limited SORS Holding Limited	1 226 219	9,35%	1 226 219	7,14%	1 226 219	9,35%	1 226 219	7,14%
Piotr Romanowski	479 538	3,66%	479 538	2,79%	479 538	3,66%	479 538	2,79%
Rafał Chwast	232 963	1,78%	232 963	1,36%	232 963	1,78%	232 963	1,36%

Zestawienie zawiera również pełne informacje odnośnie akcjonariuszy posiadających bezpośrednio lub pośrednio przez podmioty zależne co najmniej 5% ogólnej liczby głosów na walnym zgromadzeniu Emitenta.

W okresie od przekazania poprzedniego raportu kwartalnego nie nastąpiły zmiany w strukturze własności znacznych pakietów akcji Emitenta, jak również w stanie posiadania akcji przez osoby zarządzające i nadzorujące Emitenta.

5 PODSTAWOWE ZAGROŻENIA I RYZYKA ZWIĄZANE Z POZOSTAŁYMI MIESIĄCAMI ROKU OBROTOWEGO

Ryzyko kursu walutowego

Grupa Kapitałowa Selvita S.A. prowadzi działalność na rynku międzynarodowym. Część przychodów ze sprzedaży (z tytułu usług badawczych oraz przychody z tytułu umów partneringowych) oraz kosztów i inwestycji (urządzenia laboratoryjne, odczynniki, badania zewnętrzne) Spółki i Grupy jest denominowana w walutach obcych (głównie w EUR i USD). Jednocześnie znaczna część kosztów (wynagrodzenia, narzuty na wynagrodzenia) jest ponoszona w walucie polskiej.

Istnieje ryzyko dotyczące niekorzystnego wpływu zmian kursów walutowych na osiągnięte przez Grupę wyniki finansowe. Może to negatywnie wpłynąć na działalność, pozycję rynkową, sprzedaż, wyniki finansowe i perspektywy rozwoju Emitenta lub jego Grupy Kapitałowej. Za rok 2014 wartość przychodów denominowana w walutach obcych stanowi ok. 62% przychodów.

Struktura walutowa przychodów Grupy przedstawia się następująco:

Rok	USD	PLN	GBP	EUR
2013	16%	50%	1%	33%
2014	25%	38%	1%	36%

Ryzyko związane z odpływem kadry menedżerskiej i kluczowych pracowników

Działalność Grupy Kapitałowej Emitenta i perspektywy jej dalszego rozwoju są w dużej mierze uzależnione od kompetencji, zaangażowania, lojalności i doświadczenia pracowników, w tym kluczowej kadry menedżerskiej. W związku z tym, że branża biotechnologiczna jest konkurencyjna, na rynku istnieje duży popyt na pracowników z doświadczeniem, którzy stanowią jeden z podstawowych zasobów Grupy. Oznacza to z jednej strony możliwość utrudnionej rekrutacji do pracy w Grupie nowych pracowników, z drugiej zaś, utraty obecnych pracowników, poprzez działania rekrutacyjne konkurencji. Sytuacja ta w znacznie mniejszym stopniu dotyczy rynku polskiego, na którym podaż miejsc pracy w branży biotechnologicznej jest jeszcze względnie niewielka, wyraźnie widoczna jest za to na poziomie międzynarodowym i w przypadku pracowników o najwyższych kwalifikacjach.

Ponadto konkurencyjność na rynku pracy Grupy Kapitałowej Emitenta może stwarzać ryzyko, że w celu utrzymania atrakcyjnych warunków pracy dla swoich pracowników będzie ona zmuszona podnosić koszty pracy ponad zaplanowany uprzednio poziom. Grupa może też nie być w stanie przyciągnąć nowych lub utrzymać kluczowych pracowników w warunkach, które są akceptowalne z ekonomicznego punktu widzenia.

Zrealizowanie jednego lub kilku z powyższych ryzyk może negatywnie wpłynąć na działalność, pozycję rynkową, sprzedaż, wyniki finansowe i perspektywy rozwoju Emitenta lub jego Grupy Kapitałowej.

Ryzyko związane z procesem badawczym prowadzonym przez Grupę

Rozwój nowej cząsteczki przez Grupę Kapitałową Emitenta jest procesem obejmującym kilka długoterminowych, kosztownych i niepewnych faz, których celem jest wykazanie m.in. bezpieczeństwa stosowania i korzyści terapeutycznych, oferowanych w ramach jednego lub więcej wskazań. Grupa może nie być w stanie wykazać np. dobrej tolerancji, braku działań niepożądanych lub skuteczności jednej lub kilku swoich aktywnie czynnych cząsteczek. Wszelkie niepowodzenia w każdej z faz projektowania, produkcji i badania cząsteczki mogą opóźnić jej rozwój i komercjalizację, a w skrajnych przypadkach doprowadzić do zaprzestania projektu. Emitent nie może zagwarantować, że proces projektowania, produkcji i badania cząsteczki będzie przebiegał bez zakłóceń, w terminach zgodnych z potrzebami rynku.

Wszelkie, nawet nieznaczne błędy lub opóźnienia w rozwoju cząsteczek Grupy Emitenta, mogą negatywnie wpłynąć na działalność, pozycję rynkową, sprzedaż, wyniki finansowe i perspektywy rozwoju Emitenta lub jego Grupy Kapitałowej.

Ryzyko związane z możliwością komercjalizacji innowacji Grupy Kapitałowej Emitenta

Działalność Segmentu Innowacyjnego Grupy Emitenta jest oparta w dużej mierze na opatentowanych lub zawartych w zgłoszonych na jego rzecz wnioskach patentowych substancjach chemicznych, o potencjale rozwoju w innowacyjne terapie. Wartość patentu będącego w posiadaniu Spółki i Grupy zależy zaś od wykazania lepszych niż dostępne obecnie na rynku działań terapeutycznych, dróg dotarcia do organizmu, nowych zastosowań medycznych. Wyniki tych prac są na dzień dzisiejszy trudne do oszacowania, istnieje więc ryzyko, że nie będą one tak korzystne, jak planowano. Może to negatywnie wpłynąć na działalność, pozycję rynkową, sprzedaż, wyniki finansowe i perspektywy rozwoju Emitenta lub jego Grupy Kapitałowej.

Ryzyko związane z bezpieczeństwem w laboratorium chemicznym i biologicznym

Grupa Kapitałowa Selvita S.A. prowadzi prace badawczo-rozwojowe w laboratorium chemicznym i biologicznym. Niepożądanym rezultatem takich prac mogą być szkody osobowe lub majątkowe. Emitent nie może zagwarantować, że w przypadku błędu ludzkiego, wadliwego działania urządzeń lub zdarzeń losowych, wyżej wymienione szkody nie nastąpią. Ich wystąpienie może narazić Spółkę i Grupę na procesy odszkodowawcze lub utratę znacznej wartości mienia. W swojej działalności Grupa Kapitałowa Selvita S.A. uzależniona jest od wykorzystywania substancji aktywnych wytwarzanych w ramach swojej działalności oraz dostarczanych przez klientów. Istnieje ryzyko, że z powodu nagłych i nieprzewidzianych okoliczności materiał badawczy może w laboratorium ulec uszkodzeniu, zanieczyszczeniu bądź zniszczeniu, negatywnie wpływając na terminową realizację planowanych działań. Może to negatywnie wpłynąć na działalność, pozycję rynkową, sprzedaż, wyniki finansowe i perspektywy rozwoju Emitenta lub jego Grupy Kapitałowej.

Ryzyko operacji z materiałami niebezpiecznymi

Działalność Spółki i Grupy wymaga korzystania z potencjalnie groźnych substancji chemicznych i biologicznych. W związku z tym, jest ona przedmiotem przepisów administracyjnoprawnych w zakresie ochrony środowiska oraz bezpieczeństwa, użytkowania, przechowywania i usuwania materiałów niebezpiecznych. Grupa Kapitałowa Selvita S.A. nie jest w stanie wyeliminować całkowicie ryzyka przypadkowego zanieczyszczenia. Emitent lub podmiot z jego Grupy może być w takim przypadku pociągnięty do odpowiedzialności cywilnoprawnej, a ewentualne konsekwencje finansowe mogą znacznie uszczuplić jej zasoby finansowe, niekorzystnie wpływając na działalność, pozycję rynkową, sprzedaż, wyniki finansowe i perspektywy rozwoju Emitenta lub Grupy Kapitałowej Emitenta.

6 POZOSTAŁE INFORMACJE

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

Nie dotyczy.

Istotne transakcje z podmiotami powiązanymi zawarte na warunkach innych niż rynkowe

Nie wystąpiły.

Udzielone poręczenia kredytu lub pożyczki lub udzielenie gwarancji

Nie dotyczy.

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

Nie dotyczy.

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

Wyniki kolejnych kwartałów będą zależały przede wszystkim od następujących czynników:

- Tempo pozyskiwania kolejnych kontraktów w sektorze usługowym.
- Pozyskiwanie kolejnych klientów w sektorze innowacyjnym (kontrakty partneringowe na SEL24 i SEL120).
- Potencjalne przedłużenie współpracy z H3 Biomedicine i Merck Serono poza odpowiednio wrzesień i październik 2015.
- Kształtowanie się kursów wymiany walut, zwłaszcza EUR/PLN i USD/PLN – Spółka ponosi większość kosztów w złotych polskich a uzyskuje większość przychodów w walutach obcych.
- Poziom inwestycji w sprzedaż (budowa nowych kanałów sprzedaży w USA i Wielkiej Brytanii) i marketing.
- Tempo procesu badawczo-rozwojowego w portfolio projektów innowacyjnych Spółki.
- Pozyskiwanie kolejnych grantów.

Paweł Przewięźlikowski
Prezes Zarządu

Bogusław Sieczkowski
Wiceprezes Zarządu

Krzysztof Brzózka
Wiceprezes Zarządu

Miłosz Gruca
Członek Zarządu

Sebastian Kwaśny
Członek Zarządu

Mirosława Zydroń
Członek Zarządu

Kraków, 10 sierpnia 2015 r.

OŚWIADCZENIE ZARZĄDU SELVITA S.A.

Oświadczamy, że wedle naszej najlepszej wiedzy, półroczne skrócone skonsolidowane sprawozdanie finansowe i dane porównywalne sporządzone zostały zgodnie z obowiązującymi zasadami rachunkowości oraz że odzwierciedlają w sposób prawdziwy, rzetelny i jasny sytuację majątkową i finansową grupy kapitałowej emitenta oraz jej wynik finansowy, oraz że półroczne sprawozdanie z działalności grupy kapitałowej emitenta zawiera prawdziwy obraz rozwoju i osiągnięć oraz sytuacji grupy kapitałowej emitenta, w tym opis podstawowych zagrożeń i ryzyka

Paweł Przewięźlikowski
Prezes Zarządu

Bogusław Sieczkowski
Wiceprezes Zarządu

Krzysztof Brzózka
Wiceprezes Zarządu

Miłosz Gruca
Członek Zarządu

Sebastian Kwaśny
Członek Zarządu

Mirosława Zydrón
Członek Zarządu

Kraków, 10 sierpnia 2015 r.

OŚWIADCZENIE ZARZĄDU SELVITA S.A.

Oświadczamy, że podmiot uprawniony do badania sprawozdań finansowych, dokonujący przeglądu półrocznego skróconego skonsolidowanego sprawozdania finansowego, został wybrany zgodnie z przepisami prawa oraz że podmiot ten oraz biegli rewidenci, dokonujący tego przeglądu, spełniali warunki do wydania bezstronnego i niezależnego raportu z przeglądu półrocznego skróconego skonsolidowanego sprawozdania finansowego, zgodnie z obowiązującymi przepisami i normami zawodowymi.

Paweł Przewięźlikowski
Prezes Zarządu

Bogusław Sieczkowski
Wiceprezes Zarządu

Krzysztof Brzózka
Wiceprezes Zarządu

Miłosz Gruca
Członek Zarządu

Sebastian Kwaśny
Członek Zarządu

Mirosława Zydrón
Członek Zarządu

Kraków, 10 sierpnia 2015 r.