



**Informacja dodatkowa do sprawozdania finansowego
Mabion S.A.
za I półrocze 2014 roku**

Kutno, 1 września 2014r.

Spis treści

1	Zasady przyjęte przy sporządzeniu raportu za I półrocze 2014 roku	3
2	Opis dokonań i niepowodzeń Spółki w I półroczu 2014 r.	7
3	Opis czynników i zdarzeń mających znaczący wpływ na osiągnięte wyniki finansowe.....	14
4	Sezonowość i cykliczność działalności Spółki	14
5	Odpisy aktualizujące.....	14
6	Rezerwy	14
7	Rzeczowe aktywa trwałe	15
8	Istotne rozliczenia z tytułu spraw sądowych.....	16
9	Korekty błędów poprzednich okresów	16
10	Zmiany sytuacji gospodarczej i warunków prowadzenia działalności, które mają istotny wpływ na wartość godziwą aktywów finansowych i zobowiązań finansowych Spółki	17
11	Niespłacone kredyty i pożyczki oraz naruszenie umów kredytu i pożyczki.....	17
12	Transakcje z podmiotami powiązаныmi	17
13	Zmiana metody ustalenia wartości godziwej instrumentów finansowych	18
14	Zmiany w klasyfikacji aktywów finansowych.....	18
15	Emisja, wykup i spłata nieudziałowych i kapitałowych papierów wartościowych.....	18
16	Wyplacona lub zadeklarowana dywidenda	19
17	Zdarzenia po dniu bilansowym, które mogą znacząco wpłynąć na wyniki finansowe Emitenta	19
18	Zobowiązania warunkowe i aktywa warunkowe	21
19	Zmiany zasad ustalania wartości aktywów i pasywów oraz pomiaru wyniku finansowego	21
20	Inne informacje mogące w istotny sposób wpłynąć na ocenę sytuacji majątkowej, finansowej i wyniku finansowego Spółki	21

1 Zasady przyjęte przy sporządzeniu raportu za I półrocze 2014 roku

Śródroczne skrócone sprawozdanie finansowe Mabion S.A. obejmuje okres od 1 stycznia 2014 roku do 30 czerwca 2014 roku. Dane porównawcze w przypadku rachunku zysków i strat oraz rachunku przepływów pieniężnych obejmują okres od 1 stycznia 2013 roku do 30 czerwca 2013 roku, natomiast w przypadku zestawienia zmian w kapitale własnym również za okres od 1 stycznia 2013 roku do 31 grudnia 2013 roku oraz od 1 stycznia 2013 do 30 czerwca 2013. Dane porównawcze w przypadku bilansu przedstawiają stan na dzień 30 czerwca 2013r. oraz na dzień 31 grudnia 2013 roku.

Zasady rachunkowości przyjęte przy sporządzaniu śródrocznego skróconego sprawozdania finansowego za okres od 1 stycznia 2014 roku do 30 czerwca 2014 roku są zgodne z ustawą o rachunkowości z dnia 29 września 1994 r. z późniejszymi zmianami.

Zasady (polityka) rachunkowości zastosowane do sporządzenia śródrocznego skróconego sprawozdania finansowego są spójne z tymi, które zastosowano przy sporządzaniu rocznego sprawozdania finansowego Mabion S.A. za rok 2013 roku. W I półroczu 2014 roku nie nastąpiły zmiany w stosowanych zasadach (politykach) rachunkowości.

W okresie sprawozdawczym nie nastąpiły istotne zmiany wielkości szacunkowych.

a. Wartości niematerialne i prawne, środki trwałe

Wartości niematerialne i prawne, środki trwałe oraz środki trwałe w budowie wycenia się według cen nabycia lub kosztów wytworzenia, pomniejszonych o dotychczasowe umorzenie. Odpisy amortyzacyjne są dokonywane przy zastosowaniu metody liniowej.

Na składniki aktywów co do których istnieje podejrzenie, że w dającej się przewidzieć przyszłości nie będą przynosić korzyści ekonomicznych dokonuje się odpisu z tytułu trwałej utraty wartości.

W jednostce przyjęto następujące zasady amortyzacji środków trwałych oraz wartości niematerialnych i prawnych:

- amortyzację rozpoczyna się w miesiącu następnym po miesiącu, w którym nastąpiło przyjęcie środka trwałego do użytkowania,
- obiekty amortyzuje się do końca tego miesiąca, w którym następuje zrównanie sumy odpisów amortyzacyjnych z wartością początkową danego środka trwałego lub przeznaczenie go do sprzedaży, likwidacji bądź stwierdzenia niedoboru,
- środki trwałe i wartości niematerialne i prawne o wartości powyżej 3.500,00 zł amortyzowane są metodą liniową,
- środki trwałe i wartości niematerialne i prawne o wartości do 3.500,00zł amortyzowane są jednorazowo w miesiącu przekazania ich do używania.

Koszty zakończonych prac rozwojowych prowadzonych przez jednostkę na własne potrzeby, poniesione przed podjęciem produkcji lub zastosowaniem technologii, zalicza się do wartości niematerialnych i prawnych, jeżeli:

- 1) produkt lub technologia wytwarzania są ściśle ustalone, a dotyczące ich koszty prac rozwojowych wiarygodnie określone;
- 2) techniczna przydatność produktu lub technologii została stwierdzona i odpowiednio udokumentowana i na tej podstawie jednostka podjęła decyzję o wytwarzaniu tych produktów lub stosowaniu technologii;
- 3) koszty prac rozwojowych zostaną pokryte, według przewidywań, przychodami ze sprzedaży tych produktów lub zastosowania technologii.

Okres dokonywania odpisów amortyzacyjnych kosztów prac rozwojowych nie może przekraczać 5 lat.

b. Inwestycje długoterminowe

Inwestycje długoterminowe na moment bilansowy wycenia się na poziomie ceny nabycia pomniejszonej o odpisy z tytułu trwałej utraty wartości.

c. Zapasy

Materiały wycenia się wg rzeczywistych cen zakupu, przy czym wartość rozchodu ustala się metodą „pierwsze weszło - pierwsze wyszło” (FIFO).

Odpisaniu w koszty wprost po zakupie podlega wartość materiałów biurowych oraz wartość materiałów dotyczących badań.

d. Należności i zobowiązania

Należności i roszczenia wykazane zostały w kwocie wymaganej zapłaty z zachowaniem zasady ostrożności. Wartość należności aktualizuje się uwzględniając stopień prawdopodobieństwa ich zapłaty poprzez dokonanie odpisu aktualizującego.

Odpisy aktualizujące wartość należności zaliczono do pozostałych kosztów operacyjnych i kosztów finansowych, w zależności od rodzaju należności, której odpis dotyczył.

Zobowiązania wykazano w kwocie wymagającej zapłaty. Odsetki za zwłokę nie wystąpiły.

e. Środki pieniężne

Środki pieniężne wycenia się w wartości nominalnej.

f. Kapitały

Kapitały własne, z wyjątkiem udziałów (akcji) własnych wycenia się w wartości nominalnej.

g. Rozliczenia międzyokresowe kosztów oraz rezerwy na zobowiązania

Rozliczenia międzyokresowe i rezerwy wyceniane są w uzasadnionej, wiarygodnie oszacowanej wartości.

Jednostka dokonuje czynnych rozliczeń międzyokresowych kosztów, jeżeli dotyczą one przyszłych okresów sprawozdawczych.

Jednostka dokonuje biernych rozliczeń międzyokresowych kosztów w wysokości prawdopodobnych zobowiązań przypadających na bieżący okres sprawozdawczy.

Odpisy czynnych i biernych rozliczeń międzyokresowych kosztów mogą następować stosownie do upływu czasu lub wielkości świadczeń. Czas i sposób rozliczenia jest uzasadniony charakterem rozliczanych kosztów, z zachowaniem zasady ostrożności.

Na koncie długoterminowych rozliczeń międzyokresowych czynnych aktywowane są koszty prac rozwojowych. Spółka aktywuje nakłady poniesione na opracowanie technologii otrzymywania i wytwarzania przeciwciał monoklonalnych w podziale na zadania.

W pozycji rozliczeń międzyokresowych ujmowane są koszty prac rozwojowych do czasu podjęcia decyzji o ich wdrożeniu do produkcji lub o ich zaniechaniu.

h. Zasady rozliczania dotacji

Spółka otrzymuje dotacje do aktywów, a wartości otrzymanych środków ewidencjonowane są jako rozliczenia międzyokresowe przychodów. Po przyjęciu do użytkowania równolegle do odpisów amortyzacyjnych majątku trwałego sfinansowanego dotacją następuje rozliczenie międzyokresowych przychodów w korespondencji z pozostałymi przychodami operacyjnymi.

i. Rezerwa i aktywa z tytułu odroczonego podatku dochodowego

Podatek dochodowy wykazywany w rachunku zysków i strat obejmuje część bieżącą i odroczoną. Odroczony podatek dochodowy stanowi różnicę pomiędzy stanem rezerw i aktywa z tytułu podatku odroczonego na koniec i początek okresu sprawozdawczego.

Aktywa z tytułu podatku odroczonego ustala się w wysokości kwoty przewidzianej w przyszłości do odliczenia od podatku dochodowego w związku z ujemnymi różnicami przejściowymi, które spowodują w przyszłości zmniejszenie podstawy obliczenia podatku dochodowego oraz straty podatkowej możliwej do odliczenia.

Rezerwę z tytułu odroczonego podatku dochodowego tworzy się w wysokości kwoty podatku dochodowego wymagającej w przyszłości zapłaty w związku z wystąpieniem dodatnich różnic przejściowych, które spowodują wzrost podstawy obliczenia podatku dochodowego w przyszłości.

j. Wynik finansowy

Na wynik finansowy netto składają się:

1) wynik działalności operacyjnej, w tym z tytułu pozostałych przychodów i kosztów operacyjnych,

- 2) wynik operacji finansowych,
- 3) wynik operacji nadzwyczajnych,
- 4) obowiązkowe obciążenia wyniku finansowego z tytułu podatku dochodowego, którego podatnikiem jest jednostka, płatności z nim zrównanych na podstawie odrębnych przepisów.

Do pozostałych przychodów i kosztów operacyjnych zalicza się, powstające powtarzalnie przychody i koszty związane tylko pośrednio z operacyjną działalnością jednostki.

Do przychodów i kosztów finansowych zalicza się korzyści uzyskiwane z posiadania, pożyczania lub sprzedaży osobom trzecim aktywów finansowych (dywidendy, odsetki, dyskonto, wzrost wartości godziwej) oraz opłaty pobierane przez osoby trzecie za pożyczanie od nich środków pieniężnych, co powoduje powstanie zobowiązań finansowych (odsetki, prowizje, dyskonto), a także skutki utraty wartości aktywów finansowych.

Koszty ujmuje się w układzie rodzajowym.

k. Sprawozdanie rachunek zysków i strat sporządza się w wariantcie porównawczym.

l. Bilans.

m. Rachunek przepływów pieniężnych sporządza się metodą pośrednią

o. Średnie kursy wymiany złotego w okresach objętych sprawozdaniem finansowym i danymi porównywalnymi w stosunku do EURO

Lp.	Treść	01.01.2013- 31.12.2013	01.01.2014-30.06.2014	01.01.2013- 30.06.2013
1	Średni kurs na koniec okresu (EUR/PLN)	4,1472	4,1609	4,3292
2	Średni kurs okresu (EUR/PLN)	4,2110	4,1785	4,2140

Kurs średni w każdym okresie obliczono jako średnią arytmetyczną kursów obowiązujących na ostatni dzień każdego miesiąca w danym okresie na podstawie informacji publikowanych przez Narodowy Bank Polski.

2 Opis dokonań i niepowodzeń Spółki w I półroczu 2014 r.

W styczniu 2014 Spółka Mabion SA ukończyła proces przygotowywania pełnej dokumentacji niezbędnej do rozpoczęcia drugiego badania klinicznego leku MabionCD20 u pacjentów z chłoniakiem. Rozpoczęto proces składania kompletu dokumentacji jakościowej i klinicznej w celu uzyskania pozytywnych opinii odpowiednich urzędów regulacyjnych i komisji etycznych w wybranych krajach, w których badanie będzie prowadzone. Badanie kliniczne w drugim wskazaniu pozwoli na uzyskanie pomocniczych, dodatkowych danych związanych z farmakokinetyką, bezpieczeństwem, skutecznością działania leku MabionCD20 w porównaniu do leku referencyjnego MabThera u około 140 pacjentów z nowotworem układu chłonnego.

W dniu 27 stycznia 2014 r. Zarząd Spółki otrzymał podpisaną przez firmę Sartorius Stedim Systems GmbH umowę, której przedmiotem jest wykonanie przez tę firmę dla Mabion S.A. elementów innowacyjnej, zautomatyzowanej linii technologicznej do produkcji białek rekombinowanych, w tym przeciwciał, służącej do oczyszczania produktów. Linia będzie miała możliwość pracy opartej na systemach jednorazowych w skalach przemysłowych. Wartość netto umowy wynosi 1,6 mln euro, co po przeliczeniu wg średniego kursu NBP na dzień zdarzenia odpowiada kwocie ok. 6,77 mln zł, co przekracza 10% kapitałów własnych Spółki przyjmowanych za kryterium uznania umowy za znaczącą. Płatność nastąpi w sześciu ratach, z których ostatnia zostanie przekazana po zainstalowaniu i kwalifikacji wszystkich urządzeń w Zakładzie Produkcji Biofarmaceutycznej Mabion w Konstancynie Łódzkim. Ze względu na złożoność projektu, będzie on realizowany w podziale na zadania. Obecnie trwają prace projektowe, dostawy pierwszych elementów linii będą realizowane od maja 2014 roku. Zakończenie dostaw planowane jest początek drugiej połowy 2014 roku. Umowa nie zawiera postanowień dotyczących kar umownych. Pozostałe warunki umowy nie odbiegają od warunków standardowych dla tego typu umów.

W dniu 11 lutego 2014 r. wpłynęła do Spółki Mabion decyzja Narodowego Centrum Badań i Rozwoju ("NCBiR") z dnia 10 lutego 2014 r. w sprawie przyznania środków finansowych na rozwój kliniczny i rejestrację leku MabionHER2 w ramach konkursu programu Innomed. Zgodnie z Decyzją Spółce przyznane zostało dofinansowanie w kwocie 10 mln zł. Różnica między wnioskowaną a otrzymaną kwotą dofinansowania wynika z regulaminu ww. konkursu, zgodnie z którym maksymalna kwota dofinansowania projektu wynosi 10 mln zł. Mając powyższe na uwadze Spółka nie zamierza odstąpić od realizacji projektu..

W dniu 28 lutego 2014 r. po raz drugi odbyło się posiedzenie niezależnej komisji DSMB (Data and Safety Monitoring Board) nadzorującej jakość badania klinicznego oraz bezpieczeństwo pacjentów z reumatoidalnym zapaleniem stawów, którzy uczestniczą w badaniu leku MabionCD20.

Członkowie Komisji DSMB, w skład której wchodzi eksperci z dziedziny farmakologii, reumatologii, i statystyki, są odpowiedzialni za zewnętrzny nadzór nad bezpieczeństwem pacjentów uczestniczących w badaniu, jak również zgodność pracy badaczy z zapisami protokołu badania klinicznego. Posiedzenia Komisji odbywają się regularnie podczas całego procesu badania klinicznego. Komisja DSMB w przypadku zaobserwowania niepokojących działań

niepożądanych, braku odpowiedzi pacjentów na leczenie (na podstawie danych surowych, nie poddanych obróbce statystycznej, krytycznych niezgodności w badaniu ma prawo zarekomendować zmiany w protokole badania klinicznego, wstrzymać rekrutację pacjentów lub nawet wstrzymać procedury badania w przypadku uzasadnionego ryzyka zagrożenia zdrowia lub życia pacjentów. Niezależna kontrola badania klinicznego oraz ocena jego jakości dokonywana przez członków Komisji jest istotna dla zachowania bezpieczeństwa badania klinicznego oraz dla utrzymania obiektywizmu i wiarygodności danych klinicznych. Komisji DSMB przedstawione zostały aktualne dane kliniczne uzyskane od pacjentów ujętych w raporcie klinicznym sporządzonym po analizie pacjentów włączonych do dnia 20 grudnia 2013 r. oraz pacjentów włączonych do badania od 21 grudnia 2013 r. do 26.02.2014. Działania niepożądane, zaobserwowane dotychczas w badaniu klinicznym w żadnej z dwóch grup pacjentów nie odbiegają ani zakresem ani nasileniem od typowych działań niepożądanych charakterystycznych dla terapii lekiem referencyjnym: MabThera.

Po ocenie raportów dotyczących ogólnego przebiegu badania klinicznego, danych dotyczących bezpieczeństwa oraz danych dotyczących skuteczności terapii u tej części pacjentów, którzy otrzymali wszystkie przewidziane protokołem klinicznym podania leków, Komisja DSMB pozytywnie oceniła badanie leku MabionCD20. Według niezależnej Komisji DSMB procedury badania klinicznego nie wymagają żadnych modyfikacji.

Uzyskana opinia DSMB pozwala na kontynuację badań zgodnie z planowanym przez Spółkę protokołem, co w ocenie Spółki stanowi istotną informację. Po pozytywnym zakończeniu badań klinicznych Emitent wystąpi do Europejskiej Agencji ds. Leków o rejestrację leku na terenie Unii Europejskiej.

21 marca 2014r. Spółka podpisała umowę z firmą JSC Farmak z siedzibą w Kijowie, w ramach której Emitent udziela Farmak wyłącznej (w przypadku spełnienia przez Farmak kryterium uzyskiwania minimalnych udziałów w rynku) i nie podlegającej dalszemu przeniesieniu, bez pisemnej zgody Emitenta, licencji na użycie dossier rejestracyjnego, tj. dokumentacji leku MabionCD20, która zawiera wszelkie niezbędne dane (w tym farmaceutyczne i kliniczne), do uzyskania rejestracji produktu na danym obszarze dla celów marketingu MabionCD20 na terenach: Ukrainy, Armenii, Azerbejdżanu, Białorusi, Gruzji, Kazachstanu, Kirgistanu, Mołdawii, Tadżykistanu, Turkmenistanu i Uzbekistanu. Rynek leku MabThera (leku referencyjnego do leku MabionCD20) na przedmiotowych rynkach szacowany jest na około 30 mln euro. W celu realizacji umowy, Mabion dostarczy dossier rejestracyjne do Farmak, który będzie podmiotem odpowiedzialnym za przeprowadzenie procedury rejestracji, oraz uzyskanie dopuszczenia leku do obrotu w poszczególnych krajach. Spółka Mabion będzie uprawniona do otrzymania płatności za dossier w wysokości 500 tys. euro (50% po podpisaniu umowy, a kolejne 50% po uzyskaniu dopuszczenia do obrotu na terenie Ukrainy, lub innego z wymienionych krajów. W przypadku gdyby Farmak nie uzyskał dopuszczenia do obrotu z powodu nieprawidłowych działań Mabion, lub braków w dokumentacji dostarczonej przez Spółkę, Mabion będzie zobowiązany do zwrotu Farmak środków dotychczas uzyskanych od Farmak ze sprzedaży dossier.

Farmak będzie zobowiązany do zamawiania produktu przez okres minimum 5 lat, począwszy od pierwszego zamówienia (w umowie wskazano maksymalny okres od uzyskania dopuszczenia do obrotu, w jakim musi zostać złożone pierwsze zamówienie). Okres ten może ulec wydłużeniu w przypadku osiągnięcia przez Farmak minimalnych udziałów w rynku wskazanych w umowie. Wartość tej części umowy w okresie 5 lat (według szacunków Emitenta)

może przekroczyć około 27 mln euro, co po przeliczeniu według średniego kursu NBP na dzień podpisania umowy, odpowiada kwocie około 113 mln złotych. Jednak w związku z szeregiem czynników, na które Emitent może nie mieć wpływu, wartość umowy może w perspektywie czasowej ulec znacznym odchyleniom. W związku z powyższym, Emitent będzie przekazywał do publicznej wiadomości informacje dotyczące łącznej wartości obrotów wynikających z umowy w chwili osiągnięcia lub przekroczenia przez nie progu stosowanego do określenia umów znaczących. Farmak zobowiązał się nie wytwarzać, oraz nie sprzedawać produktów podobnych do MabionCD20 w trakcie trwania współpracy. Emitent uznał umowę z Farmak za znaczącą ze względu na to, iż łączna suma płatności przysługujących Mabion na mocy niniejszej umowy, może przekroczyć wartość 10% kapitałów własnych Emitenta.

W dniu 16 kwietnia 2014 r. podpisana została pomiędzy Mabion a spółką LYFIS ehf. z siedzibą w Rejkiawiku ("LYFIS") umowa dystrybucji na terenie Islandii leku MabionCD20 ("Umowa", "Lek"). Zgodnie z postanowieniami Umowy Mabion zapewnia LYFIS wyłączone prawo do marketingu i sprzedaży MabionCD20 na terytorium Islandii. Mabion jest odpowiedzialny za rejestrację Leku, jego wytworzenie i jakość, a LYFIS jest odpowiedzialny za właściwe magazynowanie i dystrybucję Leku na terenie Islandii oraz za zbieranie informacji o ewentualnych działaniach niepożądanych i przekazywanie ich do Mabion.

LYFIS zapłaci Mabion w dwóch ratach 20 tys. euro (co w przeliczeniu wg średniego kursu NBP z dnia podpisania umowy stanowi równowartość ok. 84 tys. zł) tytułem wynagrodzenia za udzielenie licencji dystrybucyjnej, z czego 70% kwoty zostanie zapłacone po uzyskaniu przez Mabion rejestracji Leku na terytorium Islandii (rejestracja przez Europejską Agencję Leków, EMA). Ponadto, po zarejestrowaniu Emitentowi przysługiwać będzie wynagrodzenie za dostarczane partie Leku w wysokości w przedziale pomiędzy 50 a 60% jego ceny rynkowej.

Umowa została podpisana na okres 5 lat licząc od momentu dostarczenia LYFIS Leku, z możliwością automatycznego przedłużenia na kolejne 3 lata w przypadku osiągnięcia minimalnych przychodów ze sprzedaży.

Rynek leku MabThera, leku referencyjnego do leku MabionCD20 na przedmiotowym rynku szacowany jest na jedynie około 2-3 mln euro, jednak Umowa z LYFIS jest istotna dla Emitenta ponieważ jest pierwszą umową dystrybucyjną na terenie Europy. LYFIS jest silnym lokalnie dystrybutorem leków posiadającym w swoim portfolio leki specjalistyczne. Jest lokalnym przedstawicielem takich firm jak Teva i Krka.

W dniu 23 kwietnia 2014 r. odbyło się Nadzwyczajne Walne Zgromadzenie Akcjonariuszy Spółki, które podjęło uchwałę w sprawie podwyższenia kapitału zakładowego Spółki w drodze emisji akcji serii K z wyłączeniem prawa poboru dotychczasowych akcjonariuszy w całości, upoważnienia Zarządu do podwyższenia kapitału zakładowego Spółki w ramach kapitału docelowego z możliwością pozbawienia dotychczasowych akcjonariuszy prawa poboru przez Zarząd oraz w sprawie zmiany statutu Spółki. Zgodnie z uchwałą podwyższono kapitał zakładowy Spółki z kwoty 950.000 zł do kwoty nie mniejszej niż 950.000,10 zł i nie większej niż 1.029.000 zł, to jest o kwotę nie niższą niż 0,10 zł i nie wyższą niż 79.000 zł drodze emisji nie mniej niż 1 i nie więcej niż 790.000 akcji zwykłych na okaziciela serii K o wartości nominalnej 0,10 zł każda. Zarząd został upoważniony do określenia ceny emisyjnej.

Zgodnie z opinią Zarządu umożliwienie podejmowania decyzji dotyczących podwyższenia kapitału zakładowego Spółki przez Zarząd w ramach kapitału docelowego istotnie usprawni proces pozyskiwania środków finansowych dla Spółki w szybko zmieniających się uwarunkowaniach ekonomiczno-gospodarczych prowadzonej przez Spółkę działalności. Zarząd, działając na podstawie upoważnienia do podwyższenia kapitału zakładowego w granicach kapitału docelowego będzie mógł dostosować wielkość emisji do aktualnych warunków rynkowych i potrzeb Spółki, a także podejmować, w granicach określonych statutem Spółki, wszelkie inne działania nakierowane na skuteczną ofertę akcji.

Jednocześnie według stanowiska zaprezentowanego przez Zarząd, celem przeprowadzenia emisji Akcji Serii K było pozyskanie przez Spółkę środków finansowych na rozwój jej działalności i realizację jej celów strategicznych, w tym planów inwestycyjnych. Biorąc pod uwagę, że emisja ta obejmowała mniej niż 10% akcji Spółki dopuszczonych do obrotu na rynku regulowanym prowadzonym przez Giełdę Papierów Wartościowych w Warszawie S.A. oraz że została skierowana do inwestorów profesjonalnych bądź inwestorów, z których każdy nabędzie Akcje Serii K o wartości, liczonej według ich ceny emisyjnej z dnia jej ustalenia, co najmniej 100.000 euro, Spółka pozyskała środki finansowe w krótkim terminie, bez obowiązku sporządzania i uzyskania zatwierdzenia prospektu emisyjnego. Realizacja emisji Akcji Serii K w ww. trybie umożliwiła tym samym znaczące obniżenie kosztów związanych z jej przeprowadzeniem, przyczyniając się jednak do zwiększenia bazy kapitałowej Spółki i przyspieszenia dynamiki jej rozwoju. Proponowany tryb pozyskania nowych środków dla Spółki był, w opinii Zarządu, najbardziej optymalny.

Na obecnym etapie pozyskanie nowych środków finansowych związane jest przede wszystkim ze wzrostem kosztów badań, który wynika z przyczyn niezależnych od Spółki – niewłaściwego przechowywania leku przez ośrodki kliniczne, konieczności archiwizacji bardzo dużego odsetka leku z serii wysyłanych do badań klinicznych, przepisywania leku MabionCD20 pacjentom, którzy ukończyli już udział w badaniu (procedura wymagana przez komisje etyczne), wcześniejsze zaimplementowanie kolejnych rozwiązań infrastrukturalnych w budowanym Zakładzie w Konstancynie Łódzkim, które zostały ustalone podczas konsultacji zgodności zakładu z wymogami FDA (Food and Drug Administration). Spółka musi również zarządzać przesunięciami wpływów wynikających ze sprzedaży praw dystrybucyjnych na lek MabionCD20, oraz opóźnieniami w przekazywaniu środków z dofinansowań unijnych przez Agencje rozliczające dofinansowania.

W ramach emisji akcji zwykłych na okaziciela serii K, emitowanych na podstawie uchwały nr 4/IV/2014 Nadzwyczajnego Walnego Zgromadzenia Mabion z dnia 23 kwietnia 2014 roku, zostało objętych i opłaconych 790.000 akcji serii K po cenie emisyjnej wynoszącej 41,00 zł za jedną akcję. Łączna wartość przeprowadzonej subskrypcji akcji serii K wyniosła 32.390 tys. zł. Subskrypcja rozpoczęła się 28 kwietnia 2014 roku, a zakończyła 8 maja 2014 roku. Akcje zostały objęte przez 31 inwestorów.

Jednocześnie poza emisją akcji serii K, Spółka podpisała z głównymi akcjonariuszami Spółki przedwstępne umowy objęcia 510.000 akcji zwykłych na okaziciela serii L po cenie emisyjnej wynoszącej 41,00 za jedną akcję. Akcje serii L zostaną wyemitowane i objęte przez inwestorów pod warunkiem rejestracji przez sąd rejestrowy zmiany statutu Spółki polegającej na upoważnieniu Zarządu Spółki do podwyższenia kapitału zakładowego w ramach kapitału docelowego oraz uzyskania zgody Rady Nadzorczej Spółki na wysokość ww. ceny emisyjnej.

W dniu 22 maja 2014 Spółka zawarła z Altiora d.o.o. ("Altiora") umowę o współpracy ("Umowa"), której przedmiotem jest realizacja badania klinicznego z udziałem pacjentów chorych na jednostkę chorobową: chłoniak rozlany z dużych komórek typu B w krajach: Polska, Chorwacja, Bośnia, Serbia, Węgry, Bułgaria, Mołdawia, Czarnogóra. Szacowana wartość Umowy wynosi 1.428 tys. EUR netto, co po przeliczeniu wg. średniego kursu NBP stanowi równowartość 5.962 tys. PLN i przekracza wartość 10% kapitałów własnych Spółki oraz obejmuje koszty dodatkowe do łącznej kwoty nieprzekraczającej 2.000 tys. EUR netto plus VAT. Przewidywany okres ukończenia świadczenia usług na mocy umowy to 31.12.2014 r. Umowa nie przewiduje kar umownych. Jednocześnie w dniu 22.05.2014 podpisany został aneks do umowy o współpracy z Altiora z dnia 31.05.2013r. ("Aneks") w zakresie realizacji badania klinicznego leku MabionCD20 u pacjentów chorych na reumatoidalne zapalenie stawów. Przedmiotem Aneksu jest rozszerzenie ww. umowy o 8-10 nowych ośrodków klinicznych zlokalizowanych na terenie Polski zaangażowanych w rekrutację pacjentów z reumatoidalnym zapaleniem stawów. Na mocy Aneksu wartość ww. umowy została podwyższona do 700 tys. EUR, co po przeliczeniu wg. średniego kursu NBP stanowi równowartość 2.922 tys. PLN netto i nie przekracza 10% kapitałów własnych Spółki. Poprzednia wartość przedmiotowej umowy wynosiła 196 tys. EUR. Umowa przewiduje zakończenie okresu świadczenia usług do dnia 31.12.2014. Przedmiotowa umowa ani Aneks nie przewidują kar umownych, a jej najważniejsze założenia są podobne do ww. opisanych postanowień Umowy z dnia 22.05.2014 r. W wyniku podpisania Umowy oraz Aneksu wartość umów zawartych między Spółką a Altiora w ciągu ostatnich 12 miesięcy wynosi aktualnie 2.128 tys. EUR, co po przeliczeniu wg. średniego kursu NBP stanowi równowartość 8.885 tys. PLN. Umową o największej wartości jest opisana powyżej Umowa o współpracy z dnia 22 maja 2014 r.

27 maja 2014 r. podpisano porozumienie ze Spółką Plexus Ventures LLC dotyczące pozyskiwania przez Plexus na rzecz Mabion nowych kontraktów prowadzących pośrednio lub bezpośrednio do uzyskania przez nowych kontrahentów (licencjobiorców) licencji na lek Mabion CD20. Plexus jest firmą zajmującą się identyfikacją i pozyskiwaniem parterów biznesowych. Zgodnie z postanowieniami Porozumienia Plexus będzie miał wyłączność na świadczenie na rzecz Mabion usług, które będą polegać na przeprowadzeniu procesu identyfikacji potencjalnych licencjobiorców, aranżowaniu spotkań pomiędzy Spółką a ww. licencjobiorcami oraz doprowadzenia do podpisania kontraktów prowadzących pośrednio lub bezpośrednio do uzyskania przez ww. kontrahentów licencji na Mabion CD20. Porozumienie zostało podpisane na okres 12 miesięcy z możliwością przedłużenia w określonych w Porozumieniu okolicznościach na 3 miesiące. Plexus przysługuje wynagrodzenie nie przekraczające 55 tys. EUR (około 230 tys. zł według średniego kursu NBP z dnia podpisania porozumienia) w zależności od osiągnięcia przez Plexus wskazanych w Porozumieniu celów związanych z pozyskiwaniem nowych licencjobiorców. Ponadto w przypadku każdorazowego podpisania w wyniku działań Plexus kontraktu, na mocy którego Mabion udzieli licencji na Mabion CD20 nowemu kontrahentowi, Plexus przysługuje wynagrodzenie prowizyjne na poziomie kilku procent wartości opłat licencyjnych, bez późniejszych opłat z tytułu sprzedaży produktu, w zależności od jego wielkości i dodatkowy bonus za pozyskanie kontraktu do 15 maja 2015 r. Porozumienie nie przewiduje kar umownych ani nie zostało zawarte pod warunkami zawieszającymi lub rozwiązującymi. Spółka zobowiązała się do udzielenia wsparcia prawnego Plexus w przypadku jakichkolwiek działań prawnych podjętych przeciwko Plexus w związku z

wykonywaniem postanowień Porozumienia. Spółka zapewni również Plexus i osobom ze strony Plexus wskazanym w Porozumieniu, że nie ucierpią one w skutek wykonywania przez Plexus postanowień Porozumienia. Podpisanie Porozumienia wpisuje się w opisane w Prospekcie Emisyjnym działania Spółki mające na celu wchodzenie na nowe rynki, a przede wszystkim w odniesieniu do rynków USA, EU, Kanady, Australii i Nowej Zelandii, Japonii.

W dniu 28 maja 2014 roku Sąd Rejonowy dla Łodzi-Śródmieścia w Łodzi, XX Wydział Krajowego Rejestru Sądowego dokonał rejestracji podwyższenia kapitału zakładowego Spółki oraz zmian w Statucie Spółki. Kapitał zakładowy Spółki został podwyższony z kwoty 950.000 złotych do kwoty 1.029.000 złotych. Podwyższenie kapitału zakładowego, o którym mowa powyżej, zostało zrealizowane poprzez emisję 790.000 akcji zwykłych na okaziciela serii K Spółki o wartości nominalnej 0,10 zł każda, wyemitowanych na podstawie uchwały nr 4/IV/2014 Nadzwyczajnego Walnego Zgromadzenia Spółki z dnia 23 kwietnia 2014 roku, o której podjęciu Spółka informowała w raporcie bieżącym nr 11/2014. Po zarejestrowaniu zmiany, o której mowa powyżej, kapitał zakładowy Spółki wynosi 1.029.000 zł i dzieli się na 10.290.000 akcji o wartości nominalnej 0,10 złotych każda, w tym:

- 450.000 akcji imiennych, uprzywilejowanych serii A,
- 450.000 akcji imiennych, uprzywilejowanych serii B,
- 450.000 akcji imiennych, uprzywilejowanych serii C,
- 450.000 akcji zwykłych na okaziciela serii D,
- 100.000 akcji imiennych, uprzywilejowanych serii E,
- 100.000 akcji imiennych, uprzywilejowanych serii F,
- 20.000 akcji imiennych, uprzywilejowanych serii G,
- 2.980.000 akcji na okaziciela, zwykłych serii H,
- 1.900.000 akcji na okaziciela, zwykłych serii I,
- 2.600.000 akcji na okaziciela, zwykłych serii J,
- 790.000 akcji na okaziciela, zwykłych serii K.

Akcje imienne serii A, B, C, E, F i G są uprzywilejowane w ten sposób, że każda z nich uprawnia do dwóch głosów na Walnym Zgromadzeniu. Po zarejestrowaniu podwyższenia kapitału zakładowego ogólna liczba głosów wynikająca ze wszystkich wyemitowanych akcji wynosi 11.860.000 głosów. W związku z ww. rejestracją podwyższenia kapitału zakładowego Sąd dokonał również rejestracji odpowiednich zmian Statutu Spółki. Ponadto Sąd dokonał również rejestracji zmiany Statutu polegającej na dodaniu § 9a Statutu Spółki dotyczącego upoważnienia Zarządu do dokonania podwyższenia kapitału zakładowego Spółki w ramach kapitału docelowego poprzez emisję nowych akcji o łącznej wartości nominalnej nie większej niż 51,000 zł.

W dniu 6 czerwca 2014 podpisano list intencyjny z Biolotus Biotech z siedzibą w Rio de Janeiro zgodnie z którym Mabion i Biolotus chcą nawiązać współpracę w Brazylii, która ma na celu w pierwszym okresie współpracy rejestrację, analizę i sprzedaż leku MabionCD20 na terytorium Brazylii, a docelowo realizacja całego procesu wytwarzania aż do gotowych leków w tym kraju. Priorytetowym przedmiotem Współpracy będzie produkt biopodobny do rituximab (tj. Mabion CD20) oraz potencjalnie kolejne przeciwciała, nad którymi pracuje Mabion.

Zgodnie z zapisami Listu Biolotus podejmie działania prowadzące do rejestracji produktów Mabion w Brazylii zgodnie z regulacjami stosownych podmiotów w Unii Europejskiej (EMEA), USA (US FDA) oraz Brazylii (Anvisa), a obie strony Listu będą współpracować w celu utworzenia fabryki i laboratorium analitycznego w Brazylii, przy czym zakłada się, że fabryka powinna powstać w ciągu pięciu lat od zakończenia procesu zatwierdzenia produktu w tym kraju. W tym celu Biolotus i Mabion planują ustanowienie PDP (ang. Partnership for Productive Development, tj. Partnerswa Publiczno – Prywatnego, polegającego na wykorzystaniu wsparcia publicznego w Brazylii na potrzeby lokalnych inwestycji, podnoszenia poziomu kultury przemysłowej i lokalnego wytwarzania strategicznych dla gospodarki produktów). Mabion zastrzega sobie jednak możliwość podjęcia bezpośredniej współpracy z Biolotus w ramach join-venture. List przewiduje również dokonanie w stosownym momencie transferu know-how Spółki przy pełnym zachowaniu praw i kontroli technologii przez Mabion. List nie zobowiązuje jego stron do nawiązania współpracy i nie należy go traktować jako wiążącego, jego intencją jest podjęcie działań mających na celu stworzenie szczegółowej umowy współpracy. Ważność Listu wygasa najpóźniej w dniu 31 grudnia 2015 r. Przyjęty sposób procedowania w Brazylii wynika ze specyfiki polityczno – regulacyjnej tego kraju. Biolotus jest firmą farmaceutyczną specjalizującą się w badaniach, rozwoju, rejestracji, wytwarzaniu, promocji, dystrybucji oraz ogólnościowej komercjalizacji produktów farmaceutycznych i biotechnologicznego pochodzenia.

W dniu 6 czerwca 2014 r. podpisana została z amerykańską spółką Regulatory Compliance Associates Inc. z siedzibą w Wisconsin ("RCA") umowa dotycząca świadczenia przez RCA usług konsultacji w zakresie przygotowania kompleksu naukowo-przemysłowego w Konstancynie Łódzkiej ("Kompleks") w celu dostosowania go do wymagań amerykańskiej Agencji Żywności i Leków (FDA).

RCA dokona analizy zgodności projektu zakładu w Konstancynie Łódzkiej, jak również planowanego sposobu realizacji procesów wytwórczych w Kompleksie pod kątem zgodności z wymogami FDA. RCA pomoże również Spółce w zidentyfikowaniu ewentualnych procesów, które mogłyby nieść wysokie ryzyko istotnego opóźnienia rozpoczęcia uzyskania certyfikatu i możliwości produkcji na rynek USA, oraz zaproponuje w takim przypadku alternatywne rozwiązania w celu zmniejszenia ww. ryzyk. Umowa nie przewiduje kar umownych ani nie została zawarta pod warunkami zawieszającymi lub rozwiązującymi. Spółka zobowiązała się do udzielenia wsparcia RCA w przypadku jakiegokolwiek działań prawnych podjętych przeciwko RCA w związku z wykonywaniem postanowień umowy. Spółka zapewni również RCA i osobom ze strony RCA wskazanym w umowie, że nie ucierpią one w skutek wykonywania przez RCA postanowień umowy.

Wartość umowy nie jest znacząca, jednak w ocenie Zarządu współpraca z RCA zmniejsza ryzyko nieuzyskania certyfikacji FDA, bez której rejestracja i sprzedaż leków na terenie USA nie będzie możliwa. RCA jest spółką dostarczającą całościowych rozwiązań dotyczących regulacji i zgodności z wymogami FDA, a wśród jej pracowników są osoby będące wcześniej audytorami FDA. Mabion nie wyklucza podjęcia z RCA również współpracy w innej formie.

3 Opis czynników i zdarzeń mających znaczący wpływ na osiągnięte wyniki finansowe

W okresie sprawozdawczym nie wystąpiły zjawiska, w tym o nietypowym charakterze, mające istotny wpływ na uzyskane przez Spółkę wyniki finansowe.

4 Sezonowość i cykliczność działalności Spółki

Działalność Spółki nie podlegała w okresie sprawozdawczym szczególnym wahaniom sezonowym czy też cyklicznym.

5 Odpisy aktualizujące

W okresie sprawozdawczym nie dokonano odpisów aktualizujących wartość zapasów ani odwrócenia takich odpisów. Nie dokonano także odpisów aktualizujących z tytułu utraty wartości aktywów finansowych, rzeczowych aktywów trwałych, wartości niematerialnych i prawnych lub innych aktywów ani odwrócenia takich odpisów.

6 Rezerwy

Informację o zmianach w stanie rezerw przedstawione zostały poniżej:

1.6.1 Zmiany stanu aktywów z tytułu odroczonego podatku dochodowego

Lp.	Wyszczególnienie	01.01.2013-31.12.2013	01.01.2014-30.06.2014
1	Stan aktywów z tytułu odroczonego podatku dochodowego na początek okresu	96 550,18	85 086,00
2	Zwiększenie	53 369,00	6 237,00
a	odniesione na wynik finansowy okresu w związku z ujemnymi różnicami przejściowymi (z tytułu powstania różnic przejściowych)	34 551,00	6 237,00
b	odniesione na wynik finansowy okresu w związku ze stratą podatkową	18 818,00	
	powstanie straty	18 818,00	
3	Zmniejszenia	64 833,18	37 193,00
a	odniesione na wynik finansowy okresu w związku z ujemnymi różnicami przejściowymi	64 833,18	37 193,00
	odwrócenia się różnic przejściowych	22 859,18	18 499,00
	wykorzystanie straty podatkowej	41 974,00	18 694,00
b	odniesione na wynik finansowy okresu w związku ze stratą podatkową		
4	Stan aktywów z tytułu odroczonego podatku dochodowego na koniec okresu	85 086,00	54 130,00

1.6.2 Zmiany stanu rezerw długoterminowych na świadczenia emerytalne i podobne

	Wyszczególnienie	01.01.2013 - 31.12.2013	01.01.2014- 31.06.2014
1	Stan na początek okresu	8 359,87	8 089,70
a	rezerwa na świadczenia emerytalne	8 359,87	8 089,70
2	Zwiększenia	0,00	0,00
a	utworzenie rezerwy na świadczenia emerytalne	0,00	0,00
3	Rozwiązanie rezerwy na świadczenia emerytalne	270,17	0,00
4	Stan na koniec okresu	8 089,70	8 089,70
a	rezerwa na świadczenia emerytalne	8 089,70	8 089,70

1.6.3 Zmiany stanu pozostałych rezerw krótkoterminowych

	Wyszczególnienie	01.01.2013 - 31.12.2013	01.01.2014- 30.06.2014
1	Stan na początek okresu	112 242,84	136 515,47
a	rezerwa na urlopy wypoczynkowe	68 347,02	106 515,47
b	rezerwa na badanie sprawozdania finansowego	25 000,00	30 000,00
c	rozliczenia międzyokresowe bierne kosztów	18 895,82	0,00
2	Zwiększenia	144 681,78	0,00
a	utworzenie rezerwy na urlopy wypoczynkowe	99 681,78	
b	utworzenie rezerwy na badanie sprawozdania finansowego	45 000,00	
c	rozliczenia międzyokresowe bierne kosztów	0,00	
3	Zmniejszenie	120 409,15	79 593,60
a	rozwiązanie rezerwy na urlopy wypoczynkowe	61 513,33	49 593,60
b	rozwiązanie rezerwy na badanie sprawozdania finansowego	40 000,00	30 000,00
c	rozliczenia międzyokresowe bierne kosztów	18 895,82	
4	Stan na koniec okresu	136 515,47	56 921,87
a	rezerwa na urlopy wypoczynkowe	106 515,47	56 921,87
b	rezerwa na badanie sprawozdania finansowego	30 000,00	0,00
c	rozliczenia międzyokresowe bierne kosztów	0,00	0,00

7 Rzeczowe aktywa trwałe

Informację na temat stanu oraz zmian w stanie rzeczowych aktywów trwałych w okresie 01.01.2014-30.06.2014 prezentują poniższe zestawienia.

1.7.1 Rzeczowe aktywa trwałe

Lp.	Rzeczowe aktywa trwałe	01.01.2013-31.12.2013	01.01.2014-30.06.2014
1	Środki trwałe w tym	6 134 099,51	5 622 493,02
a	grunty (w tym prawo użytkowania wieczystego gruntu)	1 906 242,00	1 906 242,00
b	budynki, lokale i obiekty inżynierii lądowej i wodnej	1 956 118,68	1 930 609,32
c	urządzenia techniczne i maszyny	38 262,17	33 720,83
d	środki transportu	72 761,96	62 943,86
e	inne środki trwałe	2 160 714,70	1 688 977,01
2	Środki trwałe w budowie	10 887 351,51	21 385 873,49
3	Zaliczki na środki trwałe w budowie	2 032 273,28	13 083 095,02
	Rzeczowe aktywa trwałe razem	19 053 724,30	40 091 461,53

1.7.2 Zmiany w stanie środków trwałych w okresie 01.01.2014-30.06.2014 według grup rodzajowych

Lp	Wyszczególnienie	Grunty (w tym prawo użytkowania wieczystego gruntu)	Budynki, lokale i obiekty inżynierii lądowej i wodnej	Urządzenia techniczne i maszyny	Środki transportu	Inne środki trwałe	Środki trwałe razem
1	Wartość brutto na 01.01.2014	1 906 242,00	2 040 751,48	94 856,82	118 921,74	4 810 271,13	8 971 043,17
2	Zwiększenia	0,00		3 800,80		33 694,38	37 495,18
3	Zmniejszenia	0,00	0,00	0,00	0,00	647,43	647,43
4	Wartość brutto na 30.06.2014	1 906 242,00	2 040 751,48	98 657,62	118 921,74	4 843 318,08	9 007 890,92
1	Skumulowana amortyzacja (umorzenie) na 01.01.2014	0,00	84 632,80	56 594,65	46 159,78	2 649 556,43	2 836 943,66
2	Amortyzacja za okres 01.01.2014.- 30. 06.2014		25 509,36	8 342,14	9 818,10	505 432,07	549 101,67
3	Zmniejszenia za okres 01.01.2014-30.06.2014	0,00	0,00	0,00	0,00	647,43	647,43
4	Skumulowana amortyzacja (umorzenie) na 30.06.2014	0,00	110 142,16	64 936,79	55 977,88	3 154 341,07	3 385 397,90
5	Odpisy z tytułu trwałej utraty wartości	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00
6	Wartość netto na 01.01.2014	1 906 242,00	1 956 118,68	38 262,17	72 761,96	2 160 714,70	6 134 099,51
7	Wartość netto na 31.03.2014	1 906 242,00	1 930 609,32	33 720,83	62 943,86	1 688 977,01	5 622 493,02

1.7.3 Zmiany w stanie środków trwałych w budowie w okresie 01.01.2014-30.06.2014

Lp.	Wyszczególnienie	Wartość
1	Wartość na 01.01.2014	10 887 351,51
2	Zwiększenie	10 498 521,98
a	poniesione nakłady inwestycyjne	10 498 521,98
3	Zmniejszenia	0,00
a	przekazanie na środki trwałe	0,00
4	Wartość na 30.06.2014	21 385 873,49

8 Istotne rozliczenia z tytułu spraw sądowych

W prezentowanym okresie nie wystąpiły istotne rozliczenia z tytułu spraw sądowych

9 Korekty błędów poprzednich okresów

W okresie sprawozdawczym nie zachodziła konieczność dokonywania korekt. Opinie podmiotów uprawnionych do badania sprawozdań finansowych zostały wydane bez zastrzeżeń.

10 Zmiany sytuacji gospodarczej i warunków prowadzenia działalności, które mają istotny wpływ na wartość godziwą aktywów finansowych i zobowiązań finansowych Spółki

Nie nastąpiła zmiana sytuacji gospodarczej i warunków prowadzenia działalności mająca wpływ na wartość godziwą aktywów finansowych Spółki.

11 Niespłacone kredyty i pożyczki oraz naruszenie umów kredytu i pożyczki

W okresie sprawozdawczym nie odnotowano niespłaconych kredytów lub pożyczek ani naruszeń istotnych postanowień umowy kredytu lub pożyczki.

12 Transakcje z podmiotami powiązanymi

W I półroczu 2014 nie zawierano z akcjonariuszami i osobami z nimi powiązanymi transakcji kupna-sprzedaży towarów i usług na warunkach innych niż rynkowe.

Wartość transakcji z podmiotami będącymi znaczącymi akcjonariuszami Mabion S.A. oraz osobami z nimi powiązanymi w I półroczu 2014 została wskazana w poniższej tabeli.

Wartość transakcji w 01.01.2014-30.06.2014 roku

Nazwa podmiotu	Sposób powiązania	Rodzaj transakcji	Wartość transakcji (brutto)
		najem przez Spółkę sprzętu od Celon Pharma S.A. na podstawie umowy wypożyczenia sprzętu medycznego	12,6 tys. PLN
Celon Pharma S.A..	Znaczący akcjonariusz Spółki Podmiot zależny Macieja Wieczorka (Prezesa Zarządu)	Realizacja pracy badawczej na rzecz Celon Pharma S.A. na podstawie umowy	410,1 tys. PLN
		Udzielona i spłacona pożyczka wraz z odsetkami (750.000 +1.681,64)	751,7 tys. PLN
		najem lokalu w Kutnie na podstawie umowy najmu	3,7 tys. PLN
Polfarmex S.A.	Znaczący akcjonariusz Spółki	refaktura kosztów tłumaczenia dokumentów na język polski	2,8 tys. PLN

Nazwa podmiotu	Sposób powiązania	Rodzaj transakcji	Wartość transakcji (brutto)
IBSS Biomed S.A.	Znaczący akcjonariusz Spółki Podmiot, w którym Grzegorz Stefański (Członek Rady Nadzorczej) pełni funkcję Prezesa Zarządu	wynagrodzenie z tytułu świadczenia usług (sterylizacja) przez IBSS Biomed S.A.	30,6 tys. PLN
Petsulina S.A.	Podmiot kontrolowany przez Artura Chabowskiego (członek Rady Nadzorczej)	Realizacja pracy badawczej wg umowy Rozwój leku-Insulina kocia.	239,8 tys. PLN

13 Zmiana metody ustalenia wartości godziwej instrumentów finansowych

W prezentowanym okresie nie wystąpiła zmiana sposobu ustalania wartości godziwej instrumentów finansowych.

14 Zmiany w klasyfikacji aktywów finansowych

Spółka w okresie od 01 stycznia 2014 roku do 30 czerwca 2014 roku nie dokonała zmiany w kwalifikacji aktywów finansowych.

15 Emisja, wykup i spłata nieudziałowych i kapitałowych papierów wartościowych

Pod koniec kwietnia 2014 roku, działając na podstawie uchwały Walnego Zgromadzenia z dnia 23 kwietnia 2014 roku w sprawie podwyższenia kapitału zakładowego Spółki w drodze emisji akcji oraz upoważnienia Zarządu do podwyższenia kapitału zakładowego w ramach kapitału docelowego, Spółka zaoferowała w subskrypcji publicznej 790.000 akcji zwykłych na okaziciela serii K o wartości nominalnej 0,10 zł każda.

Akcje serii K były oferowane z wyłączeniem prawa poboru dotychczasowych akcjonariuszy. Oferta objęcia akcji serii K została skierowana do a (i) klientów profesjonalnych w rozumieniu ustawy o obrocie instrumentami finansowymi i (ii) inwestorów, z których każdy nabędzie akcje serii K o wartości, liczonej według ich ceny emisyjnej z dnia jej ustalenia, co najmniej 100.000 euro (subskrypcja prywatna w rozumieniu art. 431 par. 2 pkt 1 k.s.h).

Ostateczna cena emisyjna akcji serii K została ustalona na 41,00 zł.

Subskrypcję akcji rozpoczęto 28 kwietnia 2014 roku i zakończono 8 maja 2014 roku.

Łącznie 31 inwestorom przydzielono 790.000 akcji serii K. Wartość przeprowadzonej subskrypcji wyniosła 32.390.000 zł. Koszty poniesione przez Spółkę w związku z emisją wyniosły 1.097.675 zł.

W dniu 28 maja 2014 roku Sąd Rejonowy dla Łodzi-Śródmieścia, XX Wydział Krajowego Rejestru Sądowego dokonał rejestracji podwyższenia kapitału zakładowego Spółki. Kapitał zakładowy Spółki został podwyższony z kwoty 950.000 złotych do kwoty 1.029.000 złotych. Podwyższenie kapitału zakładowego, o którym mowa powyżej, zostało zrealizowane poprzez emisję 790.000 akcji zwykłych na okaziciela serii K Spółki o wartości nominalnej 0,10 zł każda.

Przedmiotowe akcje serii K zostały w dniu 23 czerwca 2014 roku uchwałą Zarządu KDPW przyjęte do depozytu papierów wartościowych i oznaczone kodem PLMBION00016, pod warunkiem podjęcia przez spółkę prowadząca rynek regulowany decyzji o wprowadzeniu tych akcji do obrotu na tym samym rynku regulowanym, na którym zostały wprowadzone inne akcje Spółki oznaczone kodem PLMBION00016. Zarejestrowanie ww. akcji w depozycie papierów wartościowych nastąpi w terminie trzech dni od otrzymania przez KDPW dokumentów potwierdzających wprowadzenie tych akcji do obrotu na rynku regulowanym, o którym mowa powyżej, nie wcześniej jednak niż w dniu wskazanym w decyzji spółki prowadzącej ten rynek regulowany jako dzień wprowadzenia tych akcji do obrotu na tym rynku. Uchwała weszła w życie z dniem podjęcia.

Zarząd Giełdy Papierów Wartościowych w Warszawie SA ("GPW") dopuścił z dniem 2 lipca 2014 do obrotu giełdowego na rynku podstawowym GPW 790.000 akcji zwykłych na okaziciela serii K Spółki o wartości nominalnej 0,10 zł każda. Rejestracja ww. akcji Spółki w KDPW nastąpiła w dniu 2 lipca 2014 roku.

W prezentowanym okresie Spółka nie dokonywała wykupu ani spłaty żadnych papierów wartościowych.

16 Wyplacona lub zadeklarowana dywidenda

W okresie objętym historycznymi danymi finansowymi Spółka nie wypłacała ani nie deklarowała wypłaty dywidendy. Plany dotyczące wypłaty dywidendy w kolejnych latach w znacznym stopniu uzależnione będą od kondycji finansowej Spółki oraz potrzeb kapitałowych związanych z rozwojem działalności.

17 Zdarzenia po dniu bilansowym, które mogą znacząco wpłynąć na wyniki finansowe Emitenta

Zarząd Giełdy Papierów Wartościowych w Warszawie SA ("GPW") z dniem 2 lipca 2014 dopuścił oraz wprowadził do obrotu giełdowego na rynku podstawowym GPW 790.000 akcji zwykłych na okaziciela serii K Spółki o wartości nominalnej 0,10 zł każda. W dniu 2 lipca 2014 nastąpiła rejestracja ww. akcji Spółki w KDPW.

Zarząd Mabion SA w dniu 14 lipca 2014 r. podjął uchwałę nr 5/2014 w sprawie podwyższenia kapitału zakładowego w ramach kapitału docelowego w drodze emisji akcji serii L z wyłączeniem prawa poboru. Kapitał zakładowy został podwyższony z kwoty 1.029.000 PLN do kwoty nie mniejszej niż 1.029.000,10 PLN i nie większej niż 1.080.000 PLN, to jest o kwotę nie niższą niż 0,10 PLN i nie wyższą niż 51.000 PLN w drodze emisji nie mniej niż 1 i nie więcej

niż 510.000 akcji zwykłych na okaziciela serii L o wartości nominalnej 0,10 PLN. Akcje zostaną pokryte wkładami pieniężnymi i będą uczestniczyć w dywidendzie od dnia 1 stycznia 2014 r., chyba że zapisanie na rachunku papierów wartościowych nastąpi po dniu, w którym nastąpi ustalenie akcjonariuszy uprawnionych do udziału w zysku za rok obrotowy 2014 r. (wówczas akcje serii L będą pierwszy raz uczestniczyć w dywidendzie od dnia 1 stycznia 2015 r.) Cena emisyjna akcji serii L wynosi 41 PLN. Każda akcja upoważnia do jednego głosu na Walnym Zgromadzeniu Spółki. Zarząd uchwalił również, iż pozbawia się w całości dotychczasowych akcjonariuszy prawa poboru akcji serii L. Emisja akcji serii L nastąpi w formie subskrypcji prywatnej w rozumieniu przepisów KSH i zostaną zaoferowane do objęcia podmiotom wybranym przez Zarząd, przy założeniu, że oferta nie może zostać skierowana do więcej niż 149 podmiotów. Umowy o objęciu akcji serii L zostaną zawarte do dnia 30 września 2014 r. Zarząd dokona wszelkich czynności związanych z podwyższeniem kapitału zakładowego Spółki. Będzie się również ubiegał o dopuszczenie akcji serii L oraz praw do akcji serii L do obrotu na rynku regulowanym prowadzonym przez Giełdę Papierów Wartościowych w Warszawie SA. W związku z przedmiotowym podwyższeniem kapitału zakładowego zmieniony został § 9 ust. 1 Statutu Spółki.

Spółka zawarła w dniu 16 lipca 2014 r. następujące umowy objęcia akcji zwykłych na okaziciela serii L Spółki po jednostkowej cenie emisyjnej równej 41 PLN ("Akcje serii L"):

- umowa objęcia Akcji serii L z Celon Pharma SA (głównym akcjonariuszem Spółki kontrolowanym w 100% przez Prezesa Zarządu Spółki Pana Macieja Wieczorka), na mocy której Celon Pharma SA objęła 127.500 akcji serii L za łączną kwotę 5.227,5 tys. PLN
- umowa objęcia Akcji serii L z Polfarmex SA, na mocy której Polfarmex SA objęła 127.500 akcji serii L za łączną kwotę 5.227,5 tys. PLN
- umowa objęcia Akcji serii L z Twiti Investments Ltd (głównym akcjonariuszem Spółki kontrolowanym w 50% przez Przewodniczącego Rady Nadzorczej Spółki Pana Roberta Aleksandrowicza), na mocy której Twiti Investments Ltd objęła 255.000 akcji serii L za łączną kwotę 10.455,0 tys. PLN.

Na mocy ww. umów Spółka zobowiązała się złożyć wnioski o dopuszczenie i wprowadzenia akcji serii L do obrotu na rynku regulowanym przez GPW po upływie 12 miesięcy od dopuszczenia do obrotu na rynek regulowany akcji serii K Spółki. Umowy nie przewidują kar umownych, ani nie zostały zawarte pod warunkiem lub z zastrzeżeniem terminu. Jako kryterium uznania umowy za znaczącą Spółka stosuje wartość kapitału własnego.

Zakończenie subskrypcji akcji serii L Spółki nastąpiło 29 lipca 2014 roku. Przedmiotem subskrypcji było 510.000 akcji serii L. Akcje były obejmowane po cenie 41 zł za jedną akcję. W ramach oferty akcje Spółki przydzielono 3 inwestorom:

- Twiti Investments Ltd objęła 255.000 akcji serii L za łączną kwotę 10.455 tys. PLN,
- Celon Pharma S.A. objęła 127.500 akcji serii L za łączną kwotę 5.227,5 tys. PLN,
- Polfarmex S.A. objęła 127.500 akcji serii L za łączną kwotę 5.227,5 tys. PLN.

Wartość przeprowadzonej subskrypcji wyniosła 20.910 tys. zł

29 sierpnia 2014 r. po raz trzeci odbyło się posiedzenie niezależnej komisji DSMB (Data and Safety Monitoring Board) nadzorującej jakość badania klinicznego oraz bezpieczeństwo pacjentów z reumatoidalnym zapaleniem stawów, którzy uczestniczą w badaniu leku MabionCD20.

Po ocenie raportów dotyczących ogólnego przebiegu badania klinicznego, danych dotyczących bezpieczeństwa oraz danych dotyczących skuteczności terapii u tej części pacjentów, którzy otrzymali wszystkie przewidziane protokołem klinicznym podania leku, Komisja DSMB pozytywnie oceniła prowadzone badanie.

Według niezależnej Komisji DSMB procedury badania klinicznego nie wymagają żadnych modyfikacji.

Uzyskana opinia DSMB pozwala na kontynuację badań zgodnie z planowanym przez Spółkę protokołem, co w ocenie Spółki stanowi istotną informację. Spółka poinformowała o tym zdarzeniu raportem bieżącym nr 35/2014

18 Zobowiązania warunkowe i aktywa warunkowe

Spółka nie posiada aktywów warunkowych. W Spółce nie występują zobowiązania warunkowe na rzecz innych jednostek.

19 Zmiany zasad ustalania wartości aktywów i pasywów oraz pomiaru wyniku finansowego

Nie dokonano zmiany zasad ustalania wartości aktywów i pasywów oraz pomiaru wyniku finansowego

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

Spółka nie posiada żadnych dodatkowych informacji mogących w istotny sposób wpłynąć na ocenę sytuacji majątkowej, finansowej i wyniku finansowego Emitenta.