

Konferencja Business Outlook for 2026

14.01.2026 r.

Zastrzeżenie

Niniejsza prezentacja ma charakter wyłącznie informacyjny i jej celem jest przedstawienie wybranych informacji dotyczących Grupy Kapitałowej BioMaxima S.A. (BioMaxima S.A.). Nie stanowi reklamy ani oferowania papierów wartościowych w publicznym obrocie. W niniejszej prezentacji zostały wykorzystane źródła informacji, które BioMaxima S.A. uznaje za wiarygodne i dokładne, jednak nie gwarantuje, że są one wyczerpujące i w pełni odzwierciedlają stan faktyczny. Opracowanie może zawierać stwierdzenia dotyczące przyszłości, które stanowią ryzyko inwestycyjne lub źródło niepewności i mogą istotnie różnić się od faktycznych wyników. BioMaxima S.A. nie ponosi odpowiedzialności za skutki decyzji podjętych na podstawie niniejszego opracowania. Odpowiedzialność spoczywa wyłącznie na korzystającym z opracowania. Niniejsze opracowanie podlega ochronie wynikającej z ustawy o prawie autorskim i prawach pokrewnych. Powielanie, publikowanie lub jego rozpowszechnianie wymaga pisemnej zgody BioMaxima S.A.



BioMaxima S.A.

Produkcja odczynników i sprzętu do badań laboratoryjnych

- Europejska marka
- Konkurencyjne cenowo rozwiązania
- Produkty tworzone w oparciu o własne, dojrzałe technologie, wdrożone i uznawane zarówno przez klientów jak i regulatorów rynku
- Minimalizacja ryzyka rozwoju kosztownych technologii o niepewnej perspektywie

SPECJALIZACJA:

- ✓ Diagnostyka chorób zakaźnych
- ✓ Rozwiązania mikrobiologiczne dla przemysłu

Technologia

Pożywki mikrobiologiczne



AST/MIC – oznaczanie lekowrażliwości



Suplementy pożywek



Szybkie testy immunochromatograficzne



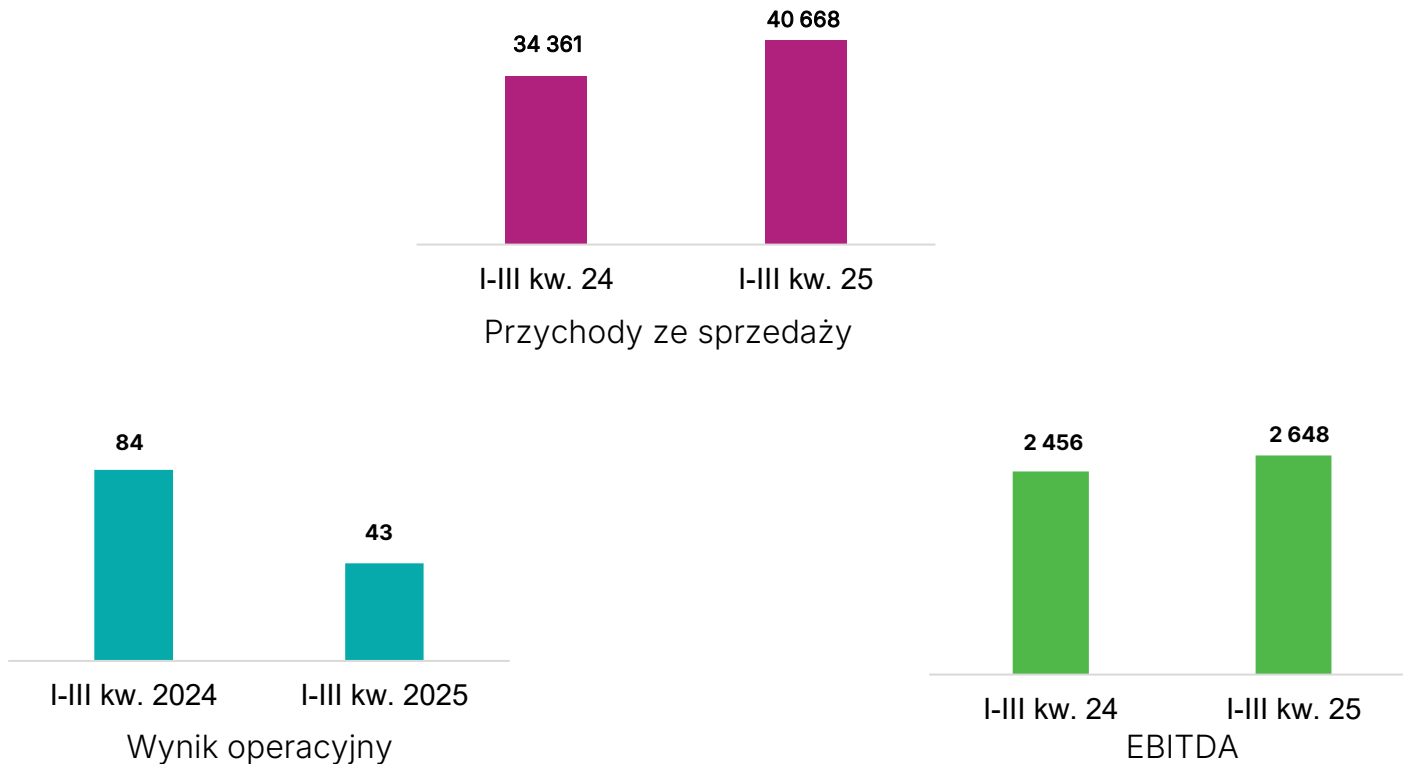
Diagnostyka molekularna



Biochemia



Wyniki I-III kw. 2024 vs I-III kw. 2025^(tys. zł)



Wyniki finansowe I-III kw. 2025 vs. I-III kw. 2024_(tys. zł)

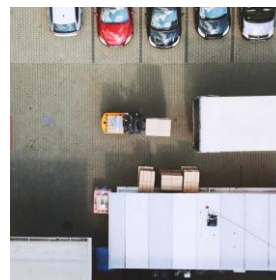
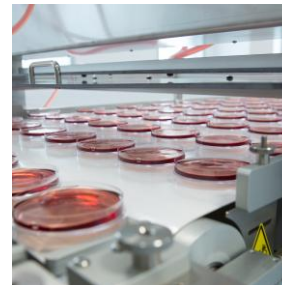
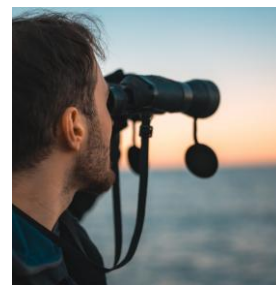
	2025	2024	%
Przychody ze sprzedaży	40 688	34 361	118,41 %
Wynik operacyjny	43	84	51,19%
EBITDA	2 648	2 456	107,82%
Zysk netto	(544)	(527)	103,23%
Aktywa trwałe	50 753	51 519	98,51%
Zapasy	12 446	12 717	97,87%
Należności	13 861	11 759	117,88%
Kapitał własny	48 499	48 662	99,67%
Zobowiązania długoterminowe	10 741	12 692	84,63%
Zobowiązania krótkoterminowe	19 075	15 394	123,91%

Projekt SMART

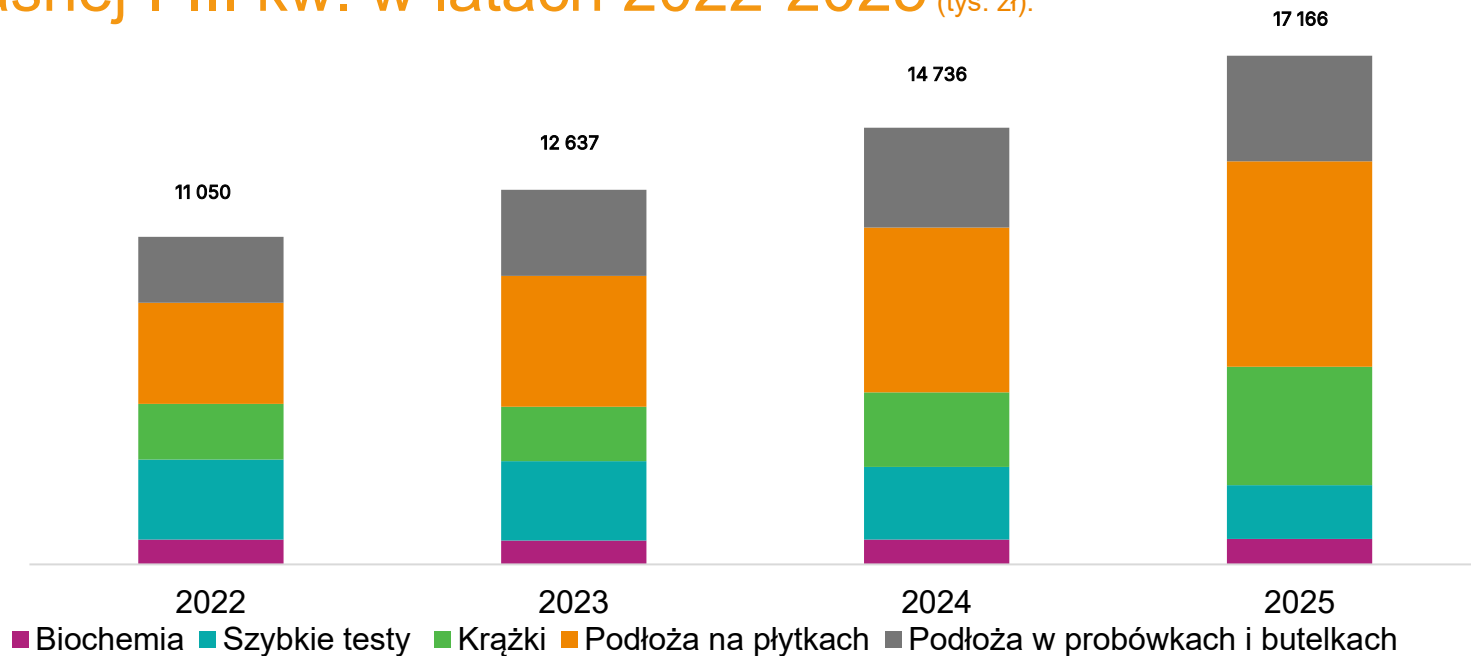
	Prace badawcze	Prace rozwojowe	Środki trwałe	Imprezy międzynarodowe
	Wydatki poniesione 700,7 tys. zł	541,5 tys. zł	zakupy 4 544 tys. zł	Wydatki 559 tys. zł
Dofinansowanie	525,5 tys. zł	270,8 tys. zł	2 727 tys. zł	245 tys. zł
Koszty III kw.	Koszty 175,2 tys. zł per saldo	0 zł	0 zł	Koszty 314 tys. zł per saldo
Do rozliczenia w przyszłych okresach	Per saldo 32,3 tys. zł w koszty	634,2 + 805 tys. zł	wydatki do poniesienia 2 938 tys. zł	0 zł

Outlook 2026

- ✓ Rosnące wykorzystanie mocy produkcyjnych
 - krążki AST
 - podłoża mikrobiologiczne
 - suplementy
 - szybkie testy
- ✓ Paski diagnostyczne MIC wchodzą do przychodów
- ✓ Przyspieszający rozwój eksportu
- ✓ Rozszerzanie asortymentu w ramach dostępnych technologii
- ✓ Projekt SMART- paliwo do wzrostu na kolejne lata:
 - prace B&R
 - kontynuacja inwestycji
- ✓ Rozwój oferty i sprzedaży krajowej w obszarze analityki
- ✓ Instalacja kolejnych urządzeń, zapewniających dostawy odczynników i materiałów zużywalnych
- ✓ Wdrażanie regulacji IVDR

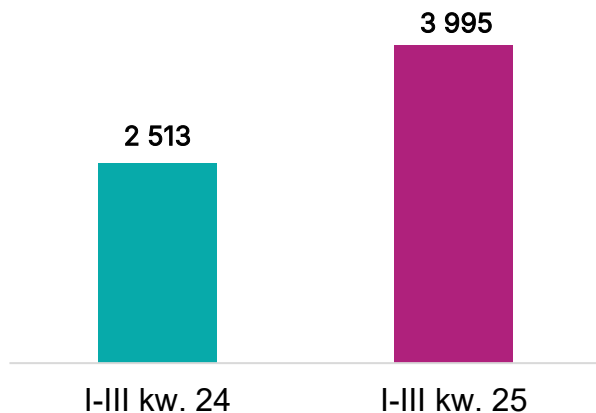


Dynamika sprzedaży wybranych asortymentów produkcji własnej I-III kw. w latach 2022-2025 (tys. zł).



Dane za 2022 z wyłączeniem sprzedaży testów COVID

Wartość sprzedaży krążków – porównanie I-III kw. 2024 do I-III kw. 25

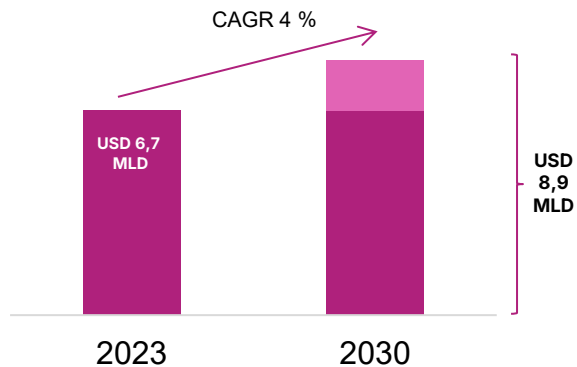


Sprzedaż krążków dyfuzyjnych do oznaczania lekowrażliwości w I-III kw. 2025 osiągnęła poziom odnotowany za cały 2024 rok

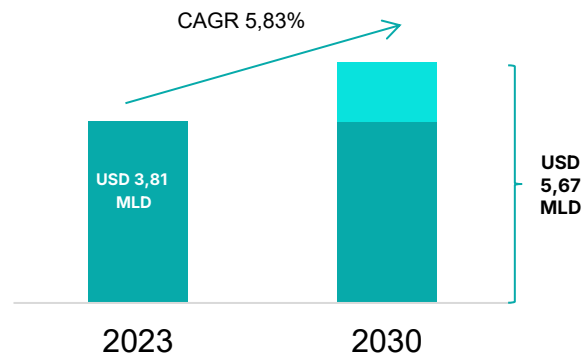


Działamy na dużych, szybko rosnących rynkach

✓ Pożywki mikrobiologiczne



✓ Oznaczanie lekowrażliwości Drobnoustrojów (AST)



Źródło: Markets and Markets, 2024



Uruchomienie sprzedaży testów gradientowych MIC

1. Odpowiedź na globalne wyzwanie narastającej oporności na antybiotyki - jedno z największych zagrożeń zdrowia publicznego.

- MIC: wspiera racjonalne gospodarowanie antybiotykami, pozwala ograniczać nadużywanie antybiotyków szerokospektralnych, pomaga zachować skuteczność istniejących terapii. Z tego względu metoda MIC jest i pozostanie kluczowym narzędziem diagnostycznym

2. Korzystamy z rozwiązań własnego laboratorium badawczo-rozwojowego – co umożliwi nam:

- szybkie reagowanie na zmieniające się potrzeby rynku (wg aktualnych rekomendacji epidemiologicznych i klinicznych)
- rozwój nowych pasków MIC

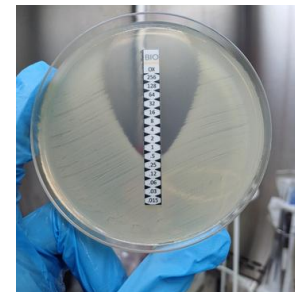
3. Rynek MIC zarówno w Europie jak i na świecie rośnie

- wytyczne EUCAST (European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing) coraz silniej promują interpretację opartą na MIC, a nie tylko S/I/R.
- szpitale referencyjne i laboratoria kliniczne coraz częściej raportują pełne wartości MIC, szczególnie dla: zakażeń ciężkich (sepsa, zapalenie wsierdza) i patogenów wieloopornych

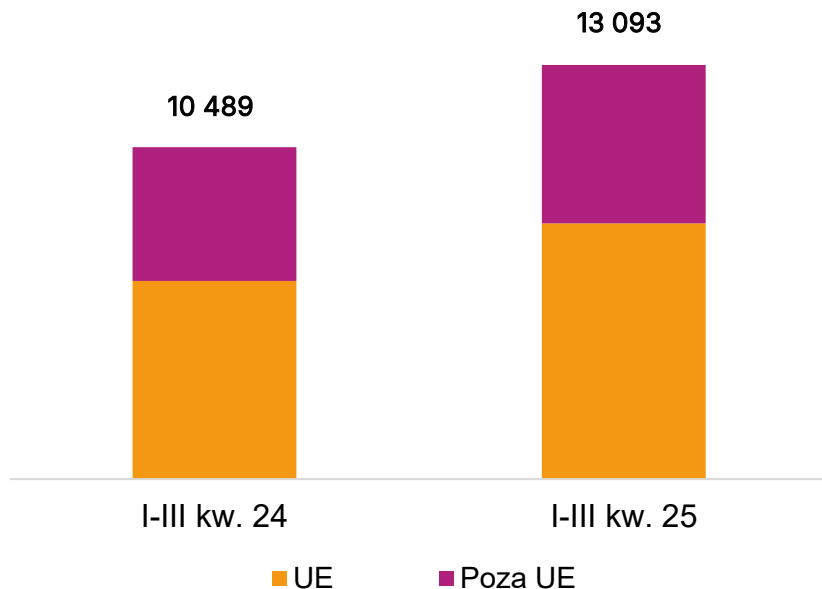
4. Główne drivery wzrostu:

- racjonalna antybiotykoterapia - Programy AMS w UE wymuszają bardziej precyzyjne decyzje terapeutyczne a MIC jest kluczowym narzędziem do: deeskalacji terapii, optymalizacji PK/PD, ograniczania selekcji oporności
- narastająca antybiotykooporność w populacji – wzrost szczepów ESBL, CRE, MRSA, VRE
- wzrost znaczenia antybiotyków „ostatniej szansy” (ceftazydym/awibaktam, meropenem/waborbaktam, cefiderokol), – dla których kluczowe jest określenie MIC
- Silnie skoncentrowany rynek firm posiadających technologię wytwarzania pasków gradientowych

BIOMAXIMA®



Dynamika wzrostu sprzedaży exportowej I-III kw. 2025 w porównaniu do I-III kw. 2024_(tys. zł)



- ✓ Sprzedaż eksportowa utrzymuje wieloletnią tendencję wzrostową
- ✓ Sprzedaż w I-III kw. 2024 na rynki UE wyniosła **6 264 tys zł** natomiast poza UE **4 224 tys zł**, w 2025 roku sprzedaż w UE wyniosła **8 086 tys zł**, natomiast poza UE **5 006 tys zł**

OPRACOWANIE RODZINY TESTÓW GENETYCZNYCH DO IDENTYFIKACJI SKAŻENIA PRODUKTÓW ŻYWNOŚCIOWYCH PAŁECZKAMI SALMONELLA ORAZ LISTERIA

- ✓ Opracowano protokół izolacji kwasów nukleinowych z komórek *Salmonella spp.*, *Listeria monocytogenes* i *Listeria spp.* oparty o izolację termiczną i minimalizację zużycia odczynników oraz materiałów laboratoryjnych, co znacząco obniży koszty
- ✓ Opracowano składy mieszanin amplifikacyjnych do qPCR i LAMP o parametrach pozwalających liofilizować całość. To istotne z punktu widzenia trwałości, przechowywania, transportu i daty ważności testów molekularnych. Po doświadczeniach z okresu pandemii wiemy, że ta forma testu minimalizuje koszty użytkownika, daje pewność wiarygodności testu
- ✓ Zaprojektowano, wytypowano i sprawdzono sekwencje starterów oraz sond do: qPCR *Salmonella spp.*, LAMP *Salmonella spp.*, qPCR *Listeria monocytogenes* i *Listeria spp.* – w jednej probówce reakcyjnej – test typu multiplex

Jednocześnie laboratorium wykonuje identyfikację *Listeria monocytogenes* (odpowiednik ISO 11290-1 i 2) oraz różnicuje od pozostałych *Listeria spp.*



OPRACOWANIE RODZINY TESTÓW GENETYCZNYCH DO IDENTYFIKACJI SKAŻENIA PRODUKTÓW ŻYWNOŚCIOWYCH PAŁECZKAMI SALMONELLA ORAZ LISTERIA c.d



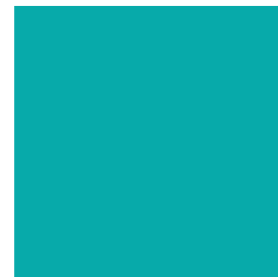
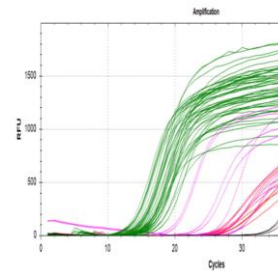
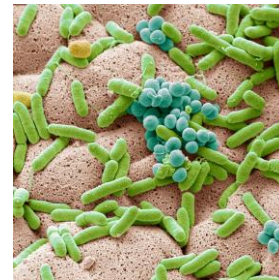
Kolejne etapy projektu:

- Walidacja starterów do LAMP *Listeria monocytogenes* i *Listeria spp* – luty 2026
- Optymalizacja temperatur, czasów amplifikacji itp.
- Wewnętrzna walidacja – sprawdzenie testów na serii próbek środowiskowych równoległe z ISO 6579 i 11290 w laboratorium R&D BioMaxima
- Złożenie i liofilizacja produktu końcowego
- Certyfikacja AFNOR
- Zakupy wyposażenia, pozyskanie kooperantów, rozruch produkcji



Na tym etapie widoczne już jest że opracowywane testy będą miały lepsze walory rynkowe w porównaniu do globalnej konkurencji:

- Szybka technologia LAMP oraz liofilizacja zestawów
- Szybka i prosta izolacja materiału genetycznego.
- qPCR Salmonella spp. – wykrywanie szybsze, i bardziej czułe
- Testy typu multipleks - wypełniamy niszę rynkową i zapotrzebowanie klientów



IVDR

- W życie wchodzi dyrektywa unijna 2017/746 dotycząca wyrobów do diagnostyki In Vitro
- Nakłada nowe obowiązki na producentów i dystrybutorów, w szczególności w zakresie systemów zarządzania jakością oraz rejestracji i oznaczania wyrobów
- BioMaxima od lat funkcjonuje według ISO 13485 (Wyroby medyczne, SZJ), jednak wymogi normy obejmują jedynie część zapisów rozporządzenia
- Mali producenci mogą mieć trudności aby sprostać wymogom, co prawdopodobnie wyeliminuje niektórych graczy z rynku w Europie
- Roczne koszty utrzymania SZJ oraz certyfikacji przekraczają 200 tys. zł
- W 2024-25 zmodyfikowaliśmy nasz system zarządzania jakością, przygotowaliśmy system do certyfikacji wg wymogów Rozporządzenia
- Certyfikacja SZJ będzie wspólna dla wymogów IVDR, ISO 13485 i ISO 9001 – mamy jeden system który spełnia wymogi wszystkich trzech dokumentów, nasza jednostka notyfikowana ma uprawnienia do certyfikacji według tych trzech reguł. Certyfikacja systemu wg IVDR jest planowana na połowę 2026 roku



Dziękujemy za uwagę



Jeśli chcesz wiedzieć więcej, zapraszamy do kontaktu:

BIOMAXIMA SPÓŁKA AKCYJNA

info@biomaxima.com

BIURO OBSŁUGI KLIENTA (BOK)

bok@biomaxima.com

+48 81 745 51 40 | +48 22 668 73 80

Nasza strona: [BIOMAXIMA.COM](https://www.biomaxima.com)

BIOMAXIMA S.A. ul. Vetterów 5, 20-277 Lublin