



Skonsolidowany raport półroczny za H1 2026

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 . 7

2.1. Skonsolidowane wyniki bez wpływu programu motywacyjnego

2.2. Zakontraktowanie (backlog)

2.3. Majątek emitenta oraz struktura aktywów i pasywów

2.4. Aktualna i przewidywana sytuacja finansowa oraz ocena zarządzania zasobami finansowymi

2.5. Istotne pozycje pozabilansowe

2.6. Objaśnienie różnic pomiędzy wynikami finansowymi wykazanymi w raporcie półrocznym, a wcześniej publikowanymi prognozami wyników na dany okres

03 — Istotne zdarzenia okresu sprawozdawczego . 16

3.1. Istotne zdarzenia okresu sprawozdawczego

3.2. Istotne zdarzenia po dniu bilansowym

3.3. Zdarzenia nietypowe występujące w okresie sprawozdawczym

04 — Informacja zarządu na temat aktywności w obszarze rozwoju prowadzonej działalności . 20

05 — Struktura Grupy Kapitałowej Selvita . 29

06 — Organy korporacyjne emitenta . 31

07 — 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 . 32

08 — Pozostałe informacje . 35

01 — Wybrane dane finansowe

Skonsolidowane sprawozdanie finansowe obejmuje okres od 1 stycznia 2026 r. do 30 czerwca 2026 r., natomiast dane porównawcze obejmują okres od 1 stycznia 2025 r. do 30 czerwca 2025 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 01.01.2026 r. – 30.06.2026 r.: 4,2522 PLN,
 - za okres 01.04.2026 r. – 30.06.2026 r.: 4,2625 PLN,
 - za okres 01.01.2025 r. – 30.06.2025 r.: 4,2208 PLN,
 - za okres 01.04.2025 r. – 30.06.2025 r.: 4,2568 PLN.
2. Pozycje bilansowe przeliczono według średniego kursu ogłoszonego przez NBP obowiązującego na dzień bilansowy:
 - na dzień 30 czerwca 2026 r.: 4,2963 PLN,
 - na dzień 31 grudnia 2025 r.: 4,2267 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 30.06.2026	Na dzień 31.12.2025	Na dzień 30.06.2026	Na dzień 31.12.2025	
Aktywa razem	582 811	597 775	135 654	141 428	
Należności krótkoterminowe	77 980	79 599	18 150	18 832	
Inwestycje w jednostkach zależnych niepodlegających pełnej konsolidacji	54 365	55 036	12 654	13 021	
Środki pieniężne i inne aktywa pieniężne	16 565	24 218	3 856	5 730	
Zobowiązania i rezerwy na zobowiązania	267 338	276 045	62 225	65 310	
Zobowiązania długoterminowe	136 569	154 387	31 788	36 527	
Zobowiązania krótkoterminowe	130 769	121 657	30 438	28 783	
Kapitał własny	315 473	321 730	73 429	76 118	
Kapitał zakładowy	14 684	14 684	3 418	3 474	



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 01.01.2026 do 30.06.2026	Za okres od 01.01.2025 do 30.06.2025	Za okres od 01.04.2026 do 30.06.2026	Za okres od 01.04.2025 do 30.06.2025	Za okres od 01.01.2026 do 30.06.2026	Za okres od 01.01.2025 do 30.06.2025	Za okres od 01.04.2026 do 30.06.2026	Za okres od 01.04.2025 do 30.06.2025
Pozycja								
Przychody netto ze sprzedaży	158 103	183 763	82 141	93 484	37 182	43 537	19 271	21 961
Przychody z tytułu dotacji	6 541	2 450	2 512	1 542	1 538	580	589	362
Pozostałe przychody operacyjne	1 144	404	79	288	269	96	19	68
Suma przychodów z działalności operacyjnej	165 789	186 617	84 732	95 314	38 989	44 214	19 879	22 391
Koszty operacyjne	-168 256	-184 752	-85 413	-93 727	-39 569	-43 772	-20 038	-22 018
Koszty operacyjne (bez programu motywacyjnego)	-167 923	-183 404	-85 193	-93 142	-39 491	-43 452	-19 987	-21 881
Amortyzacja	-26 015	-27 702	-13 021	-13 851	-6 118	-6 563	-3 055	-3 254
Amortyzacja (bez wpływu MSSF 16)	-17 955	-19 145	-8 968	-9 534	-4 223	-4 536	-2 104	-2 240
Wycena programu motywacyjnego	-333	-1 348	-221	-585	-78	-319	-52	-137
Zysk (strata) z działalności operacyjnej/EBIT	-2 467	1 864	-681	1 587	-580	442	-160	373
Zysk (strata) z działalności operacyjnej/EBIT (bez programu motywacyjnego)	-2 134	3 212	-461	2 172	-502	761	-108	510
Strata brutto	-8 878	-6 050	-3 296	-4 496	-2 088	-1 433	-773	-1 056
Strata netto	-8 490	-5 595	-3 041	-4 609	-1 997	-1 326	-713	-1 083
Strata netto (bez programu motywacyjnego)	-8 157	-4 247	-2 820	-4 024	-1 918	-1 006	-662	-945



Grupa Kapitałowa Selvita S.A.					Skonsolidowane dane w tys. PLN				Skonsolidowane dane w tys. EUR			
Pozycja	Za okres od 01.01.2026 do 30.06.2026	Za okres od 01.01.2025 do 30.06.2025	Za okres od 01.04.2026 do 30.06.2026	Za okres od 01.04.2025 do 30.06.2025	Za okres od 01.01.2026 do 30.06.2026	Za okres od 01.01.2025 do 30.06.2025	Za okres od 01.04.2026 do 30.06.2026	Za okres od 01.04.2025 do 30.06.2025	Za okres od 01.01.2026 do 30.06.2026	Za okres od 01.01.2025 do 30.06.2025	Za okres od 01.04.2026 do 30.06.2026	Za okres od 01.04.2025 do 30.06.2025
EBITDA	23 548	29 566	12 340	15 438	5 538	7 005	2 895	3 627				
EBITDA (bez programu motywacyjnego)	23 881	30 914	12 560	16 023	5 616	7 324	2 947	3 764				
Przepływy pieniężne netto z działalności operacyjnej	2 159	22 322	-7 015	12 074	508	5 289	-1 646	2 836				
Przepływy pieniężne netto z działalności inwestycyjnej	-1 262	-5 570	2 677	-3 591	-297	-1 320	628	-844				
Przepływy pieniężne netto z działalności finansowej	-8 550	-24 854	1 010	-9 600	-2 011	-5 888	237	-2 255				
Przepływy pieniężne netto, razem	-7 653	-8 102	-3 328	-1 117	-1 800	-1 920	-781	-262				
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 (strata) na jedną akcję zwykłą przypisany do akcjonariuszy jednostki dominującej (w PLN)	-0,46	-0,30	-0,17	-0,25	-0,11	-0,07	-0,04	-0,06				
Rozwodniony zysk (strata) na jedną akcję zwykłą przypisany do akcjonariuszy jednostki dominującej (w PLN)	-0,46	-0,30	-0,17	-0,25	-0,11	-0,07	-0,04	-0,06				
Wartość księgowa na jedną akcję przypisana do akcjonariuszy jednostki dominującej (w PLN)	17,19	17,21	17,19	17,21	4,00	4,06	4,00	4,06				
Rozwodniona wartość księgowa na jedną akcję przypisana do akcjonariuszy jednostki dominującej (w PLN)	17,19	17,21	17,19	17,21	4,00	4,06	4,00	4,06				
Zadeklarowana lub wypłacona dywidenda na jedną akcję (w PLN)	-	-	-	-	-	-	-	-				

02 — Komentarz Zarządu do wyników finansowych

2.1. Skonsolidowane wyniki bez wpływu programu motywacyjnego¹

TABELA 3.

Grupa Kapitałowa Selvita S.A. – działalność kontynuowana

Dane w tys. PLN	Za okres od 01.01.2026 do 30.06.2026	Za okres od 01.01.2025 do 30.06.2025	Za okres od 01.04.2026 do 30.06.2026	Za okres od 01.04.2025 do 30.06.2025
Przychody, w tym:	165 788	186 617	84 732	95 312
Segment Odkrywania Leków	102 091	135 276	52 681	70 191
Segment Rozwoju Leków	55 340	47 566	29 118	22 862
Granty	6 419	2 265	2 461	1 424
Pozostałe przychody operacyjne	1 067	45	48	21
Przychody niealokowane ze sprzedaży usług administracyjnych	425	804	233	383
Przychody niealokowane pozostałe	446	663	191	433
Wyłączenia przychodów między segmentami	0	-2	0	-2
EBIT	-2 134	3 212	-460	2 172
%EBIT	-1%	2%	-1%	2%
EBITDA (wg MSSF16)	23 881	30 914	12 561	16 022
%EBITDA (wg MSSF16)	14%	17%	15%	17%
Wynik netto	-8 157	-4 247	-2 820	-4 024
%Wynik netto	-5%	-2%	-3%	-4%
Wpływ wdrożenia MSSF 16 na EBITDA	8 060	8 556	4 053	4 316

¹ Szczegóły w punkcie 2.3.2

TABELA 4.

Grupa Kapitałowa Selvita S.A. – Przychody zewnętrzne

Dane w tys. PLN	Za okres od 01.01.2026 do 30.06.2026	Udział procentowy	Za okres od 01.01.2025 do 30.06.2025	Udział procentowy
Przychody zewnętrzne	157 431	100%	182 842	100%
Spółki biotechnologiczne	58 184	37%	87 041	48%
Spółki farmaceutyczne – Big Pharma*	33 492	21%	40 772	22%
Spółki farmaceutyczne	49 244	31%	33 247	18%
Uczelnie i Fundacje	2 375	2%	7 515	4%
Spółki działające w obszarze chemicznym i agrochemicznym	5 705	4%	4 152	2%
Pozostałe	8 432	5%	10 114	6%

* Grupa kwalifikuje jako Big Pharma globalne spółki farmaceutyczne, których przychody w 2025 roku przekroczyły 5 miliardów dolarów

W pierwszej połowie 2026 r. Grupa Kapitałowa Selvita S.A. osiągnęła przychody z działalności operacyjnej w wysokości 165.788 tys. zł, co oznacza spadek o 11% w stosunku do analogicznego okresu roku ubiegłego, kiedy to przychody wyniosły 186.617 tys. zł. Umocnienie złotego względem euro i dolara, negatywnie wpłynęło na wysokość przychodów Grupy denominowanych w złotym, o szacunkowo 1 p.p. czyli około 1,6 mln zł.

Wartość zrealizowanych przychodów komercyjnych w pierwszej połowie 2026 roku obniżyła się o 14% do kwoty 157.431 tys. zł względem 182.842 tys. zł w pierwszej połowie 2025 r. Spadek nastąpił przede wszystkim w grupie klientów biotechnologicznych. Przychody od klientów biotechnologicznych obniżyły się z 87.041 tys. zł do 58.184 tys. zł, a ich udział w przychodach zewnętrznych zmniejszył się z 48% do 37%; spadek ten został częściowo skompensowany wyższymi przychodami od spółek farmaceutycznych (wzrost z 33.247 tys. zł do 49.244 tys. zł).

W pierwszej połowie 2026 roku Grupa Kapitałowa (Segment Odkrywania Leków) istotnie zwiększyła skalę realizowanych projektów grantowych w porównaniu do analogicznego okresu roku poprzedniego, co znajduje odzwierciedlenie we wzroście przychodów z grantów z poziomu 2.265 tys. zł

do 6.419 tys. zł. Przychody z dotacji mają charakter celowy i są rozpoznawane w powiązaniu z kosztami kwalifikowanymi realizowanych projektów; ich poziom w kolejnych okresach będzie zależny od harmonogramów realizacji tych projektów i nie kompensuje w pełni spadku przychodów komercyjnych.

Wynik EBITDA Grupy Kapitałowej Selvita S.A., na poziomie całej działalności po skorygowaniu o wpływ programu motywacyjnego, w pierwszej połowie 2026 r. wyniósł 23.881 tys. zł i jest niższy o 23% w porównaniu do EBITDA z pierwszej połowy 2025 r. głównie w wyniku niższych wyników osiągniętych przez Segment Odkrywania Leków.

W pierwszej połowie 2026 r. strata netto Grupy Kapitałowej Selvita S.A., po skorygowaniu o wpływ nierozwadniającego programu motywacyjnego, wyniosła -8.157 tys. zł, podczas gdy w roku ubiegłym Grupa wygenerowała stratę netto w kwocie -4.247 tys. zł, co jest głównie wynikiem niższej rentowności operacyjnej (ok. 5,3 miliona zł).



TABELA 5.

Segment Odkrywania Leków

Dane w tys. PLN	Za okres od 01.01.2026 do 30.06.2026	Za okres od 01.01.2025 do 30.06.2025	Za okres od 01.04.2026 do 30.06.2026	Za okres od 01.04.2025 do 30.06.2025
Przychody	109 540	137 525	55 171	71 608
Zewnętrzne	102 091	135 276	52 681	70 191
Granty	6 382	2 222	2 442	1 403
Pozostałe przychody operacyjne	1 067	27	48	14
EBIT	-10 640	-1 970	-5 650	215
%EBIT	-10%	-1%	-10%	0%
EBITDA (wg MSSF16)	7 818	18 155	3 579	10 213
%EBITDA (wg MSSF16)	7%	13%	6%	14%
Wpływ wdrożenia MSSF 16 na EBITDA	4 891	5 597	2 452	2 796

Segment Odkrywania leków w pierwszym półroczu 2026 r. zanotował spadek przychodów o 20% (tj. o 27.985 tys. zł) z 137.525 tys. zł w pierwszej połowie 2025 r. do 109.540 tys. zł w pierwszej połowie 2026 r. Spadek przychodów zewnętrznych wynikał przede wszystkim z ograniczonego popytu na usługi wczesnych faz odkrywania leków – w szczególności ze strony klientów biotechnologicznych – wydłużonych procesów decyzyjnych, presji cenowej oraz rosnącej konkurencji ze strony podmiotów azjatyckich. Klienci wykazują większą ostrożność w uruchamianiu nowych projektów badawczych, co przekłada się na wydłużenie procesów kontraktacji oraz wolniejsze tempo rozpoznawania przychodów w tym segmencie, wobec niepewności rynkowej.

Wzrost przychodów z grantów w pierwszej połowie 2026 r. (z 2.222 tys. zł do 6.382 tys. zł) wynika z pozyskania oraz uruchomienia projektów badawczych dofinansowanych ze środków FENG dotyczących rozwoju usług w zakresie chemii, biologii, biochemii, ADME i AI w ciągu najbliższych 4 lat, które pozwolą Spółce na opracowanie innowacyjnych rozwiązań oraz budowę platform technologicznych wspomagających efektywne i sprawne świadczenie usług dla klientów Grupy.

Wskaźnik EBITDA w pierwszej połowie 2026 r. wyniósł 7% i obniżył się w stosunku do pierwszej połowy 2025 r. o 6 p.p. Wartościowo wskaźnik EBITDA obniżył się z 18.155 tys. zł w pierwszej połowie 2025 r. do 7.818 tys. zł w pierwszej połowie 2026 r., co jest wynikiem netto niższego wolumenu sprzedaży opisanego powyżej oraz optymalizacji zrealizowanych w drugiej połowie 2025 r., przede wszystkim w obszarze powierzchni laboratoryjnych (niższy poziom kosztów o 0,7 miliona zł), jak i zatrudnienia (niższy poziom narzutów kosztów administracji i sprzedaży o ok. 6 milionów zł oraz kosztów pracowniczych o 6,4 miliona zł). Grupa szacuje, że zrealizowane działania optymalizacyjne mogą przełożyć się na oszczędności rzędu ok. 27 mln zł w skali roku; rzeczywisty poziom oszczędności będzie uzależniony m.in. od kształtowania się wolumenu działalności oraz poziomu kosztów i może odbiegać od powyższego szacunku. Szacunek ten nie stanowi prognozy wyników.



TABELA 6.

Segment Rozwoju Leków

Dane w tys. PLN	Za okres od 01.01.2026 do 30.06.2026	Za okres od 01.01.2025 do 30.06.2025	Za okres od 01.04.2026 do 30.06.2026	Za okres od 01.04.2025 do 30.06.2025
Przychody	55 378	47 627	29 137	22 891
Zewnętrzne	55 340	47 564	29 118	22 860
Granty	38	43	19	21
Pozostałe przychody operacyjne	0	18	0	8
EBIT	8 506	5 182	5 189	1 956
%EBIT	15%	11%	18%	9%
EBITDA (wg MSSF16)	16 063	12 759	8 981	5 809
%EBITDA (wg MSSF16)	29%	27%	31%	25%
Wpływ wdrożenia MSSF 16 na EBITDA	3 169	2 959	1 601	1 520

W pierwszej połowie 2026 r. przychody z usług na rzecz klientów zewnętrznych wzrosły o 16% z 47.564 tys. zł w pierwszej połowie 2025 r. do 55.340 tys. zł w opisywanym okresie.

Rentowność EBITDA tego segmentu w pierwszej połowie 2026 r. wyniosła 29% i jest wyższa o 2 pp względem poprzedniego roku, natomiast rentowność wyniku operacyjnego w pierwszej połowie 2026 r. wzrosła o 4 p.p. względem pierwszej połowy roku 2025.

Pozlab (Departament Rozwoju Leków Poznań) zrealizował 9.379 tys. zł przychodów w pierwszej połowie 2026 r. co oznacza wzrost o 12% w porównaniu do analogicznego półrocza roku ubiegłego, co pozwoliło wygenerować dodatnią nominalną wartość EBITDA w wysokości 393 tys. zł w pierwszej połowie 2026 r.



TABELA 7.

Działalność nieskonsolidowana – Ardigen

Dane w tys. PLN	Za okres od 01.01.2026 do 30.06.2026*	Za okres od 01.01.2025 do 30.06.2025*	Za okres od 01.04.2026 do 30.06.2026*	Za okres od 01.04.2025 do 30.06.2025*
Przychody	25 587	23 614	12 702	12 186
Zewnętrzne	25 580	23 398	12 701	12 048
Granty	-	205	-	131
Pozostałe przychody operacyjne	7	12	1	7
EBIT	2 571	-561	1 714	-136
%EBIT	10%	-2%	13%	-1%
EBITDA (wg MSSF16)	3 004	-76	1 929	95
%EBITDA (wg MSSF16)	12%	-0%	15%	1%
Zysk/(strata) netto	2 241	-1 975	1 435	-713
% Zysk/(strata) netto	9%	-8%	11%	-6%
Wpływ wdrożenia MSSF 16 na EBITDA	230	275	116	138
Zysk/(strata) netto **	145	-2 072	222	-1 130

* dane uzupełniające dotyczące działalności niekonsolidowanej w skonsolidowanym 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.

Ardigen tj. spółka stowarzyszona Ardigen S.A. (wraz z Ardigen Inc.) osiągnął w pierwszej połowie 2026 r. przychody od klientów zewnętrznych na poziomie 25.580 tys. zł, co oznacza wzrost o 9% w stosunku do przychodów osiągniętych w roku ubiegłym, które wynosiły 23.398 tys. zł. Wzrost przychodów w ujęciu rok do roku wynikał z wyższego poziomu zakontraktowania sprzedaży, odzwierciedlonego w backlogu na przełomie lat 2025/2026.

Segment ten osiągnął w pierwszej połowie 2026 r. zysk operacyjny w wysokości 2.571 tys. zł, wobec straty operacyjnej w kwocie -561 tys. zł w analogicznym okresie roku ubiegłego. Wzrost zysku operacyjnego oraz poprawa EBITDA rok do

roku były efektem wzrostu przychodów przy jednoczesnym zachowaniu dyscypliny kosztowej. Spółka prowadziła działania ukierunkowane na dostosowanie poziomu kosztów operacyjnych do skali generowanych przychodów, co pozwoliło na poprawę efektywności operacyjnej oraz rentowności.



2.2. Zakontraktowanie (backlog)

TABELA 8.

Backlog*

Pozycja	Na rok 2026 z dnia 15.09.2026	Na rok 2025 z dnia 15.09.2025	Zmiana	Zmiana %
Segment Odkrywania leków	185 989	240 044	-54 055	-23%
Segment Rozwoju leków	108 249	88 381	19 868	23%
Dotacje	11 419	5 782	5 637	97%
Razem Grupa Kapitałowa Selvita S.A.	305 657	334 207	-28 550	-8,5%

* Backlog uwzględnia przychody już zafakturowane w danym roku oraz portfel zamówień na rok 2026. Backlog nie stanowi prognozy przychodów, a stopień i tempo jego konwersji na przychody są obarczone niepewnością

Wartość zakontraktowanego portfela zamówień na rok 2026, wynikających z podpisanych na dzień 15 września 2026 r. umów handlowych oraz umów o dotacje (backlog), wynosi 305.657 tys. zł i jest o 8,5% niższy od backlogu opublikowanego 15 września 2025 roku na rok 2025.

W przypadku segmentu Ardigen backlog na 15 września 2026 r. wyniósł 45.344 tys. zł i jest niższy o 5,8% do backlogu opublikowanego w roku ubiegłym.

W segmencie Rozwoju Leków obserwujemy silną dodatnią dynamikę backlogu wynoszącą 23% rok do roku.

2.3. Majątek emitenta oraz struktura aktywów i pasywów

2.3.1. Skonsolidowane dane

Wartość majątku Grupy Kapitałowej Selvita S.A. na koniec czerwca 2026 roku wyniosła 582.811 tys. zł. Na koniec czerwca 2026 roku najistotniejsze pozycje majątku obrotowego to należności krótkoterminowe wynoszące 77.980 tys. zł oraz środki pieniężne wynoszące 16.565 tys. zł. Spadek środków pieniężnych wynika głównie z bieżącej działalności Grupy oraz zarządzania wykorzystaniem posiadanych linii kredytowych w rachunku bieżącym.

Aktywa trwałe to w większości budynek 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 2025 r. o 12.947 tys. zł, głównie w wyniku amortyzacji.

TABELA 9.

Wskaźniki płynności Grupy obniżyły się w porównaniu do stanu na koniec 2025 r., pozostając jednak na poziomach umożliwiających bieżące regulowanie zobowiązań:

	30.06.2026	31.12.2025
Wskaźnik płynności aktywa obrotowe / zobowiązania krótkoterminowe w tym krótkoterminowe rezerwy i rozliczenia międzyokresowe przychodów (bez rozliczeń międzyokresowych biernych)	1,03	1,17
Wskaźnik podwyższonej płynności (aktywa obrotowe – zapasy) / zobowiązania krótkoterminowe w tym krótkoterminowe rezerwy i rozliczenia międzyokresowe przychodów (bez rozliczeń międzyokresowych biernych)	0,96	1,10

W pasywach bilansu jedną z największych wartości stanowi kapitał własny, który na dzień 30 czerwca 2026 r. wynosił 315.473 tys. zł. Jego spadek w stosunku do stanu z końca 2025 r. jest efektem głównie poniesionej straty netto w pierwszej połowie 2026 r.

Innym istotnym źródłem finansowania są zobowiązania długoterminowe. Zobowiązania długoterminowe na koniec czerwca 2026 r. wyniosły 136.569 tys. zł., a największą wartościowo

pozycja to pożyczki i kredyty bankowe w kwocie 66.703 tys. zł. Zobowiązania krótkoterminowe wyniosły 130.769 tys. zł na koniec czerwca 2026 r. wobec 121.657 tys. zł na koniec grudnia 2025 r.



2.3.2. Wpływ Programu Motywacyjnego 2021-2026 na wyniki

W dniu 17 maja 2021 roku przyjęty został Program Motywacyjny na lata 2021-2025 w Selvita dla jej pracowników. Przeprowadzona wycena programu, w zakresie akcji aktualnie wydanych pracownikom na dzień 30.06.2026 r., wykazała jego całkowity szacowany koszt na poziomie 79.399 tys. PLN, który

jest ujmowany w kosztach Grupy począwszy od kwartału drugiego 2021 r. aż do końca 2026 r. Wpływ programu na wynik okresu raportowanego to -333 tys. PLN i ta kwota obniża wynik brutto, wynik netto, EBIT i EBITDA w pierwszej połowie 2026 r. (szczegóły przedstawiono w tabeli poniżej wraz z ujawnieniem jego wpływu na bilans). Szacowany wpływ w całym roku 2026 wynosi -449 tys. PLN.

TABELA 10.

Wpływ wyceny programu motywacyjnego na skonsolidowane sprawozdanie z całkowitych dochodów w pierwszej połowie 2026 r. w tys. PLN

Pozycja	Za okres od 01.01.2026 do 30.06.2026 z programem motywacyjnym	wycena programu motywacyjnego	Za okres od 01.01.2026 do 30.06.2026 bez programu motywacyjnego
Koszty operacyjne	-168 256	333	-167 923
EBIT	-2 467		-2 134
Strata brutto	-8 878		-8 545
Strata netto	-8 490		-8 157
EBITDA	23 548		23 881

TABELA 11.

Wpływ wyceny programu motywacyjnego na skonsolidowane sprawozdanie z sytuacji finansowej w H1 2026 r. w tys. PLN

Pozycja	Na dzień 30.06.2026 z programem motywacyjnym	wycena programu motywacyjnego	Na dzień 30.06.2026 bez programu motywacyjnego
Kapitał własny, w tym:	315 473	0	315 473
Pozostałe kapitały rezerwowe	79 521	-333	79 188
Strata netto	-8 490	333	-8 157

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

poszczególnych segmentów operacyjnych nie uwzględniono wyceny programu motywacyjnego w związku z niegotówkowym charakterem tej pozycji.



2.4. Aktualna i przewidywana sytuacja finansowa oraz ocena zarządzania zasobami finansowymi

Sytuacja finansowa Grupy na moment sporządzenia raportu pozostaje stabilna, przy czym w pierwszej połowie 2026 r. uległa osłabieniu względem analogicznego okresu roku poprzedniego (niższe przychody, ujemny wynik operacyjny oraz istotnie niższe przepływy pieniężne z działalności operacyjnej). Na dzień 30 czerwca 2026 r. wartość środków pieniężnych Grupy wynosiła 16.565 tys. zł, zaś na 14 września 2026 r. wartość środków pieniężnych Grupy Kapitałowej Selvita S.A. wynosiła 13.490 tys. zł.

Grupa na bieżąco realizuje swoje zobowiązania i utrzymuje bezpieczny poziom środków pieniężnych pozwalający na zachowanie płynności. Finansowanie działalności oraz planowanych inwestycji opiera się na środkach generowanych z działalności operacyjnej, dostępnych liniach kredytowych, kredycie inwestycyjnym oraz środkach z dotacji.

Dodatkowo, Grupa posiada otwarte linie kredytów w rachunkach bieżących oraz kredyt obrotowy (zarówno na dzień 30 czerwca 2026 r. jak i na dzień 14 września 2026 r. w łącznej wysokości 9 milionów EUR), które stanowią dodatkowe zabezpieczenie płynności Grupy. Ich wykorzystanie na 30 czerwca 2026 r. wynosiło 22.096 tys. zł a na 14 września 2026 r. wynosiło 27.607 tys. zł.

2.5. Istotne pozycje pozabilansowe

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

2.6. Objaśnienie różnic pomiędzy wynikami finansowymi wykazanymi w raporcie półrocznym, a wcześniej publikowanymi prognozami wyników na dany okres

Emitent nie publikował prognoz finansowych na pierwszą połowę 2026 r. ●

03 — Istotne zdarzenia okresu sprawozdawczego

3.1. Istotne zdarzenia okresu sprawozdawczego

Istotne zlecenia

29 stycznia 2026 r. (ESPI 2/2026)

Podmiot zależny Selvita S.A. – Selvita d.o.o. – otrzymał trzy zlecenia na świadczenie usług badawczych od jednego z największych partnerów biofarmaceutycznych na świecie.

- Łączna wartość zleceń: 6.700.000 EUR (28.188.240 PLN)*
- Szacunkowa łączna zakontraktowana wartość usług w 2026 r.: 8.751.539 EUR (36.819.475 PLN)*
- Zakres: Szeroki panel testów in vitro do charakterystyki właściwości ADME badanych związków chemicznych, badania farmakokinetyczne in vivo oraz usługi analityczne, realizowane głównie w laboratorium w Zagrzebiu.

27 marca 2026 r. (ESPI 11/2026)

Podmiot zależny Selvita S.A. – Selvita Services sp. z o.o. – otrzymał kolejne zlecenie od europejskiej firmy biofarmaceutycznej w ramach współpracy rozwijanej od 2023 r.

- Wartość nowego zlecenia: 3.276.000 EUR (14.040.280 PLN)*
- Szacunkowa łączna wartość współpracy z Klientem w 2026 r.: 5.356.238 EUR (22.955.765 PLN)*
- Zakres: Usługi analityczne wspierające rozwój leku biologicznego, obejmujące rozwój, walidację i optymalizację metod analitycznych, profilowanie zanieczyszczeń, badania degradacji wymuszonej oraz badania stabilności, wspierające komercjalizację i proces rejestracji produktu.

2 kwietnia 2026 r. (ESPI 13/2026)

Selvita S.A. otrzymała kolejne zlecenie od europejskiej firmy biofarmaceutycznej w ramach współpracy realizowanej od 2022 r.

- Wartość nowego zlecenia: 1.325.370 EUR (5.682.391 PLN)*
- Szacunkowa łączna wartość usług świadczonych dla Klienta w 2026 r.: 2.311.755 EUR (9.911.421 PLN)*
- Zakres: Projektowanie i synteza nowych związków chemicznych oraz ich kompleksowa ocena biologiczna w szerokim panelu testów in vitro, obejmujących charakterystykę aktywności biologicznej i właściwości ADME, wspierająca dalszy rozwój projektu odkrywania leku Klienta.

*Wartości w złotych dla wymienionych zleceń przyjęto na podstawie średniego kursu Narodowego Banku Polskiego z dnia ich otrzymania.



Rekomendowanie projektu Selvita S.A. do dofinansowania w ramach programu FENG: E3Explorer

15 stycznia 2026 r. Spółka otrzymała informację o umieszczeniu projektu „Zaawansowana platforma E3Explorer produkcji białek ligaz E3 wraz z charakteryzacją jako podstawa innowacyjnych terapii celowanych PROTAC” na liście projektów wybranych do dofinansowania w ramach Programu Fundusze Europejskie dla Nowoczesnej Gospodarki 2021–2027, Priorytet FENG.05 – STEP, organizowanego przez Narodowe Centrum Badań i Rozwoju. Projekt będzie realizowany w latach 2026–2029.

Celem przedsięwzięcia jest opracowanie innowacyjnej platformy usługowej E3Explorer do produkcji i kompleksowej charakterystyki szerokiego spektrum białek ligaz E3, wspierającej rozwój terapii typu PROTAC. Odbiorcami usług będą firmy biotechnologiczne rozwijające projekty degradacji białek. Całkowity koszt kwalifikowalny projektu wynosi 14.176.775 zł netto, z czego 8.610.145 zł stanowi dofinansowanie.

Umowa o dofinansowanie w ramach tego Projektu została zawarta pomiędzy Emitentem a Narodowym Centrum Badań i Rozwoju w dniu 26 lutego 2026 roku.

Rekomendowanie projektu Selvita S.A. do dofinansowania w ramach programu FENG: CART-AI

5 lutego 2026 r. Spółka poinformowała o umieszczeniu projektu „Platforma CART-AI do rozwoju zaawansowanych terapii immunoonkologicznych opartych na modyfikowanych limfocytach T z użyciem AI - etap przedkliniczny” („Projekt”) na liście projektów wybranych do dofinansowania w ramach konkursu organizowanego przez Narodowe Centrum Badań i Rozwoju w Programie Fundusze Europejskie dla Nowoczesnej Gospodarki 2021–2027, Priorytet FENG.05 - STEP - Ścieżka A.

Projekt obejmuje opracowanie innowacyjnej platformy usługowej łączącej zaawansowane metody inżynierii genetycznej, komórkowej oraz sztucznej inteligencji. Platforma umożliwi, na etapie przedklinicznym, analizę i optymalizację terapii immunoonkologicznych opartych na modyfikowanych limfocytach T. Pozwoli również na dobór optymalnych wariantów CAR-T. Odbiorcami usług świadczonych przy wykorzystaniu platformy będą firmy biotechnologiczne rozwijające innowacyjne terapie w obszarze CAR-T.

Projekt będzie realizowany w latach 2026–2029. Całkowity koszt kwalifikowalny Projektu wyniesie (netto) 16.762.896,00 PLN, z czego dofinansowanie stanowi 10.033.712,02 PLN.

Umowa o dofinansowanie w ramach tego Projektu została zawarta pomiędzy Emitentem a Narodowym Centrum Badań i Rozwoju w dniu 12 marca 2026 roku.

Zawarcie umowy kredytu obrotowego

W dniu 16 marca 2026 roku Selvita S.A. zawarła umowę kredytu obrotowego odnawialnego z Bankiem Polska Kasa Opieki S.A., na mocy której bank udzielił Spółce odnawialnego kredytu obrotowego w rachunku kredytowym w wysokości EUR 3.530.000, przeznaczonego na finansowanie bieżącej działalności gospodarczej. Kredyt został udzielony na okres do 13 marca 2027 r.

Zawarcie umowy kredytu hipotecznego

W dniu 16 marca 2026 roku Selvita S.A. zawarła umowę kredytu terminowego z Bankiem Polska Kasa Opieki S.A., przy czym Selvita Services sp. z o.o. pełni rolę gwaranta. Bank udzielił finansowania do wysokości 76 319 080 PLN na wsparcie budowy nowego Centrum Badawczo-Rozwojowego w Krakowie, skoncentrowanego na odkrywaniu i rozwoju leków.

Inwestycja stanowi część szerszego projektu współfinansowanego w ramach programu Europejskie Fundusze na Nowoczesną Gospodarkę 2021–2027, przy łącznym dofinansowaniu wynoszącym około 91,8 mln PLN. Kredyt oprocentowany jest zmiennie, w oparciu o WIBOR lub EURIBOR powiększony o marżę, a jego dostępność przewidziano w latach 2027–2029, przy maksymalnym okresie spłaty do 10 lat.

Transakcje dotyczące akcji Spółki

W dniu 22 kwietnia 2026 roku Towarzystwo Funduszy Inwestycyjnych Allianz Polska S.A. („TFI Allianz”) przeprowadziło transakcję sprzedaży akcji Spółki w wyniku której łączny udział funduszy zarządzanych przez TFI Allianz w ogólnej liczbie głosów na Walnym Zgromadzeniu Spółki spadł poniżej progu 5% i wynosi obecnie 4,81%.

W dniu 12 maja 2026 roku Powszechne Towarzystwo Emerytalne Allianz Polska Spółka Akcyjna („Allianz OFE”) przeprowadziło transakcję zakupu akcji Spółki, w wyniku której łączny udział funduszu zarządzanego przez Allianz OFE w ogólnej liczbie głosów na Walnym Zgromadzeniu Spółki wzrósł powyżej progu 5% i wynosi obecnie 5,07%.

Rozpoczęcie przeglądu opcji strategicznych

W dniu 21 maja 2026 r. Zarząd Selvita S.A., przy wsparciu Rady Nadzorczej, podjął decyzję o rozpoczęciu przeglądu



opcji strategicznych Spółki. Celem przeglądu jest ocena możliwych kierunków dalszego rozwoju, wzmocnienia pozycji konkurencyjnej oraz maksymalizacji wartości dla akcjonariuszy. Analizowane opcje mogą obejmować w szczególności wycofanie akcji Spółki z obrotu na rynku regulowanym, zwiększenie alokacji kapitału na inicjatywy M&A i wzrost organiczny, a także pozyskanie dodatkowego finansowania na projekty rozwojowe.

Na dzień publikacji raportu nie podjęto decyzji dotyczących wyboru ani wdrożenia żadnej z opcji strategicznych, ani nie określono harmonogramu zakończenia przeglądu.



3.2. Istotne zdarzenia po dniu bilansowym

Rezygnacja Członka Zarządu

W dniu 2 lipca 2026 roku do Spółki wpłynęło oświadczenie Pani Adrijany Vinter o rezygnacji z pełnienia funkcji Członka Zarządu Spółki ze skutkiem od dnia 30 września 2026 roku.

W treści oświadczenia nie wskazano przyczyn rezygnacji.

Ponowne uzyskanie statusu centrum badawczo-rozwojowego

Decyzją nr 20/CBR/26 z dnia 8 września 2026 r. Minister Finansów i Gospodarki, po rozpatrzeniu wniosku Spółki złożonego 22 czerwca 2026 r., nadał Selvita S.A. status centrum badawczo-rozwojowego, potwierdzając spełnienie kryteriów określonych w art. 17 ust. 2 ustawy z dnia 30 maja 2008 r. o niektórych formach wspierania działalności innowacyjnej. Utrzymanie statusu podlega corocznemu monitoringowi — Spółka jest zobowiązana składać wnioski o utrzymanie statusu w terminie 2 miesięcy od zatwierdzenia sprawozdania finansowego za dany rok obrotowy (począwszy od roku 2026), pod rygorem pozbawienia statusu.

3.3. Zdarzenia nietypowe występujące w okresie sprawozdawczym

Konflikt w Ukrainie

W związku z trwającym konfliktem zbrojnym na Ukrainie, Zarząd Emitenta przeprowadził analizę możliwych skutków tego konfliktu na działalność prowadzoną przez Emitenta. Zarząd nie zidentyfikował na dzień sporządzenia niniejszego sprawozdania bezpośrednich ryzyk operacyjnych, które mogłyby w istotny sposób negatywnie wpłynąć na działalność Emitenta. Emitent nie posiada aktywów ani zakładów produkcyjnych na terytorium Ukrainy lub Federacji Rosyjskiej, a udział podmiotów z Ukrainy, Białorusi czy Rosji jako klientów i dostawców w strukturze Emitenta jest nieistotny. Jednak ze względu na szeroki wpływ konfliktu na polską gospodarkę – w tym na koszty energii, łańcuchy dostaw, dynamikę zatrudnienia i strategię inwestycyjną – Zarząd na bieżąco analizuje wpływ zmian makroekonomicznych na działalność Emitenta. Ewentualne nowe okoliczności, mające istotny wpływ na wyniki finansowe i sytuację biznesową Emitenta, będą niezwłocznie przekazywane inwestorom.

Konflikt na Bliskim Wschodzie

W pierwszych miesiącach 2026 roku doszło do eskalacji napięć militarno-politycznych w regionie Bliskiego Wschodu, obejmujących działania wojskowe Stanów Zjednoczonych i Izraela wobec Iranu oraz odwetowe operacje Iranu w regionie. Działania te przyczyniły się do rozszerzenia konfliktu na terytoria sąsiednich krajów, blokady kluczowych szlaków morskich oraz zamknięcia przestrzeni lotniczej nad częścią regionu. Może to prowadzić do wzrostu cen surowców energetycznych, w szczególności ropy naftowej i gazu, z powodu



zakłóceń w dostawach z regionu, który odpowiada za dużą część światowej produkcji i tranzytu tych surowców. Może to również wpływać na globalne łańcuchy dostaw poprzez opóźnienia w transporcie morskim i lotniczym oraz zakłócenia logistyki, generując presję kosztową i zmienność cen w sektorach uzależnionych od płynnych surowców i komponentów przemysłowych.

Zarząd Emitenta przeanalizował wpływ opisanych wydarzeń na swoją działalność i ocenia, że nie mają one bezpośredniego wpływu na działalność operacyjną i wyniki finansowe Grupy Selvita. Emitent nie posiada istotnych klientów ani dostawców w regionie Bliskiego Wschodu, jak również nie posiada aktywów ani zakładów produkcyjnych w tym regionie. Działalność Emitenta opiera się na świadczeniu usług w zakresie badań i rozwoju leków w laboratoriach w Polsce i Chorwacji i nie wymaga dostępu do surowców energetycznych ani innych towarów pochodzących z Bliskiego Wschodu. Konflikt może pośrednio wpłynąć na sytuację Emitenta, jeśli doprowadzi do wzrostu stóp procentowych na rynkach, na których Emitent prowadzi działalność lub rynkach, na których działalność prowadzą jego klienci.

Zarząd Grupy Selvita będzie nadal monitorował rozwój sytuacji geopolitycznej, biorąc pod uwagę jej dynamiczny i wieloaspektowy charakter. W przypadku pojawienia się istotnych zmian mogących wpłynąć na działalność operacyjną, wyniki finansowe lub perspektywy Spółki, informacje te zostaną niezwłocznie przekazane inwestorom.

Utrata oraz ponowne uzyskanie statusu centrum badawczo-rozwojowego przez Selvita S.A.

Minister Finansów i Gospodarki decyzją z dnia 16 stycznia 2026 r. pozbawił Emitenta statusu centrum badawczo-rozwojowego. Decyzja nie była wynikiem negatywnej oceny merytorycznej działalności Spółki ani zakwestionowania spełniania przez nią ustawowych przesłanek materialnoprawnych, lecz konsekwencją okoliczności technicznych, związanych z przekazaniem dodatkowych dokumentów na żądanie Ministerstwa po wskazanym terminie.

W dniu 22 czerwca 2026 r. Spółka złożyła nowy wniosek o nadanie statusu, a decyzją z dnia 8 września 2026 r. status centrum badawczo-rozwojowego został Spółce ponownie nadany (zob. pkt 3.2). ●

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

Aktualizacja informacji na temat finansowania spółek biotechnologicznych i nastrojów rynkowych w Q2 2026

Ożywienie obserwowane w poprzednich kwartałach utrzymywało się w drugim kwartale 2026 roku – globalne otoczenie transakcyjne w biofarmacji osiągnęło nowe szczyty pod względem łącznej wartości M&A oraz średniej wielkości transakcji licencyjnych, a amerykańskie rynki kapitałowe nadal się umacniały. Impet był skoncentrowany na mniejszej liczbie większych, strategicznych transakcji, a kapitał był w coraz większym stopniu kierowany na przejścia projektów w późnych fazach oraz gotowych produktów komercyjnych – wykorzystywane przez duże spółki farmaceutyczne do uzupełniania pipeline'u przed nadchodzącą falą wygaśnień ochrony patentowej (klif patentowy). Projekty z Chin nadal dominowały w globalnej liczbie transakcji licencyjnych, podczas gdy aktywność licencyjna w Europie i Wielkiej Brytanii jeszcze bardziej się skurczyła w porównaniu z poprzednimi kwartałami. Zmienność makroekonomiczna i geopolityczna pozostawała czynnikiem ryzyka.

Ożywienie globalnej aktywności transakcyjnej i finansowania nie przełożyło się dotychczas na wzrost popytu na usługi wczesnych faz świadczone przez Grupę – przychody Segmentu Odkrywania Leków w pierwszej połowie 2026 r. obniżyły się o 20% r/r. Wynika to przede wszystkim ze struktury obecnego ożywienia. Po pierwsze, finansowanie pozostaje selektywne: kapitał koncentruje się w mniejszej liczbie większych transakcji i kierowany jest w większym stopniu do pro-

jektów bardziej zaawansowanych, w tym na etapie klinicznym – w Q2 2026 r. wzrost wartości finansowania venture dotyczył głównie projektów w fazie 1 i 2 (przy względnie stałym poziomie finansowania etapu odkrywania i przedklinicznego), a aktywność M&A koncentrowała się na programach w fazie 3 (ok. 19 mld USD) i produktach dopuszczonych do obrotu (ok. 21 mld USD). Jednocześnie w transakcjach licencyjnych udział płatności upfront spadł do ok. 5% łącznej wartości, co ogranicza środki zasilające bieżące budżety badawcze licencjodawców. Po drugie, wartość transakcji przesuwa się do Chin: w Q2 2026 r. zawarto na świecie 43 transakcje licencyjne (o ok. 23% mniej kw/kw), z czego 15 dotyczyło projektów z Chin o wartości ok. 43 mld USD (w Q1 2026 r. – 21 transakcji); na projekty z Chin przypadło ok. 60% globalnej wartości transakcji licencyjnych w H1 2026 r. (wobec ok. 48% w 2025 r.), podczas gdy na sprzedających z UE/Wielkiej Brytanii – jedynie ok. 7% (ok. 2,2 mld USD w czterech transakcjach). Projekty chińskie obsługiwane są co do zasady przez lokalne ekosystemy CRO, a przesunięcie to ma charakter substytucyjny względem transakcji ex-Chiny – ogranicza zatem adresowalny rynek europejskich dostawców usług przedklinicznych, w tym Grupy. W ocenie Zarządu powyższe czynniki, obok utrzymującej się ostrożności klientów w uruchamianiu nowych projektów wczesnych faz i konkurencji cenowej ze strony podmiotów azjatyckich, wyjaśniają brak przełożenia nagłówkowej poprawy otoczenia rynkowego na wyniki Segmentu Odkrywania Leków.

Globalna aktywność licencyjna utrzymała się w Q2 2026 na poziomach zbliżonych do rekordowych, osiągając ok. 72 mld USD. Średnia wielkość transakcji wzrosła do rekordowego



poziomu ok. 1,7 mld USD (+29% kw/kw), ponieważ kapitał skoncentrował się w mniejszej liczbie większych partnerstwach strategicznych. Aktywa na etapie odkrywania i przedkliniczne odpowiadały za ok. 83% wartości transakcji w kwartale (wobec ok. 68% w Q1 2026), a onkologia odzyskała pozycję dominującą na poziomie ok. 48% wartości H1 2026, co jest najwyższym udziałem od 2023 r. Struktury transakcji stały się coraz bardziej przesunięte w stronę płatności warunkowych: średnie płatności upfront spadły do ok. 98 mln USD (spadek o ok. 46% kw/kw), reprezentując jedynie ok. 5% łącznej wartości transakcji.

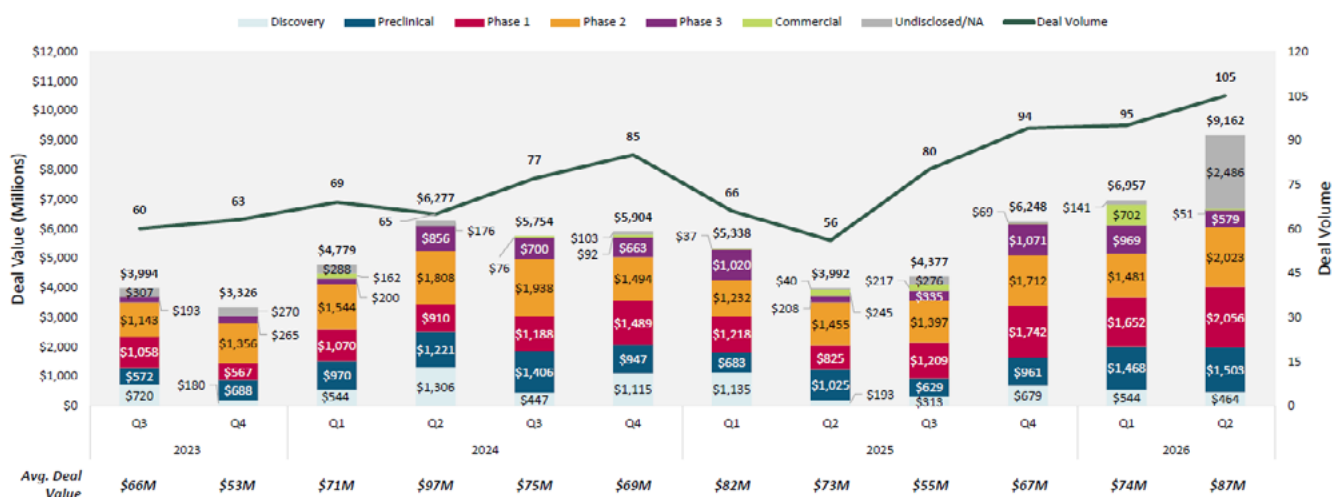
Aktywność M&A w Q2 2026 była na najwyższym poziomie w ostatnich latach zarówno pod względem wartości, jak i liczby transakcji – ogłoszono ok. 80 mld USD biofarmaceutycznych transakcji M&A w 34 transakcjach. Oznacza to wzrost o ok. 222% rok do roku w łącznej wartości transakcji (wobec ok. 24,8 mld USD w Q2 2025) oraz o ok. 113% rok do roku w liczbie transakcji (wobec 16 transakcji w Q2 2025). Przejęcia spółek z USA odpowiadały za ok. 93% wartości M&A w H1 2026, a aktywność była przesunięta w stronę aktywów w późniejszych fazach: biotechny z produktem komercyjnym (appro-

ved assets) odpowiadały za ok. 21 mld USD, a programy w fazie 3 za ok. 19 mld USD w amerykańskim strumieniu transakcji. Skala i szerokość ogłoszonych transakcji M&A są spójne z aktywnym odbudowywaniem pipeline'ów przez dużych farmaceutycznych nabywców przed nadchodzącą falą wygaśnień ochrony patentowej, przy czym top 50 spółek farmaceutycznych dysponowało w połowie 2026 r. łącznie ponad 260 mld USD gotówki w bilansach.

Finansowanie venture było bardziej zróżnicowane – finansowanie venture w Ameryce Północnej pozostało zasadniczo stabilne na poziomie 55 transakcji (wobec 59 w Q1), przy średniej wielkości transakcji utrzymującej się na poziomie ok. 83 mln USD, podczas gdy finansowanie venture w EU i Wielkiej Brytanii gwałtownie odbiło do ok. 3,3 mld USD (ponad 5x więcej niż w poprzednim kwartale), napędzone niemal w całości rundą Series B o wartości 2,1 mld USD w Isomorphic Labs – spółce skoncentrowanej na AI. Z wyłączeniem tej transakcji szerzej rozumiany rynek venture w UE/UK pozostał stłumiony w ujęciu wartościowym, mimo wzrostu liczby transakcji do 18, co jest spójne z utrzymującą się selektywnością inwestorów.

WYKRES 1.

Global Venture Financings Deals by Quarter with Dev't Stage Breakdown



Źródło: „2026 Q2 Report: Global Trends in Biopharma Transactions”, Locust Walk, lipiec 2026





Adopcja sztucznej inteligencji

Branżowe badania wśród decydentów z firm farmaceutycznych i biotechnologicznych przeprowadzone na początku 2026 r. wskazują, że adopcja AI w badaniach przedklinicznych jest obecnie niemal powszechna – raportowane wskaźniki adopcji wynoszą ok. 94% przy wyraźnej preferencji do zlecania prac wspieranych przez AI wyspecjalizowanym partnerom CRO zamiast budowania w pełni odpowiedniej zdolności in-house.

Co istotne, dominującym poglądem jest to, że AI przekształca profil pracy przedklinicznej, nie zmniejszając strukturalnie łącznego popytu na usługi eksperymentalne. Większość ankietowanych z kadr zarządzających firm farmaceutycznych i biotechów oczekuje, że AI skróci czas rozwoju leków, ale nie spodziewa się netto spadku łącznych wydatków na R&D: około połowa oczekuje, że AI doprowadzi do realokacji wydatków pomiędzy funkcjami. Zwykle zakłada się, że oszczędności wynikające z wcześniejszego zakończenia słabszych programów będą reinwestowane w aktywa wyższej jakości lub w rozszerzanie portfeli projektów. W ocenie autorów tych badań jest to spójne z utrzymującym się popytem na eksperymentalne usługi laboratoryjne; wnioski te nie muszą jednak przekładać się bezpośrednio na wyniki Grupy.

Patrząc w przyszłość, analitycy rynkowi nadal postrzegają adopcję AI jako sprzyjający czynnik dla spółek CRO, które łączą głębię ekspercką w eksperymentach laboratoryjnych, realizację projektów zintegrowanych oraz wbudowane kompetencje obliczeniowe. Z drugiej strony dostawcy, których oferta usługowa jest mocno przesunięta w kierunku rutynowych zadań laboratoryjnych o niskiej złożoności, stoją w obliczu dłuższego ryzyka strukturalnego: w miarę jak AI będzie poprawiać filtrowanie i priorytetyzację na wczesnych etapach, popyt na niezróżnicowany screening i powtarzalne prace eksperymentalne może z czasem znaleźć się pod presją, a dostawcy, którzy nie ewoluują w stronę wyższej wartości – wsparcia decyzji naukowych i zintegrowanych ofert odkrywania leków – ryzykują kompresję marż lub utratę znaczenia.

Strukturalne przesunięcie w globalnej innowacji biofarmaceutycznej: wzrost znaczenia Chin

Strukturalne przesunięcie Chin w stronę roli głównego źródła innowacji lekowych, które stało się wyraźnie widoczne w 2025 r. i przyspieszyło w Q1 2026, zostało utrzymane w Q2 2026. Wartość transakcji licencyjnych z projektami z Chin osiągnęła w Q2 2026 ok. 43 mld USD w 15 transakcjach (spadek z rekordowych 21 transakcji w Q1 2026), a średnia wielkość transakcji gwałtownie wzrosła do ok. 2,9 mld USD (+42% kw/kw), ponieważ aktywność skoncentrowała się na mniejszej liczbie większych transakcji na wczesnych etapach. Aktywa na etapie odkrywania i przedkliniczne stanowiły ok. 85% wartości transakcji z Chin w Q2 2026, a aktywność była napędzana współpracą Bristol Myers Squibb – Hengrui o łącznej potencjalnej wartości powyżej 15 mld USD. Udział Chin w globalnej wartości transakcji licencyjnych utrzymał się w obu kwartałach H1 2026 (59% w Q1, 61% w Q2), średnio ok. 60% w półroczu, wobec ok. 48% w 2025 r., częściowo dzięki transakcji CSPC – AstraZeneca o wartości 18,5 mld USD, bez osłabienia w Q2 2026; udział licencjodawców z USA był podobnie stabilny na poziomie ok. 29% (30% w Q1, 28% w Q2), podczas gdy udział UE+UK gwałtownie spadł do ok. 7% z ok. 17% w 2025 r. Niezależne komentarze rynkowe sugerują, że to przesunięcie ma charakter raczej substytucyjny niż addytywny: wartość transakcji ex-Chiny skurczyła się z ok. 175 mld USD w 2020 r. do ok. 115 mld USD w 2025 r., co wskazuje, że aktywa z Chin coraz częściej wypierają to, co historycznie stanowiłyby transakcje ex-Chiny.



Trendy te potwierdzają wcześniej zidentyfikowane implikacje strukturalne dla europejskich i amerykańskich dostawców usług przedklinicznych. Chińskie firmy biotechnologiczne zwykle korzystają z krajowych ekosystemów CRO w pracach z zakresu odkrywania i rozwoju przedklinicznego i rzadko korzystają z usług zachodnich CRO przedklinicznych na tych etapach. W miarę jak udział Chin w globalnej „produkcji” innowacji rośnie, adresowalny rynek dla nie-chińskich CRO przedklinicznych powinien rosnąć wolniej niż globalna pula wydatków biofarmacji na R&D. Jednocześnie zachodnie CRO dysponujące skalą działalności w późnych fazach, specjalistycznym pozycjonowaniem oraz zintegrowanymi kompetencjami w zakresie realizacji regulacyjnej są strukturalnie chronione: w przypadku aktywów z Chin amerykańskie i europejskie CRO zwykle wchodzi na etap Fazy II/III w wieloregionalnych badaniach pivotalnych, a niezależne analizy branżowe szacują, że migracja standardowych prac we wczesnych fazach do Chin będzie kierować możliwości na Zachodzie w stronę pracy o wyższej złożoności i mniejszym wolumenie, która sprzyja specjalistom – zamiast całkowicie kanibalizować zachodni popyt. Nadchodząca fala wygaśnień ochrony patentowej od 2027 r. („patent cliff”), połączona z przyspieszającą perspektywą wydatków na R&D w farmacji, może sprzyjać ożywieniu aktywności R&D w obszarze przedklinicznym na Zachodzie w latach 2026–2027, po kilku latach względnego niedoinwestowania; skala i moment ewentualnego przełożenia tych czynników na popyt na usługi Grupy pozostają jednak niepewne.

Obszar odkrywania leków (drug discovery)

I półrocze 2026 r. było dla Działu Drug Discovery okresem wymagającym ze względu na ograniczone finansowanie sektora biotechnologicznego dla projektów wczesnych faz, wydłużone procesy decyzyjne klientów oraz rosnącą konkurencję ze strony firm azjatyckich. Czynniki te przełożyły się na słabsze wyniki przychodowe na początku roku. Mimo to organizacja zachowała dyscyplinę operacyjną i kontynuowała realizację złożonych, wielodyscyplinowych programów odkrywania leków w obszarach chemii, biologii, DMPK oraz badań translacyjnych. Drugi kwartał 2026 roku w obszarze Drug Discovery nadal przebiegał w wymagającym otoczeniu rynkowym. Po słabszych wynikach pierwszego kwartału główny nacisk położono na stabilizację działalności komercyjnej, poprawę efektywności operacyjnej oraz rozwój wybranych kompetencji technologicznych, które mogą wspierać przyszły wzrost.



Aktywność komercyjna w drugim kwartale obejmowała rozszerzenie zakresu współpracy oraz zaangażowania FTE u kilku dotychczasowych klientów, uruchomienie nowych projektów oraz powrót wybranych wcześniejszych klientów. W obszarze Chemii rozwijano nowe technologie, takie jak chemia pre-PROTAC, automatyzacja procesów analitycznych oraz badania przesiewowe metodą DoE. Zespół DMPK wspierał programy dużych firm farmaceutycznych i projekty IDD, m.in. poprzez rozwój metod badania wiązania z białkami plazmy oraz publikacje naukowe dotyczące modelowania farmakokinetyki dla złożonych związków, takich jak PROTAC. Wdrożenie automatyzacji procesów analitycznych w Chemii przełożyło się na wzrost efektywności procesów objętych automatyzacją kwartał do kwartału, przy jednoczesnym zwiększeniu możliwości w zakresie wysokoprzepustowej syntezy eksperymentalnej oraz syntezy peptydów.

Zespół in vitro zainwestował w nowy sprzęt badawczy, w tym zautomatyzowany system patch-clamp (qPatch) wspierający wysokiej jakości testy bezpieczeństwa kardiologicznego i badania kanałów jonowych, a także analizator awidności komórkowej (Lumicks z-Movi) umożliwiający bezpośredni pomiar siły wiązania komórek układu odpornościowego. Zespół wdrożył również podejście DoE (ang. Design of Experiments) jako metodę statystycznie uzasadnioną, przyspieszającą rozwój testów, prowadząc jednocześnie zaawan-



sowane badania w zakresie testów bezpieczeństwa, migracji komórek i interakcji białek. Kontynuowano również prace w ramach projektów grantowych GENAI, CART-AI i DRUG-PREDICT.. Aktywność w obszarze rozwoju biznesu pozostawała wysoka i obejmowała kontakty z klientami podczas konferencji, ukierunkowane szkolenia handlowe oraz rozwój przekrojowej oferty TargetID we współpracy z Działem Bioinformatyki. Osiągnięto również postępy we wdrażaniu zautomatyzowanych technologii elektrofizjologii i oceny awidności komórkowej, a także w przygotowaniu dodatkowych badań przykładowych dotyczących testów biologicznych.

. Oferta TargetID/dekonwolucji w dalszym ciągu wzbudza zainteresowanie podmiotów zewnętrznych, czego efektem jest kilka kolejnych projektów zaplanowanych do realizacji w trzecim kwartale. Choć rozwój tej kompetencji jest strategicznie obiecujący, jej komercjalizacja pozostaje na wczesnym etapie.

Dział Immunologii i Chorób Metabolicznych rozwinął nowe testy w obszarze chorób zapalnych i metabolicznych, rozbudowując platformy in vitro, in vivo oraz translacyjne, a także nawiązując współpracę z ośrodkami szpitalnymi w zakresie badań na tkankach ludzkich. Ustandaryzowano kluczowe procesy analityczne (RNA-seq, Cell Painting, omika przestrzenna), co zwiększyło niezależność od partnerów zewnętrznych i poprawiło jakość oraz powtarzalność danych. W drugim kwartale Dział kontynuował rozwój modeli in vitro i in vivo w obszarach włókienienia, chorób metabolicznych, stanów zapalnych, infekcji oraz chorób układu oddechowego. Zespół Badań Translacyjnych rozszerzył sieć dostępu do tkanek pochodzących od pacjentów, natomiast Zespół Omics rozwijał procesy MSI oraz pogłębiał integrację z Działem Bioinformatyki, wspierając rozwój strategii cyfryzacji Selvity opartej na sztucznej inteligencji. Działania te wzmacniają ofertę naukową, jednak obecnie w większości pozostają na etapie rozwoju kompetencji, a nie bezpośrednio mierzalnego wkładu komercyjnego. Podsumowując, drugi kwartał należy oceniać jako okres utrzymujących się wyzwań komercyjnych, któremu towarzyszyły wybrane sygnały stabilizacji oraz postępy w zakresie efektywności operacyjnej i rozwoju kompetencji technologicznych.

W pierwszym półroczu 2026 roku Zespół ds. Odkrywania Przeciwciał konsekwentnie realizował działania ukierunkowane na dalszą komercjalizację oferty, wzmacnianie relacji z klientami oraz rozwój technologiczny. W tym okresie kontynuowano bezpośrednie spotkania z klientami, aktywnie uczestniczono w wydarzeniach branżowych oraz prowadzono

działania zwiększające rozpoznawalność rozszerzonego portfolio usług. Odnotowano wzrost liczby zapytań ofertowych oraz prowadzono rozmowy dotyczące potencjalnych projektów z klientami z kategorii big pharma, a także z dużym graczem z obszaru diagnostyki. Szczególny nacisk położono na komunikację wartości nowych kompetencji, w tym poprzez publikację badań typu „case study”, zwłaszcza w obszarze developability, odpowiadając tym samym na aktualne trendy rynkowe oraz rosnące zapotrzebowanie na wczesną ocenę właściwości przeciwciał.

Równolegle prowadzono prace badawczo-rozwojowe wspierające dalsze poszerzanie oferty technologicznej zespołu. Kluczowe aktywności obejmowały rozwój biblioteki VHH oraz realizację grantu CART-AI. Istotnym osiągnięciem w H1 2026 było również pozyskanie pierwszego zlecenia komercyjnego na rozwój półsyntetycznej biblioteki fagowej, co potwierdziło zasadność wdrożenia tej usługi oraz jej potencjał rynkowy.

W I półroczu 2026 roku Dział Badań Białek (Protein Sciences, PSD) generował przychody z portfela białek rekombinowanych oraz usług związanych z przeciwciałami. Działalność PSD koncentrowała się na trzech komplementarnych obszarach: inżynierii białek, biologii strukturalnej oraz odkrywaniu przeciwciał. W ramach tego modelu PSD wspierał klientów w produkcji i oczyszczaniu białek rekombinowanych, pracy z trudnymi celami biologicznymi, badaniach biologii strukturalnej, odkrywaniu i inżynierii przeciwciał oraz wybranych działaniach związanych z oceną developability i charakterystyką molekularną mABS. Rozwój działu w drugim kwartale wspierały również inicjatywy komercyjne ukierunkowane na odbudowę i rozszerzenie lejka projektowego, zwiększenie widoczności na kluczowych rynkach biotechnologicznych oraz promocję usług o wyższej wartości, opartych na zaawansowanej wiedzy naukowej.

Kluczowymi priorytetami pozostają konwersja istniejącego lejka sprzedażowego na zakontraktowane prace, zwiększenie skali i czasu trwania współpracy z klientami, utrzymanie wysokiego wykorzystania zasobów w całej organizacji oraz przyspieszenie komercjalizacji kompetencji rozwijanych w ostatnich kwartałach. Realizacja tych priorytetów pozostaje obciążona niepewnością związaną z opisanym powyżej otoczeniem rynkowym – w szczególności w obszarze chemii utrzymuje się presja cenowa oraz konkurencja ze strony podmiotów azjatyckich – a tempo ewentualnej poprawy wyników segmentu w drugiej połowie 2026 r. nie jest przesądzone





Obszar rozwoju leków (drug development)

W pierwszej połowie 2026 roku Dział Rozwoju i Badań Kontraktowych systematycznie zwiększał skalę działalności w obszarze leków biologicznych, rozwijając zarówno zakres realizowanych projektów, jak i kompetencje niezbędne do obsługi coraz bardziej wymagających przedsięwzięć biofarmaceutycznych. Jednym z głównych kierunków rozwoju pozostawało dalsze poszerzanie oferty zaawansowanych usług analitycznych oraz wzmacnianie specjalistycznego zaplecza umożliwiającego kompleksową ocenę i charakterystykę produktów biologicznych. W tym zakresie kontynuowano rozwój metod i kompetencji obejmujących analizę struktury białek, badanie ich właściwości fizykochemicznych, a także identyfikację i ilościowe oznaczanie zanieczyszczeń związanych z procesem wytwarzania oraz produktów degradacji. Rosnąca liczba realizowanych prac dotyczących izolacji i charakterystyki zanieczyszczeń białkowych potwierdzała dalszy rozwój tego obszaru, jednocześnie zwiększając zapotrzebowanie na dostępne moce operacyjne oraz zasoby infrastruktury analitycznej. W analizowanym okresie utrzymywała się również tendencja do dalszego wzrostu aktywności w zakresie badań porównawczych leków biopodobnych. Projekty realizowane w tym obszarze były sukcesywnie rozszerzane i różnicowane, przy zachowaniu zgodności z obowiązującymi wymaganiami regulacyjnymi. Rozwój tego segmentu wspie-

rany był przez pozyskiwanie kolejnych istotnych projektów, w tym rozbudowanego zlecenia dotyczącego produktów stosowanych w terapii cukrzycy. Zakres przedsięwzięcia obejmował zarówno tradycyjne substancje wykorzystywane do kontroli poziomu glukozy, jak również nowoczesne cząsteczki należące do grupy agonistów receptora GLP-1. Realizacja projektów o takim profilu wymagała dalszego rozwijania współpracy pomiędzy zespołami o uzupełniających się specjalizacjach oraz zaangażowania szerokiego zakresu kompetencji analitycznych. Kolejnym rozwijanym obszarem pozostawał transfer metod analitycznych, w szczególności dla produktów opartych na przeciwciałach monoklonalnych. W pierwszym półroczu kontynuowano kolejne etapy tych procesów, prowadząc je zgodnie z wymaganiami europejskich organów regulacyjnych. Rozwijane podejście pozwalało na sprawne przygotowywanie metod do zastosowania w analizach rutynowych i komercyjnych, zwiększając jednocześnie możliwości obsługi kolejnych projektów. W konsekwencji dalsze rozszerzanie działalności w tym zakresie przekładało się na wzrost skali operacyjnej oraz umacnianie znaczenia specjalistycznych usług analitycznych. Istotnie rozwijał się także obszar związany z oligonukleotydami typu siRNA. W pierwszej połowie roku kontynuowano realizację projektów obejmujących pełny cykl rozwoju rozwiązań analitycznych – od opracowania odpowiednich metodyk, poprzez ich walidację, aż do przygotowania ich do wykorzystania w badaniach rutynowych. Równolegle rozwijano możliwości analityczne w zakresie oznaczania białek komórek gospodarza (HCP) z zastosowaniem spektrometrii mas, zwiększając zakres oraz skalę realizowanych analiz. Dalszemu rozszerzeniu podlegały również badania pierwiastkowe prowadzone technikami ICP-OES i ICP-MS. Rozwój tych kompetencji umożliwiał bardziej precyzyjne monitorowanie zawartości poszczególnych pierwiastków w różnorodnych matrycach, wspierając kompleksową ocenę jakości produktów oraz potwierdzanie ich zgodności z wymaganiami regulacyjnymi. Wszystkie te działania wskazują na konsekwentne zwiększanie możliwości operacyjnych Działu oraz dalsze poszerzanie zakresu wysoko specjalistycznych usług analitycznych oferowanych sektorowi biofarmaceutycznemu.

Laboratorium Badań Biologicznych kontynuowało realizację projektów dotyczących badań stabilności leków biologicznych, w tym szczepionek peptydowych, białek oraz innowacyjnych przeciwciał monoklonalnych, na rzecz klientów z Europy i rynków międzynarodowych. W okresie sprawozdawczym przeprowadzono prace związane z transferem metod biologicznych dla czterech różnych leków biopodob-



nych, a także wykonano badania porównawcze jednego z agonistów GLP-1, wykorzystując zwalidowaną metodę opartą na technologii SPR. Pomyślnie zakończono również badanie pomostowe dla wielopeptydowej szczepionki, które umożliwiło zastąpienie metody referencyjnej testami opartymi na opracowanych liniach reporterowych. Jednocześnie realizowano analizy serii komercyjnych dla kilkunastu leków biologicznych oraz kontynuowano prace nad opracowaniem i walidacją metod służących do oceny jakości reagentów wykorzystywanych w immunodiagnostyce dla istotnego klienta europejskiego. Pozyskano również nowe kontrakty w obszarze badań porównawczych in vitro dla biopodobnych analogów insuliny. Ponadto dokonano zakupu stacji pipetującej Fluent Gx firmy Tecan, przeznaczonej do automatyzacji rutynowych analiz. Inwestycja ta pozwoli na zwiększenie przepustowości laboratorium oraz dalszą optymalizację realizowanych procesów analitycznych.

W pierwszym półroczu 2026 roku laboratorium analiz leków małowartościowych skoncentrowało rozwój świadczonych usług na obszarze badań Extractables & Leachables (E&L). W okresie sprawozdawczym zrealizowano pierwsze projekty E&L z wykorzystaniem technik HPLC sprzężonej z wysokorozdzielczą spektrometrią mas (HRMS) oraz GC-MS. Kompetencje Laboratorium w tym zakresie zostały dodatkowo rozszerzone o możliwość prowadzenia analiz elementarnych z zastosowaniem techniki ICP-MS. Jednocześnie realizowano projekty związane z opracowywaniem i optymalizacją metod analitycznych obejmujących badania rozpuszczalności i uwalniania, a także oznaczanie zawartości substancji czynnych i zanieczyszczeń. Szczególnym wyzwaniem pozostawały projekty dotyczące oceny rozpuszczalności i uwalniania substancji słabo rozpuszczalnych w wodzie, które wymagały opracowania dedykowanego podejścia analitycznego oraz optymalizacji warunków prowadzenia badań. Portfolio usług wspierających projekty CMC zostało ponadto rozszerzone o technikę mDSC, która została wdrożona do obszaru GMP. W ramach rozwoju infrastruktury analitycznej zainstalowano również aparat Malvern Mastersizer 3000 przeznaczony do analiz rozkładu wielkości cząstek (PSD). Dla nowego urządzenia przeprowadzono pierwsze transfery metod oraz rozpoczęto realizację rutynowych analiz. W ramach prowadzonych projektów CMC kontynuowano również badania stabilności dla kilku formułacji, wspierając proces rozwoju oraz oceny produktów na kolejnych etapach ich rozwoju.

W pierwszym półroczu 2026 roku Laboratoria Kontroli Jakości oraz Laboratorium Mikrobiologiczne odnotowały znaczący wzrost liczby realizowanych analiz, obejmujących materiały wyjściowe, półprodukty oraz produkty końcowe. Wzrost skali działalności potwierdzał dalszy rozwój obszaru kontroli jakości oraz rosnące zapotrzebowanie na kompleksowe usługi analityczne i mikrobiologiczne. Kontynuowano również rozszerzanie zakresu realizowanych badań mikrobiologicznych, obejmujących m.in. badania jałowości, oznaczanie endotoksyn z wykorzystaniem różnych technik oraz ocenę czystości mikrobiologicznej. Rozwijane kompetencje umożliwiały realizację projektów zgodnie z wymaganiami dokumentacji rejestracyjnej oraz standardami Dobrej Praktyki Wytwarzania (GMP). Istotnym obszarem działalności pozostawało wsparcie międzynarodowych klientów, w szczególności firm farmaceutycznych wytwarzających produkty lecznicze poza Unią Europejską i przygotowujących je do spełnienia europejskich wymagań regulacyjnych. Doświadczenie zespołu w realizacji projektów dla klientów zagranicznych wspierało sprawną realizację kolejnych etapów procesów rejestracyjnych oraz zapewnienie ciągłości dostaw produktów leczniczych. W analizowanym okresie utrzymywał się również wzrost liczby nowych produktów włączanych do rutynowego programu badań Kontroli Jakości (QC). Obejmowało to zarówno produkty wprowadzane w ramach transferów metod analitycznych, jak i produkty podlegające procesom pierwszego dopuszczenia do obrotu, dla których dane analityczne generowane przez Laboratoria stanowiły podstawę prowadzonych procesów rejestracyjnych.

W obszarze usług rozwoju farmaceutycznego w pierwszej połowie 2026 roku realizowano prace nad rozwojem produktu zgodnie z wytycznymi europejskiego klienta, z zastosowaniem metodyki Quality by Design (QbD). W okresie sprawozdawczym przeprowadzono łącznie trzy kampanie rozwojowe dotyczące dwóch różnych produktów. Dla globalnej firmy działającej na rynku polskim zakończono dwa pierwsze z pięciu etapów projektu ukierunkowanego na wytworzenie próbek przeznaczonych do badań wspierających wdrożenie nowej metody kontroli produktów. W ramach współpracy z tym partnerem przeprowadzono również porównanie właściwości API pochodzących od różnych dostawców. Równolegle rozpoczęto realizację projektu dla europejskiego podmiotu obecnego na rynku polskim. Zakres prac obejmuje wytworzenie placebo produktu przeznaczonego do badań klinicznych prowadzonych w Polsce, wykonanie wymaganych analiz



oraz przygotowanie niezbędnej dokumentacji. W analizowanym okresie prowadzono także prace analityczno-rozwojowe obejmujące pakowanie oraz analizę importowanego produktu w postaci kapsułek, przeznaczonego do wykorzystania w europejskich badaniach klinicznych. Równolegle realizowano kompleksowe badania stabilności produktów farmaceutycznych oraz badanych produktów leczniczych, obejmujących różne postacie i dawki. W zależności od wymagań klientów przygotowywano również odpowiednią dokumentację rejestracyjną. Część prowadzonych działań będzie kontynuowana w kolejnych kwartałach. Uruchomiono także projekt dla firmy z rynku europejskiego, którego celem jest opracowanie formuły zwiększającej rozpuszczalność oraz określenie stabilności roztworu nowej API stosowanej na błonach biologicznych. Uzyskane wyniki mają stanowić podstawę do przygotowania formuły do badań na zwierzętach. Realizacja projektu stanowi kolejne nowe doświadczenie dla zespołu, a jednocześnie stwarza perspektywę dalszego rozwoju współpracy z klientem oraz rozszerzenia oferty biznesowej. W obszarze GIM (Gastrointestinal Model), w ramach długoterminowego kontraktu z globalnym partnerem, kontynuowano rutynowe badania uwalniania innowacyjnych produktów leczniczych znajdujących się we wczesnej fazie rozwoju, z wykorzystaniem modelu żołądkowo-jelitowego. Jednocześnie przeprowadzono reorganizację i optymalizację przestrzeni roboczych laboratorium, ukierunkowaną na usprawnienie organizacji codziennej pracy oraz poprawę komfortu zespołu. Ponadto zaplanowano inicjatywy mające na celu dalsze rozwijanie kompetencji w zakresie zapewnienia zgodności projektów rozwojowych z obowiązującymi wytycznymi oraz przygotowanie do przyszłego wdrożenia usługi oznaczania przenikalności API z wykorzystaniem komór Franza. Zakończono również projekt formuły w obszarze agrochemii realizowany dla klienta europejskiego. Projekt stanowił dla zespołu nowe doświadczenie, jednocześnie tworząc możliwości dalszego rozwoju usług formuły dedykowanych sektorowi agrochemicznemu.

W pierwszym półroczu 2026 roku Laboratorium Analiz Agrochemicznych kontynuowało rozwój działalności w obszarze badań R&D, realizując projekty związane z opracowywaniem i optymalizacją metod analitycznych dla tradycyjnych substancji i preparatów agrochemicznych, a także produktów pochodzenia naturalnego, stanowiących nowy i dynamicznie rozwijający się segment sektora agrochemicznego. Znaczącą część realizowanych projektów stanowiły badania prowadzone zgodnie z zasadami Dobrej Praktyki Laboratoryjnej (GLP),

obejmujące walidację metod analitycznych, badania pięcioszazkowe (5B), badania stabilności formuły agrochemicznych oraz projekty certyfikacyjne. Równolegle wykonywano badania fizykochemiczne oraz kompleksową charakterystykę formuły i substancji aktywnych, wspierając procesy rozwojowe i rejestracyjne klientów. Kontynuowano również realizację innowacyjnego projektu badawczo-rozwojowego ukierunkowanego na izolację i analizę produktów fermentacji bakterii, które mogą znaleźć zastosowanie jako nowe środki ochrony roślin. Projekt ten odpowiada na rosnące znaczenie rozwiązań biologicznych w nowoczesnym sektorze agrochemicznym i stanowi kolejny kierunek rozwoju kompetencji Laboratorium. Rozwój infrastruktury badawczej został wzmocniony poprzez zakup nowoczesnej aparatury do analizy rozkładu wielkości cząstek (PSD). Inwestycja ta umożliwi rozszerzenie możliwości w zakresie charakterystyki formuły agrochemicznych oraz dalsze poszerzenie portfolio świadczonych usług. Istotnym nowym kierunkiem rozwoju były również zapytania dotyczące badań adsorpcji i desorpcji zgodnie z wytyczną OECD 106. Rosnące zainteresowanie tego typu badaniami wskazuje na zwiększające się znaczenie aspektów środowiskowych w procesach rejestracyjnych środków ochrony roślin. W odpowiedzi na potrzeby rynku podjęto działania zmierzające do wdrożenia badań zgodnych z OECD 106 do portfolio usług Laboratorium. Realizowane działania potwierdzają dalszy rozwój Laboratorium Agrochemicznego, wzrost aktywności rynkowej oraz konsekwentne poszerzanie kompetencji w zakresie badań regulacyjnych, rozwoju metod analitycznych i innowacyjnych rozwiązań dla sektora agrochemicznego.





Ardigen S.A.

Ardigen - AI for Drug Discovery & Development - umożliwia firmom farmaceutycznym i biotechnologicznym wykorzystanie pełnej mocy modeli AI przy zachowaniu wiarygodności wyników. Spółka dostarcza wartość na przecięciu biologii, inżynierii danych i sztucznej inteligencji. Poprzez zintegrowany proces przekształca rozproszone dane biologiczne i chemiczne w zbiory danych dostosowane do AI, a następnie w wiarygodne wnioski decyzyjne.

W pierwszym półroczu 2026 roku Ardigen uporządkował ofertę wokół kompleksowego podejścia „data-to-decision” i wyselekcjonował pięć kluczowych obszarów rozwoju, w ramach których widoczne jest duże zainteresowanie klientów, potwierdzone toczącymi się projektami komercyjnymi:

- Knowledge Graphs
- AI Agents
- Target and Indication Prioritization, Validation and Expansion
- Data Products (From Raw Data to Multimodal Atlases)
- Large Perturbation Models

Do portfolio wprowadzono również usługi konsultingowe, odpowiadające na rosnące potrzeby klientów w zakresie strategii wykorzystania AI. Spółka wdrożyła podejście value based pricing w wycenie projektów oraz zwiększyła wykorzystanie narzędzi wspomagających tworzenie kodu (AI coding tools), co przekłada się na wyższą efektywność realizowanych projektów.

Działalność badawczo-rozwojowa Ardigen

W pierwszym półroczu 2026 roku działania badawczo-rozwojowe koncentrowały się na dwóch obszarach: Profilowaniu Morfologicznym (Ardigen phenAID) oraz Biologics (Biologics Discovery Platform). Prace rozwojowe skupione były na udoskonalaniu technologii wykorzystywanych w projektach komercyjnych realizowanych z klientami.

W obszarze Ardigen phenAID Spółka realizowała kontrakty z dużymi firmami farmaceutycznymi, w tym z jednym nowo pozyskanym klientem. Prace rozwojowe obejmowały rozwój modułu do przetwarzania danych obrazowych oraz modułu API dla screeningu wirtualnego platformy. Równolegle prowadzone były działania inżynierskie udoskonalające warstwę infrastrukturalną platformy, ukierunkowane na poszerzenie zakresu jej zastosowań. W omawianym okresie oferta Ardigen phenAID była prezentowana na konferencji SLAS w Bostonie oraz Wiedniu.

W obszarze Biologics Spółka kontynuowała współpracę komercyjną w zakresie zastosowań technologii ARDiTox, realizując m.in. projekt pilotażowy z jedną z dużych firm farmaceutycznych. Eksperymenty laboratoryjne walidujące technologię zaplanowano na trzeci kwartał 2026 roku. Dodatkowo, w drugim kwartale Spółka otrzymała premię za sukces (success fee) z tytułu złożenia wniosku IND (Investigational New Drug) dla jednego z programów klienta, w którym wykorzystano technologię ARDiTox. ●

05 — Struktura

Grupy Kapitałowej Selvita

Podmiot dominujący

Firma Spółki	Selvita spółka akcyjna
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 spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Siedziba	ul. Bobrzyńskiego 14, 30-348 Kraków
REGON	122456205
NIP	676-245-16-49
Forma prawna	spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Numer w KRS	0000403763
Wspólnicy	100% udziałów posiada Selvita S.A.

Firma Spółki	Selvita Inc.
Siedziba	Cambridge, MA, 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	ul. Kobaltowa 6, 62-002 Złotniki
Wspólnicy	100% udziałów posiada Selvita S.A.
Kapitał Zakładowy	12 350,00 PLN

06 — Organy korporacyjne emitenta

Skład organów korporacyjnych Emitenta na dzień 30.06.2026 r.

Zarząd

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

Komitet audytu

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

Komitet wynagrodzeń

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

07 — 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 czerwca 2026 r. oraz na dzień publikacji niniejszego raportu

Imię i nazwisko akcjonariusza	Seria A*	Pozostałe Serie	Suma akcji	% kapitału zakładowego	Suma głosów	% głosów na WZ
Zarząd						
Bogusław Sieczkowski (poprzez CapitalS Fundację Rodzinną)	550 000	394 617	944 617	5,15%	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 (poprzez Benevora Fundację Rodzinną)	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%

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



TABELA 13.

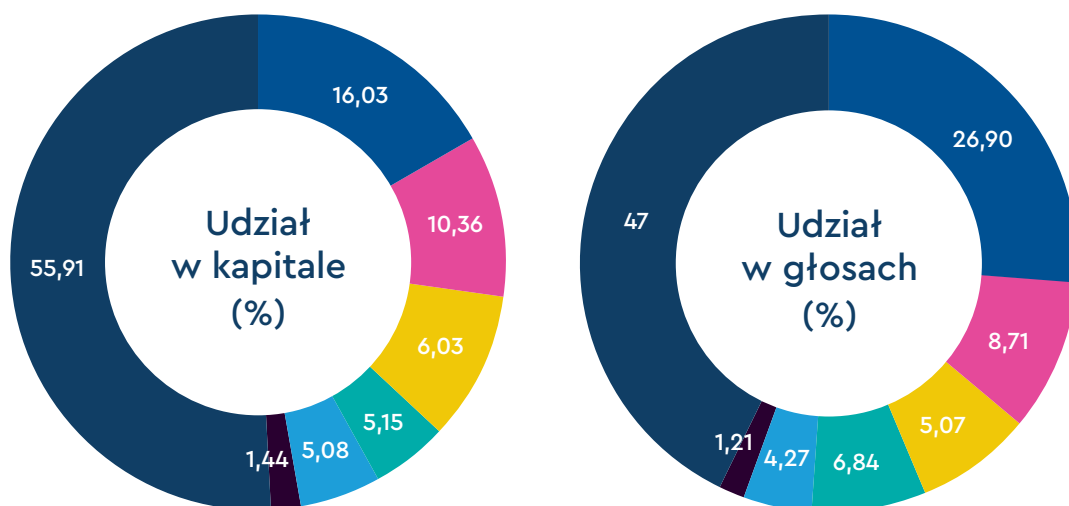
Akcje posiadane przez znaczących akcjonariuszy Spółki na dzień 30 czerwca 2026 r.
oraz na dzień publikacji niniejszego raportu

	Suma akcji	% akcji	Głosy	% głosów
Akcjonariusz				
Paweł Przewięźlikowski (poprzez Benevora Fundację Rodzinną)	2 943 160	16,03%	5 875 160	26,90%
Nationale Nederlanden OFE	1 901 000	10,36%	1 901 000	8,71%
Allianz OFE	1 107 569	6,03%	1 107 569	5,07%
Bogusław Sieczkowski (poprzez CapitalS Fundację Rodzinną)	944 617	5,15%	1 494 617	6,84%
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 przekazania niniejszego Sprawozdania Zarządu



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



Powyższe informacje dotyczące stanu posiadania akcji Emitenta przez akcjonariuszy (w tym członków organów Spółki) posiadających bezpośrednio lub pośrednio co najmniej 5% ogólnej liczby głosów na Walnym Zgromadzeniu zostały opracowane na podstawie zawiadomień przekazywanych przez akcjonariuszy w wykonaniu obowiązków wynikających z przepisów prawa, w szczególności ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o ofercie publicznej (art. 69 i 69a) oraz Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) Nr 596/2014 z dnia 16.04.2014 r. (Rozporządzenie

MAR, art. 19). Dane dotyczące struktury akcjonariatu uwzględniają również publicznie dostępne informacje o zaangażowaniu portfelowym i strukturze aktywów funduszy inwestycyjnych oraz emerytalnych, w tym o liczbie akcji rejestrowanych na Walnym Zgromadzeniu Spółki, publikowane okresowo m.in. w sprawozdaniach finansowych tych podmiotów według stanu wynikającego z ostatnio dostępnych informacji, które mogą ulegać zmianom po dacie ich publikacji. ●

08 — Pozostałe informacje

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

W pierwszym półroczu 2026 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 29 stycznia 2026 r., na okres do 31 stycznia 2027 r. Poręczycielem jest Selvita S.A. Na dzień 30 czerwca 2026 r. saldo zadłużenia wynosiło 996 tys. EUR (4.278 tys. zł).

W dniu 11 kwietnia 2025 r. Selvita S.A. podpisała umowę kredytu w rachunku bieżącym do kwoty 1,9 miliona EUR, która została aneksowana w dniu 17 lutego 2026 r., na okres do 11 kwietnia 2027 r. Poręczycielem jest Selvita Services Sp. z o.o. Na dzień 30 czerwca 2026 r. saldo zadłużenia wynosiło 358 tys. EUR (1.536 tys. zł).

W dniu 16 marca 2026 r. Selvita S.A. podpisała umowę odnawialnego kredytu obrotowego w rachunku kredytowym do kwoty 3,53 milionów EUR na okres do 13 marca 2027 r., zabezpieczonego gwarancją wystawioną przez KUKA S.A. w wysokości 80% kwoty kredytu. Na dzień 30 czerwca 2026 r. saldo zadłużenia wynosiło 3.530 tys. EUR (15.052 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
- poziomu użycia zasobów
- poziomu popytu i presji cenowej w Segmencie Odkrywania Leków, w szczególności w obszarze chemii, w tym konkurencji ze strony podmiotów azjatyckich,
- skuteczności realizacji programu optymalizacji kosztowej,
- 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 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 30.06.2026 r. wynoszą 2.018 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

Nie dotyczy.

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, nieuwjętych 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. ●

Oświadczenie zarządu o przyjętych zasadach rachunkowości

Zarząd Selvita S.A. oświadcza, że wedle jego najlepszej wiedzy, niniejsze półroczne 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 S.A. i spółki Selvita S.A.

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

Zarząd Spółki

Kraków, dnia 16 września 2026 r.

.....

Bogusław Sieczkowski
PREZES ZARZĄDU

.....

Miłosz Gruca
CZŁONEK ZARZĄDU

.....

Adrijana Vinter
CZŁONEK ZARZĄDU

.....

Paul Overton
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