

Informacja prasowa**Genomtec chce przenieść się na główny parkiet GPW**

Wrocław, Polska – 16 sierpnia 2021 r. – Zarząd Genomtec S.A. (ticker: GMT), notowanej na rynku NewConnect spółki zajmującej się rozwojem innowacyjnych technologii medycznych stosowanych w diagnostyce genetycznej w miejscu opieki nad pacjentem – POCT, wyraził zamiar ubiegania się o przeniesienie notowań Spółki z alternatywnego rynku NewConnect na główny rynek Giełdy Papierów Wartościowych w Warszawie (GPW). W związku z tym Zarząd zwołał Nadzwyczajne Walne Zgromadzenie na 13 września br. w celu podjęcia przez Akcjonariuszy Genomtec uchwały upoważniającej Zarząd do przeprowadzenia niezbędnych działań zmierzających do przeniesienia notowań akcji Spółki. W ramach przeniesienia notowań akcji Spółki na duży parkiet GPW nie jest planowana nowa emisja akcji. Główną motywacją Zarządu jest uzyskanie dostępu do większego grona długoterminowych inwestorów, w tym inwestorów zagranicznych.

– Przeniesienie notowań akcji Genomtec na rynek główny GPW zwiększy naszą rozpoznawalność wśród największych polskich i międzynarodowych inwestorów, także tych, którzy nie inwestują na rynku NewConnect. Naszym celem jest zbudowanie stabilnego akcjonariatu, który pozwoli nam w pełni odzwierciedlić wartość Genomtec i naszej przełomowej technologii. Dodatkowo, pozyskanie kolejnych inwestorów długoterminowych będzie istotnym wsparciem w budowaniu strategii Spółki. Celem Zarządu zawsze było zwiększanie prestiżu firmy w oczach inwestorów, a ta decyzja pozwala nam to osiągnąć, jednocześnie koncentrując się na strategii dalszego rozwoju. – powiedział Miron Tokarski, współzałożyciel i prezes Genomtec.

Flagowe rozwiązanie Spółki Genomtec ID - mobilny system do diagnostyki genetycznej - wchodzi w finalną fazę rozwoju. Zgodnie z przedstawionym harmonogramem, Genomtec ID wejdzie w fazę badań badań porównawczych i oceny klinicznej naszych urządzeń w czwartym kwartale 2021 r.

W drugim kwartale br. Genomtec skupił się na dostosowaniu prototypu Genomtec ID do wersji przedprodukcyjnej.

W maju br. Genomtec otrzymał od Urzędu Patentowego Rzeczypospolitej Polskiej ochronę patentową na zestaw starterów do powielania sekwencji nukleotydowej *Borrelia burgdorferi* – bakterii wywołującej boreliozę. Do tej pory Genomtec uzyskał już 3 patenty (jeden w USA i dwa w Polsce), jak również dokonał ponad 20 zgłoszeń patentowych w urzędach patentowych w Europie, Chinach, Japonii, Brazylii i Kanadzie. Ten kluczowy patent Genomtec obejmuje pionierskie w branży podejście do systemów diagnostycznych wykorzystujących technologię bezkontaktowego grzania.

Genomtec w ostatnim czasie otrzymał również certyfikat ISO 13485, który jest międzynarodowym standardem zgodności, weryfikującym czy producent urządzeń medycznych spełnia odpowiednie wymagania regulacyjne dotyczące systemu jakości. Certyfikat zaświadcza również o tym, że Genomtec posiada odpowiednie mechanizmy kontroli, aby zapewnić, iż urządzenie IVD opracowane i wyprodukowane w celu wykrywania predefiniowanych biologicznych czynników chorobotwórczych można uznać za bezpieczne i skuteczne.

#####

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 S.A.

Genomtec S.A. 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 umożliwi 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 mobilnego systemu diagnostyki genetycznej 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 S.A. została założona w 2016 r., jej siedziba znajduje się we Wrocławiu.

Więcej informacji: www.genomtec.com