

Informacja prasowa

Genomtec już 17 marca zadebiutuje na NewConnect

Wrocław, Polska – 10 marca 2021 r. – Giełda Papierów Wartościowych w Warszawie właśnie wyznaczyła 17 marca br. jako pierwszy dzień notowań akcji Genomtec SA na parkiecie NewConnect. Spółka zajmuje się technologią medyczną, specjalizując się w izotermalnej amplifikacji kwasów nukleinowych, znajdującej zastosowanie zarówno w diagnostyce klinicznej w miejscu opieki nad pacjentem - POCT, jak i szybkich testach genetycznych. Flagowym rozwiązaniem Spółki jest innowacyjny, mobilny system diagnostyczny Genomtec ID – wielokrotnie nagradzany w międzynarodowych konkursach technologicznych.

Przed nami wyczekiwany debiut. Bardzo sprawnie przeprowadziliśmy weryfikację naszej Spółki przed Giełdą Papierów Wartościowych. Cieszymy się, że wybrany przez nas model rozwoju z wykorzystaniem giełdy może wejść w kolejny etap, a Genomtec będzie spółką notowaną na rynku publicznym. Celem Genomtec jest zrewolucjonizowanie diagnostyki genetycznej na świecie. Nasz międzynarodowy zespół dysponuje niezbędną wiedzą, doświadczeniem i umiejętnościami, aby tego dokonać. - powiedział Miron Tokarski, założyciel i prezes Genomtec.

W ubiegłym roku Genomtec zakończył pierwszą ofertę publiczną akcji serii J. Oferta spotkała się z bardzo dużym zainteresowaniem inwestorów, którzy docenili strategię Spółki w tym plan rozwoju flagowego rozwiązania – mobilnej platformy diagnostycznej Genomtec ID.

Inwestorzy zadeklarowali zainteresowanie akcjami na kwotę powyżej 50 mln zł, czyli kilkakrotnie przewyższającą wartość emisji. Spółka z powodzeniem uplasowała wszystkie oferowane akcje po maksymalnej cenie 11 zł za jedną akcję i pozyskała z emisji ponad 8 mln zł na realizację strategii rozwoju.

Innowacyjność projektów Genomtec znajduje również potwierdzenie w konkursach grantowych. Spółka pozyskała dotychczas ponad 17 mln zł wsparcia w formie dotacji i grantów od szeregu instytucji w tym NCBiR i PARP.

Flagowym rozwiązaniem, nad którym pracuje obecnie Genomtec jest mobilny system diagnostyczny Genomtec ID, działający w oparciu o układ mikroprzepływowy oraz autorską, opatentowaną technologię SNAAT® - bazującą na technice izotermalnej amplifikacji kwasów nukleinowych, czyli namnażania materiału genetycznego z wykorzystaniem bezkontaktowego systemu ogrzewania za pomocą fotonów.

Przełomowe urządzenie diagnostyczne, pozwoli na precyzyjną i błyskawiczną diagnostykę genetyczną, która nie będzie musiała być przeprowadzona w laboratorium przez wykwalifikowany personel. System będzie w stanie przeprowadzić test między innymi w kierunku określenia przyczyny infekcji dróg oddechowych, czy chorób przenoszonych drogą płciową, nawet w 15 minut. Genomtec ID będzie przeznaczony do diagnostyki w miejscu kontaktu z pacjentem np. gabinetach lekarskich, oddziale ratunkowym, a nawet aptece.

Według analityków rynkowych, wartość światowego rynku diagnostyki molekularnej blisko pacjenta (ang. POCT) rozwija się niezwykle dynamicznie, ze średnio rocznym wzrostem na poziomie ponad 14 proc. rdr. W 2024 r. globalny rynek ma być wart 4 mld USD. Pandemia COVID-19 spowodowała znaczące przyśpieszenie wzrostu rynku.

Genomtec ze swoim flagowym rozwiązaniem zdobył wiele nagród, w tym ostatnio drugie miejsce w finale czwartej edycji międzynarodowego konkursu „International Innovative & Entrepreneurial Competition Shenzhen, China”. W trzech etapach konkursu, Genomtec pokonał ponad 1 000 innych projektów z całego świata.

Sukcesy i zainteresowanie, z jakimi Genomtec ID spotyka się na międzynarodowych konkursach, pokazują nam jak mocno rynek wyczekuje rozwiązania tego typu. Obecnie nie ma na rynku systemu w technologii, która gwarantuje szybkość, pewność i przystępność cenową przeprowadzenia badania genetycznego. Z każdym miesiącem przybliżamy się do zakończenia prac nad projektem Genomtec ID i jego komercjalizacji. - podsumował Jarosław Oleszczuk, członek Zarządu Genomtec.

Genomtec jest również producentem ultraszybkich testów w kierunku wirusa SARS-CoV-2 w technice RT-LAMP. Spółka zbadała efektywność diagnostyczną swojego najbardziej zaawansowanego produktu – testu dwugenowego (Genomtec® SARS-CoV-2 EvaGreen® RT-LAMP CE-IVD Duo Kit, dalej: RT-LAMP Duo Kit). Badania wykazały, że test jest w stanie wykryć wszystkie trzy nowe szczepy SARS-CoV-2 (brytyjski, południowoafrykański oraz brazylijski) z tym samym wysokim poziomem precyzji jak w przypadku pierwotnego szczepu wirusa. Obecnie Spółka zakończyła etap badań wewnętrznych nad testem do diagnostyki infekcji SARS-CoV-2 bezpośrednio z próbki śliny. Uzyskane wyniki wskazują, że jest to test o jednym z najniższych limitów detekcji na świecie, wynoszącym jedynie dwie kopie wirusa w mieszaninie reakcyjnej.

Pandemia spowodowała wzmożone zapotrzebowanie na skuteczne i szybkie testy diagnostyczne jak również zwiększenie świadomości konieczności diagnostyki bliżej pacjenta – POCT (Point of Care Testing).

Wartość światowego rynku diagnostyki molekularnej wynosi ponad 14 mld USD. Efekt COVID-19 spowodował gwałtowny wzrost tego rynku. Szacuje się, że w 2024 r. wartość rynku może wynieść nawet 18 mld USD.

#####

Dodatkowych informacji udzielą:

Genomtec S.A.
Magdalena Kicińska
+48 604 201 230
m.kicinska@genomtec.com

InnerValue Investor Relations
Tomasz Gutowski
+48 794 444 574
t.gutowski@innervalue.pl

O firmie Genomtec:

Genomtec to innowacyjna firma z branży technologii medycznej zajmująca się opracowaniem i komercjalizacją mobilnej platformy wykorzystywanej w molekularnej diagnostyce klinicznej m.in. szeregu chorób zakaźnych, w tym szybkich testów diagnostycznych mających zastosowanie między innymi w wykrywaniu choroby COVID-19 spowodowanej wirusem SARS-CoV-2.

Flagowym projektem spółki jest mobilny system diagnostyki genetycznej Genomtec ID. Analizator jest unikalnym w skali światowej rozwiązaniem w tego typu urządzeniach. Pozwoli on na szybkie i precyzyjne wykonywanie analizy molekularnej poza środowiskiem laboratoryjnym i to bez konieczności zaangażowania wykwalifikowanego personelu laboratoryjnego. System wykorzystuje technologię mikroprzepływową oraz autorską, chronioną patentem, technologię izotermalną SNAAT®. Odpowiednie zaprojektowanie systemu umożliwia przeprowadzenie procesu w rekordowo krótkim czasie tj. nawet w 15 min, przy skuteczności równej, a w niektórych przypadkach przekraczającej, jakość testów laboratoryjnych PCR.

Proces rozwoju oraz produkcji przebiega w ścisłej współpracy z międzynarodowymi firmami typu CMO (ang. Contract Manufacturing Organization). Zgodnie z założeniami Zarządu Genomtec, komercjalizacja flagowego rozwiązania nastąpi w pierwszym półroczu 2022 r.

Produkcja testów laboratoryjnych Genomtec® SARS-CoV-2 EvaGreen® w technologii RT-LAMP odbywa się w Polsce. Testy są dopuszczone do obrotu na terenie Unii Europejskiej (CE-IVD). Genomtec rozpoczął również rejestrację produktów w innych jurysdykcjach regulacyjnych poza Europą.

Genomtec została założona w 2016 r. Siedziba Spółki Genomtec SA znajduje się we Wrocławiu.

Więcej informacji: genomtec.com