

Warszawa, 19 maja 2016 r.

Szanowni Państwo,
Drodzy Akcjonariusze

Prezentujemy Państwu rozszerzony skonsolidowany raport kwartalny za I kwartał 2017 r. zakończony 31 marca 2017 r.

W minionym kwartale kontynuowaliśmy prace nad rozwojem trzech produktów w portfolio przybliżając je do komercjalizacji. W szczególności zespół skupiony był na finalizacji procesu due diligence, który partner strategiczny zainteresowany zakupem technologii Airway Medix Closed Suction System („AWM CSS”) rozpoczął się w grudniu 2016 r. W omawianym okresie proces ten zakończył się pozytywnie i strony potwierdziły wolę zawiązania współpracy poprzez podpisanie dnia 17 kwietnia 2017 r. aneksu do dokumentu Term Sheet o niewiążącym charakterze oraz umowy o wyłączności. Obydwa dokumenty dotyczą sprzedaży aktywów składających się na technologię AWM CSS. O podpisanym aneksie informowaliśmy w raporcie bieżącym nr 11/2017 z dnia 18 kwietnia 2017 r. Aktualnie strony negocjują umowę zakupu technologii.

W minionym okresie kontynuowaliśmy także prace nad dwoma pozostałymi produktami w portfolio. Zgodnie z informacją podaną w raporcie okresowym publikowanym po zakończeniu 2016 r., drugi produkt w portfolio Spółki, Airway Medix Oral Care uzyskał dopuszczenie do obrotu na terytorium Stanów Zjednoczonych oraz Unii Europejskiej. To kluczowy kamień milowy w rozwoju produktu, który pozwolił na zaplanowanie i rozpoczęcie testów użytkowych urządzenia. Równocześnie Spółka rozpoczęła przygotowania do podjęcia rozmów o współpracy w III kwartale br. z wiodącymi firmami obecnymi na rynku produktów stosowanych na oddziałach intensywnej terapii.

W omawianym okresie kontynuowaliśmy prace inżynieryjne nad konstrukcją finalnego urządzenia dla produktu Airway Medix Cuff Pressure Regulator. Działania Spółki skupione były w szczególności na pracach optymalizacyjnych kosztów produkcji. Na dzień sporządzenia raportu zlecono produkcję form dla finalnego urządzenia oraz opracowano program badań użytkowych i klinicznych, który implementowany będzie w III i IV kwartale 2017 r. Zgodnie z wcześniej podawaną informacją, proces notyfikacyjny w FDA w procedurze 510 (k) rozpoczniemy w drugiej połowie 2017 r. spodziewając się dopuszczenia po 6 – 9 miesiącach.

Dziękujemy naszym akcjonariuszom za powierzone nam zaufanie.

Z poważaniem,

Marek Orłowski
Prezes Zarządu

Anna Aranowska – Babłok
Członek Zarządu

Airway Medix S.A. koncentruje swoją działalność na pracach badawczo-rozwojowych i komercjalizacji urządzeń, których użycie obniża ryzyko powikłań oraz skraca czas pobytu pacjentów w szpitalu – co w konsekwencji prowadzi do poprawy kondycji finansowej jednostek szpitalnych.

Urządzenia rozwijane przez Airway Medix S.A. przeznaczone są dla pacjentów wentylowanych mechanicznie na Oddziałach Anestezjologicznych i Intensywnej Terapii. Nasze produkty, dzięki zastosowaniu innowacyjnych, opatentowanych globalnie technologii, chronią pacjentów przed zachorowaniem na odrespiratorowe zapalenie płuc (ang. ventilation associated pneumonia - VAP), schorzenie, które jest uważane za jedno z najczęstszych, najpoważniejszych i najbardziej kosztownych powikłań u pacjentów intubowanych.

Airway Medix S.A.

ul. Słomińskiego 15 lok. 509, 00-195 Warsaw, Poland, tel. +48 22 398 39 02 fax. +48 22 300 99 87
Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawa, XII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego
KRS: 0000477329 NIP: 525 256 82 05 REGON: 146885502