



Drodzy Inwestorzy, Partnerzy Biznesowi i Przyjaciele Ryvu,



Przedstawiam Państwu podsumowanie postępów naukowych oraz osiągnięć biznesowych i korporacyjnych Ryvu Therapeutics w roku 2023. Z dużym entuzjazmem dzielę się także naszymi planami na nadchodzące miesiące.

Rok 2023 przyniósł istotne wyzwania na arenie geopolitycznej, których wyrazem była trwająca inwazja Rosji na Ukrainę i eskalacja napięć w Izraelu. Warunki polityczne i gospodarcze w Europie pozostały burzliwe, a konflikty zaostrzały niestabilność regionalną i napięcia globalne. Pomimo tych przeciwności, Polska wykazała się niezwykle siłą, pielęgnując środowisko sprzyjające postępowi i dobrobytowi. Według prognoz na rok 2024 nasz kraj powinien cieszyć się widocznym wzrostem gospodarczym na poziomie 3,5%, a inflacja powinna utrzymać się na istotnie niższym niż w minionych okresach poziomie.

Dla Ryvu był to rok dynamicznego rozwoju naszych projektów. Osiągnęliśmy znaczące postępy w badaniach klinicznych RVU120, które zaprezentowaliśmy podczas prestiżo-

wych międzynarodowych konferencji naukowych, takich, jak EHA, ESMO, czy ASH. Badania we wskazaniach hematologicznych potwierdziły korzystny profil bezpieczeństwa, silne zahamowanie biomarkera oraz skuteczność monoterapii w dawkach do 250 mg, wykazując u wielu pacjentów oznaki odpowiedzi klinicznej, a wśród nich odpowiedź całkowitą, redukcję komórek blastycznych szpiku i poprawy hematologiczne, w tym jedną odpowiedź z obrazem morfologicznie wolnym od białaczki oraz bardzo długie stabilizacje choroby u pacjentów o złych rokowaniach (*).

Uzyskane dane zapewniły mocne podstawy naukowe dla ogłoszonego na jesieni ub.r. planu rozwoju programu RVU120, prowadząc do rozpoczęcia w pierwszym kwartale 2024 r. dwóch badań fazy II dotyczących monoterapii w AML (koncentrującej się na pacjentach z mutacjami NPM1 i DNMT3A) i HR-MDS oraz terapii skojarzonej z wenetoklaksem w AML. Kolejne dwie ścieżki rozwoju w LR-MDS i mielofibrozie planujemy uruchomić w połowie 2024 r. W bieżącym roku planujemy włączyć do badań klinicznych RVU120 ponad 100 pacjentów i opublikować pierwsze wyniki.

W tle udało nam się istotnie wzmocnić zespół kliniczny, odpowiadający dziś wyzwaniom związanym z obsługą badań klinicznych w niespotykanej dotąd w Polsce skali, podpisaliśmy największe w historii Ryvu kontrakty z firmami CRO, nawiązaliśmy relacje z dziesiątkami nowych ośrodków klinicznych na całym świecie i zabezpieczyliśmy ponad 60 mln PLN nierozwadniającego finansowania z Agencji Badań Medycznych. Równolegle wzmocniliśmy nasz zespół Data Science – obecnie ponad 20 osób pracuje m.in. nad wspieraną sztuczną inteligencją platformą do obsługi badań klinicznych RVU120.

Współpraca z Grupą Menarini nad MEN1703 (SEL24) została przekierowana na nowe badanie w DLBCL, którego faza II kliniczna rozpocznie się w połowie 2024 r. Menarini dalej będzie finansować prace, a Ryvu przejmie większą odpowiedzialność za realizację badania.

Na etapie przedklinicznym osiągnęliśmy postępy we współpracy z BioNTech i Exelixis. W przypadku projektu realizowanego przez Exelixis, w lutym 2024 r. został osiągnięty





drugi kamień milowy w tej współpracy. Z niecierpliwością czekamy na kolejne osiągnięcia naszych partnerów.

Programy z zakresu syntetycznej letalności, wśród których ujawniliśmy cele molekularne PRMT5 i WRN również poczyniły postępy, co jest bardzo istotne, biorąc pod uwagę ubiegłoroczne ożywienie w tym obiecującym obszarze, zwłaszcza po publikacji danych klinicznych Mirati dotyczących guzów litych oraz najbardziej intensywnym okresie transakcyjnym w SL od 2020 r. W projekcie PRMT5 w 2024 r. planujemy wyznaczyć kandydata klinicznego o wyjątkowym, najlepszym w swojej klasie potencjale. Zainwestowaliśmy także w odkrywanie nowych celów molekularnych oraz doprowadziliśmy prace w ramach niektórych poufnych celów onkologicznych do etapu chemii medycznej.

W 2023 roku cena akcji Ryvu wzrosła zaledwie o 10%, co nie jest satysfakcjonujące, biorąc pod uwagę zachowanie polskiego rynku w szerokiej perspektywie. Rozumiemy jednak, że nasi inwestorzy oczekują więcej danych z fazy II RVU120, jasnych ścieżek regulacyjnych w przypadku wybranych chorób, IND nowego leku oraz kolejnych transakcji partneringowych. Jesteśmy bardzo aktywni we wszystkich tych obszarach i mamy nadzieję, że rok 2024 będzie obfitował

w dobre wiadomości w tym zakresie. Na dzień 7 marca 2024 roku saldo środków pieniężnych Spółki wynosiło 226 mln PLN. Dodatkowo wkrótce oczekujemy wypłaty 8 mln EUR pierwszej transzy finansowania dłużnego od EIB (*). Niewykorzystany pozostaje także kapitał dłużny z EBI w wysokości 14 mln EUR. Środki jakimi aktualnie dysponujemy stanowią finansowanie naszego rozwoju do pierwszego kwartału 2026 r. Jednocześnie nieustannie pracujemy nad dodatkowym wydłużeniem tej perspektywy. Jesteśmy bardzo dobrze przygotowani finansowo i operacyjnie do realizacji wszystkich zaplanowanych działań, których celem jest istotne zwiększenie wartości naszych projektów.

U progu 2024 roku chcę jak zawsze podziękować naszym pacjentom, osobom zaangażowanym w badania kliniczne, inwestorom, współpracownikom naukowym i wszystkim naszym pracownikom za zaufanie, wsparcie i ciężki wysiłek wkładany nieustannie w rozwój Ryvu Therapeutics.

Z poważaniem,
Paweł Przewięźlikowski
Prezes Zarządu Ryvu Therapeutics

(*) wszystkie informacje dotyczące postępów Ryvu w rozwoju klinicznym i korporacyjnym, które mają wpływ na wartość kursu akcji, opierają się na ostatnich publicznie dostępnych danych prezentowanych na znaczących konferencjach naukowych i w raportach okresowych.