

Raport bieżący ESPI nr 12/2022

Data sporządzenia: 2022-06-21

Skrócona nazwa emitenta: AIRWAY MEDIX S.A.

Temat: Aktualizacja informacji nt. aktywności zespołu badawczo-rozwojowego Biovo - informacje udzielone akcjonariuszowi poza walnym zgromadzeniem w trybie art. 428 KSH.

Podstawa prawna: Art. 56 ust. 1 pkt 2 Ustawy o ofercie - informacje bieżące i okresowe

Treść raportu:

Zarząd spółki Airway Medix S.A. z siedzibą w Warszawie [Spółka, Emitent] informuje, że w związku z zapytaniami akcjonariuszy dotyczącymi zespołu badawczo-rozwojowego spółki zależnej Biovo Technologies Ltd. [Biovo], którego aktywność zgodnie z informacjami przekazanymi raportem bieżącym nr 1/2022 została wstrzymana, Emitent przekazuje poniżej informacje w tym zakresie udzielone w dniu dzisiejszym akcjonariuszom na podstawie art. 428 § 6 Kodeksu spółek handlowych:

W nawiązaniu do informacji przekazanych w raporcie bieżącym nr 1/2022 opublikowanym dnia 11 stycznia 2022 roku, Zarząd Spółki niniejszym informuje, że aktywności zespołu badawczo-rozwojowego spółki zależnej Biovo zostały w pełni przywrócone w nowej, zoptymalizowanej formule związanej ze wzmocnieniem zespołu i kompetencji operacyjnych.

Współpraca z BICI Solutions, o której Emitent informował raportem bieżącym nr 10/2022 zaowocowała przeprowadzeniem analizy potrzeb i możliwości po stronie organizacji Biovo w Izraelu, dofinansowaniem Grupy pozwalającym na uruchomienie operacji w Izraelu oraz przygotowaniem nowych planów rozwojowych, które mogą w bliskiej perspektywie doprowadzić do komercjalizacji pełnego portfolio Spółki. W ramach powyższej współpracy, już w odnowionej strukturze, 2 tygodnie temu Biovo Technologies pozytywnie przeszło audyt certyfikatu ISO, co ostatecznie potwierdza gotowość operacyjną izraelskiego oddziału.

W najbliższych kilku tygodniach, w zakresie prac badawczo-rozwojowych, działania zespołu Biovo Technologies w szczególności skupione będą na obsłudze Partnera Strategicznego, o którym Emitent informowała raportem bieżącym nr 9/2022, w zakresie planowanej transakcji sprzedaży technologii CSS [Closed Suction System] to jest m.in. przygotowaniu odpowiednich komponentów, transferze technologii, zakupie form wtryskowych i przygotowaniu zespołu do wsparcia procesu obsługi sprzedaży. Równolegle, zintensyfikowano ostatnie prace związane z przygotowaniem do sprzedaży produktów z platformy Hyperform,

W zakresie działań regulacyjnych, walidacyjnych i sprzedażowych zespół Biovo kontynuuje prace nad oceną kliniczną i pierwszymi, pilotażowymi sprzedażami gotowych do komercjalizacji urządzeń. Między innymi Biovo rozpoczęło badania kliniczne dla urządzenia Cuffix z wiodącym szpitalem w USA z siedzibą w New Jersey. Pacjenci będą włączeni do badania w najbliższych tygodniach, tj. w lipcu i sierpniu b/r. Szpital jest uznawany za wiodący ośrodek w leczeniu chorób płuc i niewydolności serca i posiada ponad 100 łóżek OIOM. Pozytywne wyniki ewaluacji w tym ośrodku umożliwią Spółce natychmiastowe rozpoczęcie sprzedaży w kolejnych wiodących centrach klinicznych ze względu na pozycję klinicystów przeprowadzających wspomniane testy. Jest to pierwsze z serii badań klinicznych, które Spółka planuje przeprowadzić w Stanach Zjednoczonych. Podejmowane są również działania w kierunku przeprowadzenia analogicznych testów dla urządzenia Oral Care, które planujemy wkrótce. Pomyślne zakończenie tych badań będzie bardzo ważnym krokiem w kierunku wejściu na rynek amerykański, co stanowi kluczowy element strategii rozwoju Spółki w kolejnych 12 miesiącach.