

Szanowni Państwo,

Rok 2020 był okresem zarówno wielkich wyzwań jak i ogromnych możliwości. W I kwartale 2020, wraz z ogłoszeniem stanu pandemii SARS-CoV-2 Spółka, podobnie jak większość przedsiębiorstw produkcyjnych, stanęła przed wyzwaniem, z których najważniejszym było zadbanie o utrzymanie ciągłości funkcjonowania przedsiębiorstwa. Działania podjęte przez Spółkę pozwoliły zarówno na realizację tego celu jak i, co bardzo ważne, poprawę wyników finansowych w stosunku do roku ubiegłego: m.in. zysk netto wyniósł 4.439 tys. zł (+ 79% vs. 2019), EBITDA ukształtowała się na poziomie 11.752 tys. zł (+2% vs. 2019) a dług netto do EBITDA na koniec 2020 osiągnął współczynnik 2,9 (3,1 na koniec 2019). Spółka jednocześnie kontynuowała działania, których celem było budowanie infrastruktury sprzyjającej rozwojowi w kolejnych latach.

I tak, we współpracy z niemieckim partnerem strategicznym Apogepha Arzneimittel GmbH, po podpisaniu stosownej umowy został zapoczątkowany proces rejestracyjny produktu leczniczego Onko BCG w Niemczech i Szwajcarii. Pomyślne zakończenie procesu rejestracyjnego produktu, na obu wyżej wymienionych rynkach, otworzy nowe możliwości ekspansji dla Onko BCG. Spółka podpisała również umowę z turecką firmą Valentis w sprawie rejestracji i dystrybucji produktu Onko BCG, dzięki czemu w przyszłości uzyska dostęp do jednego z większych rynków dla leku Onko BCG. Rak pęcherza moczowego znajduje się w pierwszej dziesiątce najczęściej występujących nowotworów na świecie, a liczba nowych przypadków wciąż rośnie. WHO prognozuje ponad 70% przyrost nowych przypadków tego nowotworu do 2040 roku na świecie.

Obecnie Spółka wykorzystuje moce produkcyjne dla Onko BCG w 100%. Podpisanie umów z Apogepha i Valentis wymusza zatem zwiększenie zdolności wytwarzania tego leku poprzez inwestycje w infrastrukturę wytwórczą jak i B+R produktów BCG. W 2020 r. Spółka pozyskała dotację na realizację inwestycji Centrum Badawczo - Rozwojowego BCG. Celem utworzenia CBR jest wdrożenie na rynek produktów opartych na szczepie prątka gruźlicy Moreau, cechujących się innowacyjnością w skali międzynarodowej oraz stanowiących odpowiedź na zapotrzebowanie na te produkty na świecie.

W obszarze produktu Distreptaza zostały zainicjowane procesy rejestracyjne w: Nigerii, Bułgarii, Chorwacji, Serbii, Rumunii, Słowacji, Malezji, Litwie, Łotwie, Węgrzech, Czechach. Wiele z nich realizowanych jest przy współpracy z długoletnim partnerem biznesowym Alpen Pharma AG. Działania te, po pozytywnym zakończeniu procesów rejestracji na wspomnianych rynkach, będą istotnym czynnikiem ekspansji geograficznej Spółki, co przyczyni się do dalszej poprawy jej wyników finansowych.

W Polsce, dla produktu leczniczego Distreptaza, Spółka nawiązała współpracę z nowym dystrybutorem – firmą Symphar Sp. z o.o., rozwiązując wcześniej umowę z dotychczasowym dystrybutorem.

Tuż po wybuchu pandemii koronawirusa Spółka zadeklarowała, że posiada technologię, dzięki której jest w stanie wyprodukować z osocza ozdrowieńców lek na COVID-19, zawierający przeciwciała specyficzne przeciw SARS-CoV-2. Spółka jako konsorcjant projektu pn. „Badania nad wytworzeniem swoistej immunoglobuliny ludzkiej z osocza dawców po przebytej infekcji wirusowej SARS-CoV-2 i jej zastosowaniem terapeutycznym u pacjentów z COVID 19”, zgodnie z deklaracją wytworzyła w sierpniu 2020 r. pierwszą serię preparatu o roboczej nazwie Immunoglobulina anty SARS-CoV-2, który przekazała liderowi konsorcjum, Specjalistycznemu Publicznemu Szpitalowi Klinicznemu nr 1 w Lublinie, odpowiedzialnemu za realizację projektu, do przeprowadzenia niekomercyjnych badań klinicznych. Badania te są obecnie realizowane, a biorąc pod uwagę dotychczasowe wyniki testów stabilności wytworzonej serii produktu oraz doświadczenie Spółki w wytwarzaniu leków z osocza zawierającego specyficzne przeciwciała, w opinii Spółki istnieje duże prawdopodobieństwo skuteczności i bezpieczeństwa leku. Spółka bez konieczności ponoszenia nakładów inwestycyjnych może po otrzymaniu osocza produkować rocznie ok. 20 000 ampułek Immunoglobuliny anty SARS-CoV-2.

Zaprezentowane wyniki finansowe, wypracowane w bezprecedensowym okresie pandemii, są potwierdzeniem skuteczności modelu biznesowego Biomed Lublin S.A. Spółka posiada własne technologie do wytwarzania substancji czynnej do produkcji swoich strategicznych leków i istotnie kontrybuuje do polityki bezpieczeństwa lekowego państwa polskiego.

W bieżącym roku Spółka kontynuuje działania rozwojowe i zamierza nadal zwiększać sprzedaż oraz poprawiać inne wyniki i współczynniki finansowe. Cały czas będą kontynuowane usprawnienia organizacyjne i produkcyjne, które zapewnią konsekwentną i skuteczną realizację ambitnej strategii Biomed Lublin S.A. i stałe zwiększanie jej wartości.

W trudnym czasie pandemii SARS-CoV-2 pracownicy Spółki wykazali się wielką odpowiedzialnością i dyscypliną w działaniu. To ich postawa spowodowała, że przedsiębiorstwo funkcjonowało bez przerw, realizując swoją misję i płynnie dostarczając leki ratujące zdrowie i życie pacjentów.

Serdecznie dziękuję naszym Pracownikom za zaangażowanie i determinację oraz naszym Akcjonariuszom za zaufanie, jakim nas obdarzyli. Spółka posiada potencjał, który bez wątpienia pozwala na ciągłe zwiększanie jej wartości ku satysfakcji wszystkich jej interesariuszy.

Z poważaniem,

Piotr Fic

p.o. Prezesa Zarządu, Biomed Lublin S.A.