



GENOMTEC S.A.
JEDNOSTKOWY RAPORT OKRESOWY
ZA III KWARTAŁ 2022 roku

Wrocław, dnia 10 listopada 2022 roku



1 List Zarządu

Drodzy Akcjonariusze,

Przedstawiamy Państwu raport kwartalny Genomtec S.A., w którym podsumowujemy działania operacyjne toczące się w Spółce w III kwartale 2022 roku.

We wrześniu poinformowaliśmy o rozpoczęciu przeglądu opcji strategicznych. Obecnie nie zapadły jeszcze żadne decyzje w tym obszarze. Jednym z pierwszych kroków mającym ułatwić Spółce pełną analizę możliwych opcji strategicznych jest zawarcie umowy z globalną firmą Dennemeyer Consulting GmbH, która przeprowadzi wycenę wartości portfela praw własności intelektualnej posiadanego przez spółkę. Przeprowadziliśmy też pierwsze rozmowy z doradcami specjalizującymi się w obszarze M&A, którzy mogliby wesprzeć nas w tym procesie.

W III kwartale kontynuowaliśmy również badania porównawcze naszej platformy Genomtec®ID, które prowadzone są w kilku ośrodkach w Polsce i Francji. Standardem w przypadku badań porównawczych dla nowych produktów do diagnostyki infekcji dróg oddechowych wywołanych przez wirusy jest przeprowadzenie analiz próbek w dwóch szczytach infekcji – dwóch okresach jesienno-zimowych. Dlatego też zgodnie z harmonogramem badania powinny zostać zakończone w I połowie 2023 r. Istotne jest to, że dzięki przyjętemu harmonogramowi proces prowadzony jest zgodnie z wytycznymi nowej regulacji IVD (IVDR).

Pragniemy przypomnieć, że w II kwartale otrzymaliśmy certyfikację naszego panelu diagnostycznego Genomtec ID RP5-PLEX do jednoczesnego badania obecności 5 celów diagnostycznych umożliwiającą sprzedaż rozwiązania w 30 krajach europejskich. Zawarliśmy również pierwsze umowy dystrybucyjne naszego rozwiązania w Grecji oraz w krajach Beneluksu. Z kolei w III kwartale podpisaliśmy umowę partnerstwa dotyczącą potencjalnej komercjalizacji platformy Genomtec®ID na terenie Tajwanu.

W minionym kwartale konsekwentnie budowaliśmy również portfolio ochrony własności intelektualnej Genomtec. Rozszerzyliśmy wcześniejsze zgłoszenia w patentowe w ramach międzynarodowej ścieżki PCT oraz dokonaliśmy walidacji patentu europejskiego pn. „Metoda wykrywania materiału genetycznego w próbce biologicznej i urządzenie do jej stosowania” we wszystkich krajach członkowskich Europejskiej Organizacji Patentowej. Obecnie posiadamy już 8 patentów w Europie, USA i Japonii oraz ponad 25 zgłoszeń patentowych na globalnych rynkach.

Prowadzimy również proces przenosin z rynku NewConnect na główny rynek Giełdy Papierów Wartościowych w Warszawie. Na bieżąco odpowiadamy na pytania KNF. Liczymy, że jesteśmy już na ostatnim etapie procesu przenosin. Niemniej data debiutu na głównym parkiecie jest uzależniona od decyzji KNF i GPW.

Aktywnie uczestniczymy też w wydarzeniach branżowych. Nasz Zespół zaprezentuje Genomtec®ID podczas tegorocznych targów MEDICA International Trade Fair w Düsseldorfie w dniach 14-17 Listopada.

Cele Genomtec na kolejne miesiące pozostają bez zmian. Jesteśmy przekonani, że obecnie prowadzone badania porównawcze w stosunku do technologii Real-Time PCR, przygotowywana koncepcja produkcji na

większą skalę oraz zawierane umowy dystrybucyjne będą pozytywnie wpływały na realizację naszego celu, którym jest licencjonowanie lub sprzedaż technologii globalnemu partnerowi strategicznemu.

Dziękujemy Inwestorom za okazane zaufanie, a naszym Pracownikom za wkład w rozwój działalności Spółki. Zapraszamy do zapoznania się z raportem za III kwartał 2022 r.



Miron Tokarski
Prezes Zarządu



Michał Wachowski
Członek Zarządu



Charudutt Shah
Członek Zarządu

2 Wstęp

GENOMTEC Spółka Akcyjna z siedzibą we Wrocławiu, adres: ul. Bierutowska 57-59, 51-317 Wrocław, zarejestrowana w rejestrze przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem 0000662554, NIP: 8992809452, REGON: 365935587.

Sąd rejestrowy: Sąd Rejonowy dla Wrocławia Fabrycznej we Wrocławiu VI Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego („GENOMTEC”, „GENOMTEC S.A.”, „Spółka”, „Jednostka”, „Emitent”).

Na 30 września 2022 roku („Dzień Bilansowy”) kapitał zakładowy GENOMTEC S.A. wynosił 936.417,90 zł i składał się z 9.364.179 akcji o wartości nominalnej 0,10 zł każda („Akcje”).

Ten dokument („Raport”) zawiera kwartalne skrócone sprawozdanie finansowe GENOMTEC S.A. za III kwartał 2022 roku.

Źródłem danych w Raporcie, o ile nie wskazano inaczej, jest GENOMTEC S.A.

Dniem publikacji Raportu („Data Raportu”) jest dzień 10 listopada 2022 roku.

Przez kwartalne skrócone sprawozdanie finansowe w Raporcie rozumie się sprawozdanie finansowe GENOMTEC za okres 1 lipca - 30 września 2022 roku („Okres Sprawozdawczy”) sporządzone według Międzynarodowych Standardów Sprawozdawczości Finansowej zatwierdzonych do stosowania w UE.

MSR - Międzynarodowe Standardy Rachunkowości.

3 Spis treści

1	List Zarządu	2
2	Wstęp.....	4
3	Spis treści	5
4	Informacje o Emitencie	6
5	Sprawozdanie finansowe za okres III kwartału 2022 roku	11
6	Informacje o zasadach przyjętych przy sporządzaniu raportu, w tym informacje o zmianach stosowanych zasad (polityki) rachunkowości.....	15
7	Komentarz Emitenta na temat okoliczności i zdarzeń istotnie wpływających na działalność Emitenta, jego sytuację finansową i wyniki osiągnięte w danym kwartale	21
8.	Opis stanu realizacji działań i inwestycji Emitenta oraz harmonogramu ich realizacji	23
9.	Informacje na temat aktywności w zakresie wprowadzania rozwiązań innowacyjnych w przedsiębiorstwie.....	24
10.	Stanowisko odnośnie do możliwości zrealizowania publikowanych prognoz wyników na dany rok w świetle wyników zaprezentowanych w raporcie kwartalnym	25
11.	Opis organizacji Grupy Kapitałowej, z wyszczególnieniem jednostek podlegających konsolidacji oraz jednostek nie objętych konsolidacją	25
12.	Wskazanie przyczyn niesporządzania sprawozdań skonsolidowanych przez podmiot dominujący lub przyczyn zwolnienia z konsolidacji w odniesieniu do każdej jednostki zależnej nieobjętej konsolidacją	25
13.	Wybrane dane finansowe wszystkich jednostek zależnych emitenta nieobjętych konsolidacją....	25
14.	Informacje o strukturze akcjonariatu emitenta, ze wskazaniem akcjonariuszy posiadających, na dzień przekazania raportu, co najmniej 5% głosów na walnym zgromadzeniu.....	25
15.	Informacje dotyczące liczby osób zatrudnionych przez emitenta, w przeliczeniu na pełne etaty .	26
16.	Definicje i objaśnienia skrótów	26
17.	Oświadczenie Zarządu i zatwierdzenie do publikacji	29

4 Informacje o Emitencie

4.1 Podstawowe informacje o Emitencie

Firma Emitenta:	GENOMTEC S.A.
Forma prawna:	Spółka akcyjna
Kraj siedziby:	Polska
Siedziba i adres:	ul. Bierutowska 57-59, 51-317 Wrocław
Telefon:	+48 793 440 931
Adres poczty elektronicznej:	office@genomtec.com
Adres strony internetowej:	http://www.genomtec.com
Numer KRS:	0000662554
Numer REGON:	365935587
Numer NIP:	8992809452
Sąd rejestrowy:	Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabrycznej we Wrocławiu VI Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

4.2 Zarząd

Skład Zarządu Emitenta na Dzień Bilansowy i Datę Raportu był następujący:

Miron Tokarski	Prezes Zarządu
Michał Wachowski	Członek Zarządu
Charudutt Shah	Członek Zarządu

4.3 Rada Nadzorcza

Skład Rady Nadzorczej Emitenta na Dzień Bilansowy i Datę Raportu był następujący:

Karol Hop	Przewodniczący Rady Nadzorczej
Krzysztof Krawczyk	Członek Rady Nadzorczej
Michał Jank	Członek Rady Nadzorczej
Jakub Swadźba	Członek Rady Nadzorczej
Tomasz Jurek	Członek Rady Nadzorczej
Jarosław Oleszczuk	Członek Rady Nadzorczej

4.4 Opis działalności

Działalność Genomtec S.A. polega na prowadzeniu prac badawczo-rozwojowych w obszarze zastosowania metod izotermalnych w diagnostyce molekularnej. Flagowym projektem Spółki jest Genomtec ID, platforma diagnostyczna mająca szansę zostać nowym standardem diagnostyki, dzięki swojej mobilności, szybkości i skuteczności pozwala ona na wykrycie patogenów tj. wirusów, bakterii czy grzybów, a także mutacji genetycznych poprzez analizę materiału biologicznego: wymaz, mocz, ślina.



Kolejnym obszarem działalności Spółki jest opracowywanie i komercjalizacja testów mających zastosowanie między innymi w wykrywaniu chorób zakaźnych o podłożu wirusowym, w tym tak pilnej obecnie potrzebie medycznej jaką jest pandemia COVID-19 spowodowana wirusem SARS-CoV-2.



Doświadczenie zdobyte podczas zrealizowanych projektów naukowych oraz biznesowych, pozwoliło na opracowanie technologii, która pozbawiona jest wad dominującego obecnie podejścia do diagnostyki genetycznej, w tym ze szczególnym uwzględnieniem diagnostyki w miejscu opieki nad pacjentem (ang. *Point of Care Testing* - POCT) – tj. wielkość urządzenia, pobór energii, czas do

uzyskania wyniku, koszt produkcji analizatora oraz kart reakcyjnych.

Mając na uwadze powyższe, Emitent podjął decyzję o rozwoju swoich urządzeń w oparciu o szybko rozwijającą się izotermalną metodę amplifikacji materiału genetycznego w technice LAMP. Spółka stosuje autorską zautomatyzowaną, wersję tej metody o nazwie SNAAT® (ang. *Streamlined Nucleic Acid Amplification Technology*).

Szacuje się, że roczne tempo wzrostu wartości rynku technik izotermalnej amplifikacji kwasów nukleinowych jest istotnie wyższe niż dotychczasowy rynkowy standard jakim jest reakcja łańcuchowa polimerazy PCR (ang. *Polymerase Chain Reaction*).

4.5 Projekty realizowane przez Spółkę

4.5.1 Genomtec ID



Genomtec ID to flagowe rozwiązanie technologiczne Spółki, które oferuje szybką diagnostykę genetyczną w technologii SNAAT®. System Genomtec ID pozwala na przeprowadzenie procesu diagnostycznego w miejscu opieki nad pacjentem (np. przychodnie POZ, apteki, gabinety lekarskie, szpitalne oddziały ratunkowe (SOR)) bez konieczności jego skomplikowanej oraz czasochłonnej obsługi w laboratorium przez wykwalifikowany personel. Aktualnie platforma Genomtec ID znajduje się na

etapie industrializacji we współpracy z partnerem zewnętrznym (ang. *Contract Development and Manufacturing Organization - CDMO*).

W II kwartale 2022 roku Emitent osiągnął istotny kamień milowy jakim jest uzyskanie znaku CE-IVD dla swojego flagowego rozwiązania - panelu diagnostycznego do wykrywania patogenów powodujących choroby układu oddechowego Genomtec®ID Respiratory Panel 5-Plex (RP5-PLEX), wymaganego dla wszystkich urządzeń do diagnostyki in vitro (IVD), które mają być wprowadzone do obrotu w krajach Europejskiego Obszaru Gospodarczego (EOG) oraz Islandii, Norwegii i Liechtensteinu. GENOMTEC dokonał zgłoszenia nowego wyrobu medycznego do diagnostyki in-vitro w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, a po upływie ustawowego terminu dotyczącego zgłoszenia, uzyskał prawo do wprowadzenia do obrotu na terenie Unii Europejskiej produktu Genomtec ID Respiratory Panel 5 – Plex (*raport bieżący ESPI numer 12/2022 z dnia 8 czerwca 2022 roku*).

4.5.2 Linia genetycznych testów laboratoryjnych, w tym test na SARS-CoV-2

Wykorzystując posiadane know-how oraz doświadczenie w obszarze zastosowania technologii izotermalnych w diagnostyce molekularnej, Emitent opracował i wprowadził na rynek testy wykrywające wirus SARS-CoV-2, które opierają się na wykorzystaniu izotermalnej metody RT-LAMP.

Testy diagnostyczne Genomtec, przeznaczone są dla laboratoriów do szybkiej identyfikacji genetycznej wirusa SARS-CoV-2 w próbce biologicznej (ślina, wymaz z nosa i/lub wymaz z gardła i/lub wymaz z jamy nosowo-gardłowej).



4.5.3 Genomtec Tumor oraz testy immuno-genetyczne

Genomtec Tumor oraz testy immuno-genetyczne to projekt na wczesnym etapie analiz nad rozwiązaniami bazującymi na technologii SNAAT® mającymi zastosowanie do szybkiej identyfikacji mutacji nowotworowych (lub predysponujących do choroby nowotworowej) w celu przyspieszenia właściwego leczenia. W systemie Genomtec Tumor możliwe będzie połączenie technologii SNAAT z biomarkerami białkowymi do badań przesiewowych i / lub wysoko specyficznej identyfikacji antygenów w badaniach immunologicznych. Wczesna faza tego projektu, szczególnie w porównaniu do Genomtec ID oraz testów laboratoryjnych powoduje, iż jest to projekt, którego dalszy rozwój będzie uzależniony od sukcesu pozostałych linii produktowych, lub pozyskania partnera branżowego czy też finansowania grantowego.

4.6 Własność intelektualna i przemysłowa

4.6.1 Ochrona patentowa

Ochrona patentowa posiadanej technologii czy procesów składających się na daną technologię stanowi kluczowy obszar budowania i chronienia wartości intelektualnej wypracowanej w Spółce.

Na Datę Raportu Spółka posiada patenty w Europie, USA oraz Japonii. Ponadto Spółka posiada ponad 25 zgłoszeń patentowych na globalnych rynkach.

Lista patentów Emitenta:

Lp.	Numer patentu	Kraj obowiązywania	Tytuł	Ważność
1	Pat. 235210	Polska	Sposób detekcji materiału genetycznego w próbce biologicznej oraz urządzenie do jego realizacji	21.12.2036
2	US 10781479	USA	A method of detecting genetic material in a biological sample and a device for its implementation	21.12.2036
3.	237232	Polska	Zestaw starterów do powielania sekwencji nukleotydowej Borrelia burgdorferi, sposób wykrywania Borrelia burgdorferi, sposób diagnostyki boreliozy i zestaw do diagnostyki boreliozy	20.10.2037
4.	-	Japonia	Method for detection of genetic material in a biological	21.12.2036

Lp.	Numer patentu	Kraj obowiązywania	Tytuł	Ważność
			specimen, the device for the execution of this method	
5	Pat.239727	Polska	Zestaw do bezdotykowej kontroli temperatury, sposób generowania frontów falowych promieniowania elektromagnetycznego oraz zastosowanie zestawu do generowania profili pól temperaturowych	03.01.2038
6	Pat.240016	Polska	Zestaw starterów do wykrywania wirusa brodawczaka ludzkiego typ 16 HPV16 Human papillomavirus type 16, sposób wykrywania infekcji HPV16, zastosowanie zestawu starterów do wykrywania infekcji HPV	09.09.2039
7	338891	Albania, Austria, Belgia, Bośnia i Hercegowina, Bułgaria, Chorwacja, Cypr, Czarnogóra, Czechy, Dania, Estonia, Finlandia, Francja, Grecja, Hiszpania, Holandia, Irlandia, Islandia, Lichtenstein, Litwa, Luksemburg, Łotwa, Macedonia, Malta, Monako, Niemcy, Norwegia, Portugalia, Rumunia, San Marino, Serbia, Słowacja, Szwajcaria, Szwecja, Turcja, Węgry, Wielka Brytania oraz Włochy	A method of detecting genetic material in a biological sample and a device for its implementation	20.12.2037



5 Sprawozdanie finansowe za okres III kwartału 2022 roku

5.1 Skrócone jednostkowe sprawozdanie z sytuacji finansowej

SPRAWOZDANIE Z SYTUACJI FINANSOWEJ (w tysiącach złotych)		
	30.09.2022	31.12.2021
AKTYWA		
AKTYWA TRWAŁE	4 710	1 963
Rzeczowe aktywa trwałe	1 230	1 908
Wartości niematerialne	3 480	25
Należności z tytułu dostaw i usług oraz pozostałe należności	-	30
AKTYWA OBROTOWE	3 713	2 253
Zapasy	144	196
Należności z tytułu dostaw i usług oraz pozostałe należności	1 482	610
Środki pieniężne i ekwiwalenty środków pieniężnych	1 976	1 383
Pozostałe aktywa	111	64
AKTYWA RAZEM	8 423	4 216

	30.09.2022	31.12.2021
PASYWA		
KAPITAŁ WŁASNY	2 555	723
Kapitał podstawowy	936	816
Kapitał z emisji akcji powyżej ich wartości nominalnej	16 861	9 751
Pozostałe kapitały rezerwowe	9 258	9 313
Zyski zatrzymane, w tym:	-24 501	-19 157
- wynik okresu bieżącego	-5 343	-7 115
ZOBOWIĄZANIA DŁUGOTERMINOWE	3 532	926
Rezerwa z tytułu odroczonego podatku dochodowego	-	9
Zobowiązania z tytułu leasingu	549	856
Rezerwy długoterminowe	5	5
Dotacje rozliczane w czasie	2 979	56
ZOBOWIĄZANIA KRÓTKOTERMINOWE	2 335	2 567
Zobowiązania z tytułu dostaw i usług oraz pozostałe zobowiązania	1 701	965
Zobowiązania z tytułu leasingu	542	645
Inne krótkoterminowe zobowiązania finansowe	-	245
Rezerwy krótkoterminowe	92	92
Dotacje rozliczane w czasie	-	620
PASYWA RAZEM	8 423	4 216

5.2 Skrócone jednostkowe sprawozdanie z całkowitych dochodów

SPRAWOZDANIE Z CAŁKOWITYCH DOCHODÓW (w tysiącach złotych)				
DZIAŁALNOŚĆ KONTYNUOWANA	01.01.2022- 30.09.2022	01.01.2021- 30.09.2021	01.07.2022- 30.09.2022	01.07.2021- 30.09.2021
Przychody ze sprzedaży	22	198	7	27
Koszt własny sprzedaży	28	57	10	1
Przychody z dotacji	518	1 372	36	332
Koszty badań i rozwoju	851	2 152	41	-
Zysk (strata) brutto ze sprzedaży	-339	-639	-8	358
Koszty ogólnego zarządu i sprzedaży	4 868	3 903	1 740	1 331
- w tym koszty programu motywacyjnego	-	-	-	-
Pozostałe przychody operacyjne	-	383	-	-
Pozostałe koszty operacyjne	-	44	-	6
Zysk (strata) z działalności operacyjnej	-5 206	-4 202	-1 749	-979
Przychody finansowe	-	-	-	-
Koszty finansowe	146	66	27	17
Zysk (strata) przed opodatkowaniem	-5 353	-4 268	-1 776	-996
Podatek dochodowy	-9	40	-10	36
Zysk (strata) netto z działalności kontynuowanej	-5 343	-4 307	-1 766	-1 032
Zysk (strata) netto z działalności zaniechanej	-	-	-	-
Zysk (strata) netto za okres	-5 343	-4 307	-1 766	-1 032
Inne całkowite dochody	-	-	-	-
Podatek dochodowy dotyczący innych całkowitych dochodów	-	-	-	-
Inne całkowite dochody netto	-	-	-	-
Całkowity dochód netto za okres	-5 343	-4 307	-1 766	-1 032
Zysk (strata) netto na jedną akcję (w złotych)				
Zwykły	-0,57	-0,53	-0,13	-0,13
Rozwodniony	-0,53	-0,49	-0,18	-0,12

5.3 Skrócone jednostkowe sprawozdanie ze zmian w kapitale własnym

SPRAWOZDANIE ZE ZMIAN W KAPITALE WŁASNYM (w tysiącach złotych)	Kapitał podstawowy	Kapitał z emisji akcji powyżej ich wartości nominalnej	Pozostałe kapitały rezerwowe	Zyski zatrzymane	Kapitał własny razem
Na dzień 1 stycznia 2022 roku	816	9 751	9 313	-19 157	723
Zysk / strata za okres	-	-	-	-5 343	-5 343
Inne całkowite dochody	-	-	-	-	-
Całkowite dochody za okres ogółem				-5 343	-5 343
Emisja akcji	121	7 110	-	-	7 231
Podział wyniku finansowego	-	-	-	-	-
Transakcje płatności w formie akcji	-	-	-	-	-
Wartość praw do konwersji pożyczek udzielonych na akcje	-	-	-55	-	-55
Na dzień 30 września 2022 roku	936	16 861	9 258	-24 501	2 555

Na dzień 1 stycznia 2021 roku	816	9 751	9 047	-12 042	7 572
Zysk / strata za okres	-	-	-	-4 307	-4 307
Inne całkowite dochody	-	-	-	-	-
Całkowite dochody za okres ogółem				-4 307	-4 307
Emisja akcji	-	-38	-	-	-38
Podział wyniku finansowego	-	-	-	-	-
Transakcje płatności w formie akcji	-	-	-	-	-
Wartość praw do konwersji pożyczek udzielonych na akcje	-	-	-	-	-
Na dzień 30 września 2021 roku	816	9 713	9 047	-16 350	3 226

5.4 Skrócone jednostkowe sprawozdanie z przepływów pieniężnych

SPRAWOZDANIE Z PRZEPLÝWÓW PIENIĘŻNYCH (w tysiącach złotych)		
	01.01.2022- 30.09.2022	01.01.2021- 30.09.2021
DZIAŁALNOŚĆ OPERACYJNA		
Zysk (strata) brutto	-5 343	-4 307
Podatek dochodowy	-9	40
Zysk (strata) przed opodatkowaniem	-5 353	-4 268
Korekty:	3 017	904
Amortyzacja	427	262
Odsetki	77	16
(Zyski) straty z tytułu różnic kursowych	-	-18
Program opcji menadżerskich	-	-
Zmiana stanu należności	-841	-109
Zmiana stanu zapasów	53	-128
Zmiana stanu pozostałych aktywów	265	45
Zmiana stanu zobowiązań	735	186
Zmiana stanu rezerw	-	23
Zmiana stanu dotacji do rozliczenia	2 303	627
(Zapłacony) zwrócony podatek dochodowy	-	-
Inne korekty	-	-
Przepływy pieniężne netto z działalności operacyjnej	-2 336	-3 363
DZIAŁALNOŚĆ INWESTYCYJNA		
I. Wpływy	-	-
Wpływy z tytułu udzielonych pożyczek	-	-
Odsetki otrzymane	-	-
II. Wydatki	3 515	1 085
Wydatki na rzeczowy majątek trwały i wartości niematerialne	3 515	1 085
Udzielone pożyczki	-	-
Przepływy pieniężne netto z działalności inwestycyjnej	-3 515	-1 085
DZIAŁALNOŚĆ FINANSOWA		
I. Wpływy	13 157	-
Emisja akcji	7 231	-
Otrzymane pożyczki i kredyty	5 926	-
Inne wpływy finansowe	-	-
II. Wydatki	6 713	193
Spłata pożyczek i kredytów	6 226	-
Płatności zobowiązań z tytułu umów leasingu	411	177
Odsetki zapłacone	77	16
Inne wydatki finansowe	-	-
Przepływy pieniężne netto z działalności finansowej	6 443	-193
Przepływy pieniężne razem	593	-4 641
Zmiana stanu środków pieniężnych i ekwiwalentów środków pieniężnych	593	-4 623
Zmiana stanu środków pieniężnych z tytułu różnic kursowych	-	18
Środki pieniężne i ekwiwalenty środków pieniężnych na początek okresu	1 361	7 301
Środki pieniężne i ekwiwalenty środków pieniężnych na koniec okresu	1 954	2 661

6 Informacje o zasadach przyjętych przy sporządzaniu raportu, w tym informacje o zmianach stosowanych zasad (polityki) rachunkowości

W związku z uchwałą WZA nr 3/02/2021 z dnia 3 września 2021 roku oraz uchwałą 3/11/2021 NWZ z dnia 5 listopada 2021 roku w sprawie przejścia przez Spółkę na Międzynarodowe Standardy Sprawozdawczości Finansowej / Międzynarodowe Standardy Rachunkowości dokonano zmiany w sposobie prezentowania sprawozdania finansowego, które obejmują:

- Ujęcie prac badawczych i rozwojowych zgodnie z MSR 38 „Wartości niematerialne”;
- Ujęcie dotacji zgodnie z MSR 20 „Dotacje rządowe oraz ujawnianie informacji na temat pomocy rządowej”;
- Wycenę programu motywacyjnego zgodnie z MSSF 2 „Płatności w formie akcji”;
- Ujęcie rezerw na świadczenia pracownicze zgodnie z MSR 19 „Świadczenia pracownicze”;
- Zastosowanie MSR 12 „Podatek dochodowy” - Zarząd Spółki postanowił rozwiązać utworzone aktywa z tytułu strat podatkowych poniesionych do 2021 roku włącznie;
- Podział leasingów na część krótkoterminową i długoterminową;
- Prezentacja podatku odroczonego jako kompensaty aktywa i rezerwy z tytułu podatku odroczonego;
- Prezentacja aktywów z tytułu odroczonego podatku dochodowego do wysokości rezerwy z tytułu odroczonego podatku dochodowego, przy uwzględnieniu prawdopodobieństwa wypracowania takiego dochodu do opodatkowania, który pozwoli na zrealizowanie ujemnych różnic przejściowych;
- Utworzenie aktywów z tytułu prawa do użytkowania (umowa najmu lokalu);
- Reklasyfikację środków trwałych z innych środków trwałych na urządzenia techniczne i maszyny;
- W związku ze zmianą prezentacji sprawozdania z całkowitych dochodów z wersji porównawczej na wersję kalkulacyjną oraz prezentacją przychodów z dotacji w działalności operacyjnej istotną zmianą wpływającą na sprawozdanie z przepływów pieniężnych była zmiana ujęcia wpływów środków pieniężnych z umów dotacji z działalności finansowej (według PSR) do działalności operacyjnej (według MSSF).

Poniżej przedstawiono informacje o stosowanych zasadach (polityki) rachunkowości:

1. Spółka prowadzi rachunkowość zgodnie z Międzynarodowymi Standardami Rachunkowości, Międzynarodowymi Standardami Sprawozdawczości Finansowej oraz związanymi z nimi interpretacjami ogłoszonymi w formie rozporządzeń Komisji Europejskiej, zatwierdzonymi przez Unię Europejską.
2. W zakresie nieuregulowanym powyższymi aktami spółka stosuje ustawę o rachunkowości oraz krajowe standardy rachunkowości.
3. Rokiem obrotowym jest rok kalendarzowy rozpoczynający się 1 stycznia, a kończący 31 grudnia.
4. W okresach sprawozdawczych jednostka sporządza:
 - Sprawozdanie z całkowitych dochodów – wersja kalkulacyjna,

- Sprawozdanie z sytuacji finansowej,
- Sprawozdanie ze zmian w kapitale własnym,
- Sprawozdanie z przepływów pieniężnych (metoda pośrednia).

Zasady ewidencji środków trwałych i wartości niematerialnych i prawnych

Środki trwałe są wyceniane w cenie nabycia powiększonej o wszystkie koszty bezpośrednio związane z zakupem i przystosowaniem składnika majątku do stanu zdatnego do używania lub koszcie wytworzenia pomniejszonym o odpisy umorzeniowe oraz ewentualne odpisy z tytułu utraty wartości.

Dla środków trwałych sfinansowanych z dotacji, kwota odpowiadająca wartości początkowej tych środków trwałych w części sfinansowanej z dotacji wykazywana jest w rozliczeniach międzyokresowych przychodów i rozliczana w czasie jako dotacja równoległe z odpisami amortyzacyjnymi tych środków.

Środki trwałe, z wyjątkiem gruntów są amortyzowane liniowo począwszy od miesiąca, w którym jest on dostępny do użytkowania przez okres odpowiadający szacowanemu okresowi ich ekonomicznej użyteczności.

Szacunki dotyczące okresu ekonomicznej użyteczności oraz metoda amortyzacji są przedmiotem przeglądu na koniec każdego roku obrotowego w celu weryfikacji, czy zastosowane metody i okres amortyzacji jest zgodny z przewidywanym rozkładem czasowym korzyści ekonomicznych przynoszonych przez ten środek trwały.

Do środków trwałych jednostka przyjęła następujące założenia:

- 1) Do środków trwałych zalicza się ruchomości i nieruchomości oraz ulepszenia w obcych środkach trwałych o wartości początkowej wynoszącej co najmniej 1500,00 zł.
- 2) Amortyzację środków trwałych rozpoczyna się od miesiąca następującego po miesiącu, w którym ŚT przyjęto do używania i stosuje się metodę liniową.
- 3) Środki trwałe o wartości początkowej wynoszącej co najmniej 1500,00 zł i nie przekraczającej 10.000,00 zł umarza się jednorazowo w miesiącu przyjęcia do używania. (wyjątek może stanowić umowa z tytułu pozyskaniu dofinansowania).
- 4) Wartość składników majątkowych mających cechy środków trwałych o wartości początkowej niższej od podanej w pkt 1 niniejszego paragrafu zalicza się do kosztów bieżącej działalności operacyjnej bądź materiałów składowych w magazynie.

Wartości niematerialne są ujmowane, jeżeli:

- a. istnieje możliwość zidentyfikowania składnika wartości niematerialnych;
- b. istnieje możliwość kontroli składnika wartości niematerialnych;
- c. istnieje możliwość zidentyfikowania sposobu uzyskania przyszłych korzyści ekonomicznych wytworzonych dzięki składnikowi wartości niematerialnych.

Wartości niematerialne wycenia się według ceny nabycia lub kosztu wytworzenia pomniejszonych o odpisy amortyzacyjne lub umorzeniowe oraz o odpisy z tytułu utraty wartości.

Wartości niematerialne są amortyzowane liniowo w okresie odpowiadającym szacowanemu okresowi ich ekonomicznej użyteczności.

Koszty prac badawczych i rozwojowych

Koszty prac badawczych są odpisywane do wyniku w momencie poniesienia. Nakłady poniesione na prace rozwojowe wykonane w ramach danego przedsięwzięcia są przenoszone na kolejny okres, jeżeli można uznać, że zostaną one w przyszłości odzyskane. Po początkowym ujęciu nakładów na prace rozwojowe, stosuje się model kosztu historycznego wymagający, aby składniki aktywów były ujmowane według cen nabycia/kosztów wytworzenia pomniejszonych o skumulowaną amortyzację i skumulowane odpisy aktualizujące z tytułu utraty wartości. Wszelkie nakłady przeniesione na kolejny okres są amortyzowane przez przewidywany okres uzyskiwania korzyści z danego przedsięwzięcia.

W celu poprawnej identyfikacji prac rozwojowych Spółka odróżnia je od prac badawczych. Według MSR 38 'Wartości niematerialne' prace badawcze są nowatorskim i zaplanowanym poszukiwaniem rozwiązań podjętym z zamiarem zdobycia i przyswojenia nowej wiedzy naukowej i technicznej

Spółka wytwarzając we własnym zakresie składniki aktywów niematerialnych przyporządkowuje nakłady odpowiednio do prac badawczych bądź rozwojowych. Jeżeli Spółka nie jest w stanie wyodrębnić etapu prac badawczych od etapu prac rozwojowych, to całość poniesionych kosztów traktuje jako koszty etapu prac badawczych. Skutkuje to obciążeniem wyniku okresu, w którym koszty te zostały poniesione. Nakłady poniesione w trakcie prac rozwojowych ujmują się w koszty w momencie ich poniesienia bądź odnosi się na wartości niematerialne, w zależności od spełnienia kryteriów ich aktywowania.

Do wartości niematerialnych i prawnych stosuje się następujące rozwiązania:

- Do wartości niematerialnych i prawnych zalicza się pozycje wykorzystywane w działalności operacyjnej o przewidywanym okresie użytkowania dłuższym niż rok i wartości początkowej wynoszącej co najmniej 1500,00 zł.
- Wartości niematerialne i prawne o wartości początkowej wynoszącej co najmniej 10 000,00 zł umarza się począwszy od miesiąca następującego po miesiącu, w którym WNiP przyjęto do używania przy zastosowaniu metody liniowej przez okres określony dla danego rodzaju WNiP w przepisach podatkowych.
- Wartości niematerialne i prawne o wartości początkowej wynoszącej co najmniej 1500,00 zł i nieprzekraczającej 10 000,00 zł umarza się jednorazowo (w 100%) w miesiącu przyjęcia do używania.

Amortyzacja

Środki trwałe podlegają amortyzacji metodą liniową począwszy od pierwszego dnia miesiąca następującego po miesiącu przekazania ich do użytkowania do końca miesiąca, w którym następuje zrównanie sumy odpisów amortyzacyjnych z ich wartością początkową lub w którym postawiono je w stan likwidacji, zbyto lub stwierdzono ich niedobór.

Wartości niematerialne i prawne podlegają amortyzacji począwszy od pierwszego dnia miesiąca następującego po miesiącu przekazania ich do użytkowania do końca miesiąca, w którym następuje zrównanie sumy odpisów amortyzacyjnych z ich wartością początkową lub w którym postawiono je w stan likwidacji, zbyto lub stwierdzono ich niedobór.

Środki trwałe w budowie

Środki trwałe w budowie są wyceniane w wysokości ogółu kosztów pozostających w bezpośrednim związku z ich nabyciem lub wytworzeniem, w tym kosztów finansowych (z wyjątkiem różnic kursowych niebędących korektą płaconych odsetek), pomniejszonych o odpisy z tytułu utraty wartości. Środki trwałe w budowie nie są amortyzowane do momentu zakończenia ich budowy i oddania do użytkowania.

Zapasy

Materiały i towary wycenia się według niższej z dwóch wartości ceny nabycia lub kosztu wytworzenia i ceny sprzedaży netto. Produkty gotowe wycenia się według kosztu wytworzenia nie wyższego od ceny sprzedaży netto na dzień bilansowy.

Koszt wytworzenia produktu obejmuje koszty pozostające w bezpośrednim związku z danym produktem oraz uzasadnioną część kosztów pośrednio związanych z wytworzeniem tego produktu. Koszty bezpośrednie obejmują wartość zużytych materiałów bezpośrednich, koszty pozyskania i przetworzenia związane bezpośrednio z produkcją i inne koszty poniesione w związku z doprowadzeniem produktu do postaci i miejsca, w jakich się znajduje w dniu wyceny.

Cena sprzedaży netto to możliwa do uzyskania na dzień bilansowy cena sprzedaży bez podatku od towarów i usług i podatku akcyzowego, pomniejszona o rabaty, upusty i tym podobne oraz koszty związane z przystosowaniem składnika do sprzedaży i dokonaniem tej sprzedaży.

Rozchód zapasów wycenia się według metody FIFO.

Należności

Należności z tytułu dostaw i usług są ujmowane i wykazywane według wartości godziwej, czyli według kwot pierwotnie zafakturowanych. Po pierwotnym ujęciu należności krótkoterminowe wycenia się w kwocie wymagającej zapłaty z zachowaniem zasady ostrożności.

Wartość należności aktualizuje się uwzględniając stopień prawdopodobieństwa ich zapłaty poprzez dokonanie odpisu aktualizującego.

Aktywa finansowe

Środki pieniężne wykazywane są w księgach rachunkowych jako gotówka w kasie - w wartości nominalnej, oraz środki zgromadzone na rachunkach bankowych - w wartości nominalnej, przy czym wartość nominalna obejmuje również odsetki dopisane przez bank do stanu rachunków.

Instrumenty finansowe

Na dzień nabycia Spółka wycenia aktywa finansowe w wartości godziwej, czyli najczęściej według wartości godziwej uiszczonej zapłaty. Koszty transakcji Spółka włącza do wartości początkowej wyceny wszystkich aktywów finansowych, poza kategorią aktywów wycenianych w wartości godziwej poprzez wynik finansowy. Wyjątkiem od tej zasady są należności z tytułu dostaw i usług, które Spółka wycenia w ich cenie transakcyjnej w rozumieniu MSSF 15, przy czym nie dotyczy to tych pozycji należności z tytułu dostaw i usług, których termin płatności jest dłuższy niż rok i które zawierają istotny komponent finansowania zgodnie z definicją z MSSF 15.

Środki trwałe w leasingu

Spółka klasyfikuje umowy jako leasing, jeśli na mocy umowy Spółka uzyskuje prawo do kontroli użytkowania zidentyfikowanego składnika aktywów na dany okres w zamian za wynagrodzenie. Wszystkie pozostałe rodzaje leasingu są traktowane, jako leasing operacyjny. To, czy dana umowa leasingowa jest leasingiem finansowym, czy też leasingiem operacyjnym, zależy od treści ekonomicznej transakcji, a nie od formy umowy.

Spółka nie jest stroną umów, na podstawie których byłaby leasingodawcą.

Spółka jest stroną umów, na mocy, których następuje przeniesienie zasadniczo całego ryzyka i pożytków wynikających z tytułu posiadania aktywów będących przedmiotem umowy.

Aktywa z tytułu prawa do użytkowania

Spółka rozpoznaje aktywa z tytułu prawa do użytkowania w dacie rozpoczęcia leasingu. Aktywa z tytułu prawa do użytkowania wyceniane są według kosztu, pomniejszone o łączne odpisy amortyzacyjne i odpisy z tytułu utraty wartości, skorygowanego z tytułu jakiegokolwiek aktualizacji wyceny zobowiązań z tytułu leasingu. Koszt aktywów z tytułu prawa do użytkowania obejmuje kwotę ujętych zobowiązań z tytułu leasingu, poniesionych początkowych kosztów bezpośrednich oraz wszelkich opłat leasingowych zapłaconych w dacie rozpoczęcia lub przed tą datą, pomniejszone o wszelkie otrzymane zachęty leasingowe.

Środki trwałe używane na podstawie umów leasingu są amortyzowane w ciągu przewidywanego okresu ich użytkowania. O ile Spółka nie ma wystarczającej pewności, że na koniec okresu leasingu uzyska tytuł własności przedmiotu leasingu, ujęte aktywa z tytułu prawa do użytkowania są amortyzowane metodą liniową przez krótszy z dwóch okresów: szacowany okres użytkowania lub okres leasingu.

Zobowiązania z tytułu leasingu

W dacie rozpoczęcia leasingu Spółka wycenia zobowiązania z tytułu leasingu w wysokości wartości bieżącej opłat leasingowych pozostających do zapłaty w tej dacie, zdyskontowanych z zastosowaniem krańcowych stóp procentowych leasingobiorcy.

Wycena aktywów i pasywów wyrażonych w walutach obcych

Pozycje zawarte w historycznych informacjach finansowych prezentowane są w polskich złotych, która stanowi walutę funkcjonalną Spółki.

Na koniec każdego okresu sprawozdawczego:

- wyrażone w walucie obcej pozycje pieniężne przelicza się przy zastosowaniu obowiązującego w tym dniu kursu zamknięcia, tj. średniego kursu ustalonego dla danej waluty przez NBP,
- pozycje niepieniężne wyceniane według kosztu historycznego w walucie obcej przelicza się przy zastosowaniu kursu wymiany (tj. średniego kursu NBP ustalonego dla danej waluty) obowiązującego na dzień transakcji oraz
- pozycje niepieniężne wyceniane w wartości godziwej w walucie obcej przelicza się przy zastosowaniu kursu wymiany (tj. średniego kursu NBP ustalonego dla danej waluty) obowiązującego na dzień ustalenia wartości godziwej.

Rezerwy

Rezerwy ujmowane są wówczas, gdy na Spółce ciąży istniejący obowiązek (prawny lub zwyczajowy) wynikający ze zdarzeń przeszłych oraz gdy jest prawdopodobne, że wypełnienie tego obowiązku spowoduje konieczność wypływu środków uosabiających korzyści ekonomiczne, oraz gdy można dokonać wiarygodnego oszacowania kwoty tego zobowiązania.

Zobowiązania

Zobowiązania z tytułu dostaw i usług oraz pozostałe zobowiązania stanowiące zobowiązania finansowe wycenia się w wartości godziwej. Po początkowym ujęciu zobowiązania te wyceniane są w zamortyzowanym koszcie lub w kwocie wymaganej zapłaty, o ile występują nieznaczne efekty dyskonta. Pozostałe zobowiązania niefinansowe ujmowane są w kwocie wymagającej zapłaty.

Inne zobowiązania finansowe, są wyceniane według zamortyzowanego kosztu przy użyciu metody efektywnej stopy procentowej.

Podatek odroczony

Odroczony podatek dochodowy ustala się przy zastosowaniu stawek (i przepisów) podatkowych, które według przewidywań będą obowiązywać wtedy, gdy składnik aktywów zostanie zrealizowany a rezerwa rozliczona, przyjmując za podstawę stawki podatkowe (i przepisy podatkowe), które obowiązywały prawnie lub faktycznie na koniec okresu sprawozdawczego.

Kompensaty aktywa i rezerwy z tytułu podatku odroczonego dokonuje się, gdy Spółka posiada możliwy do wyegzekwowania tytuł do przeprowadzenia kompensat należności i zobowiązań z tytułu bieżącego podatku dochodowego oraz, gdy aktywa i rezerwy z tytułu podatku odroczonego dotyczą podatku dochodowego nałożonego przez tę samą władzę podatkową na tego samego podatnika.

Uznawanie przychodów

Przychody ze sprzedaży - Zgodnie z MSSF 15 ujęcie przychodu następuje w momencie przeniesienia towarów lub usług na klienta (Zamawiającego) w kwocie odzwierciedlającej wartość wynagrodzenia, którego podmiot spodziewa się w zamian za towary lub usługi, czyli w momencie spełnienia zobowiązań do wykonania świadczenia.

Dotacje

Dotacje są ujawniane w sprawozdaniu finansowym, jeżeli istnieje wystarczająca pewność, że jednostka gospodarcza spełnia warunki związane z ich przyznaniem i dotacje będą otrzymane.

Dotacje są prezentowane w sprawozdaniu z całkowitych dochodów w pozycji zatytułowanej "Przychody z tytułu dotacji".

Nierozliczone dotacje, w tym otrzymane zaliczki w ramach zawartych umów dotacyjnych prezentowane są w sprawozdaniu z sytuacji finansowej w pozycji 'Dotacje rozliczane w czasie' w podziale na: dotacje do aktywów oraz dotacje do przychodu (prezentowane jako zaliczki do prac badawczo-rozwojowych).

Dotacje są pomocą publiczną, która przybiera formę przekazania jednostce gospodarczej środków, w zamian za spełnianie przez nią, w przeszłości lub w przyszłości, pewnych warunków związanych z jej działalnością.

Dotacje do przychodu są dotacjami innymi, niż dotacje do aktywów i rozliczane są w okresie, w którym ponoszone są koszty je dotyczące. Dotacje ujmowane są systematycznie w przychodach, w okresie niezbędnym do skompensowania kosztów, które te dotacje miały w zamierzeniu kompensować. Dotacje do przychodów prezentuje się jako przychód, oddzielnie od odnośnych kosztów, które dotacje mają w zamierzeniu kompensować. Dotacje takie ujmuje się, jako przychód niezależnie od tego czy zostały otrzymane w formie środków pieniężnych, czy też przybierają formę redukcji zobowiązań.

Wpływy oraz wydatki związane z otrzymanymi dotacjami prezentowane są w sprawozdaniu z przepływów pieniężnych w działalności operacyjnej.

7 Komentarz Emitenta na temat okoliczności i zdarzeń istotnie wpływających na działalność Emitenta, jego sytuację finansową i wyniki osiągnięte w danym kwartale

Ze względu na model biznesowy Emitenta, na obecnym etapie rozwoju realizowanych projektów, Emitent nie generuje zysku netto. W III kwartale 2022 roku Emitent wygenerował stratę netto w kwocie 1 766 tys. zł. Strata netto była bezpośrednio związana z ponoszeniem istotnych kosztów operacyjnych przy jednoczesnym braku istotnych przychodów z działalności. Na wyniki osiągnięte przez Emitenta mają w szczególności wpływ nakłady ponoszone na realizację kolejnych etapów rozwoju projektów oraz pozyskiwane przez Emitenta finansowanie. Emitent podejmuje również działania, które będą miały w ocenie Emitenta przełożenie na wyniki w przyszłych kwartałach.

7.1. Zdarzenia w Okresie Sprawozdawczym

Data	Wydarzenie	Numer raportu bieżącego
6 lipca 2022	W dniu 6 lipca 2022 roku Zarząd Emitenta przekazał do publicznej wiadomości informację o zakończeniu subskrypcji akcji serii K wyemitowanych na podstawie Uchwały nr 01/05/2022 Zarządu GENOMTEC S.A. z dnia 31 maja 2022 roku w sprawie podwyższenia kapitału zakładowego GENOMTECS.A. w granicach kapitału docelowego z wyłączeniem w całości prawa poboru dotychczasowych akcjonariuszy i zmiany Statutu GENOMTEC S.A.	EBI nr 12/2022
11 lipca 2022	W dniu 11 lipca 2022 roku Członek Rady Nadzorczej – Krzysztof Dębowski złożył rezygnację z pełnionej funkcji w Radzie Nadzorczej Emitenta. Powodem rezygnacji są względy osobiste.	EBI nr 14/2022
1 sierpnia 2022	W dniu 1 sierpnia 2022 roku Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabrycznej we Wrocławiu, VI Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego zarejestrował zmiany statutu Emitenta związanych z podjętymi przez Zarząd Spółki uchwałami: uchwałą Zarządu nr 01/05/2022 z dnia 31 maja 2022 roku w sprawie podwyższenia kapitału zakładowego GENOMTEC S.A. w granicach kapitału docelowego z wyłączeniem w całości prawa poboru dotychczasowych akcjonariuszy i zmiany Statutu GENOMTEC S.A., na podstawie której zmieniono §7 ust. 1 i ust. 2 statutu Spółki oraz uchwałą Zarządu nr 02/06/2022 z dnia 23 czerwca 2022 roku w sprawie dookreślenia kapitału zakładowego, na podstawie której Zarząd dookreślił §7 ust. 1 i ust. 2 statutu Spółki.	EBI nr 15/2022
	Kapitał zakładowy Emitenta został podwyższony z kwoty 815.854,00 zł (osiemset piętnaście tysięcy osiemset pięćdziesiąt cztery złote i 00/100) do kwoty 936.417,90 zł (dziewięćset trzydzieści sześć tysięcy czterysta siedemnaście złotych i 90/100), tj. o kwotę 120.563,90 zł (sto dwadzieścia tysięcy pięćset sześćdziesiąt trzy złote i 90/100).	

Data	Wydarzenie	Numer raportu bieżącego
5 sierpnia 2022	W dniu 5 sierpnia 2022 roku do Spółki wpłynęło zawiadomienie od akcjonariusza Leonarto Funds SCSp złożone w trybie art. 69 ust. 1 pkt 2 ustawy o ofercie publicznej i warunkach wprowadzania instrumentów finansowych do zorganizowanego systemu obrotu oraz o spółkach publicznych.	ESPI nr 19/2022
10 sierpnia 2022	<p>W dniu 10 sierpnia 2022 roku Emitent podpisał umowę z Partnerem komercyjnym - Spółką działającą w Polsce oraz jej zależną Spółką z siedzibą w Taipei, Tajwan na identyfikację perspektyw i możliwości biznesowych, prowadzących do zawarcia lokalnych umów handlowych celem wprowadzenia na Tajwański rynek platformy Genomtec ID.</p> <p>Na mocy Umowy, Partner będzie wspierał Emitenta w szczególności w zakresie kwalifikowania potencjalnych partnerów chcących zawrzeć umowę handlową obejmującą dystrybucję, sprzedaż, odsprzedaż platformy Genomtec ID na Tajwańskim rynku, prowadzenia działań marketingowych oraz pomoc w doradztwie regulacyjnym skutkującym dopuszczeniem do sprzedaży platformy Genomtec ID na Tajwańskim rynku.</p>	ESPI nr 18/2022
10 sierpnia 2022	W dniu 10 sierpnia 2022 roku do Emitenta wpłynęło zawiadomienie od akcjonariusza Mirona Tokarskiego złożone w trybie art. 69 ust. 1 pkt 2 ustawy o ofercie publicznej i warunkach wprowadzania instrumentów finansowych do zorganizowanego systemu obrotu oraz o spółkach publicznych.	ESPI nr 20/2022
10 sierpnia 2022	W dniu 10 sierpnia 2022 roku do Emitenta wpłynęło zawiadomienie od akcjonariusza Henryka Roguszcza złożone w trybie art. 69 ust. 1 pkt 2 ustawy o ofercie publicznej i warunkach wprowadzania instrumentów finansowych do zorganizowanego systemu obrotu oraz o spółkach publicznych.	ESPI nr 21/2022
7 września 2022	<p>W dniu 7 września 2022 roku Zarząd Emitenta poinformował o rozpoczęciu przeglądu opcji strategicznych. Podjęcie powyższych działań ma na celu realizację długoterminowych celów biznesowych Spółki, które mają doprowadzić do wzrostu wartości Spółki dla aktualnych oraz przyszłych akcjonariuszy.</p> <p>Na dzień 7 września 2022 roku, nie zostały podjęte żadne decyzje dotyczące wyboru konkretnej opcji, a sam przegląd opcji może być procesem długotrwałym. W szczególności Zarząd Spółki może rozważyć takie opcje strategiczne jak np.: zmiana struktury właścicielskiej Spółki, zawarcie aliansu lub partnerstwa strategicznego, połączenie z innym podmiotem, włączając w to również, w razie potrzeby poszukiwanie inwestora do Spółki, w tym podmiotu branżowego lub inwestora finansowego.</p>	ESPI nr 22/2022



Data	Wydarzenie	Numer raportu bieżącego
	Pierwszym krokiem mającym ułatwić Zarządowi pełną analizę możliwych opcji strategicznych jest zawarcie przez Spółkę w dniu dzisiejszym, tj. 7 września 2022 r., z Dennemeyer Consulting GmbH umowy na wykonanie oszacowania wartości portfela praw własności intelektualnej posiadanego przez. Na mocy opisanej umowy, Dennemeyer Consulting GmbH przeprowadzi wycenę praw własności intelektualnej Spółki na potrzeby analizy różnych działań wspierających rozwój strategiczny Spółki.	

7.2. Zdarzenia po Dniu Bilansowym

Data	Wydarzenie	Numer raportu bieżącego
28 października 2022	W dniu 28 października 2022 roku Zarząd Emitenta poinformował o zwołaniu na dzień 25 listopada 2022 roku Nadzwyczajnego Walnego Zgromadzenia Akcjonariuszy Emitenta, którego przedmiotem będzie m.in. podjęcie uchwały w przedmiocie ubiegania się przez Spółkę o dopuszczenie i wprowadzenie do obrotu na rynku regulowanym prowadzonym przez Giełdę Papierów Wartościowych w Warszawie S.A. 1.205.639 akcji serii K Spółki.	EBI nr 19/2022 EBI nr 20/2022 ESPI nr 23/2022

8. Opis stanu realizacji działań i inwestycji Emitenta oraz harmonogramu ich realizacji

W III kwartale bieżącego roku Emitent kontynuował prace we wszystkich najważniejszych obszarach działalności. Zespół biologii molekularnej oraz techniczny kontynuował prace nad dalszym testowaniem platformy Genomtec®ID w celu przygotowania do komercjalizacji oraz zabezpieczenia kwestii związanych z zaopatrzeniem w odpowiednie podzespoły oraz produkcją urządzenia. Przygotowywana jest również koncepcja produkcji platformy na większą skalę. W ostatnich miesiącach Spółka zgodnie z przyjętym harmonogramem kontynuowała również budowę portfolio własności intelektualnej Spółki.

W obszarze technicznym w III kw wykonywane były prace związane z graficznym interfejsem użytkownika (GUI) a także oprogramowaniem funkcjonalnym urządzenia sterującego (analizatora). Opracowano oraz zintegrowano z urządzeniem zasadniczą część tzw. bootloadera pamięci, tj. oprogramowania służącego do przeprowadzania aktualizacji firmware-u z zewnętrznego nośnika pamięci bez konieczności używania narzędzi programistycznych. Równolegle kontynuowane były prace nad testami kart mikrofluidycznych. Wprowadzono również niewielkie korekty i regulacje mechaniczne oraz programowe, pozwalające na poprawę niezawodności urządzenia sterującego oraz powtarzalności pozycjonowania mechanizmów.

Prace biologiczne skupiały się głównie na badaniach klinicznych polegających na kolekcjonowaniu próbek klinicznych od pacjentów z podejrzeniem infekcji wirusem SARS CoV-2 na podstawie objawów klinicznych takich jak temperatura, kaszel, katar, ból gardła, a także niezbyt dróg pokarmowych (ból

brzucha, biegunka). Próbki zbierane są łącznie z czterech ośrodków medycznych, dwóch w Polsce, dwóch poza granicami Polski.

Diagnostykę pacjentów (potwierdzenie infekcji) przeprowadzano z użyciem zestawów diagnostycznych przeznaczonych do diagnostyki in vitro (CE IVD) bazujących na Real-Time PCR.

Pozostałe prace zespołu biologicznego polegały na dostarczeniu materiału biologicznego w postaci inaktywowanego wirusa SARS CoV-2 do testów związanych z opracowaniem protokołu kart reakcyjnych oraz testów związanych z opracowaniem ulepszonych algorytmów detekcji infekcji, a także weryfikacja całego procesu na urządzeniach komercyjnych. Każdy protokół wykonany na karcie reakcyjnej za pomocą urządzenia był weryfikowany za pomocą kontroli wykonanej na komercyjnych urządzeniach laboratoryjnych.

Planowane działania mają doprowadzić do komercjalizacji rozwijanej przez Spółkę technologii, poprzez licencjonowanie lub sprzedaż praw do technologii globalnemu partnerowi strategicznemu. Rozwój technologii w obszarze, w którym operuje Spółka jest procesem wieloetapowym, cechującym się dużym skomplikowaniem naukowym oraz technicznym. Zarząd wskazuje, iż istnieje ryzyko zmiany planowanej kolejności lub okresu wykonania poszczególnych składowych etapów rozwoju technologii i jej komercjalizacji.

9. Informacje na temat aktywności w zakresie wprowadzania rozwiązań innowacyjnych w przedsiębiorstwie

9.1. Własność przemysłowa

W III kwartale bieżącego roku dokonał pięciu zgłoszeń patentowych:

- W procedurze europejskiej EPO dokonane zostało zgłoszenie patentowe pn. „Method of detecting genetic material in a biological sample and a device for its implementation (divisional application)”
- W procedurze światowej PCT dokonane zostały dwa zgłoszenia patentowe pn. „Zestaw starterów do powielania sekwencji nukleotydowej genu recA bakterii z gatunku Salmonella enterica sp., sposób wykrywania bakterii z gatunku Salmonella enterica sp., sposób wykrywania infekcji wywołanej bakteriami z gatunku Salmonella enterica sp. oraz zestaw do wykrywania infekcji wywołanej bakteriami z gatunku Salmonella enterica sp oraz „Amplification primer kit, a method for detecting a sexually transmitted bacterial infection, and a kit for detecting the infection”
- W Urzędzie Patentowym Rzeczypospolitej Polskiej dokonane zostało zgłoszenie patentowe pn. „Zestaw starterów, skład mieszaniny reakcyjnej oraz metoda wykrywania ludzkiego syncytialnego wirusa oddechowego”
- W amerykańskim urzędzie United States Patent and Trademark Office dokonane zostało zgłoszenie patentowe pn. „Primer sets for detection of Mycoplasma pneumoniae bacteria, method for detection of Mycoplasma pneumoniae infection, use of a primer set for detection of Mycoplasma pneumoniae infection”.

Na Datę Raportu Spółka posiada patenty w Europie, USA oraz w Japonii. Ponadto Spółka posiada ponad 25 zgłoszeń patentowych na globalnych rynkach.



10. Stanowisko odnośnie do możliwości zrealizowania publikowanych prognoz wyników na dany rok w świetle wyników zaprezentowanych w raporcie kwartalnym

Nie dotyczy. Emitent nie publikował prognoz.

11. Opis organizacji Grupy Kapitałowej, z wyszczególnieniem jednostek podlegających konsolidacji oraz jednostek nie objętych konsolidacją

Nie dotyczy. Emitent nie tworzy Grupy Kapitałowej.

12. Wskazanie przyczyn niesporządzania sprawozdań skonsolidowanych przez podmiot dominujący lub przyczyn zwolnienia z konsolidacji w odniesieniu do każdej jednostki zależnej nieobjętej konsolidacją

Nie dotyczy.

13. Wybrane dane finansowe wszystkich jednostek zależnych emitenta nieobjętych konsolidacją

Nie dotyczy.

14. Informacje o strukturze akcjonariatu emitenta, ze wskazaniem akcjonariuszy posiadających, na dzień przekazania raportu, co najmniej 5% głosów na walnym zgromadzeniu

Struktura akcjonariatu Emitenta na Dzień Bilansowy była następująca:

Akcjonariusz	Liczba akcji	Liczba głosów	Udział w kapitale zakładowym	Udział w liczbie głosów na WZA
Leonarto Funds SCSp	1 650 620	1 650 620	17,63%	17,63%
Miron Tokarski	1 278 632	1 278 632	13,65%	13,65%
Pozostali	6 434 927	6 434 927	68,72%	68,72%
RAZEM	9 364 179	9 364 179	100,00%	100,00%

Struktura akcjonariatu Emitenta na Datę Raportu była następująca:

Akcjonariusz	Liczba akcji	Liczba głosów	Udział w kapitale zakładowym	Udział w liczbie głosów na WZA
Leonarto Funds SCSp	1 650 620	1 650 620	17,63%	17,63%
Miron Tokarski	1 278 632	1 278 632	13,65%	13,65%

Akcjonariusz	Liczba akcji	Liczba głosów	Udział w kapitale zakładowym	Udział w liczbie głosów na WZA
Pozostali	6 434 927	6 434 927	68,72%	68,72%
RAZEM	9 364 179	9 364 179	100,00%	100,00%

15. Informacje dotyczące liczby osób zatrudnionych przez emitenta, w przeliczeniu na pełne etaty

Dane wg. stanu	Liczba pełnych etatów
Na dzień 30.09.2022 roku	16,3 etatów
	7 umów zlecenia

Dane na koniec III kwartału 2022 roku

16. Definicje i objaśnienia skrótów

Amplifikacja oznacza proces powodujący zwiększenie liczby kopii danego odcinka DNA (genu) przypadających na genom

B+R oznacza prace badawczo-rozwojowe

CDMO oznacza w j. ang. Contract Development and Manufacturing Organization - rodzaj przedsiębiorstwa specjalizujący się w projektowaniu i wytwarzaniu urządzeń dla podmiotów zewnętrznych

CMO oznacza w j. ang. Contract Manufacturing Organization - rodzaj przedsiębiorstwa specjalizujący się w wytwarzaniu urządzeń dla podmiotów zewnętrznych

choroba COVID-19, koronawirus, SARS-CoV-2 oznacza wirus lub chorobę układu oddechowego wywoływana przez koronawirusa SARS-CoV-2

Czułość testu oznacza stosunek wyników prawdziwie dodatnich do sumy prawdziwie dodatnich i fałszywie ujemnych. Czułość 100% w przypadku testu medycznego oznaczałaby, że wszystkie osoby chore lub ogólnie z konkretnymi poszukiwanymi zaburzeniami zostaną rozpoznane. Pojęcie interpretuje się jako zdolność testu do prawidłowego rozpoznania choroby tam, gdzie ona występuje.

Dyrektywa IVD oznacza Dyrektywę 98/79/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 27 października 1998 roku w sprawie wyrobów medycznych używanych do diagnozy in vitro

EUIPO oznacza w j. ang. European Union Intellectual Property Office - Urząd Unii Europejskiej ds. Własności Intelektualnej

Genomtec, Genomtec S.A., Spółka, Jednostka, Emitent oznacza GENOMTEC Spółka Akcyjna z siedzibą we Wrocławiu, adres: ul. Bierutowska 57-59, 51-317 Wrocław, zarejestrowana w rejestrze przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem 0000662554, NIP: 8992809452, REGON: 365935587

Sąd rejestrowy oznacza Sąd Rejonowy dla Wrocławia Fabrycznej we Wrocławiu VI Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

Genomtec ID oznacza system diagnostyczny Spółki składający się z urządzenia testującego oraz karty reakcyjnej służący wykrywaniu patogenów w technologii SNAAT®

Genomtec® SARS-CoV-2 EvaGreen® RT-LAMP CE-IVD Duo Kit oznacza opracowany przez Genomtec dwugenowy test w kierunku zakażenia SARS-CoV-2

IP oznacza w j. ang. intellectual property tj. własność intelektualną

lab on chip oznacza mikrouządzenie łączące w sobie kilka funkcji laboratoryjnych, umożliwiające wykrywanie patogenów

LAMP oznacza w j. ang. Loop mediated isothermal amplification - izotermiczna metoda amplifikacji materiału genetycznego

NCBiR oznacza Narodowe Centrum Badań i Rozwoju

Patogen oznacza czynnik chorobotwórczy, np. bakterie, wirusy, pasożyty, grzyby

PCR oznacza w j. ang. polymerase chain reaction - metoda powielania DNA polegająca na łańcuchowej reakcji polimerazy DNA w wyniku wielokrotnego podgrzewania i oziębiania próbki, w warunkach laboratoryjnych

POCT oznacza w j. ang. Point of Care Testing - miejsce opieki nad pacjentem

polimerazy oznaczają enzymy syntetyzujące cząsteczki kwasów DNA i RNA wg wzoru zakodowanego w materiale genetycznym organizmu

SNAAT® oznacza znak towarowy SNAAT® (ang. „Streamlined Nucleic Acid Amplification Technology”) - „Usprawniona technologia namnażania kwasów nukleinowych”, jednocześnie metoda amplifikacji materiału genetycznego

Starter oznacza syntetyczny fragment kwasu nukleinowego składający się zwykle z kilkunastu lub kilkudziesięciu zasad azotowych koniecznych do przeprowadzenia reakcji amplifikacji materiału genetycznego

Swoistość testu oznacza stosunek wyników prawdziwie ujemnych do sumy prawdziwie ujemnych i fałszywie dodatnich. Swoistość 100% oznaczałaby, że wszyscy ludzie zdrowi w wykonanym teście diagnostycznym zostaną oznaczeni jako zdrowi. Test o wysokiej swoistości cechuje niski błąd pierwszego rodzaju

URPL, URPLiMB oznacza Urząd Regulacji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

USPTO oznacza w j. ang. United States Patent and Trademark Office - amerykański urząd udzielający patentów i rejestrujący znaki towarowe, agencja Departamentu Handlu USA

17. Oświadczenie Zarządu i zatwierdzenie do publikacji

Zarząd Genomtec S.A. oświadcza, że według jego najlepszej wiedzy, skrócone sprawozdanie finansowe Spółki zawarte w Raporcie oraz dane porównywalne sporządzone zostały zgodnie z przepisami obowiązującymi Emitenta, oraz że informacje dotyczące działalności Spółki w Okresie Sprawozdawczym przedstawiają prawdziwy obraz rozwoju i osiągnięć oraz sytuacji Emitenta.

Raport został zatwierdzony do publikacji w dniu 10 listopada 2022 roku.



Miron Tokarski
Prezes Zarządu



Michał Wachowski
Członek Zarządu



Charudutt Shah
Członek Zarządu