



OncoArendi  
Therapeutics

## Podsumowanie operacyjne i postęp projektów badawczych

prezentacja dla inwestorów i analityków

**Konferencja #GPWInnovationDay**

*wrzesień 2020*



ZAPRASZAMY DO ZADAWANIA PYTAŃ  
POPRAZ E-MAIL NA ADRES:

 [ONCO@CCGROUP.PL](mailto:ONCO@CCGROUP.PL)



## Zespół prezentujący



**dr Marcin Szumowski**  
Prezes Zarządu  
CEO

Ponad 15-letnie doświadczenie w zarządzaniu w branży life science z historią 2 udanych IPO.  
Zarządzał ponad 50 projektami inwestycyjnymi i B+R o wartości ponad 0,5 mld USD



**dr Rafał Kamiński**  
Członek Zarządu  
CSO

Ponad 13-letnie doświadczenie w pracy dla największych firm farmaceutycznych w Szwajcarii i Belgii (w tym w obszarze rozwoju innowacyjnych leków drobnocząsteczkowych), poprzedzone kilkuletnią pracą naukową w NIH w USA



**Sławomir Broniarek**  
Członek Zarządu  
CFO

Ponad 20-letnie doświadczenie na rynkach finansowych, w tym w obszarze inwestycyjnym





**ATRAKCYJNE OBSZARY  
TERAPEUTYCZNE**  
(CHOROBY RZADKIE,  
POST-COVID, NASH,  
IMMUNO-ONKOLOGIA,)

**3** PLATFORMY BADAWCZE  
(CHITYNAZY, ARGINAZY,  
DEUBIKWITYNAZY)

NOWE CELE BIOLOGICZNE  
I NOWE TECHNOLOGIE  
W OPRACOWANIU



WYSOKO  
WYKWALIFIKOWANY ZESPÓŁ  
Z DOŚWIADCZENIEM  
W ZAGRANICZNYCH FIRMACH  
BIOTECHNOLOGICZNYCH  
I FARMACEUTYCZNYCH

~ **90** ETATÓW  
PONAD POŁOWA Z TYTUŁEM  
DOKTORA



PONAD **60**  
ZGŁOSZEŃ  
PATENTOWYCH  
I **22**  
PRZYZNANE PATENTY

OKOŁO 1.200 M<sup>2</sup>  
POWIERZCHNI  
LABORATORYJNEJ  
W WARSZAWIE  
I ŁODZI



UKOŃCZONA I FAZA  
BADAŃ KLINICZNYCH  
DLA **OATD-01**

ZŁOŻENIE CTA DO  
FAZY IIA W 1Q 2021  
(SARKOIDOZA)



**30 MLN PLN**  
GOTÓWKI  
NA 30/06/2020

BLISKO **80 MLN PLN** DOTACJI  
NADAL DO WYKORZYSTANIA  
(Z PRZYZNANYCH  
PONAD  
160 MLN PLN)



## WCHODZIMY W NOWE OBSZARY BADAŃ W PLATFORMIE CHITYNAZOWEJ:

- POWIKŁANIA I TRWAŁE ZMIANY W PŁUCACH PACJENTÓW PO COVID-19
- MOLEKULARNE OBRAZOWANIE (DIAGNOSTYKA) CHORÓB ZAPALNYCH I WŁÓKNIENIOWYCH

## DOSKONALIMY PROCES ZARZĄDZANIA PROJEKTAMI W CELU USPRAWNIENIA WSPÓŁPRACY WEWNĘTRZNEJ I ZEWNĘTRZNEJ

UZUPEŁNIAMY KADRY I DOSTOSOWUJEMY STRUKTURY  
DO BIEŻĄCYCH KIERUNKÓW ROZWOJU FIRMY



## ROZPOCZYNAMY BADANIA U PACJENTÓW

JESTEŚMY DRUGĄ POLSKĄ FIRMĄ  
W DRUGIEJ FAZIE BADAŃ KLINICZNYCH

## ZAWARLIŚMY KILKA NOWYCH UMÓW O POUFNOŚCI

DWA PROCESY DUE DILIGENCE  
W PLATFORMIE CHITYNAZOWEJ



# Nowe kluczowe osoby w naszym teamie

Zarząd



Chief Scientific Officer  
Członek Zarządu  
**dr Rafał Kamiński**

Chief Executive Officer  
Prezes Zarządu  
**dr Marcin Szumowski**

Chief Financial Officer  
Członek Zarządu  
**Sławomir Broniarek**

Dyrektor  
Działu Chemii  
**dr Jacek Olczak**

Dyrektor  
ds. Rozwoju Biznesu  
**dr Nicolas Beuzen**



Dyrektor  
Działu Biologii  
**dr Zbigniew Zasłona**

Dyrektor  
ds. Umów i Dotacji  
**Marta Borkowska**



Dyrektor  
ds. Rozwoju Przedklinicznego  
**dr Timi Oshodi**



Dyrektor ds. HR  
**Agnieszka Rajczuk - Szczepańska**

Dyrektor Medyczny  
**dr Robert Dyjas, MD**

Legal  
**mec. Maciej Grzesik**

## Senior Research Fellows i Rada Naukowa

<b>dr Adam Gołębiowski</b>	pracownicy Spółki
<b>dr Paweł Dobrzański</b>	

**prof. Bart Lambrecht, MD**

**dr Reynold Panettieri, MD**

**prof. Marlies Wijnenbeek, MD**

**prof. Michael Kreuter, MD**

**prof. Jakub Gołąb, MD**

**dr Rafał Krenke, MD**

**dr Douglas Hay**

**dr Bruce Conway**



**NASZA STRATEGIA KONCENTRUJE SIĘ NA ODKRYWANIU I ROZWOJU DO WCZESNYCH FAZ KLINICZNYCH INNOWACYJNYCH LEKÓW (MAŁYCH CZĄSTECZEK CHEMICZNYCH)**

**cel molekularny**

**wiodąca cząsteczka i jej status**

**charakterystyka / wskazanie**

chitynazy

**OATD-01**  
ukończona I faza kliniczna  
przygotowanie CTA do fazy IIa

**FIRST-IN-CLASS – ŚWIATOWY LIDER**  
inhibitor chitynaz w chorobach włóknieniowych i zapalnych (status leku sierocego FDA: sarkoidoza, IPF)

arginazy

**OATD-02**  
w zaawansowanej fazie badań przedklinicznych

**BEST-IN-CLASS**  
inhibitor arginazy; immuno-onkologia

deubikwitynazy

aktualnie w trakcie opracowania struktury wiodącej

inhibitor proteaz specyficznych dla ubikwityny (USP); immuno-onkologia

# Postępujące zaawansowanie programów badawczych

Cel molekularny	Wskazanie	Walidacja i wybór celu	Wybór cząsteczki wiodącej i optymalizacja	Modele zwierzęce	Wybór kandydata klinicznego	Formalny rozwój przedkliniczny GLP/GMP	IND/IMPD i zgoda regulatora	Faza I	Faza IIa
						<i>Safety, Efficacy – 2 gatunki zwierząt, szacowanie dawki do fazy I</i>	<i>Aplikacja do próby klinicznej</i>	<i>Safety – zdrowi ochotnicy, szacowanie przedziału dawki do II fazy.</i>	<i>Safety, Efficacy – pacjenci</i>
<i>Proof of concept</i>									
<b>Chitynazy</b>									
OATD-01 CHIT 1	Sarkoidoza, IPF, POST-COVID 19 PF-ILDs, Astma	OATD-01							
OATD-03 CHIT 1	NASH, Choroba Crohna								
CHIT 1	ALS								
YKL 40	Onkologia, IPF POST-COVID 19								
<b>okno transakcyjne zgodnie z naszą strategią</b>									
<b>Arginazy</b>									
OATD-02 Arginaza	Immuno-onkologia	OATD-02							
Arginaza	Kardiologia (ADHF), inne								
<b>okno transakcyjne zgodnie z naszą strategią</b>									
<b>Deubikwitynazy</b>									
USP7 / USP15 / USP21	Immuno-onkologia Immunologia								

bieżący status  
 plan na 2021

NASH – niealkoholowe stłuszczeniowe zapalenie wątroby (ang. non-alcoholic steatohepatitis), IPF – idiopatyczne włóknienie płuc (ang. idiopathic pulmonary fibrosis), PF-ILD – choroba śródmiąższowa płuc (ang. progressive fibrosing interstitial lung disease), ALS – stwardnienie zanikowe boczne (ang. amyotrophic lateral sclerosis), ADHF – ostra niewydolność serca (ang. acute decompensated heart failure)



PLATFORMA CHITYNAZOWA

# Dlaczego chitynazy - first-in-class z dużym potencjałem rynkowym



**jesteśmy zdecydowanym liderem na świecie w badaniach nad chitynazami – jako pierwsi i dotychczas jedyni wprowadziliśmy cząsteczkę do badań klinicznych (*first-in-class*), ukończyliśmy z sukcesem I fazę badań i kontynuujemy rozwój**



**rozwijamy leki na choroby stanowiące niezaspokojone potrzeby medyczne**



**zidentyfikowaliśmy szereg wskazań terapeutycznych oraz zastosowań diagnostycznych o podobnym podłożu związanym z aktywnością chitynaz, co zwiększa szanse na dojście naszych cząsteczek do rynku**



**celujemy w atrakcyjne rynki - choroby rzadkie z priorytetowym rozwojem klinicznym oraz wysokiej jednostkowej cenie terapii z potencjałem rozszerzenia na szersze problemy epidemiologiczne (np. NASH, powikłania po COVID-19)**

# Współpraca naukowa z VIB w kierunku potencjalnych terapii powikłań COVID-19 - zwiększenie potencjału platformy chitynazowej w nowych terapiach



- udokumentowany przedklinicznie potencjał terapeutyczny **OATD-01** w leczeniu **włóknienia płuc (IPF)**
- wieloletnie doświadczenie w rozwoju cząsteczek potencjalnie celujących w choroby o podłożu zapalnym i włóknieniowym (platforma chitynazowa)
  - **OATD-01** (blokowanie CHIT1; zakończona I faza)
  - **YKL-40** (blokowanie YKL-40)



**prof. Bart Lambrecht**

- wstępne dane o **podwyższonym poziomie YKL-40** w osoczu od nielicznej grupy pacjentów z **ostрым przebiegiem COVID-19**
- **2 mysie modele włóknienia płuc** po infekcji:
  - humanizowany model ludzkiego SARS-CoV-2
  - model wirusowego zapalenia płuc

## badania przedkliniczne i translacyjne

1

uzyskanie danych od większej próby pacjentów we wczesnym stadium choroby i kilkanaście tygodni po przebytej infekcji

2

wstępne wyniki z transgenicznych modeli zwierzęcych (badanie wpływu CHIT1 i YKL-40 na proces włóknienia)

3

testowanie skuteczności inhibitorów CHIT1 i YKL-40 w modelach mysich (potencjalny efekt spowolnienia lub redukcji włóknienia)

## CEL

- potwierdzenie wstępnych danych
- weryfikacja korelacji aktywności i ekspresji CHIT1 i YKL-40 z progresją włóknienia
- lepsze zrozumienie roli CHIT1 i YKL-40 w procesie włóknienia w powikłaniach COVID-19
- weryfikacja skuteczności inhibitorów tych białek w modelach mysich

## badania kliniczne

### OATD-01

potencjalne rozpoczęcie podawania pacjentom nawet w ciągu **1 roku** od pozytywnych wyników przedklinicznych

### YKL-40

potencjalne rozpoczęcie podawania pacjentom w ciągu **3-5 lat** od pozytywnych wyników przedklinicznych

potencjalne zastosowanie inhibitorów CHIT1 (**OATD-01**) oraz YKL-40 we wczesnym okresie po infekcji SARS-CoV-2 oraz w późniejszym okresie po COVID-19 w celu spowolnienia rozwijających się procesów włóknienia

## Zakończone z sukcesem badanie I fazy dla OATD-01

### Kontynuacja dodatkowych badań przedklinicznych dla szerszego zastosowania OATD-01

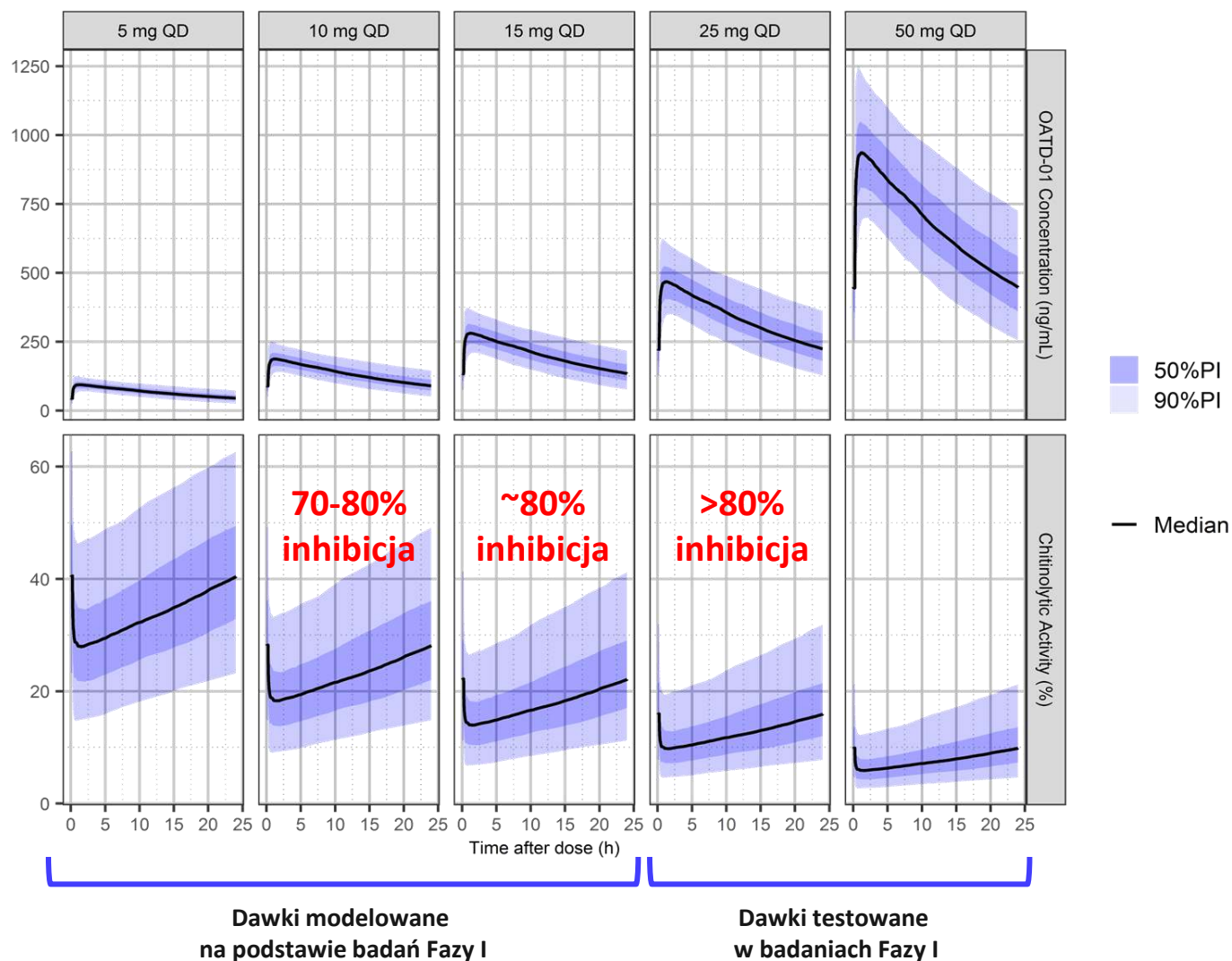
- **Wnioski z raportu końcowego z badania MAD fazy Ib uzasadniają przejście cząsteczki OATD-01 do kolejnej fazy badań klinicznych**
  - potwierdzony profil bezpieczeństwa badanych dawek
  - osiągnięty pełny efekt farmakodynamiczny (zahamowanie aktywności chitynolitycznej - biomarker)
  - nie wystąpiły Poważne Działania Niepożądane (ang. *Serious Adverse Events*) lub Poważne Reakcje Niepożądane (ang. *Serious Adverse Reactions*), które uzasadniałyby przerwanie badania lub zmniejszenie dawki
  
- **Spółka równolegle kontynuuje badania przedkliniczne w ramach dodatkowego pakietu umożliwiającego szersze zastosowanie OATD-01 i zwiększającego wartość komercyjną cząsteczki OATD-01 i platformy chitynazowej**
  - pakiet badań toksykologicznych (17-tyg. oraz 6- i 9-miesięczne) w standardzie GLP, badanie DART\* oraz dystrybucja w tkankach
    - podawanie związku zakończone – na przestrzeni kolejnych 2 kwartałów (Q4 2020 – Q1 2021) oczekiwane są raporty końcowe
  - badania translacyjne i *mode of action* (mechanizm działania)
    - ukończony 1. etap – tj. modele genetyczne



## Obiecujące wyniki modelowania farmakometrycznego wspierają dalszy rozwój kliniczny OATD-01

- proces modelowania na podstawie danych z Fazy I dla OATD-01 wspierany przez jedną z najlepszych globalnych firm w tym obszarze **CERTARA**
- w dawce 15 mg inhibicja aktywności chitynolitycznej przez większość czasu (24h od podania) utrzymywała się na poziomie ok. 80% >>> pożądany efekt farmakodynamiczny, jaki obserwowano w modelach przedklinicznych
- **wyniki jednoznacznie wskazują, że w dawce 25 mg, a nawet w niższych dawkach (możliwe 10 lub 15 mg) można spodziewać się efektu terapeutycznego u chorych na sarkoidozę**
- **większa szansa na atrakcyjne szerokie okno terapeutyczne**

### wpływ OATD-01 na aktywność chitynolityczną u zdrowych ochotników (biomarker choroby)



## Dalszy plan rozwoju klinicznego cząsteczki OATD-01 we wskazaniu sarkoidoza

- złożenie CTA (ang. *clinical trial application*) dla fazy IIa zaplanowane na Q1 2021 (pierwszy etap)
- badanie fazy IIa u pacjentów z sarkoidozą zaplanowane w dwóch etapach
  - 1. etap: wielokrotne podanie pacjentom OATD-01 przez kilkanaście dni (cel: potwierdzenie oddziaływania OATD-01 na biomarker choroby, potwierdzenie bezpieczeństwa OATD-01 u chorych z sarkoidozą oraz dobór optymalnej dawki do 2. etapu)
  - 2. etap: wielokrotne podanie pacjentom OATD-01 w określonej dawce przez okres 17 tygodni (cel: wstępna ocena efektu terapeutycznego OATD-01 z uwzględnieniem obserwowanego przebiegu i charakterystyki choroby)
- Spółka ma zapewnione finansowanie (grantowe) na samodzielnie zrealizowanie fazy IIa w sarkoidozie

**Q1 2021**

**CTA  
1. etap  
fazy IIa**

**Q4 2021**

**zakończenie i wyniki  
1. etapu  
fazy IIa**

**Q1 2022**

**CTA  
2. etap  
fazy IIa**

**Q2-3 2022**

**rozpoczęcie  
podawania OATD-01  
w 2. etapie fazy IIa**

## Najbliższe katalizatory wartości w rozwoju cząsteczek z platformy chitynazowej

- wymodelowanie drugiej (niższej) dawki do 1. części badania klinicznego fazy IIa w sarkoidozie – **Q4 2020**
- wstępne wyniki *proof-of-concept* in vivo YKL-40 – **Q4 2020**
- genetyczne potwierdzenie roli CHIT1 i mechanizmu działania w sarkoidozie – **Q4 2020**
- uzyskanie raportów z dodatkowych pakietów badań przedklinicznych (17 tyg. Tox, DART, DDI) – **Q4 2020**
- złożenie CTA do 1. części badania klinicznego fazy IIa w sarkoidozie – **Q1 2021**
- nominowanie kolejnego kandydata klinicznego w chitynazach (cząsteczka 2. generacji) – **Q1 2021**
- pierwsze wyniki badań przedklinicznych w kierunku potencjalnych terapii powikłań po COVID-19 – **Q1 2021**
- zgoda regulatora na przeprowadzenie badania klinicznego – **Q1-2 2021**
- rozpoczęcie dawkowania w 1. części badania klinicznego fazy IIa w sarkoidozie – **Q2 2021**



PLATFORMA ARGINAZOWA

# Dlaczego arginazy – best-in-class w immuno-onkologii



mamy najbardziej aktywny inhibitor arginazy na świecie (potencjalnie najlepszy w swojej klasie; best-in-class), blokujący aktywność zarówno ARGINAZY 1 i ARGINAZY 2



dwutorowy mechanizm działania OATD-02 umożliwia jego potencjalne wykorzystanie w wielu rodzajach nowotworów, szczególnie w terapiach kombinowanych



blokowanie arginazy ma efekt terapeutyczny - zwalidowany klinicznie cel w immuno-onkologii



immuno-onkologia jest globalnie najbardziej atrakcyjnym obszarem terapeutycznym - najbardziej aktywnym transakcyjnie i pod względem liczby prowadzonych badań klin.



## OATD-02 jest potencjalnie najskuteczniejszym inhibitorem arginazy – best-in-class

- **wysoce skuteczny** drobnocząsteczkowy selektywny inhibitor arginazy (ARG1 i ARG2) o **korzystnym profilu PK/PD\***
- **potwierdzony klinicznie mechanizm działania** – blokowanie arginaz ma efekt terapeutyczny (Calithera Biosciences)
- **nowatorskie podejście** blokowania ARG 2 (wewnątrz komórek nowotworowych) zwiększające szanse na **lepszą odpowiedź na leczenie szerszego spektrum nowotworów**
- w badaniach przedklinicznych potwierdziliśmy dla OATD-02:
  - wprost proporcjonalny do dawki OATD-02 wzrost poziomu argininy – **potwierdzony efekt farmakodynamiczny**
  - **odbudowę** zdolności namnażania **limfocytów T** ludzkich i mysich ex vivo oraz **odbudowę** ekspresji **kompleksu TCR-CD3**
  - **skuteczność jako monoterapię** w modelach zwierzęcych **3 typów nowotworów** (raka jelita, raka płuc i czerniaka) bez toksyczności
  - **wysoką skuteczność w terapiach kombinowanych** z inhibitorami punktów kontrolnych PD-1 i PD-L1, inhibitorem IDO oraz gemcytabiną (chemioterapia)
- **IP zabezpieczone patentami globalnie (do 2036)**
- **zapewnione finansowanie grantowe projektu do końca fazy I (monoterapia i terapia kombinowana z udziałem kilkudziesięciu pacjentów)**

\* farmakokinetycznym (absorpcja, dystrybucja, metabolizm i wydalanie) i farmakodynamicznym (działanie substancji na organizm)

## Poszerzenie pakietu badań w rozwoju przedklinicznym OATD-02 w kierunku oszacowania spodziewanej biodostępności leku u ludzi

- w toku badań przedklinicznych (2020) zidentyfikowano nowy metabolit, który także zaobserwowano w niewielkiej ilości (<1%) w próbkach substancji przygotowanej do badań klinicznych
- przeprowadzone konsultacje z renomowanym doradcą regulatorowym (firma Asphaltion) w celu potwierdzenia ścieżki dalszego rozwoju przedklinicznego i klinicznego OATD-02 – **uzyskano pozytywną rekomendację**

### planowane dalsze działania (uzgodnione z doradcą)

charakteryzacja procesu metabolizmu OATD-02 u różnych gatunków ssaków

oszacowanie spodziewanej biodostępności OATD-02 po podaniu doustnym u ludzi oraz jego ekspozycji we krwi

doprecyzowanie efektywnej (terapeutycznej) ekspozycji leku we krwi

kontynuowane badania toksykologiczne na zwierzętach

identyfikacja potencjalnych oddziaływań z innymi lekami

badania nad formulacją i formą leku

badania stabilności

wstępne oszacowanie okna terapeutycznego

dobór dawek w badaniach klinicznych

opracowanie i produkcja leku o określonej zawartości substancji aktywnej

**przygotowanie dokumentacji i złożenie CTA dla OATD-02 w I fazie badań klinicznych**

**2H 2021**

## Najbliższe katalizatory wartości w rozwoju cząsteczek z platformy arginazowej

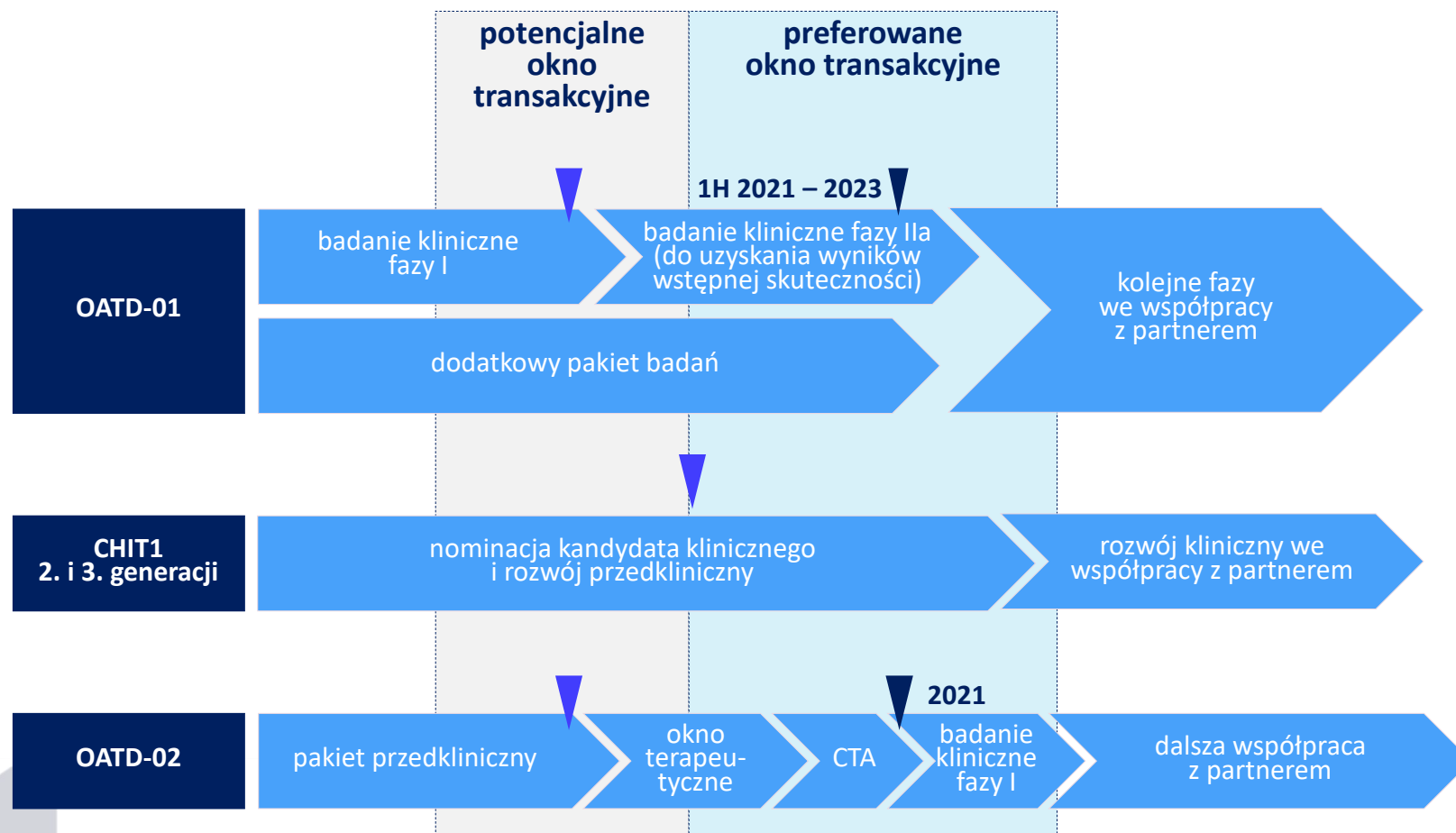
- uzyskanie wstępnych wyników szacowania biodostępności OATD-02 i ekspozycji we krwi – **1H 2021**
- uzyskanie pakietu dodatkowych danych z badań toksykologicznych dla OATD-02 – **Q2-3 2021**
- oszacowanie potencjalnego okna terapeutycznego (wstępny wybór dawek) – **Q2-3 2021**
- przygotowanie i złożenie wniosku CTA na I fazę badania klinicznego dla OATD-02 – **2H 2021**





KOMERCJALIZACJA I AKTYWNOŚĆ BUSINESS DEVELOPMENT

# Nasza strategia komercjalizacji programów



- samodzielny rozwój w sarkoidozie do PoC w fazie IIa
- preferowany rodzaj komercjalizacji: umowa partneringowa: *exclusive partnership* i out-licensing

- preferowany rodzaj komercjalizacji: umowa partneringowa (j.w): współpraca i opcja / prawo pierwszeństwa

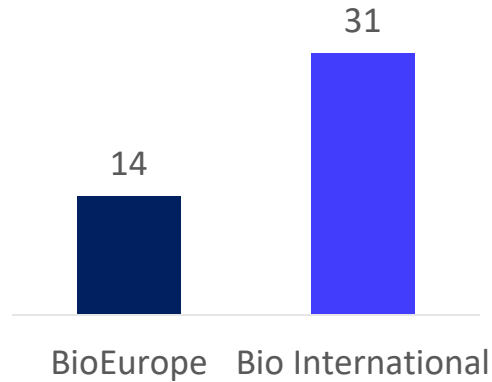
- preferowany rodzaj komercjalizacji: umowa partneringowa – współpraca z opcją na licencję (ew. out-licensing)

▲ - aktualny status

▼ - kluczowy kamień milowy z punktu widzenia wartości programu

# Nasza aktywność w obszarze business development

liczba spotkań zespołu OAT



## 2020 YTD

- BIO-Europe Spring Paryż (online), BIO International Convention San Diego (online)
- 45 spotkań biznesowych w tym:
  - 10 spotkań z nowymi partnerami
  - istotny wzrost zainteresowania OATD-01 po informacji o zakończeniu badania fazy I

## plany na kolejne 6 miesięcy (większość wydarzeń planowana online)

- BIO-Europe Digital 26-29 października 2020
- Biotech Showcase (JP Morgan) 11-13 stycznia 2021
- BIO-Europe Spring Barcelona 22-24 marca 2021
- Międzynarodowe konferencje naukowe tj. American Association for Cancer Research (AACR), European Society for Medical Oncology (ESMO), European Respiratory Society (ERS), American Thoracic Society (ATS)



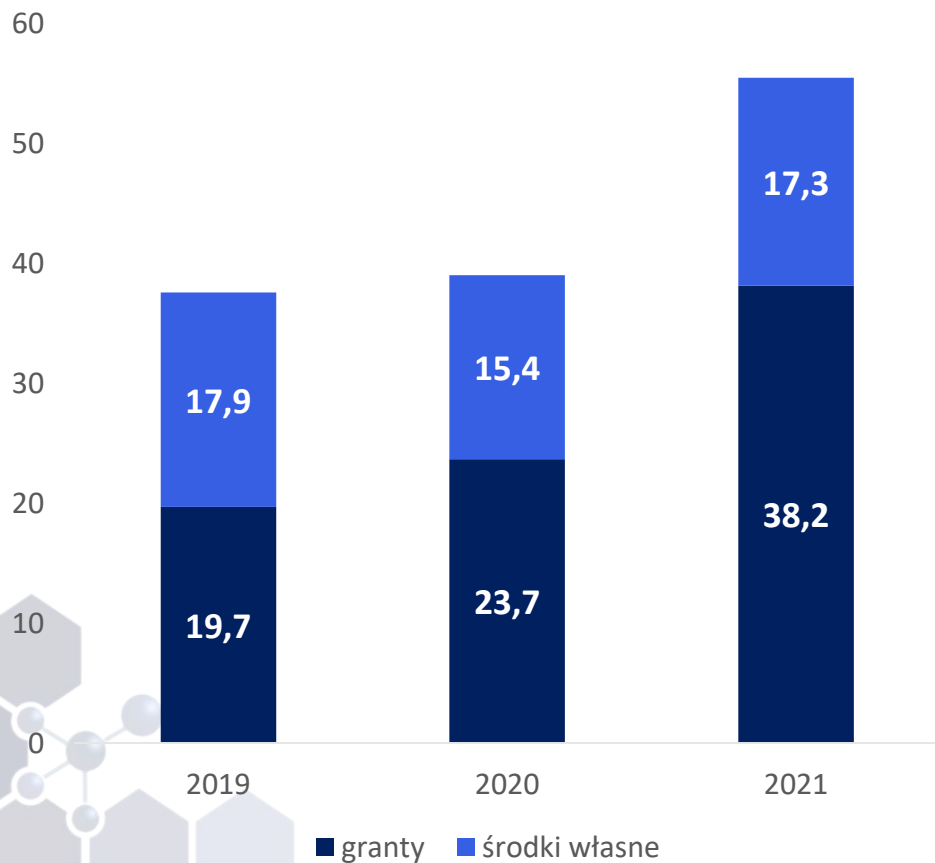


FINANSE

# Mamy zapewnione finansowanie na kluczowe etapy obecnych programów badawczych

## zabezpieczone finansowanie obecnych programów do ~ 1H 2022

mIn PLN



- stan środków pieniężnych na koniec 1H 2020 ok. **30 mln PLN** vs 34,0 mln PLN na koniec 2019
- wg stanu na koniec 1H 2020 dodatkowo nieujęte w bilansie należności z tytułu złożonych wniosków o płatność na kwotę **1,14 mln PLN**
- gotówkowe koszty operacyjne w 1H 2020 na poziomie porównywalnym do wcześniejszych okresów (cash burn ok. **0,39 mln PLN / miesiąc**)

	program	zaplanowana suma nakładów (po 1H 2020)	w tym granty	etap do osiągnięcia
chitynazy	OATD-01	35	22	zakończenie fazy IIa w sarkoidozie
	CHIT-1	18	13	zakończenie fazy I
	YKL-40	23	16	zakończenie fazy I
arginazy	ARG1/ARG2	15	11	zakończenie fazy I
deubik witynazy	DUBs	47	34	wejście do fazy I

# Rzetelne wykorzystanie i rozliczanie grantów naukowych



**15** przyznanych grantów

**151** zatwierdzonych wniosków o płatność



**9** projektów rozliczonych

**97** wniosków zweryfikowanych przez zewnętrznego audytora



**6** projektów w trakcie realizacji

**11** kontroli NCBR

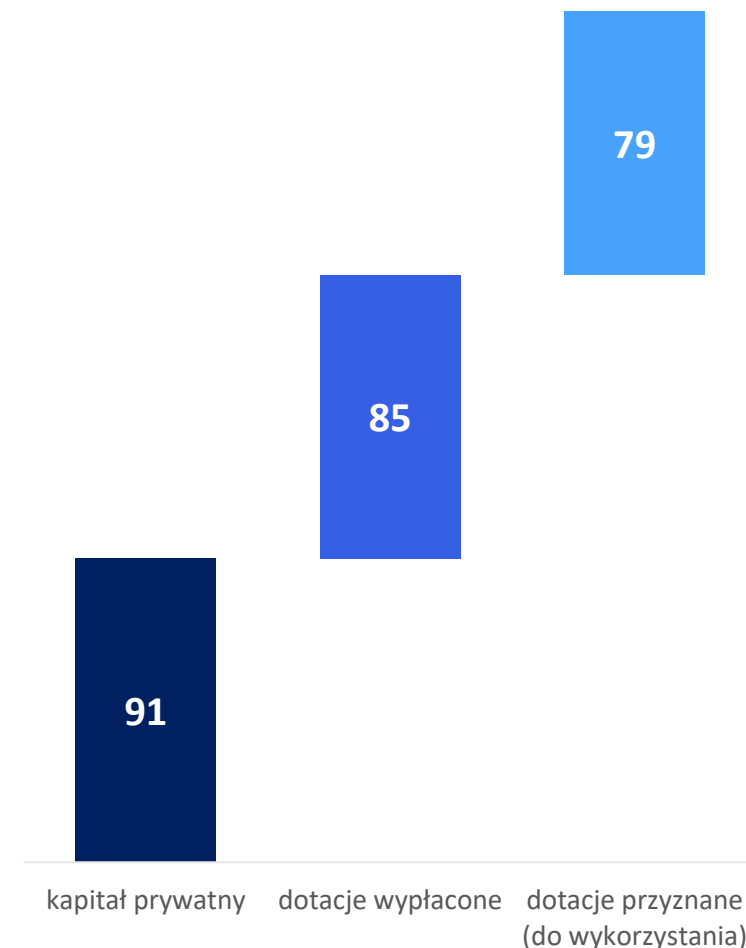


**11** liczba złożonych raportów z osiągnięcia kamieni milowych

**8** liczba zaakceptowanych raportów z osiągniętych kamieni milowych

**6** liczba audytów projektów

## źródła finansowania działalności OncoArendi



OncoArendi Therapeutics  
ul. Żwirki i Wigury 101  
02-089 Warszawa



[oncoarendi.com](https://oncoarendi.com)



[@oncoarendi](https://twitter.com/oncoarendi)



[linkedin.com/company/oncoarendi-therapeutics/](https://linkedin.com/company/oncoarendi-therapeutics/)

#### **KONTAKT IR**

KATARZYNA MUCHA

[KATARZYNA.MUCHA@CCGROUP.PL](mailto:KATARZYNA.MUCHA@CCGROUP.PL)

+48 22 440 1 440



# Istotne zastrzeżenia

Niniejsza prezentacja została sporządzona przez Zarząd spółki OncoArendi Therapeutics S.A. („Spółka”) jako informacja poufna jedynie do wyłącznego użytku odbiorcy i wyłącznie dla celów dyskusji. Niniejsza prezentacja nie jest przeznaczona do rozpowszechniania w Stanach Zjednoczonych.

Niniejszy dokument jest przedstawiany Państwu wyłącznie w celach informacyjnych i nie może być kopiowany, powielany, ponownie wykorzystany lub rozpowszechniany (w całości lub w części) prasie lub jakiegokolwiek osobie w dowolnym czasie. Uczestnicząc w spotkaniu, podczas którego niniejsza prezentacja jest przedstawiana lub zapoznając się z treścią slajdów, wyrażają Państwo zgodę na przestrzeganie ograniczeń zawartych w niniejszej prezentacji. Niezastosowanie się do ograniczeń określonych w niniejszej prezentacji może stanowić naruszenie właściwych przepisów o papierach wartościowych.

Niniejsza prezentacja nie stanowi, w całości ani w części, ani nie powinna być interpretowana jako oferta sprzedaży, zachęta lub zaproszenie ofertowe kupna lub składania zapisów na papiery wartościowe Spółki w jakiegokolwiek jurysdykcji lub zachęta do rozpoczęcia działalności inwestycyjnej. Żadna część niniejszej prezentacji ani fakt jej rozpowszechniania nie może stanowić podstawy lub być powoływana jako podstawa w związku z jakąkolwiek umową, zobowiązaniem lub decyzją inwestycyjną.

Dane rynkowe oraz pewne dane ekonomiczne lub sektorowe oraz stwierdzenia zamieszczone w niniejszej prezentacji dotyczące pozycji Spółki w sektorze zostały oszacowane i uzyskane na podstawie założeń, które Spółka uznaje za zasadne oraz jej badań własnych, sondaży lub badań przeprowadzonych przez osoby trzecie lub pochodzących z ogólnie dostępnych źródeł, sektora lub publikacji ogólnych.

Informacje zawarte w niniejszej prezentacji nie zostały niezależnie zweryfikowane. Żadne zapewnienia ani gwarancje, sformułowane w sposób wyraźny lub dorozumiany nie zostały złożone ani nie należy polegać na nich w zakresie rzetelności, dokładności, kompletności i poprawności informacji lub opinii zawartych w niniejszej prezentacji. Niniejsza prezentacja nie może zastępować niezależnego osądu. Ani Spółka ani żaden z podmiotów z nią stowarzyszonych, doradców lub przedstawicieli nie ponosi jakiegokolwiek odpowiedzialności (z tytułu zaniedbania lub z innego tytułu) za jakiegokolwiek straty wynikające z wykorzystania niniejszej prezentacji lub jej treści albo powstałe w związku z prezentacją.

Akcje Spółki nie zostały ani nie zostaną zarejestrowane na podstawie Amerykańskiej Ustawy o Papierach Wartościowych (U.S. Securities Act of 1933) z 1933 roku, z późn. zm. („Amerykańska Ustawa o Papierach Wartościowych”) i w związku z tym nie mogą być oferowane ani sprzedawane w Stanach Zjednoczonych. Rozpowszechnianie niniejszej prezentacji i powiązanych z nią informacji może zostać ograniczone przez prawo w niektórych krajach, a osoby, które wejdą w posiadanie jakichkolwiek dokumentów lub innych informacji, o których mowa w niniejszej prezentacji, powinny zapoznać się z takimi ograniczeniami i ich przestrzegać. Nieprzestrzeganie tych ograniczeń może stanowić naruszenie prawa papierów wartościowych obowiązujących w danej jurysdykcji.

Niniejsza prezentacja oraz informacje w niej zawarte są poufne i nie mogą być dystrybuowane, publikowane ani powielane (w całości ani części) poprzez jakiegokolwiek środek przekazu ani w jakiegokolwiek formie, ani ujawniane bądź udostępniane przez uczestników prezentacji, ani jakiegokolwiek inne osoby. Niniejsza prezentacja nie stanowi rekomendacji dotyczącej papierów wartościowych Spółki.

Niniejsza prezentacja zawiera stwierdzenia dotyczące przyszłości. Stwierdzenia takie zawierają słowa takie jak: „przewiduje”, „wierzy”, „zamierza”, „szacuje”, „oczekuje” oraz słowa o podobnym znaczeniu. Wszelkie stwierdzenia poza stwierdzeniami dotyczącymi faktów historycznych zawarte w niniejszej prezentacji, w tym w szczególności stwierdzenia dotyczące sytuacji finansowej Spółki, strategii biznesowej, planów i celów Zarządu dotyczących działalności Spółki w przyszłości stanowią stwierdzenia dotyczące przyszłości. Stwierdzenia dotyczące przyszłości wiążą się z szeregiem znanych i nieznanych ryzyk, niepewności oraz innych istotnych czynników, które mogą wpłynąć na wyniki, poziom działalności, osiągnięte cele Spółki oraz jej spółek zależnych i spowodować, że będą one istotnie różne od zakładanych przyszłych wyników wyrażonych w stwierdzeniach dotyczących przyszłości. Stwierdzenia dotyczące przyszłości sformułowane są w oparciu o szereg założeń dotyczących aktualnej oraz przyszłej strategii Spółki, a także otoczenia, w którym Spółka będzie funkcjonowała w przyszłości. Stwierdzenia dotyczące przyszłości zostały przygotowane zgodnie z założeniami aktualnymi na dzień niniejszej prezentacji. Spółka nie zobowiązuje się do aktualizowania ani weryfikowania jakichkolwiek stwierdzeń dotyczących przyszłości zawartych w niniejszej prezentacji w przypadku wystąpienia jakiegokolwiek zmiany w oczekiwaniach Spółki co do przyszłości lub w przypadku wystąpienia jakichkolwiek zmian w zdarzeniach, warunkach i innych okolicznościach, na których oparto stwierdzenia dotyczące przyszłości. Spółka zastrzega, że stwierdzenia dotyczące przyszłości nie stanowią gwarancji przyszłych wyników oraz że rzeczywista sytuacja finansowa, strategia biznesowa, plany oraz zamiary Zarządu co do przyszłej działalności Spółki mogą znacząco różnić się od tych wskazanych lub sugerowanych przez stwierdzenia dotyczące przyszłości zawarte w niniejszej prezentacji. Ponadto, nawet w przypadku gdy w przyszłości sytuacja finansowa Spółki, jej strategia biznesowa, plany oraz zamiary Zarządu co do przyszłej działalności Spółki będzie pokrywała się ze stwierdzeniami dotyczącymi przyszłości zawartymi w niniejszej prezentacji, osiągnięcie tych rezultatów nie może być traktowane jako wyznacznik dla rezultatów, które będą osiągnięte w kolejnych przyszłych okresach. Spółka nie zobowiązuje się do weryfikowania ani potwierdzania bądź publikowania aktualizacji stwierdzeń dotyczących przyszłości w przypadku jakichkolwiek zmian, które będą miały miejsce po dacie niniejszej prezentacji.

Informacje i opinie zawarte w niniejszej prezentacji są sporządzone i aktualne na datę niniejszej prezentacji i mogą podlegać zmianom, o których Spółka nie będzie informowała.

Dystrybucja niniejszej prezentacji może być prawnie zabroniona w niektórych jurysdykcjach. Osoby, które znajdują się w posiadaniu niniejszej prezentacji powinny zapoznać się ze wszelkimi właściwymi ograniczeniami prawnymi i przestrzegać tych ograniczeń. Niestosowanie się do wspomnianych właściwych ograniczeń może stanowić naruszenie prawa danej jurysdykcji.

Niniejsza prezentacja, jakakolwiek jej kopia ani informacje w niej zawarte, nie mogą być udostępniane ani przekazywane do Stanów Zjednoczonych Ameryki, Kanady, Australii ani Japonii ani nie mogą być dystrybuowane bezpośrednio lub pośrednio do Stanów Zjednoczonych Ameryki, Kanady, Australii i Japonii, ani do jakichkolwiek osób przebywających na terytorium tych krajów.