



RAPORT Q1 2024
Ryvu Therapeutics S.A.



SPIS TREŚCI

1.	WYBRANE DANE FINANSOWE ORAZ KOMENTARZ ZARZĄDU DO WYNIKÓW FINANSOWYCH	1
1.1.	Wyniki osiągnięte w okresie sprawozdawczym	1
1.2.	Komentarz Zarządu do wyników finansowych.....	3
1.3.	Majątek Spółki oraz struktura aktywów i pasywów.....	5
1.4.	Aktualna i przewidywana sytuacja finansowa oraz ocena zarządzania zasobami finansowymi	6
2.	INFORMACJA ZARZĄDU NA TEMAT AKTYWNOŚCI W OBSZARZE PROWADZONEJ DZIAŁALNOŚCI	7
2.1.	Działalność badawczo-rozwojowa	7
2.2.	Istotne zdarzenia Q1 2023	12
2.3.	Zdarzenia nietypowe występujące w okresie sprawozdawczym	16
3.	ORGANY KORPORACYJNE EMITENTA.....	17
4.	INFORMACJE O AKCJONARIUSZACH POSIADAJĄCYCH BEZPOŚREDNIO LUB POŚREDNIO CO NAJMNIJ 5% OGÓLNEJ LICZBY GŁOSÓW NA WALNYM ZGROMADZENIU SPÓŁKI ORAZ O AKCJACH POSIADANYCH PRZEZ CZŁONKÓW ZARZĄDU ORAZ RADY NADZORCZEJ	18
5.	OŚWIADCZENIE ZARZĄDU O PRZYJĘTYCH ZASADACH RACHUNKOWOŚCI.....	21
6.	POZOSTAŁE INFORMACJE.....	22

1. WYBRANE DANE FINANSOWE ORAZ KOMENTARZ ZARZĄDU DO WYNIKÓW FINANSOWYCH

1.1. Wyniki osiągnięte w okresie sprawozdawczym

Sprawozdanie finansowe Ryvu Therapeutics S.A. (dalej również: „Spółka”, „Emitent”, „Ryvu”) za okres od 1 stycznia 2024 r. do 31 marca 2024 r. zostało sporządzone zgodnie z wymogami Międzynarodowego Standardu Rachunkowości nr 34 „Śródroczna Sprawozdawczość Finansowa” zatwierdzonego przez UE („MSR 34”).

Wybrane dane sprawozdania z sytuacji finansowej przedstawiają się następująco:

Ryvu Therapeutics S.A.	Dane w tys. PLN		Dane w tys. EUR	
	Na dzień 31.03.2024	Na dzień 31.12.2023	Na dzień 31.03.2024	Na dzień 31.12.2023
Aktywa razem	404 835	403 202	94 128	92 733
Należności krótkoterminowe	35 309	32 837	8 210	7 552
Środki pieniężne i inne aktywa pieniężne	129 719	57 939	30 161	13 325
Pozostałe aktywa finansowe	121 109	193 213	28 159	44 437
Zobowiązania i rezerwy na zobowiązania	209 524	143 610	48 716	33 029
Zobowiązania długoterminowe	147 589	73 907	34 316	16 998
Zobowiązania krótkoterminowe	61 934	69 703	14 400	16 031
Kapitał własny	195 311	259 592	45 412	59 704
Kapitał zakładowy	9 248	9 248	2 150	2 127

Wybrane dane sprawozdania z całkowitych dochodów przedstawiają się następująco:

Pozycja	Dane w tys. PLN		Dane w tys. EUR	
	Za okres od 01.01.2024 do 31.03.2024	Za okres od 01.01.2023 do 31.03.2023	Za okres od 01.01.2024 do 31.03.2024	Za okres od 01.01.2023 do 31.03.2023
Przychody netto ze sprzedaży	10 164	5 012	2 352	1 066
Przychody z tytułu dotacji	3 820	5 455	884	1 161
Przychody z tytułu sprzedaży projektów R&D	11 442	7 849	2 648	1 670
Pozostałe przychody operacyjne	76	238	18	51
Suma przychodów z działalności operacyjnej	25 503	18 554	5 902	3 947
Koszty operacyjne	-47 974	-36 657	-11 102	-7 799
Koszty operacyjne (bez program motywacyjnego oraz wyceny udziałów w NodThera)	-46 750	-32 883	-10 819	-6 996
Amortyzacja	-2 762	-2 782	-639	-592
Wycena programu motywacyjnego	-1 207	-2 991	-279	-636
Strata z działalności operacyjnej/EBIT	-22 471	-18 103	-5 200	-3 851
Zysk (strata) z działalności operacyjnej/EBIT z działalności kontynuowanej (bez programu motywacyjnego oraz wyceny udziałów w NodThera)	-21 247	-14 329	-4 917	-3 048
Strata brutto	-19 376	-17 597	-4 484	-3 744
Strata netto	-19 399	-17 597	-4 489	-3 744
Strata netto z działalności kontynuowanej (bez programu motywacyjnego)	-18 192	-14 606	-4 210	-3 107
EBITDA	-19 709	-15 321	-4 561	-3 259
EBITDA z działalności kontynuowanej (bez programu motywacyjnego oraz wyceny udziałów w NodThera)	-18 485	-11 547	-4 278	-2 457
Przepływy pieniężne netto z działalności operacyjnej	-43 235	-33 268	-10 006	-7 078
Przepływy pieniężne netto z działalności inwestycyjnej	76 974	-11 358	-17 814	-2 416
Przepływy pieniężne netto z działalności finansowej	33 901	241 549	7 845	51 388
Przepływy pieniężne netto, razem	67 640	196 923	15 653	41 894
Liczba akcji (średnia ważona)	23 120 148	22 220 154	23 120 148	22 220 154
Zysk na jedną akcję zwykłą przypisany do akcjonariuszy jednostki dominującej (w PLN)	-0,84	-0,79	-0,19	-0,17
Rozwodniony zysk na jedną akcję zwykłą przypisany do akcjonariuszy jednostki dominującej (w PLN)	-0,84	-0,79	-0,19	-0,17
Wartość księgowa na jedną akcję przypisana do akcjonariuszy jednostki dominującej (w PLN)	8,45	14,80	1,96	3,16
Rozwodniona wartość księgowa na jedną akcję przypisana do akcjonariuszy jednostki dominującej (w PLN)	8,45	14,80	1,96	3,16
Zadeklarowana lub wypłacona dywidenda na jedną akcję (w PLN)	-	-	-	-

Wybrane dane finansowe prezentowane 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 01.01.2024 – 31.03.2024 r.: 4,3211 PLN,
 - za okres 01.01.2023 – 31.03.2023 r.: 4,7005 PLN.
2. Pozycje bilansowe przeliczono według średniego kursu ogłoszonego przez NBP obowiązującego na dzień bilansowy:
 - 31 marca 2024 r.: 4,3009 PLN,
 - 31 grudnia 2023 r.: 4,3480 PLN.

1.2. Komentarz Zarządu do wyników finansowych

W pierwszym kwartale 2024 r. Ryvu Therapeutics S.A. osiągnęła przychody z działalności operacyjnej w wysokości 25 503 tys. zł, co oznacza wzrost w stosunku do analogicznego okresu roku ubiegłego, kiedy to przychody wyniosły 18 554 tys. zł. Wzrost ten wynika ze wzrostu przychodów z tytułu sprzedaży (wzrost o 5 152 tys. zł) oraz wzrostu przychodów ze sprzedaży projektów R&D (wzrost o 3 593 tys. zł), częściowo skompensowany spadkiem przychodów z dotacji (spadek o 1 635 tys. zł) w stosunku do analogicznego okresu roku ubiegłego.

Wzrost przychodów ze sprzedaży jest rezultatem podpisanej umowy o współpracy badawczej z BioNTech. Na mocy tej umowy Ryvu zobowiązała się do zapewnienia, za wynagrodzeniem, uzgodnionej z BioNTech ilości FTE a BioNTech sfinansuje wszystkie koszty badawczo-rozwojowe w ramach współpracy.

Przychody z tytułu sprzedaży projektów R&D w pierwszym kwartale 2024 r. są rezultatem następujących transakcji:

- Osiągnięcie kamienia milowego za który Spółka otrzymała 2 mln USD na podstawie zawartej wyłącznej umowy licencyjnej ze spółką Exelixis Inc. W ramach współpracy dojdzie do połączenia opatentowanych przez Ryvu małowcząsteczkowych agonistów STING i know-how Spółki z zakresu biologii STING z wiedzą ekspercką i zasobami Exelixis w zakresie inżynierii przeciwciał, technologii koniugatów lek-przeciwciała (ang. antibody-drug conjugate, ADC) oraz doświadczenia w opracowywaniu terapii onkologicznych i ich komercjalizacji.
- Ujęcie kwoty z wpłaty tzw. „upfront payment” w wysokości 3 514 tys. zł z wyłącznej umowy licencyjnej oraz umowy o współpracy badawczej ze spółką BioNTech SE. Zgodnie z polityką rachunkowości Ryvu oraz MSSF 15, w 2022 roku rozpoznano tylko część przychodów. Pozostała część jest ujmowana równomiernie w każdym okresie przez kolejne 5 lat.

Ryvu wygenerowało w pierwszych trzech miesiącach 2024 r. stratę na poziomie całej działalności, jak również na poziomie operacyjnym. Powyższe jest efektem koncentracji Spółki na wzroście wartości prowadzonych projektów planując komercjalizację na późniejszych etapach rozwoju.

Strata netto Spółki za pierwsze trzy miesiące 2024 r. wyniosła 19 399 tys. zł w porównaniu do straty netto wykazanej w porównywalnym okresie 2023 r. w kwocie 17 597 tys. zł. Większa strata w pierwszym kwartale 2024 r. związana jest z wyższymi wydatkami poniesionymi na projekty badawcze i kliniczne, częściowo skompensowanymi niższym niepieniężnym kosztem wyceny programu motywacyjnego w kwocie 1 207 tys. zł (opisanym poniżej) oraz mniejszym negatywnym wpływem wyceny udziałów NodThera w kwocie 17 tys. zł (opisanym poniżej).

Wycena udziałów w NodThera Inc.

Na dzień 31 marca 2024 r. w NodThera Inc. istniały następujące rodzaje akcji: akcje zwyczajne (ordinary stock) oraz akcje uprzywilejowane (Junior Preferred Stock, Series A1 i A2 Preferred Stock, Series B Preferred Stock oraz Series C Preferred Stock). Ryvu jest posiadaczem akcji uprzywilejowanych, tj. Junior Preferred Stock.

Z akcjami uprzywilejowanymi Serii A, B i C powiązane jest prawo do wypłaty dywidendy w formie gotówki lub emisji akcji tej samej klasy oraz prawo do nierozwodnienia. Wypłata dywidendy może nastąpić jedynie w określonych w umowie inwestycyjnej przypadkach, w szczególności w przypadku

sprzedaży spółki lub dopuszczenia jej akcji do obrotu na giełdzie. Z akcjami posiadanymi przez Ryvu, tj. Junior Preferred Stock, nie jest powiązane wskazane wyżej prawo do wypłaty dywidendy oraz prawo do nierozwodnienia akcji.

Akcje serii C zostały wyemitowane przez NodThera Inc. w dniu 20 września 2022 r. Emisją objęte było 8.698.375 akcji po cenie 2,8741 USD za akcję, wobec czego w wyniku emisji do NodThera wpłynęło finansowanie w łącznej kwocie 25.000.002,47 USD. Emisja skierowana była jedynie do dotychczasowych inwestorów. Ryvu nie brało udziału w emisji.

W dniu 7 listopada 2023 r. akcjonariusze NodThera Inc. podjęli uchwałę umożliwiającą spółce emisję finansowania dłużnego zamiennego na akcje (convertible promissory notes) wraz warrantami do łącznej kwoty 20 mln. USD. Ryvu zdecydowało się nie uczestniczyć w tym finansowaniu.

Dzięki otrzymaniu środków pozyskanych z emisji akcji serii C oraz finansowaniu opisanemu powyżej, wedle pozyskanych informacji od spółki NodThera Inc., NodThera posiada niezbędne zasoby finansowe do realizacji obecnie prowadzonych projektów.

Zarząd Ryvu zdecydował o uwzględnieniu w wycenie udziałów należących do Ryvu w NodThera 20,05% dyskonta (uwzględniającego brak prawa do dywidendy oraz prawo do nierozwodnienia) względem ceny, po której były one obejmowane w ramach ostatniego podwyższenia kapitału zakładowego, tj. poprzez emisję akcji serii C na dzień 20 września 2022 r., i powyższe podejście zostało zastosowane na dzień 31 marca 2024 r. Dyskonto uwzględnione w wycenie na dzień 31 grudnia 2023 wynosiło 18.73%.

W związku z powyższym jako podstawę do wyceny przyjęto cenę akcji na poziomie 2,2165 USD/akcję (cena akcji z ostatniej emisji przeprowadzonej 20 września 2022 r. uwzględniającą dyskonto odpowiadającego klasie akcji posiadanych przez Emitenta oraz ostatnią emisję dłużnego finansowania). Na dzień 31 marca 2024 roku Ryvu posiadało 2,38% udziałów w NodThera na zasadzie w pełni rozwodnionej, a łączna wycena akcji Emitenta w NodThera Inc. wynosiła 16 886 057 zł (po kursie średnim NBP 3,9886 PLN/USD).

Wycena udziałów w NodThera Inc. wg. wartości godziwej:

cena emisji nowego udziału (w USD)	2,2165
średni kurs NBP z dnia 31 marca 2024 r.	3,9886
cena emisji nowego udziału (w PLN)	8,8500
liczba udziałów Spółki w Nodthera Inc.	1 910 000
wartość udziałów w bilansie na 31 marca 2024 r.	16 886 057
wartość udziałów w bilansie na 31 grudnia 2023 r.	16 903 500
zmiana na wycenie - wpływ brutto na wycenę udziałów	- 17 443

Pracowniczy program motywacyjny

W dniu 17 maja 2021 roku Walne Zgromadzenie uchwaliło przyjęcie nierozwodniającego Programu Motywacyjnego na lata 2021-2024 dla pracowników w postaci prawa do nabycia akcji Spółki. Przedmiotem programu jest łącznie 1.247.720 akcji Spółki nieodpłatnie przekazanych przez pana Pawła Przewięźlikowskiego w formie darowizny - założyciela, Prezesa i głównego akcjonariusza Spółki, stanowiących łącznie 25% akcji Spółki znajdujących się w jego posiadaniu. Program zapewnia pracownikom prawo do nabycia akcji po preferencyjnej cenie 0,19 zł za akcję, która uwzględnia koszty administracyjne Spółki poniesione w celu przeprowadzenia Programu Motywacyjnego. Wartość

godziwa przyznanych akcji ustalana jest na dzień przyznania i ujmowana przez okres nabywania uprawnień w kosztach wynagrodzeń w korespondencji ze zwiększeniem kapitału własnego w czasie nabywania uprawnień przez pracowników w trakcie trwania programu. W okresie kończącym się 31 marca 2024 Spółka rozpoznała niegotówkowe koszty wyceny programu motywacyjnego w kwocie 1 207 tys. zł. – więcej szczegółów zostało opisanych w śródrocznym sprawozdaniu finansowym w nocie 21.

Wyplata Transzy A finansowania dłużnego przez Europejski Bank Inwestycyjny

W dniu 13 marca 2024 roku EBI dokonał wypłaty Transzy A finansowania w kwocie 8 mln EUR. Finansowanie z tytułu wypłaconej transzy jest ujęte w sprawozdaniu z sytuacji finansowej Spółki jako zobowiązanie finansowe (w pozycji kredyty bankowe) wyceniane w zamortyzowanym koszcie. Na każdy dzień bilansowy, Spółka ustala wartość bilansową (zamortyzowany koszt) zobowiązania poprzez zastosowanie metody efektywnej stopy procentowej, zgodnie z którą naliczany jest koszt odsetkowy w danym okresie.

Warranty subskrypcyjne wyemitowane przez Spółkę w związku z finansowaniem pozyskanym w ramach Transzy A (215 575 warrantów) zostały ujęte jednorazowo w kapitałach własnych na dzień wypłaty tej transzy, jako różnica pomiędzy kwotą środków otrzymanych od EBI przez Spółkę, a początkową wartością godziwą zobowiązania finansowego. Koszty transakcyjne związane bezpośrednio z emisją warrantów zostały ujęte w kapitałach własnych.

Dodatkowo, ze względu na fakt, że opcja put wystawiona przez Spółkę wprowadza obowiązek umowny odkupu własnych instrumentów kapitałowych (warrantów) Spółka w dniu wypłaty Transzy A, ujęła zgodnie z zasadami MSR 32 zobowiązanie z tytułu kwoty wymaganej do rozliczenia opcji, w korespondencji z kapitałami własnymi. Na każdą datę bilansową po momencie początkowego ujęcia, Spółka dokonuje aktualizacji kwoty zobowiązania z tytułu opcji put, uwzględniając zmianę w cenie rozliczenia tej opcji, z odniesieniem skutków wyceny w sprawozdaniu z całkowitych dochodów. W przypadku wygaśnięcia opcji put bez wykonania przez posiadacza (Europejski Bank Inwestycyjny), Spółka dokona reklasyfikacji wartości bilansowej zobowiązania do kapitałów własnych.

1.3. Majątek Spółki oraz struktura aktywów i pasywów

Wartość majątku Spółki na dzień 31 marca 2024 r. wyniosła 404.835 tys. zł i zwiększyła się o 1.633 tys. zł w stosunku do stanu na koniec 2023 r. (403.202 tys. zł), głównie z powodu wpływu pierwszej transzy finansowania („Transza A”) z Europejskiego Banku Inwestycyjnego w kwocie 8 mln EUR, skompensowanej częściowo wydatkami ponoszonymi na projekty badawcze. Na koniec marca 2024 r. najistotniejsze pozycje majątku to środki pieniężne wynoszące 129.719 tys. zł (na koniec 2023 r. wynoszące 57.939 tys. zł) oraz pozostałe aktywa finansowe wynoszące 121.109 tys. zł (na koniec 2023 r. wynoszące 193.213 tys. zł). Nieznaczny spadek stanu środków pieniężnych oraz pozostałych aktywów finansowych wynika z wydatków ponoszonych na projekty R&D i kliniczne, skompensowanych przez powyżej opisaną wypłatę transzy A. Aktywa trwałe stanowiły w większości Centrum Badawczo-Rozwojowe Innowacyjnych Leków („CBR”) i wyposażenie laboratoriów oraz wycena udziałów w spółce Nodthera w kwocie 16.886 tys. zł.

W pasywach największą wartość stanowi kapitał własny, który na dzień 31 marca 2024 r. wynosił 195.312 tys. zł i zmniejszył się w porównaniu do 31 grudnia 2023 r. o 64.280 tys. zł. Spadek kapitału własnego wynika głównie z opisanego powyżej ujęcia opcji put i wyemitowanych warrantów, jak

również wygenerowanej w okresie sprawozdawczym straty netto. Innym istotnym źródłem finansowania są zobowiązania długoterminowe, które na koniec marca 2024 r. wyniosły 147.589 tys. zł., które dotyczyły głównie kredytu otrzymanego z Europejskiego Banku Inwestycyjnego, opcji put, zobowiązań z tytułu umów z klientami i przychodów przyszłych okresów związanych w większości z rozpoznaniem w czasie przychodów z BioNTech oraz dotacją infrastrukturalną na CBR.

Struktura majątku świadczy o płynności Spółki, co potwierdzają poniższe wskaźniki:

	31.03.2024	31.12.2023
Wskaźnik płynności		
aktywa obrotowe/zobowiązania krótkoterminowe, w tym krótkoterminowe rezerwy i rozliczenia międzyokresowe bierne (bez rozliczeń międzyokresowych przychodów)	5,27	4,39
Wskaźnik podwyższonej płynności		
(aktywa obrotowe- zapasy)/ zobowiązania krótkoterminowe, w tym krótkoterminowe rezerwy i rozliczenia międzyokresowe bierne (bez rozliczeń międzyokresowych przychodów)	5,24	4,35

Nadwyżki środków pieniężnych niewykorzystywane w działalności operacyjnej inwestowane są w bezpieczne instrumenty finansowe, tj. np. lokaty bankowe oraz obligacje.

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

Sytuacja finansowa Spółki na moment sporządzenia raportu jest bardzo dobra, biorąc pod uwagę obecny poziom gotówki oraz oczekiwane finansowanie z Europejskiego Banku Inwestycyjnego (transze B i C). Na dzień 31 marca 2024 r. wartość środków pieniężnych Spółki wynosiła 250 281 tys. zł, w tym: 240 455 tys. zł środków pieniężnych w bankach oraz 9 826 tys. zł w obligacjach, zaś na dzień 9 maja 2024 r. wartość środków pieniężnych Spółki wynosiła 236 356 tys. zł, w tym: 226 441 tys. zł środków pieniężnych w bankach oraz 9.915 tys. zł w obligacjach. Spadek wynika z wydatków na projekty R&D i klinicznych.

Spółka na bieżąco realizuje swoje zobowiązania i utrzymuje bezpieczny poziom środków pieniężnych pozwalający na zachowanie płynności. Wpływ środków z poprzednich emisji akcji, środki uzyskiwane z dotacji z funduszy UE wspierające projekty B+R oraz gotówka generowana z komercjalizacji swoich projektów pozwalają na zrealizowanie planowanych inwestycji, w szczególności realizację już prowadzonych projektów innowacyjnych oraz rozbudowę infrastruktury laboratoryjnej. Przyszłe przychody Emitenta będą silnie uzależnione od komercjalizacji projektów badawczych.

2. INFORMACJA ZARZĄDU NA TEMAT AKTYWNOŚCI W OBSZARZE PROWADZONEJ DZIAŁALNOŚCI

2.1. Działalność badawczo-rozwojowa

Ryvu Therapeutics rozwija własne projekty w obszarze małych cząsteczek o potencjale terapeutycznym w onkologii.

Portfolio projektów Ryvu zawiera nowe, zróżnicowane cele onkologiczne w obszarze inhibitorów kinaz, syntetycznej letalności oraz immuno-onkologii.

PROGRAM	WSKAZANIE TRAPEUTYCZNE	FAZA ODKRYCIA	FAZA PRZEDKLINICZNA	FAZA I	FAZA II	PARTNER	PRZEWIDYWANE KAMIEŃ MIŁOWE
PROJEKTY KLINICZNE							
RVU120 (CDK8/19)	R/R AML/HR-MDS (RIVER-52 (monoterapia))					LEUKEMIA & LYMPHOMA SOCIETY	Pełne dane z fazy I w Q2 2024 Wstępne dane z fazy II w Q4 2024
	R/R AML (RIVER-81) (terapia skojarzona)						Wstępne dane z fazy II w Q4 2024
	NOWOTWORZY HEMATOLOGICZNE (LR-MDS, MF)						Rozpoczęcie fazy II w połowie 2024
	GUZY LITE						Zakończenie fazy I i badań translacyjnych w 2024
MEH1703 (SEL24) (PIM/FLT3)	DLBCL					MEKARINI	Rozpoczęcie fazy II w połowie 2024
PROJEKTY PRZEDKLINICZNE							
SYNTECZNA LETALNOŚĆ							
PRMT5	GUZY LITE						Badania IND-enabling w 2024
WRN	GUZY LITE						Kandydat przedkliniczny w 2024
NOWE CELE MOLEKULARNE	ONKOLOGIA						
IMMUNOONKOLOGIA							
STING STANDALONE	ONKOLOGIA					BIONTECH	
STING ADC	ONKOLOGIA					EXELIXIS	

Powyższe projekty badawczo-rozwojowe przedstawiono poniżej.

Źródło: opracowanie własne

RVU120 (SEL120)

RVU120 (znany również jako SEL120) jest selektywnym, pierwszym w swojej klasie inhibitorem CDK8/CDK19, który wykazał skuteczność w wielu modelach guzów litych oraz hematologicznych nowotworach złośliwych in vitro oraz in vivo. CDK8 i paralog - CDK19 są kinazami wchodzącymi w skład kompleksu mediatora, zaangażowanymi zarówno w aktywację, jak i represję transkrypcji, odgrywającymi kluczową rolę w utrzymaniu żywotności komórek nowotworowych i ich nieodróżnionego stanu w różnych typach nowotworów (Dannappel et al. 2019; Rzymiski et al. 2015; Philip et al. 2018). Kompleks CDK8/19-mediator integruje podstawową maszynę transkrypcyjną z aktywnością onkogennych czynników transkrypcyjnych i epigenetycznych. Hamowanie CDK8 może tłumić kluczowe onkogenne programy transkrypcyjne i indukować geny zaangażowania linii w ostrej białaczce szpikowej (AML).

RVU120 został wewnętrznie odkryty przez Ryvu i otrzymał wsparcie z programu Leukemia & Lymphoma Society Therapy Acceleration Program® (TAP), strategicznej inicjatywy mającej na celu

bezpośrednie partnerstwo z innowacyjnymi firmami biotechnologicznymi i wiodącymi instytucjami badawczymi w celu przyspieszenia rozwoju obiecujących nowych terapii nowotworów krwi.

25 marca 2020 r. Amerykańska Agencja ds. Żywności i Leków (FDA) przyznała RVU120 oznaczenie jako leku sierocego (ODD) do leczenia pacjentów z AML. Wciąż trwają dwa badania kliniczne I fazy z zastosowaniem RVU120: (i) badanie fazy Ib u pacjentów z AML/HR-MDS (NCT04021368, RIVER-51) oraz (ii) badanie fazy I/II u pacjentów z nawracającymi/nawracającymi przerzutami lub zaawansowanymi guzami litymi (NCT05052255, AMNYS-51).

Wstępne dane z części eskalacji dawki AMNYS-51 zostały przedstawione podczas Konferencji ESMO w październiku 2023 roku. Wyniki potwierdziły korzystny profil bezpieczeństwa RVU120 w niewyselekcjonowanej, uprzednio intensywnie leczonej grupie pacjentów. Nie zaobserwowano żadnych niepokojących sygnałów dotyczących bezpieczeństwa RVU120.

Najnowsza aktualizacja badania klinicznego RIVER-51 została zaprezentowana podczas 65. dorocznego spotkania i wystawy ASH w grudniu 2023 r. w San Diego. Dane wykazały, że dawki do 250 mg były tolerowane u pacjentów z AML lub HR-MDS z docelowym poziomem zaangażowania 50%-70%. Zarząd Spółki przewiduje, że poziom ten zapewni silną skuteczność przeciwbiałaczkową w wybranych populacjach i kombinacjach w oparciu o dane przedkliniczne. Identyfikacja okna terapeutycznego potwierdza, że inhibicja CDK8/19 jest realnym podejściem do terapii przeciwnowotworowych. RVU120 jako pojedynczy środek wykazał oznaki aktywności klinicznej u 14 z 28 ocenianych pacjentów (50%). Obejmuje to całkowitą odpowiedź, morfologiczny stan wolny od białaczki i kilku pacjentów z redukcją blastów, poprawą hematologiczną lub zmniejszeniem zwłóknienia szpiku kostnego. W szczególności wczesne oznaki skuteczności zaobserwowano u pacjentów z mutacją NPM1, mutacją DNMT3a oraz u pacjentów z HR-MDS.

Biorąc pod uwagę obecnie dostępne dane translacyjne i kliniczne, Ryvu planuje zrealizować plan rozwoju obejmujący cztery badania fazy II. Plan rozwoju klinicznego będzie koncentrował się na hematologicznych nowotworach złośliwych. Podczas, gdy badania translacyjne są w toku w celu określenia możliwości RVU120 w guzach litych, badanie kliniczne u pacjentów z określonymi guzami litymi nie jest jeszcze planowane.

W dniu 31 stycznia 2024 r. Ryvu ogłosiło podanie dawki pierwszemu pacjentowi w badaniu fazy II RIVER-81 leku RVU120 w skojarzeniu z wenetoklaksem (NCT06191263). RIVER-81 to wieloośrodkowe, otwarte badanie kliniczne, którego celem jest ocena bezpieczeństwa, tolerancji, skuteczności, farmakokinetyki (PK) i farmakodynamiki (PD) RVU120 podawanego w skojarzeniu z wenetoklaksem pacjentom z AML, u których wystąpił nawrót lub oporność na wcześniejszą terapię wenetoklaksem i lekiem hipometylującym. Badanie jest początkowo prowadzone w ośrodkach klinicznych w Polsce i we Włoszech. Docelowo badanie zostanie rozszerzone na inne kraje UE i spoza UE, obejmując do 50 ośrodków klinicznych na całym świecie. Planowana całkowita liczba pacjentów włączonych do badania wynosi około 98. Realizacja badania RIVER-81 jest wspierana przez dotację w wysokości 62,3 mln PLN z Polskiej Agencji Badań Medycznych (ABM).

Pierwszy pacjent w badaniu fazy II RIVER-52 otrzymał dawkę 14 lutego 2024 r. RIVER-52 to wieloośrodkowe, otwarte badanie kliniczne mające na celu ocenę bezpieczeństwa, tolerancji, aktywności przeciwnowotworowej (skuteczności), farmakokinetyki (PK) i farmakodynamiki (PD) RVU120 w monoterapii u pacjentów z genetycznie zdefiniowanymi podtypami AML, w tym mutacjami NPM1 i DNMT3a, a także z HR MDS bez alternatywnych opcji leczenia. Planowana całkowita rekrutacja

wynosi do około 140 pacjentów, a badanie zostanie przeprowadzone w maksymalnie 80 ośrodkach klinicznych na całym świecie.

Oba badania są częścią planu rozwoju RVU120 przedstawionego w październiku 2023 r. i są uwzględnione w budżecie Spółki do Q1 2026 r. W ramach tego planu, w 2024 roku rozpoczną się kolejne dwa badania fazy II: REMARK i POTAMI-61. Badanie REMARK (NCT06243458) zostanie przeprowadzone jako badanie zainicjowane przez badacza, w tym przypadku prof. Uwe Platzbeckera, w ramach European Myelodysplastic Neoplasms Cooperative Group (EMSCO). Celem będzie zbadanie RVU120 jako monoterapii w leczeniu pacjentów z zespołami mielodysplastycznymi niskiego ryzyka (LR-MDS). Ponadto, zaobserwowany wpływ na szpik kostny i komórki krwiotwórcze w badaniu klinicznym, a także dane translacyjne wygenerowane we współpracy z prof. Rajitem Rampalem w Memorial Sloan Kettering Cancer Centre w ramach współpracy z Ryvu nawiązanej w 2021 r., wspierają kolejne badanie fazy II (POTAMI-61), które będzie badać RVU120 jako monoterapię i jako terapię skojarzoną w leczeniu pacjentów z mielofibrozą (MF).

Do końca 2024 r. Spółka planuje włączenie do badania ponad 100 pacjentów. W oparciu o wyniki badań Ryvu zamierza ustalić priorytety dalszych opcji rozwoju w Q1 2025 r. Badania kliniczne prowadzone w różnych wskazaniach hematologicznych i schematach leczenia (monoterapia i terapia skojarzona) przyczynią się do stworzenia bazy danych bezpieczeństwa RVU120, wspierając potencjalne przyszłe zezwolenia regulacyjne.

Ponadto, prowadzone są liczne badania translacyjne, mające na celu dalsze potwierdzenie mechanizmu działania RVU120, zdefiniowanie docelowej populacji pacjentów i potencjalnych partnerów, a także walidację RVU120 w innych wskazaniach hematoonkologicznych i guzach litych, w tym badania skojarzone i współpracę akademicką w zakresie rdzeniaka i mięsaka. W kwietniu 2024 roku, podczas corocznego spotkania AACR w San Diego, w Kalifornii, dwie grupy akademickie z Memorial Sloan Kettering Cancer Center oraz Dana Faber Cancer Institute przedstawiły nowe dane przedkliniczne, które pokazały potencjał związany z RVU120 w leczeniu mielofibrozy i rhabdomyosarcomy.

SEL24 (MEN1703)

SEL24 (znany również jako MEN1703) jest selektywnym, małowiązącym, dualnym inhibitorem kinaz PIM i FLT3, dwóch enzymów silnie zaangażowanych w złośliwą transformację komórek krwiotwórczych. Związek ten został odkryty przez Ryvu i jest obecnie w fazie rozwoju klinicznego we współpracy z Menarini Group jako opcja terapeutyczna dla różnych nowotworów. Umowa licencyjna z Menarini została zawarta w marcu 2017 r., a obecnie Menarini jest jedynym sponsorem niedawno zakończonego badania klinicznego fazy I/II. Szczegóły tego badania można znaleźć na stronie ClinicalTrials.gov pod identyfikatorem NCT03008187. Ryvu brało również udział w badaniach translacyjnych w ramach projektu.

Na podstawie decyzji ogłoszonej we wrześniu 2023 r., Menarini będzie kontynuować rozwój SEL24 (MEN1703) poprzez rozpoczęcie nowego badania fazy II w nawrotowym/opornym chłoniaku rozlanym z dużych komórek B (DLBCL). Kontynuowane będą również prace translacyjne w innych wskazaniach hematologicznych. Menarini nadal będzie finansować badanie, jednak przy zwiększonym zaangażowaniu Ryvu w program, które stanie się partnerem operacyjnym w celu przeprowadzenia planowanego badania fazy II w imieniu Menarini. Partnerstwo licencyjne z Menarini, w tym wszystkie

kamienie milowe i opłaty licencyjne należne Ryvu po osiągnięciu określonych zdarzeń, pozostają niezmienione. Badanie fazy II będzie miało na celu zbadanie aktywności SEL24 (MEN1703) w kombinacji ze standardową terapią w DLBCL oraz jako monoterapia. Badanie jest inicjowane w oparciu o wysoką aktywność SEL24 (MEN1703) w chłoniaku obserwowaną w badaniach przedklinicznych.

W kwietniu 2024 r., podczas dorocznej konferencji AACR w San Diego w Kalifornii, w Stanach Zjednoczonych, Menarini przedstawiło dane przedkliniczne dla projektu SEL24 (MEN1703), które wykazują działanie cytotoksyczne w modelach mielofibrozy, zarówno w monoterapii, jak i w skojarzeniu z ruksolitynibem (RUX)

PROJEKTY PRZEDKLINICZNE ORAZ W FAZIE ODKRYCIA

Projekty z obszaru syntetycznej letalności

Ryvu aktywnie uczestniczy w wielu projektach wczesnego etapu w obszarze syntetycznej letalności. Czołowy projekt w tej dziedzinie dotyczy nowotworów charakteryzujących się delecją genu metabolicznego MTAP, co jest zjawiskiem obserwowanym w przypadku około 10–15% wszystkich nowotworów u ludzi. Delecja ta prowadzi do znacznej akumulacji metyloioadenozyny (MTA) w komórkach. W wysokich stężeniach MTA działa jako wysoce selektywny inhibitor metylotransferazy PRMT5, specyficznie konkurując z jej substratem, S-adenozylometioniną (SAM). W komórkach dotkniętych delecją MTAP, akumulacja MTA powoduje częściowe zahamowanie funkcji metylacyjnej PRMT5. To zahamowanie w konsekwencji zmniejsza poziom symetrycznej dimetylacji argininy w całym proteomie, zwiększając podatność komórek na zmiany aktywności metylosomu. Strategiczne podejście Ryvu obejmuje opracowanie MTA-kooperatywnych inhibitorów PRMT5, które selektywnie zahamują wzrost komórek nowotworowych z delecjami MTAP.

W ramach prac prowadzonych w Q1 2024 roku, kontynuowano optymalizację serii wiodącej w kierunku nominacji kandydata przedklinicznego. Prace eksperymentalne miały na celu poprawę serii chemicznej pod względem siły działania, selektywności mierzonej przez hamowanie SDMA w komórkach z delecją MTAP w porównaniu z komórkami MTAP WT oraz w szczególności parametrów farmakokinetyki u gryzoni (konieczne do charakterystyki farmakologicznej i toksykologicznej). Dla wielu związków z serii chemicznej selektywność między efektami obserwowanymi w komórkach z delecją MTAP i WT jest przekroczona ponad 100-krotnie zarówno dla SDMA, jak i zahamowania wzrostu. Wybrane Inhibitory PRMT5 Ryvu, wykazały działanie silnie antyproliferacyjne w liniach komórkowych z delecją MTAP oraz, jak wykazało badanie w szerokim panelu linii komórkowych, zapewniają bezpieczeństwo komórek z obecnym genem MTAP. Nowe związki opracowane przez Ryvu charakteryzują się korzystnym profilem DMPK umożliwiającym podanie doustne. Optymalizacja pozwoliła na wybór nowych, ulepszonych pochodnych do syntezy na większą skalę i w następstwie badań PK/PD i efektywności terapeutycznej na myszach z wszczepionym nowotworem. Korelację pomiędzy ekspozycją na związek, a efektem na target molekularny potwierdzono w badaniach PK/PD i skuteczności przeciwnowotworowej w dwóch modelach nowotworowych z delecją MTAP. Ponadto, badania bezpieczeństwa in vitro nie wykazały żadnych znaczących ryzyk dla testowanych związków. Podsumowując, badania potwierdzają potencjał terapeutyczny tej serii chemicznej.

Wyniki dotyczące rozwoju MTA-kooperacyjnych inhibitorów PRMT5 z podsumowaniem postępów optymalizacji wraz z wynikami in vivo w modelu mysim wykazującymi zahamowanie wzrostu guza i biomarkery farmakodynamiczne w guzach pozbawionych MTAP zostały zaprezentowane na corocznej konferencji AACR (Amerykańskiego Stowarzyszenia Badań nad Rakiem) w San Diego, w Stanach Zjednoczonych w kwietniu 2024 roku.

Drugi ujawniony projekt w ramach portfela syntetycznej letalności ma na celu odkrycie i stworzenie najlepszych w swojej klasie, małowzrostkowych inhibitorów chemicznych skierowanych przeciwko helikazie Wernera (WRN). Ta helikaza odgrywa kluczową rolę w procesach komórkowych, takich jak proliferacja komórek, odpowiedź na stres replikacyjny oraz naprawa DNA. Utrata funkcji naprawy niesparowanych fragmentów DNA to często obserwowany początkowy etap rozwoju nowotworu, odpowiadający za 10-30% przypadków nowotworów endometrium, jelita grubego, jajnika i żołądka.

Inhibitory helikazy WRN powodują powstawanie podwójnych pęknięć nici DNA (DSBs), co prowadzi do apoptozy i zatrzymania cyklu komórkowego w liniach komórkowych MSI-H. Ta specyficzność podkreśla terapeutyczny potencjał inhibitorów WRN, ponieważ wykazują one skuteczność przeciwko komórkom nowotworowym mikrosatelitarnie niestabilnym MSI-H, jednocześnie pozostając nietoksyczne dla komórek stabilnych mikrosatelitarnie (MSS).

Strategia rozwoju chemii leków stosowana przez Ryvu, opiera się na szczegółowej analizie zarówno relacji struktura-aktywność (SAR), jak i relacji struktura-farmakokinetyka (SPR). Jej głównym celem jest zidentyfikowanie i rozwój związków, które posiadają odpowiednie właściwości oraz wykazują dużą skuteczność zarówno w badaniach in vitro, jak i in vivo. Efektem dotychczasowych prac są substancje, które wykazują zwiększoną aktywność komórkową in vitro w modelach linii komórkowych MSI-H, a także potwierdzają skuteczność w testach in vivo. Dodatkowo, dla związku głównej serii chemicznej przeprowadzono testy oceny bezpieczeństwa i selektywności, które potwierdziły, że opracowana cząsteczka posiada optymalny profil bezpieczeństwa. W kwietniu 2024 roku, podczas corocznej konferencji AACR American Association for Cancer Research w San Diego zaprezentowano dane dotyczące opracowanych w RYVU inhibitorów WRN, w tym wyniki eksperymentu in vivo.

Nowe, nieujawnione cele i odkrywanie celów

Oprócz dwóch ujawnionych projektów ukierunkowanych na PRMT5 i WRN, Ryvu prowadzi obecnie kilka wewnętrznych inicjatyw skoncentrowanych na identyfikacji i walidacji nowych celów molekularnych w obszarze syntetycznej letalności, z potencjałem opracowania leku pierwszego w swojej klasie (ang. first-in-class). Obecnie trwają prace nad przejściem tych projektów na wczesnym etapie do bardziej zaawansowanych etapów identyfikacji hitów i fazy "hit to lead".

ONCO Prime, nowa platforma stworzona przez Ryvu, służąca odkrywaniu innowacyjnych celów terapeutycznych otrzymała grant w wysokości 26 mln zł (około 6.6 mln \$) od Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości. Platforma zidentyfikowała nowe cele farmaceutyczne w komórkach pochodzących od pacjentów z mutacją KRAS (PDC), mające potencjał terapeutyczny w leczeniu raka jelita grubego. Platforma ONCO Prime otwiera nowe, szerokie możliwości spersonalizowanej terapii w wielu typach nowotworów.

Ryvu stworzyło innowacyjną platformę odkrywania nowych celów terapeutycznych, która łączy wysoką przepustowość z precyzją i potencjałem translacyjnym tradycyjnie zarezerwowanym dla późniejszych etapów rozwoju leków. Poprzez wykorzystanie modeli komórkowych wyprowadzonych z ludzkich komórek macierzystych, ksenoprzeszczepów komórek nowotworowych pobranych od pacjentów oraz próbek klinicznych, stworzyliśmy przełomowe podejście do identyfikacji syntetycznie letalnych celów terapeutycznych specyficznych dla szlaków onkogennych. Postęp i wybrane dane z platformy odkrywania nowych celów terapeutycznych zostały zaprezentowane na konferencji AACR (Amerykańskiego Stowarzyszenia Badań nad Rakiem), w San Diego w Stanach Zjednoczonych, w kwietniu 2024 roku.

Współpraca z BioNTech w ramach immunoterapii i STING

W listopadzie 2022, spółki Ryvu i BioNTech nawiązały globalną współpracę w celu opracowania i wprowadzenia na rynek małowcząsteczkowych substancji aktywnych, modulujących aktywność układu odpornościowego. W ramach współpracy rozwijane są programy badawcze skoncentrowane na opracowaniu związków, mogących znaleźć zastosowanie w terapii przeciwnowotworowej, jak również w innych obszarach medycyny. BioNTech ma możliwość uzyskania globalnych praw do rozwoju i wprowadzenia na rynek opracowanych związków. Szczegółowe informacje na temat prowadzonych w ramach współpracy projektów badawczych mają poufny charakter.

Ponadto, na mocy umowy licencyjnej, BioNTech otrzymał wyłączne prawa do szeregu małowcząsteczkowych agonistów STING, pierwotnie odkrytych i opracowanych przez Ryvu. W ramach tej współpracy, wybrana cząsteczka przechodzi dalsze etapy rozwoju przedklinicznego. Postęp projektu jest poufny.

Współpraca z Exelixis w ramach agonistów STING ADC

W lipcu 2022 roku Ryvu podpisało umowę licencyjną ze spółką Exelixis, która ma na celu rozwijanie nowatorskich terapii celowanych, opartych na zaawansowanej technologii agonistów STING, opracowanej w Ryvu. Podczas prac optymalizacyjnych odkryto możliwości modyfikacji struktury molekularnej, które umożliwiają połączenie z reaktywnymi grupami chemicznymi, pozwalając na tworzenie koniugatów lek-przeciwciała (ang. antibody-drug conjugates, ADC). Odpowiednio wyselekcjonowane przeciwciało posługuje jako nośnik dla agonisty białka STING.

W lutym 2024 osiągnięty został drugi kamień milowy, co zgodnie z umową uprawniło Ryvu do otrzymania płatności od Exelixis w wysokości 2 mln USD. Dalszy postęp prac projektowych pozostaje poufny.

2.2. Istotne zdarzenia Q1 2024

A) W trakcie okresu sprawozdawczego

Rezygnacja członka Rady Nadzorczej Spółki z pełnionej funkcji

W dniu 3 stycznia 2024 roku Spółka otrzymała oświadczenie o rezygnacji pana Jarla Ulfa Jungneliusa z pełnienia funkcji członka Rady Nadzorczej Spółki, ze skutkiem natychmiastowym, bez wskazania przyczyn.

Objęcie warrantów subskrypcyjnych serii K przez Europejski Bank Inwestycyjny

W dniu 17 stycznia 2024 roku Spółka zawarła z Europejskim Bankiem Inwestycyjnym z siedzibą w Luksemburgu („EBI”) umowę objęcia warrantów subskrypcyjnych serii K („Warranty”), na podstawie której EBI objął 592.825 (pięćset dziewięćdziesiąt dwa tysiące osiemset dwadzieścia pięć) Warrantów, z których każdy uprawnia do objęcia jednej akcji serii K Spółki. Warranty zostały objęte przez EBI nieodpłatnie. Krajowy Depozyt Papierów Wartościowych S.A. wydał oświadczenie o rejestracji w depozycie papierów wartościowych w dniu 1 lutego 2024 r. 592.825 (pięćset dziewięćdziesiąt dwa tysiące osiemset dwadzieścia pięć) warrantów subskrypcyjnych serii K pod kodem ISIN PLSELVT00088.

Podanie RVU120 w skojarzeniu z wenetoklaksem pierwszemu pacjentowi w ramach badania klinicznego fazy II RIVER-81

W dniu 31 stycznia 2024 roku Spółka poinformowała o podaniu pierwszemu pacjentowi leku RVU120 w skojarzeniu z wenetoklaksem, w ramach badania klinicznego fazy II w leczeniu nawrotowej/opornej ostrej białaczki szpikowej (ang. relapsed/refractory acute myeloid leukemia, r/r AML) – badanie RIVER-81 (NCT06191263). Badanie RIVER-81 stanowi istotny element planu rozwoju RVU120, opisanego powyżej. Przeprowadzenie badania RIVER-81 jest współfinansowane przez grant w wysokości 62,3 milionów PLN, przyznany przez Agencję Badań Medycznych (ABM).

Osiągnięcie drugiego kamienia milowego w ramach umowy z Exelixis

W dniu 3 lutego 2024 roku Spółka otrzymała informację o osiągnięciu drugiego kamienia milowego w projekcie realizowanym wspólnie z amerykańską spółką Exelixis Inc. z siedzibą w Alameda, Kalifornia ("Exelixis"), w ramach umowy licencyjnej zawartej 6 lipca 2022 roku ("Umowa"). Celem wskazanej Umowy jest opracowanie nowatorskich terapii celowanych, wykorzystujących opracowaną przez Ryvu technologię STING (STimulator of INterferon Genes). Zgodnie z Umową, z tytułu osiągnięcia drugiego kamienia milowego Ryvu jest uprawnione do otrzymania płatności od Exelixis w wysokości 2 mln USD (co stanowi równowartość kwoty 7 928 200 PLN przeliczonej po kursie średnim NBP z dnia 2 lutego 2024 r., 1 USD = 3,9641 PLN).

Podanie RVU120 pierwszemu pacjentowi w ramach badania klinicznego fazy II RIVER-52 jako monoterapii w leczeniu nawrotowej/opornej ostrej białaczki szpikowej i zespołów mielodysplastycznych wysokiego ryzyka

W dniu 14 lutego 2024 roku Spółka poinformowała o podaniu pierwszemu pacjentowi leku RVU120 jako monoterapii w ramach badania klinicznego fazy II w leczeniu nawrotowej/opornej ostrej białaczki szpikowej (ang. relapsed/refractory acute myeloid leukemia, r/r AML) i zespołów mielodysplastycznych wysokiego ryzyka (ang. high-risk myelodysplastic syndromes, HR-MDS) – w badaniu RIVER-52. Badanie RIVER-81 stanowi istotny element planu rozwoju RVU120, opisanego powyżej.

Spełnienie warunków wypłaty pierwszej transzy finansowania z Europejskiego Banku Inwestycyjnego

W dniu 5 marca 2024 roku Spółka otrzymała od Europejskiego Banku Inwestycyjnego („EBI”) potwierdzenie spełniania przez Spółkę wszystkich warunków wypłaty pierwszej transzy finansowania („Transza A”) w ramach umowy finansowania zawartej 16 sierpnia 2022 r. Z tego tytułu Spółka spodziewa się wpływu w dniu 13 marca 2024 r. kwoty 8.000.000,00 EUR (34.582.400,00 PLN przeliczone po kursie średnim Narodowego Banku Polskiego z dnia 5 marca 2024 r. 1 EUR = 4.3228 PLN). Spółka jest zobowiązana do spłaty Transzy A w terminie do dnia 13 marca 2029 r. Po dokonaniu wypłaty Transzy A, EBI będzie uprawniony do: (i) konwersji 215.575 warrantów subskrypcyjnych (stanowiących 36,364% wszystkich 592.825 warrantów subskrypcyjnych objętych przez EBI) na 215.575 akcje zwykłe na okaziciela serii K Spółki, (ii) zbycia warrantów subskrypcyjnych, (iii) żądania od

Spółki odpłatnego nabycia warrantów subskrypcyjnych w celu ich umorzenia, wszystko na zasadach określonych w umowie w sprawie emisji warrantów subskrypcyjnych zawartej w dniu 4 maja 2023 r.

Prezentacja danych przedklinicznych dla programu RVU120 oraz platformy syntetycznej letalności podczas dorocznej konferencji AACR 2024

W dniu 6 marca 2024 roku Spółka poinformowała, że zaprezentuje dane platformy syntetycznej letalności oraz programu RVU120 podczas dorocznej konferencji AACR 2024, która odbywa się w dniach 5-10 kwietnia 2024 roku, w San Diego w Kalifornii, w Stanach Zjednoczonych. Prezentacje posterowe przedstawiają dane dotyczące syntetycznej letalności, w tym programu PRMT5 w przypadku nowotworów z deficytem MTAP, inhibitorów WRN w leczeniu niestabilnych mikrosatelitarnie (MSI-H) guzów, a także nowatorskiej platformy syntetycznej letalności Spółki, opartej na komórkach pierwotnych nowotworów. Postery naukowe prezentują także synergistyczne działanie RVU120 w skojarzeniu z ruksolitynibem (RUX) w celowanym leczeniu nowotworów mieloproliferacyjnych (MPN). Ponadto, podczas dorocznej konferencji AACR 2024, partner Spółki, włoska Grupa Menarini, zaprezentuje dane przedkliniczne dla projektu SEL24 (MEN1703), które wykazały obiecującą aktywność przeciwnowotworową w przedklinicznych modelach mielofibrozy, zarówno w monoterapii, jak i w skojarzeniu z ruksolitynibem.

Projekt Ryvu rekomendowany do dofinansowania przez Polską Agencję Rozwoju Przedsiębiorczości

W dniu 27 marca 2024 r. Spółka poinformowała o otrzymaniu 25 marca 2024 informacji o uwzględnieniu przez Polską Agencję Rozwoju Przedsiębiorczości ("PARP") odwołania Spółki od negatywnej oceny projektu pod nazwą "ONCO Prime: nowe możliwości personalizowanej terapii przeciwnowotworowej w oparciu o hodowlę komórek pierwotnych od pacjenta, charakteryzację omiczną i testy funkcjonalne" ("Projekt") oraz o uwzględnieniu przez PARP Projektu Spółki na zaktualizowanej liście projektów rekomendowanych do dofinansowania w ramach Działanie Ścieżka SMART 1 nabór 2023 FENG.01.01-IP.02-001/23/2023, po zakończonej procedurze odwoławczej.

Projekt ONCO Prime stanowi istotny element realizacji planów Spółki w obszarze projektów fazy wczesnej. Budowa nowej platformy odkrywania innowacyjnych celów terapeutycznych z wykorzystaniem unikatowych pierwotnych hodowli komórek nowotworowych wyizolowanych bezpośrednio od pacjentów, otworzy zupełnie nowe możliwości identyfikacji nowych i unikalnych celów białkowych zasilających wczesne portfolio onkologiczne Ryvu, molekularnej klasyfikacji chorych oraz testowania leków rozwijanych w ramach już istniejących projektów Spółki. Platforma ONCO Prime stanie się źródłem nowych modeli nowotworów o najwyższym potencjale translacyjnym, zawierającym historię choroby, dane histopatologiczne, genomiczne i transkryptomyczne. Dodatkowo, umożliwi korelację danych klinicznych i molekularnych wspierając identyfikację pacjentów wrażliwych na rozwijane w Ryvu terapie.

- całkowita wartość Projektu (koszty kwalifikowane): 39 176 251,50 zł;
- rekomendowana wartość dofinansowania Projektu: 26 339 315,38 zł;
- początek realizacji Projektu: maj 2023 r.;
- maksymalny czas trwania Projektu: 56 miesięcy.

W przypadku zawarcia właściwej umowy dofinansowania i realizacji Projektu, przyznane dofinansowanie może ograniczyć wykorzystanie środków własnych Spółki.

Zawarcie umowy w zakresie operacyjnego przeprowadzenia badania klinicznego fazy II RVU120 w mielofibrozie

W dniu 28 marca 2024 r. Spółka poinformowała o zawarciu umowy z Fortrea Inc. z siedzibą w Karolinie Północnej, USA ("Fortrea"), w przedmiocie świadczenia usług związanych z operacyjną realizacją badania klinicznego POTAMI-61 ("Umowa"). Zawarcie Umowy stanowi kolejny krok w realizacji planu rozwoju programu RVU120 („Plan Rozwoju”), o którym Spółka informowała w raporcie bieżącym 45/2023, z dnia 23 października 2023 roku.

Przedmiotem Umowy jest operacyjna realizacja badania klinicznego POTAMI-61 - globalnego, wieloośrodkowego badania fazy II, oceniającego bezpieczeństwo i skuteczność RVU120 zarówno w formie monoterapii jak i w terapii skojarzonej z ruksolitynibem, w leczeniu pacjentów z mielofibrozą pierwotną lub wtórną, o średnim lub wysokim ryzyku. Usługi świadczone w ramach Umowy obejmują różne aspekty operacyjnego przeprowadzenia badania klinicznego, w tym, między innymi, zarządzanie projektem klinicznym, monitorowanie medyczne i bezpieczeństwa, a także zarządzanie ośrodkami klinicznymi oraz ich monitoring.

Badanie POTAMI-61 składa się z dwóch części. Część A ma na celu ocenę bezpieczeństwa oraz aktywności przeciwnowotworowej RVU120 jako monoterapii oraz w skojarzeniu z ruksolitynibem, w grupie około 20 pacjentów. Na podstawie wyników Części A, w ramach Części B badania przeprowadzana zostanie dalsza ocena bezpieczeństwa, tolerancji i aktywności przeciwnowotworowej RVU120 w szerszej grupie pacjentów. Łącznie do badania w obu częściach może zostać włączonych do około 230 pacjentów.

Zgodnie z Planem Rozwoju RVU120, Zarząd Spółki zamierza zrealizować Część A badania POTAMI-61, w zakresie wskazanym powyżej. Szacowany koszt wszystkich działań związanych z uruchomieniem badania (ang. study start-up) oraz przeprowadzeniem Części A wynosi zgodnie z Umową około 3 mln EUR. Koszt ten obejmuje całość koniecznych usług świadczonych przez Fortrea, wynagrodzenia badaczy oraz płatności na rzecz ośrodków klinicznych.

Całkowita wartość Umowy, przy założeniu, że Zarząd zdecyduje się na kontynuację badania w Części B (włączając do badania łącznie do około 230 pacjentów), wyniesie około 16,4 mln EUR. Kolejne decyzje dotyczące priorytetów w ramach Planu Rozwoju RVU120, w tym decyzja o ewentualnym rozpoczęciu Części B badania POTAMI-61, mają zostać podjęte w I kwartale 2025 roku. Rozpoczęcie badania POTAMI-61 zaplanowane jest w połowie 2024 roku.

B) Po zakończeniu okresu sprawozdawczego

Postery dotyczące danych przedklinicznych dla programu RVU120 oraz platformy syntetycznej letalności zaprezentowane podczas dorocznej konferencji AACR 2024

W dniu 10 kwietnia 2024 Spółka poinformowała o zaprezentowaniu w dniu 9 kwietnia 2024 r. podczas konferencji AACR 2024 w San Diego w Kalifornii, w Stanach Zjednoczonych („Konferencja”)

uaktualnionych danych platformy syntetycznej letalności oraz programu RVU120. Ponadto, w dniu 7 kwietnia 2024 r. partner Spółki, włoska Grupa Menarini, zaprezentowała dane przedkliniczne dla projektu MEN1703 (SEL24).

Uaktualnienie danych w stosunku do prezentacji posterowych, o których Spółka informowała w raporcie bieżącym 11/2024 z dnia 6 marca 2024 obejmowało:

- Potencjalnie najlepszych w swojej klasie inhibitorów PRMT5 Ryvu, które wykazują silne działanie antyproliferacyjne w liniach komórkowych z delecją MTAP oraz zapewniają bezpieczeństwo względem komórek z obecnym genem MTAP.
- Opracowanych przez Ryvu inhibitorów WRN, które wykazują działanie na cel molekularny oraz selektywność połączoną z efektem syntetycznie letalnym. Badania skuteczności in vivo potwierdziły zahamowanie wzrostu guza w modelu zwierzęcym ksenoprzeszczepu nowotworu okrężnicy MSI-H.
- ONCO Prime, nową platformę stworzoną przez Ryvu, służącą do odkrywania innowacyjnych celów terapeutycznych, która została rekomendowana przez Polską Agencję Rozwoju Przedsiębiorczości do dofinansowania w wysokości 26 mln zł, o czym Spółka informowała w raporcie bieżącym 13/2024 z dnia 27 marca 2024. Platforma zidentyfikowała nowe cele farmaceutyczne w komórkach pochodzących od pacjentów z mutacją KRAS (PDC), mające potencjał terapeutyczny w leczeniu raka jelita grubego. Platforma ONCO Prime otwiera nowe, szerokie możliwości spersonalizowanej terapii w wielu typach nowotworów.
- Partner Ryvu, Grupa Menarini, przedstawiła dane przedkliniczne dla projektu MEN1703 (SEL24), które wykazują działanie cytotoksyczne w modelach mielofibrozy, zarówno w monoterapii, jak i w skojarzeniu z ruksolitynibem (RUX).

2.3. Zdarzenia nietypowe występujące w okresie sprawozdawczym

KONFLIKT W UKRAINIE

W związku z wybuchem konfliktu zbrojnego na terenie Ukrainy Zarząd Emitenta dokonał analizy wpływu trwającej wojny na działalność prowadzoną przez Emitenta. W ocenie Zarządu poza ryzykiem walutowym Zarząd nie zidentyfikował innych istotnych ryzyk, które mogłyby wpłynąć na działalność Emitenta.

W szczególności wskazać należy, że Emitent nie posiada aktywów na terenie Ukrainy, jak również nie prowadzi działalności na terenie Ukrainy i Rosji. Udział podmiotów z Ukrainy czy Rosji jako dostawców w strukturze Emitenta jest nieistotny i ogranicza się głównie do dostarczania bibliotek związków dla projektów discovery na ich wczesnym etapie.

Zarząd Spółki na bieżąco analizuje sytuację Emitenta. Ewentualne nowe okoliczności, mające istotny wpływ na wyniki finansowe i sytuację biznesową Emitenta, będą niezwłocznie przekazywane inwestorom w raportach bieżących.

3. ORGANY KORPORACYJNE EMITENTA

Zarząd Emitenta:

- 1) Paweł Przewięźlikowski – Prezes Zarządu
- 2) Krzysztof Brzózka – Wiceprezes Zarządu
- 3) Kamil Sitarz – Członek Zarządu
- 4) Vatnak Vat-Ho – Członek Zarządu
- 5) Hendrik Nogai – Członek Zarządu

Rada Nadzorcza Emitenta:

- 1) Piotr Romanowski – Przewodniczący Rady Nadzorczej
- 2) Tadeusz Wesołowski – Wiceprzewodniczący Rady Nadzorczej
- 3) Rafał Chwast – Członek Rady Nadzorczej
- 4) Axel Glasmacher – Członek Rady Nadzorczej
- 5) Jarl Ulf Jungnelius – Członek Rady Nadzorczej*
- 6) Thomas Turalski – Członek Rady Nadzorczej
- 7) Scott Z. Fields – Członek Rady Nadzorczej
- 8) Peter Smith – Członek Rady Nadzorczej

**Pan Jarl Ulf Jungnelius zrezygnował z funkcji członka Rady Nadzorczej ze skutkiem na dzień 3 stycznia 2024 r.*

Komitet Audytu:

- 1) Rafał Chwast – Przewodniczący Komitetu Audytu
- 2) Piotr Romanowski – Członek Komitetu Audytu
- 3) Tadeusz Wesołowski – Członek Komitetu Audytu
- 4) Jarl Ulf Jungnelius – Członek Komitetu Audytu*

**Pan Jarl Ulf Jungnelius zrezygnował z funkcji członka Rady Nadzorczej ze skutkiem na dzień 3 stycznia 2024 r.*

Komitet ds. Wynagrodzeń Spółki:

- 1) Piotr Romanowski – Przewodniczący Komitetu ds. Wynagrodzeń
- 2) Axel Glasmacher – Członek Komitetu ds. Wynagrodzeń
- 3) Thomas Turalski – Członek Komitetu ds. Wynagrodzeń

4. 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

Akcje posiadane przez Członków Zarządu i Rady Nadzorczej Spółki na dzień 31.03.2024

Imię i nazwisko akcjonariusza	Akcje uprzywilejowane*	Akcje zwykłe	Suma akcji	% kapitału zakładowego	Suma głosów	% głosów na WZ
Zarząd						
Paweł Przewięźlikowski	3 500 000	533 286	4 033 286	17,44%	7 533 286	27,73%
Krzysztof Brzózka		267 321	267 321	1,16%	267 321	0,98%
Kamil Sitarz		39 230	39 230	0,17%	39 230	0,14%
Vatnak Vat-Ho		42 750	42 750	0,18%	42 750	0,16%
Hendrik Nogai		13 500	13 500	0,06%	13 500	0,05%
Rada Nadzorcza						
Tadeusz Wesółowski (bezpośrednio)		92 975	92 975	0,40%	92 975	0,34%
Tadeusz Wesółowski (przez Augebit FIZ**)		1 279 738	1 279 738	5,54%	1 279 738	4,71%
Rafał Chwast		121 115	121 115	0,52%	121 115	0,45%
Thomas Turalski		20 100	20 100	0,09%	20 100	0,07%

*Jedna akcja uprzywilejowana daje prawo do dwóch głosów na WZ.

**Beneficjentem Augebit FIZ jest Pan Tadeusz Wesółowski – Wiceprzewodniczący Rady Nadzorczej Emitenta.

Akcje posiadane przez Członków Zarządu i Rady Nadzorczej Spółki na dzień przekazania Raportu

Imię i nazwisko akcjonariusza	Akcje uprzywilejowane*	Akcje zwykłe	Suma akcji	% kapitału zakładowego	Suma głosów	% głosów na WZ
Zarząd						
Paweł Przewięźlikowski	3 500 000	533 286	4 033 286	17,44%	7 533 286	27,73%
Krzysztof Brzózka		267 321	267 321	1,16%	267 321	0,98%
Kamil Sitarz		39 230	39 230	0,17%	39 230	0,14%
Vatnak Vat-Ho		42 750	42 750	0,18%	42 750	0,16%

Hendrik Nogai	13 500	13 500	0,06%	13 500	0,05%
Rada Nadzorcza					
Tadeusz Wesołowski (bezpośrednio)	92 975	92 975	0,40%	92 975	0,34%
Tadeusz Wesołowski (przez Augebit FIZ**)	1 279 738	1 279 738	5,54%	1 279 738	4,71%
Rafał Chwast	121 115	121 115	0,52%	121 115	0,45%
Thomas Turalski	20 100	20 100	0,09%	20 100	0,07%

*Jedna akcja uprzywilejowana daje prawo do dwóch głosów na WZ.

**Beneficjentem Augebit FIZ jest Pan Tadeusz Wesołowski – Wiceprzewodniczący Rady Nadzorczej Emitenta.

Akcje posiadane przez znaczących akcjonariuszy Spółki na dzień 31.03.2023 oraz na dzień przekazania Raportu

Akcjonariusz	Suma akcji	% w KZ	Głosy	% głosów
Paweł Przewięźlikowski	4 033 286	17,44%	7 533 286	27,73%
Bogusław Sieczkowski	825 348	3,57%	1 375 348	5,06%
Tadeusz Wesołowski (wraz z Augebit FIZ*)	1 372 713	5,94%	1 372 713	5,05%
Nationale Nederlanden OFE	1 900 000	8,22%	1 900 000	6,99%
Allianz Polska OFE	2 132 000	9,22%	2 132 000	7,85%
TFI Allianz Polska S.A.	1 910 236	8,26%	1 910 236	7,03%
BioNTech SE	1 917 437	8,29%	1 917 437	7,06%

Powyższe informacje o stanie posiadania akcji Emitenta przez akcjonariuszy (w tym będących członkami organów Spółki) posiadających bezpośrednio oraz pośrednio co najmniej 5% w ogólnej liczbie głosów na Walnym Zgromadzeniu Spółki sporządzone zostały na podstawie informacji uzyskanych od akcjonariuszy w drodze realizacji przez nich obowiązków nałożonych na akcjonariuszy spółek publicznych mocą odpowiednich przepisów prawa, a w tym na podstawie postanowień ustawy z dnia 29.07.2005 r. o ofercie publicznej i warunkach wprowadzania instrumentów finansowych do zorganizowanego systemu obrotu oraz o spółkach publicznych (art. 69 i art. 69a) oraz na podstawie postanowień Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) Nr 596/2014 z dnia 16.04.2014 r. w sprawie nadużyć na rynku oraz uchylającego dyrektywę 2003/6/WE Parlamentu Europejskiego i Rady i dyrektywę Komisji 2003/124/WE, 2003/125/WE i 2004/72/WE (Rozporządzenie MAR, art. 19). Dodatkowo informacje o stanie posiadania akcji Spółki podawane są na podstawie dostępnych publicznie danych o zaangażowaniu portfelowym i strukturze aktywów funduszy inwestycyjnych lub funduszy emerytalnych, w tym na podstawie informacji o liczbie akcji rejestrowanych na Walnym Zgromadzeniu Spółki (dane dostępne okresowo, m.in. na podstawie informacji pochodzących ze sprawozdań finansowych funduszy inwestycyjnych i funduszy emerytalnych – od dnia publikacji ostatniej informacji dane mogą podlegać zmianom).

5. OŚWIADCZENIE ZARZĄDU O PRZYJĘTYCH ZASADACH RACHUNKOWOŚCI

Zarząd Ryvu Therapeutics S.A. potwierdza, że zgodnie z jego najlepszą wiedzą, sprawozdanie finansowe Ryvu Therapeutics S.A. sporządzone zostało zgodnie z obowiązującymi zasadami rachunkowości oraz odzwierciedla w sposób prawdziwy, rzetelny i jasny sytuację majątkową i finansową Ryvu Therapeutics S.A. oraz jej wynik finansowy. Sprawozdanie Zarządu z działalności Ryvu Therapeutics S.A. zawiera prawdziwy obraz rozwoju i osiągnięć oraz sytuacji Ryvu Therapeutics S.A. w tym opis podstawowych zagrożeń i ryzyka.

6. POZOSTAŁE INFORMACJE

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

Spółka złożyła do Sądu Okręgowego w Krakowie pozew przeciwko Mota-Engil Central Europe S.A. ("Wykonawca") w związku z budową Centrum Badań i Rozwoju na mocy umowy "Budowa Centrum Badań i Rozwoju Innowacyjnych Leków Selvita S.A." z dnia 13 sierpnia 2018 r. („Umowa Budowlana”). Roszczenia obejmują zapłatę kar umownych za niedotrzymanie ostatecznego terminu wykonania przedmiotu Umowy Budowlanej, terminów pośrednich, a także za nieterminowe usunięcie wad w przedmiocie Umowy, łącznie na kwotę 13 756 717,07 PLN. Całkowita wartość Umowy Budowlanej wynosiła 68 783 585,34 PLN w tym VAT. Postępowanie toczy przed Sadem Okręgowym w Krakowie w I instancji – trwa przesłuchiwanie świadków.

Wykonawca złożył pozew o zapłatę przeciwko Spółce do Sądu Okręgowego w Krakowie w związku z wykonaniem Umowy Budowlanej dla projektu pt. "Budowa Centrum Badań i Rozwoju Innowacyjnych Leków Selvita S.A.". W pozwie Wykonawca domaga się odszkodowania za koszty poniesione w związku z wydłużoną realizacją Umowy Budowlanej, niezapłaconej części wynagrodzenia ryczałtowego, a także wynagrodzenia za roboty dodatkowe, zamiennie i pominięte (5 391 425,63 PLN), oraz zwrotu kwoty wynikającej z nieuprawnionego – w ocenie Wykonawcy – skorzystania przez Spółkę z gwarancji zabezpieczającej należyte wykonanie Umowy oraz usunięcia powstałych wad i usterek (2 063 507,56 PLN). Wraz z ustawowymi odsetkami, Wykonawca żąda od Spółki łącznej kwoty 7 671 285 PLN. W dniu 22.11.2023 r. zakończono przesłuchania wszystkich świadków i stron. Akta zostały wysłane do biegłego sadowego, który sporządzi opinię w ramach określonych pytań.

Istotne transakcje z podmiotami powiązаныmi zawarte na warunkach innych niż rynkowe

Nie wystąpiły.

Informacje o powiązaniach organizacyjnych lub kapitałowych Emitenta z innymi podmiotami

Na dzień publikacji raportu Emitent nie tworzy Grupy Kapitałowej. Emitent posiada na dzień sporządzenia niniejszego Sprawozdania 2,38% udziałów w pełni rozwodnionym kapitale zakładowym NodThera Inc.

Udzielone poręczenia kredytu lub pożyczki lub udzielenie gwarancji

Nie dotyczy.

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 realizacji strategii Spółki, która zakłada w szczególności osiągnięcie następujących celów biznesowych:

- Ukończenie badań klinicznych fazy I RVU120 w AML/HR-MDS oraz w guzach litych;
- Rozszerzenie potencjału terapeutycznego RVU120 poprzez rozpoczęcie szerokiego rozwoju klinicznego fazy II w wielu wskazaniach (hematologia i guzy lite) oraz w różnych podejściach terapeutycznych (monoterapia i terapia skojarzona);
- Wspieranie rozwoju klinicznego SEL24 (MEN1703) prowadzonego przez Grupę Menarini;
- Przeprowadzenie rozwoju przedklinicznego i rozpoczęcie badania klinicznego fazy I dla jednego nowego programu;
- Wzmocnienie naszej Platformy Syntetycznej Letalności i przyspieszenie postępu w projektach fazy wczesnej;
- Osiągnięcie finansowych kamieni milowych w istniejących współpracach R&D (tj. BioNTech, Exelixis, Menarini);
- Podpisanie co najmniej jednej nowej umowy o współpracy rocznie.

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 notcie 17 sprawozdania finansowego.

Informacje o rezerwach i aktywach z tytułu odroczonego podatku dochodowego

Brak istotnych zmian.

Informacje o istotnych transakcjach nabycia i sprzedaży rzeczowych aktywów trwałych

Brak istotnych zmian.

Informacje o istotnym zobowiązaniu z tytułu dokonania zakupu rzeczowych aktywów trwałych

Brak istotnych zmian.

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 kwartalne sprawozdanie finansowe, nieujętych w tym sprawozdaniu, a mogące w znaczący sposób wpłynąć na przyszłe wyniki finansowe Emitenta

Nie wystąpiły.

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 22 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.

Kraków, dnia 14 maja 2024 r.

Paweł Przewięźlikowski
Prezes Zarządu

Krzysztof Brzózka
Wiceprezes Zarządu

Kamil Sitarz
Członek Zarządu

Vatnak Vat-Ho
Członek Zarządu

Hendrik Nogai
Członek Zarządu

KONTAKT



RYVU THERAPEUTICS S.A.

Leona Henryka Sternbacha 2

30-394 Kraków, Polska

T.: +48 12 314 02 00



KONTAKT OGÓLNY

ryvu@ryvu.com