

**Pozostałe informacje
do raportu kwartalnego
Mabion S.A.
za III kwartał 2017 roku**

Konstantynów Łódzki, 29 listopada 2017 r.

A large, light gray geometric pattern of interconnected lines and dots, resembling a network or molecular structure, is positioned at the bottom of the page, partially overlapping the text.

Spis treści:

1	Wybrane dane finansowe	3
2	Informacje o Mabion S.A.	3
2.1	Opis zmian organizacji grupy kapitałowej Spółki	3
2.2	Opis dokonań i niepowodzeń Spółki w III kwartale 2017 r. oraz po dniu bilansowym.	4
2.3	Wskazanie czynników i zdarzeń, w tym o nietypowym charakterze, mających istotny wpływ na skrócone sprawozdanie finansowe	6
2.4	Stanowisko Zarządu odnośnie do możliwości zrealizowania wcześniej publikowanych prognoz wyników	6
2.5	Struktura kapitału zakładowego	7
2.6	Struktura akcjonariatu	7
2.7	Władze Spółki	8
2.7.1	Zarząd	8
2.7.2	Rada Nadzorcza	8
2.8	Stan posiadania akcji przez osoby zarządzające i nadzorujące	9
2.9	Wskazanie postępowań toczących się przed sądem, organem właściwym dla postępowania arbitrażowego lub organem administracji publicznej	10
2.10	Transakcje z podmiotami powiązаныmi	10
2.11	Udzielone poręczenia i gwarancje	10
2.12	Czynniki, które będą miały wpływ na osiągnięte wyniki w perspektywie co najmniej kolejnego kwartału	10
2.13	Inne informacje istotne dla oceny sytuacji Spółki	10
3	Dane kontaktowe	10

1 WYBRANE DANE FINANSOWE

Wybrane pozycje bilansu zaprezentowane w walucie EUR zostały przeliczone według, ogłoszonego przez Narodowy Bank Polski, średniego kursu EUR z dnia 30 września 2017 roku (4,3091 PLN/EUR) oraz 31 grudnia 2016 roku (4,4240 PLN/EUR). Wybrane pozycje rachunku zysków i strat oraz rachunku przepływów pieniężnych przeliczono na EUR według ogłoszonego przez Narodowy Bank Polski kursu stanowiącego średnią arytmetyczną średnich kursów dla EUR, obowiązujących na ostatni dzień każdego zakończonego miesiąca w okresie 9 miesięcy zakończonych 30 września 2017 roku i 9 miesięcy zakończonych 30 września 2016 roku (odpowiednio: 4,2566 PLN/EUR i 4,3688 PLN/EUR).

WYBRANE DANE FINANSOWE	w tys. zł		w tys. EUR	
	od 01.01.2017 do 30.09.2017	od 01.01.2016 do 30.09.2016	od 01.01.2017 do 30.09.2017	od 01.01.2016 do 30.09.2016
Przychody netto ze sprzedaży produktów, towarów i materiałów	0	0	0	0
Zysk (strata) z działalności operacyjnej	-42 209	-38 381	-9 916	-8 785
Zysk (strata) brutto	-38 600	-38 397	-9 068	-8 789
Zysk (strata) netto	-38 600	-38 397	-9 068	-8 789
Przeptywy pieniężne netto z działalności operacyjnej	11 800 000	11 458 462	11 800 000	11 458 462
Przeptywy pieniężne netto z działalności inwestycyjnej	-3,27	-3,35	-0,77	-0,77
Przeptywy pieniężne netto z działalności finansowej	-3,27	-3,35	-0,77	-0,77
Przeptywy pieniężne netto, razem	-44 517	-24 782	-10 458	-5 672
	30.09.2017	31.12.2016	30.09.2017	31.12.2016
Aktywa, razem	90 144	91 247	20 919	20 625
Zobowiązania i rezerwy na zobowiązania	125 015	87 518	29 012	19 783
Zobowiązania długoterminowe	15 236	14 060	3 536	3 178
Zobowiązania krótkoterminowe	109 779	73 458	25 476	16 604
Kapitał własny	-34 871	3 729	-8 092	843
Kapitał zakładowy	1 180	1 180	274	267
Liczba akcji (w szt.)	11 800 000	11 500 000	11 800 000	11 500 000
Zysk (strata) na jedną akcję zwykłą	-3,27	-3,34	-0,77	-0,76

2 INFORMACJE O MABION S.A.

2.1 Opis zmian organizacji grupy kapitałowej Spółki

Mabion S.A. („Spółka”, „Emitent”, „Mabion”) nie posiada jednostek zależnych i nie tworzy grupy kapitałowej.

2.2 Opis dokonań i niepowodzeń Spółki w III kwartale 2017 r. oraz po dniu bilansowym.

W dniu 6 lipca 2017 roku Zarząd Spółki powziął informację, iż wniosek Spółki o dofinansowanie projektu pn. „Rozwój leku biotechnologicznego poprzez opracowanie innowacyjnego przeciwciała monoklonalnego podklasy IgG1 o obniżonej zawartości niekorzystnych glikoform względem leku referencyjnego – skierowanego przeciwko EGFR”, złożony w ramach Programu sektorowego InnoNeuroPharm (konkurs 2/1.2/2017 POIR), finansowanego ze środków Działania 1.2 „Sektorowe programy B+R” POIR 2014-2020, został zarekomendowany przez Narodowe Centrum Badań i Rozwoju (NCBiR) do dofinansowania. W dniu 4 października 2017 roku (zdarzenie po dniu bilansowym) Zarząd Spółki powziął wiedzę o podpisaniu przez NCBiR umowy o dofinansowanie ww. projektu. Koszt całkowity projektu wynosi około 40 mln zł, a wartość przyznanego dofinansowania wynosi około 28 mln zł. Czas trwania projektu zaplanowano na około pięć lat. Przedmiotem projektu jest przeprowadzenie prac B+R, ukierunkowanych na opracowanie MabionEGFR – przeciwciała monoklonalnego o potencjale produktu leczniczego do stosowania we wskazaniach onkologicznych. Niniejsze informacje zostały opublikowane raportami bieżącymi nr 37/2017 i 48/2017.

4 W dniu 24 sierpnia 2017 roku Zarząd Spółki otrzymał od firmy zewnętrznej zarządzającej danymi pacjentów w badaniu nad lekiem MabionCD20 u pacjentów z reumatoidalnym zapaleniem stawów (RZS) wstępny raport o pozytywnym wyniku w zakresie podstawowego punktu końcowego badania klinicznego. Wstępny raport został wydany na podstawie zestawień zawierających odślepione wyniki badań porównawczych do produktu referencyjnego MabThera. Na podstawie ww. zestawień otrzymanych w dniu 16 sierpnia 2017 roku Spółka dokonała samodzielnie wewnętrznej analizy, na podstawie której Zarząd Spółki w dniu 16 sierpnia 2017 roku dokonał oceny i uznał za pozytywny wynik badania klinicznego w zakresie podstawowego punktu końcowego. Wnioski Zarządu wymagały jednak potwierdzenia przez podmiot zewnętrzny, co nastąpiło w drodze wydania wstępnego raportu. Wstępny raport obejmował wyniki badania klinicznego w zakresie podobieństwa leków MabionCD20 i MabThera u pacjentów z aktywnym RZS w oparciu o pierwszorzędowy punkt końcowy ACR 20. Odsetek pacjentów, którzy osiągnęli pierwszorzędowy punkt końcowy ACR 20 (wskaźnik obejmujący pacjentów wykazujących poprawę stanu zdrowia na poziomie co najmniej 20%) w obydwu grupach badania (leczonej MabionCD20 i MabThera) w 24 tygodniu badania wskazywał na biorównoważność pomiędzy MabionCD20 i MabThera. Wynik podany w raporcie z dn. 24.08.2017 r. był oparty na wstępnej wersji raportu niezależnego podmiotu. Niniejsza informacja została opublikowana raportem bieżącym nr 39/2017.

W dniu 28 sierpnia 2017 roku odbyła się ostatnia wizyta ostatniego pacjenta zrekrutowanego do badania klinicznego nad lekiem MabionCD20 prowadzonym we wskazaniu chłoniaka nieziarnicze (NHL). Rekrutacja do badania MabionCD20 NHL została wstrzymana w lutym 2017 r. i od tego czasu mimo braku ostatecznej decyzji o zakończeniu rekrutacji nie zaistniała również potrzeba jej wznawiania. Tym samym wszyscy zrekrutowani do badania MabionCD20 NHL pacjenci przeszli przez 26-tygodniowy okres leczenia i obserwacji. Obecnie pacjenci podlegać będą dalszej 20-tygodniowej obserwacji, tzw. obserwacji długoterminowej. Niezależnie od tego okresu, Spółka może przystąpić do rozpoczęcia procedury przygotowania danych do analizy, po której nastąpi odśledzenie badania i analiza danych. Kolejnym etapem będzie przygotowanie i złożenie przez Spółkę stosownej dokumentacji w Europejskiej Agencji Leków. Niniejsza informacja została opublikowana raportem bieżącym nr 40/2017.

W dniu 29 sierpnia 2017 roku Zarząd Spółki otrzymał od firmy zakontraktowanej do analiz wyników związanych z farmakokinetyką w badaniu nad lekiem MabionCD20 u pacjentów z RZS wstępny raport o pozytywnym wyniku w zakresie pierwszorzędowych i drugorzędowych farmakokinetycznych punktów końcowych badania klinicznego. Wstępny raport obejmujący wyniki badania klinicznego w zakresie podobieństwa leków MabionCD20 i MabThera u pacjentów z aktywnym RZS w oparciu o ocenę pierwszorzędowych i drugorzędowych parametrów farmakokinetycznych w 24 tygodniu badania wskazywał na biorównoważność pomiędzy MabionCD20 i MabThera. Wynik podany w raporcie z dn. 29 sierpnia 2017 roku był oparty na wstępnej wersji raportu zewnętrznego podmiotu. W IV kwartale 2017 roku Spółka otrzyma wersję ostateczną raportu obejmującą wszystkie punkty końcowe w zakresie farmakokinetyki. Wyniki te będą wykorzystane we wniosku o pozwolenie na dopuszczenie leku do obrotu (MAA). Pozytywne wstępne wyniki analizy porównawczej nie gwarantują, że wyniki badania przedstawione w ostatecznej wersji raportu będą pozytywne. Niniejsza informacja została opublikowana raportem bieżącym nr 41/2017.












W dniu 1 września 2017 roku Zarząd Spółki otrzymał od firm zakontraktowanych do analiz wyników w zakresie odpowiedzi na leczenie pacjentów z RZS, biorących udział w badaniu porównawczym MabionCD20 do MabThera, wstępne raporty o wynikach badania w zakresie drugorzędowych punktów końcowych. Wstępny raport został wydany na podstawie zestawień zawierających odślepione wyniki badań porównawczych do produktu referencyjnego MabThera. Na podstawie ww. zestawień otrzymanych w dniu 16 sierpnia 2017 roku Spółka dokonała samodzielnie wewnętrznej analizy, na podstawie której Zarząd Spółki w dniu 16 sierpnia 2017 roku dokonał oceny i uznał za pozytywny wynik badania klinicznego w zakresie drugorzędowych punktów końcowych. Wnioski Zarządu wymagały jednak potwierdzenia przez podmiot zewnętrzny, co nastąpiło w drodze wydania wstępnych raportów. Zgodnie z otrzymanymi wstępnymi raportami w zakresie wszystkich parametrów wymienionych w raportach uzyskano wyniki pozytywne. Działania niepożądane w obydwu grupach były podobne w zakresie typu, częstotliwości i stopnia dotkliwości, jak również zgodne z danymi bezpieczeństwa publikowanymi dla MabThera. Spółka w kolejnych miesiącach uzyskała wyniki w zakresie brakujących drugorzędowych punktów końcowych związanych z długoterminową obserwacją, przy czym ich istotność w porównaniu z wynikami przedstawianymi powyżej jest ograniczona. Wyniki podane powyżej są oparte na wstępnych wersjach raportu zewnętrznych podmiotów. Na początku 2018 roku Spółka otrzyma wersje ostateczne raportów obejmujące zakres danych niezbędnych do złożenia wniosku o rejestrację. Wyniki te będą wykorzystane we wniosku o pozwolenie na dopuszczenie leku do obrotu (MAA). Pozytywne wstępne wyniki analizy porównawczej nie gwarantują, że wyniki badania przedstawione w ostatecznej wersji raportu będą pozytywne. Niniejsza informacja została opublikowana raportem bieżącym nr 42/2017.

W dniu 19 września 2017 roku Zarząd Mabion S.A. powziął wiedzę o podpisaniu przez NCBiR umowy o dofinansowanie projektu pn. „Rozwój i skalowanie innowacyjnego procesu wytwarzania terapeutycznego, rekombinowanego przeciwciała monoklonalnego, w celu umożliwienia przemysłowego wdrożenia pierwszego polskiego leku biotechnologicznego do terapii onkologicznych oraz autoimmunologicznych”. Wysokość kosztów kwalifikowanych projektu wynosi około 54 mln zł, a ostateczna wartość przyznanego dofinansowania wynosi około 27 mln zł. Czas trwania projektu zaplanowano na okres około trzech lat. Celem Projektu jest przeprowadzenie prac rozwojowych ukierunkowanych na przygotowanie wdrożenia do produkcji w skali przemysłowej innowacyjnego w skali światowej leku biotechnologicznego MabionCD20 (biopodobny do rituximab), cechującego się wyższymi parametrami jakościowymi względem leku referencyjnego (MabThera) w zakresie profilu czystości. Projekt uzyskał dofinansowanie w ramach Programu Operacyjnego Inteligentny Rozwój 2014-2020 (3/1.1.1/2016) Działanie 1.1. „Projekty B+R przedsiębiorstw”, Poddziałanie 1.1.1 „Badania przemysłowe i prace rozwojowe realizowane przez przedsiębiorstwa”. Niniejsza informacja została opublikowana raportem bieżącym nr 44/2017.

W dniu 26 października 2017 roku (zdarzenie po dniu bilansowym) odbyła się ostatnia wizyta ostatniego pacjenta w ramach dodatkowego 6-miesięcznego okresu obserwacji (tzw. obserwacji długoterminowej) pacjentów zrekrutowanych w badaniu MabionCD20 RZS. Podsumowując, wszyscy pacjenci biorący udział w badaniu MabionCD20 zakończyli 12-miesięczny cykl leczenia i obserwacji składający się z podstawowego okresu leczenia i obserwacji trwających 6-miesiący oraz dodatkowych 6-miesiący obserwacji długoterminowej. Tym samym, zakończono zbieranie danych do wszystkich punktów końcowych w badaniu. Niniejsza informacja została opublikowana raportem bieżącym nr 50/2017.

W dniu 15 listopada 2017 roku (zdarzenie po dniu bilansowym) Zarząd Mabion S.A. podjął decyzję o złożeniu wypowiedzenia umowy o dofinansowanie realizacji projektu badawczego „Rozwój kliniczny i rejestracja humanizowanego przeciwciała monoklonalnego wiążącego się z receptorem HER2 stosowanego w terapii raka piersi”. Umowa o dofinansowanie Projektu w zakresie badania klinicznego w ramach programu Innomed w wysokości 10 mln zł została zawarta w dniu 24 czerwca 2014 roku z Narodowym Centrum Badań i Rozwoju. Decyzja o złożeniu wypowiedzenia umowy wynikała z wysokiego ryzyka naukowego związanego z realizacją badań nad lekiem biopodobnym do Herceptin w zakresie potencjalnego czasu rozwoju produktu i została podjęta po analizie otoczenia konkurencyjnego. Zgodnie z wiedzą Spółki Europejska Agencja Leków (EMA) wydała już jedną pozytywną opinię na temat leku biopodobnego do Herceptin, a w toku analizy EMA są kolejne trzy kolejne wnioski o rejestrację. Zarząd Spółki uznał, że z uwagi na otoczenie konkurencyjne, realizacja zakładanych badań może być finalnie niekorzystna. Projekt Spółki jest bowiem opóźniony w stosunku do projektów konkurencyjnych. Pomimo działań podjętych przez Spółkę i należytej staranności w ich realizacji, zaistniały okoliczności niemożliwe do przewidzenia na etapie ubiegania się o dofinansowanie. W związku z powyższym, Zarząd Spółki podjął decyzję o wypowiedzeniu umowy o dofinansowanie. Dotychczas z otrzymanego dofinansowania Spółka wykorzystwała środki w wysokości 178 tys. zł. Niniejsza informacja została opublikowana raportem bieżącym nr 54/2017.

Aktualny stan projektów realizowanych przez Spółkę

PROJEKT	LEK REFERENCYJNY	KLASA REGULACYJNA
OBSZAR KLINICZNY		
PROJEKTY W FAZIE PRZEDREJESTRACYJNEJ		
MabionCD20		mAB biopodobny
PROJEKTY AKTUALNIE REALIZOWANE		
MabionEGFR		mAB biopodobny
MabionMS	Do ujawnienia po złożeniu wniosku patentowego	Do ujawnienia po złożeniu wniosku patentowego innowacyjny
MabionVEGF_Fab*		Fab biopodobny
PROJEKTY PLANOWANE		
MabionHER2_ADC		mAB biopodobny
MabionAI2		mAB biopodobny
MabionAI3		mAB biopodobny
MabionTR		mAB biopodobny
MabionON4		mAB biopodobny
MabionON5		mAB biopodobny
MabionInAI4		mAB biopodobny
PROJEKTY WARUNKOWE		
MabionHER2		mAB biopodobny



Immunologia



Onkologia



Okulistyka



Metabolizm tkanek

*Etap wspólnego rozwoju z partnerem.

2.3 Wskazanie czynników i zdarzeń, w tym o nietypowym charakterze, mających istotny wpływ na skrócone sprawozdanie finansowe

W III kwartale 2017 roku nie wystąpiły inne niż wskazane w pozostałych punktach raportu czynniki i zdarzenia, w tym o nietypowym charakterze, mające istotny wpływ na skrócone sprawozdanie finansowe Spółki.

2.4 Stanowisko Zarządu odnośnie do możliwości zrealizowania wcześniej publikowanych prognoz wyników

Zarząd Spółki podjął decyzję o odwołaniu prognoz finansowych opublikowanych w 2010 roku (sporządzonych w związku z ubieganiem się o wprowadzenie Akcji Serii I do obrotu w alternatywnym systemie obrotu) i o rezygnacji z podawania prognoz wyników finansowych.

2.5 Struktura kapitału zakładowego

Na dzień 30 września 2017 roku oraz na dzień przekazania niniejszego raportu kapitał zakładowy Spółki wynosi 1.180.000 złotych i dzieli się na 11.800.000 akcji o wartości nominalnej 0,10 zł każda, w tym:

- » 450.000 akcji imiennych, uprzywilejowanych serii A,
- » 450.000 akcji imiennych, uprzywilejowanych serii B,
- » 450.000 akcji imiennych, uprzywilejowanych serii C,
- » 450.000 akcji zwykłych na okaziciela serii D,
- » 100.000 akcji imiennych, uprzywilejowanych serii E,
- » 100.000 akcji imiennych, uprzywilejowanych serii F,
- » 20.000 akcji imiennych, uprzywilejowanych serii G,
- » 2.980.000 akcji na okaziciela, zwykłych serii H,
- » 1.900.000 akcji na okaziciela, zwykłych serii I,
- » 2.600.000 akcji na okaziciela, zwykłych serii J,
- » 790.000 akcji na okaziciela, zwykłych serii K,
- » 510.000 akcji na okaziciela, zwykłych serii L,
- » 360.000 akcji na okaziciela, zwykłych serii M,
- » 340.000 akcji na okaziciela, zwykłych serii N,
- » 300.000 akcji na okaziciela, zwykłych serii O.

Akcje imienne serii A, B, C, E, F i G są uprzywilejowane w ten sposób, że każda z nich uprawnia do dwóch głosów na Walnym Zgromadzeniu. Ogólna liczba głosów wynikająca ze wszystkich wyemitowanych akcji wynosi 13.370.000 głosów.

2.6 Struktura akcjonariatu

Według wiedzy Zarządu na dzień przekazania raportu za III kwartał 2017 roku (29 listopada 2017 r.) oraz na dzień przekazania korekty raportu za I półrocze 2017 roku (10 listopada 2017 r.) następujący akcjonariusze posiadają, co najmniej 5% w ogólnej liczbie głosów na Walnym Zgromadzeniu Spółki:

Lp.	Akcjonariusz	Liczba akcji	Liczba głosów	Udział w kapitale zakładowym	Udział w ogólnej liczbie głosów
1.	Twiti Investments Limited	2 520 072	3 114 372	21,36%	23,29%
2.	Maciej Wieczorek pośrednio w tym poprzez*:	1 624 876	2 117 726	13,77%	15,84%
	Glatton Sp. z o.o.	1 004 526	1 004 526	8,51%	7,51%
	Celon Pharma S.A.	620 350	1 113 200	5,26%	8,33%
3.	Polfarmex S.A.	1 437 983	1 920 833	12,19%	14,37%
4.	Fundusze zarządzane przez Generali PTE S.A.	1 396 035	1 396 035	11,83%	10,44%
5.	Fundusze zarządzane przez Investors TFI S.A.	794 566	794 566	6,73%	5,97%
6.	Pozostali	4 026 468	4 026 468	34,12%	30,12%
	RAZEM	11 800 000	13 370 000	100,00%	100,00%

* Pan Maciej Wieczorek posiada 100% udziału w kapitale zakładowym Glatton Sp. z o.o. i pośrednio poprzez Glatton Sp. z o.o. 66,67% w kapitale zakładowym Celon Pharma S.A. oraz 75% w ogólnej liczbie głosów w Celon Pharma S.A.

Struktura akcjonariatu Spółki na dzień przekazania raportu za I półrocze 2017 roku (15 września 2017 r.) według wiedzy Zarządu przedstawiała się następująco:

Lp.	Akcjonariusz	Liczba akcji	Liczba głosów	Udział w kapitale zakładowym	Udział w ogólnej liczbie głosów
1.	Twiti Investments Limited	2 514 457	3 108 757	21,31%	23,25%
2.	Maciej Wieczorek pośrednio w tym poprzez*:	1 624 876	2 117 726	13,77%	15,84%
	Glatton Sp. z o.o.	1 004 526	1 004 526	8,51%	7,51%
	Celon Pharma S.A.	620 350	1 113 200	5,26%	8,33%
3.	Polfarmex S.A.	1 437 983	1 920 833	12,19%	14,37%
4.	Generali Otwarty Fundusz Emerytalny **	1 117 000	1 117 000	9,47%	8,35%
5.	Fundusze zarządzane przez Investors TFI S.A.	988 042	988 042	8,37%	7,39%
6.	Pozostali	4 117 642	4 117 642	34,9%	30,8%
	RAZEM	11 800 000	13 370 000	100,00%	100,00%

* Pan Maciej Wieczorek posiada 100% udziału w kapitale zakładowym Glatton Sp. z o.o. i pośrednio, poprzez Glatton Sp. z o.o., 66,67% w kapitale zakładowym Celon Pharma S.A. oraz 75% w ogólnej liczbie głosów w Celon Pharma S.A.

** Zgodnie z wykazem akcjonariuszy na Zwyczajnym Walnym Zgromadzeniu Spółki w dniu 14 czerwca 2017 r.

2.7 Władze Spółki

2.7.1 Zarząd

W okresie sprawozdawczym oraz do dnia przekazania niniejszego raportu skład Zarządu Spółki nie uległ zmianie i na dzień 29 listopada 2017 roku Zarząd Spółki składa się z 3 członków:

- » Artur Chabowski – Prezes Zarządu,
- » Sławomir Jaros – Członek Zarządu,
- » Jarosław Walczak – Członek Zarządu.

2.7.2 Rada Nadzorcza

W okresie sprawozdawczym oraz do dnia przekazania niniejszego raportu skład Rady Nadzorczej Spółki nie uległ zmianie i na dzień 29 listopada 2017 roku Rada Nadzorcza Spółki składa się z 8 członków:

- » Robert Aleksandrowicz – Przewodniczący Rady Nadzorczej,
- » Maciej Wieczorek – Zastępca Przewodniczącego Rady Nadzorczej,
- » Grzegorz Stefański – Niezależny Członek Rady Nadzorczej,
- » Tadeusz Pietrucha – Niezależny Członek Rady Nadzorczej,
- » Jacek Piotr Nowak – Członek Rady Nadzorczej,
- » David John James – Niezależny Członek Rady Nadzorczej,
- » Artur Olech – Niezależny Członek Rady Nadzorczej,
- » Robert Koński – Niezależny Członek Rady Nadzorczej.

2.8 Stan posiadania akcji przez osoby zarządzające i nadzorujące

	Posiadane akcje na dzień przekazania raportu za I półrocze 2017 roku (15 września 2017 roku)	Posiadane akcje na dzień przekazania korekty raportu za I półrocze 2017 roku (10 listopada 2017 r.) oraz raportu za III kwartał 2017 roku (29 listopada 2017 roku)
Zarząd		
Artur Chabowski	pośrednio, za pośrednictwem FL Real Investments Holding Limited z siedzibą w Nikozji (Cypr), w której Artur Chabowski posiada 100% udziałów w kapitale zakładowym, posiada łącznie 29.649 akcji Spółki o wartości nominalnej 0,10 PLN każda, stanowiących 0,25% kapitału zakładowego Spółki i dających 0,22% głosów na Walnym Zgromadzeniu.	pośrednio, za pośrednictwem FL Real Investments Holding Limited z siedzibą w Nikozji (Cypr), w której Artur Chabowski posiada 100% udziałów w kapitale zakładowym, posiada łącznie 24.034 akcji Spółki o wartości nominalnej 0,10 PLN każda, stanowiących 0,2 % kapitału zakładowego Spółki i dających 0,18% głosów na Walnym Zgromadzeniu.
Rada Nadzorcza		
Maciej Wieczorek	pośrednio, za pośrednictwem spółki Glatton Sp. z o.o. (w której posiada 100% udziału w kapitale zakładowym) oraz spółki Celon Pharma S.A. (w której posiada pośrednio poprzez Glatton Sp. z o.o. 66,67% udziału w kapitale zakładowym) posiada łącznie 1.624.876 akcji Spółki o wartości nominalnej 0,10 zł każda, stanowiących 13,77% kapitału zakładowego Spółki i dających 15,84% głosów na Walnym Zgromadzeniu.	pośrednio, za pośrednictwem spółki Glatton Sp. z o.o. (w której posiada 100% udziału w kapitale zakładowym) oraz spółki Celon Pharma S.A. (w której posiada pośrednio poprzez Glatton Sp. z o.o. 66,67% udziału w kapitale zakładowym) posiada łącznie 1.624.876 akcji Spółki o wartości nominalnej 0,10 zł każda, stanowiących 13,77% kapitału zakładowego Spółki i dających 15,84% głosów na Walnym Zgromadzeniu.
Robert Aleksandrowicz	bezpośrednio posiada 132.094 akcji zwykłych na okaziciela o wartości nominalnej 0,10 PLN każda, stanowiących 1,12% kapitału zakładowego Spółki oraz 0,99% głosów na Walnym Zgromadzeniu;	bezpośrednio posiada 147.094 akcji zwykłych na okaziciela o wartości nominalnej 0,10 PLN każda, stanowiących 1,25% kapitału zakładowego Spółki oraz 1,10% głosów na Walnym Zgromadzeniu;
	pośrednio, za pośrednictwem Twiti Investments Limited z siedzibą w Nikozji (Cypr), w której Robert Aleksandrowicz posiada udziały stanowiące 50% kapitału zakładowego oraz 50% głosów na zgromadzeniu wspólników tej spółki, jest akcjonariuszem Mabion i posiada łącznie 2.514.457 akcji Spółki o wartości nominalnej 0,10 PLN każda, stanowiących 21,31 % kapitału zakładowego Spółki oraz 23,25 % głosów na Walnym Zgromadzeniu.	pośrednio, za pośrednictwem Twiti Investments Limited z siedzibą w Nikozji (Cypr), w której Robert Aleksandrowicz posiada udziały stanowiące 50% kapitału zakładowego oraz 50% głosów na zgromadzeniu wspólników tej spółki, jest akcjonariuszem Mabion i posiada łącznie 2.520.072 akcji Spółki o wartości nominalnej 0,10 PLN każda, stanowiących 21,36 % kapitału zakładowego Spółki oraz 23,29 % głosów na Walnym Zgromadzeniu.

Pozostałe osoby zarządzające i nadzorujące nie posiadały akcji Spółki w okresie od dnia przekazania raportu za I półrocze 2017 roku Spółki do dnia przekazania niniejszego raportu. Członkowie Zarządu i Rady Nadzorczej Mabion S.A. nie posiadają uprawnień do akcji Spółki.

2.9 Wskazanie postępowań toczących się przed sądem, organem właściwym dla postępowania arbitrażowego lub organem administracji publicznej

W okresie III kwartału 2017 r. nie toczyły się przed sądem, organem właściwym dla postępowania arbitrażowego lub organem administracji żadne postępowania sądowe, administracyjne i arbitrażowe, których wartość stanowi pojedynczo lub łącznie co najmniej 10 % kapitałów własnych Spółki.

2.10 Transakcje z podmiotami powiązаныmi

Spółka w III kwartale 2017 roku nie zawierała transakcji z podmiotami powiązаныmi na warunkach innych niż rynkowe.

2.11 Udzielone poręczenia i gwarancje

W III kwartale 2017 roku Spółka nie udzieliła łącznie jednemu podmiotowi lub jednostce zależnej od tego podmiotu poręczeń kredytu lub pożyczki ani też gwarancji, gdzie łączna wartość istniejących poręczeń lub gwarancji stanowi równowartość co najmniej 10% kapitałów własnych Spółki.

2.12 Czynniki, które będą miały wpływ na osiągnięte wyniki w perspektywie co najmniej kolejnego kwartału

Przychody w następnych okresach rozliczeniowych będą ściśle związane z potencjalnymi lub już podpisanymi kontraktami w zakresie rejestracji i dystrybucji leku Mabion CD20. Wpływ na wysokość przychodów mogą mieć ewentualne opóźnienia prowadzonych rozmów lub nieprzewidziane odstępstwa od harmonogramów umów już podpisanych.

2.13 Inne informacje istotne dla oceny sytuacji Spółki

W III kwartale 2017 roku nie wystąpiły zdarzenia o charakterze jednorazowym. Aktywność Spółki była porównywalna do wcześniejszych okresów.

Nie występują żadne inne informacje, które są istotne dla oceny sytuacji kadrowej, majątkowej, finansowej, wyniku finansowego i ich zmian oraz informacje, które są istotne dla oceny możliwości realizacji zobowiązań przez Mabion S.A.

3 Dane kontaktowe

Nazwa (firma):	Mabion Spółka Akcyjna
Siedziba:	Konstantynów Łódzki
Adres:	ul. gen. Mariana Langiewicza 60 95-050 Konstantynów Łódzki
Numery telekomunikacyjne:	tel. +48 42 207 78 90 faks +48 42 203 27 03
Adres poczty elektronicznej:	info@mabion.eu
Adres strony internetowej	www.mabion.eu

Zarząd Spółki

tantynów Łódzki, dnia 29 listopada 2017 r.



Prezes Zarządu
Artur Chabowski



Członek Zarządu
Sławomir Jaros



Członek Zarządu
Jarosław Walczak

