

## Wykaz wprowadzonych zmian do Sprawozdania Zarządu Mabion S.A. za rok 2014

### Otoczenie rynkowe

#### Przeciwciała monoklonalne

Było s. 11:

Charakterystyczną cechą tego typu przeciwciał monoklonalnych jest znacząco zredukowana lub wyeliminowana immunogenność (zdolność do wywołania odpowiedzi immunologicznej organizmu).

Jest s. 11:

Charakterystyczną cechą tego typu przeciwciał monoklonalnych jest znacząco zredukowana lub wyeliminowana immunogenność (zdolność do wywołania niekorzystnej odpowiedzi immunologicznej organizmu przeciwko lekowi).

Było s. 11:

Wartość sprzedaży przeciwciał monoklonalnych w roku 2008 wyniosła 26 mld USD, a w 2010 roku wzrosła do około 48 mld USD. Dynamika wzrostu leków opartych na przeciwciałach monoklonalnych znacząco przewyższała dynamikę wzrostu wszystkich innych leków biotechnologicznych. Także w latach następnych przeciwciała monoklonalne charakteryzować będzie najwyższa dynamika wzrostu – IMARC, że światowy rynek biofarmaceutyków osiągnie wartość 165 mld USD w 2015 roku, a rynek mAb wzrośnie do 79 mld USD. Według danych zawartych na stronie internetowej [www.monoclonalantibodies.wordpress.com](http://www.monoclonalantibodies.wordpress.com), która prezentuje dane dotyczące wartości sprzedaży terapeutycznych przeciwciał monoklonalnych sporządzone w oparciu o raporty roczne poszczególnych firm farmaceutycznych, wartość światowego rynku przeciwciał monoklonalnych w 2011 roku osiągnęła 56 mld USD.

Jest s. 11:

Wartość sprzedaży przeciwciał monoklonalnych w roku 2008 wyniosła 26 mld USD, w 2010 roku wzrosła do około 48 mld USD, by wynieść 56 mld USD w roku 2016 (bcc Research). W publikacji Eckera i współpracowników „The therapeutic monoclonal antibody market” (mAbs, styczeń 2015) wymienia się 47 już zarejestrowanych produktów klasy przeciwciał. Liczba nowych rejestracji wynosi cztery rocznie, co przy założeniu stałego tempa rejestracji nowych produktów daje szacowaną liczbę produktów w 2020 na poziomie 70 przy szacowanej wartości rynku 125 mld USD.

Było s. 11:

Czołowym graczem na rynku leków onkologicznych jest więc międzynarodowy koncern Roche. Zgodnie z danymi zawartymi w raportach rocznych firmy Roche, w ciągu kilku ostatnich lat wartość sprzedaży leku MabThera/Rituxan na świecie wzrosła z 4,8 mld CHF w 2006 roku do 6,0 mld CHF w 2011 roku, natomiast leku Herceptin – odpowiednio z 3,9 mld CHF do 5,3 mld CHF.

Jest s. 11:

Czołowym graczem na rynku leków onkologicznych jest więc międzynarodowy koncern Roche. Zgodnie z danymi zawartymi w raportach rocznych firmy Roche, w ciągu kilku ostatnich lat

wartość sprzedaży leku MabThera/Rituxan na świecie wzrosła z 4,8 mld CHF w 2006 roku przez 6,0 mld CHF w 2011 roku i utrzymuje się na wysokim poziomie do dziś (6,95 mld CHF w roku 2013, 6,9 mld CHF w roku 2014), natomiast leku Herceptin – odpowiednio z 3,9 mld CHF w 2006 roku - 5,3 mld CHF w roku 2011 - 6,1 mld CHF w roku 2013 do 6,3 mld CHF w roku 2014.

## **Analogi insuliny**

Było s.12:

Cukrzyca typu I stanowi około 10% wszystkich zachorowań na cukrzycę, tak więc zgodnie z danymi Światowej Organizacji Zdrowia (*WHO, Diabetes Fact sheet no 312, August 2011*) na cukrzycę insulinozależną choruje obecnie około 35 milionów osób.

Jest s. 12:

Cukrzyca typu I stanowi około 10% wszystkich zachorowań na cukrzycę, tak więc zgodnie z danymi Światowej Organizacji Zdrowia (*WHO, Diabetes Fact sheet no 312, August 2011*) na cukrzycę insulinozależną chorowało około 35 milionów osób. Liczba ta utrzymuje się na podobnym poziomie do dziś.

Było s. 12:

Globalny rynek leków przeciwcukrzycowych w 2010 roku osiągnął, wg IMS Health, wartość 34,9 mld USD, z czego niemal 50% stanowiły wszelkiego rodzaju insuliny. Udział analogów ludzkiej insuliny w globalnym rynku insulin, od momentu wprowadzenia do sprzedaży pierwszego tego rodzaju leku w 1996 roku systematycznie zwiększał się i w 2010 roku przekroczył poziom 80%. Głównymi graczami na rynku analogów insulin były Sanofi-Aventis, NovoNordisk i EliLilly. Łączna wartość sprzedaży analogów insulin zrealizowana przez te trzy firmy w 2010 roku wyniosła około 11,7 mld USD, co stanowiło ponad 85% globalnego rynku analogów i ponad 33% rynku leków przeciwcukrzycowych.

Jest s. 12:

Globalny rynek leków przeciwcukrzycowych w 2013 roku osiągnął, wg IMS Health, wartość 46,4 mld USD, z czego około 50% stanowiły wszelkiego rodzaju insuliny. Udział analogów ludzkiej insuliny w globalnym rynku insulin, od momentu wprowadzenia do sprzedaży pierwszego tego rodzaju leku w 1996 roku systematycznie zwiększał się i w 2010 roku przekroczył poziom 80%. Głównymi graczami na rynku analogów insulin są Sanofi-Aventis (Lantus / insulina glargina), NovoNordisk (NovoRapid/ insulina aspart, Levemir/ insulina detemir) i EliLilly (Humalog/ insulina LysPro). Łączna wartość sprzedaży tych czterech produktów w 2013 roku wyniosła około 17 mld USD.

Było s. 12:

W roku 2005 z powodu cukrzycy odnotowano 1,1 miliona zgonów i szacuje się, że pomiędzy rokiem 2005 a 2030 ta liczba się podwoi.

Jest s. 12:

W roku 2005 z powodu cukrzycy odnotowano 1,1 miliona zgonów i szacuje się, że pomiędzy rokiem 2005 a 2030 ta liczba się podwoi. Dane WHO opublikowane w roku 2014 wskazują na 1,5 mln zgonów odnotowanych w roku 2012.

## Perspektywy rynku leków biopodobnych

Było s. 15:

Według IMS Health, po uwzględnieniu przyjętych założeń co do definicji leków biopodobnych, obecnie sprzedaż tego rodzaju preparatów skoncentrowana jest na rynkach krajów Unii Europejskiej (w 2010 roku było to ponad 80% sprzedaży leków biopodobnych), które wcześniej niż inne kraje zaliczane do rozwiniętych przyjęły wytyczne w zakresie rozwoju i wdrażania tego rodzaju preparatów. Największe rynki leków biopodobnych w Europie to obecnie rynek niemiecki i francuski.

Jest s. 15-16:

Według IMS Health, po uwzględnieniu przyjętych założeń co do definicji leków biopodobnych, obecnie sprzedaż tego rodzaju preparatów skoncentrowana jest na rynkach krajów Unii Europejskiej (w 2010 roku było to ponad 80% sprzedaży leków biopodobnych), które wcześniej niż inne kraje zaliczane do rozwiniętych przyjęły wytyczne w zakresie rozwoju i wdrażania tego rodzaju preparatów. Największe rynki leków biopodobnych w Europie to obecnie rynek niemiecki i francuski.

Analitycy z Markets and Markets w swoim nowym opracowaniu oszacowali wzrost wartości całkowitego rynku leków biopodobnych (insuliny, Filgrastim, Somatropina, Erytropoetyny, przeciwciała monoklonalne, peptydy) w roku 2018 do prawie 2 mld USD. Podtrzymują założenia IMS Health, iż wiodącym obszarem będzie onkologia z udziałem rzędu 25% w całkowitym rynku leków biopodobnych. Ważną informacją z punktu widzenia Spółki jest stwierdzenie, iż to właśnie Europa jest dominującym rynkiem w zakresie produktów biopodobnych z ich udziałem na poziomie 40%.

Było s. 16:

W ocenie Spółki, większość prac nad lekiem biopodobnym do Mabthera, a w szczególności lekiem biopodobnym zgodnym z wymogami jakościowymi EU i USA, zakończyła się niepowodzeniem bądź została wstrzymana. Obecnie, można założyć iż tylko dwa podmioty prowadzą intensywne prace wdrożeniowe (badania kliniczne) i znajdują się w zaawansowanym ich stadium, są to firma Sandoz i Mabion.

Jest s. 17:

W ocenie Spółki, większość prac nad lekiem biopodobnym do Mabthera, a w szczególności lekiem biopodobnym zgodnym z wymogami jakościowymi EU i USA, zakończyła się niepowodzeniem bądź została wstrzymana. Obecnie, można założyć iż tylko dwa podmioty prowadzą intensywne prace wdrożeniowe (aktywne i oparte na dużej próbie badania kliniczne) i znajdują się w zaawansowanym ich stadium, są to firma Sandoz i Mabion, chociaż warto wymienić badania firm:

- Boehringer Ingelheim: w RZS 2012 – 2017 na 306 pacjentach i w NHL 2013 – 2016 na 90 pacjentach – chociaż tutaj uwagę zwracają niewielkie liczebności pacjentów, oraz

- Pfizer – rozpoczęte w roku 2014 i aktywne w zakresie rekrutacji we wskazaniu chłoniaka oraz aktywne ale bez rozpoczętej rekrutacji badanie u pacjentów z RZS po niepowodzeniu terapią lekami anty-TNF (badanie jest kontynuacją zakończonego badania PK/PD w tym samym wskazaniu).

### **Zarys rynku farmaceutycznego w Polsce na tle Unii Europejskiej**

Było s. 18:

- Wartość polskiego rynku farmaceutycznego w 2010 roku wyniosła 20,1 miliarda zł w cenach producenta netto. Średniorocznie rynek farmaceutyczny wzrastał on o 6,4% (CAGR 2003-2010).
- Polska jest szóstym największym rynkiem w Europie oraz liderem w Europie Środkowo-Wschodniej pod względem wartości sprzedaży leków (20,1 mld zł w 2010 roku).

Jest s. 18:

- Wartość polskiego rynku farmaceutycznego w 2013 roku wyniosła 21,3 miliarda złotych, a wartość rynku szpitalnego 3,6 miliarda złotych. Średniorocznie rynek farmaceutyczny wzrastał o 1,45% (CAGR 2009-2013).
- Polska jest szóstym największym rynkiem w Europie i siedemnastym największym rynkiem na świecie oraz liderem w Europie Środkowo-Wschodniej pod względem wartości sprzedaży leków (21,3 mld zł w 2013 roku).

Było s. 18:

Jedną z przyczyn obserwowanego w wielu krajach europejskich spadku umieralności z powodu nowotworów złośliwych jest stosowanie nowoczesnych leków

Jest s. 18:

Jedną z przyczyn obserwowanego w wielu krajach europejskich spadku umieralności z powodu nowotworów złośliwych jest stosowanie nowoczesnych leków. Ważnym wydarzeniem dla Spółki w 2014 roku z perspektywy oceny potencjalnego otoczenia regulacyjnego w przyszłości była bardzo korzystna rekomendacja Ministra Zdrowia w zakresie stosowania leku biopodobnego do Infliximab (pierwszego zarejestrowanego w Europie leku biopodobnego klasy przeciwciała monoklonalnego): „W ramach programów lekowych zastosowanie każdego leku zawierającego infliksimab jest dopuszczalne w jednakowym zakresie” [stanowisko Ministra Zdrowia ws stosowania infliksimabu; 14-04-2014].

Było s. 19:

W ostatnich latach wydatki NFZ na całkowitą refundację leków w Polsce (chemioterapia, programy terapeutyczne (od 2012 roku – programy lekowe) i refundacja w aptekach otwartych) wzrosły z 7,6 mld zł w 2006 roku do 11,4 mld zł w 2010 roku. W kolejnych latach wydatki te ulegały stopniowemu obniżeniu. Według wstępnych szacunków NFZ w 2011 roku wydatki na refundację zmniejszyły się do około 11 mld zł, natomiast w budżecie na 2012 rok na refundację leków zaplanowano kwotę około 10,4 mld zł.

Jest s. 20:

Budżet NFZ na całkowitą refundację leków w Polsce (chemioterapia, programy terapeutyczne i refundacja w aptekach otwartych) wyniósł w 2014 roku 10,9 mld zł.

Było s. 20:

Do najważniejszych zmian, które wprowadza nowa ustawa o refundacji, zaliczyć można:

Jest s. 20:

Do najważniejszych zmian, które wprowadziła ustawa o refundacji, zaliczyć można:

### **Informacje o źródłach zaopatrzenia**

Było s. 25:

Spółka Mabion prowadzi prace rozwojowe w zakresie uzyskiwania leków biotechnologicznych. Stopień zaawansowania projektów jest różny, co jest równoznaczne z faktem iż w roku 2013 toczyły się prace na wszystkich możliwych poziomach molekularnych (...)

Jest s. 25:

Spółka Mabion prowadzi prace rozwojowe w zakresie uzyskiwania leków biotechnologicznych. Stopień zaawansowania projektów jest różny, co jest równoznaczne z faktem iż w roku 2014 toczyły się prace na wszystkich możliwych poziomach molekularnych (...)

### **Umowy znaczące dotyczące działalności operacyjnej**

#### Podpisanie umowy o współpracy z Altiora d.o.o.

Było s. 30:

Umowa przewiduje zakończenie okresu świadczenia usług do dnia 31.12.2014.

Jest s. 30:

Umowa przewidywała zakończenie okresu świadczenia usług do dnia 31.12.2014. [Komentarz: *Ze względu na przedłużenie się procesu wytwarzania leku do badania klinicznego, okres trwania współpracy zostanie wydłużony*].

Było s. 30:

Umowa przewiduje zakończenie okresu świadczenia usług do dnia 31.12.2014.

Jest s. 30:

Umowa przewidywała zakończenie okresu świadczenia usług do dnia 31.12.2014. [Komentarz: *Ze względu na przedłużenie się procesu wytwarzania leku do badania klinicznego, okres trwania współpracy zostanie wydłużony*].

#### Podpisanie umowy z Regulatory Compliance Associates Inc z siedzibą w Wisconsin

Było s. 32:

RCA pomoże również Spółce w zidentyfikowaniu ewentualnych procesów, które mogłyby nieść wysokie ryzyko istotnego opóźnienia rozpoczęcia uzyskania certyfikatu (...)

Jest s. 32:

RCA pomoże również Spółce w zidentyfikowaniu ewentualnych procesów, które mogłyby nieść wysokie ryzyko istotnego opóźnienia uzyskania certyfikatu (...)

## **Znaczące zdarzenia i czynniki w trakcie roku obrotowego**

### **Kwiecień**

Było s. 36:

W ramach niniejszej uchwały Zarząd został upoważniony do podjęcia wszelkich czynności związanych z podwyższeniem kapitału zakładowego Spółki oraz emisją akcji serii K oraz upoważniony do podwyższenia kapitału zakładowego Spółki poprzez emisję nowych akcji o łącznej wartości nie większej niż 51.000 PLN w drodze jednego lub więcej podwyższeń kapitału zakładowego w granicach określonych powyżej (kapitał docelowy). Informację o podjętych uchwałach NWZA. Zmiana w statucie umożliwiająca Zarządowi podwyższenie kapitału zakładowego drodze emisji akcji serii K oraz w ramach kapitału docelowego została zarejestrowana przez Sąd Rejonowy dla Łodzi-Śródmieścia w dniu 28 maja 2014 roku. Informację o tym fakcie Spółka przekazała w raporcie bieżącym nr 17/2014.

Jest s. 36:

W ramach niniejszej uchwały Zarząd został upoważniony do podjęcia wszelkich czynności związanych z podwyższeniem kapitału zakładowego Spółki oraz emisją akcji serii K oraz upoważniony do podwyższenia kapitału zakładowego Spółki poprzez emisję nowych akcji o łącznej wartości nie większej niż 51.000 PLN w drodze jednego lub więcej podwyższeń kapitału zakładowego w granicach określonych powyżej (kapitał docelowy). Zmiana w statucie umożliwiająca Zarządowi podwyższenie kapitału zakładowego w drodze emisji akcji serii K oraz w ramach kapitału docelowego została zarejestrowana przez Sąd Rejonowy dla Łodzi-Śródmieścia w dniu 28 maja 2014 roku. Informację o tym fakcie Spółka przekazała w raporcie bieżącym nr 17/2014.

### **Perspektywy rozwoju**

Było s. 52-53:

Badania kliniczne prowadzone przez firmy konkurencyjne oraz informacja o ich przewidywanych terminach zakończenia jest pozytywna w kontekście planów badania klinicznego Mabion. Wg najlepszej wiedzy Spółki żadne z powyższych nie zakończy się wcześniej niż to prowadzone przez spółkę Mabion, a to z kolei daje przewagę rynkową po etapie rejestracji. Można zatem stwierdzić, że otoczenie konkurencyjne sprzyja sukcesowi realizacji projektu MabionCD20 mimo opóźnień, wynikających z tymczasowego zmniejszenia tempa rekrutacji pacjentów. Dodatkowo regulatorzy europejscy oraz ich polityka, dotycząca ułatwienia wprowadzania na rynek produktów biopodobnych, sprzyja planom biznesowym Mabion. W wielu krajach europejskich, m.in. Polsce, Francji i Niemczech rozpoczęto szereg zmian aktualnych programów lekowych, które zakładają propagowanie zwiększenia penetracji rynku poprzez uproszczenie procedur i tym samym ułatwienie rejestracji leków biopodobnych.

Jest s. 52:

Badania kliniczne prowadzone przez firmy konkurencyjne oraz informacja o ich przewidywanych terminach zakończenia jest pozytywna w kontekście planów badania klinicznego Mabion. Wg najlepszej wiedzy Spółki żadne z powyższych badań (z zastrzeżeniem tych badań, które są realizowane w podobnym zakresie co badania Mabion) nie zakończy się wcześniej niż to prowadzone przez spółkę Mabion, a to z kolei daje przewagę rynkową po etapie rejestracji:

- Produkt firmy Dr Reddy – Reditux jest obecnie kwestionowany w zakresie możliwości klasyfikacji go jako „biopodobny” (Physicochemical Properties Of Rituximab, Flores-Ortiz i wsp. 2014, Journal of Liquid Chromatography & Related Technologies; Rituximab and biosimilars – equivalence and reciprocity, Qureshi i wsp. 2013, Dovepress; Biosimilars in emerging markets 2013, <http://www.gabionline.net/Reports/Biosimilars-in-emerging-markets>);

- projekt kliniczny firmy Boehringer Ingelheim zakłada włączenie znacznie niższej liczby pacjentów niż badania Sandoz czy Mabion.

Można zatem stwierdzić, że otoczenie konkurencyjne sprzyja sukcesowi realizacji projektu MabionCD20 mimo opóźnień, wynikających z tymczasowego zmniejszenia tempa rekrutacji pacjentów. Dodatkowo, regulatorzy europejscy oraz ich polityka, dotycząca ułatwienia wprowadzania na rynek produktów biopodobnych, sprzyja planom biznesowym Mabion. W wielu krajach europejskich, m.in. Polsce, Francji i Niemczech rozpoczęto szereg zmian aktualnych programów lekowych, które zakładają propagowanie zwiększenia penetracji rynku poprzez uproszczenie procedur i tym samym ułatwienie rejestracji leków biopodobnych.

### **Istotne czynniki ryzyka i zagrożeń**

#### **Ryzyko niedoszacowania kosztów wytworzenia i wprowadzenia leku MabionCD20**

Było s. 59:

Należy podkreślić, iż do tej pory nie zarejestrowano żadnego leku biopodobnego drugiej generacji (przeciwciała monoklonalnego), wytyczne w tym zakresie dopiero się kształtują, zatem zakres wymagań odnośnie technologii, dokumentacji, analityki i rozwoju klinicznego nie jest ściśle określony.

Jest s. 58:

Należy podkreślić, iż do tej pory zarejestrowano dopiero jeden lek biopodobny drugiej generacji (klasy przeciwciała monoklonalnego - Inflectra™ biopodobne do Infliximab), niezależnie od tego wytyczne w tym zakresie dopiero się kształtują, każdy przypadek jest rozpatrywany przez regulatorów rynku indywidualnie, zatem zakres wymagań odnośnie technologii, dokumentacji, analityki i rozwoju klinicznego nie jest ściśle określony.

#### **Ryzyko nieukończenia prac badawczych nad lekiem MabionCD20 przed datą wygaśnięcia ochrony patentowej na lek referencyjny**

Było s. 60:

Celem naszej Spółki jest wprowadzenie preparatu MabionCD20 do obrotu wkrótce po wygaśnięciu podstawowej ochrony patentowej, co umożliwiłoby Spółce osiągnięcie czasowo korzystnej pozycji konkurencyjnej.

Jest s. 59:

Celem Spółki jest wprowadzenie preparatu MabionCD20 do obrotu w możliwie jak najkrótszym czasie, co umożliwiłoby Spółce osiągnięcie czasowo korzystnej pozycji konkurencyjnej.

Było s. 60:

Zamiarem Spółki jest, aby lek MabionCD20 został zarejestrowany w II połowie 2014 roku.

Jest s.60:

Zamiarem Spółki jest, aby lek MabionCD20 został zarejestrowany w II połowie 2016 roku.

### **Ryzyko związane z badaniami klinicznymi**

Było s. 62:

Spółka planuje, że badania kliniczne w zakresie biopodobności leku MabionCD20 do leku referencyjnego MabThera/Rituxan rozpoczną się w I kwartale 2013 roku (wtedy nastąpią pierwsze podania leku pacjentom) i będą trwały przez okres około 16 miesięcy.

Jest s. 61:

Prace związane z badaniami klinicznymi leku MabionCD20 Spółka w zakresie biopodobności leku MabionCD20 do leku referencyjnego MabThera/Rituxan rozpoczęły się w roku 2012, a podawanie leku pacjentom w roku 2013 roku. Spółka planuje zakończyć podania leku pacjentom biorącym udział w badaniu klinicznym w okolicach końca roku 2015.

### **Ryzyko związane z wprowadzeniem i utrzymaniem leków na rynku**

Było s. 63:

Członkowie Zarządu i obecni akcjonariusze naszej Spółki posiadają dobre rozeznanie prawne i merytoryczne w zakresie organizacji sprzedaży szpitalnej oraz duże doświadczenie we wprowadzaniu i utrzymaniu preparatów farmaceutycznych na rynku.

Jest s. 63:

Członkowie Zarządu i obecni akcjonariusze posiadający znaczne udziały w Spółce i aktywnie ją wspierający, posiadają dobre rozeznanie prawne i merytoryczne w zakresie organizacji sprzedaży szpitalnej oraz duże doświadczenie we wprowadzaniu i utrzymaniu preparatów farmaceutycznych na rynku.

### **Ryzyko związane z utratą kluczowych pracowników**

Było s. 64:

Nasza Spółka nabyła cenną kompetencję utrzymywania zatrudnienia pracowników przez wiele lat.

Jest s. 64:

Spółka nabyła cenną kompetencję utrzymywania zatrudnienia większości doświadczonych pracowników przez wiele lat.

### **Ryzyko związane z przyznanym dofinansowaniem**

Było s. 65:

Mabion jest stroną dwóch umów o dofinansowanie ze środków publicznych w związku z prowadzonymi projektami badawczo-rozwojowymi i wdrożeniowymi (w zakresie leku Mabion CD20 oraz analogów ludzkiej insuliny).

Jest s. 64:

Mabion jest stroną dwóch umów o dofinansowanie ze środków publicznych w ramach Programu Operacyjnego Innowacyjna Gospodarka w związku z prowadzonymi projektami badawczo-rozwojowymi i wdrożeniowymi (w zakresie leku Mabion CD20 oraz analogów ludzkiej insuliny) i jednej umowy w ramach programu Innomed (w zakresie wsparcia rozwoju leku MabionHER2).



## **Ryzyko związane z nieotrzymaniem dofinansowania na rozwój leku MabionHER2**

Było s. 65:

Ryzyko związane z nieotrzymaniem dofinansowania na rozwój leku MabionHER2

Jest s. 65:

Ryzyko związane z nieotrzymaniem kolejnych dofinansowań na rozwój leku MabionHER2

## **Polityka w zakresie społecznej odpowiedzialności**

ETYKA

Było s. 85:

- jest dostrzegana i nagradzana za osiągnięcia na podstawie zasług (system płacy zasadniczej, dodatkowo system nagród wynikowych oraz wyjazdów motywacyjnych)

Jest s. 84:

- jest dostrzegana i nagradzana za osiągnięcia na podstawie zasług (system płacy zasadniczej, dodatkowo system nagród wynikowych oraz szkoleniowych wyjazdów motywacyjnych)

## **Relacje inwestorskie**

Było s. 88

Prowadzenie modelowego serwisu inwestorskiego (w języku polskim i angielskim), zawierającego m.in:

Jest s. 87:

Prowadzenie modelowego serwisu inwestorskiego (w języku polskim i częściowo angielskim), zawierającego m.in: