

Drodzy Akcjonariusze i Partnerzy,

Nie ma tygodnia, w którym media nie informowałyby o nowych odkryciach dotyczących spersonalizowanego leczenia nowotworów. Olbrzymi zasób wiedzy o genetyce nowotworów, który otrzymaliśmy w ciągu ostatniej dekady przybliżył nas do osiągnięcia nowej jakości w zwalczaniu tego największego wyzwania medycznego współczesnego świata.

Po to jednak by móc wykorzystać w sposób efektywny informację genetyczną dla skutecznego leczenia potrzebujemy silnych, celowanych narzędzi, którymi w przypadku komórek nowotworowych stają się coraz częściej przeciwciała monoklonalne. Dzięki swojej wysokiej specyficzności ta grupa leków nadaje się idealnie do spersonalizowanego leczenia nowotworów. Nie dziwi więc fakt, że spośród dziesięciu największych leków współcześnie sprzedawanych – pięć z nich stanowią przeciwciała monoklonalne. Ostatnie prognozy dotyczące tej grupy leków podwyższają projekcję wzrostu rynku przeciwciał monoklonalnych. Są to dobre wiadomości dla naszej spółki, bowiem od ośmiu lat przygotowaliśmy się do szerokiego pokrycia tego rynku leków. Technologia którą rozwijamy ma ewidentne korzyści nad klasyczną, tradycyjną metodą wytwarzania leków biologicznych. Oferuje bowiem elastyczność oraz kosztową efektywność. Dzięki temu jesteśmy idealnie przygotowani do konkurencji na tym szybko rosnącym rynku.

W ciągu ostatniego roku otoczenie rynkowe w zakresie leków biopodobnych do leku Rituximab zmieniło się korzystnie dla nas. Wielu konkurentów przerwało lub zatrzymało swoje programy rozwoju. Dlatego z tym większą dumą rejestrujemy zgodne z oczekiwaniami postępy kliniczne III fazy naszego kluczowego leku MabionCD20.

W ciągu zeszłego roku konsekwentnie przygotowywaliśmy się do wprowadzania MabionCD20 na rynki światowe. W tym celu rozpoczęliśmy budowę dużego, ultranowoczesnego zakładu wytwórczego, którą zgodnie z planem zakończymy w II połowie tego roku.

Korzystając z unikalnej pozycji Mabionu na rynku światowym, tzn. faktu, że nie jesteśmy zależni od żadnego dużego koncernu, systematycznie tworzymy bazę dystrybucyjną leku MabionCD20 na wielu rynkach o mniej uregulowanym systemie rejestracji w oparciu o silnych, lokalnych partnerów dystrybucyjnych.

Zdajemy sobie jednak sprawę, że przed nami pozostają najważniejsze etapy : zakończyć rozwój oraz przeprowadzić proces rejestracyjny leku MabionCD20. Chciałbym Państwa zapewnić, że wszyscy w Spółce jesteśmy w pełni zdeterminowani dla osiągnięcia tych celów.

Dziękując za zaufanie jakim Państwo obdarzyli naszą spółkę przekazuję w załączeniu raport roczny za rok 2013.

Z poważaniem,



Dr n. med., inż. Maciej Wieczorek

Prezes Zarządu