



Drodzy Akcjonariusze i Partnerzy,

Rok 2014 przyniósł wiele pozytywnych informacji w zakresie akceptacji międzynarodowych Regulatorów i Ministerstw Ochrony Zdrowia dla leków biopodobnych, jako istotnej i kosztowo-efektywnej opcji terapeutycznej.

Europejska Agencja Leków dopuściła do obrotu pierwsze biopodobne przeciwciała monoklonalne, a w wielu krajach narodowe parlamenty i inne instytucje ustawodawcze przygotowały dla leków biopodobnych regulacje prawne w zakresie ich dopuszczania do obrotu i substytucji. Również za oceanem zmiany idą w kierunku korzystnym dla strategii naszej Spółki.

W 2015 roku ukończona została budowa Kompleksu Naukowo-Przemysłowego w Konstancynie Łódzkim na terenie Łódzkiej Specjalnej Strefy Ekonomicznej, a także uzyskano kolejny etap przygotowywania dokumentacji i danych rejestracyjnych dla naszego pierwszego leku Mabion CD20.

W zeszłym roku już kilkuset pacjentów w ramach prowadzonych badań klinicznych otrzymało lek MabionCD20 w porównaniu z lekiem referencyjnym potwierdzając jego bezpieczeństwo.

Przed nami zakończenie badań klinicznych a także rozpoczęcie prac w zakresie poszukiwania globalnego partnera marketingowo –dystrybucyjnego dla leku MabionCD20.

Oddając Państwu raport za 2014 rok pozostaję ufny możliwościom rozwoju Spółki w najbliższych latach.

Z poważaniem,

Dr n. med., inż. Maciej Wieczorek
Prezes Zarządu