

Plany Rozwoju Pure Biologics S.A. w okresie 2023-1H2024

Wrocław, 28 kwietnia 2023



Zarząd Pure Biologics S.A. („Pure Biologics”, „Spółka”) niniejszym przedstawia Plany Rozwoju Spółki na okres 2023–1H2024, których nadrzędnym celem jest przyspieszenie opracowywania przełomowych terapii biologicznych w leczeniu schorzeń onkologicznych. W powyższej perspektywie Spółka planuje przeprowadzić kliniczną fazę 0, a także kontynuować działania zorientowane na podpisanie co najmniej jednej umowy partneringowej celem kontynuowania rozwoju projektów w fazie 1. Pure Biologics planuje również rozszerzać portfolio prowadzonych projektów, zapewniając powtarzalność modelu biznesowego.

1

Intensywny rozwój PBO03 i PBO04

Koncentracja na intensywnym rozwoju przedklinicznym, klinicznym i biznesowym lekowych projektów PBO03G i PBO04:

- a. Rozpoczęcie fazy 0 w obu projektach w 2023 r. i jej zakończenie do końca I połowy 2024 r.; uzyskanie zdolności do rozpoczęcia fazy 1 badań klinicznych w II połowie 2024 r.
- b. Przeprowadzenie co najmniej jednej transakcji partneringowej w okresie 2023–1H2024.

2

Optymalizacja modelu

Optymalizacja modelu biznesowego i finansowego oraz portfolio pod kątem możliwości rozwijania projektów lekowych i aptamerowych również w formie zewnętrznych spółek celowych.

3

Utrzymanie zdywersyfikowanego portfolio

Do połowy 2024 r. posiadanie w portfolio łącznie co najmniej czterech projektów lekowych na różnych etapach rozwoju.

Szczegóły celów rozwoju

1

Intensywny rozwój PBO03 i PBO04

Koncentracja na intensywnym rozwoju przedklinicznym, klinicznym i biznesowym lekowych projektów PBO03G i PBO04.

Spółka planuje znacząco przyspieszyć realizację swojej misji, m.in. poprzez synchroniczny rozwój dwóch kluczowych projektów PBO03G i PBO04 – zaawansowanych, biologicznych przeciwciał terapeutycznych.

Inteligentny rozwój

Kluczowym elementem Planów Rozwoju Pure Biologics jest tzw. „inteligentny rozwój” leków (prezentowany również jako podejście „Smart IO”). W ramach portfolio trwają prace nad kandydatami na lek, których molekularny profil działania z dużym prawdopodobieństwem będzie charakteryzował się istotnymi przewagami w stosunku do cząsteczek o podobnym mechanizmie działania, które już wykazały potencjał terapeutyczny i bezpieczeństwo w badaniach klinicznych (cząsteczki konkurencyjne). Oznacza to, że zredukowane są ryzyka związane z rozwojem kandydatów na lek w oparciu o mechanizm niezwalidowany klinicznie, przy zachowaniu konkurencyjności poprzez ulepszenie i/lub dodanie nowych parametrów w zakresie działania i/lub skuteczności. Spółka celuje w projekty o znaczącej przewadze w stosunku do istniejących i rozwijanych rozwiązań, przy czym mają one także potencjał bycia pierwszymi w swojej klasie (ang. *first-in-class*).

Kolejnym aspektem „inteligentnego rozwoju” jest tworzenie ścieżki rozwoju klinicznego dla każdego projektu z silnym naciskiem na wykazanie oznak skuteczności terapeutycznej na możliwie wczesnym etapie.

W przypadku projektów PBO03G i PBO04 Pure Biologics skupi się na wprowadzeniu badań klinicznych fazy 0 w swoich projektach, aby uzyskać dane farmakodynamiczne (markery skuteczności) jeszcze przed przeprowadzeniem konwencjonalnych faz badań klinicznych 1-3. Istotnie zwiększy to wycenę projektów na wczesnym etapie rozwoju, ale także ukierunkuje projektowanie kolejnych etapów klinicznych, które będą opierały się na aktywnej i wieloaspektowej stratyfikacji pacjentów, zamiast badań obejmujących szerokie populacje, praktykowanych w klasycznym podejściu.

1

Intensywny rozwój PBO03 i PBO04

Koncentracja na intensywnym rozwoju przedklinicznym, klinicznym i biznesowym lekowych projektów PBO03G i PBO04.

Spółka planuje znacząco przyspieszyć realizację swojej misji, m.in. poprzez synchroniczny rozwój dwóch kluczowych projektów PBO03G i PBO04 – zaawansowanych, biologicznych przeciwciał terapeutycznych.

Ponadto, jako dodatkowe punkty końcowe badania, uwzględnione zostaną biomarkery wybrane na bazie danych z fazy O, w celu wykazania aktywności terapeutycznej i skuteczności klinicznej już na etapie 1 fazy badań klinicznych.

Wdrożenie „inteligentnego rozwoju klinicznego” pozwoli uzyskać cenne dane farmakodynamiczne na wczesnym etapie opracowywania leku, aby:

- zmniejszyć ryzyko niepowodzenia późniejszych, kosztownych etapów klinicznych,
- istotnie przyspieszyć w czasie moment znaczącego wzrostu wartości projektu.

Projekt PBO03G (pierwszy z dwóch projektów wynikający z badań w programie PBO03), ma na celu opracowanie przeciwciała terapeutycznego o podwójnym działaniu, które jednocześnie eliminuje immunosupresyjne regulatorowe limfocyty T (Treg) w mikrośrodowisku guza oraz stymuluje cytotoksyczne limfocyty NK i T do bezpośredniego zwalczania komórek nowotworowych. Wyniki badań w ramach projektu PBO03G wskazują w ocenie Spółki na wyraźne przewagi w stosunku do kandydatów na leki z obiecującymi wynikami we wczesnych etapach rozwoju klinicznego. PBO03G to atrakcyjna koncepcja leku, o bardzo silnej przewadze konkurencyjnej w kontekście komercjalizacji na rynku terapii nowotworów.

Projekt PBO04, również potencjalny lek biologiczny, obejmuje rozwój nowej cząsteczki terapeutycznej w formie afukozylowanego przeciwciała klasy IgG1, które ma stymulować odpowiedź immunologiczną komórek NK wobec komórek guza posiadających antygen nowotworowy ROR-1, prowadząc do bezpośredniego ich zabijania na drodze mechanizmu ADCC (ang. *antibody-dependent cellular cytotoxicity*).

1

Intensywny rozwój PBO03 i PBO04

Koncentracja na intensywnym rozwoju przedklinicznym, klinicznym i biznesowym lekowych projektów PBO03G i PBO04.

Spółka planuje znacząco przyspieszyć realizację swojej misji, m.in. poprzez synchroniczny rozwój dwóch kluczowych projektów PBO03G i PBO04 – zaawansowanych, biologicznych przeciwciał terapeutycznych.

Cząsteczka PBO04 rozwijana jest w kierunku leczenia guzów litych, w tym potrójnie negatywnego raka piersi, jak również w kierunku leczenia wybranych nowotworów hematologicznych, w tym przewlekłej białaczki limfocytowej.

W kwietniu 2023 r. Spółka dokonała wyboru cząsteczek wiodących w projektach PBO03G i PBO04 w oparciu o badania in vitro oraz rozpoczęła przygotowania do zakontraktowania CMC (produkcji cząsteczki w większej skali), a także badań przedklinicznych.

2Q 2023

Przeprowadzenie pakietów badań przed-klinicznych obejmujących pierwsze badania w modelu zwierzęcym z autorskimi cząsteczkami - określenie właściwości farmakodynamicznych (PD) wymaganych do uzyskania pozwolenia na rozpoczęcie badania klinicznego fazy 0.

3Q 2023

Określenie właściwości farmakokinetycznych (PK) oraz przeprowadzenie przedklinicznego badania bezpieczeństwa (toksykologiczne badanie w modelu zwierzęcym), wymaganych do uzyskania pozwolenia na rozpoczęcie badania klinicznego fazy 0.

2Q 2024

Końcowe wyniki fazy 0 (oczekiwane częściowe wyniki w I kwartale 2024 r.)

4Q 2023

Zgłoszenie eIND (exploratory IND, aplikacja o pozwolenie na rozpoczęcie badania klinicznego fazy 0) i rozpoczęcie badania klinicznego fazy 0 (pierwszych badań u ludzi).

Realizacja Planów Rozwoju ma pozwolić Spółce na zakończenie pełnego pakietu badań przedklinicznych do fazy 1 i zgłoszenie IND i uzyskać gotowość do rozpoczęcia klinicznych faz 1 u pacjentów z guzami litymi (PBO03G) oraz białaczkami (PBO04) w IV kwartale 2024 r.

1

Intensywny rozwój PBO03 i PBO04

Koncentracja na intensywnym rozwoju przedklinicznym, klinicznym i biznesowym lekowych projektów PBO03G i PBO04.

Spółka planuje znacząco przyspieszyć realizację swojej misji, m.in. poprzez synchroniczny rozwój dwóch kluczowych projektów PBO03G i PBO04 – zaawansowanych, biologicznych przeciwciał terapeutycznych.

Celem Spółki jest przeprowadzenie transakcji partneringowych wobec co najmniej jednego z projektów PBO03G i PBO04. Od 2022 r. Pure Biologics intensyfikuje rozmowy partneringowe i na dzień publikacji niniejszych Planów Rozwoju ma zidentyfikowanych kilku potencjalnych partnerów z branży farmaceutycznej. W ocenie Spółki przebieg rozmów wskazuje, że pierwsza transakcja mogłaby być potencjalnie możliwa po uzyskaniu oczekiwanych wyników badań na zwierzętach, co według zakładanego harmonogramu powinno nastąpić w II kw. 2023 r.

Spółka identyfikuje kilka potencjalnych modeli transakcji partneringowych projektów PBO03 i PBO04, wśród których przede wszystkim należy wymienić:

licencjonowanie

Udzielenie pełnej licencji do dalszego rozwoju cząsteczki partnerowi, w ramach której Spółka mogłaby liczyć na umowę zakładającą płatność wstępną oraz potencjalnie kamienie milowe i tantiemy.

kontrakt opcyjny

Umowa zakładająca potencjalnie płatność wstępną oraz dalszy rozwój projektu przez Pure Biologics, z opcją pełnego licencjonowania projektu w przypadku osiągnięcia określonych kamieni milowych. W powyższym modelu możliwe jest uwzględnienie pełnego spektrum modeli wynagrodzenia dla Pure Biologics stosowanych w podobnych umowach.

wspólny rozwój

Umowa zakładająca potencjalną płatność wstępną oraz finansowanie lub współfinansowanie dalszego rozwoju projektu przez partnera.

**1**

Intensywny rozwój PB003 i PB004

Koncentracja na intensywnym rozwoju przedklinicznym, klinicznym i biznesowym lekowych projektów PB003G i PB004.

Spółka planuje znacząco przyspieszyć realizację swojej misji, m.in. poprzez synchroniczny rozwój dwóch kluczowych projektów PB003G i PB004 – zaawansowanych, biologicznych przeciwciał terapeutycznych.

Pure Biologics oczekuje, że w okresie 2023–1H2024 przeprowadzi co najmniej jedną transakcję partneringową. W kontekście transakcji partneringowych Spółka zamierza maksymalizować ich wartość dla Spółki i Akcjonariuszy – aby zrealizować ten cel niezbędne będzie wykreowanie optymalnej pozycji negocjacyjnej, której elementem będą m.in. wyniki badań przedklinicznych i klinicznych (przede wszystkim fazy 0) oraz pozycja gotówkowa.

W związku z tym, że Pure Biologics posiada zabezpieczone ok. 100 mln zł nierozwadniającego finansowania grantowego na rozwój projektów PB003 i PB004, modelem preferowanym przez Spółkę – w ocenie Spółki z rozmów wynika, że atrakcyjnym i przypuszczalnie możliwym również dla potencjalnych partnerów – byłby model, w którym projekt będący przedmiotem transakcji byłby dalej rozwijany przez Pure Biologics, przy bieżącym współfinansowaniu partnera – tak, aby wykorzystać zabezpieczone środki grantowe.

Pure Biologics posiada zabezpieczone ok. 100 mln zł nierozwadniającego finansowania grantowego na rozwój projektów PB003 i PB004.

2

Optymalizacja modelu

Optymalizacja modelu biznesowego i finansowego oraz portfolio.

Pure Biologics dopuszcza możliwość rozwijania niektórych projektów w formie spółek celowych oraz rozwijać określone innowacje do momentu, w którym będą mogły stać się przedmiotem transakcji sprzedaży do zewnętrznego partnera.

Bazując na doświadczeniach innych podmiotów z branży biotech/medtech, Pure Biologics dopuszcza możliwość rozwijania niektórych projektów w formie spółek celowych, które byłyby zdolne pozyskiwać na wczesnym etapie dysponujących specjalistycznym *know-how* partnerów branżowych i/lub finansowych, oraz rozwijać określone innowacje do momentu, w którym opracowane technologie będą mogły stać się przedmiotem transakcji sprzedaży do zewnętrznego partnera. Spółka planuje minimalizować jakiegokolwiek finansowe inwestycje własne w rozwój spółek celowych.

Powyższy model oferuje liczne korzyści, wśród których należy wymienić przede wszystkim:

- Jest na coraz szerszą skalę stosowany przez firmy biotechnologiczne i dodatkowo struktura taka daje możliwość otwarcia na wysoko wyspecjalizowaną grupę inwestorów zainteresowanych ekspozycją w projekty o danej specyfice w celu zapewnienia dywersyfikacji dla swoich inwestycji,
- Umożliwia podzielenie się ryzykiem biznesowym z zewnętrznym podmiotem,
- Pozwala na stworzenie struktury pod przyszłą potencjalną sprzedaż projektu – wydzielenie projektu do SPV to stosowany na rynku (w tym przez spółki z sektora biotechnologii) zabieg, pozwalający na efektywną sprzedaż danego projektu w przypadku pozyskania partnera do prowadzenie dalszych badań bądź komercjalizacji projektu,
- Umożliwia oddzielenie ryzyka projektu od ryzyka spółek właścicielskich – w przypadku opóźnień w realizacji projektu związany z tym wpływ na kurs Pure Biologics powinien być ograniczony.

2

Optymalizacja modelu

Optymalizacja modelu biznesowego i finansowego oraz portfolio.

Pure Biologics dopuszcza możliwość rozwijania niektórych projektów w formie spółek celowych oraz rozwijać określone innowacje do momentu, w którym będą mogły stać się przedmiotem transakcji sprzedaży do zewnętrznego partnera.

Pierwszym tego typu projektem jest PB103, dla którego powołana została spółka celowa (SPV) Doto Medical sp. z o.o. (dalej: Doto Medical).

Celem projektu PB103 jest rozwój innowacyjnego wyrobu medycznego opartego o opracowaną przez Pure Biologics technologię PureApta, który znacząco poprawi skuteczność usuwania toksyn w trakcie hemodializy przeprowadzanej u pacjentów cierpiących na przewlekłą chorobę nerek (ang. chronic kidney disease, CKD).

Projekt PB103 jest wspólnym programem rozwojowym pomiędzy Pure Biologics i Relitech B.V. (Holandia), doświadczonego podmiotu rozwijającego w ramach prac kontraktowych wyroby medyczne od konceptu do etapu produkcji. Pure Biologics wypracowała unikatową wiedzę techniczną dotyczącą pozaustrojowego oczyszczania krwi przy użyciu aptamerów w projektach PBO02 i PBO05. Bazując na dotychczasowym doświadczeniu, Spółka opracuje „magnesy molekularne” w postaci aptamerów, które mogą aktywnie usuwać wybrane toksyny mocznicowe z krwi pacjentów z CKD, w oparciu o opatentowaną technologię PureApta. Relitech wykorzysta swoją wiedzę i prawa własności intelektualnej do opracowania urządzenia medycznego do pozaustrojowego oczyszczania krwi w trakcie dializy.

Do końca 2023 r. Pure Biologics planuje przenieść do Doto Medical kluczowy zespół odpowiedzialny za rozwój projektu PB103 oraz wszelkie wartości niematerialne i prawne w postaci patentów i/lub udzielenia odpowiednich licencji, a także – w przypadku nieznaledzenia nowego inwestora – zabezpieczyć minimum kapitału niezbędnego do rozwoju Doto Medical.

2

Optymalizacja modelu

Optymalizacja modelu biznesowego i finansowego oraz portfolio.

Pure Biologics dopuszcza możliwość rozwijania niektórych projektów w formie spółek celowych oraz rozwijać określone innowacje do momentu, w którym będą mogły stać się przedmiotem transakcji sprzedaży do zewnętrznego partnera.

W grudniu 2022 r. Pure Biologics nawiązało współpracę z renomowanym doradcą transakcyjnym, Clairfield Partners, obejmującą m.in. zidentyfikowanie i pozyskanie dla Doto Medical potencjalnych partnerów strategicznych, zainteresowanych współrozwijaniem, a następnie przejęciem za wynagrodzeniem rozwiązania wypracowywanego w ramach projektu.

Równoległe do rozwoju projektu PB103 Pure Biologics planuje aktywnie poszukiwać okazji i możliwości rozwoju kolejnych projektów w modelu opartym o spółki celowe dedykowane projektom. Rozwój kolejnych projektów w powyższym modelu będzie warunkowany przede wszystkim identyfikacją atrakcyjnych obszarów naukowych i biznesowych, oraz dostępem do nierozwadniającego Spółki finansowania.

3

Utrzymanie zdywersyfikowanego portfolio

Do połowy 2024 r. posiadanie w portfolio łącznie co najmniej dwóch nowych projektów lekowych na różnych etapach rozwoju.

Pure Biologics będzie podejmować działania prowadzące do rozwoju zarówno dotychczas realizowanych projektów, jak i rozpoczęcia realizacji nowych programów leków biologicznych, a w ramach grupy kapitałowej również rozwiązań opartych o aptamery.

Priorytetowym celem Spółki pozostaje zapewnienie powtarzalności modelu biznesowego.

W związku z powyższym Pure Biologics będzie podejmować działania prowadzące do rozwoju zarówno dotychczas realizowanych projektów, jak i rozpoczęcia realizacji nowych programów leków biologicznych, a w ramach grupy kapitałowej również rozwiązań opartych o aptamery. Spółka zamierza koncentrować się na obszarach, w których zdobyła już liczne kompetencje.

Rozwój kolejnych projektów będzie uzależniony od pozyskania nierozwadniających środków finansowych, w tym przede wszystkim w formie grantów. Pure Biologics zakłada, że już w okresie 2023-1H2024 będzie w stanie pozyskać nowe środki dotacyjne. W związku z typową dla projektów naukowych charakterystyką, w pierwszych latach rozwoju projektów wydatki związane z procesami R&D są ograniczone, co w naturalny sposób determinować będzie względnie niewielkie zapotrzebowanie na kapitał własny.

Zasoby do realizacji celów

Zespół i infrastruktura

Spółka dysponuje szeroko wykwalifikowanym zespołem badawczym i administracyjno-operacyjnym wymaganym by realizować zakładane cele.

Wg stanu na koniec marca 2023, Pure Biologics zatrudnia 78 pracowników, z czego 40% ze stopniem naukowym doktora. Pracownicy R&D spółki mogą pochwalić się międzynarodowym doświadczeniem w obszarach takich jak inżynieria białek, rozwój przeciwciał, analityka i biofizyka, biologia komórki, immunologia i rozwój przedkliniczny. Dodatkowo, Dyrektor medyczny i dział ds. Badań *in vivo* zabezpiecza merytorycznie kolejne etapy projektów.

Wsparcie administracyjno-operacyjne dla kadry realizującej projekty stanowi 11,5% całego zespołu spółki i odpowiada za utrzymanie płynnego działania laboratorium, obsługę kadrowo-płacową, księgową, finansową i obsługę biur.

Obecny skład osobowy i liczebność zespołu, w okresie styczeń-kwiecień 2023 r. dostosowane zostały do potrzeb związanych z realizacją niniejszych Planów Rozwoju.

Pure Biologics dysponuje nowoczesną infrastrukturą badawczą o powierzchni ok. 1300 m² w ramach wrocławskiego kompleksu Business Garden. Powierzchnia ta w pełni zaspokaja potrzeby Spółki związane z realizacją niniejszych Planów Rozwoju. Spółka będzie podejmować działania prowadzące do generowania przychodów z tytułu podnajmu części powierzchni.

Finanse

Koszty związane z realizacją niniejszych Planów Rozwoju w okresie 2023-1H2024 Spółka szacuje na 178 mln zł. Ok. 95 mln zł z kwoty 178 mln zł na datę niniejszych Planów Rozwoju Spółka już zabezpieczyła w formie posiadanej gotówki oraz przyznanych dotacji.

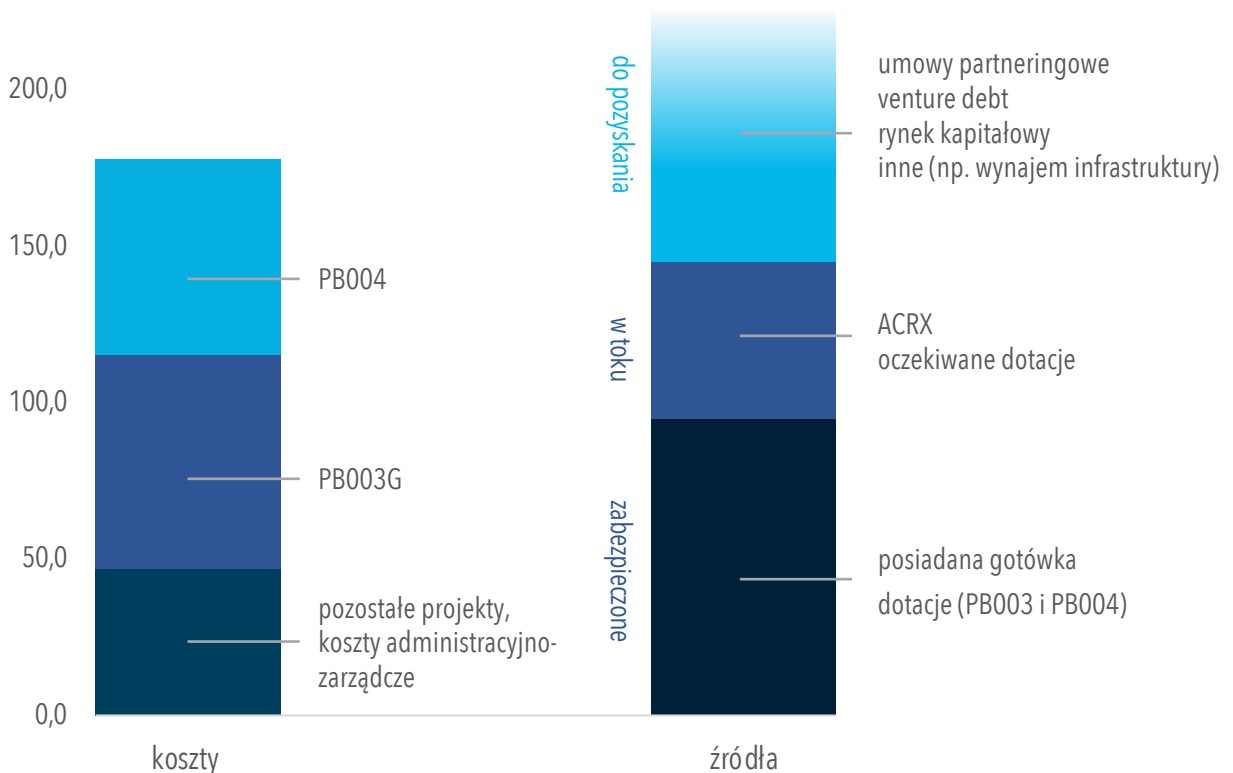
Spółka planuje dodatkowo zabezpieczyć 50-55 mln zł w formie finansowania z ACRX (12 mln zł venture debt) oraz oczekiwanych dotacji (realizacja nowych projektów, niewymagających dodatkowego kapitału na wkład własny).

Finanse

Pozostałą kwotę na poziomie 28–33 mln zł Spółka planuje pozyskać z zewnętrznych źródeł finansowania, wśród których należy wymienić: venture debt, rynek kapitałowy, czy wynajem infrastruktury. W przypadku podpisania umowy partneringowej w okresie realizacji niniejszych Planów Rozwoju, może ona zabezpieczyć istotną część lub całość powyższych potrzeb kapitałowych.

Spółka planuje zwrócić się do Akcjonariuszy z wnioskiem o zatwierdzenie kapitału docelowego (do 2 400 000 akcji możliwych do wyemitowania w ciągu trzech lat), który ma zapewnić organom Spółki elastyczność niezbędną do optymalnego finansowania niniejszych Planów Rozwoju. Zarząd Spółki zamierza dostosować wielkość i harmonogram potencjalnej (lub potencjalnych) emisji do faktycznych potrzeb, w zależności od postępów w zabezpieczaniu finansowania.

250,0 [mln PLN]



Podsumowanie

Podsumowanie

Pure Biologics w perspektywie do końca I połowy 2024 r. planuje doprowadzić do istotnych postępów w swoich flagowych projektach. Na koniec perspektywy niniejszych Planów Rozwoju Spółka planuje dysponować finalnymi wynikami klinicznej fazy 0 w projektach PBO03G i PBO04 oraz być na zaawansowanym etapie przygotowań do rozpoczęcia fazy 1 badań klinicznych w II połowie 2024 r.

Spółka planuje kontynuować rozmowy z potencjalnymi partnerami do projektów i doprowadzić w powyższym okresie do podpisania co najmniej jednej umowy, zabezpieczając środki na dalszy rozwój kliniczny.

Równolegle Spółka planuje optymalizować model biznesowy i finansowy, rozwijając część projektów w ramach spółek celowych. Pure Biologics planuje również zwiększać portfolio prowadzonych projektów lekowych, tak aby na koniec omawianej perspektywy, dysponować co najmniej czterema projektami na różnych etapach rozwoju.

Spółka planuje finansować Plany Rozwoju zarówno z zabezpieczonych już środków, jak i innych źródeł, wśród których należy szczególnie wymienić: środki dotacyjne, *venture debt*, umowy partneringowe oraz rynek kapitałowy.

Flagowe projekty PBO03G i PBO04 Spółka planuje rozwijać synchronicznie, dzięki czemu spodziewa się optymalizacji zarówno kosztów, jak i harmonogramu. Spółka opracowała plan prac w PBO03G i PBO04, zawierający liczne zdarzenia determinujące wzrost wartości tych projektów.

Nota prawna

Poprzez zapoznanie się z niniejszym dokumentem („Dokument”) wyraża się zgodę na następujące ograniczenia:

1. Informacje zamieszczone poniżej zostały przygotowane przez Pure Biologics S.A. („Spółka”, „Emitent”) wyłącznie w celu informacyjnym
2. Niniejszy Dokument nie stanowi ani nie jest częścią i nie powinien być traktowany jako oferta albo jako propozycja dokonania zapisów na, gwarantowania zakupu lub dokonania w inny sposób nabycia jakichkolwiek papierów wartościowych Spółki.
3. Emitent nie ponosi odpowiedzialności za efekty jakichkolwiek decyzji lub działań, które zostały podjęte na podstawie Dokumentu. Odpowiedzialność za skutki podejmowanych działań i decyzji spoczywa wyłącznie na korzystającym z Dokumentu.
4. 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.
5. Dokument 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.
6. Wszystkie stwierdzenia dotyczące przyszłości zawarte w Dokumencie 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 Dokumencie 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.
7. 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.
8. Emitent ani żaden z jego podmiotów powiązanych, doradców lub przedstawicieli nie będzie ponosił odpowiedzialności z tytułu jakiegokolwiek szkody powstałej w związku z korzystaniem z Dokumentu lub jego treści albo z jakiegokolwiek innego tytułu związanego z Dokumentem.



Pure Biologics Spółka Akcyjna

Siedziba: ul. Duńska 11 54-427 Wrocław

Laboratorium: ul. Legnicka 48E 54-202 Wrocław

REGON: 021305772 NIP: 8943003192 KRS: 0000712811

info@purebiologics.com

inwestor@purebiologics.com