



Skonsolidowany raport kwartalny za Q3 2025

Grupa Kapitałowa Selvita

www.selvita.com

Spis treści

- 01 — Wybrane dane finansowe. 4
 - 1.1. Wyniki osiągnięte w okresie sprawozdawczym
- 02 — Komentarz zarządu do wyników finansowych. 8
 - 2.1. Skonsolidowane wyniki bez wpływu programu motywacyjnego
 - 2.2. Zakontraktowanie (backlog)
- 03 — Majątek emitenta oraz struktura aktywów i pasywów. 15
 - 3.1. Skonsolidowane dane
- 04 — Aktualna i przewidywana sytuacja finansowa oraz ocena zarządzania zasobami finansowymi. 17
- 05 — Istotne pozycje pozabilansowe. 18
- 06 — Objasnienie różnic pomiędzy wynikami finansowymi wykazanymi w raporcie, a wcześniej publikowanymi prognozami wyników na dany rok. 19
- 07 — Istotne zdarzenia okresu sprawozdawczego. 20
 - 7.1. Istotne zdarzenia okresu sprawozdawczego
 - 7.2. Istotne zdarzenia po dniu bilansowym
 - 7.3. Zdarzenia nietypowe występujące w okresie sprawozdawczym
- 08 — Informacja zarządu na temat aktywności w obszarze rozwoju prowadzonej działalności. 23
 - 8.1. Finansowanie spółek biotechnologicznych i sentyment do rynku w 2025 roku
 - 8.2. Segment odkrywania leków (drug discovery)
 - 8.3. Segment rozwoju leków (drug development)
 - 8.4. Ardigen
- 09 — Struktura Grupy Kapitałowej Selvita. 30
- 10 — Organy korporacyjne emitenta. 32
- 11 — Informacje o akcjonariuszach posiadających bezpośrednio lub pośrednio co najmniej 5% ogólnej liczby głosów na walnym zgromadzeniu spółki oraz o akcjach posiadanych przez członków zarządu oraz rady nadzorczej emitenta. 33
- 12 — Pozostałe informacje. 37
- 13 — Oświadczenie zarządu o przyjętych zasadach rachunkowości. 39



01 — Wybrane dane finansowe

Skonsolidowane sprawozdanie finansowe obejmuje okres od 1 stycznia 2025 r. do 30 września 2025 r., natomiast dane porównawcze obejmują okres od 1 stycznia 2024 r. do 30 września 2024 r.

1.1. Wyniki osiągnięte w okresie sprawozdawczym

1.1.1 Skonsolidowane dane

Poniżej zaprezentowano wybrane dane finansowe Grupy Kapitałowej Selvita S.A.

Wybrane dane finansowe prezentowane w raporcie okresowym przeliczono na walutę euro w następujący sposób:

1. Pozycje dotyczące rachunku zysków i strat, zestawienia zmian w kapitale własnym oraz rachunku przepływów pieniężnych przeliczono według kursu stanowiącego średnią arytmetyczną średnich kursów ogłoszonych przez NBP obowiązujących na ostatni dzień każdego zakończonego miesiąca roku obrotowego:
 - za okres 01.01.2025 r. – 30.09.2025 r.: 4,2365 PLN,
 - za okres 01.07.2025 r. – 30.09.2025 r.: 4,2679 PLN,
 - za okres 01.01.2024 r. – 30.09.2024 r.: 4,3022 PLN,
 - za okres 01.07.2024 r. – 30.09.2024 r.: 4,2847 PLN,
2. Pozycje bilansowe przeliczono według średniego kursu ogłoszonego przez NBP obowiązującego na dzień bilansowy:
 - na dzień 30 września 2025 r.: 4,2692 PLN,
 - na dzień 31 grudnia 2024 r.: 4,2730 PLN.

TABELA 1.

Dane finansowe Grupy Kapitałowej Selvita S.A. dotyczące skonsolidowanego bilansu

Grupa Kapitałowa Selvita S.A.		Dane w tys. PLN		Dane w tys. EUR	
Pozycja	Na dzień 30.09.2025	Na dzień 31.12.2024	Na dzień 30.09.2025	Na dzień 31.12.2024	
Aktywa razem	610 803	642 089	143 072	150 267	
Należności krótkoterminowe	75 607	79 454	17 710	18 594	
Inwestycje wyceniane metodą praw własności	60 212	62 119	14 104	14 538	
Środki pieniężne i inne aktywa pieniężne	17 021	22 512	3 987	5 269	
Zobowiązania i rezerwy na zobowiązania	294 515	320 213	68 986	74 939	
Zobowiązania długoterminowe	167 108	114 632	39 143	26 827	
Zobowiązania krótkoterminowe	127 408	205 581	29 843	48 111	
Kapitał własny	316 288	321 877	74 086	75 328	
Kapitał zakładowy	14 684	14 684	3 440	3 437	



TABELA 2.

Dane finansowe Grupy Kapitałowej Selvita S.A. dotyczące skonsolidowanego rachunku wyników

Grupa Kapitałowa Selvita S.A.	Skonsolidowane dane w tys. PLN				Skonsolidowane dane w tys. EUR			
	Za okres od 01.01.2025 do 30.09.2025	Za okres od 01.01.2024 do 30.09.2024	Za okres od 01.07.2025 do 30.09.2025	Za okres od 01.07.2024 do 30.09.2024	Za okres od 01.01.2025 do 30.09.2025	Za okres od 01.01.2024 do 30.09.2024	Za okres od 01.07.2025 do 30.09.2025	Za okres od 01.07.2024 do 30.09.2024
Pozycja								
Przychody netto ze sprzedaży	271 831	244 719	88 068	88 267	64 164	56 883	20 635	20 600
Przychody z tytułu dotacji	3 884	2 860	1 434	1 234	917	665	336	288
Pozostałe przychody operacyjne	517	306	113	29	122	71	26	7
Suma przychodów z działalności operacyjnej	276 232	247 886	89 615	89 531	65 203	57 619	20 997	20 895
Koszty operacyjne	-272 087	-254 879	-87 335	-88 152	-64 225	-59 244	-20 463	-20 574
Koszty operacyjne (bez programu motywacyjnego)	-270 343	-252 187	-86 938	-87 667	-63 813	-58 619	-20 370	-20 460
Amortyzacja	-41 034	-39 340	-13 332	-13 676	-9 686	-9 144	-3 124	-3 192
Amortyzacja (bez wpływu MSSF 16)	-28 110	-27 389	-8 965	-9 447	-6 635	-6 366	-2 100	-2 205
Wycena programu motywacyjnego	-1 745	-2 692	-396	-485	-412	-626	-93	-113
Zysk z działalności operacyjnej/EBIT	4 144	-6 994	2 280	1 378	978	-1 626	534	322
Zysk z działalności operacyjnej/EBIT (bez programu motywacyjnego)	5 889	-4 302	2 677	1 864	1 390	-1 000	627	435
Zysk (strata) brutto	-7 461	-15 272	-1 411	-616	-1 761	-3 550	-331	-144
Zysk (strata) netto	-6 531	-9 735	-936	2 423	-1 542	-2 263	-219	566
Zysk (strata) netto (bez programu motywacyjnego)	-4 786	-7 043	-539	2 908	-1 130	-1 637	-126	679



Grupa Kapitałowa Selvita S.A.		Skonsolidowane dane w tys. PLN				Skonsolidowane dane w tys. EUR			
Pozycja	Za okres od 01.01.2025 do 30.09.2025	Za okres od 01.01.2024 do 30.09.2024	Za okres od 01.07.2025 do 30.09.2025	Za okres od 01.07.2024 do 30.09.2024	Za okres od 01.01.2025 do 30.09.2025	Za okres od 01.01.2024 do 30.09.2024	Za okres od 01.07.2025 do 30.09.2025	Za okres od 01.07.2024 do 30.09.2024	
EBITDA	45 178	32 346	15 613	15 054	10 664	7 519	3 658	3 513	
EBITDA (bez programu motywacyjnego)	46 923	35 038	16 009	15 540	11 076	8 144	3 751	3 627	
Przepływy pieniężne netto z działalności operacyjnej (działalność kontynuowana)	44 244	38 592	21 922	19 940	10 444	8 970	5 136	4 654	
Przepływy pieniężne netto z działalności inwestycyjnej (działalność kontynuowana)	-7 750	-33 944	-2 180	-4 996	-1 829	-7 890	-511	-1 166	
Przepływy pieniężne netto z działalności finansowej (działalność kontynuowana)	-41 985	-42 690	-17 131	-14 655	-9 910	-9 923	-4 014	-3 420	
Przepływy pieniężne netto, razem	-5 491	-38 042	2 611	289	-1 296	-8 842	612	67	
Liczba akcji (średnia ważona)	18 355 474	18 355 474	18 355 474	18 355 474	18 355 474	18 355 474	18 355 474	18 355 474	
Zysk na jedną akcję zwykłą przypisany do akcjonariuszy jednostki dominującej (w PLN)	-0,36	-0,53	-0,05	0,13	-0,08	-0,12	-0,01	0,03	
Rozwodniony zysk na jedną akcję zwykłą przypisany do akcjonariuszy jednostki dominującej (w PLN)	-0,36	-0,53	-0,05	0,13	-0,08	-0,12	-0,01	0,03	
Wartość księgowa na jedną akcję przypisana do akcjonariuszy jednostki dominującej (w PLN)	17,23	17,26	17,23	17,26	4,04	4,03	4,04	4,03	
Rozwodniona wartość księgowa na jedną akcję przypisana do akcjonariuszy jednostki dominującej (w PLN)	17,23	17,26	17,23	17,26	4,04	4,03	4,04	4,03	
Zadeklarowana lub wypłacona dywidenda na jedną akcję (w PLN)	-	-	-	-	-	-	-	-	



1.1.2 Wpływ Programu Motywacyjnego 2012 – 2024 na wyniki

W dniu 17 maja 2021 roku przyjęty został Program Motywacyjny na lata 2021 – 2025. Przeprowadzona wycena programu, w zakresie akcji aktualnie wydanych pracownikom na dzień 30.09.2025 r., wykazała jego całkowity szacowany koszt na poziomie 79.400 tys. zł, który jest ujmowany w kosztach Grupy począwszy od kwartału drugiego 2021 r. aż do dru-

giego kwartału 2026 r. Wpływ programu na wynik okresu raportowanego to 1.745 tys. zł i ta kwota obniża wynik brutto, wynik netto, EBIT i EBITDA w pierwszych trzech kwartałach roku 2025 (szczegóły przedstawiono w tabeli poniżej wraz z ujawnieniem jego wpływu na bilans). Szacowany wpływ na cały obecny rok i kolejne lata przedstawia się następująco: w całym roku 2025: 1.941 tys. PLN, w roku 2026: 449 tys. PLN.

TABELA 3.

Wpływ wyceny programu motywacyjnego na skonsolidowane sprawozdanie z całkowitych dochodów w Q3 YTD 2025 r. w tys. PLN

Pozycja	Za okres od 01.01.2025 do 30.09.2025 z programem motywacyjnym	wycena programu motywacyjnego	Za okres od 01.01.2025 do 30.09.2025 bez programu motywacyjnego
Koszty operacyjne	-272 087	1 745	-270 343
EBIT	4 144		5 889
Strata brutto	-7 461		-5 716
Strata netto	-6 531		-4 786
EBITDA	45 178		46 923

TABELA 4.

Wpływ wyceny programu motywacyjnego na skonsolidowane sprawozdanie z sytuacji finansowej w Q3 YTD 2025 r. w tys. PLN

Pozycja	Na dzień 30.09.2025 z programem motywacyjnym	wycena programu motywacyjnego	Na dzień 30.09.2025 bez programu motywacyjnego
Kapitał własny, w tym:	316 288	0	316 288
Pozostałe kapitały rezerwowe	78 991	-1 745	77 246
Strata netto	-6 531	1 745	-4 786

Szczegółowy opis programu znajduje się w nocie 19 do śródrocznego skróconego skonsolidowanego sprawozdania finansowego. Jednocześnie należy zwrócić uwagę, że w analizach

poszczególnych segmentów operacyjnych nie uwzględniono wyceny programu motywacyjnego w związku z jednorazowym i niegotówkowym charakterem tego zdarzenia. ●

02 — Komentarz Zarządu do wyników finansowych

TABELA 5.

Grupa Kapitałowa Selvita S.A.

– działalność kontynuowana

Dane w tys. PLN	Za okres od 01.01.2025 do 30.09.2025	Za okres od 01.01.2024 do 30.09.2024	Za okres od 01.07.2025 do 30.09.2025	Za okres od 01.07.2024 do 30.09.2024
Przychody razem Grupy Kapitałowej	276 232	247 886	89 615	89 531
%EBIT Grupy Kapitałowej	2%	-2%	3%	2%
%EBITDA Grupy Kapitałowej	17%	14%	18%	17%
%EBIT Grupy Kapitałowej bez kosztów jednorazowych**	3%	-2%	6%	2%
%EBITDA Grupy Kapitałowej bez kosztów jednorazowych**	18%	14%	21%	17%
Przychody organicznie, w tym:	260 586	243 511	84 064	86 523
Segment Odkrywania Leków	193 815	184 702	60 289	64 645
Segment Rozwoju Leków	61 232	53 111	22 007	20 488
Granty	3 617	2 661	1 358	1 162
Pozostałe przychody operacyjne	51	85	14	14
Przychody niealokowane ze sprzedaży usług administracyjnych	1 061	2 399	257	360
Przychody niealokowane pozostałe	812	558	149	126
Wyłączenia przychodów między segmentami	-2	-5	-	-1
Przychody – Nabyte jednostki*	15 646	4 375	5 551	2 736
EBIT – organicznie	9 986	1 503	3 577	4 978
%EBIT – organicznie	4%	1%	4%	6%
EBIT – Nabyte jednostki *	-4 097	-5 805	-900	-3 095
EBITDA (wg MSSF16) – organicznie	47 554	39 130	15 716	17 610



Dane w tys. PLN	Za okres od 01.01.2025 do 30.09.2025	Za okres od 01.01.2024 do 30.09.2024	Za okres od 01.07.2025 do 30.09.2025	Za okres od 01.07.2024 do 30.09.2024
%EBITDA – organicznie	18%	16%	18%	20%
EBITDA (wg MSSF16) – Nabyte jednostki *	-631	-4 092	293	-2 071
Wynik netto	-4 786	-7 043	-540	2 908
%Wynik netto	-2%	-3%	-1%	3%
Wpływ wdrożenia MSSF 16 na EBITDA	12 924	11 950	4 368	4 229

* – „Nabyte jednostki” dotyczą utworzonego w drugim kwartale 2024 roku nowego oddziału we Wrocławiu (raportowana w segmencie Odkrywania Leków) oraz nabytej spółki PozLab Sp z o.o. (raportowana w segmencie Rozwoju Leków), które są konsolidowane w okresie od kwietnia do września 2024 r. w przypadku nowego oddziału i w okresie od maja do września 2024 r. w przypadku PozLab Sp. z o.o.

** – w Q3'2025 Grupa rozpoznała jednorazowe zdarzenia dotyczące utworzenia rezerwy na koszty reorganizacji w wysokości 1,7 miliona zł oraz koszty usług doradczych związanych z pozyskanymi dotacjami we wrześniu 2025 r. w kwocie 0.96 miliona zł – koszty te w całości dotyczą Segmentu Odkrywania Leków.

TABELA 6.

Grupa Kapitałowa Selvita S.A.
– działalność kontynuowana

Dane w tys. PLN	Za okres od 01.01.2025 do 30.09.2025	Udział procentowy w 2025	Za okres od 01.01.2024 do 30.09.2024	Udział procentowy w 2024	Dynamika przychodów pomiędzy 2025 a 2024
Przychody zewnętrzne	270 608	100%	242 182	100%	12%
Spółki biotechnologiczne	123 907	46%	120 562	50%	3%
Spółki farmaceutyczne – Big Pharma#	63 279	23%	52 141	22%	21%
Spółki farmaceutyczne	53 840	20%	41 071	17%	31%
Uczelnie i Fundacje	9 421	4%	13 507	5%	-30%
Spółki działające w obszarze chemicznym i agrochemicznym	6 461	2%	5 043	2%	28%
Pozostałe	13 700	5%	9 858	4%	39%

Grupa kwalifikuje jako Big Pharma globalne spółki farmaceutyczne, których przychody w 2024 roku przekroczyły 5 miliardów dolarów



2.1. Skonsolidowane wyniki bez wpływu programu motywacyjnego

W pierwszych trzech kwartałach 2025 r. Grupa Kapitałowa Selvita S.A. osiągnęła przychody z działalności operacyjnej w wysokości 276.232 tys. zł, co oznacza wzrost o 11% w stosunku do analogicznego okresu roku ubiegłego, kiedy to przychody wyniosły 247.886 tys. zł. Umocnienie złotego względem euro i dolara, negatywnie wpłynęło na wysokość przychodów Grupy denominowanych w złotym, o szacunkowo 2 p.p. czyli około 5,3 mln zł.

Przychody Grupy w kwartale trzecim ukształtowały się na porównywalnym poziomie do roku poprzedniego co jest wynikiem stopniowej poprawy w kontraktowaniu zaobserwowanym od lipca 2025 r. po okresie słabego kontraktowania w okresie luty do czerwca 2025 r.

Wartość zrealizowanych przychodów komercyjnych w pierwszych trzech kwartałach 2025 roku powiększyła się o 7% do kwoty 255.047 tys. zł względem 237.813 tys. zł w pierwszych

trzech kwartałach 2024 r. przy dominującym udziale klientów sektora biotechnologicznego oraz Big Pharma.

W pierwszych trzech kwartałach 2025 r. wynik EBITDA Grupy Kapitałowej Selvita S.A., na poziomie całej działalności po skorygowaniu o wpływ programu motywacyjnego oraz poniesionych w trzecim kwartale 2025 r. kosztów jednorazowych, wyniósł 49.579 tys. zł i jest wyższy o 41% w porównaniu do EBITDA z pierwszych trzech kwartałów 2024 r. głównie w wyniku zwiększenia wartości przychodów ze sprzedaży, poprawy wyników osiąganych przez Nabyte jednostki w 2024 r. oraz pierwsze efekty realizowanych działań optymalizacyjnych.

W pierwszych trzech kwartałach 2025 r. strata netto Grupy Kapitałowej Selvita S.A., po skorygowaniu o wpływ nierozwiązującego programu motywacyjnego, wyniosła -4.786 tys. zł.



TABELA 7.

Segment Odkrywania leków

Dane w tys. PLN	Za okres od 01.01.2025 do 30.09.2025	Za okres od 01.01.2024 do 30.09.2024	Za okres od 01.07.2025 do 30.09.2025	Za okres od 01.07.2024 do 30.09.2024
Przychody razem Segmentu	200 660	187 429	63 135	65 841
%EBIT Segmentu	-2%	-5%	-2%	-1%
%EBITDA Segmentu	13%	11%	13%	15%
%EBIT Segmentu bez kosztów jednorazowych**	0%	-5%	2%	-1%
%EBITDA Segmentu bez kosztów jednorazowych**	14%	11%	17%	15%
Przychody – organicznie	197 416	187 391	61 632	65 802
Zewnętrzne	193 815	184 702	60 280	64 645
Granty	3 561	2 605	1 339	1 143
Pozostałe przychody operacyjne	40	84	14	14
EBIT – organicznie	-894	-7 284	-1 112	1 010
%EBIT – organicznie	-1%	-4%	-2%	2%
EBITDA (wg MSSF16) – organicznie	27 863	22 265	8 150	10 902
%EBITDA (wg MSSF16) – organicznie	14%	12%	13%	17%
Przychody – Nabyte jednostki *	3 244	38	1 503	38
EBIT – Nabyte jednostki *	-2 526	-2 595	-338	-1 342
EBITDA (wg MSSF16) – Nabyte jednostki *	-1 559	-2 010	-1	-1 031
Wpływ wdrożenia MSSF 16 na EBITDA	8 434	8 382	2 837	2 823

* – dotyczy utworzonego nowego oddziału we Wrocławiu, który jest konsolidowany od kwietnia 2024 r.

** – w Q3'2025 Grupa rozpoznała jednorazowe zdarzenia dotyczące utworzenia rezerwy na koszty reorganizacji (opisanej w pkt. 4 poniżej) w wysokości 1,7 miliona zł oraz koszty usług doradczych związanych z pozyskanymi dotacjami we wrześniu 2025 r. w kwocie 0,96 miliona zł.

Segment Odkrywania leków w pierwszych trzech kwartałach 2025 r. zanotował organiczny wzrost przychodów o 5% z 187.391 tys. zł w pierwszych trzech kwartałach 2024 r. do 197.405 tys. zł w pierwszych trzech kwartałach 2025 r.

Wskaźnik EBITDA rozwoju organicznego w pierwszych trzech kwartałach 2025 r. po skorygowaniu o wpływ kosztów jednorazowych, wyniósł 15% i podwyższył się w stosunku do pierwszych trzech kwartałach 2024 r. o 3 p.p. Wartościowo wskaźnik EBITDA podwyższył się z 22.265 tys. zł w pierwszych

trzech kwartałach 2024 r. do 30.519 tys. zł w pierwszych trzech kwartałach 2025 r. głównie w wyniku zwiększenia się wolumenu sprzedaży w departamencie chemii.

Dla nowo utworzonego oddziału we Wrocławiu wskaźnik EBITDA zanotował wartość ujemną -1.559 tys. zł w związku z początkową, inwestycyjną fazą rozwijania tego nowego obszaru działalności Grupy. W kwartale drugim i trzecim 2025 r. w związku z realizacją pierwszych znaczących zleceń komercyjnych wyniki uległy poprawie.



TABELA 8.

Segment Rozwoju leków

Dane w tys. PLN	Za okres od 01.01.2025 do 30.09.2025	Za okres od 01.01.2024 do 30.09.2024	Za okres od 01.07.2025 do 30.09.2025	Za okres od 01.07.2024 do 30.09.2024
Przychody razem Segmentu	73 701	57 505	26 074	23 204
%EBIT Segmentu	13%	10%	16%	9%
%EBITDA Segmentu	28%	26%	30%	24%
Przychody – organicznie	61 299	53 168	22 026	20 507
Zewnętrzne	61 230	53 106	22 007	20 487
Granty	57	57	19	19
Pomiędzy segmentami	2	5	-	1
Wyłączenia przychodów między segmentami	10	-	-	-
EBIT – organicznie	10 880	8 845	4 690	3 936
%EBIT – organicznie	18%	17%	21%	19%
EBITDA (wg MSSF16) – organicznie	19 690	16 865	7 566	6 708
%EBITDA (wg MSSF16) – organicznie	32%	32%	34%	33%
Przychody – Nabyte jednostki *	12 402	4 337	4 048	2 697
Zewnętrzne	12 383	4 331	4 042	2 695
Granty	7	4	2	2
Pozostałe przychody operacyjne	12	2	4	0
EBIT – Nabyte jednostki *	-1 571	-3 210	-563	-1 740
%EBIT – nabyte jednostki*	-13%	-74%	-14%	-65%
EBITDA (wg MSSF16) – Nabyte jednostki*	928	-2 082	294	-1 040
%EBITDA (wg MSSF16) – Nabyte jednostki*	7%	-48%	7%	-39%
Wpływ wdrożenia MSSF 16 na EBITDA	4 490	3 567	1 531	1 406

* – dotyczy Pozlab Sp. z o.o. w którym Grupa ma kontrolę od dnia 6 maja 2024 r.



W pierwszych trzech kwartałach 2025 r. przychody z usług na rzecz klientów zewnętrznych wzrosły o 28% z 57.437 tys. zł w pierwszych trzech kwartałach 2024 r. do 73.613 tys. zł w opisywanym okresie.

Rentowność EBITDA tego segmentu w pierwszych trzech kwartałach 2025 r., bez uwzględnienia wpływu Pozlab Sp. z o.o., wyniosła 32% co jest wielkością porównywalną do poprzedniego roku. Rentowność wyniku operacyjnego

w pierwszych trzech kwartałach 2025 r. pozostaje również na porównywalnym poziomie względem pierwszych trzech kwartałów roku 2024.

Nominalna wartość EBITDA Pozlab w trzech kwartałach 2025 r. przyjęła wartość dodatnią 294 tys. zł co jest efektem realizowanych działań związanych z rozwojem portfolio oferowanych usług oraz standaryzacją i integracją operacyjną w strukturach Grupy Selvita.

TABELA 9.

Działalność nieskonsolidowana – Ardigen

Dane w tys. PLN	Za okres od 01.01.2025 do 30.09.2025*	Za okres od 01.01.2024 do 30.09.2024*	Za okres od 01.07.2025 do 30.09.2025*	Za okres od 01.07.2024 do 30.09.2024*
Przychody	36 841	34 339	13 227	12 603
Zewnętrzne	36 534	34 191	13 137	12 529
Granty	284	121	80	72
Pozostałe przychody operacyjne	23	27	11	2
EBIT	703	440	1 264	1 790
%EBIT	2%	1%	10%	14%
EBITDA (wg MSSF16)	1 436	1 386	1 512	2 071
%EBITDA (wg MSSF16)	4%	4%	11%	16%
Zysk/(Strata) netto	-917	653	1 058	1 360
%Strata netto	-3%	2%	8%	11%
Wpływ wdrożenia MSSF 16 na EBITDA	412	494	137	151
Zysk/(Strata) netto **	-1 908	-1 438	165	55

* dane uzupełniające dotyczące działalności zaniechanej nie konsolidowane w sprawozdaniu finansowym w związku z utratą kontroli nad tym segmentem z dniem 01.01.2023 r. (bez uwzględniania amortyzacji od zidentyfikowanych aktywów na moment utraty kontroli i wyceny programu motywacyjnego przyjętego w roku 2024)

** ujęto w skonsolidowanym sprawozdaniu finansowym w pozycji Udział w zysku/stracie jednostek stowarzyszonych wycenianych metodą praw własności.

Segment Ardigen (działalność niekonsolidowana od 01.01.2023 r.) tj. spółka zależna Ardigen S.A. (wraz z Ardigen Inc.) osiągnął w pierwszych trzech kwartałach 2025 r. przychody od klientów zewnętrznych na poziomie 36.534 tys. zł, co oznacza wzrost o 7% w stosunku do przychodów osiągniętych w roku ubiegłym,

które wynosiły 34.191 tys. zł. Segment ten osiągnął w pierwszych trzech kwartałach 2025 r. zysk operacyjny w wysokości 703 tys. zł, wobec 440 tys. zł osiągniętego w analogicznym okresie roku ubiegłego, co wynika głównie z wyższej sprzedaży.



2.2. Zakontraktowanie (backlog)

Wartość zakontraktowanego portfela zamówień na rok 2025, wynikających z podpisanych na dzień 17 listopada 2025 r. umów handlowych oraz umów o dotacje (backlog), wynosi 359.583 tys. zł i jest o 8% wyższy od backlogu opublikowanego 18 listopada 2024 roku na rok 2024.

W przypadku segmentu Ardigen obserwujemy wzrostową dynamikę backlogu o 9,5 % rok do roku z 46.452 tys. zł do 50.878 tys. zł. ●

Dynamika backlogu po znormalizowaniu negatywnego wpływu umocnienia złotego względem walut obcych wynosiłaby około +10.3%.

TABELA 10.

Backlog *

Pozycja	Na rok 2025 z dnia 17.11.2025	Na rok 2024 z dnia 18.11.2024	Zmiana	Zmiana%
Segment Odkrywania leków	257 535	248 910	8 625	3%
Segment Rozwoju leków	96 317	80 547	15 770	20%
Dotacje	5 731	3 487	2 244	64%
Razem Grupa Kapitałowa Selvita S.A.	359 583	332 944	26 639	8%

* Backlog uwzględnia przychody już zafakturowane w danym roku oraz portfel zamówień na rok 2025.

03 — Majątek emitenta oraz struktura aktywów i pasywów

3.1. Skonsolidowane dane

Wartość majątku Grupy Kapitałowej Selvita S.A. na koniec września 2025 roku wyniosła 610.803 tys. zł. Na koniec września 2025 roku najistotniejsze pozycje majątku obrotowego to należności krótkoterminowe wynoszące 75.607 tys. zł oraz środki pieniężne wynoszące 17.021 tys. zł. Spadek środków pieniężnych wynika głównie z istotnych przepływów związanych z obsługą zobowiązań finansowych oraz ponoszonych nakładów inwestycyjnych, które łącznie przewyższyły dodatnie przepływy z działalności operacyjnej.

Aktywa trwałe to w większości Centrum Usług Laboratoryjnych w Krakowie, wyposażenie laboratoriów, rozpoznawane aktywa z tytułu prawa do użytkowania, wartość firmy, inwestycja w Ardigen oraz aktywa z tytułu odroczonego podatku dochodowego. Wartość aktywów trwałych obniżyła się w porównaniu do 31 grudnia 2024 r. o 27.979 tys. zł, głównie w wyniku amortyzacji.

TABELA 11.

Struktura majątku świadczy o wysokiej płynności Grupy co potwierdzają poniższe wskaźniki:

	30.09.2025	31.12.2024
Wskaźnik płynności aktywa obrotowe/zobowiązania krótkoterminowe w tym krótkoterminowe rezerwy i rozliczenia międzyokresowe przychodów (bez rozliczeń międzyokresowych biernych)	0,95	1,14*
Wskaźnik podwyższonej płynności (aktywa obrotowe – zapasy)/zobowiązania krótkoterminowe w tym krótkoterminowe rezerwy i rozliczenia międzyokresowe przychodów (bez rozliczeń międzyokresowych biernych)	0,88	1,08*

* Po skorygowaniu prezentacji części długoterminowej kredytów bankowych w kwocie 87.235 tys. zł ujętych w skonsolidowanym sprawozdaniu finansowym w zobowiązaniach krótkoterminowych do zobowiązań długoterminowych bowiem harmonogramy spłat tych kredytów nie uległy zmianie i nie są one wymagalne w okresie do 1 roku.



W pasywach bilansu jedną z największych wartości stanowi kapitał własny, który na dzień 30 września 2025 r. wynosił 316.288 tys. zł. Jego spadek w stosunku do stanu z końca 2024 r. jest efektem poniesionej straty netto w pierwszych trzech kwartałach 2025 r. oraz ujemnych wartości różnic kursowych z przeliczenia jednostek zagranicznych.

Innym istotnym źródłem finansowania są zobowiązania długoterminowe, które na koniec września 2025 r. wyniosły 167.108 tys. zł. Największe wartościowo pozycje zobowiązań długoterminowych to: pożyczki i kredyty bankowe w kwocie 80.752 tys. zł oraz zobowiązania z tytułu leasingu w kwocie 50.188

tys. zł. Zobowiązania krótkoterminowe wyniosły 127.408 tys. zł na koniec września 2025 r. wobec 205.581 tys. zł na koniec grudnia 2024 r., co wynika głównie z przekwalifikowania części długoterminowej kredytów bankowych w kwocie 87.235 tys. zł do zobowiązań krótkoterminowych zgodnie z wymogami MSSF UE w związku z naruszeniem na dzień 31 grudnia 2024 r. podstawowego poziomu jednego z kowenantów wynikających ze wskaźników z umowy kredytowej z bankiem Pekao S.A. Na dzień 30 września 2025 r. kowenanty wynikające z umowy kredytowej nie są naruszone. ●

04 — Aktualna i przewidywana sytuacja finansowa oraz ocena zarządzania zasobami finansowymi

Sytuacja finansowa Grupy na moment sporządzenia raportu jest dobra. Na dzień 30 września 2025 r. wartość środków pieniężnych Grupy wynosiła 17.021 tys. zł, zaś na 13 listopada 2025 r. wartość środków pieniężnych Grupy Kapitałowej Selvita S.A. wynosiła 20.746 tys. zł.

Grupa na bieżąco realizuje swoje zobowiązania i utrzymuje bezpieczny poziom środków pieniężnych pozwalający na zachowanie płynności. Gotówka generowana z działalności operacyjnej pozwala na zrealizowanie planowanych inwestycji.

Dodatkowo, na dzień 13 listopada 2025 r. Grupa posiada otwarte linie kredytów w rachunkach bieżących (w łącznej wysokości 5 miliona EUR), które stanowią dodatkowe zabezpieczenie płynności Grupy. Ich wykorzystanie na 30 września 2025 r. wynosiło 7.668 tys. zł, a na 13 listopada 2025 r. wynosiło 9.559 tys. zł.

W związku z utrzymującą się niepewnością na rynku usług związanych z procesem odkrywania leków, wzmocnioną jeszcze działaniami nowej administracji w Stanach Zjednoczonych, od kwietnia 2025 r. Grupa w trzecim kwartale postanowiła o dostosowaniu poziomu swoich zasobów – zarówno powierzchni laboratoryjnej, jak i zatrudnienia – do aktualnych warunków na rynku.

Grupa szacuje, że w wyniku zrealizowanych do końca bieżącego roku działań optymalizacyjnych, łączne oszczędności kosztowe osiągną około 27 mln zł w 2026 r. Wpływ podjętych działań będzie widoczny już w wyniku operacyjnym w drugiej połowie 2025 r. – po uwzględnieniu jednorazowych kosztów oraz odpisów niezamortyzowanych środków trwałych – będzie dodatni i wyniesie około 2 mln zł.

Łącznie, w całej Grupie Kapitałowej, przewidywany spadek zatrudnienia na koniec 2025 r. w porównaniu z 31 marca 2025 r. wyniesie około 10%. Działania optymalizacyjne objęły w szczególności działy administracyjne i sprzedaży, koncentrując się zarówno na redukcji zatrudnienia – szacowany spadek liczby etatów w tych obszarach Grupy wynosi około 13% na koniec 2025 r. względem stanu na 31 marca 2025 r. – jak i na ograniczeniu budżetów kosztowych, m.in. w zakresie konferencji lub marketingu.

Ponadto pod koniec sierpnia 2025 r. Grupa zdecydowała o zamknięciu laboratorium chemicznego w Poznaniu, zatrudniającego około 35 osób, i koncentracji usług z zakresu chemii w dwóch kluczowych lokalizacjach – Krakowie i Zagrzebiu, które mają możliwość prowadzenia bardziej zaawansowanych zintegrowanych projektów odkrywania leków. Łączne szacowane jednorazowe koszty tej reorganizacji wyniosą około 1,7 mln zł i obejmą m.in. odprawy dla zwalnianych pracowników, koszty relokacji części pracowników, odpis niezamortyzowanych środków trwałych oraz koszty wypowiedzenia umowy najmu powierzchni laboratoryjnej. Koszty te zostały rozpoznane w trzecim kwartale 2025 r. (jako rezerwa). ●

05 — Istotne pozycje pozabilansowe

Istotne pozycje pozabilansowe zostały opisane w nocie 20 skonsolidowanego skróconego śródrocznego sprawozdania finansowego. ●



06 — Objasnienie różnic pomiędzy wynikami finansowymi wykazanymi w raporcie, a wcześniej publikowanymi prognozami wyników na dany rok

Emitent nie publikował prognoz finansowych na okres
9 miesięcy roku 2025 r. ●

07 — Istotne zdarzenia okresu sprawozdawczego

7.1. Istotne zdarzenia okresu sprawozdawczego

Istotne zlecenia

Lipiec

W dniu 22 lipca 2025 r. spółka zależna Selvity S.A. – Selvita d.o.o. – otrzymała trzy zlecenia od jednej z największych europejskich firm farmaceutycznych, w ramach wieloletniej współpracy prowadzonej na podstawie umowy ramowej z 2015 r.

Projekty obejmują badania ADME/DMPK, w tym profilowanie fizykochemiczne, usługi analityczne oraz badania in-vivo PK dla dużych i małych cząsteczek. Prace będą prowadzone w laboratorium w Zagrzebiu do końca 2025 r. łączna wartość zleceń: 2,8 mln EUR (ok. 11,9 mln PLN).

Sierpień

W dniu 29 sierpnia 2025 r. Selvita S.A. otrzymała zamówienie od europejskiej firmy biofarmaceutycznej na kontynuację zintegrowanego projektu odkrywania leków, którego celem jest wytypowanie kandydata przedklinicznego.

W ramach współpracy spółka będzie świadczyć usługi w obszarze chemii medycznej, CADD, farmakologii in vitro oraz DMPK. Projekty będą realizowane od września 2025 r. do sierpnia 2026r. łączna wartość zamówienia: 4,22 mln EUR (ok. 18,0 mln PLN).

Wrzesień

W dniu 23 września 2025 r. Selvita S.A. otrzymała zamówienie od europejskiej firmy biofarmaceutycznej na przedłużenie współpracy w zakresie projektowania i syntezy nowych związków chemicznych.

Usługi obejmują projektowanie, syntezę i ocenę związków w testach in vitro w celu scharakteryzowania ich właściwości ADME. Prace będą realizowane od 30 września 2025 r. do 31 marca 2026 r. łączna wartość zamówienia: 0,68 mln EUR (ok. 2,9 mln PLN).



Dofinansowania

19 września 2025 r.

W dniu 19 września 2025 r. Selvita S.A. została poinformowana o rekomendowaniu jej projektu pt. „Zwiększenie potencjału i konkurencyjności polskiej gospodarki w zakresie innowacyjnych terapii i leków przyszłości” do dofinansowania w ramach programu Fundusze Europejskie dla Nowoczesnej Gospodarki 2021–2027 (FENG), ścieżka SMART.



Projekt o łącznych kosztach kwalifikowalnych 199,6 mln PLN uzyska dofinansowanie w wysokości 91,8 mln PLN, a jego realizacja potrwa w latach 2025–2029. Obejmuje dwa moduły: infrastrukturalny i badawczy.

Moduł infrastrukturalny

Zakłada budowę drugiego Centrum Badawczo-Rozwojowego Selvity – Hexagon 2 – w Krakowie przy ul. Podole. Obiekt zapewni przestrzeń badawczą dla ok. 250 naukowców i umożliwi dalszy rozwój działalności w obszarze odkrywania leków, w tym nowoczesnych terapii, takich jak koniugaty przeciwciał-lek (ADC).

Koszt modułu to 152,6 mln PLN, z czego 61,1 mln PLN pokryje dofinansowanie (40%). Laboratoria mają zostać uruchomione do końca 2029 r.

Moduł badawczy

Realizowany wspólnie z Uniwersytetem Jagiellońskim Collegium Medicum, obejmuje dwa projekty innowacyjne:

1. Nowy pierwiastek terapeutyczny – opracowanie metodologii umożliwiającej tworzenie nowych związków o potencjale terapeutycznym, zwłaszcza w leczeniu chorób nowotworowych i autoimmunologicznych.
 - Koszt: 18,4 mln PLN,
 - dofinansowanie dla Selvity: 6,9 mln PLN, dla UJ CM: 5,3 mln PLN.
2. Platforma GENAI-inDD – rozwój technologii wspomagającej projektowanie leków z wykorzystaniem sztucznej inteligencji i uczenia maszynowego (AI/ML), obejmującej trzy modele: AI-ADME, AI-DeNOVO i AI-OPT, służące optymalizacji procesu odkrywania leków.
 - Koszt: 28,9 mln PLN,
 - dofinansowanie dla Selvity: 18,5 mln PLN.

Celem projektu jest zwiększenie możliwości badawczych i konkurencyjności Selvity oraz przyspieszenie procesu odkrywania nowych leków dzięki integracji rozwiązań AI z badaniami eksperymentalnymi.

29 września 2025 r.

Selvita S.A. została zakwalifikowana do dofinansowania w ramach programu Fundusze Europejskie dla Nowoczesnej Gospodarki 2021–2027 (FENG), Ścieżka SMART, organizowanego przez NCBR.

Projekt „DRUG-PREDICT” będzie realizowany w latach 2026–2029 we współpracy z Uniwersytetem Jagiellońskim Collegium Medicum. Jego celem jest opracowanie technologii umożliwiającej predykcję skuteczności klinicznej nowych leków onkologicznych dla raka jelita grubego i trzustki, z wykorzystaniem modeli przedklinicznych in vitro i in vivo wspomaganych narzędziami uczenia maszynowego (ML).

Rozwiązanie ma pozwolić na lepsze przewidywanie efektywności kandydatów na leki i trafniejsze dobieranie grup pacjentów.

Całkowity koszt projektu: 17,2 mln PLN. Łączne dofinansowanie: 12,9 mln PLN — w tym dla Selvity: 6,67 mln PLN, a dla UJ CM: 6,25 mln PLN.

Ostateczne kwoty dofinansowań opisanych powyżej mogą ulec nieznacznej zmianie na etapie przygotowania dokumentacji do właściwych umów.



7.2. Istotne zdarzenia po dniu bilansowym

Brak

7.3. Zdarzenia nietypowe występujące w okresie sprawozdawczym

Konflikt w Ukrainie

W związku z inwazją Rosji na Ukrainę, Zarząd Emitenta dokonał analizy wpływu trwającego konfliktu na działalność prowadzoną przez Emitenta. Zarząd nie zidentyfikował istotnych ryzyk, które mogłyby wpłynąć na działalność Emitenta na moment sporządzenia niniejszego sprawozdania. W szczególności wskazać należy, że Emitent nie posiada aktywów na terenie Ukrainy, jak również nie prowadzi działalności na terenie Ukrainy i Rosji. Udział podmiotów z Ukrainy, Białorusi czy Rosji jako klientów i dostawców w strukturze Emitenta jest nieistotny. Niemniej jednak z uwagi na ryzyka związane z działaniami Rosji, w tym potencjalne ryzyko rozlania się obecnej inwazji Rosji na Ukrainę na sąsiednie kraje, a także z uwagi na dynamiczny i nieprzewidywalny charakter obecnej sytuacji na Ukrainie, Zarząd Spółki na bieżąco analizuje sytuację Emitenta w kontekście tego ryzyka geopolitycznego. Ewentualne nowe okoliczności, mające istotny wpływ na wyniki finansowe i sytuację biznesową Emitenta, będą niezwłocznie przekazywane inwestorom. ●

08 — Informacja zarządu na temat aktywności w obszarze rozwoju prowadzonej działalności

8.1. Finansowanie spółek biotechnologicznych i sentyment do rynku w 2025 roku

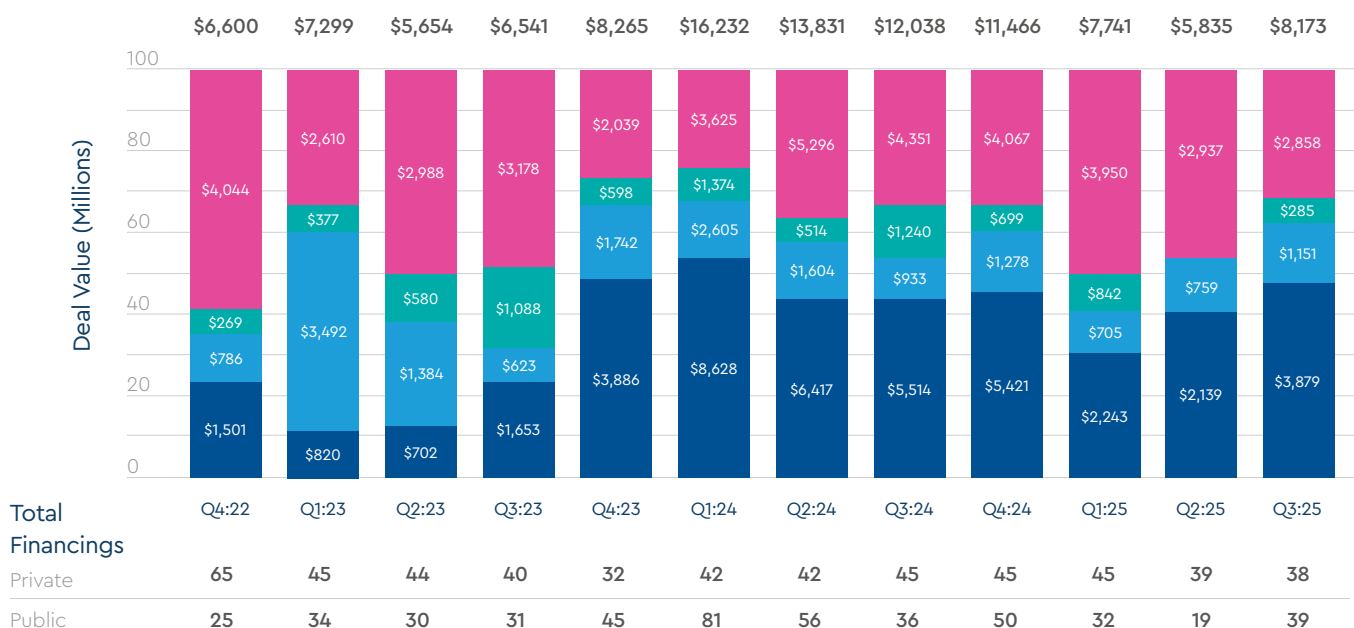
W trzecim kwartale 2025 roku amerykańskie rynki publiczne wyraźnie się poprawiły, a indeksy biotechnologiczne odnotowały wzrosty zgodne z szerszym trendem rynkowym (indeks XBI obejmujący akcje amerykańskich spółek z branży biotech-

nologicznej zakończył kwartał powyżej 100 dolarów). Okno IPO w Ameryce Północnej ponownie otworzyło się w trzecim kwartale – w ostatnim miesiącu kwartału odbyło się jedno IPO, a kolejne zostało ogłoszone. Finansowanie na rynkach publicznych wzrosło o około 40% kwartał do kwartału, osiągając roczne maksimum, napędzane przez follow-ony (emisje wtórne), które zwiększyły swoją łączną wartość o 81%, oraz transakcje

WYKRES 1.

Public and Private Financing Deals by Quarter

■ Follow-Ons ■ PIPEs ■ IPOs ■ Private Financings



Źródło: „Raport za III kwartał 2025: Globalne trendy w transakcjach biofarmaceutycznych”, Locust Walk, październik 2025 r.



typu PIPE (ang. Private investment in public entity), które wzrosły o 52% pod względem wartości. Liczba spółek biotechnologicznych notowanych poniżej wartości gotówki w Q3 2025 spadła poniżej 12-miesięcznej średniej kroczącej.

W trzecim kwartale 2025 roku inwestycje na europejskich rynkach kapitałowych przesunęły się w stronę spółek biotechnologicznych na etapie odkryć (drug discovery phase), odwracając trend z wcześniejszych kwartałów, w których preferowano inwestycje w spółki na etapie klinicznym. Platformy oparte na małych cząsteczkach i lekach biologicznych zyskały na znaczeniu kosztem terapii zaawansowanych, w tym komórkowych. Q3 2025 odzwierciedlał umiarkowany optymizm, stopniowo rosnącą skłonność do ryzyka oraz poprawiające się zaufanie inwestorów, co pozycjonuje sektor do selektywnego wzrostu w kolejnych kwartałach.

Według stanu na listopad 2025 roku, sektor biotechnologiczny znajduje się w fazie odbicia i wzrostu, napędzanego silnym napływem kapitału, intensywną aktywnością w zakresie fuzji i przejęć, innowacjami (szczególnie w obszarach RNA, otyłości i sztucznej inteligencji) oraz znaczącą aktywnością w Chinach. Pieniądze napływają do sektora szybciej niż w poprzednim kwartale – nastroje inwestorów przesunęły się z „ostrożnych” na bardziej „entuzjastyczne”. Aktywność na rynkach kapitałowych i w M&A przyspiesza, a sektor biotechnologiczny postrzegany jest jako mający solidne fundamenty makroekonomiczne i sprzyjające otoczenie regulacyjne. Aktywność IPO pozostaje stonowana w porównaniu do szczytów z okresu pandemii, ale liczba emisji wtórnych i transakcji PIPE jest znacząca. Finansowanie typu venture odbija, zwłaszcza w Europie, gdzie odnotowano rekordowe wartości transakcji oraz nacisk na rundy wczesnego etapu i spółki w fazie odkrywania leków napędzane przez AI.

Fundamenty branży pozostają silne, a tempo innowacji stale rośnie – m.in. dzięki narzędziom opartym na sztucznej inteligencji, które zwiększają wydajność na każdym etapie łańcucha wartości. Oczekuje się, że poprawa warunków makroekonomicznych i stabilizacja polityki FDA znajdą odzwierciedlenie w sytuacji rynkowej.



8.2. Segment odkrywania leków (drug discovery)

W trzecim kwartale 2025 roku Selvita utrzymała rosnącą efektywność operacyjną we wszystkich obszarach działalności naukowej. Spółka rozwijała kluczowe programy badawcze, wzmacniała współpracę z klientami oraz realizowała inicjatywy strategiczne ukierunkowane na zwiększenie innowacyjności i efektywności operacyjnej. Pomimo wymagającego otoczenia rynkowego osiągnięto znaczące wyniki naukowe i biznesowe, potwierdzające pozycję Selvity jako jednego z czołowych dostawców zintegrowanych usług w zakresie odkrywania i rozwoju leków.

W omawianym okresie Dział Chemii realizował inicjatywy strategiczne mające na celu wzmocnienie potencjału badawczego oraz optymalizację procesów operacyjnych. Dział pozyskał konkurencyjne finansowanie grantowe na projekty badawczo-rozwojowe oraz kontynuował inwestycje w automatyzację laboratoriów, w tym w rozwój technologii High-Throughput Experimentation (HTE), przyspieszających proces odkrywania związków i zwiększających produktywność.

W ramach przeglądu struktury Działu skonsolidowano operacje chemiczne, co pozwoliło na usprawnienie współpracy między zespołami i poprawę długoterminowej efektywności kosztowej.



Działania te wspierają utrzymanie wysokich standardów naukowych przy zachowaniu dyscypliny organizacyjnej i finansowej.

Zespół Integrated Drug Discovery (IDD) koncentrował się na realizacji projektów o wysokiej wartości naukowej oraz na wzmocnieniu pozycji Selvity w obszarze kompleksowych usług badawczych.

Zespół bioanalityczny zakończył analizę próbek z kilku badań klinicznych. Dział ADME kontynuował optymalizację testów dla cząsteczek typu PROTAC, z wykorzystaniem unieruchomionych sztucznych błon komórkowych (IAM) i techniki dializy przepływowej, a także rozwijał testy przepuszczalności dla związków spoza reguły pięciu (bRo5). Ponadto, przedstawiciele Działu DMPK uczestniczyli w inicjatywach międzydziałowych i rozwijali kompetencje w zakresie modelowania i symulacji PBPK/PD.

Dział Metabolizmu i Immunologii wzmocnił zaplecze naukowe i operacyjne, realizując rosnącą liczbę projektów związanych z chorobami metabolicznymi i zapalnymi. Rozszerzono portfolio testów i modeli badawczych, umożliwiających dokładniejsze analizy procesów modulacji układu odpornościowego, włóknienia oraz zaburzeń metabolicznych. Jednostka utrzymywała ścisłą współpracę z działami farmakologii i DMPK.

Zespół Farmakologii *In vitro* realizował projekty badawcze w zakresie testowania związków *in vitro* i analiz *ex vivo* próbek pochodzących z badań *in vivo*. Prowadzono również badania translacyjne i analizę biomarkerów z wykorzystaniem ludzkich tkanek. Osiągnięto znaczący postęp w opracowaniu modeli skóry 3D w projekcie SkinBiotic oraz we wdrożeniu technologii sekwencjonowania RNA pojedynczych komórek (scRNA-seq) we współpracy z Działem Bioinformatyki.

Zespół Farmakologii i Toksykologii *In vivo* koncentrował się na kluczowych obszarach terapeutycznych Selvity, realizując szeroki zakres badań przedklinicznych w różnych modelach zwierzęcych. Rozwijano i udoskonalano modele badawcze zgodnie z potrzebami klientów, ze szczególnym uwzględnieniem obrazowania *in vivo*, technologii mikro-CT oraz długoterminowych modeli włóknienia i chorób metabolicznych.

Laboratorium Omics rozwijało możliwości badawcze spółki poprzez realizację projektów komercyjnych i współfinansowanych ze środków UE. W ramach projektu dotyczącego raka jelita grubego, realizowanego we współpracy z działami Farmakologii *In vivo*, Toksykologii i DMPK, osiągnięto znaczący postęp

naukowy. Dodatkowo przeprowadzono zaawansowane analizy molekularne próbek raka podstawnomórkowego skóry i gleglaka, co pozwoliło na pogłębienie wiedzy o ważnych biomarkerach i wzmocnienie podejścia opartego na analizie danych.

Zespoły Bioinformatyki (Bix) i Omics rozwijały kompetencje Selvity w zakresie analiz danych biologicznych, wspierając projekty wewnętrzne i zewnętrzne w różnych obszarach terapeutycznych. Analizy danych omicznych umożliwiły identyfikację biomarkerów, walidację celów terapeutycznych i badania mechanizmu działania badanych związków.

Działania marketingowe koncentrowały się na wzmocnieniu obecności cyfrowej Selvity poprzez uruchomienie nowej strony OmicsHub oraz działania wspierające rozwój biznesowy i komunikację naukową.

Dział Onkologii i Nauk o Układzie Nerwowym utrzymał wysoką efektywność realizacji projektów oraz współprac badawczo-rozwojowych w ramach Integrated Drug Discovery (IDD). Dwie duże współpracy z partnerami z USA i Unii Europejskiej zostały przedłużone, co potwierdza wysoką jakość badań prowadzonych przez Selvite. Rozpoczęto także nowy projekt z amerykańskim partnerem w obszarze chorób neurodegeneracyjnych oraz kolejny projekt identyfikacji celów terapeutycznych dla stałego klienta, kontynuujący wcześniejszą kampanię High-Throughput Screening (HTS).

Zespół rozwijał zaawansowane metody badawcze, w tym modele hodowli komórkowych 3D oraz technologie High-Content Imaging (HCI), umożliwiające analizę inwazyjności nowotworów i szlaków sygnalizacyjnych w modelach neuro-onkologicznych. Opracowano również nową platformę identyfikacji celów białkowych opartą na obrazowaniu, pozwalającą na szczegółową analizę mechanizmów działania związków.

W ramach Platformy Obrazowania zwiększono poziom automatyzacji dzięki miniaturyzacji testów do formatu płytek 1536-dółkowych, co rozszerzyło możliwości prowadzenia dużych kampanii przesiewowych.

We wrześniu 2025 r. zespół uzyskał finansowanie z Narodowego Centrum Badań i Rozwoju (NCBiR) w ramach programu SMART na realizację projektu DRUG-PREDICT. Celem projektu jest opracowanie technologicznej platformy przewidywania oceny przedklinicznej biologicznie aktywnych związków w raku jelita grubego i trzustki. Projekt zakłada integrację translacyj-



nych modeli in vitro i in vivo z narzędziami sztucznej inteligencji. Realizacja odbywa się we współpracy z Collegium Medicum Uniwersytetu Jagiellońskiego, łącząc doświadczenie akademickie w biologii nowotworów z praktycznym doświadczeniem Selvity w zastosowaniach przedklinicznych.

Wdrożenie platformy DRUG-PREDICT umożliwi znaczące usprawnienie procesów odkrywania leków – skrócenie czasu realizacji projektów, redukcję kosztów oraz wprowadzenie do oferty nowoczesnych usług badawczych wspieranych przez sztuczną inteligencję, opartych na modelach komórkowych pochodzących z tkanek ludzkich, kompleksowo scharakteryzowanych na poziomie molekularnym i funkcjonalnym.

Przychody Działu Nauk o Białkach (PSD) w III kwartale 2025 roku pochodziły z projektów dotyczących zarówno produkcji i oczyszczania wysokiej jakości rekombinowanych białek, jak i biologii strukturalnej, która koncentruje się na badaniu interakcji potencjalnych leków z ich docelowymi białkami molekularnymi. PSD kontynuował specjalizację usług w obszarach rekombinowanych integralnych białek błonowych (IMP), zaawansowanych analiz białek oraz przesiewowego oznaczania fragmentów pod kątem odkrywania leków (FBDD) z użyciem krystalografii rentgenowskiej. W następstwie znaczącej ekspansji, obejmującej m.in. odkrywanie terapeutycznych przeciwciał i powiązanych usług, w III kwartale 2025 roku podpisano drugi istotny kontrakt obejmujący usługę oceny rozwojowego potencjału przeciwciał monoklonalnych (mABS developability service). Fakt ten wzmocnił pozycję rynkową Selvity potwierdzając, że spółka oferuje zaawansowane, kompleksowe usługi związane z białkami, zorganizowane w ramach trzech wyspecjalizowanych platform: Białka Rekombinowane, Biologia Strukturalna oraz Odkrywanie Przeciwciał.

W trzecim kwartale 2025 roku Zespół ds. Odkrywania Przeciwciał we Wrocławiu kontynuował prace badawczo-rozwojowe oraz działania wspierające komercjalizację usług. Wysiłki podjęte w poprzednich kwartałach przyniosły efekty w postaci kolejnych projektów komercyjnych, w tym pozytywnego zakończenia pierwszego zlecenia dotyczącego weryfikacji interakcji przeciwciała–antygen oraz pozyskania drugiego dużego projektu w zakresie usługi „developability”. Wyniki te potwierdzają, że rozwój nowej oferty znacząco zwiększa konkurencyjność i rozpoznawalność zespołu.



8.3. Segment rozwoju leków (drug development)

W trzecim kwartale segment Rozwoju Leków koncentrował się na realizacji celów komercyjnych i naukowych. Działania były ukierunkowane na rozwój istniejącej oferty usług oraz usprawnienie procesów wspierających efektywność prac laboratoryjnych. Równolegle zintensyfikowano działania pro-sprzedażowe, mające na celu zwiększenie zaangażowania klientów i umocnienie pozycji rynkowej segmentu. Powyższe inicjatywy przyczyniły się do utrzymania wzrostu oraz realizacji strategicznych celów organizacji.

W trzecim kwartale 2025 roku Dział Rozwoju i Badań Kontraktowych kontynuował dynamiczny rozwój kompetencji w obszarze leków biologicznych, koncentrując swoje działania na dalszym rozszerzaniu oferty zaawansowanych usług analitycznych dedykowanych branży biofarmaceutycznej. Priorytetem zespołu było wzmacnianie pozycji w zakresie kompleksowej analityki produktów biologicznych, obejmującej pełną charakterystykę strukturalną i funkcjonalną badanych substancji. Szczególny nacisk położono na realizację projektów o wysokim stopniu złożoności, wymagających interdyscyplinarnego podejścia i ścisłej współpracy specjalistów z różnych dziedzin. Zakres prowadzonych badań obejmował szczegółowe analizy struktury białek, ocenę właściwości fizykochemicznych oraz identyfikację i ilo-



ściowe oznaczanie zanieczyszczeń powstających na poszczególnych etapach procesów wytwórczych i oczyszczania. W trzecim kwartale odnotowano również wyraźny wzrost liczby projektów porównawczych dotyczących leków biopodobnych. Zwiększyła się zarówno liczba zleceń, jak i różnorodność analiz. Równolegle realizowano liczne badania stabilności produktów biologicznych, opracowywane indywidualnie w zależności od potrzeb klientów i dostosowywane do specyfiki ich procesów technologicznych. Ważnym elementem działalności zespołu były także transfery metod analitycznych, obejmujące przede wszystkim przeciwciała monoklonalne. Każdy z procesów transferu uwzględniał szczegółową ocenę zgodności metod z wymogami europejskich organów regulacyjnych oraz ich pełne wdrożenie do rutynowych zastosowań w laboratorium. Klienci wykazywali również duże zainteresowanie usługami w obszarze analiz pierwiastków z wykorzystaniem techniki spektrometrii emisyjnej ze wzbudzeniem w plazmie. Laboratorium badań biologicznych w Q3 2025 wykonało dla klienta polskiego badania porównawcze leku biologicznego z grupy analogów receptora GLP-1 przy zastosowaniu wcześniej opracowanej i zwalidowanej metody biologicznej. Dodatkowo, dla znaczącego klienta europejskiego, kontynuowano badania charakterystyki oraz badania stabilności leków innowacyjnych z grupy szczepionek peptydowych. Dla innego europejskiego klienta prowadzono analizy wiązania innowacyjnego terapeutycznego przeciwciała monoklonalnego do receptorów Fcγ (CD16, CD32, CD64) oraz neonatalnego receptora Fc (FcRn) przy zastosowaniu techniki SPR. W Q3 2025 prowadzono również prace dla klienta australijskiego dotyczące kwalifikacji metod reporterowych do analizy multi-peptydowej szczepionki przeciw alergii przy zastosowaniu opracowanych wcześniej modeli komórkowych. Ponadto pozyskano i rozpoczęto nowe projekty mające na celu transfer metod dla leków z grupy przeciwciał monoklonalnych oraz analogów receptora GLP-1.

W trzecim kwartale 2025 roku laboratorium analiz leków małowcząsteczkowych zintensyfikowało swoje działania w obszarze analiz nitrozoamin. Dodatkowo rozwój i optymalizacja metod analitycznych zostały wsparte poprzez wdrożenie nowoczesnego oprogramowania, które — dzięki wiedzy i doświadczeniu wykwalifikowanych specjalistów — umożliwiło bardziej efektywną i precyzyjną pracę w tym zakresie. Nowy aparat Waters H-Class wyposażony w detektor QDA został z powodzeniem wdrożony do realizacji projektów badawczych, rozszerzając możliwości analityczne laboratorium. Urządzenie znalazło zastosowanie m.in. w analizie zanieczyszczeń nieaktywnych w zakresie UV, pochodzących od polioli. Dodatkowo detektor wykorzystywany jest podczas opracowywania nowych metod chromatogra-

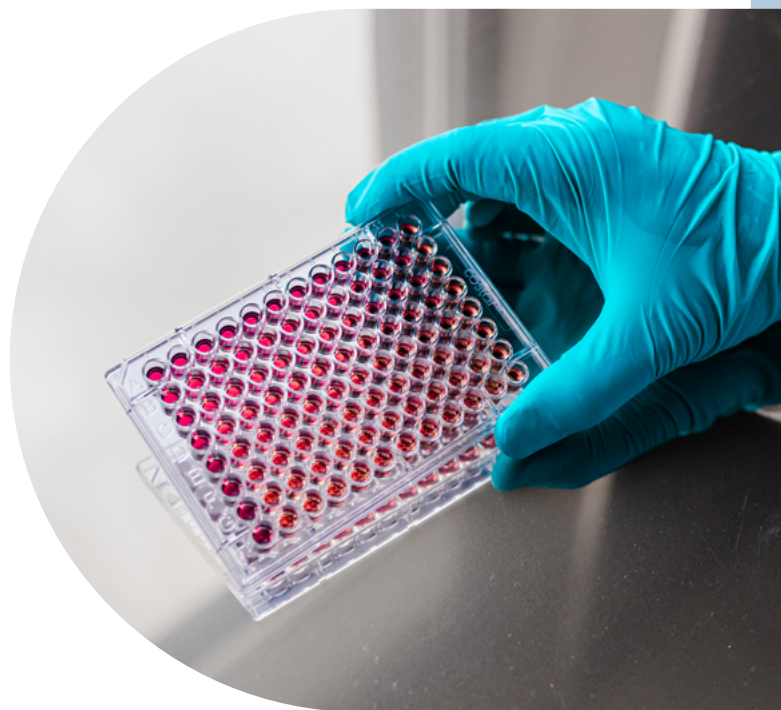
ficznych, gdzie w połączeniu z detekcją UV umożliwia śledzenie pików na podstawie masy cząsteczkowej związku. Pozwala to ograniczyć ryzyko koelucji lub błędnej interpretacji pochodzenia pików. Finalizacja transferów metod w ramach projektu CMC umożliwiła rozpoczęcie badań stabilności dla kilku testowych formułacji. Dodatkowo, nowo zakupione łaźnie do badań uwalniania wyposażone w kolektor frakcji usprawniły proces analiz oraz realizację projektów typu discriminative dissolution study, przyczyniając się do dalszego zwiększenia wydajności pracy zespołu.

W obszarze usług rozwoju farmaceutycznego w Q3 2025 roku zakończono prace nad dwoma projektami rozwoju produktu w postaci tabletek dla klienta z Europy. Dodatkowo, dla globalnego klienta zrealizowano pierwszy etap projektu, polegającego na opracowaniu placebo produktu farmaceutycznego w celu wdrożenia nowej metody kontroli jakości. Projekt będzie kontynuowany w kolejnym kwartale. Kontynuowano współpracę z klientami z rynku polskiego w obszarze analitycznym. Prowadzono badania stabilności dla produktu przeznaczonego do badań biorównoważności, oraz prace analityczne wspierające zgodność z aktualnymi wymaganiami regulacyjnymi. Dla klienta europejskiego realizowano kompleksowy projekt obejmujący rozwój, optymalizację i walidację metod analitycznych oraz badania stabilności. Pozyskano również dwóch nowych klientów europejskich zainteresowanych rozwojem nowych metod analitycznych dla kilku produktów farmaceutycznych. W ramach długoterminowego kontraktu z klientem globalnym prowadzono rutynowe badania uwalniania innowacyjnych produktów leczniczych we wczesnej fazie ich rozwoju, z wykorzystaniem modelu żołądkowo-jelitowego.

W trzecim kwartale 2025 roku Laboratoria Kontroli Jakości i Laboratorium Mikrobiologiczne odnotowały wzrost liczby wykonywanych analiz w porównaniu zarówno z analogicznym okresem roku poprzedniego, jak i z drugim kwartałem 2025 roku. Dalszy wzrost przychodów laboratoriów został zapewniony dzięki wdrożeniu kolejnych transferów metod analitycznych oraz walidacji metod mikrobiologicznych. Dzięki weryfikacji zgodności parametrów leków i surowców z wymaganiami odpowiedniej dokumentacji umożliwiono utrzymanie ciągłości dostaw leków na rynek. W zakresie odpowiedzialności laboratoriów QC pozostawały również badania trwałości produktów leczniczych, potwierdzające zachowanie jakości i bezpieczeństwa stosowania leków do końca okresu ich ważności. Nowe projekty zainicjowane w tym kwartale przyczynią się w przyszłości do zwiększenia liczby analiz rutynowych dla leków biologicznych i małowcząsteczkowych, zarówno w Poznaniu, jak i w Krakowie.



Laboratorium Analiz Agrochemicznych realizowało zlecenia analiz materiałów technicznych (TGAI) i gotowych formulacji środków ochrony roślin i zwierząt. Analizy te obejmowały rozwój nowych metod analitycznych, walidację tych metod oraz certyfikację zgodnie z wytycznymi GLP. Laboratorium wykonywało badania właściwości fizyko-chemicznych substancji czynnych, metabolitów i formulacji agrochemicznych. Dodatkowo w wielu projektach, w przypadku formulacji agrochemicznych, analizy fizyko-chemiczne były połączone z badaniami stabilności. Kontynuowano proces wdrażania nowych testów fizyko-chemicznych. Dzięki rozszerzeniu zaplecza sprzętowego laboratorium i implementacji analiz polarograficznych, możliwe było rozpoczęcie realizacji nowej monografii OECD 108 „Complex formation”.



8.4. Ardigen

Ardigen jest Spółką AI CRO dokonującą transformacji AI w projektach odkrywania leków realizowanych przez firmy farmaceutyczne i biotechnologiczne. Spółka wnosi wartość tam, gdzie krzyżują się biologia i sztuczna inteligencja, w celu zwiększenia prawdopodobieństwa sukcesu procesów odkrywania leków. Dzięki własnym technologiom wspiera naukowców w znajdowaniu cennej wiedzy w dużych zbiorach danych biologicznych i chemicznych, pomagając im odkrywać innowacyjne leki oraz rozwijać koncepcję medycyny personalizowanej.

W raportach analitycznych Ardigen wymieniany jest w top 5% firm działających na globalnym rynku AI in Drug Discovery. Tak dobra pozycja to efekt ponad 9-letniej pracy naukowej, aktywnej obecności Spółki na rynku amerykańskim i europejskim oraz zrealizowania ponad 500 projektów komercyjnych z ponad 100 klientami, w tym 16 dużymi firmami farmaceutycznymi.

Okres wakacyjny to czas na pielęgnowanie relacji z klientami. Odbyto szereg wizyt ekspertów u klientów na każdym z rynków działania Ardigen tj. US, UE i UK. Była to okazja do planowania prac na kolejny rok przed rozpoczynającym się okresem budżetowania.



Przeprowadzono szereg warsztatów wewnętrznych przygotowujących do odświeżenia oferty Ardigen na rok 2026. Duża ekspozycja Ardigen na rynek międzynarodowy dostarcza wiele cennych informacji o kierunku rozwoju rynku, odkrywania leków, potrzebach klientów w sytuacji dużej dynamiki zmian, której motorem jest AI jak również niestabilna sytuacja makroekonomiczna.

Trzeci kwartał przyniósł kolejne certyfikacje ekspertów z wiodących technologii wykorzystywanych w realizowanych projektach (Azure, AWS, NVidia, GCP). Zrealizowano wakacyjny program stażowy oraz inicjatywy employee brandingowe (Code Against Cancer), przygotowując się do zwiększenia zatrudnienia wynikającego ze wzrostu sprzedaży.

Końcówka trzeciego kwartału obfitowała w konferencje branżowe, w których zespół Ardigen brał udział z własnym stoiskiem i prelekcjami ekspertów.

Działalność badawczo-rozwojowa Ardigen

W trzecim kwartale roku 2025 działania badawczo-rozwojowe były realizowane w obszarze Profilowania Morfologicznego (Ardigen phenAID) oraz w obszarze Biologics (Biologics Discovery Platform).

W obszarze Ardigen phenAID spółka realizowała kontrakty z firmami farmaceutycznymi. Prace rozwojowe skupione były wokół modułu przewidywania toksyczności związków małych cząsteczkowych na bazie obrazów pochodzących z eksperymentów high content screening (HCS) oraz ulepszenia modeli uczenia maszynowego do reprezentacji obrazów z eksperymentów HCS. Równocześnie prowadzone były działania inżynierskie udoskonalające część infrastrukturalną platformy.

W obszarze Biologics, Spółka kontynuowała współpracę komercyjną w obszarze zastosowań technologii ARDi-Tox. Wybrane wyniki prac były prezentowane i promowane na konferencjach Discovery on target w Bostonie oraz Festival of biologics w Bazylei. ●

09 — Struktura Grupy Kapitałowej Selvita

Podmiot dominujący

Firma Spółki	Selvita S.A.
Siedziba	ul. Podole 79, 30-394 Kraków
REGON	383040072
NIP	6762564595
Forma prawna	spółka akcyjna
Numer w KRS	0000779822
Strona www	www.selvita.com

Podmioty zależne

Firma Spółki	Selvita Services Sp. z o.o.
Siedziba	ul. Bobrzyńskiego 14, 30-348 Kraków
Wspólnicy	100% udziałów posiada Selvita S.A.
Kapitał zakładowy	290.000 PLN
Data utworzenia	grudzień 2011 r.

Firma Spółki	Selvita Inc.
Siedziba	Boston, USA
Wspólnicy	100% udziałów posiada Selvita S.A.
Kapitał zakładowy	1 USD
Data utworzenia	marzec 2015 r.

Firma Spółki	Selvita Ltd.
Siedziba	Cambridge, Wielka Brytania
Wspólnicy	100% udziałów posiada Selvita S.A.
Kapitał Zakładowy	20.000 GBP
Data utworzenia	kwiecień 2015 r.



Podmioty zależne c.d.

Firma Spółki	Selvita d.o.o.
Siedziba	Prilaz baruna Filipovića 29, HR-10000 Zagrzeb, Chorwacja
Wspólnicy	100% udziałów posiada Selvita S.A.
Kapitał Zakładowy	51.000.000 HRK/6.768.863,23 EUR

Firma Spółki	PozLab Sp. z o.o.
Siedziba	Kobaltowa 6, 62-002 Złotniki
Wspólnicy	100% udziałów posiada Selvita S.A.
Kapitał Zakładowy	12.350,00 PLN

10 — Organy korporacyjne emitenta

Zarząd Spółki

Bogusław Sieczkowski	Prezes Zarządu
Miłosz Gruca	Członek Zarządu
Paul Overton	Członek Zarządu
Adrijana Vinter	Członek Zarządu
Dariusz Kurdas	Członek Zarządu
Dawid Radziszewski	Członek Zarządu

Rada Nadzorcza

Piotr Romanowski	Przewodniczący Rady Nadzorczej
Tadeusz Wesołowski	Wiceprzewodniczący Rady Nadzorczej
Paweł Przewięźlikowski	Członek Rady Nadzorczej
Rafał Chwast	Członek Rady Nadzorczej
Wojciech Chabasiewicz	Członek Rady Nadzorczej
Jacek Osowski	Członek Rady Nadzorczej

Komitety audytu

Rafał Chwast	Przewodniczący Komitetu Audytu
Piotr Romanowski	Członek Komitetu Audytu
Tadeusz Wesołowski	Członek Komitetu Audytu
Wojciech Chabasiewicz	Członek Komitetu Audytu

Komitety wynagrodzeń

Paweł Przewięźlikowski	Przewodniczący Komitetu ds. Wynagrodzeń
Jacek Osowski	Członek Komitetu ds. Wynagrodzeń
Piotr Romanowski	Członek Komitetu ds. Wynagrodzeń

W okresie sprawozdawczym nie nastąpiły żadne zmiany w organach Spółki. ●

11 — Informacje o akcjonariuszach posiadających bezpośrednio lub pośrednio co najmniej 5% ogólnej liczby głosów na Walnym Zgromadzeniu Spółki oraz o akcjach posiadanych przez członków Zarządu oraz Rady Nadzorczej emitenta

TABELA 12.

Akcje posiadane przez członków organów zarządzających i nadzorczych na dzień 30.09.2025

Imię i nazwisko akcjonariusza	Akcje uprzywilejowane*	Pozostałe akcje	Suma akcji	% kapitału zakładowego	Suma głosów	% głosów na WZ
Zarząd						
Bogusław Sieczkowski	550 000	394 617	944 617	5,14%	1 494.617	6,84%
Miłosz Gruca	–	60 760	60 760	0,33%	60 760	0,28%
Adrijana Vinter	–	12 000	12 000	0,07%	12 000	0,05%
Dawid Radziszewski	–	6 652	6 652	0,04%	6 652	0,04%
Dariusz Kurdas	–	4 286	4 286	0,02%	4 286	0,02%
Rada Nadzorcza						
Paweł Przewięźlikowski	2 932 000	11 160	2 943 160	16,03%	5 875 160	26,90%
Tadeusz Wesołowski (wraz z Fundacją Rodziny Wesołowskich Fundacja Rodzinna w Krakowie)	–	847 738	847 738	4,62%	847 738	3,88%
Tadeusz Wesołowski (bezpośrednio)	–	84 975	84 975	0,46%	84 975	0,39%
Rafał Chwast	–	121 115	121 115	0,66%	121 115	0,55%
Piotr Romanowski	–	60 000	60 000	0,33%	60 000	0,27%

* Akcje są uprzywilejowane w ten sposób, że jedna akcja daje prawo do dwóch głosów na Walnym Zgromadzeniu



TABELA 13.

Akcje posiadane przez członków organów zarządzających i nadzorczych na dzień publikacji raportu

Imię i nazwisko akcjonariusza	Akcje uprzywilejowane*	Pozostałe akcje	Suma akcji	% kapitału zakładowego	Suma głosów	% głosów na WZ
Zarząd						
Bogusław Sieczkowski	550 000	394 617	944 617	5,14%	1 494.617	6,84%
Miłosz Gruca	–	60 760	60 760	0,33%	60 760	0,28%
Adrijana Vinter	–	12 000	12 000	0,07%	12 000	0,05%
Dawid Radziszewski	–	6 652	6 652	0,04%	6 652	0,04%
Dariusz Kurdas	–	4 286	4 286	0,02%	4 286	0,02%
Rada Nadzorcza						
Paweł Przewięźlikowski	2 932 000	11 160	2 943 160	16,03%	5 875 160	26,90%
Tadeusz Wesołowski (wraz z Fundacją Rodziny Wesołowskich Fundacja Rodzinna w Krakowie)	–	847 738	847 738	4,62%	847 738	3,88%
Tadeusz Wesołowski (bezpośrednio)	–	84 975	84 975	0,46%	84 975	0,39%
Rafał Chwast	–	121 115	121 115	0,66%	121 115	0,55%
Piotr Romanowski (przez Caldero Fundacja Rodzinna w organizacji)	–	60 000	60 000	0,33%	60 000	0,27%

* Akcje są uprzywilejowane w ten sposób, że jedna akcja daje prawo do dwóch głosów na Walnym Zgromadzeniu



TABELA 14.

Akcje posiadane przez znaczących akcjonariuszy spółki na dzień 30.09.2025

	Suma akcji	% akcji	Głosy	% głosów
Akcjonariusz				
Paweł Przewięźlikowski	2 943 160	16,03%	5 875 160	26,90%
Nationale Nederlanden OFE	1 901 000	10,36%	1 901 000	8,71%
TFI Allianz Polska	1 730 698	9,43%	1 730 698	7,93%
Bogusław Sieczkowski	944 617	5,14%	1 494 617	6,83%
Tadeusz Wesołowski (wraz z Fundacją Rodziny Wesołowskich Fundacja Rodzinna w Krakowie)	932 713	5,08%	932 713	4,27%

* Jedna akcja uprzywilejowana uprawnia do oddania dwóch głosów na Walnym Zgromadzeniu.

TABELA 15.

Akcje posiadane przez znaczących akcjonariuszy spółki na dzień publikacji niniejszego raportu

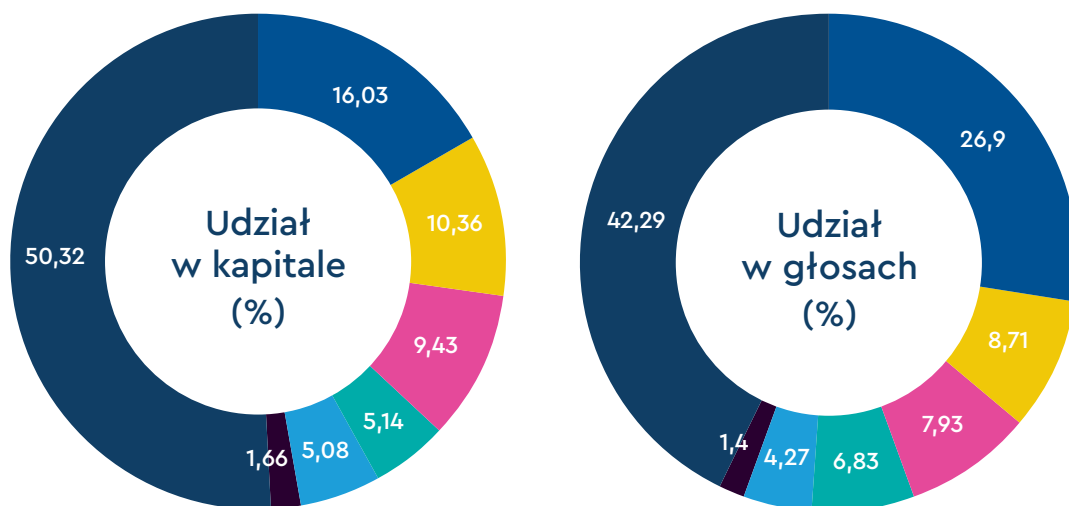
	Suma akcji	% akcji	Głosy	% głosów
Akcjonariusz				
Paweł Przewięźlikowski	2 943 160	16,03%	5 875 160	26,90%
Nationale Nederlanden OFE	1 901 000	10,36%	1 901 000	8,71%
TFI Allianz Polska	1 730 698	9,43%	1 730 698	7,93%
Bogusław Sieczkowski	944 617	5,14%	1 494 617	6,83%
Tadeusz Wesołowski (wraz z Fundacją Rodziny Wesołowskich Fundacja Rodzinna w Krakowie)	932 713	5,08%	932 713	4,27%

* Jedna akcja uprzywilejowana uprawnia do oddania dwóch głosów na Walnym Zgromadzeniu.



WYKRES 2.

Struktura akcjonariatu na dzień publikacji niniejszego raportu



- Paweł Przewięźlikowski
- Nationale Nederlanden OFE
- TFI Allianz Polska
- Bogusław Sieczkowski
- Tadeusz Wesołowski (wraz z Fundacją Rodziny Wesołowskich Fundacja Rodzinna w Krakowie)
- Pozostali Członkowie Zarządu i Rady Nadzorczej
- Pozostali akcjonariusze

12 — Pozostałe informacje

Postępowania toczące się przed sądem, organem właściwym dla postępowania arbitrażowego lub organem administracji publicznej

W trzecim kwartale 2025 r. Emitent ani spółki zależne nie były stroną postępowań sądowych, postępowań przed organem właściwym dla postępowania arbitrażowego lub organem administracji publicznej, które w ocenie Zarządu Emitenta mogłyby mieć istotny niekorzystny wpływ na sytuację finansową, działalność operacyjną lub przepływy pieniężne Emitenta lub spółek zależnych.

Istotne transakcje z podmiotami powiązanymi zawarte na warunkach innych niż rynkowe

Nie dotyczy.

Udzielone poręczenia kredytu lub pożyczki lub udzielenie gwarancji

Selvita Services sp. z o.o. oraz Selvita d.o.o. są gwarantami (poręczycielami) umowy kredytowej zawartej w dniu 21 grudnia 2020 r. z Bankiem Polska Kasa Opieki S.A. z siedzibą w Warszawie. Umowa Kredytowa przewiduje na rzecz Kredytodawcy mechanizm rozszerzenia odpowiedzialności za zobowiązania wynikające z Umowy Kredytowej na spółkę zależną Emitenta, w przypadku gdyby udział Emitenta oraz Poręczyciela w skonsolidowanej EBITDA Grupy Kapitałowej Selvita S.A. spadł poniżej 75%.

W dniu 26 czerwca 2024 r. Selvita Services Sp. z o.o. podpisała umowę kredytu w rachunku bieżącym do kwoty 1,9 miliona EUR, która została aneksowana w dniu 5 marca 2025 r., na okres do 31 stycznia 2026 r. Poręczycielem jest Selvita S.A. Na dzień 30 września 2025 r. saldo zadłużenia wynosiło 931 tys. EUR (4.189 tys. zł).

W dniu 11 kwietnia 2025 r. Selvita S.A. podpisała umowę kredytu w rachunku bieżącym do kwoty 1,9 miliona EUR na okres do 11 kwietnia 2026 r. Poręczycielem jest Selvita Services Sp. z o.o. Na dzień 30 września 2025 r. saldo zadłużenia wynosiło 815 tys. EUR (3.479 tys. zł).

Inne informacje istotne dla oceny sytuacji kadrowej, majątkowej, finansowej, wyniku finansowego i ich zmian oraz informacje, które są istotne dla oceny możliwości realizacji zobowiązań przez Emitenta

Nie dotyczy.

Czynniki, które w ocenie emitenta będą miały wpływ na osiągnięte przez niego wyniki w perspektywie co najmniej kolejnego kwartału

Wyniki kolejnych kwartałów będą zależały przede wszystkim od następujących czynników:

- dynamiki sprzedaży, pozyskiwania nowych klientów oraz rozszerzenia aktualnej oferty,
- dostępu do finansowania dla spółek biotechnologicznych w Stanach Zjednoczonych,
- tempa integracji przejmowanych spółek oraz dynamiki sprzedaży ich usług,
- poziomu inwestycji w sprzedaż i marketing,
- poziomu inwestycji w infrastrukturę laboratoryjną, w tym w szczególności sprzęt,
- kształtowania się kursów wymiany walut, zwłaszcza EUR/PLN i USD/PLN.

Opis czynników i zdarzeń, w szczególności o nietypowym charakterze, mających znaczący wpływ na osiągnięte wyniki finansowe

Nie dotyczy.

Objaśnienia dotyczące sezonowości lub cykliczności działalności Emitenta w prezentowanym okresie

Nie dotyczy.

Informacje o odpisach aktualizujących wartość zapasów do wartości netto możliwej do uzyskania i odwróceniu odpisów z tego tytułu

Nie dotyczy.



Informacje o odpisach aktualizujących z tytułu utraty wartości aktywów finansowych, rzeczowych aktywów trwałych, wartości niematerialnych i prawnych lub innych aktywów oraz odwróceniu takich odpisów

Nie dotyczy.

Informacje o utworzeniu, zwiększeniu, wykorzystaniu i rozwiązaniu rezerw

Informacje o zmianach poziomu rezerw na urlopy oraz premie zostały opisane w nocie 16 a rezerwa na koszty reorganizacji (szerzej również w punkcie 4 powyżej) w nocie 15 skonsolidowanego śródrocznego sprawozdania finansowego.

Informacje o rezerwach i aktywach z tytułu odroczonego podatku dochodowego

Informacje o rezerwach i aktywach z tytułu odroczonego podatku dochodowego zostały opisane w nocie 6 skonsolidowanego śródrocznego sprawozdania finansowego.

Informacje o istotnych transakcjach nabycia i sprzedaży rzeczowych aktywów trwałych

Informacje o rzeczowych aktywach trwałych zostały opisane w nocie 7 skonsolidowanego śródrocznego sprawozdania finansowego.

Informacje o istotnym zobowiązaniu z tytułu dokonania zakupu rzeczowych aktywów trwałych

Zobowiązania z tytułu zakupu rzeczowych aktywów trwałych na dzień 30.09.2025 r. wynoszą 200 tys. zł.

Informacje o istotnych rozliczeniach z tytułu spraw sądowych

Nie dotyczy.

Wskazanie korekt błędów poprzednich okresów

Nie dotyczy.

Informacje na temat zmian sytuacji gospodarczej i warunków prowadzenia działalności, które mają istotny wpływ na wartość godziwą aktywów finansowych i zobowiązań finansowych jednostki

Nie dotyczy.

Informacje o niespłaceniu kredytu lub pożyczki lub naruszeniu istotnych postanowień umowy kredytu lub pożyczki, w odniesieniu do których nie podjęto żadnych działań naprawczych do końca okresu sprawozdawczego

Nie dotyczy.

Informacje o zmianie sposobu (metody) ustalenia wyceny instrumentów finansowych wycenianych w wartości godziwej

Nie dotyczy.

Informacja dotycząca zmiany w klasyfikacji aktywów finansowych w wyniku zmiany celu lub wykorzystania tych aktywów

Nie dotyczy.

Informacja dotycząca emisji, wykupu i spłaty nieudziałowych i kapitałowych papierów wartościowych

Brak.

Informacje dotyczące wypłaconej (lub zadeklarowanej) dywidendy, łącznie i w przeliczeniu na jedną akcję, z podziałem na akcje zwykłe i uprzywilejowane

Nie dotyczy.

Zdarzenia, które wystąpiły po dniu, na który sporządzono śródroczne sprawozdanie finansowe, nieujętych w tym sprawozdaniu, a mogące w znaczący sposób wpłynąć na przyszłe wyniki finansowe Emitenta

Nie dotyczy.

Informacja dotycząca zmian zobowiązań warunkowych lub aktywów warunkowych, które nastąpiły od czasu zakończenia ostatniego roku obrotowego

Informacje dotyczące zmian zobowiązań warunkowych lub aktywów warunkowych zostały opisane w nocie 20 skonsolidowanego śródrocznego sprawozdania finansowego.

Inne informacje mogące w istotny sposób wpłynąć na ocenę sytuacji majątkowej, finansowej i wyniku finansowego emitenta

Nie dotyczy.

Kwota i rodzaj pozycji wpływających na aktywa, zobowiązania, kapitał własny, wynik netto lub przepływy pieniężne, które są nietypowe ze względu na ich rodzaj, wartość lub częstotliwość

Nie dotyczy. ●

13 — Oświadczenie zarządu o przyjętych zasadach rachunkowości

Zarząd Selvita S.A. oświadcza, że wedle jego najlepszej wiedzy, niniejsze kwartalne skrócone skonsolidowane i jednostkowe sprawozdanie finansowe oraz dane porównawcze sporządzone zostały zgodnie z obowiązującymi Grupę Kapitałową Selvita i Selvita S.A. zasadami rachunkowości oraz odzwierciedlają w sposób prawdziwy, rzetelny i jasny sytuację majątkową i finansową oraz wynik finansowy Grupy Kapitałowej Selvita i Selvita S.A.

W sprawie kwartalnego Sprawozdania Zarządu z działalności Grupy Kapitałowej Selvita Zarząd Selvita S.A. oświadcza, że niniejsze kwartalne Sprawozdanie Zarządu z działalności Grupy Kapitałowej Selvita zawiera prawdziwy obraz rozwoju i osiągnięć oraz sytuacji Grupy Kapitałowej Selvita, w tym opis podstawowych zagrożeń i ryzyk. ●



Zarząd Spółki

Kraków, dnia 19 listopada 2025r.

.....

Bogusław Sieczkowski
PREZES ZARZĄDU

.....

Miłosz Gruca
CZŁONEK ZARZĄDU

.....

Paul Overton
CZŁONEK ZARZĄDU

.....

Adrijana Vinter
CZŁONEK ZARZĄDU

.....

Dawid Radziszewski
CZŁONEK ZARZĄDU

.....

Dariusz Kurdas
CZŁONEK ZARZĄDU



Selvita S.A.

Podole 79
30-394 Kraków

Legnicka 48E
54-202 Wrocław

Selvita Ltd.

CB1 Business Centre
Nine Hills Road
Cambridge CB2 1GE

Selvita Inc.

East Coast USA,
One Broadway, 14th Floor
Cambridge MA 02142

West Coast USA
611 Gateway Blvd, Suite 120
South San Francisco, CA 94080

Selvita d.o.o.

Prilaz baruna Filipovića 29
10000 Zagreb

Ardigen S.A.

Leona Henryka Sternbacha 1
(Budynek L1)
30-394 Kraków

Selvita Services Sp. z o.o.

Bobrzyńskiego 14
30-348 Kraków

PozLab Sp. z o.o.

Kobaltowa 6, Złotniki
62-002 Suchy Las



Your partner of choice in integrated research

relacje inwestorskie: ir@selvita.com

media: media@selvita.com

www.selvita.com