

Szanowni Państwo, Drodzy Akcjonariusze Selvity,

Za nami kolejny rok intensywnej działalności. Wkrótce będziemy świętować dziesiątą rocznicę powstania firmy. Wizja, która zaprowadziła nas do założenia spółki w lipcu 2007 r. przyniosła na przestrzeni ostatniej dekady oczekiwane efekty. Staliśmy się jedną z największych w Europie niezależnych firm biotechnologicznych zajmujących się odkrywaniem i rozwojem leków, przede wszystkim w obszarze onkologii.

Debiut na Giełdzie Papierów Wartościowych w Warszawie przeprowadzony w grudniu 2014 r. pozwolił nam na rozpoczęcie wielu inicjatyw inwestycyjnych w roku 2015 – w szczególności w zakresie innowacyjnych projektów znajdujących się w portfelu Selvity, ekspansji na rynki zagraniczne oraz rozwoju infrastruktury badawczej. Rok 2016 był dla spółki okresem intensywnych inwestycji – ponosiliśmy znaczące koszty nowych przedsięwzięć, których rezultaty obserwujemy już w 2017 r.

W minionym roku odnotowaliśmy znaczący postęp w prowadzonych projektach innowacyjnych. Zakończyliśmy przedkliniczny etap badań programu SEL24, pierwszego w swojej klasie dualnego inhibitora kinaz PIM/FLT3 oraz uzyskaliśmy dla niego akceptację zgłoszenia IND (ang. Investigational New Drug) przez amerykańskiego regulatora FDA (ang. Food and Drug Administration). Pozwoliło to na rozpoczęcie badań klinicznych w trzech renomowanych ośrodkach onkologicznych w Stanach Zjednoczonych w pierwszym kwartale bieżącego roku. Dziś możemy powiedzieć, że jest to prawdopodobnie pierwszy potencjalny lek opracowany przez polską spółkę, którego badania kliniczne prowadzone są w Stanach Zjednoczonych.

Niedługo po podaniu SEL24 pierwszemu pacjentowi podpisaliśmy umowę partneringową z wchodzącą w skład włoskiej Grupy Menarini firmą farmaceutyczną Berlin-Chemie. Uzyskane rekordowe w historii firmy parametry transakcji uwiarygadniają realizowany przez nas model biznesowy oraz wskazują na wysoki potencjał terapeutyczny rozwijanego przez nas związku. Mamy szczerą nadzieję, że unikalny profil działalności leku wniesie znaczące zmiany w tym niezaspokojonym do tej pory obszarze medycyny.

2016 rok przyniósł potwierdzenie potencjału terapeutycznego i opracowanie ścieżki badań klinicznych dla projektu SEL120, inhibitora kinaz CDK8 w ostrej białaczce szpikowej. W II kwartale 2017 r. rozpoczniemy formalne badania przedkliniczne przygotowujące do zgłoszenia IND. W efekcie, w 2018 r. planujemy mieć już dwa programy w fazie klinicznej.

Na przełomie 2015 i 2016 r. osiągnęliśmy dwa kamienie milowe we współpracy onkologicznej z naszym partnerem Merck. Dążymy do dalszych znaczących postępów w 2017 r. również w zakresie współpracy z H3 Biomedicine, z którym ponownie przedłużyliśmy umowę w 2016 r.

Umowa o współpracy przy programie SEL212, którą zawarliśmy z Nodthera w lipcu 2016 r. jest kolejnym dowodem na dalekowzroczność oraz zorientowanie na cel naszego zespołu naukowego. Zakończony komercyjnym sukcesem spin-off spółki działającej w zakresie immunologii pozwolił nam na skupienie w Selvicie uwagi całkowicie na obszarze onkologicznym.

Dzięki funduszom pozyskanym w ramach IPO, Selvita zatrudnia obecnie 70 osób skupionych na projektach we wczesnej fazie rozwoju. Są to przede wszystkim produkty pierwsze w swojej klasie, a więc o szczególnym potencjale komercyjnym. Docelowo będzie to stały dopływ produktów mogących być kandydatami do

nowych badań klinicznych licząc od 2019 r.

Również segment usług w 2016 r. odnotował znaczący rozwój. Zespoły działające w obszarze chemii, biologii, biochemii oraz analiz nawiązały szereg nowych relacji wśród dużych i średnich firm farmaceutycznych, a także biotechnologicznych producentów leków oraz instytucji akademickich, w tym m.in. z Uniwersytetem Kalifornijskim w San Francisco.

Działające od roku międzynarodowe biura Selvity, pozwoliły na umocnienie lokalnych relacji i stały się katalizatorem głębszej i bardziej strategicznej współpracy. Rozpoczęliśmy również pierwsze poważne kroki w kierunku działań na rynku japońskim, podpisując pierwszy kontrakt z dużą firmą farmaceutyczną. Utworzenie międzynarodowych biur sprzedaży w omawianym roku stało się istotnym obciążeniem dla rentowności segmentu usług, jednak zobowiązujemy się do pełnego wykorzystania wszystkich kanałów sprzedaży w 2017 r. i powrotu rentowności do poziomów, które nas satysfakcjonowały w 2015 r.

Ze względu na dynamiczny rozwój oraz wzrost zatrudnienia podjęliśmy decyzję o budowie nowego centrum badawczego w Krakowie. Inwestycja będzie realizowana równolegle do trwających już prac w Poznaniu. Docelowo krakowska inwestycja w ciągu najbliższych 10-ciu lat będzie mogła pomieścić do 1 000 pracowników naukowych. Nieruchomość gruntowa o powierzchni 1,4 ha została zakupiona w grudniu 2016 r. za 7,5 mln zł. Oddanie do użytku pierwszego budynku planujemy na 2019 r.

27,3 mln zł, które pozyskaliśmy podczas IPO w 2014 r. inwestowaliśmy bardzo rozważnie, zawsze szukając konkretnych możliwości inwestycyjnych. W 2016 r. do zaplecza finansowego Selvity dołożyliśmy ok. 80 mln zł pochodzących z dotacji na projekty badawczo-rozwojowe oraz infrastrukturę badawczą na lata 2016-2020. Zyski pozyskane z segmentu usług oraz z umiejętnego wykorzystania zewnętrznych funduszy badawczych, pozwoliły nam utrzymać silną pozycję finansową pomimo wdrożenia bardziej ambitnego programu inwestycyjnego niż przewidywaliśmy w czasie debiutu na giełdzie.

Sukces firmy nie miałby miejsca bez świetnego zespołu, który na przestrzeni 2016 r. rozrósł się o 20 proc., do 364 osób w Grupie Kapitałowej, w tym 119 ze stopniem doktora. Co istotne, zespół osiągnął widoczną dojrzałość i z udziałem ponad 20 pracowników spoza Polski, z 10 różnych krajów, stał się bardziej zróżnicowany kulturowo i kompetencyjnie.

W imieniu Zarządu Selvity chciałbym Państwu serdecznie podziękować za wiarę w nas na przestrzeni ostatniego roku i nagrodzenie postępów spółki tak wyraźnym wzrostem cen akcji. Z przyjemnością kontynuujemy podróż z takim samym zapałem, sprawnością i determinacją.

Paweł Przewięźlikowski

Prezes Zarządu Selvita S.A.