



Sprawozdanie Zarządu
Selvita S.A. z działalności
Grupy Kapitałowej

**I półrocze
2018 r.**

Spis Treści

1	PODSTAWOWE DANE O GRUPIE KAPITAŁOWEJ.....	3
1.1	Struktura Grupy Kapitałowej Selvita	3
2	PODSTAWOWE WIELKOŚCI EKONOMICZNO-FINANSOWE.....	4
2.1	Wyniki osiągnięte w okresie sprawozdawczym	4
2.2	Komentarz Zarządu do wyników finansowych	6
2.3	Majątek Grupy oraz struktura aktywów i pasywów	8
2.4	Aktualna i przewidywana sytuacja finansowa	9
2.5	Istotne pozycje pozabilansowe	9
2.6	Stanowisko Zarządu odnośnie do możliwości zrealizowania wcześniej publikowanych prognoz	9
2.7	Zasady sporządzania skróconego skonsolidowanego sprawozdania finansowego	9
3	INFORMACJE O DZIAŁALNOŚCI GRUPY KAPITAŁOWEJ SELVITA W I PÓŁROCZU 2018 r.	9
3.1	Segment innowacyjny	9
3.2	Segment usługowy	13
3.3	Dane o zatrudnieniu	18
3.4	Zdarzenia istotnie wpływające na działalność Grupy Kapitałowej Selvita w I półroczu 2018 r.	18
4	ORGANY ZARZĄDZAJĄCE I NADZORCZE.....	20
5	PODSTAWOWE ZAGROŻENIA I RYZYKA ZWIĄZANE Z POZOSTAŁYMI MIESIĄCAMI ROKU OBROTOWEGO	21
6	POZOSTAŁE INFORMACJE	24

1 PODSTAWOWE DANE O GRUPIE KAPITAŁOWEJ

1.1 Struktura Grupy Kapitałowej Selvita

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 zależne

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	Cambridge, 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.

Firma Spółki	Ardigen Spółka Akcyjna
Siedziba	ul. Bobrzyńskiego 14, 30-348 Kraków
REGON	362983380
NIP	676-249-58-65
Forma prawna	Spółka Akcyjna
Numer w KRS	0000585459
Wspólnicy	Selvita S.A. posiada 51,85% akcji

Jednostka powiązana

Firma Spółki	Nodthera Ltd
Siedziba	Aberdeen, Wielka Brytania
Wspólnicy	Selvita S.A. posiada 19,12% udziałów
Kapitał Zakładowy	GBP 8,841.85
Data utworzenia	lipiec 2016 r.

Jednostka dominująca oraz jednostki zależne wchodzące w skład Grupy Kapitałowej Selvita podlegają konsolidacji. Udziały w Nodthera Ltd podlegają wycenie według wartości godziwej opartej o cenę akcji objętych w ramach podwyższenia kapitału zakładowego z dnia 30 marca 2018 r.

2 PODSTAWOWE WIELKOŚCI EKONOMICZNO-FINANSOWE

2.1 Wyniki osiągnięte w okresie sprawozdawczym

Grupa Kapitałowa Selvita S.A.	Dane skonsolidowane w tys. PLN		
Pozycja	Za okres od 01.01.2018 do 30.06.2018	Za okres od 01.01.2017 do 30.06.2017	Za okres od 01.01.2017 do 30.06.2017 (bez programu motywacyjnego)
Przychody netto ze sprzedaży	37 252	31 311	31 311
Przychody z tytułu dotacji	12 905	7 819	7 819
Przychody z tytułu sprzedaży projektów R&D	0	20 285	20 285
Pozostałe przychody operacyjne	298	245	245
Suma przychodów z działalności operacyjnej	50 455	59 660	59 660
Koszty operacyjne	-52 534	-49 128	-48 545
Amortyzacja	-3 621	-2 416	-2 416
Zysk (strata) z działalności operacyjnej/EBIT	-2 079	10 532	11 115
Zysk (strata) brutto	20 047	8 575	9 158
Zysk (strata) netto	16 097	8 280	8 863
EBITDA	1 542	12 948	13 531
Przepływy pieniężne netto z działalności operacyjnej	-11 354	15 814	15 814
Przepływy pieniężne netto z działalności inwestycyjnej	-54 400	-10 933	-10 933
Przepływy pieniężne netto z działalności finansowej	141 660	5 540	5 540
Przepływy pieniężne netto, razem	75 906	10 422	10 422
Liczba akcji	15 061 732	13 771 229	13 771 229
Zysk (strata) na jedną akcję zwykłą przypisany do akcjonariuszy jednostki dominującej (w PLN)	1,06	0,58	0,62
Rozwodniony zysk (strata) na jedną akcję zwykłą przypisany do akcjonariuszy jednostki dominującej (w PLN)	1,06	0,58	0,62
Wartość księgowa na jedną akcję przypisana do akcjonariuszy jednostki dominującej (w PLN)	13,80	4,65	4,65
Rozwodniona wartość księgowa na jedną akcję przypisana do akcjonariuszy jednostki dominującej (w PLN)	13,80	4,65	4,65
Zadeklarowana lub wypłacona dywidenda na jedną akcję (w PLN)	-	-	-

Grupa Kapitałowa Selvita S.A.		Dane skonsolidowane w tys. EUR		
Pozycja	Za okres od 01.01.2018 do 30.06.2018	Za okres od 01.01.2017 do 30.06.2017	Za okres od 01.01.2017 do 30.06.2017 (bez program motywacyjnego)	
Przychody netto ze sprzedaży	8 787	7 332	7 332	
Przychody z tytułu dotacji	3 044	1 831	1 831	
Przychody z tytułu sprzedaży projektów R&D	0	4 750	4 750	
Pozostałe przychody operacyjne	70	57	57	
Suma przychodów z działalności operacyjnej	11 901	13 970	13 970	
Koszty operacyjne	-12 392	-11 504	-11 367	
Amortyzacja	-854	-566	-566	
Zysk (strata) z działalności operacyjnej/EBIT	-490	2 466	2 603	
Zysk (strata) brutto	4 729	2 008	2 145	
Zysk (strata) netto	3 797	1 939	2 075	
EBITDA	364	3 032	3 168	
Przepływy pieniężne netto z działalności operacyjnej	-2 678	3 703	3 703	
Przepływy pieniężne netto z działalności inwestycyjnej	-12 832	-2 560	-2 560	
Przepływy pieniężne netto z działalności finansowej	33 415	1 297	1 297	
Przepływy pieniężne netto, razem	17 905	2 440	2 440	
Liczba akcji	15 061 732	13 771 229	13 771 229	
Zysk (strata) na jedną akcję zwykłą przypisany do akcjonariuszy jednostki dominującej (w EUR)	0,25	0,14	0,15	
Rozwodniony zysk (strata) na jedną akcję zwykłą przypisany do akcjonariuszy jednostki dominującej (w EUR)	0,25	0,14	0,15	
Wartość księgowa na jedną akcję przypisana do akcjonariuszy jednostki dominującej (w EUR)	3,16	1,10	1,10	
Rozwodniona wartość księgowa na jedną akcję przypisana do akcjonariuszy jednostki dominującej (w EUR)	3,16	1,10	1,10	
Zadeklarowana lub wypłacona dywidenda na jedną akcję (w EUR)	-	-	-	

Grupa Kapitałowa Selvita S.A.		Dane skonsolidowane w tys. PLN			Dane skonsolidowane w tys. EUR	
Pozycja	Na dzień 30.06.2018	Na dzień 31.12.2017	Na dzień 30.06.2017	Na dzień 30.06.2018	Na dzień 31.12.2017	Na dzień 30.06.2017
Aktywa razem	260 192	103 574	100 904	59 655	24 832	23 874
Należności krótkoterminowe	23 647	19 226	16 226	5 422	4 609	3 839
Środki pieniężne i inne aktywa pieniężne	112 030	36 124	39 517	25 686	8 661	9 350
Pozostałe aktywa finansowe (głównie obligacje oraz jednostki uczestnictwa)	50 133	93	50	11 494	21	12
Zobowiązania i rezerwy na zobowiązania	50 257	39 578	36 022	11 523	9 489	8 523
Zobowiązania długoterminowe	27 606	12 826	14 592	6 329	3 075	3 452
Zobowiązania krótkoterminowe	22 651	26 752	21 430	5 193	6 414	5 070
Kapitał własny	209 935	63 996	64 882	48 133	15 343	15 351
Kapitał zakładowy	6 388	5 508	5 377	1 465	1 321	1 272

Wybrane dane finansowe prezentowane w raporcie okresowym przeliczono na walutę euro w następujący sposób:

1. Pozycje dotyczące rachunku zysków i strat, zestawienia zmian w kapitale własnym oraz rachunku przepływów pieniężnych przeliczono według kursu stanowiącego średnią arytmetyczną

obowiązujących na ostatni dzień każdego miesiąca w danym okresie na podstawie informacji publikowanych przez NBP:

- za okres 01.01.2018 – 30.06.2018 r.: 4,2395 PLN,
 - za okres 01.01.2017 – 30.06.2017 r.: 4,2706 PLN,
2. Pozycje bilansowe przeliczono według średniego kursu ogłoszonego przez NBP, obowiązującego na dzień bilansowy, kurs ten wyniósł:
- na dzień 30 czerwca 2018 r.: 4,3616 PLN,
 - na dzień 31 grudnia 2017 r.: 4,1709 PLN,
 - na dzień 30 czerwca 2017 r.: 4,2265 PLN.

2.2 Komentarz Zarządu do wyników finansowych

W celu zachowania porównywalności, dane za pierwsze półrocze 2017 r. podawane są bez uwzględnienia 583 tys. zł kosztów programu motywacyjnego obowiązującego w latach 2015 - 2017.

W pierwszym półroczu 2018 r. Grupa Kapitałowa Selvita S.A. osiągnęła przychody z działalności operacyjnej w wysokości 50.455 tys. zł, co oznacza spadek o 15% w stosunku do H1 2017, kiedy to przychody wyniosły 59.660 tys. zł. Przychody netto ze sprzedaży bez uwzględnienia dotacji oraz komercjalizacji projektów R&D wyniosły 37.252 tys. zł, co oznacza wzrost na poziomie 19% w stosunku do H1 2017 (31.311 tys. zł).

W pierwszym półroczu 2018 r. Grupa wygenerowała stratę na działalności operacyjnej w wysokości 2.079 tys. zł w stosunku do zysku operacyjnego na poziomie 11.115 tys. zł osiągniętego w pierwszym półroczu analogicznego okresu 2017 r., co jest efektem intensyfikacji prac badawczych w segmencie innowacyjnym oraz braku komercjalizacji w raportowanym okresie. Zgodnie z przyjętą w 2017 r. strategią Segment Innowacyjny koncentruje się na wzroście wartości prowadzonych projektów i przygotowaniu ich do komercjalizacji na późniejszych etapach.

Zysk netto Grupy w H1 2018 wyniósł 16.097 tys. zł w porównaniu do 8.863 tys. zł zysku netto osiągniętego w H1 2017. Oznacza to rentowność netto (liczoną jako zysk netto do przychodów z działalności operacyjnej ogółem) na poziomie 32% i tym samym wzrost o 17 p.p. w stosunku do rentowności netto osiągniętej w analogicznym okresie roku ubiegłego. Na większy, w porównaniu do zysku operacyjnego, zysk netto wpływ miała dodatnia wycena udziałów posiadanych przez Selvita S.A. w Nodthera Ltd.

Przychody wygenerowane przez Segment Innowacyjny Grupy Kapitałowej Selvita S.A. w H1 2018 wyniosły 16.200 tys. zł, co oznacza spadek na poziomie 54% w stosunku do H1 2017, kiedy to przychody wyniosły 35.475 tys. zł. Strata operacyjna segmentu innowacyjnego w H1 2018 wynosiła 6.773 tys. zł w stosunku do zysku operacyjnego w wysokości 8.699 tys. zł osiągniętego w H1 2017. Wskazać należy, że powyższa różnica wynika przede wszystkim z komercjalizacji programu SEL24, która miała znaczący wpływ na dynamikę przychodów i zysku w H1 2017. Dodatkowo od 2018 r., zgodnie z wytycznymi Międzynarodowych Standardów Rachunkowości (MSR nr 38), Grupa nie aktywuje kosztów prowadzonych prac rozwojowych w ramach segmentu innowacyjnego.

Segment Usługowy odnotował w H1 2018 znaczący wzrost przychodów oraz zdecydowanie wyższą rentowność operacyjną w porównaniu do pierwszego półrocza ubiegłego roku. Przychody z usług na rzecz klientów zewnętrznych za H1 2018 wyniosły 27.998 tys. zł, co oznacza istotny wzrost (43%) w stosunku do analogicznego okresu roku poprzedniego, w którym przychody wyniosły 19.615 tys. zł. Segment ten osiągnął w H1 2018 zysk operacyjny (EBIT) na poziomie 4.517 tys. zł, co oznacza

rentowność na poziomie 14% w stosunku do zysku operacyjnego w H1 2017, który wyniósł 1.183 tys. zł co dało 5% rentowności. W segmencie usług Grupa Selvita w 2018 r. koncentruje się w dalszym ciągu przede wszystkim na intensywnym wzroście poprzez poszerzanie zakresu działalności, penetrowanie nowych rynków oraz podpisywanie większych wartościowo i trwających dłużej kontraktów FTE, a także dużych kontraktów na realizację projektów zintegrowanych.

Segment Bioinformatyczny osiągnął w H1 2018 r. przychody na poziomie 4.645 tys. zł, co oznacza wzrost w stosunku do przychodów osiągniętych w H1 2017, które wyniosły 3.895 tys. zł Segment wygenerował w H1 2018 r. zysk operacyjny w wysokości 176 tys. zł w porównaniu z zyskiem operacyjnym w wysokości 1.233 tys. zł wygenerowanym w H1 2017. Działalność innowacyjna wymagała alokowania części zasobów do pracy nad uproduktowaniem, a co za tym idzie zmieniła się struktura przychodów segmentu, w których około 20% (939 tys. zł.) stanowiły przychody z grantów, co z kolei spowodowało znaczące obniżenie się rentowności operacyjnej.

W H1 2018 przychody z tytułu dotacji całej Grupy wzrosły o 65% w porównaniu do analogicznego okresu roku poprzedniego (wzrost z 7.819 tys. zł do 12.905 tys. zł).

Wycena udziałów w Nodthera Ltd.

Dnia 30 marca 2018 r. nastąpiło podwyższenie kapitału zakładowego w spółce powiązanej Nodthera Ltd. z siedzibą w Edynburgu, Wielka Brytania. Kapitał podwyższono o kwotę 8.666.667 GBP (41.615.602 PLN przeliczone po kursie 1 GBP = 4,8018 PLN) poprzez emisję 3.482.270 nowych akcji, które zostały objęte przez akcjonariusza większościowego Epidarex Capital II LP oraz inwestorów zewnętrznych. Po podwyższeniu kapitału zakładowego udział Selvita S.A. w kapitale zakładowym Nodthera wynosi 19,12%. W związku z utratą znaczącego wpływu na Spółkę Nodthera Ltd Zarząd Selvita S.A. podjął decyzję o wycenie posiadanych udziałów według wartości godziwej opartej o cenę ostatnio wyemitowanych akcji (do końca roku 2017 udziały w Nodthera Ltd były wyceniane metodą praw własności).

Wycena udziałów w Nodthera Ltd. wg. wartości godziwej

cena emisji nowych udziałów (w GBP)	2,4888
średni kurs NBP z dnia 29.03.2018	4,8018
cena emisji nowego udziału (w PLN)	11,95
liczba udziałów posiadanych przez Selvita S.A.	1 910 000
wartość udziałów posiadanych przez Selvita S.A.	22 825 875
wartość udziałów w bilansie na 31.12.2017	2 038 611
podatek odroczony	4 207 923
zmiana na wycenie - wpływ na wynik	16 579 341

Wartość zakontraktowanego portfela zamówień na rok 2018, wynikających z podpisanych na koniec sierpnia 2018 r. kontraktów handlowych oraz umów o dotacje (backlog), wynosi 97.440 tys. zł, w tym:

- Usługi 52.541 tys. zł
- Innowacje 8.238 tys. zł
- Bioinformatyka 7.256 tys. zł
- Dotacje 29.405 tys. zł

i jest wyższy o 3% w stosunku do backlogu na 2017 r. publikowanego w sierpniu ubiegłego roku, który wynosił 94.996 tys. zł i uwzględniał przychody z komercjalizacji SEL24. Na uwagę zasługuje wzrost

portfela zamówień w usługach wynoszący 46%. Backlog dotacji przewiduje natomiast wzrost przychodów o prawie 86% w stosunku do przychodów z dotacji przewidywanych w sierpniu 2017 r.

2.3 Majątek Grupy oraz struktura aktywów i pasywów

Wartość majątku Grupy na koniec H1 2018 wyniosła 260.192 tys. zł i zwiększyła się o 156.618 tys. zł w stosunku do stanu na koniec 2017 r. (103.574 tys. zł). Na koniec H1 2018 najistotniejsze pozycje majątku obrotowego to środki pieniężne wynoszące 162.043 tys. zł (na koniec 2017 wynoszące 36.124 tys. zł) prezentowane w skonsolidowanym sprawozdaniu z sytuacji finansowej w pozycji środki pieniężne i ich ekwiwalenty w kwocie 112.030 tys. zł oraz w pozycji pozostałe krótkoterminowe aktywa finansowe w kwocie 50.013 tys. zł (głównie obligacje bankowe oraz bezpieczne jednostki uczestnictwa inwestujące głównie w obligacje). Aktywa trwałe to w większości wyposażenie laboratoriów, aktywa z tytułu odroczonego podatku dochodowego w kwocie 8.014 tys. zł oraz pozostałe długoterminowe aktywa finansowe w kwocie 22.826 tys. zł. Wzrost stanu środków pieniężnych oraz pozostałych aktywów finansowych wynika z zakończonej w H1 2018 publicznej emisji akcji serii H. Wartość aktywów trwałych wzrosła w porównaniu do 31 grudnia 2017 r. o 26.176 tys. zł, głównie w związku z wzrostem wartości udziałów w Spółce Nodthera Ltd.

Zgodnie z wytycznymi MSR 38 od 1 stycznia 2018 r. Selvita S.A. zawiesiła aktywowanie kosztów prac rozwojowych dotyczących nakładów na projekt KIND-P1. Wartość tych aktywów wyniosła na koniec H1 2018 roku 6.988 tys. zł i jest prezentowana w pozycji „niezakończone prace rozwojowe” w kwocie 3.207 tys. zł, po pomniejszeniu o kwotę 3.781 tys. zł, tj. wartość aktywowanych przychodów z dotacji przypadającą na aktywowane koszty. W H1 2018 aktywowanie kosztów rozwojowych nie miało wpływu na wynik finansowy.

Struktura majątku świadczy o wysokiej płynności Grupy i jej poprawie w stosunku do roku poprzedniego, co potwierdzają poniższe wskaźniki:

	30.06.2018	31.12.2017
Wskaźnik płynności		
aktywa obrotowe/zobowiązania krótkoterminowe w tym krótkoterminowe rezerwy i rozliczenia międzyokresowe bierne (bez rozliczeń międzyokresowych przychodów)	10,09	3,27
Wskaźnik podwyższonej płynności		
(aktywa obrotowe- zapasy)/ zobowiązania krótkoterminowe w tym krótkoterminowe rezerwy i rozliczenia międzyokresowe bierne (bez rozliczeń międzyokresowych przychodów)	10,00	3,18

Nadwyżki środków pieniężnych niewykorzystywane w działalności operacyjnej inwestowane są w bezpieczne instrumenty finansowe tj. lokaty bankowe, obligacje oraz bezpieczne jednostki uczestnictwa inwestujące głównie w obligacje.

W pasywach bilansu największą wartość stanowi kapitał własny, który na dzień 30 czerwca 2018 r. wynosił 209.935 tys. zł i wzrósł w porównaniu do 31 grudnia 2017 r. o 145.939 tys. zł. Wzrost kapitału własnego wynika głównie z udanej emisji akcji oraz wypracowanego w okresie zysku netto. Drugim co do wielkości źródłem finansowania są zobowiązania długoterminowe, które na koniec H1 2018 wyniosły 27.606 tys. zł. Największe wartościowo pozycje zobowiązań długoterminowych to przychody

przyszłych okresów w kwocie 13.245 tys. zł. (z których większość stanowią otrzymane dotacje podlegające rozliczeniu w przyszłości).

2.4 Aktualna i przewidywana sytuacja finansowa

Sytuacja finansowa Grupy na moment sporządzenia raportu jest bardzo dobra. Na dzień 30 czerwca 2018 roku wartość środków pieniężnych Grupy wynosiła 162.043 tys. zł., w tym 112.030 tys. zł w środkach pieniężnych oraz 50.013 tys. zł w obligacjach i bezpiecznych jednostkach uczestnictwa, zaś na dzień sporządzenia raportu wartość środków pieniężnych Grupy wynosiła 154.634 tys. zł., w tym 106.581 tys. zł. w środkach pieniężnych, oraz 48.053 tys. zł. w obligacjach i bezpiecznych jednostkach uczestnictwa.

W H1 2018 działalność Grupy w segmencie innowacyjnym odnotowała stratę, natomiast działalność w segmencie usługowym i bioinformatycznym była rentowna. Działalność R&D jest finansowana przychodami od klientów, dofinansowana grantami badawczymi i środkami pozyskanymi z emisji akcji. W kolejnych okresach spodziewany jest wzrost przychodów w segmencie usługowym i bioinformatycznym. Natomiast wzrost przychodów w segmencie innowacyjnym jest uzależniony od komercjalizacji kolejnych projektów badawczych.

Spółka na bieżąco realizuje swoje zobowiązania i utrzymuje bezpieczny poziom środków pieniężnych pozwalający na zachowanie płynności. Wpływ środków z emisji akcji oraz gotówka generowana z działalności operacyjnej pozwalają na zrealizowanie planowanych inwestycji, w szczególności realizację już prowadzonych nowych projektów innowacyjnych oraz rozbudowę infrastruktury laboratoryjnej.

2.5 Istotne pozycje pozabilansowe

Istotne pozycje pozabilansowe zostały opisane w nocie 28 skróconego skonsolidowanego sprawozdania finansowego.

2.6 Stanowisko Zarządu odnośnie do możliwości zrealizowania wcześniej publikowanych prognoz

Emitent nie publikował prognoz finansowych za rok 2018.

2.7 Zasady sporządzania skróconego skonsolidowanego sprawozdania finansowego

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

3 INFORMACJE O DZIAŁALNOŚCI GRUPY KAPITAŁOWEJ SELVITA W I PÓŁROCZU 2018 r.

3.1 Segment innowacyjny

W pierwszym półroczu 2018 r. Grupa Kapitałowa Selvita S.A. kontynuowała wszystkie projekty badawcze, zarówno te, w które inwestuje własne środki, jak i realizowane z zewnętrznymi partnerami.

Platforma terapii celowanych (Targeted Therapeutics Platform TTP)

SEL24

Celem projektu jest opracowanie nowej terapii ostrej białaczki szpikowej w oparciu o cząsteczkę SEL24. Mechanizm działania tej cząsteczki polega na selektywnym zahamowaniu kinaz PIM i FLT3, kluczowych w procesie nowotworzenia. Projekt znajduje się na etapie badań klinicznych. Pierwsze podanie leku SEL24 choremu na ostrą białaczkę szpikową miało miejsce w Stanach Zjednoczonych, w badaniu klinicznym fazy I/II, o czym Spółka poinformowała dnia 17 marca 2017 r.

W H1 2018 roku, po wcześniejszym czasowym wstrzymaniu badania klinicznego (ang. *clinical hold*) w październiku 2017 roku przez amerykańską Agencję ds. Żywności i Leków (ang. Food and Drug Administration) oraz następującym w grudniu 2017 roku wydaniu zgody na wznowienie badań klinicznych, prace w projekcie koncentrowały się na reaktywacji ośrodków badawczych oraz ponownym rozpoczęciu rekrutacji pacjentów. W pierwszym półroczu 2018 Spółka otrzymała pozytywne opinie komisji etycznych (Institutional Review Board, IRB) w trzech dotychczasowych ośrodkach klinicznych w USA, co poskutkowało wznowieniem rekrutacji i wznowieniem podawania SEL24 w marcu 2018 roku. Dodatkowo do badania dołączyły dwa nowe renomowane ośrodki kliniczne w US tj. Cleveland Clinic Taussig Cancer Institute w Ohio oraz Fred Hutchinson Cancer Research Center w Seattle. Dodatkowe informacje o badaniu są dostępne na stronie <https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03008187>.

Zgodnie z warunkami umowy licencyjnej z dnia 28 marca 2017 r. zawartej pomiędzy Spółką, a Berlin-Chemie AG z siedzibą w Berlinie, wchodzącą w skład włoskiej Grupy Menarini w dniu 19 czerwca 2018 roku Zarząd Emitenta powziął informację o zawarciu trójstronnej umowy pomiędzy Spółką, spółką z Grupy Menarini – Menarini Ricerche S.p.A. oraz Theradex Europe Ltd, na mocy której Spółka dokonała cesji praw i obowiązków wynikających z zawartej przez Spółkę z Theradex umowy dotyczącej m.in. przeprowadzenia I/II fazy badań klinicznych dla projektu SEL24 na rzecz Menarini. Zgodnie z ww. umową, której postanowienia weszły w życie w dniu 30 czerwca 2018 roku, Theradex będzie prowadził dalsze prace w ramach badania klinicznego SEL24 w imieniu i na rzecz Menarini.

SEL120

SEL120 jest projektem, którego celem jest rozwój nowych, selektywnych inhibitorów kinazy CDK8, skutecznych w leczeniu schorzeń onkologicznych. W H1 2018 kontynuowano prace rozwojowe, wymagane do wprowadzenia cząsteczki do fazy badań klinicznych. Zakres tych prac obejmuje badania bezpieczeństwa i toksyczności w zwierzętach w standardzie GLP, rozwój metod bioanalitycznych oraz przygotowanie związku w odpowiedniej skali, formulacji i certyfikowanej jakości. Prace te prowadzone są w pod nadzorem Selvity przy udziale firm CRO, przede wszystkim Aptuit. Aktualny harmonogram prac zakłada zakończenie większości prac w Q4 2018 i zgłoszenie IND w Q1 2019. Rozwój przedkliniczny wspierany jest w ramach zawiązanej współpracy przez Leukemia and Lymphoma Society (LLS). Selvita we współpracy z kilkoma wiodącymi ośrodkami naukowymi w kraju i na świecie, kontynuuje badania, których celem jest opracowanie strategii klinicznej, w tym rozszerzenie wskazań terapeutycznych oraz rozwój biomarkerów, które są podstawą terapii spersonalizowanej w onkologii. Wybrane wyniki prowadzonych prac zostały zaprezentowane na dorocznej konferencji AACR która odbyła się w kwietniu 2018 w Chicago w formie prezentacji posteru zatytułowanego „SEL120-34 selektywny inhibitor CDK8 celuje w CD34 pozytywne komórki białaczkowe zaburzając ekspresję markerów macierzystych komórek nowotworowych” dostępnego na stronie Selvity <https://selvita.com/pl/projekty-innowacyjne/pobierz-poster/>.

Pozostałe projekty w ramach platformy TTP

W ramach platformy TTP prowadzone są prace nad nowymi projektami, których celem jest rozwój nowych cząsteczek, celujących w szlaki i mechanizmy onkogenne w komórkach nowotworowych. Strategicznie najważniejsze projekty, obecnie rozwijane w ramach platformy, wykorzystują zjawisko syntetycznej letalności („synthetic lethality”) oraz projekty, których celem jest rozwój cząsteczek celujących w enzymy wpływające na zmiany epigenetyczne w komórkach nowotworowych.

Obszarem szczególnego zainteresowania są nowotwory łagłe, niosące mutacje onkogenne w genach kodujących białka kompleksu SWI/SNF. Jednym z ujawnionych celów molekularnych do inhibicji farmakologicznej jest białko BRM/SMARCA2. Inhibicja tego białka jest szczególnie skuteczna w kontekście mutacji SMARCA4, której częstotliwość przekracza 8% w nowotworach płuc NSCLC. W ramach projektu zidentyfikowano pierwsze w swojej klasie innowacyjne cząsteczki o specyficznej aktywności celującej w białko BRM i selektywnej aktywności biologicznej w komórkach nowotworowych z mutacjami SMARCA4.

Dodatkowo w ramach platformy prowadzono dalsze prace badawczo-rozwojowe nad nowymi cząsteczkami w fazie zaawansowanych cząsteczek wiodących. Prace te obejmowały badania translacyjne, których celem było potwierdzenie unikalnego mechanizmu działania w onkologii i immuno-onkologii *in vivo*. Pozostałe cele molekularne oraz postęp w projektach nie są podawane do informacji ze względu na otoczenie konkurencyjne.

Platforma immuno-onkologiczna

W ramach Platformy Immuno-onkologicznej Selvita rozwija projekty, których celem są innowacyjne leki pobudzające układ odpornościowy pacjenta do samodzielnego rozpoznania nowotworu i uwrażliwiające komórki nowotworowe na atak immunologiczny. Podejście to przekształca oporne na dotychczasową immunoterapię inhibitorami punktów kontrolnych „zimne”, agresywne guzy w nowotwory „gorące” podatne na leczenie.

Obecnym głównym obszarem prac badawczych Spółki są aktywacyjne szlaki sygnalizacyjne zależne od białka STING. Podejście to stwarza wczesny system alarmujący układ immunologiczny o istnieniu komórek rakowych jako zagrożenia. Dzięki stymulacji białek odpowiedzialnych za prezentację antygenów nowotworu, dojrzewanie i proliferację cytotoksycznych limfocytów T odpowiedź odpornościowa pacjenta jest pobudzana i wzmacniana, prowadząc w konsekwencji do regresji nowotworu i długotrwałej pamięci immunologicznej dającej efekt szczepionki przeciwnowotworowej. Selvita posiada unikalną serię małych cząsteczkowych, bezpośrednich agonistów białka STING. Jest to korzystniejsze podejście w porównaniu do konkurencyjnych agonistów STING aktualnie rozwijanych w badaniach klinicznych, będących pochodnymi kwasów nukleinowych (cykliczne dinukleotydy). Daje ono możliwość rozwoju projektu w kierunku systemowych dróg podania ze względu na lepszą stabilność metaboliczną, enzymatyczną i parametry ADME dla cząsteczek rozwijanych przez Selvite i różniąc nasz projekt od podejść konkurentów. Agoniści STING Selvity posiadają nowatorski chemotyp, który został zabezpieczony zgłoszeniem patentowym. W H1 2018 Selvita prowadziła intensywną ekspansję chemiczną i optymalizację serii małych cząsteczkowych, bezpośrednich agonistów STING przygotowującą do badań w modelach zwierzęcych. Substancje te posiadają potwierdzoną zdolność aktywacji *in vitro* ludzkich komórek układu odpornościowego zdolnych do prezentacji antygenów nowotworowych (komórek dendrytycznych i makrofagów) o skuteczności przewyższającej konkurencyjnych agonistów STING w trakcie badań klinicznych. Dodatkowo, rozwijane związki

wykazały aktywność niezależnie od mutacji STING w próbkach krwi ludzkich dawców, co stwarza szansę na skuteczność terapeutyczną agonistów STING w szerokiej populacji pacjentów. Spółka planuje pilotowe badania *in vivo* skuteczności terapeutycznej w 2018 r.

W ramach spójnej strategii Platformy Immuno-onkologicznej rozwijane są projekty celujące w regulację odpowiedzi immunologicznej zależnej od aktywacji limfocytów T. Selvita zidentyfikowała kilka niezależnych serii chemicznych inhibitorów kinazy HPK1. Enzym HPK1 (MAP4K1) jest jednym z głównych białek szlaku sygnalizacji TCR. Zahamowanie aktywności kinazowej HPK1 stymuluje komórki dendrytyczne do prezentacji antygenów oraz limfocyty T do dojrzewania i proliferacji, co skutkuje atakiem układu immunologicznego pacjenta na komórki rakowe. Substancje rozwijane przez Selvite posiadają potwierdzoną zdolność aktywacji limfocytów T *in vitro*. Obecnie trwa rozwój chemiczny serii i optymalizacja parametrów ADME oraz selektywności.

Selvita rozwija także inne projekty immuno-onkologiczne celujące w poufne, nowatorskie cele molekularne regulujące odpowiedź immunologiczną, które są na wczesnym etapie procesu odkrywania leków. Postęp w tych projektach nie jest podawany do informacji publicznej ze względu na otoczenie konkurencyjne.

Platforma metabolizmu komórek nowotworowych oraz immunometabolizmu

W obszarze metabolizmu komórek nowotworowych spółka prowadzi zarówno projekty wewnętrzne, jak i we współpracy z firmą Merck Serono.

Celem długofalowej współpracy z Merck Serono, która trwa od roku 2013, jest opracowanie nowych leków onkologicznych działających na kolejne cele biologiczne związane z zaburzonymi szlakami metabolicznymi w komórkach nowotworowych (*cancer metabolism*). Uzależnienie od konkretnych szlaków metabolicznych (np. glutaminolizy czy glikolizy) jest cechą wielu typów nowotworów, w związku z tym farmakoterapia tego rodzaju ma potencjalnie bardzo szerokie zastosowanie. We współpracy z partnerem wyselekcjonowanych zostało kilka celów biologicznych (nieujawnione), a prowadzone prace badawcze są na różnych stopniach zaawansowania (od walidacji targetów do optymalizacji struktur wiodących). Projekt, oprócz finansowania, posiada wsparcie merytoryczne i infrastrukturalne od partnera, będącego działem badawczo-rozwojowym jednego z 25 największych światowych koncernów farmaceutycznych. Prowadzone prace badawcze przebiegają zgodnie z harmonogramem, jednak dalsze szczegóły projektu objęte są tajemnicą handlową.

W ramach projektu wewnętrznego, którego celem jest kluczowe w procesie nowotworzenia, zarówno w przypadku guzów litych jak i nowotworów hematologicznych, białko SHMT2, uzyskano cząsteczki hamujące aktywność enzymu w nM zakresie stężeń. Specyficzność i efektywność inhibicji została potwierdzona w modelach komórkowych. Wstępne analizy potwierdzają korzystną sytuację związaną z otoczeniem konkurencyjnym i dotyczącą ochrony praw intelektualnych. W Q2 przeprowadzone zostały pierwsze eksperymenty w modelach zwierzęcych, które potwierdzają skuteczność terapeutyczną inhibitorów SHMT (zaobserwowano istotne zahamowanie wzrostu guza). Trwa również proces optymalizacji struktury wiodącej mający na celu wytypowanie kandydata klinicznego. Najnowsze wyniki projektu w zakresie nienaruszającym pozycji konkurencyjnej Selvity zostały zaprezentowane na konferencji AACR w Chicago w kwietniu 2018 i są dostępne na stronie internetowej spółki <https://selvita.com/pl/projekty-innowacyjne/pobierz-poster/>. W H1 2018 zostało również złożone zgłoszenie patentowe chroniące chemotyp rozwijany w projekcie.

Celem projektów prowadzonych przez Selvite w obszarze immunometabolizmu jest rozwój nowatorskich immunoterapeutyków na bazie rozwiązań, które przewyższają ograniczenia obecnych terapii i dają szansę spersonalizowanego, celowanego leczenia pacjentów z agresywnymi, opornymi na terapię nowotworami. Immunoterapia pozwala mobilizować układ odpornościowy i wykorzystać jego potencjał do specyficznego niszczenia komórek rakowych, przy jednoczesnym braku toksyczności względem niezmienionych nowotworowo tkanek.

W H1 2018 badania w obrębie platformy były skupione na celach molekularnych z tzw. ścieżki adenozykowej. Adenozyna jest jednym z głównych mikrośrodowiskowych czynników immunosupresyjnych odpowiedzialnych za ucieczkę immunologiczną guza. Zahamowanie zarówno produkcji adenozyminy przez komórki nowotworu (enzymy CD39/CD73), jak i jej efektów po stronie komórek odpornościowych (receptory A2A/B) jest zwalidowaną w wielu modelach nową strategią terapeutyczną.

W H1 2018 w dalszym ciągu prowadzone były intensywne prace nad nowymi dualnymi antagonistami receptorów A2A/A2B. Prace te zaowocowały otrzymaniem najaktywniejszych znanych do tej pory na świecie substancji o tym profilu działania (aktywność in vitro w pikomolowym zakresie stężeń). Ich potencjał terapeutyczny potwierdzony został w pilotowych badaniach in vivo, gdzie zaobserwowano zahamowanie wzrostu guza oraz dawkozależne efekty zwiększenia infiltracji komórek odpornościowych (np. limfocytów T CD8+ czy komórek natural killer) do guza. W H1 2018 trwały zaawansowane badania nad wyborem cząsteczki o największej skuteczności w modelach zwierzęcych oraz opracowaniem optymalnej kombinacji do badań klinicznych (dopuszczone inhibitory immunologicznych punktów kontrolnych, chemioterapia). Najnowsze wyniki projektu w zakresie nienaruszającym pozycji konkurencyjnej Selvity zostały zaprezentowane na konferencji AACR w Chicago w kwietniu 2018 i są dostępne na stronie internetowej spółki <https://selvita.com/pl/projekty-innowacyjne/pobierz-poster/>.

INNE PROJEKTY

Oprócz powyższych Grupa Kapitałowa Selvita prowadziła w H1 2018 również inne projekty badawcze – rozwojowe w ramach powyżej zaprezentowanych platform, których szczegóły i aktualny postęp prac będą na bieżąco przekazywane inwestorom.

3.2 Segment usługowy

Dział Biologii

Dział Biologii Kontraktowej

Dział Biologii Kontraktowej składa się z trzech laboratoriów usługowych o szerokiej ofercie: Laboratorium Biochemicznego, Laboratorium Analitycznego oraz Laboratorium Biologii Molekularnej i Komórkowej. Portfolio usług działu zostało zaprojektowane pod kątem współpracy z firmami farmaceutycznymi oraz biotechnologicznymi na rynku polskim oraz zagranicznym. Kompleksowa oferta działu umożliwia realizację złożonych zintegrowanych projektów badawczych związanych z rozwojem innowacyjnych leków.

W H1 2018 roku działalność Działu Biologii Kontraktowej skupiała się w obrębie usług z zakresu badań biologicznych, biochemicznych oraz analitycznych realizowanych dla klientów działających w obszarze chemii, farmacji oraz biotechnologii. Laboratoria działu Biologii Kontraktowej specjalizują się

w przeprowadzaniu certyfikowanych badań w standardzie GLP i GMP w obszarze: badań farmakodynamicznych, badań cytotoksyczności, opracowywania i walidacji testów: biochemicznych, bioanalitycznych, komórkowych oraz metod analitycznych. Dodatkowo silnie rozwiniętą gałęzią działalności są usługi z zakresu produkcji białek rekombinowanych realizowane przez laboratorium biochemiczne.

Projekty związane z produkcją, oczyszczaniem i charakteryzacją białek rekombinowanych pozostawały głównym źródłem przychodów Laboratorium Biochemicznego w H1 2018 roku. Niezmiennie, projekty te były oparte o wykorzystanie zarówno bakteryjnych, jak i owadzych systemów ekspresyjnych. Warto nadmienić, że udział projektów z wykorzystaniem owadzych linii komórkowych systematycznie rośnie, co związane jest ze zwiększonym zapotrzebowaniem obecnych, jak i nowych klientów na wysokiej jakości białka rekombinowane, które wymagają specyficznych modyfikacji niedostępnych w systemach bakteryjnych.

Ważną część badań oraz przychodów stanowią prace związane z analizą krystalograficzną białek (tzw. badania „od genu do struktury białka”) dla klientów z branży farmaceutycznej o globalnym zasięgu. Projekty te charakteryzują się wyższym stopniem zaawansowania i co do zasady posiadają wyższą wartość niż projekty związane z produkcją białek rekombinowanych, w związku z czym dla dalszego rozwoju laboratorium istotne pozostaje zwiększanie liczby takich projektów, szczególnie z uwagi na zwiększoną liczbę zapytań zarówno od obecnych, jak i potencjalnych, nowych klientów. Jednocześnie należy zaznaczyć że Laboratorium Biochemiczne posiada wszystkie niezbędne zasoby do wykonywania projektów krystalograficznych, czyli zespół wysoce doświadczonych naukowców, a także niezbędny, zaawansowany sprzęt. Ponadto w Laboratorium Biochemicznym wykonywane są badania genotoksyczności substancji chemicznych w oparciu o system bakteryjny (Test Ames) co podobnie, jak w poprzednich okresach, stanowi istotną część przychodów. Wspomniane wyżej projekty badawcze wykonano głównie dla klientów europejskich oraz ze Stanów Zjednoczonych reprezentujących światowe koncerny farmaceutyczne i biotechnologiczne, jak i mniejsze firmy zaangażowane w rozwój nowych substancji o znaczeniu terapeutycznym. Niewątpliwie wysoki i stale rosnący poziom liczby zamówień badań w Laboratorium Biochemicznym związany jest z wyraźnie rosnącą rozpoznawalnością oferty usługowej Laboratorium i nieustannie podwyższającym się standardem realizowanych usług.

W pierwszej połowie 2018 roku Laboratorium Analityczne Selvity realizowało projekty dla klientów farmaceutycznych oraz agrochemicznych. Kontynuowano podział badań na część związaną z pracami badawczymi oraz analizami zgodnie z systemami zapewnienia jakości GMP. Projekty rozwojowe prowadzone są tylko w podejściu FTE, co zapewnia elastyczność prac oraz rozwiązania dopasowane pod szczegółowe wymagania klientów. W obszarze rozwojowym Laboratorium Analityczne zapewnia kompleksowe wyposażenie analityczne (HPLC, GC, ISP, ASA) z uwzględnieniem różnego rodzaju detektorów, w tym detektorów masowych niezbędnych przy określaniu tożsamości substancji głównych oraz zanieczyszczeń. W ramach projektów badawczych skierowanych do klientów z branży agrochemicznej w pierwszej połowie roku laboratorium rozszerzyło ofertę o badania dioksyn i furanów.

Projekty rozwojowe i walidacyjne prowadzone od sierpnia 2017 dla jednej z większych światowych firm farmaceutycznych obecnie przeszły w fazę badań zwolnieniowych. Kilkanaście produktów małącząsteczkowych i biologicznych regularnie zlecanych do zwolnienia znacznie rozszerzyło liczbę wystawianych certyfikatów GMP. W przyszłości skutkować to będzie koniecznością rozszerzenia

zaplecza sprzętowego o łażnię do uwalniania produktów farmaceutycznych oraz kolejne systemy HPLC. Biorąc również pod uwagę badania stabilności, których liczba sukcesywnie wzrasta dzięki pozytywnej realizacji badań walidacyjnych i weryfikacyjnych wydzielona została stała grupa pracowników pracująca w obszarze badań w kontroli jakości. Dotyczy to zarówno wsparcia klientów farmaceutycznych, jak i agrochemicznych, gdzie oferta została rozszerzona o badania stabilności zgodnie z wymaganiami dla tego rynku. Stale wzrastający obszar badań w kontroli jakości wymaga zwiększonej współpracy z działem zapewnienia jakości w zakresie dokumentów systemowych oraz audytów wewnętrznych i zewnętrznych.

W H1 2018 laboratorium analityczne kontynuowało współpracę z dużym klientem zagranicznym, który po projektach prowadzonych w zespole ADME i związanych z rozwojem metod oznaczania metabolitów zdecydował się na rozszerzenie współpracy o identyfikację zanieczyszczeń przy zastosowaniu spektrometrii mas o wysokiej rozdzielczości oraz realizację projektów bioanalitycznych.

Pod koniec pierwszej połowy roku Laboratorium Analityczne rozpoczęło również rozmowy dotyczące kompleksowego wsparcia analitycznego w projekcie typu CMC dla globalnej firmy farmaceutycznej. Roczna współpraca z możliwością rozszerzenia pakietu badań oraz zakresu projektu zostanie rozpoczęta we wrześniu.

W pierwszym półroczu 2018 Laboratorium Biologii Molekularnej i Komórkowej pozyskało szereg nowych projektów, co przyczyniło się do wzrostu liczby naukowców o 40% w stosunku do stanu na koniec Q4 2017.

W powyższym okresie, prowadzono kilka projektów (o charakterze FTE) z zakresu *Drug Discovery* opartych na analizach SAR, w których naukowcy laboratorium odpowiedzialni byli za opracowanie testów biochemicznych i komórkowych służących do określenia aktywności *in vitro* nowych kandydatów na leki. Ponadto, dla klientów z USA oraz Izraela, realizowano projekty naukowo-badawcze polegające na określeniu mechanizmu działania oraz identyfikacji biomarkerów farmakodynamicznych dla analizowanych cząsteczek chemicznych.

W opisywanym okresie kontynuowano także projekty dla klientów z Polski, Europy (Węgry, Wielka Brytania) oraz USA. Przedsięwzięcia te dotyczyły opracowania metod służących do określenia efektywności działania nowych kandydatów na leki, a także analizy ich cytotoksyczności i genotoksyczności (analizy GLP) w środowisku komórkowym.

Z powodzeniem kontynuowano również badania w ramach projektu dofinansowanego przez Małopolskie Centrum Przedsiębiorczości: „Opracowanie platformy badań *in vitro* dla biopodobnych przeciwciał o działaniu terapeutycznym”. W jego ramach zespół badawczy opracowuje szereg testów biofizycznych, biochemicznych i komórkowych *in vitro* mających na celu analizę porównawczą powinowactwa oraz aktywności przeciwciał monoklonalnych z grupy inhibitorów TNF α oraz VEGF.

W czerwcu 2018 r. sfinalizowano ponadto kompleksowe badania leku biopodobnego dla europejskiego koncernu farmaceutycznego w systemie jakości GMP.

Warto podkreślić, że w pierwszym półroczu 2018 r. rozwinięto także infrastrukturę laboratoryjną. W okresie tym rozpoczęto prace nad przystosowaniem do pracy dodatkowego modułu laboratoryjnego o powierzchni 70 m² oraz zakupiono sprzęt badawczy w postaci dyspenserów oraz wielofunkcyjnych czytników płytkowych, które w przyszłości umożliwią prowadzenie analiz w formacie przesiewowym. Zakończenie prac planowane jest na Q3 2018.

W najbliższym okresie głównym celem Działu Biologii Kontraktowej będzie dalsze zwiększanie stopnia penetracji rynków Europy Zachodniej i Stanów Zjednoczonych, ze szczególnym uwzględnieniem oferty skierowanej do klientów farmaceutycznych/biotechnologicznych poszukujących zintegrowanych rozwiązań dla projektów związanych z rozwojem leków innowacyjnych.

Dział Chemii

Dział Chemii Kontraktowej specjalizuje się w świadczeniu badawczo-rozwojowych usług chemicznych prowadzących do opracowania nowych terapii, innowacyjnych procesów i technologii oraz efektywnych kosztowo produktów. Specjalizacja działu obejmuje chemię medyczną i obliczeniową oraz syntezę organiczną dla przemysłu farmaceutycznego, biotechnologicznego, chemicznego i agrochemicznego.

Najważniejsze usługi oferowane w H1 2018 roku przez Dział Chemii Kontraktowej obejmowały:

- projekty zintegrowane prowadzące do odkrycia nowych cząsteczek leczniczych,
- projektowanie nowych cząsteczek farmakologicznie aktywnych, w oparciu o testy biologiczne, z wykorzystaniem narzędzi obliczeniowych,
- syntetyczne wsparcie projektów badawczych mających na celu opracowanie nowych terapii,
- opracowanie nowych, efektywnych i wydajnych kosztowo oraz bezpiecznych dla środowiska procesów syntezy, alternatywnych technologii otrzymywania substancji chemicznych,
- skalowanie procesów chemicznych do celów produkcyjnych, optymalizacja i parametryzacja technologii do celów rejestracyjnych,
- syntezę kontraktową związków farmaceutycznych oraz chemicznych (zapachowych, agrochemicznych, związków do zastosowań specjalistycznych) w skali od mg do kg (ang. *custom synthesis*),
- syntezę zanieczyszczeń, produktów degradacji i wzorców analitycznych do celów rejestracyjnych,
- analizę chemiczną, badanie struktury oraz jakościowego i ilościowego składu chemicznego związków i mieszanin, zgodnie z wymogami rynku farmaceutycznego, chemicznego oraz agrochemicznego,
- konsulting techniczno-biznesowy dla przemysłu chemicznego.

W pierwszej połowie roku 2018 roku dział zainwestował w kolejny moduł chemiczny (100m²) oraz specjalistyczną aparaturę wspierającą pracę nad projektami badawczo-rozwojowymi. Nowe inwestycje infrastrukturalne pozwoliły na zatrudnienie wysokiej klasy specjalistów z Polski i z zagranicy.

Istotny wzrost zaobserwowano w obszarze prowadzenia badań nad projektami zintegrowanymi, których celem jest dostarczenie nowych kandydatów klinicznych. W H1 2018 r. podpisano nowe niezależne kontrakty w tym obszarze z firmami ze Stanów Zjednoczonych oraz Wielkiej Brytanii angażujące naukowców z obszaru chemii, biologii, analityki oraz chemii obliczeniowej. Poszerzono również współpracę w tym obszarze z już istniejącymi w portfolio Selvity klientami. Większy udział tego typu projektów jest efektem rosnącej jakości oferowanych usług, lepszej rozpoznawalności Selvity na rynku biotechnologicznym oraz wzmożonej kampanii sprzedażowej w tym zakresie.

W chwili obecnej baza klientów Działu Chemicznego jest dobrze zdywersyfikowana pod względem segmentów rynku, branż oraz lokalizacji geograficznych. Dział Chemii Kontraktowej współpracuje z ponad 30 partnerami globalnie. Są to duże i średniej wielkości firmy farmaceutyczne oraz

biotechnologiczne, a także przemysł agrochemiczny i chemiczny. W H1 2018 roku dział z sukcesem kontynuował prace nad kontraktami prowadzonymi dla klientów z rynku europejskiego, izraelskiego, amerykańskiego i japońskiego.

Podobnie jak w latach poprzednich w pierwszej połowie 2018 roku utrzymano wysoki udział projektów FTE (powyżej 85%) oraz współpracę opartą o serie projektów fixed-price pochodzących od stałych klientów. Znacząco wzrosła liczba zasobów, realizujących projekty zintegrowane w modelu FTE, co pozwoliło na dalsze poszerzanie know-how oraz budowanie szerokich kompetencji w procesie odkrywania leków. Dział Chemii realizował również projekty oparte o model fixed-price w zakresie syntezy kontraktowej, bądź syntezy i analizy zanieczyszczeń głównie dla firm farmaceutycznych oraz agrochemicznych.

Zespół naukowców w Poznaniu kontynuował wzrost osobowy oraz z sukcesem realizował prace nad projektami syntetycznymi, jednocześnie zwiększając udział projektów opartych o model FTE, co pozwoliło na dalszy dynamiczny rozwój tej jednostki.

W H1 2018 r. zintensyfikowano udział naukowców Selvity w prestiżowych konferencjach, które umożliwiły kontakty z nowymi klientami biznesowymi, ale przede wszystkim dalszy rozwój oraz poszerzanie wiedzy branżowej oraz obserwację trendów rynkowo-naukowych.

Ardigen S.A.

W pierwszym półroczu 2018 r. spółka Ardigen w pełni zrealizowała przyjęty na ten okres plan operacyjny zarówno w obszarze badawczo-rozwojowym jak i usługowym. Oba te kierunki zanotowały dużą dynamikę wzrostu.

W obszarze R&D zostały osiągnięte wszystkie planowane kamienie milowe. Wyniki prac naukowych zespołów zarówno immunologicznego jak i mikrobiomowego są bardzo obiecujące. Poziom tych prac został pozytywnie zweryfikowany podczas konferencji specjalistycznych jakie odbyły się w tym czasie w Stanach Zjednoczonych. Były to ASCO 2018 w Chicago, Biomarkers & Immuno-oncology World Congress 2018 w Bostonie oraz Translational Microbiome Conference w Bostonie. Analizując firmy konkurencyjne działające w podobnych obszarach naukowych można stwierdzić, że Ardigen jest obecnie jedyną na świecie firmą, która w kontekście immuno-onkologii łączy ze sobą analizę komórek ludzkich (zdrowych jak i chorych) oraz analizę mikrobiomu. Wykorzystywanie w prowadzonych badaniach technologii sztucznej inteligencji jest kolejnym silnym wyróżnikiem Spółki na arenie międzynarodowej. Prace badawczo-rozwojowe w kolejnych okresach będą koncentrować się na wzmacnianiu tych przewag.

Pierwsza połowa roku jest bardzo dobrym okresem dla zespołu R&D Ardigen. W tym czasie pozyskano dwóch klientów oraz rozpoczęto z nimi prace z wykorzystaniem rozwijanych technologii w zakresie immunologii oraz mikrobiomu. Niewątpliwie jest to moment przełomowy w rozwoju spółki, której strategia ukierunkowana jest na generowanie przychodów z komercjalizacji IP.

W minionym półroczu Ardigen został członkiem amerykańskiego Global Alliance for Genomics & Health (www.ga4gh.com) organizacji, której celem jest tworzenie środowiska wymiany danych medycznych w tym genomicznych w celu przyspieszenia prowadzonych badań w medycynie. Ardigen planuje odegrać znaczącą rolę w tym obszarze zarówno na arenie międzynarodowej jak i w Polsce. W związku ze sprzyjającym w kraju środowiskiem dla rozwoju polskiej biotechnologii Ardigen angażuje się

w inicjatywy prowadzące do powstania infrastruktury zbierania i udostępniania wysokiej jakości danych omicznych i danych klinicznych dla celów naukowych.

Aktywność w obszarze usługowym, w pierwszym półroczu 2018 r., skupiła się na prowadzeniu działań sprzedażowych prowadzonych w Stanach Zjednoczonych i Europie Zachodniej. Ardigen był obecny z własnym stoiskiem na trzech konferencjach: Personalised Medicine Word Conference w Mountain View, Molecular Medicine Tri-Conference w San Francisco oraz Bio-IT w Bostonie. Działania te zaowocowały nowymi kontaktami, w wyniku których w roku 2018 lista klientów Ardigen powiększy się o kolejne firmy biotechnologiczne czy też farmaceutyczne.

Ważnym trendem jaki obserwujemy jest wzrost sprzedaży na wschodnim wybrzeżu Stanów Zjednoczonych. Okolice Bostonu to największe na świecie skupisko firm biotechnologicznych i farmaceutycznych. Można wnioskować, że prowadzone na tym obszarze działania, w kolejnych latach, będą lokomotywą wzrostu przychodów w części usługowej. W tym kontekście Spółka szczególnie liczy na sprzedaż usług wspierających proces rozwoju leków z wykorzystaniem Sztucznej Inteligencji. Od kilku miesięcy takie prace prowadzone są z partnerem rozwijającym innowacyjne leki we współpracy ze środowiskiem akademickim MIT (Massachusetts Institute of Technology) i Uniwersytetu Jagiellońskiego. Uzyskane do tej pory wyniki są bardzo obiecujące.

3.3 Dane o zatrudnieniu

W związku z dynamicznym rozwojem w okresie objętym sprawozdaniem Grupa Kapitałowa Selvita znacząco zwiększyła zatrudnienie. Zatrudnienie r/r wzrosło z 404 osób w sierpniu 2017 r. do 507 osób w sierpniu 2018 r., z czego największy przyrost miał miejsce w dziale badań i rozwoju oraz biologii kontraktowej, a także w spółce zależnej Emitenta – Ardigen S.A.

3.4 Zdarzenia istotnie wpływające na działalność Grupy Kapitałowej Selvita w I półroczu 2018 r.

A) W I półroczu 2018 r.

Otrzymanie zlecenia w ramach umowy znaczącej

Spółka poinformowała, że w dniu 17 stycznia 2018 r. powzięła wiadomość o otrzymaniu przez Selvita S.A., Selvita Inc. oraz Selvita Services sp. z o.o. zlecenia od jednej z globalnych firm biotechnologicznych z siedzibą w Stanach Zjednoczonych w ramach umowy ramowej, jaka została zawarta pomiędzy ww. stronami w dniu 6 maja 2015 r. Nowe Zlecenie (zastępujące wcześniejsze zlecenie) zostało zawarte na czas nieokreślony, a jego wartość w przeliczeniu na 12 miesięcy wynosi 1.410.000 USD (4.820.790 PLN przeliczonych po kursie 1 USD=3,4190 PLN).

Zawarcie umów lock-up na akcjach Spółki

W dniu 23 stycznia 2018 r., w związku z ofertą publiczną do 2.200.000 akcji zwykłych na okaziciela serii H, zostały zawarte umowy lock-up pomiędzy Członkami Zarządu Spółki, a VESTOR Domem Maklerskim S.A. oraz Bankiem Zachodnim WBK S.A., a także umowa o ograniczeniu emitowania i rozporządzania akcjami Spółki zawarta pomiędzy Spółką, a VESTOR Domem Maklerskim S.A. oraz Bankiem Zachodnim WBK S.A.

Zatwierdzenie prospektu emisyjnego Spółki przez KNF

W dniu 31 stycznia 2018 r. Komisja Nadzoru Finansowego zatwierdziła prospekt emisyjny Spółki, który został sporządzony w związku z emisją z wyłączeniem prawa poboru w drodze oferty publicznej do 2.200.000 akcji zwykłych na okaziciela serii H o wartości nominalnej 0,40 zł każda oraz zamiarem ubiegania się o dopuszczenie do obrotu na rynku regulowanym prowadzonym przez Giełdę Papierów Wartościowych w Warszawie S.A. akcji oferowanych oraz do 2.200.000 praw do akcji oferowanych.

Przydział Akcji Serii H

W dniu 26 lutego 2018 r. Zarząd Spółki poinformował o przydziale wszystkich 2.200.000 akcji serii H, w tym w Transzy Inwestorów Indywidualnych przydzielonych zostało 27.435 (dwadzieścia siedem tysięcy czterysta trzydzieści pięć) akcji, zaś w Transzy Inwestorów Instytucjonalnych przydzielonych zostało 2.172.565 (dwa miliony sto siedemdziesiąt dwa tysiące pięćset sześćdziesiąt pięć) akcji.

Rejestracja podwyższenia kapitału zakładowego Selvita S.A.

W dniu 16 marca 2018 r. nastąpiła rejestracja przez Sąd Rejonowy dla Krakowa-Śródmieścia w Krakowie, XI Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego podwyższenia kapitału zakładowego Spółki. Aktualna wysokość kapitału zakładowego Spółki wynosi 6.388.491,60 zł. Zmiana wysokości kapitału zakładowego była związana z podwyższeniem kapitału zakładowego Spółki przeprowadzonym w ramach publicznej emisji akcji serii H.

Podwyższenie kapitału zakładowego Nodthera Ltd

W dniu 30 marca 2018 r. nastąpiło podwyższenie kapitału zakładowego w spółce powiązanej Emitenta – Nodthera Ltd z siedzibą w Edynburgu Wielka Brytania o kwotę 8.666.667 GBP (41.615.602 PLN przeliczone po kursie 1 GBP = 4,8018 PLN) poprzez emisję 3.482.270 nowych akcji, które zostały objęte przez akcjonariusza większościowego Epidarex Capital II LP oraz inwestorów zewnętrznych po cenie 2.4888 GBP za jedną akcję. Po podwyższeniu kapitału zakładowego udział Emitenta w kapitale zakładowym Nodthera wynosi 19,12%. W wyniku podwyższenia kapitału zakładowego Emitent utracił znaczący wpływ na Spółkę Nodthera Ltd.

Dopuszczenie i wprowadzenie akcji serii H do obrotu giełdowego

W dniu 6 kwietnia 2018 r. Spółka powzięła informację o dopuszczeniu do obrotu giełdowego na Głównym Rynku GPW akcji zwykłych na okaziciela serii H Spółki. Akcje serii H zostały wprowadzone do obrotu giełdowego w dniu 10 kwietnia 2018 r.

Uzyskanie pozwolenia na budowę Centrum Badawczo-Rozwojowego Innowacyjnych Leków Selvita S.A.

W dniu 11 kwietnia 2018 roku Zarząd Emitenta pozyskał wiadomość o wydaniu przez Prezydenta Miasta Krakowa decyzji w przedmiocie zatwierdzenia projektu budowlanego i udzieleniu Spółce pozwolenia na budowę Centrum B+R, które zlokalizowane zostanie w Krakowie przy ul. Podole, w pobliżu obecnej siedziby Spółki.

Powołanie Członka Rady Nadzorczej Selvita S.A.

W dniu 14 maja 2018 roku Zwyczajne Walne Zgromadzenie Spółki podjęło uchwałę o powołaniu Pana Wojciecha Sobieraja w skład Rady Nadzorczej obecnej kadencji i powierzenia mu funkcji Członka Rady Nadzorczej z dniem 14 maja 2018 roku.

Zmiana umowy znaczącej

W dniu 31 maja 2018 r. Zarząd Emitenta powziął informację o wypowiedzeniu przez Klienta umowy realizacji wsparcia chemicznego dla projektów badawczych Klienta, zawartej w dniu 6 maja 2015 r., o której Spółka informowała w raporcie bieżącym nr 9/2017.

Zawarcie umowy cesji umowy znaczącej

W dniu 19 czerwca 2018 roku Zarząd Emitenta powziął informację o zawarciu trójstronnej umowy pomiędzy Spółką, spółką z Grupy Kapitałowej Menarini – Menarini Ricerche S.p.A. oraz Theradex Europe Ltd, na mocy której Spółka dokonała cesji praw i obowiązków wynikających z zawartej przez Spółkę z Theradex umowy dotyczącej m.in. przeprowadzenia I/II fazy badań klinicznych dla projektu SEL24 na rzecz Menarini. Zgodnie z ww. umową, której postanowienia weszły w życie w dniu 30 czerwca 2018 roku, Theradex będzie prowadził dalsze prace w ramach badania klinicznego SEL24 w imieniu i na rzecz Menarini. Powyższa umowa cesji została zawarta w wykonaniu umowy licencyjnej zawartej pomiędzy Spółką a Berlin-Chemie AG z siedzibą w Berlinie, wchodzącą w skład włoskiej Grupy Menarini, o której Spółka informowała w raporcie bieżącym nr 4/2017 z dnia 28 marca 2017 r.

B) Po dniu bilansowym

Śmierć Członka Rady Nadzorczej

W dniu 31 lipca 2018 r. Zarząd Emitenta powziął informację o śmierci Pana Adama Przewięźlikowskiego, który pełnił funkcję Członka Rady Nadzorczej Spółki.

Zawarcie umowy na budowę Centrum Badawczo-Rozwojowego Innowacyjnych Leków Selvita S.A.

W dniu 13 sierpnia 2018 roku Spółka zawarła ze spółką Mota Engil Central Europe S.A. z siedzibą w Krakowie umowę na Generalne Wykonawstwo Inwestycji "Budowa Centrum Badawczo-Rozwojowego Innowacyjnych Leków Selvita S.A.". Wartość wynagrodzenia przysługującego wykonawcy z tytułu realizacji umowy wyniesie 55,9 mln zł netto. Zgodnie z umową wykonawca ukończy całość robót w terminie 15 miesięcy od dnia jej zawarcia.

4 ORGAN Y ZARZĄDZAJĄCE I NADZORCZE

Zarząd

- Paweł Przewięźlikowski – Prezes Zarządu
- Bogusław Sieczkowski – Wiceprezes Zarządu
- Dr Krzysztof Brzózka – Wiceprezes Zarządu
- Dr Miłosz Gruca – Członek Zarządu
- Dr Mirosława Zydroń – Członek Zarządu
- Edyta Jaworska – Członek Zarządu

Rada Nadzorcza

- Dr Piotr Romanowski – Przewodniczący Rady Nadzorczej
- Dr Tadeusz Wesołowski – Wiceprzewodniczący Rady Nadzorczej
- Wojciech Chabasiewicz – Członek Rady Nadzorczej

- Rafał Chwast – Członek Rady Nadzorczej
- Wojciech Sobieraj – Członek Rady Nadzorczej

W pierwszym półroczu 2018 r. nastąpiły następujące zmiany w organach korporacyjnych Emitenta:

- w dniu 14 maja 2018 r. w skład Rady Nadzorczej obecnej kadencji powołany został Pan Wojciech Sobieraj,
- w dniu 31 lipca 2018 r. wygaśnięcie skutecznego mandatu Pana Adama Przewięźlikowskiego, Członka Rady Nadzorczej Spółki.

Zestawienie stanu posiadania akcji Emitenta lub uprawnień do nich przez osoby zarządzające i nadzorujące Emitenta:

Imię i nazwisko akcjonariusza	Stan na dzień 21.05.2018				Stan na dzień 27.08.2018			
	Suma akcji	Liczba głosów	% kapitału zakładowego	% głosów na WZ	Suma akcji	Liczba głosów	% kapitału zakładowego	% głosów na WZ
Zarząd								
Paweł Przewięźlikowski	4 990 880	8 490 880	31,25%	42,41%	4 990 880	8 490 880	31,25%	42,41%
Bogusław Sieczkowski	924 384	1 474 384	5,79%	7,36%	924 384	1 474 384	5,79%	7,36%
Krzysztof Brzózka	250 076	250 076	1,57%	1,25%	250 076	250 076	1,57%	1,25%
Miłosz Gruca	47 000	47 000	0,29%	0,23%	47 000	47 000	0,29%	0,23%
Mirosława Zydróż	30 000	30 000	0,19%	0,15%	30 000	30 000	0,19%	0,15%
Edyta Jaworska	10 000	10 000	0,06%	0,05%	10 000	10 000	0,06%	0,05%
Rada Nadzorcza								
Tadeusz Wesołowski*	92 975	92 975	0,58%	0,46%	92 975	92 975	0,58%	0,46%
Piotr Romanowski	440 000	440 000	2,75%	2,20%	440 000	440 000	2,75%	2,20%
Rafał Chwast	121 115	121 115	0,76%	0,60%	121 115	121 115	0,76%	0,60%

*Pan Tadeusz Wesołowski jest również beneficjentem AUGEbit FIZ

W okresie od przekazania poprzedniego raportu nie zaszły zmiany w stanie posiadania akcji przez osoby zarządzające i nadzorujące Spółki.

5 PODSTAWOWE ZAGROŻENIA I RYZYKA ZWIĄZANE Z POZOSTAŁYMI MIESIĄCAMI ROKU OBROTOWEGO

Ryzyko kursu walutowego

Grupa Kapitałowa Selvita 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. W H1 2018 wartość przychodów denominowana w walutach obcych stanowiła ok. 96% przychodów.

Struktura walutowa przychodów Grupy przedstawia się następująco:

Rok	USD	PLN	GBP	EUR
2013	16%	50%	1%	33%
2014	25%	38%	1%	36%
2015	17%	37%	1%	45%
2016	23%	12%	8%	57%
2017	19%	6%	7%	68%
H1 2018	28%	4%	8%	60%

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 większej liczby 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 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 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 administracyjnych w zakresie ochrony środowiska oraz bezpieczeństwa, użytkowania, przechowywania i usuwania materiałów niebezpiecznych. Grupa Kapitałowa Selvita 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 jego zasoby finansowe, niekorzystnie wpływając na działalność, pozycję rynkową, sprzedaż, wyniki finansowe i perspektywy rozwoju Emitenta lub Grupy Kapitałowej Emitenta.

Ryzyko wystąpienia obowiązku zwrotu otrzymanych dotacji

Grupa Kapitałowa Selvita S.A. jest beneficjentem dotacji, w tym dotacji z programów POIG i POIR Unii Europejskiej. Uzyskanie, wydatkowanie i rozliczanie tego typu środków regulowane jest przez szereg przepisów, procedur administracyjnych oraz przez umowy dotyczące poszczególnych dotacji. W przypadku niespełnienia warunków wynikających z powyższych regulacji, nieprawidłowego realizowania projektów lub wykorzystywania dofinansowania niezgodnie z przeznaczeniem istnieje ryzyko wystąpienia obowiązku zwrotu części lub całości otrzymanego przez Grupę Kapitałową Emitenta dofinansowania wraz z odsetkami. Zdarzenie takie może w sposób negatywny wpłynąć na sytuację ekonomiczną Emitenta lub Grupy Kapitałowej Emitenta.

W związku z otrzymanymi dotacjami Spółka jest zobowiązana do wypełnienia warunków wynikających z podpisanych umów o dotację (między innymi wskaźników rezultatu i produktu). W ocenie Zarządu ewentualne ryzyko zwrotu dotyczy dotacji KIND-P1, w której sporna wartość wynosi około 400 tys. PLN, dotacji dotyczących projektów SEL73 i SEL74 na łączną wartość około 410 tys. PLN oraz wynikających z rodzaju kwalifikacji kosztów wartości dotacji: MelkOnco (60 tys. PLN), SEL330 (44 tys. PLN) oraz Aminy (19 tys. PLN). W ocenie Zarządu ryzyko zwrotu środków z wyżej wymienionych dotacji spornych, wynoszące łącznie około 933 tys. PLN, jest niskie. W pozostałych dotacjach (nie wymienionych powyżej) Zarząd ocenia ryzyko zwrotu jako bardzo niskie.

6 POZOSTAŁE INFORMACJE

Wskazanie akcjonariuszy posiadających bezpośrednio lub pośrednio przez podmioty zależne co najmniej 5% ogólnej liczby głosów na walnym zgromadzeniu emitenta

Poniższe zestawienie przedstawia wykaz akcjonariuszy posiadających bezpośrednio lub pośrednio przez podmioty zależne co najmniej 5% ogólnej liczby głosów na walnym zgromadzeniu emitenta na dzień przekazania raportu półrocznego wraz ze wskazaniem liczby posiadanych przez te podmioty akcji, ich procentowego udziału w kapitale zakładowym, liczby głosów z nich wynikających i ich procentowego udziału w ogólnej liczbie głosów na walnym zgromadzeniu oraz wskazanie zmian w strukturze własności znacznych pakietów akcji emitenta w okresie od przekazania poprzedniego raportu kwartalnego.

Imię i nazwisko akcjonariusza	Stan na dzień 21.05.2018			
	Suma akcji	liczba głosów	% kapitału zakładowego	% głosów na WZ
Paweł Przewięźlikowski	4 990 880	8 490 880	31,25%	42,41%
Bogusław Sieczkowski	924 384	1 474 384	5,79%	7,36%
Augebit Fundusz Inwestycyjny Zamknięty (pośrednio przez Privatech Holdings Limited oraz SORS Holdings Limited)*	1 039 738	1 039 738	7,55%	5,83%
Nationale Nederlanden PTE S.A.**	1 316 969	1 316 969	8,25%	6,58%
Imię i nazwisko akcjonariusza	Stan na dzień 27.08.2018			
	Suma akcji	liczba głosów	% kapitału zakładowego	% głosów na WZ
Paweł Przewięźlikowski	4 990 880	8 490 880	31,25%	42,41%
Bogusław Sieczkowski	924 384	1 474 384	5,79%	7,36%
Augebit Fundusz Inwestycyjny Zamknięty (pośrednio przez Privatech Holdings Limited oraz SORS Holdings Limited)*	1 039 738	1 039 738	7,55%	5,83%
Nationale Nederlanden PTE S.A.**	1 316 969	1 316 969	8,25%	6,58%

*Beneficjentem Augebit FIZ jest Tadeusz Wesołowski – Wiceprzewodniczący Rady Nadzorczej Emitenta; udział według liczby akcji z ostatniego zawiadomienia przekazanego przez akcjonariusza Spółce (bez uwzględnienia rozwodnienia wynikającego z emisji akcji serii H).

**Udział według liczby akcji zarejestrowanych na WZA Selvita S.A. w dniu 14 maja 2018 r.

W okresie od przekazania poprzedniego raportu nie zaszły zmiany w stanie posiadania akcji przez osoby zarządzające i nadzorujące Spółki.

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

Brak.

Transakcje z podmiotami powiązanymi zawarte na warunkach innych niż rynkowe

Nie wystąpiły.

Udzielone poręczenia kredytu lub pożyczki lub udzielenie gwarancji

Brak.

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

Nie wystąpiły.

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).
- 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) 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

Mirosława Zydrón
Członek Zarządu

Edyta Jaworska
Członek Zarządu

Kraków, 28 sierpnia 2018 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

Mirosława Zydrón
Członek Zarządu

Edyta Jaworska
Członek Zarządu

Kraków, 28 sierpnia 2018 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 standardami zawodowymi.

Paweł Przewięźlikowski
Prezes Zarządu

Bogusław Sieczkowski
Wiceprezes Zarządu

Krzysztof Brzózka
Wiceprezes Zarządu

Miłosz Gruca
Członek Zarządu

Mirosława Zydrón
Członek Zarządu

Edyta Jaworska
Członek Zarządu

Kraków, 28 sierpnia 2018 r.