

The logo for Pure Biologics, featuring the word "pure" in a light blue font above "biologics" in a dark blue font, with a stylized DNA double helix icon to the right of "pure".

pure  
biologics

# Dzień Inwestora

Warszawa, 22 października 2019



# NOTA PRAWNA

Poprzez przyjęcie niniejszej Prezentacji („Prezentacja”) wyraża się zgodę na następujące ograniczenia:

Prezentacja została przygotowana przez Pure Biologics S.A. z siedzibą we Wrocławiu („Emitent”) i stanowi dokument poufny, przygotowany wyłącznie w celach ujawnienia ograniczonej liczbie potencjalnych inwestorów informacji w niej zawartych, związanych z emisją przez Emitenta Akcji Oferowanych, w trybie nie stanowiącym oferty publicznej w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o ofercie publicznej i warunkach wprowadzania instrumentów finansowych do zorganizowanego systemu obrotu oraz o spółkach publicznych („Ustawa o Ofercie Publicznej”). Prezentacja jest udostępniana nie więcej niż 149 Inwestorom. Z uwagi na powyższe Prezentacja nie może być przekazywana, powielana, kopiowana lub dystrybuowana, bezpośrednio lub pośrednio do żadnych innych osób lub podmiotów, obojętnie w jakich celach. W przypadku wejścia w posiadanie Prezentacji przez osobę niebędącą jej adresatem, osoba taka powinna Prezentację niezwłocznie zniszczyć lub zwrócić do Emitenta. Wykorzystanie informacji zawartych w Prezentacji lub ich reprodukcja w całości lub w części przez osoby nieupoważnione może być sprzeczna z prawem i przeciwko takim osobom i podmiotom mogą zostać podjęte odpowiednie kroki prawne. Emitent nie ponosi odpowiedzialności za efekty jakichkolwiek decyzji lub działań, które zostały podjęte na podstawie Prezentacji. Odpowiedzialność za skutki podejmowanych działań i decyzji spoczywa wyłącznie na korzystającym z Prezentacji. Inwestowanie w papiery wartościowe Emitenta łączy się z ryzykiem właściwym dla instrumentów rynku kapitałowego oraz ryzykiem związanym z działalnością Emitenta oraz z otoczeniem, w jakim Emitent prowadzi działalność. Inwestor powinien uważnie zapoznać się z treścią dokumentacji emisyjnej, w tym w szczególności z Dokumentem Ofertowym i Prezentacją. Prezentacja zawiera stwierdzenia dotyczące przyszłości, które odzwierciedlają obecną ocenę Emitenta lub, w zależności od kontekstu, Zarządu, odnośnie do czynników zewnętrznych, strategii biznesowej, planów i celów Emitenta dotyczących jego przyszłej działalności. Stwierdzenia dotyczące przyszłości odnoszą się do Emitenta oraz sektorów i branży, w których Emitent prowadzi działalność. Do stwierdzeń dotyczących przyszłości należą stwierdzenia zawierające słowa takie jak „oczekuje”, „zamierza”, „planuje”, „sądzi”, „przewiduje”, „spodziewa się”, „będzie”, „ma w planach”, „stawia sobie za cel”, „może”, „byłby”, „mógłby”, „będzie nadal” oraz inne podobne stwierdzenia odnoszące się do przyszłych zdarzeń lub okoliczności. Wszystkie stwierdzenia dotyczące przyszłości zawarte w Prezentacji odnoszą się do kwestii obarczonych ryzykiem i niepewnością. W związku z tym stanowią lub mogą stanowić one ważne czynniki, które mogą spowodować, że faktyczne okoliczności będą się istotnie różniły od okoliczności przewidywanych w tych stwierdzeniach lub z nich wynikających. Wszelkie stwierdzenia dotyczące przyszłości zawarte w Prezentacji odzwierciedlają obecne przewidywania Emitenta co do przyszłych zdarzeń i podlegają oddziaływaniu zarówno wymienionych, jak i innych ryzyk, niepewności i założeń dotyczących działalności Emitenta, jego wyników, strategii rozwoju i płynności. Emitent nie zobowiązuje się publicznie aktualizować lub uzupełniać żadnych stwierdzeń dotyczących przyszłości w wyniku pozyskania nowych informacji, przyszłych zdarzeń lub z innego powodu. Wszelkie późniejsze pisemne i ustne stwierdzenia dotyczące przyszłości odnoszące się do Emitenta lub osób działających w imieniu Emitenta wyraźnie w całości podlegają postanowieniom niniejszego akapitu. Przed podjęciem decyzji inwestycyjnej potencjalni inwestorzy w szczególności powinni wziąć pod uwagę wyżej wskazane czynniki, które mogą powodować, że faktyczne wyniki będą różnić się od tych wyrażonych w stwierdzeniach dotyczących przyszłości. Emitent ani żaden z jego podmiotów powiązanych, doradców lub przedstawicieli nie zamierza sporządzać ani rozpowszechniać żadnych aneksów, zmian, aktualizacji lub ponownych przeglądów jakichkolwiek informacji, opinii lub stwierdzeń dotyczących przyszłości zawartych w Prezentacji w celu odzwierciedlenia zmiany zdarzeń, warunków lub okoliczności i oświadcza, że nie jest w żadnym zakresie zobowiązany do podjęcia takich działań. Nie zostaje złożone żadne oświadczenie, zapewnienie ani zobowiązanie, wyraźne lub dorozumiane, co do trafności, kompletności i prawidłowości informacji lub opinii zawartych w Prezentacji. Emitent ani żaden z jego podmiotów powiązanych, doradców lub przedstawicieli nie będzie ponosił odpowiedzialności z tytułu jakiegokolwiek szkody powstałej w związku z korzystaniem z Prezentacji lub jego treści albo z jakiegokolwiek innego tytułu związanego z Prezentacją. Prezentacja ma charakter wyłącznie informacyjny i nie stanowi prospektu w rozumieniu przepisów implementujących przepisy Dyrektywy 2003/71/WE (ze zm.), w szczególności przepisów Ustawy o Ofercie Publicznej, ani też Dokumentu Informacyjnego w myśl Załącznika Nr 1 do Regulaminu ASO wydanego przez GPW w Warszawie i nie stanowi oferty sprzedaży ani zaproszenia do nabycia papierów wartościowych. Udostępnienie Prezentacji nie stanowi akcji promocyjnej w rozumieniu art. 53 ust. 2 Ustawy o Ofercie Publicznej. Prezentacja nie stanowi ani nie jest częścią i nie powinna być interpretowana jako oferta, zaproszenie do nabycia lub do składania ofert, ani jako podstawa do podjęcia jakiegokolwiek decyzji w przedmiocie inwestowania w jakiegokolwiek papiery wartościowe Emitenta lub jego podmiotów zależnych. Prezentacja (oraz informacje w niej zamieszczone) nie stanowią oferty sprzedaży ani zaproszenia do składania ofert zakupu papierów wartościowych na terytorium Stanów Zjednoczonych Ameryki. Papiery wartościowe mogą być oferowane i zbywane na terytorium Stanów Zjednoczonych Ameryki po ich zarejestrowaniu zgodnie z amerykańską ustawą o papierach wartościowych z 1933 r. ze zmianami (U.S. Securities Act of 1933, „Amerykańska Ustawa o Papierach Wartościowych”) albo na podstawie wyjątku od obowiązku rejestracyjnego przewidzianego w Amerykańskiej Ustawie o Papierach Wartościowych. Papiery wartościowe opisane w Prezentacji nie zostały ani nie zostaną zarejestrowane zgodnie z Amerykańską Ustawą o Papierach Wartościowych, ani nie są oferowane publicznie na terytorium Stanów Zjednoczonych Ameryki. Rozpowszechnianie Prezentacji w niektórych państwach może być zabronione. Niedozwolona jest dystrybucja Prezentacji na terytorium Kanady, Japonii lub Australii ani jakiegokolwiek innej jurysdykcji, w której stanowiłoby to naruszenie właściwych przepisów prawa lub wymagałoby rejestracji. Informacje zawarte w Prezentacji nie stanowią oferty sprzedaży ani zaproszenia do złożenia oferty nabycia papierów wartościowych w Kanadzie, Japonii lub Australii.

# AGENDA PREZENTACJI

---

## O PURE BIOLOGICS

PROJEKTY B+R

RYNEK PARTNERINGOWY

DZIAŁANIA ORGANIZACYJNE

FINANSE





# PROFIL DZIAŁALNOŚCI

---

Pure Biologics S.A. to firma **biofarmaceutyczna** realizująca badania kontraktowe oraz prowadząca własne prace nad rozwojem biofarmaceutyków, terapeutycznych wyrobów medycznych i testów diagnostycznych

## PIERWSZA POLSKA GIEŁDOWA SPÓŁKA ROZWIJAJĄCA INNOWACYJNE LEKI BIOLOGICZNE

### Segment innowacyjny

---

Własne projekty B+R – innowacyjne rozwiązania biomedyczne

- biofarmaceutyki
- terapeutyczne wyroby medyczne
- cząsteczki diagnostyczne

### Segment badań kontraktowych

---

Realizacja badań kontraktowych dla firm farmaceutycznych

- gromadzenie doświadczenia
- współpraca z dużymi firmami farmaceutycznymi – zarówno polskimi jak i zagranicznymi

# ZAŁOŻENIA STRATEGICZNE

---



Inwestycja w najnowocześniejszą infrastrukturę i **zespół ekspertów**



**Własne, unikalne technologie** rozwoju cząsteczek aktywnych



**Rozwój własnych leków maksymalnie do I fazy badań klinicznych,**  
a następnie komercjalizacja z *big pharma*



**Finansowanie** przez badania kontraktowe, dofinansowanie środkami publicznymi i kapitał inwestycyjny

# ZASOBY

---



Ponad **85** specjalistów,  
**45%** w stopniu doktora



**1000 m<sup>2</sup>** laboratoriów najwyższej klasy



**2 własne platformy** technologiczne



**9 lat** doświadczenia w projektach B+R



HQ i laboratoria  
we Wrocławiu

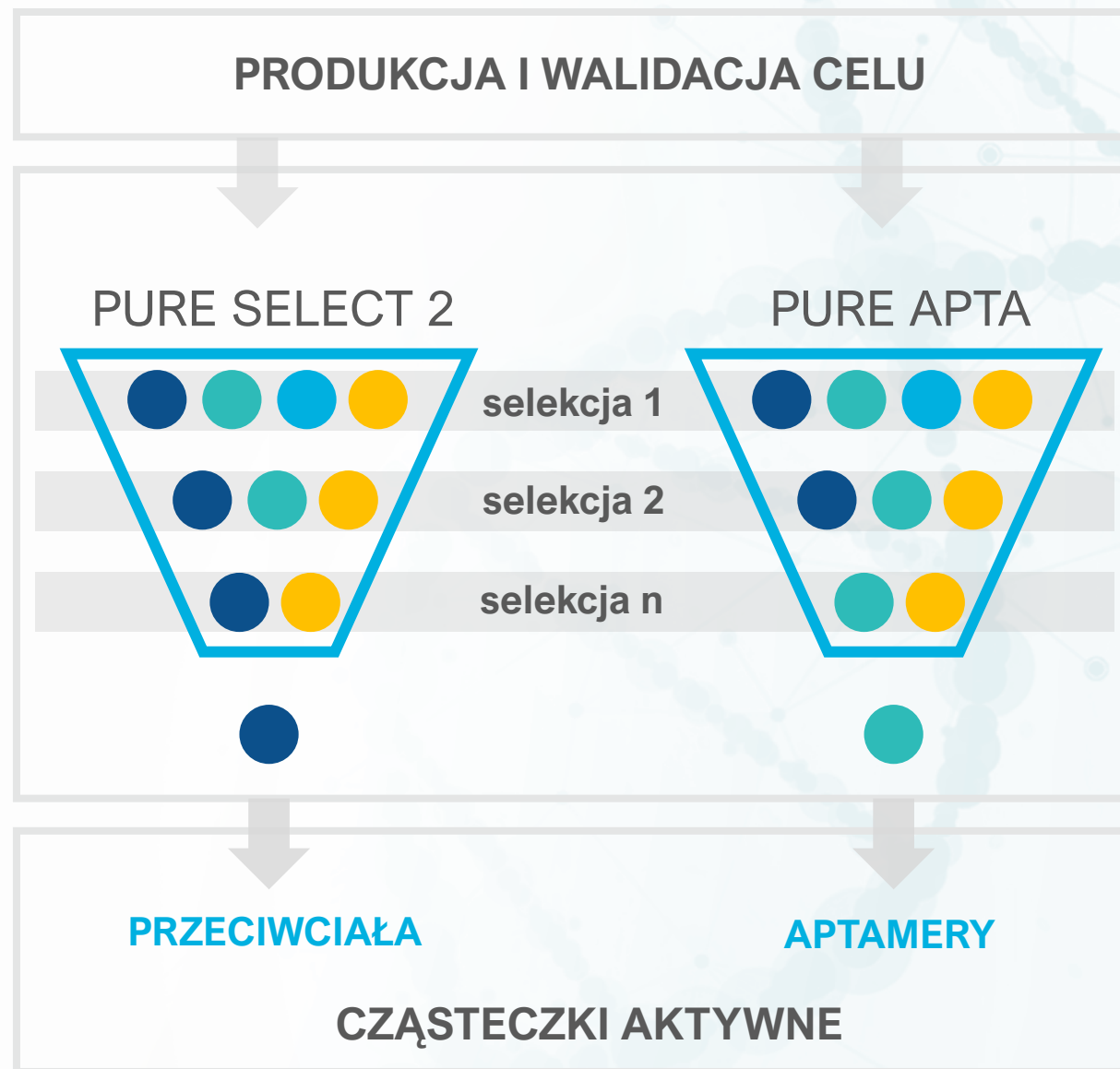
# GENEROWANIE CZĄSTECZEK AKTYWNYCH

**01** Produkcja białek, analizy biochemiczne, biologia komórki

**02** Wysokoprzepustowe kombinatoryczne podejście do **selekcji *in vitro***

**03** Nowe **cząsteczki aktywne**

Nie więcej niż kilkanaście konkurencyjnych platform na całym świecie



# AGENDA PREZENTACJI

---

O PURE BIOLOGICS

**PROJEKTY B+R**

RYNEK PARTNERINGOWY

DZIAŁANIA ORGANIZACYJNE

FINANSE





# PROCES ROZWOJU LEKU W PURE BIOLOGICS



# PIPELINE

Przeciwciała

Aptamery

PROJEKT	WYBÓR CELU	UZYSKANIE KANDYDATÓW	WYBÓR I OPTYMALIZACJA CZĄSTECZKI WIODĄCEJ	BADANIA PRZEDKLINICZNE	BADANIA KLINICZNE
PB001 Multibody					
PB003 PureActivator					
PB004 PureBIKE					
PB002 AptaPheresis					
PB005 Apta-MG					
PB006 AptaMLN					

# PIPELINE - PRZECIWCIAŁA

nazwa projektu	obszar terapeutyczny	wskazanie	cząsteczka aktywna
<b>PB001</b> (MULTIBODY)	<b>immunoonkologia</b>	rak jelita grubego i odbytu (CRC)	przeciwciało bispecyficzne
<b>PB003</b> (PUREACTIVATOR)	<b>immunoonkologia</b>	niedrobnokomórkowy rak płuc (NSCLC)	bimodalne białko fuzyjne (przeciwciało-immunoligand)
<b>PB004</b> (PUREBIKE)	<b>immunoonkologia</b>	potrójnie negatywny rak piersi (TNBC)	przeciwciało bispecyficzne

# WSKAZANIA W IMMUNOONKOLOGII

## Cel nowotworowy

**Herceptin** (Roche)

*trastuzumab*

- HER2-pozytywny rak piersi

## Cel naczyniowy

**Avastin** (Roche)

*bevacizumab*

- rak jajnika
- rak szyjki macicy
- rak nerkowokomórkowy
- glejak nawracający
- niedrobnokomórkowy rak płuca
- rak jelita grubego i odbytu

## Immunoonkologia

**Keytruda** (Merck)

*pembrolizumab*

- czerniak
- rak szyi i głowy
- niedrobnokomórkowy rak płuca
- drobnokomórkowy rak płuca
- białaczka Hodgkina
- rak przełyku
- rak urotelialny
- rak żołądka
- rak szyjki macicy
- szpiczak mnogi
- chłoniak rozlany z dużych komórek B
- rak neuroendokryny skóry
- chłoniak grudkowy
- rak wątroby
- rak trzonu macicy
- rak nerki
- nowotwory z wysoką niestabilnością mikrosatelitarną

+754 badania kliniczne (2018)  
(Cancer Research Institute, 2019)

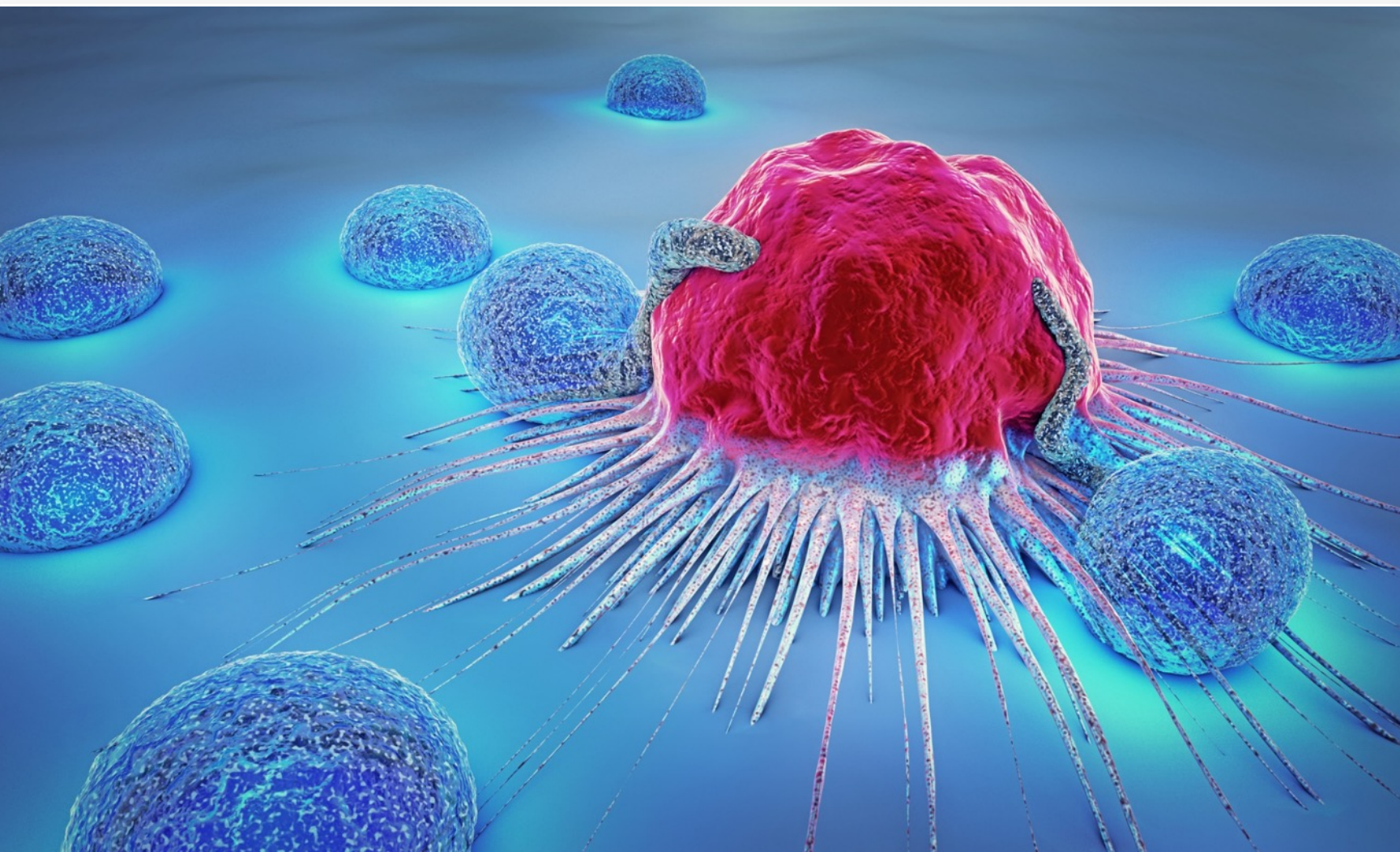


# MECHANIZM DZIAŁANIA (MOA) LEKU

---

- **MOA – *mechanism of action***, mechanizm działania cząsteczki leczniczej na poziomie molekularnym, np. wiązanie określonego receptora białkowego
- Lek z nowym MOA = ***first-in-class***
- Leki przeciwciałowe o tym samym MOA, przykłady:
  - Ścieżka PD-1 / PD-L1:
    - Keytruda, Opdivo, Libtayo – PD-1
    - Imfinzi, Bavencio, Tecentriq – PD-L1
    - W rozwoju: **92** PD-1 + **83** PD-L1
  - Częściowo wspólny MOA
    - **32** CD3 x (??), np. **6** CD3 x CD20
    - **17** PD1/PD-L1 x (??)

# PB001 MULTIBODY



Bispecyficzne przeciwciało do aktywacji limfocytów

# PB001 MULTIBODY

---

## CEL

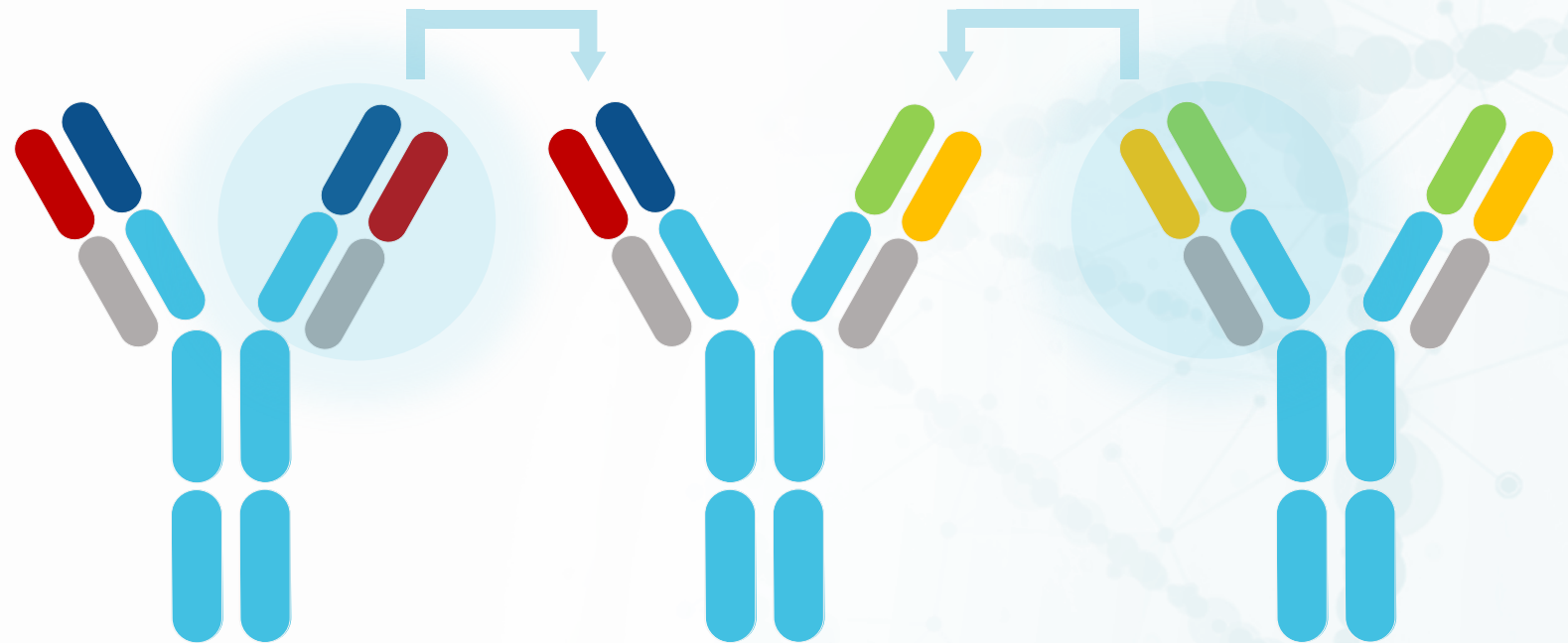
zdjęcie hamulców  
blokujących limfocyty

## CZĄSTECZKA AKYWNA

przeciwciało bispecyficzne

## GŁÓWNE WSKAZANIE

rak jelita grubego i odbytu





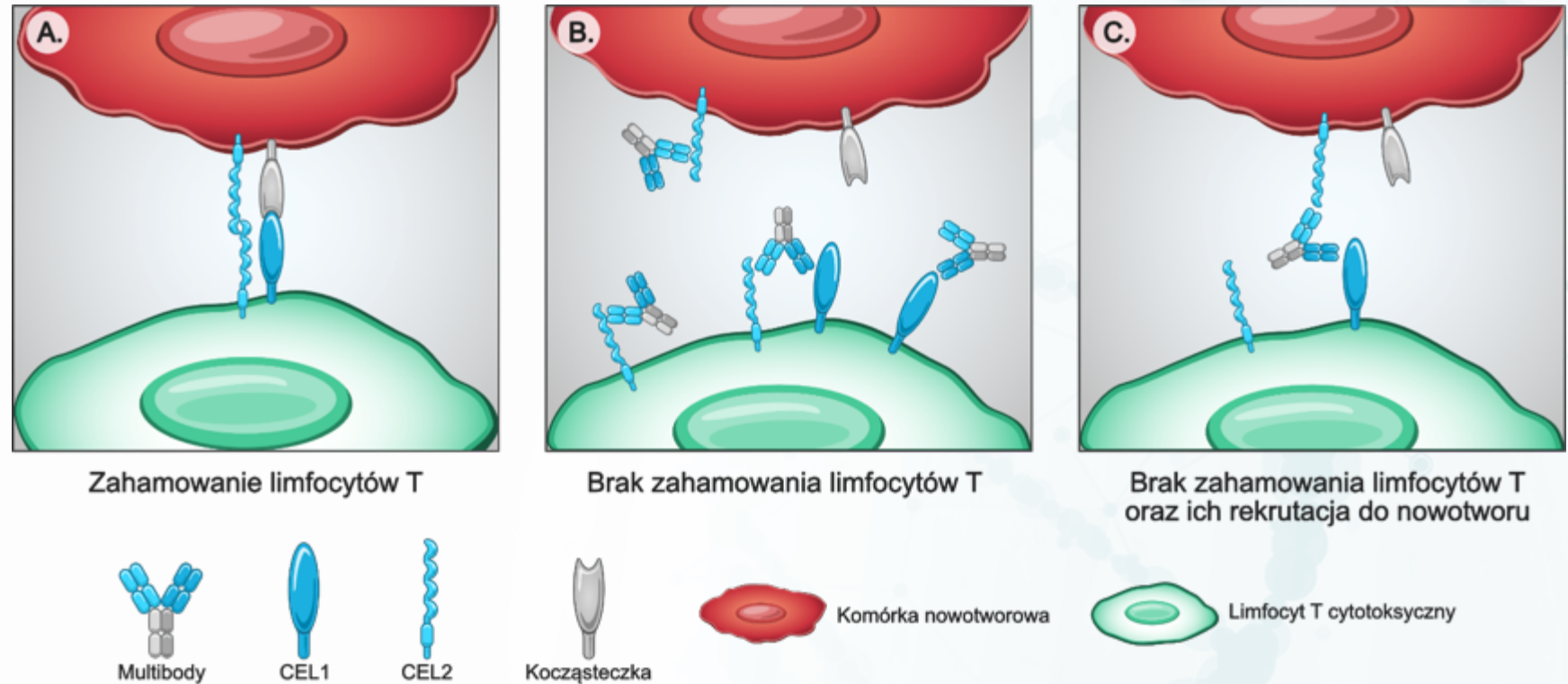
# PB001 MULTIBODY

## POTWIERDZONE CELE MOLEKULARNE

Potwierdzona skuteczność (cel 1) i bezpieczeństwo (cel 2)

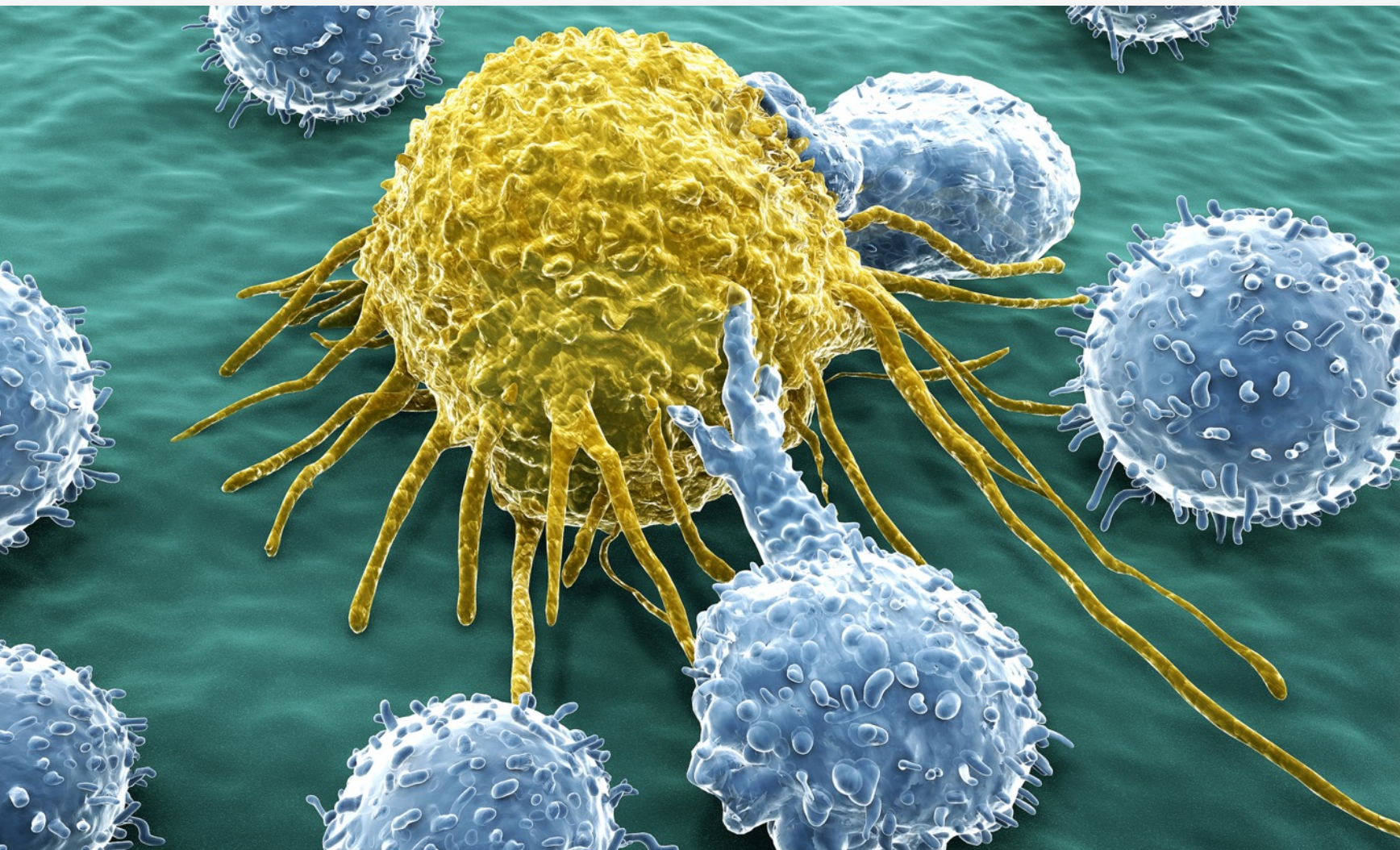
## NADEKSPRESJA W WIELU NOWOTWORACH

Celu molekularnego 2, m.in. płuc, trzustki, jelita grubego i odbytu, piersi, prostaty





# PB003 PUREACTIVATOR



Przeciwciało  
uzbrojone  
w immunoligand

# PB003 PUREACTIVATOR

## CEL

aktywacja NK, regulacja sygnałów w nowotworze

## CZĄSTECZKA AKTYWNA

przeciwciało z immunoligandem

## GŁÓWNE WSKAZANIE

niedrobnokomórkowy rak płuc

rozpoznanie komórek nowotworowych

regulacja szlaków odpowiadających m.in. za metastazę

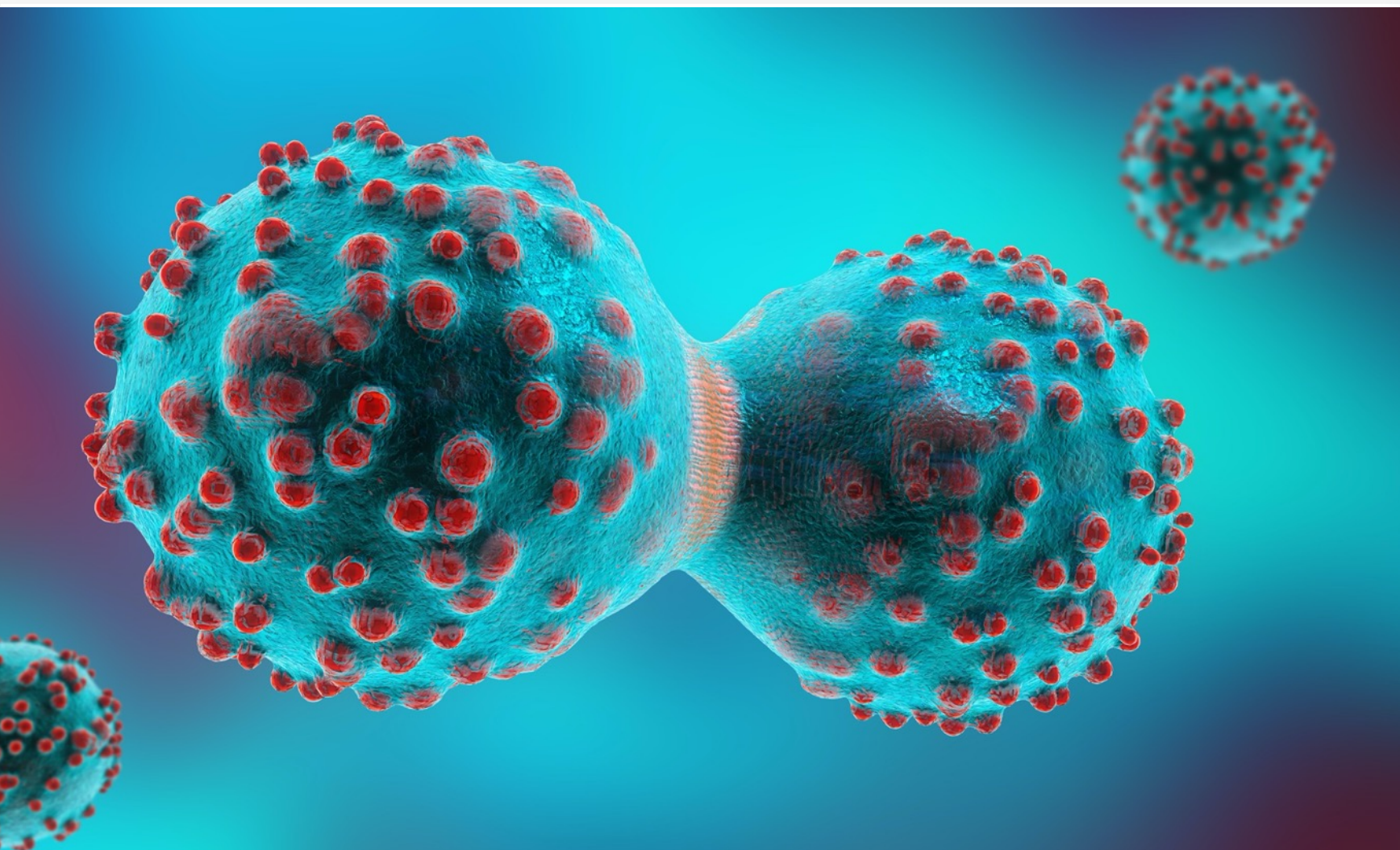
wyciszenie Tregs i pobudzenie DCs



aktywacja komórek NK



# PB004 PUREBIKE



Bispecyficzna  
rekrutacja  
komórek NK

# PB004 PUREBIKE

## CEL

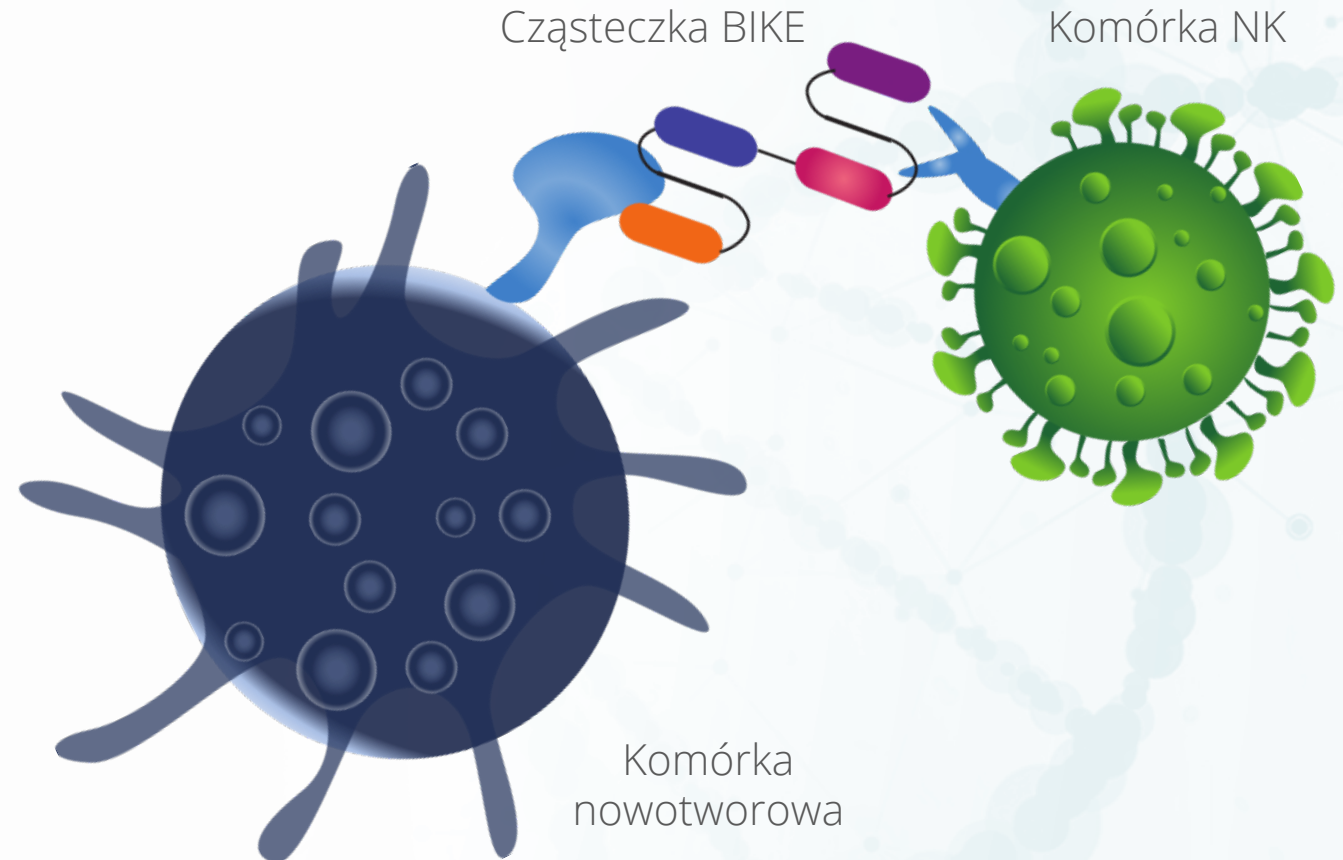
rekrutacja i aktywacja  
komórek NK (*natural killers*)

## CZĄSTECZKA AKYWNA

bispecyficzny fragment przeciwciała  
BIKE – *Bispecific Killer Engager*

## GŁÓWNE WSKAZANIE

potrójnie negatywny rak piersi (TNBC)

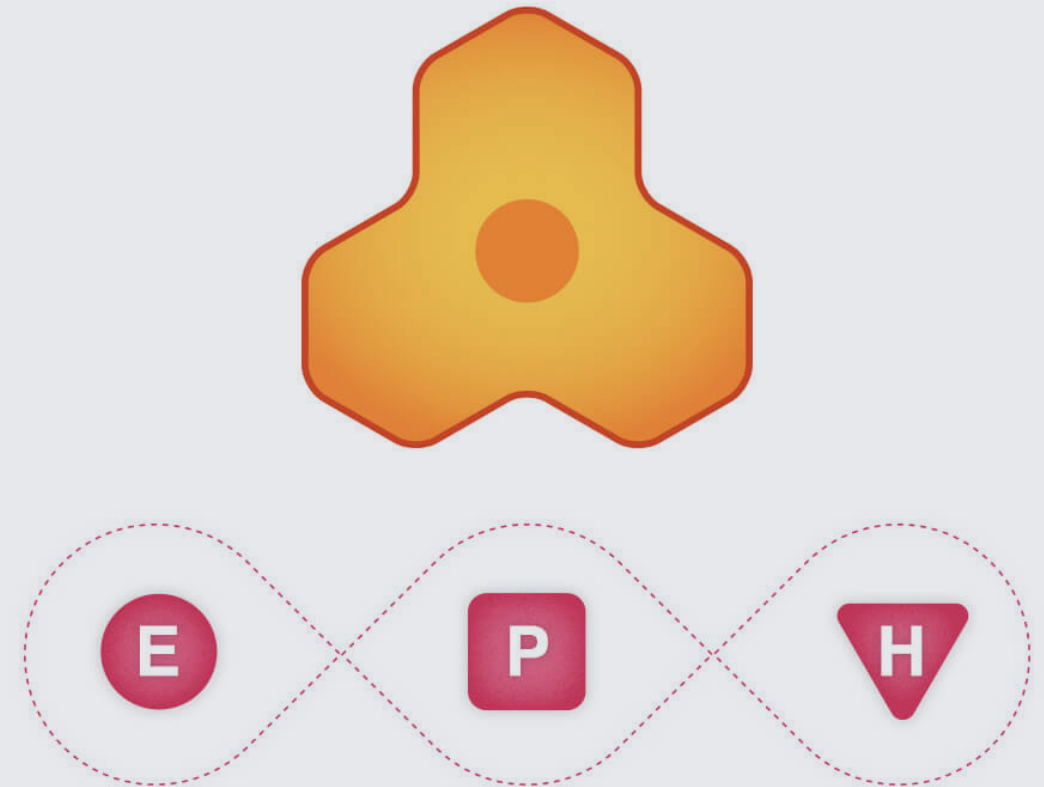




# PB004 PUREBIKE

- TNBC reprezentuje 15-20% wszystkich nowotworów piersi (200,000 zachorowań rocznie)
- Potrójnie negatywny: brak receptora estrogenu (E), brak receptora HER2 (H), brak receptora progesteronu (P)
- Wiele terapii jest nieskutecznych
- Trudny w leczeniu, jedynie częściowa skuteczność połączenia radio- i chemoterapii oraz chirurgii
- Ponad 20% śmiertelność pacjentów w ciągu 5 lat

## POTRÓJNIE NEGATYWNY RAK PIERSI (TNBC)



źródło: [www. https://www.nationalbreastcancer.org](https://www.nationalbreastcancer.org)

# PIPELINE

Przeciwciała

Aptamery

PROJEKT	WYBÓR CELU	UZYSKANIE KANDYDATÓW	WYBÓR I OPTYMALIZACJA CZĄSTECZKI WIODĄCEJ	BADANIA PRZEDKLINICZNE	BADANIA KLINICZNE
PB001 Multibody					
PB003 PureActivator					
PB004 PureBIKE					
PB002 AptaPheresis					
PB005 Apta-MG					
PB006 AptaMLN					

# PIPELINE - APTAMERY

nazwa projektu	obszar terapeutyczny	kategoria produktu	wskazanie	cząsteczka aktywna
<b>PB002</b> (APTAPHERESIS)	<b>neurologia / choroby sieroce</b>	filtr biomolekularny	Zespół Devica (NMO)	aptamer
<b>PB005</b> (APTA-MG)	<b>neurologia / choroby sieroce</b>	filtr biomolekularny	miastenia rzekomoporażna	aptamer
<b>PB006</b> (APTAMLN)	<b>onkologia</b>	koniugat aptamer-lek	czerniak	lek aptamer – cz. kierująca

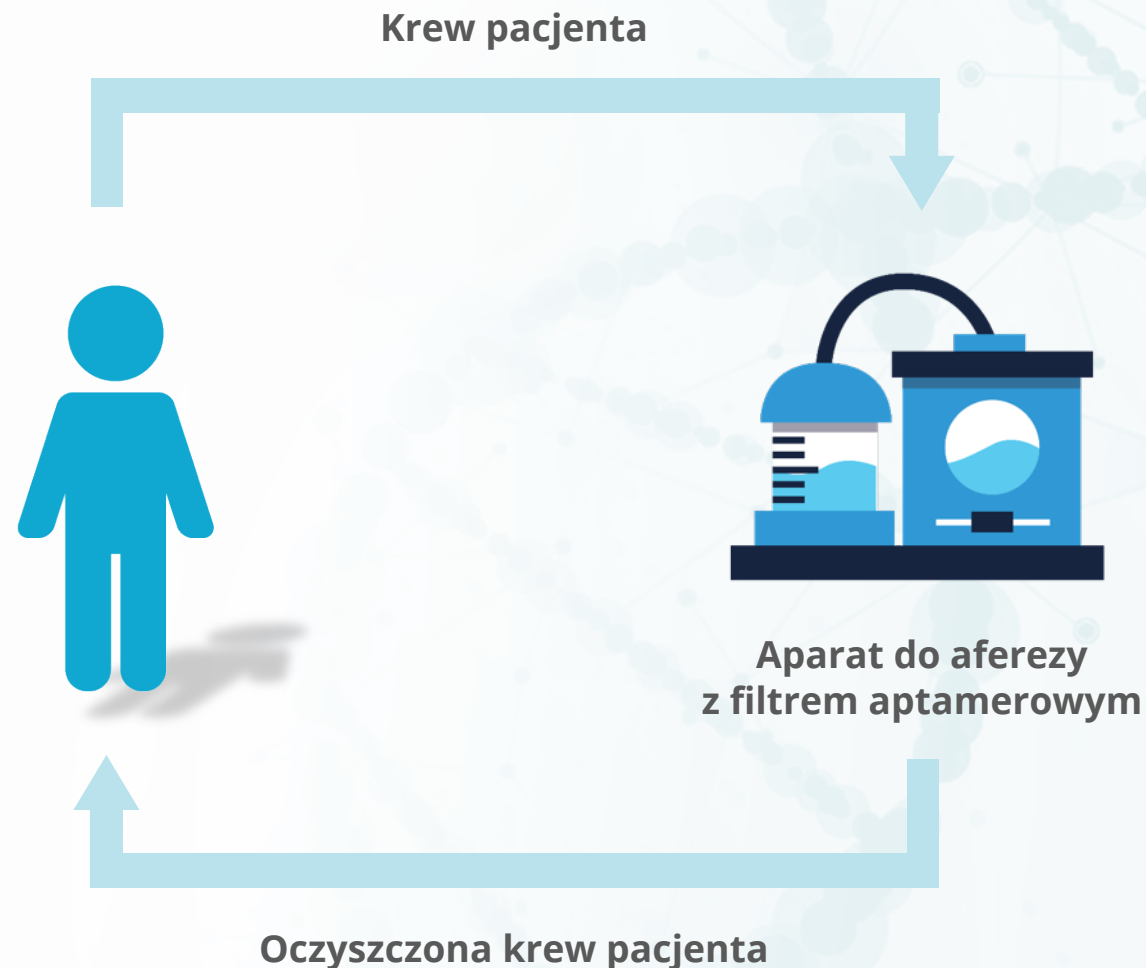
# CELOWANA AFEREZA – „APTAFEREZA”

## MECHANIZM DZIAŁANIA

Filtr do aparatu do aferezy zawierający złożę z przywiązanym swoistym aptamerem (wykorzystanie **platformy PureApta**): celowana bezpieczniejsza afereza

## PLATFORMA MEDYCZNA

Aptamery specyficzne wobec nowych celów molekularnych – **kolejne wskazania**





# PB002 APTAPHERESIS

---

## CEL

usuwanie czynnika patogennego przez celowaną aferezę

## CZĄSTECZKA AKTYWNA

aptamer immobilizowany na filtrze

## WSKAZANIE

zespół Devica (Neuromyelitis Optica)

## NEUROMYELITIS OPTICA (NMO)

### Zespół Devica

- Napadowe autoimmunologiczne zapalenie rdzenia i nerwów wzrokowych
- **Rzadka ciężka choroba neurodegeneracyjna, autoimmunologiczna; przebieg napadowy**
- Jeden dostępny w Polsce lek – terapia 2 mln PLN/rok
- U pacjentów stosowana plazmafereza
- Współpraca z czołowymi ośrodkami klinicznymi w Polsce

## **CEL**

usuwanie czynnika odpowiedzialnego za kaskadę zapalną przez celowaną aferezę

## **CZĄSTECZKA AKTYWNA**

aptamer immobilizowany na filtrze

## **WSKAZANIE**

miastenia rzekomoporaźna (Myasthenia gravis, MG) – przełom miasteniczny

## **MIASTENIA RZEKOMOPORAŻNA (Myasthenia Gravis, MG)**

- Rzadka ciężka choroba układu nerwowego o podłożu autoimmunologicznym
- Charakteryzuje się nużliwością (szybkim zmęczeniem i osłabieniem) mięśni szkieletowych
- Przy pogorszeniu objawów (**przełom miasteniczny**) u pacjentów stosowana plazmafereza

## **CEL**

celowane dostarczenie leku do komórek czerniaka

## **CZĄSTECZKA AKTYWNA**

koniugat aptameru z cząsteczką znanego leku - dokсорubicyny

## **WSKAZANIE**

czerniak (nowotwór skóry)

## **Czerniak (*Melanoma*)**

- Piąty najczęstszy nowotwór na świecie (WHO; USA)
- 300 tys. zachorowań rocznie na świecie (2018, WCRF)
- Częstość występowania rośnie szybciej niż innych nowotworów
- Nowotwór wysoce agresywny i inwazyjny

# PB006 APTA MLN

---

## CEL

celowane dostarczanie leku do komórek czerniaka

## CZĄSTECZKA AKTYWNA

koniugat aptameru z cząsteczką znanego leku - dokсорubicyny

## WSKAZANIE

czerniak (nowotwór skóry)

## Projekt typu *Proof-of-concept*

- Nowa formuła grantowa, tylko woj. dolnośląskie
- Tylko badania przemysłowe – 18 miesięcy do udowodnienia dowodu koncepcji *in vivo*
- Drugi konkurs grantowy na prace rozwojowe
- Konsorcjum z PORT (członek Sieci Badawczej Łukasiewicz)
- Start: styczeń 2020



# AGENDA PREZENTACJI

---

O PURE BIOLOGICS

PROJEKTY B+R

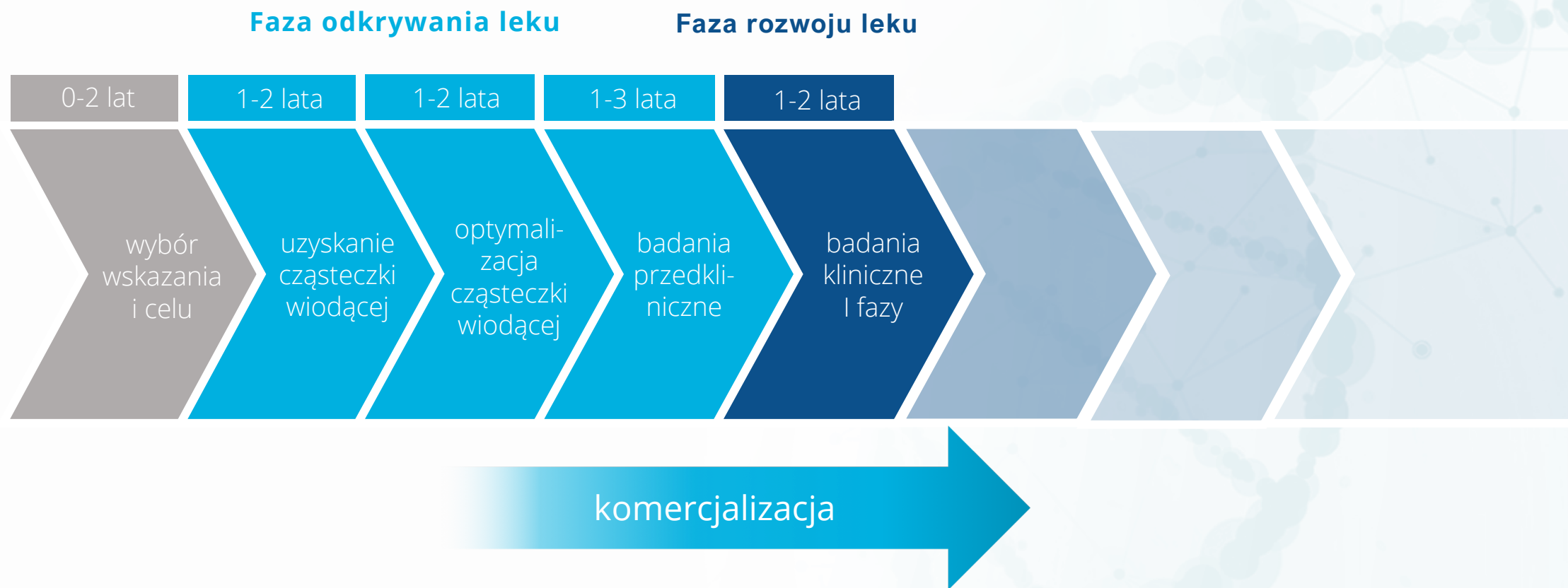
**RYNEK PARTNERINGOWY**

DZIAŁANIA ORGANIZACYJNE

FINANSE

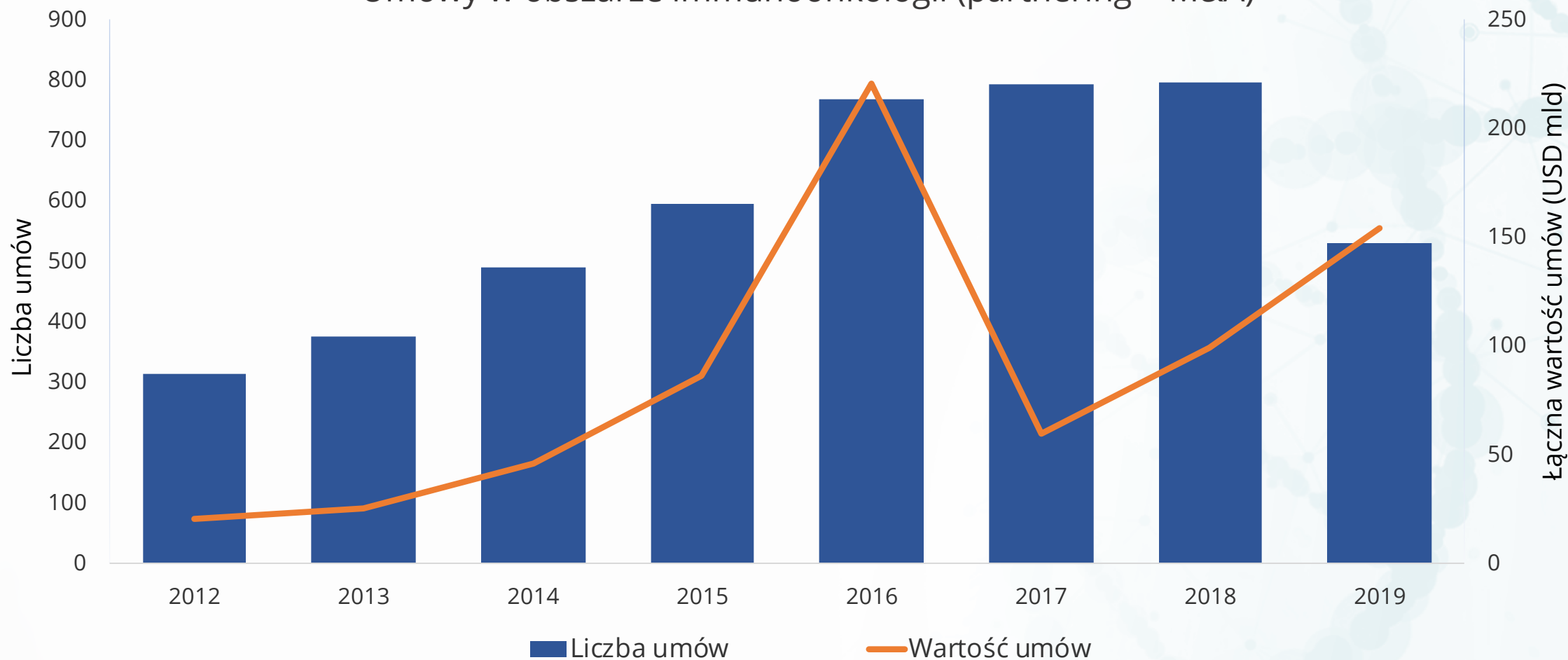


# PROCES ROZWOJU LEKU W PURE BIOLOGICS



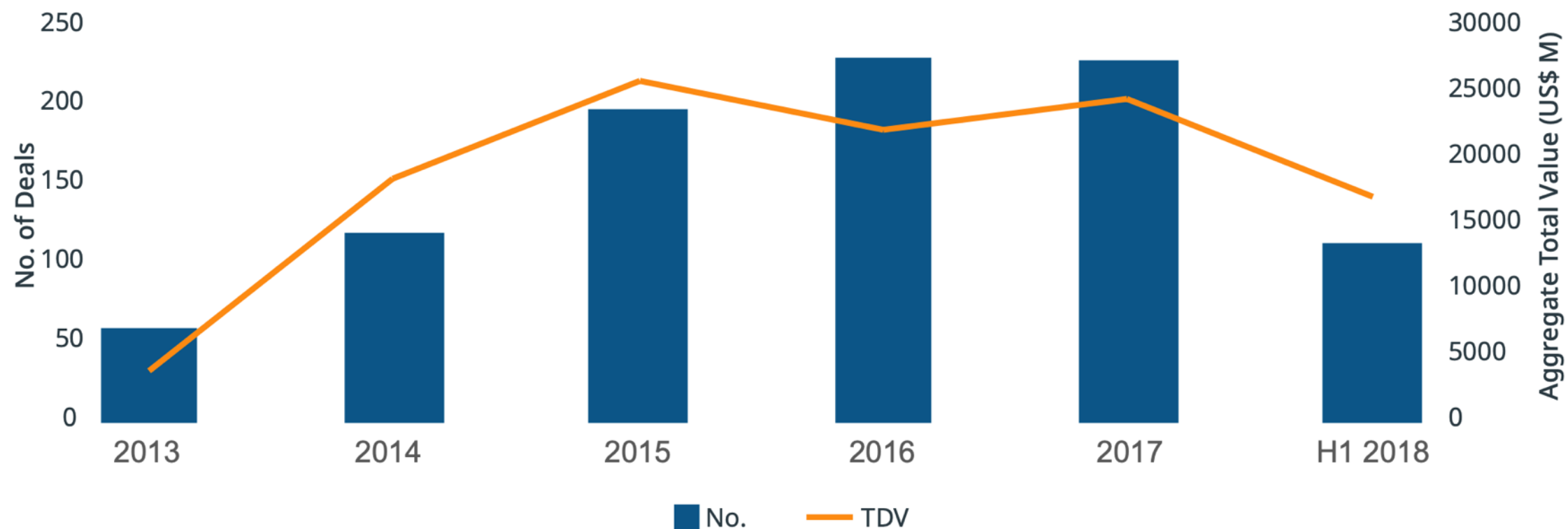
# IMMUNOONKOLOGIA – RYNEK PARTNERINGOWY

Umowy w obszarze immunoologii (partnering + M&A)



# IMMUNOONKOLOGIA – RYNEK PARTNERINGOWY

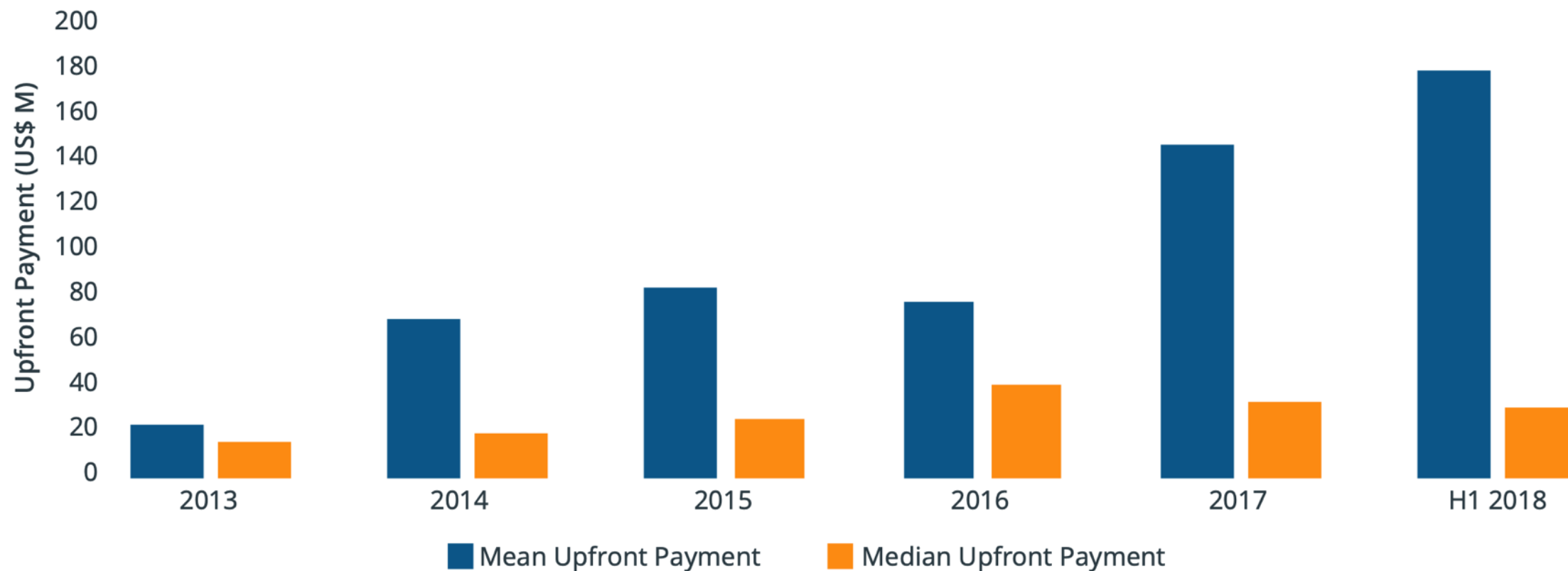
Figure 4: Number and aggregate total value of immuno-oncology partnering deals, 2013-H1 2018.





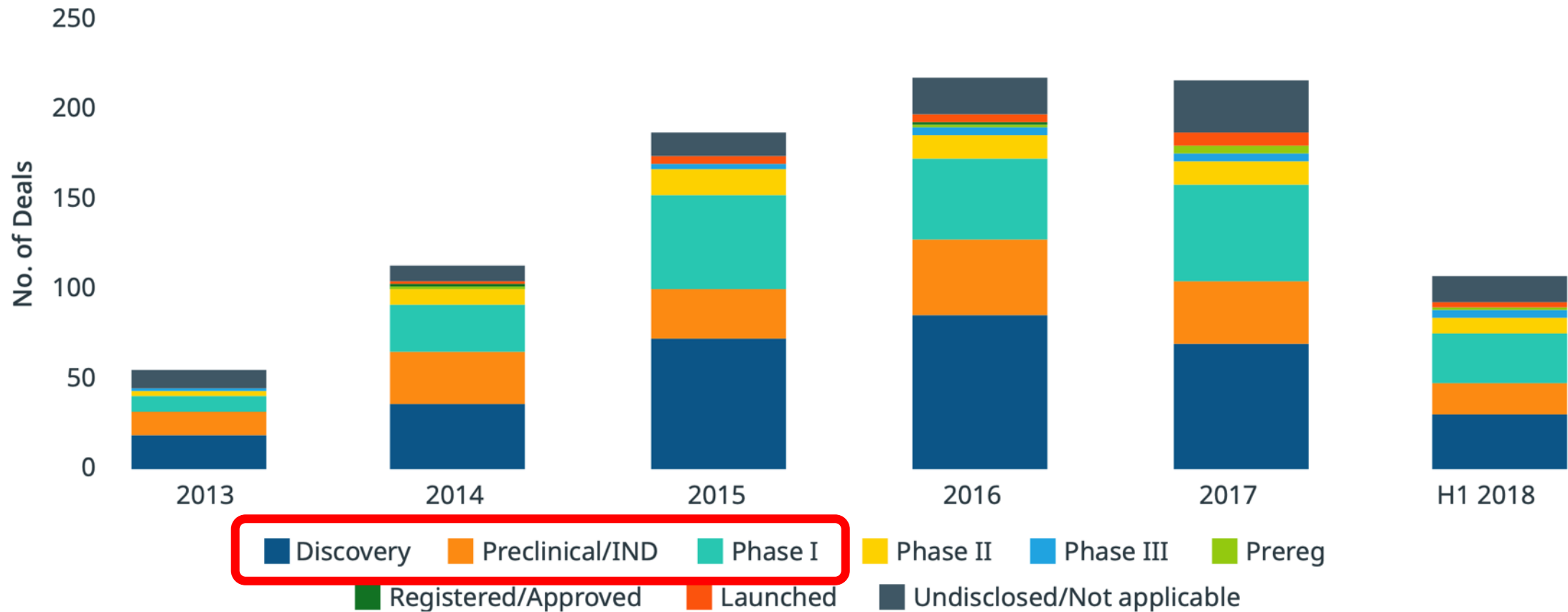
# IMMUNOONKOLOGIA – RYNEK PARTNERINGOWY

Figure 6: Mean and median upfront payments for immuno-oncology partnering deals, 2013-H1 2018.



# IMMUNOONKOLOGIA – RYNEK PARTNERINGOWY

Figure 7: Immuno-oncology partnering deals by development stage, 2013-H1 2018.



# PARTNERING Z BIG PHARMA – TRANSAKCJE REFERENCYJNE

## OSE Immunotherapeutics i **Boehringer Ingelheim**

2019

15 mln EUR up-front  
1,1 mld EUR w milestones + royalties

- OSE – projekt konsorcyjny z publicznym finansowaniem 9,2 mln +5,4 mln EUR
- *First-in-class* mAb I/O, terapia z mAb PD-1 (BI)

## Crown Bioscience i **CBT Pharmaceuticals (Apollomics)**

2018

>47 mln USD up-front + milestones  
+ royalties

- mAb I/O, do terapii kombinowanej z PD-1/L1
- Apollomics (CBT) – w 01/19 seria B finansowania na rozwój przeciwciał I/O, 100 mln USD

## Argenx i **Abbvie**

2016-19

40 mln USD up-front (2016)  
625 mln USD milestones + royalties

- Wyplacono juz 90 mln USD (10 + 10 przedklinika, wejście do fazy I – 30 mln USD w 03/19)
- *First-in-class* mAb I/O, hamowanie Tregs w guzach litych

## Agenus i **Gilead**

2018

120 mln USD up-front + 30 mln equity  
+ 1,7 mld USD milestones

- *First-in-class* bsAb I/O, faza IND
- Prawo pierwszeństwa licencji dla dwóch kolejnych przeciwciał bispecyficznych

# AGENDA PREZENTACJI

---

O PURE BIOLOGICS

PROJEKTY B+R

RYNEK PARTNERINGOWY

**DZIAŁANIA ORGANIZACYJNE**

FINANSE





# DZIAŁANIA ORGANIZACYJNE

---

- **Wzrost wielkości organizacji**
  - Restrukturyzacja części laboratoryjnej i projektowej
    - 7 grup badawczych
    - Biuro Zarządzania Projektami
    - Zespół naukowych menadżerów projektów
  - Niezbędne nowe aktywności
    - HR
    - Wewnętrzne kadry i płace
    - Dział scoutingowy i doradczy
    - Dział rozwoju biznesu – w budowie

# DZIAŁANIA ORGANIZACYJNE

---

- **Kapitał – pracownicy**
  - Stała forma zatrudnienia
  - Jasno określone reguły gry
  - Zaufanie do pracowników
  - Szkolenia miękkie – komunikacyjne, zarządcze
  - Rozwój kompetencji naukowych – szkolenia, konferencje
  - Program opcyjny

# AGENDA PREZENTACJI

---

O PURE BIOLOGICS

PROJEKTY B+R

RYNEK PARTNERINGOWY

DZIAŁANIA ORGANIZACYJNE

**FINANSE**



# REALIZOWANE PROJEKTY B&R

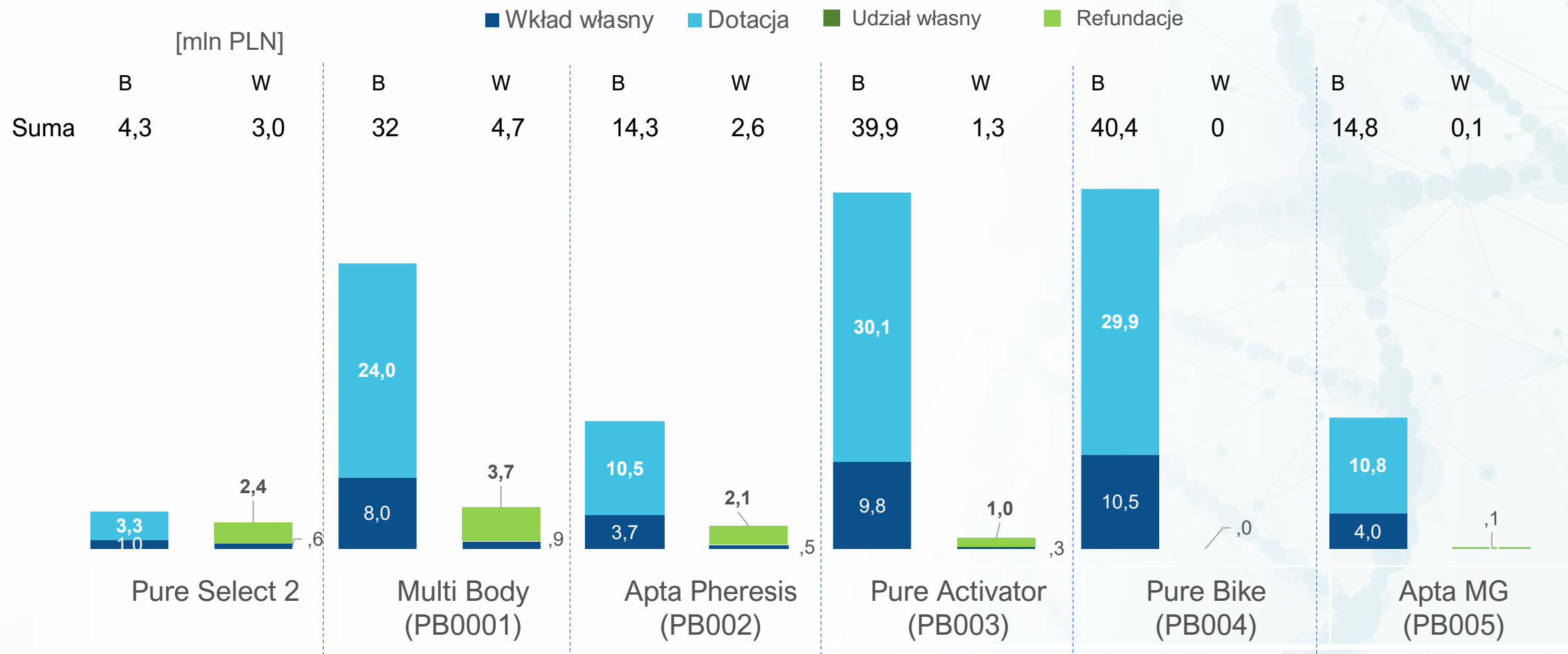
PROJEKT	DATA ZAKOŃCZENIA	WARTOŚĆ PROJEKTU [mln PLN]	DOTACJA [mln PLN]	WKŁAD WŁASNY [mln PLN]
PureSelect 2	Marzec 2020	4,3	3,3	1,0
PB001 (MultiBody)	Grudzień 2023	32,0	24,0	8,0
PB002 (AptaPheresis)	Maj 2023	14,3	10,5	3,7
PB003 (PureActivator)	Grudzień 2023	39,9	30,1	9,8
PB004 (PureBIKE)	Grudzień 2023	40,4	29,9	10,5
PB005 (Apta-MG)	Październik 2023	14,7	10,8	4,0
<b>RAZEM</b>		<b>145,6</b>	<b>108,6</b>	<b>37,1</b>



# PROJEKTY B&R – NAKŁADY DO FINALIZACJI

PROJEKT	KOSZTY DO PONIESIENIA [mln PLN]	DOTACJA [mln PLN]	NIEZBĘDNY WKŁAD WŁASNY [mln PLN]
PureSelect 2	1,3	0,9	0,4
PB001 (MultiBody)	27,4	20,3	7,1
PB002 (AptaPheresis)	11,7	8,5	3,2
PB003 (PureActivator)	38,6	29,1	9,5
PB004 (PureBIKE)	40,4	29,9	10,5
PB005 (Apta-MG)	14,6	10,7	4,0
<b>TOTAL</b>	<b>134</b>	<b>99,3</b>	<b>34,8</b>

# PROJEKTY B&R– KOSZTY PONIESIONE DO 31 LIPCA 2019





## Kontakt

**Pure Biologics S.A.**

ul. Duńska 11  
54-427 Wrocław

info@purebiologics.com  
tel. +48 570 00 28 29