

Sprawozdanie Zarządu z działalności
Spółki BLIRT S.A. w Gdańsku
za okres od 1 stycznia 2016 r. do 31 grudnia 2016 r.

W dniu 31.08.2016 r. Rada Nadzorcza Spółki podjęła uchwałę zatwierdzającą plany Zarządu Spółki odnośnie zmiany strategii i struktury organizacyjnej Spółki. Zgodnie z nową strategią podstawowym źródłem wartości Spółki ma być wydajna i profesjonalna produkcja oraz sprzedaż białek. Drugim źródłem wartości ma stać się podążająca za trendami światowymi produkcja odczynników do biologii molekularnej. Skonsolidowany, wewnętrzny zespół badań i rozwoju będzie rozwijał metody produkcji nowych białek i nowych odczynników, a profesjonalna organizacja produkcyjna będzie zajmowała się ich wytwarzaniem na rynki światowe (głównie EU i USA). Pozostałe projekty badawczo-rozwojowe (jak np. rozwój kandydatów na leki), a także projekty na etapie komercjalizacji docelowo prowadzone będą jako odrębne centra zysków (preferowaną formą będą wydzielone spółki), dla których poszukiwane będzie zewnętrzne finansowanie do czasu osiągnięcia progu rentowności lub sprzedaży. Do takich projektów zaliczono także usługową działalność analityczną. Zmiana strategii Spółki miała bezpośrednie przełożenie na zmianę struktury organizacyjnej Spółki.

Najważniejsze zmiany w strukturze organizacyjnej Spółki to:

1. Utworzenie następujących komórek organizacyjnych:

- a) Dział Białek i Biologii Molekularnej – na bazie dotychczasowych komórek Proteomiki i DNA Gdańsk, w którym skupiona została cała działalność badawczo-rozwojowa prowadzona wewnątrz Spółki,
- b) Wydział Produkcji Białek,
- c) Dział Zapewnienia i Kontroli Jakości.

2. Rozwiązanie Działu Badań i Rozwoju, którego dotychczasową funkcją było zarządzanie projektami badawczo-rozwojowymi realizowanymi z dużym udziałem partnerów zewnętrznych.

Działalność usługowa i produkcyjna

W okresie od września 2016 r., tj. od momentu przyjęcia nowej strategii działania podstawowej działalności operacyjnej koncentrowały się w dużej mierze na wewnętrznej reorganizacji, w tym utworzeniu silnego wewnętrznego działu badań i rozwoju, którego zadaniem jest rozwój produktów, mających stanowić w przyszłości podstawę przychodów Spółki.

Także w ramach realizacji nowej strategii Spółka dokonała zakupu systemu chromatografii średniociśnieniowej wraz z oprogramowaniem, o wartości 629 tys. zł brutto. System ten stanowi pierwszy element planowanej linii do komercyjnej produkcji białek.

W I kwartale 2016 r. zakończyła się realizacja prac zleconych Spółce w ramach projektu pt. „Opracowanie prototypów wyrobów medycznych na bazie surowców otrzymanych z porożogennych komórek macierzystych” w ramach przedsięwzięcia pilotażowego *Wsparcie badań naukowych i prac rozwojowych w skali demonstracyjnej*

DEMONSTRATOR+, finansowanego ze środków Narodowego Centrum Badań i Rozwoju (NCBiR). Zadania były realizowane na zlecenie Stem Cells Spin S.A. oraz Uniwersytetu Przyrodniczego we Wrocławiu. Z tytułu realizacji tej umowy Konsorcjum realizujące prace, którego liderem był BLIRT, otrzymało wynagrodzenie łączne w kwocie 6,2 mln zł, w tym łączne wynagrodzenie Spółki wyniosło 3,3 mln zł, (w tym w roku 2016 przychody łączne w kwocie 320 tys. zł, a wynagrodzenie BLIRT S.A. 190 tys. zł.)

W czerwcu 2016 r. dział Analityki uzyskał wydany przez Główny Inspektorat Farmaceutyczny (GIF) certyfikat zgodności wytwarzania z wymaganiami Dobrej Praktyki Wytwarzania (GMP) w zakresie badań fizykochemicznych w kontroli jakości produktów leczniczych przeznaczonych dla ludzi. Certyfikat wydany przez GIF jest ważny od dnia 30 maja 2016 r. i wydany został na okres 3 lat.

Projekty badawczo-rozwojowe

W dniu 11 kwietnia 2016 r. Spółka otrzymała pismo zatwierdzające rozliczenie końcowe projektu „Innowacyjne związki o wysoce selektywnej toksyczności jako potencjalne leki o przełomowym znaczeniu dla rynku chemoterapeutyków przeciwnowotworowych”, który realizowany był w ramach Programu Operacyjnego Innowacyjna Gospodarka. Całkowita wartość drugiego etapu projektu wyniosła 1,1 mln zł, w tym koszty kwalifikowane 850 tys. zł. Dofinansowanie ze środków UE wyniosło 0,5 mln zł, co stanowi 59% kosztów kwalifikowanych, a 45% kosztów całkowitych.

W dniu 5 maja 2016 r. Narodowe Centrum Badań i Rozwoju (NCBR) opublikowało listę projektów rekomendowanych do dofinansowania w ramach Programu Operacyjnego Inteligentny Rozwój, działanie 1.1, poddziałanie 1.1.1 *Badania przemysłowe i prace rozwojowe realizowane przez przedsiębiorstwa*. Zgodnie z opublikowaną listą projekt „Badania przedkliniczne i kliniczne kandydata na innowacyjny lek w terapii inwazyjnych grzybic układowych”, który jest kontynuacją projektu o którym mowa powyżej, został rekomendowany do dofinansowania. Umowa o dofinansowanie realizacji projektu została podpisana przez Spółkę w dniu 7 lipca 2016 r. W dniu 19 lipca 2016 r. Spółka otrzymała informację o podpisaniu umowy przez NCBR.

W dniu 18 lipca 2016 r. Polska Agencja Rozwoju Przedsiębiorczości (PARP) opublikowała listę projektów wybranych do dofinansowania w ramach Programu Operacyjnego Inteligentny Rozwój, działanie 2.3 poddziałanie 2.3.2 *Bony na innowacje dla MŚP*. Zgodnie z opublikowaną listą dwa projekty Spółki zostały wybrane do dofinansowania. Łączna kwota dofinansowania to 532,64 tys. zł. (Raport bieżący ESPI nr 15/2016 z dnia 18.07.2016 r.).

W dniu 2 sierpnia 2016 r. Spółka otrzymała informację o przyznaniu przez Urząd Patentowy Stanów Zjednoczonych USPTO patentu na wynalazek pt. „Półsyntetyczne pochodne Nystatyny A1” . Patent został przyznany na okres 20 lat liczony od złożenia wniosku tj. od roku 2012. Jednocześnie w uznaniu Spółki nie ma widocznych perspektyw komercjalizacji Patentu.

Zmiany w organach Spółki

W dniu 17 czerwca 2016 roku Pan Jerzy Milewski oraz Pan Marian Popinigis złożyli rezygnację, odpowiednio z funkcji Prezesa Zarządu oraz funkcji Pierwszego Wiceprezesa Zarządu, z dniem 30 czerwca 2016 roku. Jednocześnie Pan Jerzy Milewski odwołał z funkcji Członka Rady Nadzorczej Pana Jacka Milewskiego i z dniem 1 lipca powołał siebie w

skład Rady Nadzorczej, natomiast Pan Marian Popinigis odwołał z funkcji członka Rady Nadzorczej Pana Marcina Kapuścińskiego i powołał siebie w skład Rady Nadzorczej. Ponadto w dniu 17 czerwca 2016 roku Rada Nadzorcza Spółki powołała z dniem 1 lipca 2016 r. w skład Zarządu Spółki Pana Piotra Lassotę, powierzając mu funkcję Prezesa Zarządu. W dniu 27 października 2016 r. zmarł Przewodniczący Rady Nadzorczej Spółki, Profesor Józef Kur. W związku z powyższym Walne Zgromadzenie Akcjonariuszy BLIRT S.A. powołało w dniu 6.12.2016 r. w skład Rady Nadzorczej Pana Piotra Wierzbickiego.

Udział w targach i konferencjach

W 2016 roku wzorem lat ubiegłych spółka BLIRT S.A. uczestniczyła w krajowych i zagranicznych targach oraz konferencjach, zarówno w charakterze uczestnika jak i wystawcy. Przedstawiciele spółki byli obecni m.in. na Clinical Trials in Central Eastern Europe w Warszawie, Outsourcing in Clinical Trials Europe 2016 w Paryżu, CPhI Worldwide 2016 w Barcelonie, BIO-Europe w Kolonii, Partnership in Clinical Trials w Wiedniu, 8 Kongresie Świata Przemysłu Farmaceutycznego i Przemysłu Kosmetycznego w Ożarowie Mazowieckim, targach Analytica w Monachium, BioOpen w Łodzi, V Polskim Kongresie Genetyki w Łodzi oraz Konferencji z okazji Międzynarodowego Dnia Badań Klinicznych w Warszawie.

Inne ważne wydarzenia

W dniu 21 kwietnia 2016 r. wpłynęła do Spółki podpisana umowa najmu z Uniwersytetem Gdańskim na wynajem pomieszczeń laboratoryjnych. Umowa dotyczyła wynajęcia powierzchni laboratoryjnych o łącznej powierzchni ok. 1100 m² zlokalizowanych w dotychczasowym budynku Wydziału Biotechnologii Uniwersytetu Gdańskiego przy ul. Kładki 24. Umowa została zawarta na okres 10 lat z możliwością jej przedłużenia na kolejny okres. Całkowita wartość podpisanej Umowy miała wynieść 3,2 mln zł przez cały okres trwania Umowy, bez uwzględnienia kosztów wynikających z bieżącej eksploatacji.

W dniu 29 listopada 2016 r. Zarząd podjął jednak decyzję o rozwiązaniu umowy najmu pomiędzy Uniwersytetem Gdańskim a Spółką. Decyzja o rozwiązaniu Umowy została podjęta po analizie, która wykazała brak możliwości wykorzystania powierzchni, o których mowa powyżej, do dalszego rozwoju firmy, zgodnie z jej nową strategią.

W dniu 17 maja 2016 r. odbyło się Zwyczajne Walne Zgromadzenie Akcjonariuszy BLIRT S.A., na którym poza uchwałami dotyczącymi przyjęcia sprawozdań finansowych oraz sprawozdań Zarządu z działalności w roku 2015, podjęto uchwałę w sprawie podwyższenia kapitału zakładowego w drodze emisji akcji serii L o kwotę 147 783,30 zł oraz uchwałę w zakresie upoważnienia Zarządu do podwyższania kapitału zakładowego w granicach kapitału docelowego o kwotę nie większą niż 147 783,30 zł w okresie do 17 maja 2019 r. Emisja akcji serii L została przeprowadzona w okresie 02.06.2016 r. – 16.06.2016 r. Akcje w ramach emisji zostały objęte przez dwóch akcjonariuszy, po cenie nominalnej 2,03 zł. Całkowita wartość emisji wyniosła 3 mln zł, z czego 2 mln zł zostało opłacone poprzez potrącenie wierzytelności, a 1 mln zł zostało wniesione w formie wkładu pieniężnego. Sąd Rejonowy Gdańsk Północ w Gdańsku zarejestrował podwyższenie kapitału zakładowego o kwotę 147.783,30 zł w dniu 6 lipca 2016 r.

W dniu 7 grudnia 2016 r. Zarząd podjął uchwałę w sprawie podwyższenia kapitału zakładowego z kwoty 781 968,00 zł do kwoty 834 599,60 zł (to jest o 52 631,60 zł) w drodze emisji 526 316 akcji na okaziciela serii Ł o wartości nominalnej 0,10 zł za każdą akcję. Cena emisyjna akcji serii Ł została ustalona na poziomie 1,90 zł za jedną akcję. Akcje serii Ł w

całości zostały zaoferowane w drodze subskrypcji prywatnej spółce N50 Cyprus Limited, która przed emisją posiadała 2 860 147 akcji na okaziciela stanowiące 36,58% kapitału zakładowego Emitenta oraz 29,58% ogólnej liczby głosów na walnym zgromadzeniu Emitenta. Akcje serii Ł zostały objęte w całości wkładem pieniężnym. Podwyższenie kapitału odbyło się w granicach kapitału docelowego ustalonego uchwałą nr 20 Walnego Zgromadzenia Akcjonariuszy z dnia 17.05.2016 r.

Ponadto w dniu 28 grudnia 2016 r. Rada Nadzorcza Spółki podjęła uchwałę w sprawie zmiany Programu Opcji Menedżerskich – POM. Zwiększono do 1 300 077 ilość możliwych do wyemitowania w ramach POM akcji zwykłych na okaziciela serii K (zamiast 1 046 405 akcji), a co za tym idzie łączna liczba warrantów przeznaczonych do dystrybucji wśród osób uprawnionych zwiększyła się do 1 300 077, co stanowiło 16,63% wszystkich zarejestrowanych akcji Spółki na dzień podjęcia ww. uchwały. Ponadto wskazano 6 osób uprawnionych do uczestnictwa w POM (zamiast 5 osób). Pozostałe warunki POM nie uległy zmianie. Zmiana POM była spowodowana zmianami organizacyjnymi w Spółce, w szczególności dokonanymi zmianami osobowymi w Zarządzie Spółki.

Z dniem 21 kwietnia Spółka na mocy uchwały Zarządu dokonano zmiany w zasadach polityki rachunkowości w zakresie dotacji. Wprowadzona zmiana służy lepszej realizacji zasady współmierności kosztów i przychodów w projektach dofinansowanych ze środków publicznych i miała zastosowanie dla sprawozdań finansowych poczynając od 1 stycznia 2016 r. Raport okresowy za pierwszy kwartał 2016 był pierwszym, który zawierał dane finansowe sporządzone według nowych zasad, a dane porównywalne za I kw. 2015 r. zostały przekształcone.

Przewidywany rozwój

Spółka konsekwentnie dąży do realizacji zatwierdzonej 31 sierpnia 2016 roku strategii polegającej na rozwijaniu własnych produktów o wysokiej wartości dodanej, mających przynieść znaczące przychody w perspektywie średnioterminowej. Oznacza to przeniesienie sił ludzkich i innych środków własnych firmy na te działania, w miarę zwalniania ich z projektów o potencjalnie większej stopie zwrotu, ale też o bardzo wysokim ryzyku niepowodzenia, jakimi są projekty rozwoju nowych leków. Dodatkowo Spółka uznaje za najwyższy priorytet tworzenie wiedzy i kompetencji wewnątrz Spółki, a szczególnie w nowym, wewnętrznym dziale badań i rozwoju. Spółka konsekwentnie rezygnuje z działań o niskiej opłacalności finansowej, jednocześnie inwestując w sprzedaż i marketing swoich istniejących produktów, co przy intensywnych inwestycjach w przyszłe produkty może czasowo negatywnie wpłynąć na jej ogólne wyniki finansowe. Podjęte działania powinny przynieść założone efekty finansowe w ciągu najbliższych 18-24 miesięcy.

Wynik osiągnięty w roku 2016 jest niesatysfakcjonujący. Spółka osiągnęła wynik ze sprzedaży na poziomie roku ubiegłego. Jednocześnie zakończyła się realizacja kilku projektów objętych dotacjami ze środków publicznych, co spowodowało istotnie większą stratę netto, która ostatecznie ukształtowała się na poziomie -3,6 mln zł.

Planowane polepszenie sytuacji w roku 2017 jest oparte na fakcie, iż sprzedaż białek i odczynników do biologii molekularnej wzrosła z 1,1 mln zł w roku 2015 do 2,1 mln w roku 2016, z czego 1,6 mln zł stanowiły przychody ze sprzedaży zagranicznej. Jest to także argument potwierdzający słuszność oparcia nowej strategii właśnie na tym obszarze, który jest rentowny i dynamicznie rośnie.

W 2017 roku istotne będzie znalezienie branżowego partnera kapitałowego dla Działu Analityki, co dodatkowo pozwoli skoncentrować działania na głównych celach strategicznych, a dla działu będzie szansą na rozwój.

Kluczowe do uzyskania stabilności finansowej w najbliższej perspektywie będzie uruchomienie linii produkcyjnej do produkcji białek oraz intensyfikacja profesjonalnych działań sprzedażowych w obszarze zarówno białek, jak i odczynników do biologii molekularnej.

Niemniej jednak, w 2017 roku konieczne będzie dokapitalizowanie spółki kwotą rzędu kilku mln zł, z czego istotna większość zostanie przeznaczona na inwestycje związane z wyposażeniem Wydziału Produkcji Białek i uruchomieniem w nim nowej, profesjonalnej linii produkcyjnej o najwyższym standardzie .

Prezes Zarządu

Piotr Lassota

Wiceprezes Zarządu

Witold Grabysz