



**Raport kwartalny z działalności
EMITENTA I GRUPY KAPITAŁOWEJ
MILTON ESSEX S.A.
za II kwartał 2026 r.**

14 sierpnia 2026 r.

Spis treści

1./ WYBRANE DANE FINANSOWE ZA II KWARTAŁ 2026 ROKU	4
1.1/ WYBRANE DANE FINANSOWE JEDNOSTKOWE MILTON ESSEX S.A. ZA OKRES OD 1 STYCZNIA 2026 DO 30 CZERWCA 2026	4
1.2/ WYBRANE SKONSOLIDOWANE DANE FINANSOWE GRUPY KAPITAŁOWEJ MILTON ESSEX S.A. ZA OKRES OD 1 STYCZNIA 2026 DO 30 CZERWCA 2026	5
2./ OPIS ORGANIZACJI GRUPY KAPITAŁOWEJ MILTON ESSEX S.A.....	6
3./ KWARTALNE SKRÓCONE JEDNOSTKOWE SPRAWOZDANIE FINANSOWE EMITENTA ZA II KWARTAŁ 2026...	9
3.1/ INFORMACJE O EMITENCIE (JEDNOSTCE DOMINUJĄCEJ):	9
3.2/ CZAS DZIAŁANIA JEDNOSTKI.....	10
3.3/ OKRES OBJĘTY SPRAWOZDANIEM FINANSOWYM ORAZ DANE PORÓWNYWALNE	10
3.4/ WYKAZ AKCJONARIUSZY POSIADAJĄCYCH WIĘCEJ NIŻ 5% GŁOSÓW NA WALNYM ZGROMADZENIU	10
3.5/ WSKAZANIE CZY SPRAWOZDANIE ZAWIERA DANE ŁĄCZNE	10
3.6/ INFORMACJE DOTYCZĄCE LICZBY OSÓB ZATRUDNIONYCH PRZEZ EMITENTA.....	10
3.7/ STRUKTURA KAPITAŁU PODSTAWOWEGO EMITENTA	10
3.8/ BILANS EMITENTA.....	11
3.9/ RACHUNEK ZYSKÓW I STRAT EMITENTA.....	12
3.10/ RACHUNEK PRZEPŁYWÓW PIENIĘŻNYCH EMITENTA	14
3.11/ ZESTAWIENIE ZMIAN W KAPITAŁE WŁASNYM EMITENTA	15
3.12/ INFORMACJE O ZASADACH PRZYJĘTYCH PRZY SPORZĄDZANIU SPRAWOZDANIA, W TYM INFORMACJE O ZMIANACH STOSOWANYCH ZASAD (POLITYKI) RACHUNKOWOŚCI	18
3.12.1/ Wartości niematerialne i prawne oraz środki trwałe.....	18
3.12.2/ Inwestycje	18
3.12.3/ Leasing.....	18
3.12.4/ Należności długoterminowe, należności krótkoterminowe i roszczenia, inne niż zaklasyfikowane jako aktywa finansowe.....	18
3.12.5/ Rzeczowe aktywa obrotowe	19
3.12.6/ Środki pieniężne	19
3.12.7/ Rozliczenia międzyokresowe.....	19
3.12.8/ Zobowiązania długoterminowe i krótkoterminowe.....	19
3.12.9./ Kapitały własne.....	19
3.12.10/ Rezerwy.....	19
3.12.11/ Rozliczenia z zagranicą	19
3.12.12/ Uznawanie przychodów i kosztów	19
3.12.13/ Podatek dochodowy	20
3.12.14/ Instrumenty finansowe	20
3.12.15/ Zmiany przyjętych zasad polityki rachunkowości	20
4./ KWARTALNE SKRÓCONE SPRAWOZDANIE FINANSOWE GRUPY KAPITAŁOWEJ MILTON ESSEX S.A. (SKONSOLIDOWANE) ZA II KWARTAŁ 2026.....	20
4.1/ DANE JEDNOSTKI DOMINUJĄCEJ	20
4.2/ DANE JEDNOSTEK ZALEŻNYCH OD EMITENTA NALEŻĄCE DO GRUPY KAPITAŁOWEJ	21
4.3./ CZAS DZIAŁALNOŚCI SPÓŁEK	21
4.4/ OKRES OBJĘTY SPRAWOZDANIEM SKONSOLIDOWANYM	21
4.5/ PODSTAWA SPORZĄDZENIA SPRAWOZDANIA.....	21
4.6/ INFORMACJE NA TEMAT KRYTERIÓW ZASTOSOWANYCH PRZEZ JEDNOSTKĘ DOMINUJĄCĄ DO OBJĘCIA SKONSOLIDOWANYM SPRAWOZDANIEM FINANSOWYM JEDNOSTEK ZALEŻNYCH.....	21
4.7/ ZASADY RACHUNKOWOŚCI OBOWIĄZUJĄCE PRZY SPORZĄDZENIU SKONSOLIDOWANEGO SPRAWOZDANIA FINANSOWEGO GRUPY KAPITAŁOWEJ.....	21

4.8/ ZASADY GRUPOWANIA OPERACJI GOSPODARCZYCH	22
4.9/ METODA KONSOLIDACJI	22
4.10/ METODY WYCENY	22
4.11/ DO AKTYWÓW FINANSOWYCH PRZEZNACZONYCH DO OBROTU ZALICZA SIĘ:	22
4.12/ WARTOŚĆ FIRMY	22
4.13/ WALUTA	22
4.14/ USTALENIE WYNIKU FINANSOWEGO	23
4.15/ KWARTALNY SKRÓCONY SKONSOLIDOWANY BILANS GRUPY KAPITAŁOWEJ EMITENTA	23
4.16/ KWARTALNY SKRÓCONY SKONSOLIDOWANY RACHUNEK ZYSKÓW I STRAT GRUPY KAPITAŁOWEJ EMITENTA ZA OKRES OD 1 STYCZNIA 2026 DO 30 CZERWCA 2026	24
4.17/ KWARTALNY SKRÓCONY SKONSOLIDOWANY BILANS GRUPY KAPITAŁOWEJ EMITENTA PRZED I PO KOREKTACH	24
5./ KOMENTARZ ZARZĄDU EMITENTA DO OKOLICZNOŚCI I ZDARZEŃ ISTOTNIE WPŁYWAJĄCYCH NA DZIAŁALNOŚĆ EMITENTA I GRUPY ORAZ WYNIKI OSIĄGNIĘTE W I KWARTALE 2026	26
5.1./ WAŻNIEJSZE DZIAŁANIA PODEJMOWANE W ZAKRESIE BADAŃ I ROZWOJU	38
6./ STANOWISKO ZARZĄDU ODNOŚNIE MOŻLIWOŚCI REALIZACJI PUBLIKOWANYCH PROGNOZ	42
7./ OPIS ORGANIZACJI GRUPY KAPITAŁOWEJ Z WYSZCZEGÓLNIENIEM JEDNOSTEK PODLEGAJĄCYCH KONSOLIDACJI ORAZ JEDNOSTEK NIE OBJĘTYCH KONSOLIDACJĄ NA OSTATNI DZIEŃ OKRESU.	42
8./ OŚWIADCZENIE ZARZĄDU	43

1./ WYBRANE DANE FINANSOWE ZA II KWARTAŁ 2026 ROKU

Niniejszy raport okresowy zawierający wybrane dane finansowe objęte sprawozdaniem za II kwartał rok 2026 został sporządzony i opublikowany zgodnie z przepisami Ustawy o Rachunkowości z dnia 29 września 1994 roku z późn. zmianami oraz w oparciu o Załącznik Nr 3 do Regulaminu Alternatywnego Systemu Obrotu Informacje bieżące i okresowe przekazywane w alternatywnym systemie obrotu na rynku NewConnect.

1.1/ Wybrane dane finansowe jednostkowe MILTON ESSEX S.A. za okres od 1 stycznia 2026 do 30 czerwca 2026

WYBRANE DANE FINANSOWE	[PLN]		[EUR]	
	I-IIQ 2026	I-IIQ 2025	I-IIQ 2026	I-IIQ 2025
Przychody netto ze sprzedaży	0,00	80 731,71	0,00	19 079,65
Przychody netto ze sprzedaży produktów	0,00	80 731,71	0,00	19 079,65
Zysk (strata) ze sprzedaży	-435 837,13	-153 226,16	-102 714,26	-36 212,55
Zysk (strata) z działalności operacyjnej	-436 248,59	-109 873,63	-102 811,23	-25 966,87
Zysk (strata) brutto	-436 300,89	-109 873,64	-102 823,55	-25 966,88
Zysk (strata) netto	-436 300,89	-109 873,64	-102 823,55	-25 966,88
Aktywa razem	54 555 184,62	8 734 027,26	12 698 178,58	2 058 989,43
Zobowiązania i rezerwy na zobowiązania	7 625 054,98	7 043 727,06	1 774 795,75	1 660 512,28
Zobowiązania długoterminowe	0,00	0,00	0,00	0,00
Zobowiązania krótkoterminowe	2 090 600,13	530 821,25	486 604,78	125 137,62
Kapitał własny	46 930 129,64	1 690 300,20	10 923 382,83	398 477,14
Kapitał podstawowy	7 511 202,60	1 551 767,00	1 748 295,65	365 818,85
	IIQ 2026	IIQ 2025	IIQ 2026	IIQ 2025
Przepływy pieniężne netto z działalności operacyjnej	-75 100,00	23 524,19	-17 666,02	5 520,30
Przepływy pieniężne netto z działalności inwestycyjnej	0,00	0,00	0,00	0,00
Przepływy pieniężne netto z działalności finansowej	75 100,00	0,00	17 666,02	0,00
Przepływy pieniężne razem *	0,00	23 524,19	0,00	5 520,30
Gotówka na koniec okresu	18 621,57	23 914,84	4 334,33	5 637,77
Liczba akcji (w szt.)	75 112 026	15 517 670		
Rozwodniona liczba akcji (szt.) - liczba akcji, jakie istniałyby, gdyby zarejestrowano wszystkie potencjalne prawa do objęcia akcji.	75 112 026	15 517 670		
Zysk/strata na jedną akcję	-0,01	-0,01	0,00	0,00
Wartość księgowa na jedną akcję	0,62	0,11	0,15	0,03

- kwoty przedstawione w EUR zostały przeliczone z PLN wg. kursu odpowiednio na dzień 30 czerwca 2026 r. przy kursie 1 EUR= 4,2963 PLN (tabela nr 124/A/NBP/2026) oraz na dzień 30 czerwca 2025 r. przy kursie 1 EUR = 4,2419 PLN (tabela nr 124/A/NBP/2025) oraz kursu średniego za okres I-II kw 2026 – 4,2432; I-II kw 2025 – 4,2313; II kw 2026 – 4,2511; II kw 2025 – 4,2614

1.2/ Wybrane skonsolidowane dane finansowe GRUPY KAPITAŁOWEJ MILTON ESSEX S.A. za za okres od 1 stycznia 2026 do 30 czerwca 2026

WYBRANE DANE FINANSOWE 2025	PLN	EUR
	I-IIQ 2026	I-IIQ 2025
Przychody netto ze sprzedaży	975,61	229,92
Zysk (strata) ze sprzedaży	975,61	229,92
Zysk (strata) z działalności operacyjnej	-521 466,22	-122 894,57
Zysk (strata) netto	-521 877,68	-122 991,53
Aktywa razem	-521 929,98	-123 003,86
Zobowiązania i rezerwy na zobowiązania	-521 929,98	-123 003,86
Zobowiązania długoterminowe	54 946 269,37	12 789 206,85
Zobowiązania krótkoterminowe	8 101 768,82	1 885 754,91
Kapitał własny	0,00	0,00
Kapitał podstawowy	2 567 313,97	597 563,94
Gotówka na koniec okresu	46 844 500,55	10 903 451,94
	-	-
Liczba akcji (w szt.)	75 112 026,00	-
Rozwodniona liczba akcji (szt.)	75 112 026,00	-
Zysk/strata na jedną akcję	-0,01	
Wartość księgowa na jedną akcję	0,62	

- kwoty przedstawione w EUR zostały przeliczone z PLN wg. kursu odpowiednio na dzień 30 czerwca 2026 r. przy kursie 1 EUR= 4,2963 PLN (tabela nr 124/A/NBP/2026) oraz na dzień 30 czerwca 2025 r. przy kursie 1 EUR = 4,2419 PLN (tabela nr 124/A/NBP/2025) oraz kursu średniego za okres I-II kw 2026 – 4,2432; I-II kw 2025 – 4,2313; II kw 2026 – 4,2511; II kw 2025 – 4,2614

2./ OPIS ORGANIZACJI GRUPY KAPITAŁOWEJ MILTON ESSEX S.A.

Spółki wchodzące w skład Grupy Kapitałowej Milton Essex S.A.:

Nazwa Spółki	Siedziba	Procent posiadanych udziałów	ilość
SANFORD BIOTECH SP Z O.O.	Warszawa, Al. Józefa Piłsudskiego 35/E	100%	154
MILTON MEDICAL AI PROSTA SPÓŁKA AKCYJNA	Warszawa, ul. J.P. Woronicza 31/348	100 %	50 000

Spółka SANFORD BIOTECH Sp. z o.o. została założona w 2017 roku przez dr Joannę Sanford, będącą od początku Prezeską Zarządu. Spółka od momentu powstania ma jednoznaczny profil biotechnologiczny ukierunkowany na tworzenie leków biologicznych opartych o komórki macierzyste nad którymi dr Joanna Sanford prowadziła badania odbywając studia doktoranckie i staże naukowe w Niemczech i USA, współpracując w obszarze medycyny regeneracyjnej w ramach Florida Foundation of Stem Cells Research & Development z Prof. Denisem Englishem z University of South Florida, pionierem medycyny regeneracyjnej i terapii komórkami macierzystymi. Współautorka projektów badawczych i kierowniczka naukowa odpowiedzialna za izolację i hodowlę komórek macierzystych progenitorowych tkanki mózgowej w wiodącym międzynarodowym programie badawczym (GRP&ALS) dotyczącym „Zastosowania progenitorów glejowych w leczeniu stwardnienia zanikowego bocznego (Strategmed I 1/233209/12/NCBR/2015), wyniki tych badań zostały bardzo wysoko ocenione w środowisku naukowym i opublikowane w prestiżowym The NATURE Sci. Rep.

W latach 2018-21 spółka Sanford Biotech brała udział w przygotowaniu projektu infrastruktury do prowadzenia banku komórek macierzystych zgodnie z wymaganiami GMP i przepisami ustawy transplantacyjnej. W 2025 spółka wprowadziła aktualizację w głównym procesie biotechnologicznym który został oparty o hodowlę komórkową w systemie 3D z użyciem bioreaktora, który został do tego celu zakupiony przez spółkę, oraz zaktualizowała standardowe procedury operacyjne (SOP Standard Operating Procedures) zarządzania jakością w zakresie zapewnienia standardów produkcji biofarmaceutycznej potwierdzone certyfikacją przemysłową ISO 9001 przez niezależną jednostkę notyfikowaną LLC z Czech. Jednocześnie podjęto decyzję o wyodrębnieniu zakładu laboratoryjno-produkcyjnego dla celów przetwarzania tkanki zwierzęcej w Licheniu Starym. W kwietniu 2026 r. spółka Sanford Biotech sp. z o.o. uzyskała decyzję właściwego miejscowo Powiatowego Lekarza Weterynarii o wpisie do rejestru oraz zatwierdzeniu Zakładu przetwarzania UPZZ kategorii 3 dla tkanki zwierzęcej. Rejestracja została uzyskana w oparciu o wdrożane z zakładzie rozwiązania techniczne oraz system zarządzania bezpieczeństwem biologicznym zgodny z wymogami Rozporządzenia WE 1069/2009 i normą HACCP. Było to etap w procesie związnym z przygotowaniem do badań pierwszej i drugiej fazy weterynaryjnych komórkowych leków biologicznych. Pod koniec II kwartału br. spółka rozpoczęła proces relokacji zakładu i laboratorium w okolice Warszawy ze względów logistycznych oraz z uwagi na konieczność rekrutacji wysoko-wykwalfikowanej kardy badawczej. Pozyskiwanie materiału biologicznego pochodzenia zwierzęcego zgodnie z obowiązującymi regulacjami Unii Europejskiej jest etapem w procesie rejestracyjnym obejmującym badania przedkliniczne i kliniczne weterynaryjnych terapii ATMP i stanowi przygotowanie do dalszej współpracy z europejskim partnerem HISTOCELL S.L., z którym 23 kwietnia 2026 zawarto porozumienie („Mutual Agreement”). Porozumienie to określa zasady współpracy w zakresie wytwarzania komórek macierzystych na potrzeby projektów leków biologicznych realizowanych przez Grupę w obszarze weterynaryjnych komórkowych produktów leczniczych terapii zaawansowanej VET-ATMP i w oparciu o biotechnologię lekową opracowaną przez Sanford Biotech i przewiduje dwustronną współpracę wykorzystującą materiał biologiczny przygotowany przez Sanford Biotech na potrzeby hodowli mezenchymalnych komórek macierzystych

pochodzących z gatunku *Bos spp.* na wyłączność Grupy w modelu 3D oraz realizację procesów wytwórczych przez HISTOCELL S.L. w infrastrukturze spełniającej wymagania GMP, oraz wykorzystanie wytworzonych produktów w badaniach przedklinicznych, w tym w badaniach bezpieczeństwa na potrzeby dalszego procesu rejestracyjnego, a docelowo, aż do uzyskania wymaganych zgód regulacyjnych. Temu celowi służy także podpisana umowa z Centrum Medycyny Translacyjnej SGGW w Warszawie. Dzięki czemu będzie możliwe wspólne prowadzenie zarówno badań pilotażowych (Pilot-Studies) jak i Field-Phase zgodnie z wymogami Europejskiej Agencji Leków (EMA) oraz przygotowanie dokumentacji dla procesów rejestracyjnych terapii vet-ATMP.

W II kwartle br. Spółka Sanford opracowała założenia do badań przedklinicznych i klinicznych pierwszego z priorytetowej listy kandydatów na leki weterynaryjne ATMP: SB-REG-KMAS – nowoczesnej terapii biologicznej komórkami macierzystymi do zastosowania przy leczeniu zapaleń gruczołu mlekowego (mastitis) u bydła mlecznego, jako alternatywy dla antybiotyków. Terapia ta wpisuje się w priorytet Komisji Europejskiej ONE_HEALTH mający na celu ograniczenie szerokiego stosowania antybiotyków w hodowli przemysłowej zwierząt.

Portfolio kandydatów na terapie biologiczne weterynaryjne VET-ATMP obejmuje 3 linie lekowe, wśród których pierwsze miejsce zajmuje wspomniana terapia SB-REG-KMAS ukierunkowana na leczenie zapaleń wymienia u bydła mlecznego (mastitis), która będzie skierowana do badań klinicznych w 2026 roku. Kolejno do badań klinicznych, w drugiej kolejności, przewidziane są terapie komórkowe dla zwierząt w obszarze ortopedii takie jak SB-REG-CORTO terapia przeciwzapalna i regeneracyjna dla psów z chorobą zwyrodnieniową stawów oraz SB-REG-HORTO terapia biologiczna zmian zwyrodnieniowych okołostawowych u koni. Równolegle Spółka pracuje nad przygotowaniem do badań przedklinicznych kolejnych linii lekowych dla dermatologii weterynaryjnej do leczenia ciężkich chorób autoimmunologicznych: SB-REG-CSKIN terapia komórkowa dla psów i SB-REG-FSKIN dla kotów z atopowymi zapaleniami skóry. Trzecia linii produktowa obejmuje terapie eksperymentalne takie jak SB-REG-CDM mające zastosowanie w chorobach neuro-degeneracyjnych u psów, linia ta ma charakter pionierski i dotyczy nowych terapii regeneracyjnych, które są zaplanowane do testów klinicznych po zakończeniu badań nad terapiami mającymi dla spółki charakter priorytetowy.

W 2025 roku nastąpiło przejęcie kontroli operacyjnej nad Sanford Biotech Sp. z o.o. przez spółkę MILTON ESSEX S.A. w wyniku aportu 100% udziałów w Sanford Biotech Sp. z o.o. w zamian za wyemitowane akcje serii M, co umożliwiło utworzenie Grupy kapitałowej.

Nazwa i forma prawna:	SANFORD BIOTECH SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
Adres siedziby:	Al. Marszałka Józefa Piłsudskiego 35E, 05-077 Warszawa, Polska Województwo – Mazowieckie
NIP:	9522165621
REGON:	367855119
Organ prowadzący rejestr:	Spółka wpisana jest do Rejestru Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Miasta Stołecznego Warszawy w Warszawie, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS: 0000687502
Zarząd:	dr Joanna Sanford – Prezes
Wydane udziały:	154 udziały
Zakres zależności:	MILTON ESSEX S.A. od 25.11.2025 r. posiada 100% udziałów w kapitale zakładowym i 100% praw głosu na Zgromadzeniu Wspólników SANFORD BIOTECH Sp. z o.o.
Główny przedmiot działalności:	21.20.Z – Produkcja leków i pozostałych wyrobów farmaceutycznych Spółka prowadzi działalność w zakresie opracowywania, rozwoju oraz wytwarzania innowacyjnych biologicznych produktów leczniczych dla

	weterynarii (VET-ATMP), opartych na zaawansowanych terapiach z wykorzystaniem mezenchymalnych komórek macierzystych, działalność obejmuje pełen zakres operacyjny od fazy badań i rozwoju, badań klinicznych i skalowania procesów wytwarzania wg. własnego know-how, po przygotowanie dokumentacji rejestracyjnej i wdrożenie produktów leczniczych do obrotu.
--	---

Spółka MILTON MEDICAL AI Prosta Spółka Akcyjna została utworzona jako zależna spółka celowa pierwotnie ukierunkowana na realizację europejskich projektów grantowych w ramach akceleratora EIC. Przedmiot projektów, które Emitent zamierza realizować w spółce zależnej obejmuje sztuczną inteligencję w obszarach komplementarnych zastosowań do obecnej działalności Spółki, obarczonych jednak większym ryzykiem badawczym. Nie jest to jedyny kierunek rozwoju tej spółki jaki jest analizowany z perspektywy zebranych doświadczeń i możliwości rynkowych. Spółka jest przygotowana do współpracy z zewnętrznymi podmiotami w zakresie oferowania usług dotyczących wykorzystania AI oraz elektronicznych narzędzi do organizacji i monitorowania badań klinicznych w obszarach takich jak badania wyrobów medycznych oraz badania weterynaryjne, a także wchodzenia we współpracę w obszarze komplementarnych dla Grupy technologii i produktów. Zgodnie z wymogami regulacyjnymi UE programy badań klinicznych wymagają aplikacji i rozwiązań informatycznych umożliwiających gromadzenie, bezpieczne przetwarzanie i przechowanie danych wrażliwych, które wymagają długoletniej archiwizacji. Tworzy to możliwości zdyskontowania rozwiązań opracowanych w ramach zrealizowanych w ramach Grupy projektów biomedycznych.

Dodatkowo Spółka MILTON MEDICAL AI jest potencjalnie przeznaczona do udziału w projektach biotech i bom-med związanych m.in. z tworzeniem cyfrowych platform telemedycznych oraz digitalizacją systemów obsługujących dane medyczne, co jest odpowiedzią na zmiany regulacyjne wprowadzone w skali Unii Europejskiej przez nowe Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2025/327 z dnia 11 lutego 2025 r. w sprawie europejskiej przestrzeni danych dotyczących zdrowia oraz zmiany dyrektywy 2011/24/UE i rozporządzenia (UE) 2024/2847, tworzy to szanse rynkowe w ramach współpracy z wyspecjalizowanymi podmiotami oferującymi zabezpieczone hurtownie danych i aplikacje chmurowe udostępniające dane do celów statystycznych i analitycznych.

Do dnia sporządzenia niniejszego sprawozdania Spółka Milton Medical AI nie prowadzi działalności operacyjnej i nie jest istotna dla prezentacji działalności Grupy.

Nazwa i forma prawna:	MILTON MEDICAL AI PROSTA SPÓŁKA AKCYJNA
Adres siedziby:	ul. Jana Pawła Woronicza 31/348, 02-640 Warszawa, Polska Województwo – Mazowieckie
NIP:	5213966769
REGON:	521910948
Organ prowadzący rejestr:	Spółka wpisana jest do Rejestru Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Miasta Stołecznego Warszawy w Warszawie, XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS: 0000967782
Zarząd:	Iwona Kaczyńska-Stępień – Prezes Zarządu Radosław Solan – Wiceprezes Zarządu
Emisje akcji:	50.000 akcji - 100% akcji należy do Milton Essex S.A.
Zakres zależności:	MILTON ESSEX S.A. posiada 100% udziałów w kapitale zakładowym i 100% praw głosu na Walnym Zgromadzeniu.
Główny przedmiot działalności:	62.01.Z – Działalność związana z oprogramowaniem. Spółka przygotowana jest do prowadzenia działalności w zakresie projektowania, rozwoju i wdrażania oprogramowania, w tym rozwiązań

	opartych na sztucznej inteligencji, wspierających analizę danych oraz procesy diagnostyczne i operacyjne. 72.19.Z – Badania naukowe i prace rozwojowe w dziedzinie nauk przyrodniczych i technicznych. Spółka przygotowana jest do realizacji projektów badawczo-rozwojowych ukierunkowanych na rozwój innowacyjnych technologii integracji danych, w tym rozwiązań z obszaru sztucznej inteligencji, analizy danych oraz zastosowań AI w medycynie i biotechnologii. 71.20.B – Pozostałe badania i analizy techniczne Spółka przygotowana jest do prowadzenia działalności w zakresie testowania, walidacji oraz analiz technicznych systemów i technologii AI, w zakresie ich zgodności z wymaganiami jakościowymi i funkcjonalnymi UE.
--	--

3./ KWARTALNE SKRÓCONE JEDNOSTKOWE SPRAWOZDANIE FINANSOWE EMITENTA ZA II KWARTAŁ 2026

Zamieszczone tabele i zestawienia zaprezentowane na kolejnych stronach Raportu przedstawiają kwartalne skrócone jednostkowe sprawozdanie finansowe Emitenta zawierające: bilans, rachunek zysków i strat (wariant porównawczy), rachunek przepływów pieniężnych i zestawienie zmian w kapitale własnym sporządzone zgodnie z wymogami Ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości i § 5 Załącznika nr 3 do Regulaminu Alternatywnego Systemu Obrotu.

3.1/ Informacje o Emitencie (jednostce dominującej):

Nazwa i forma prawna	MILTON ESSEX Spółka Akcyjna
Adres siedziby	Ul. Żoły 42a, 02-815 Warszawa Województwo – Mazowieckie, Powiat – Warszawa, Gmina – Mokotów
NIP	5213695448
REGON	361375246
E-mail	office@miltonessex.eu
Strona internetowa	http://miltonessex.eu
Podstawowy przedmiot działalności	3250Z 4646Z 4774Z 6201Z 7010Z 7219Z 7490Z 7740Z 8690Z
KRS oraz organ prowadzący rejestr	Spółka wpisana jest do Rejestru Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Miasta Stołecznego Warszawy XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS: 0000609507.
Zarząd	Jacek Stępień – Prezes Joanna Sanford - Wiceprezes
Rada Nadzorcza	Marcin Brendota – Przewodniczący Rady Nadzorczej

	Prof. Stanisław Kłosowicz – Członek Rady Nadzorczej Prof. Maciej Kaliński – Członek Rady Nadzorczej Andrzej Gocyła – Członek Rady Nadzorczej Paweł Łukasiewicz – Członek Rady Nadzorczej
--	---

3.2/ Czas działania jednostki

Spółka została utworzona na czas nieoznaczony.

3.3/ Okres objęty sprawozdaniem finansowym oraz dane porównywalne

Sprawozdanie finansowe obejmuje okres rozpoczynający się dnia 1 kwietnia 2026 roku i kończący się dnia 30 czerwca 2026 roku.

3.4/ Wykaz akcjonariuszy posiadających więcej niż 5% głosów na Walnym Zgromadzeniu

Według stanu wiedzy Zarządu Milton Essex S.A. do dnia 30 czerwca 2026 r. następujący akcjonariusze posiadali ponad 5% udział w ogólnej liczbie głosów na WZA:

Akcjonariusz	L. akcji	% w kapitale	L. głosów	% w L. głosów
Pani Joanna Sanford	33 397 682	44,46	33 397 682	44,46
Pan Marcin Brendota	5 164 590	6,88	5 164 590	6,88
Pan Adam Starczewski	3 943 060	5,25	3 943 060	5,25

3.5/ Wskazanie czy sprawozdanie zawiera dane łączne

W skład Spółki nie wchodzi wewnętrzne jednostki organizacyjne, zatem sprawozdanie nie zawiera danych łącznych.

3.6/ Informacje dotyczące liczby osób zatrudnionych przez Emitenta

W II kwartale 2026 roku Spółka zatrudniała bezpośrednio 3 osoby na 1,46 etatach

3.7/ Struktura kapitału podstawowego Emitenta

Kapitał podstawowy według stanu na dzień 30 czerwca 2026 r. wynosił 7 511 202,60 (siedem milionów pięćset jedenaście tysięcy dwieście dwa złote i 60/100 gr) PLN i dzieli się na 75 112 026 (siedemdziesiąt pięć milionów sto dwanaście tysięcy dwadzieścia sześć) akcji o wartości nominalnej po 0,10 (dziesięć groszy) PLN. Wszystkie akcje Emitenta są akcjami na okaziciela.

3.8/ Bilans Emitenta

	AKTYWA Dane w PLN	Stan na 30.06.2026	Stan na 30.06.2025
A.	Aktywa trwałe	43 661 505,35 zł	1 007 891,82 zł
I.	Wartości niematerialne i prawne	694 410,64 zł	999 610,00 zł
1.	Koszty zakończonych prac rozwojowych	513 577,31 zł	994 020,54 zł
2.	Wartość firmy	0,00 zł	0,00 zł
3.	Inne wartości niematerialne i prawne	180 833,33 zł	5 589,46 zł
4.	Zaliczki na wartości niematerialne i prawne	0,00 zł	0,00 zł
II.	Rzeczowe aktywa trwałe	12 960,71 zł	2 938,82 zł
1.	Środki trwałe	12 960,71 zł	2 938,82 zł
2.	Środki trwałe w budowie	0,00 zł	0,00 zł
3.	Zaliczki na środki trwałe w budowie	0,00 zł	0,00 zł
III.	Należności długoterminowe	0,00 zł	0,00 zł
IV.	Inwestycje długoterminowe	42 954 134,00 zł	5 343,00 zł
V.	Długoterminowe rozliczenia międzyokresowe	0,00 zł	0,00 zł
B.	Aktywa obrotowe	7 608 063,27 zł	7 726 135,44 zł
I.	Zapasy	0,00 zł	0,00 zł
1.	Materiały	0,00 zł	0,00 zł
2.	Półprodukty i produkty w toku	0,00 zł	0,00 zł
3.	Produkty gotowe	0,00 zł	0,00 zł
4.	Towary	0,00 zł	0,00 zł
5.	Zaliczki na dostawy i usługi	0,00 zł	0,00 zł
II.	Należności krótkoterminowe	146 759,02 zł	112 445,61 zł
1.	Należności od jednostek powiązanych	0,00 zł	0,00 zł
2.	Należności od pozostałych jednostek, w których jednostka posiada zaangażowanie w kapitale	0,00 zł	0,00 zł
3.	Należności od pozostałych jednostek	146 759,02 zł	112 445,61 zł
III.	Inwestycje krótkoterminowe	18 621,57 zł	23 914,84 zł
1.	Krótkoterminowe aktywa finansowe	18 621,57 zł	23 914,84 zł
2.	Inne inwestycje krótkoterminowe	0,00 zł	0,00 zł
IV.	Krótkoterminowe rozliczenia międzyokresowe	7 442 682,68 zł	7 589 774,99 zł
C.	Należne wpłaty na kapitał (fundusz) podstawowy	3 285 616,00 zł	0,00 zł
D.	Udziały (akcje) własne	0,00 zł	0,00 zł
	AKTYWA RAZEM	54 555 184,62 zł	8 734 027,26 zł

	PASYWA Dane w PLN	Stan na 30/06/2026	Stan na 30/06/2025
A.	A. Kapitał (fundusz) własny	46 930 129,64 zł	1 690 300,20 zł
I.	Kapitał (fundusz) podstawowy	7 511 202,60 zł	1 551 767,00 zł
II.	Kapitał (fundusz) zapasowy	46 743 482,90 zł	6 470 835,50 zł
III.	Kapitał (fundusz) z aktualizacji wyceny	0,00 zł	0,00 zł
IV.	Pozostałe kapitały (fundusze) rezerwowe	0,00 zł	0,00 zł
V.	Zysk (strata) z lat ubiegłych	-6 888 254,97 zł	-6 222 428,66 zł
VI.	Zysk (strata) netto	-436 300,89 zł	-109 873,64 zł
VII.	Odpisy z zysku netto w ciągu roku obrotowego (wielkość ujemna)	0,00 zł	0,00 zł
B.	Zobowiązania i rezerwy na zobowiązania	7 625 054,98 zł	7 043 727,06 zł
I.	Rezerwy na zobowiązania	19 192,22 zł	0,00 zł
II.	Zobowiązania długoterminowe	0,00 zł	0,00 zł
III.	Zobowiązania krótkoterminowe	2 090 600,13 zł	530 821,25 zł
1.	Wobec jednostek powiązanych	0,00 zł	0,00 zł
2.	Wobec pozostałych jednostek, w których jednostka posiada zaangażowanie w kapitale	0,00 zł	0,00 zł
3.	Wobec pozostałych jednostek	2 090 600,13 zł	530 821,25 zł
4.	Fundusze specjalne	0,00 zł	0,00 zł
IV.	Rozliczenia międzyokresowe	5 515 262,63 zł	6 512 905,81 zł
	PASYWA RAZEM	54 555 184,62 zł	8 734 027,26 zł

3.9/ Rachunek zysków i strat Emitenta

(dane w PLN)	od 01.04.2026 do 30.06.2026	od 01.04.2025 do 30.06.2025	Narastająco za okres od 1.01.2026 do 30.06.2026	Narastająco za okres od 1.01.2025 do 30.06.2025
A. Przychody netto ze sprzedaży i zrównane z nimi,	-300,00 zł	731,71 zł	0,00 zł	80 731,71 zł
I. Przychody netto ze sprzedaży produktów	-300,00 zł	731,71 zł	0,00 zł	80 731,71 zł
II. Zmiana stanu produktów (zwiększenie - wartość dodatnia, zmniejszenie - wartość ujemna)	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
III. Koszt wytworzenia produktów na własne potrzeby jednostki	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
IV. Przychody netto ze sprzedaży towarów i materiałów	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
B. Koszty działalności operacyjnej	277 647,70 zł	135 801,51 zł	435 837,13 zł	233 957,87 zł
I. Amortyzacja	67 945,64 zł	37 139,87 zł	135 891,29 zł	105 085, 52 zł

II. Zużycie materiałów i energii	3 106,66 zł	73,14 zł	3 106,66 zł	742,05 zł
III. Usługi obce	148 904,84 zł	67 065,64 zł	179 330,57 zł	93 459,54 zł
IV. Podatki i opłaty	-3 137,29 zł	2 534,00 zł	969,71 zł	5 534,00 zł
V. Wynagrodzenia	53 304,45 zł	23 235,77 zł	97 417,76 zł	23 235,77 zł
VI. Ubezpieczenia społeczne i inne świadczenia	9 879,80 zł	3 753,09 zł	17 477,54 zł	3 753,09 zł
VII. Pozostałe koszty rodzajowe	-2 356,40 zł	2 000,00 zł	1 643,60 zł	2 147,90 zł
VIII. Wartość sprzedanych towarów i materiałów	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
C. Zysk (strata) ze sprzedaży (A-B)	-277 947,70 zł	-135 069,80 zł	-435 837,13 zł	-153 226,16 zł
D. Pozostałe przychody operacyjne	450,00 zł	19 202,01 zł	450,00 zł	43 352,53 zł
I. Zysk z tytułu rozchodu niefinansowych aktywów trwałych	450,00 zł	0,00 zł	450,00 zł	0,00 zł
II. Dotacje	0,00 zł	19 202,01 zł	0,00 zł	39 352,53 zł
III. Aktualizacja wartości aktywów niefinansowych	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
IV. Inne przychody operacyjne	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	4 000,00 zł
E. Pozostałe koszty operacyjne	861,46 zł	0,00 zł	861,46 zł	0,00 zł
I. Strata z tytułu rozchodu niefinansowych aktywów trwałych	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
II. Aktualizacja wartości aktywów niefinansowych	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
III. Inne koszty operacyjne	861,46 zł	0,00 zł	861,46 zł	0,00 zł
F. Zysk (strata) z działalności operacyjnej (C+D-E)	-278 359,16 zł	-115 867,79 zł	-436 248,59 zł	-109 873,63 zł
G. Przychody finansowe	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
I. Dywidendy i udziały w zyskach	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
II. Odsetki	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
III. Zysk z tytułu rozchodu aktywów finansowych	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
IV. Aktualizacja wartości aktywów finansowych	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
V. Inne	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
H. Koszty finansowe	52,30 zł	0,01 zł	52,30 zł	0,01 zł
I. Odsetki	0,00 zł	0,01 zł	0,00 zł	0,01 zł
II. Strata z tytułu rozchodu aktywów finansowych	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
III. Aktualizacja wartości aktywów finansowych	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
IV. Inne	52,30 zł	0,00 zł	52,30 zł	0,00 zł
I. Zysk (strata) brutto (F+G-H)	-278 411,46 zł	-115 867,80 zł	-436 300,89 zł	-109 873,64 zł
J. Podatek dochodowy	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
K. Pozostałe obowiązkowe zmniejszenia zysku (zwiększenia straty)	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
L. Zysk (strata) netto (I-J-K)	-278 411,46 zł	-115 867,80 zł	-436 300,89 zł	-109 873,64 zł

3.10/ Rachunek przepływów pieniężnych Emitenta

(dane w PLN)		od 01.04.2026 do 30.06.2026	od 01.04.2025 do 30.06.2025
A.	PRZEPŁYWY ŚRODKÓW PIENIĘŻNYCH Z DZIAŁALNOŚCI OPERACYJNEJ		
I.	Wynik finansowy netto (zysk/strata)	-278 411,46 zł	-115 867,80 zł
II.	Korekty o pozycje:	203 311,46 zł	139 391,99 zł
	1. Amortyzacja	67 945,64 zł	37 139,87 zł
	2. Zyski (straty) z tytułu różnic kursowych	0,00 zł	0,00 zł
	3. Odsetki i udziały w zyskach (dywidendy)	0,00 zł	0,00 zł
	4. Zysk (strata) z działalności inwestycyjnej	0,00 zł	0,00 zł
	5. Zmiana stanu rezerw	0,00 zł	0,00 zł
	6. Zmiana stanu zapasów	0,00 zł	0,00 zł
	7. Zmiana stanu należności	-19 464,04 zł	112 445,61 zł
	8. Zmiana stanu zobowiązań krótkoterminowych, z wyjątkiem pożyczek i kredytów	123 591,12 zł	511 674,95 zł
	9. Zmiana stanu rozliczeń międzyokresowych.	31 238,74 zł	-521 868,44 zł
	10. Inne korekty	0,00 zł	0,00 zł
III.	Przepływy pieniężne netto z działalności operacyjnej (I+/-II)	-75 100,00 zł	23 524,19 zł
B.	PRZEPŁYW Z DZIAŁALNOŚCI INWESTYCYJNEJ		
I.	Wpływy	0,00 zł	0,00 zł
	1. Zbycie wartości niematerialnych i prawnych oraz rzeczowych aktywów trwałych	0,00 zł	0,00 zł
	2. Zbycie inwestycji w nieruchomości oraz wartości niematerialne i prawne	0,00 zł	0,00 zł
	3. Z aktywów finansowych:	0,00 zł	0,00 zł
	a) w jednostkach powiązanych	0,00 zł	0,00 zł
	b) w pozostałych jednostkach	0,00 zł	0,00 zł
	4. Inne wpływy z działalności inwestycyjnej	0,00 zł	0,00 zł
II.	Wydatki	0,00 zł	0,00 zł
	1. Nabycie wartości niematerialnych i prawnych oraz rzeczowych aktywów trwałych	0,00 zł	0,00 zł
	2. Inwestycje w nieruchomości oraz wartości niematerialne i prawne	0,00 zł	0,00 zł
	3. Na aktywa finansowe:	0,00 zł	0,00 zł
	a) w jednostkach powiązanych	0,00 zł	0,00 zł
	b) w pozostałych jednostkach	0,00 zł	0,00 zł
	4. Inne wydatki inwestycyjne	0,00 zł	0,00 zł

III.	Przepływy pieniężne netto z działalności inwestycyjnej (I-II)	0,00 zł	0,00 zł
C.	PRZEPŁYWY Z DZIAŁALNOŚCI FINANSOWEJ		
I.	Wpływy	100 100,00 zł	0,00 zł
	1. Wpływy netto z wydania udziałów (emisji akcji) i dopłat do kapitału	0,00 zł	0,00 zł
	2. Kredyty i pożyczki	100 100,00 zł	0,00 zł
	3. Emisja dłużnych papierów wartościowych	0,00 zł	0,00 zł
	4. Inne wpływy finansowe	0,00 zł	0,00 zł
II.	Wydatki	25 000,00 zł	0,00 zł
	1. Nabycie udziałów (akcji) własnych	0,00 zł	0,00 zł
	2. Dywidendy i inne wypłaty na rzecz właścicieli	0,00 zł	0,00 zł
	3. Inne niż wypłaty na rzecz właścicieli wydatki z tytułu podziału zysku	0,00 zł	0,00 zł
	4. Spłata kredytów i pożyczek	25 000,00 zł	0,00 zł
	5. Wykup dłużnych papierów wartościowych	0,00 zł	0,00 zł
	6. Z tytułu innych zobowiązań finansowych	0,00 zł	0,00 zł
	7. Płatności zobowiązań z tyt. umów leasingu finansowego	0,00 zł	0,00 zł
	8. Odsetki	0,00 zł	0,00 zł
	9. Inne wydatki finansowe	0,00 zł	0,00 zł
III.	Przepływy pieniężne netto z działalności finansowej (I-II)	75 100,00 zł	0,00 zł
D.	PRZEPŁYWY PIENIĘŻNE NETTO RAZEM (A.III + B.III + C.III)	0,00 zł	23 524,19 zł
E.	BILANSOWA ZMIANA STANU ŚRODKÓW PIENIĘŻNYCH	0,00 zł	23 524,19 zł
F.	ŚRODKI PIENIĘŻNE NA POCZĄTEK OKRESU	18 621,57 zł	390,65 zł
G.	ŚRODKI PIENIĘŻNE NA KONIEC OKRESU	18 621,57 zł	23 914,84 zł

3.11/ Zestawienie zmian w kapitale własnym Emitenta

	(dane w PLN)	od 01.04.2026 do 30.06.2026	od 01.04.2025 do 30.06.2025
I.	I. Kapitał (fundusz) własny na początek okresu (BO)	43 922 925,10 zł	1 859 592,94 zł
	- zmiany przyjętych zasad (polityki) rachunkowości	0,00 zł	0,00 zł
	- korekty błędów	0,00 zł	0,00 zł
I.a.	Kapitał (fundusz) własny na początek okresu (BO), po korektach	43 922 925,10 zł	1 859 592,94 zł
1.	Kapitał (fundusz) podstawowy na początek okresu	6 854 079,40 zł	1 551 767,00 zł
1.1.	Zmiany kapitału (funduszu) podstawowego	657 123,20 zł	0,00 zł

	a) zwiększenia	657 123,20 zł	0,00 zł
	- wydanie udziałów (emisji akcji)	657 123,20 zł	0,00 zł
	b) zmniejszenia	0,00 zł	0,00 zł
	- umorzenie udziałów (akcji)	0,00 zł	0,00 zł
1.2.	Kapitał (fundusz) podstawowy na koniec okresu	7 511 202,60 zł	1 551 767,00 zł
2.	Kapitał (fundusz) zapasowy na początek okresu	44 114 990,10 zł	6 470 835,50 zł
2.1.	Zmiany kapitału (funduszu) zapasowego	2 628 492,80 zł	0,00 zł
	a) zwiększenia	2 628 492,80 zł	0,00 zł
	- emisja akcji/udziałów powyżej wartości nominalnej	2 628 492,80 zł	0,00 zł
	- podział zysku (ustawowo)	0,00 zł	0,00 zł
	- podział zysku (ponad wymaganą ustawowo wartość)	0,00 zł	0,00 zł
	- sprzedaż udziałów własnych powyżej ceny nabycia	0,00 zł	0,00 zł
	- rozchód objętych aktualizacją środków trwałych	0,00 zł	0,00 zł
	- przeniesienie równowartości akcji własnych z kapitału rezerwowego	0,00 zł	0,00 zł
	- korekty błędu	0,00 zł	0,00 zł
	b) zmniejszenia	0,00 zł	0,00 zł
	- pokrycie straty	0,00 zł	0,00 zł
	- straty na sprzedaży udziałów własnych poniżej ceny nabycia	0,00 zł	0,00 zł
2.2.	Kapitał (fundusz) zapasowy na koniec okresu	46 743 482,90 zł	6 470 835,50 zł
3.	Kapitał (fundusz) z aktualizacji wyceny na początek okresu	0,00 zł	0,00 zł
3.1.	3.1. Zmiany kapitału (funduszu) z aktualizacji wyceny	0,00 zł	0,00 zł
	a) zwiększenia	0,00 zł	0,00 zł
	b) zmniejszenia	0,00 zł	0,00 zł
	- zbycie objętych aktualizacją środków trwałych	0,00 zł	0,00 zł
	- aktualizacja wartości godziwej	0,00 zł	0,00 zł
3.2.	Kapitał (fundusz) z aktualizacji wyceny na koniec okresu	0,00 zł	0,00 zł
4.	Pozostałe kapitały (fundusze) rezerwowe na początek okresu	0,00 zł	0,00 zł
4.1.	Zmiany pozostałych kapitałów (funduszy) rezerwowych	0,00 zł	0,00 zł
	a) zwiększenia	0,00 zł	0,00 zł
	- dopłaty wspólników	0,00 zł	0,00 zł
	- niezarejestrowane podwyższenie kapitału podstawowego	0,00 zł	0,00 zł
	- podział zysku	0,00 zł	0,00 zł
	b) zmniejszenia	0,00 zł	0,00 zł
	- pokrycie straty	0,00 zł	0,00 zł
	- korekty błędu	0,00 zł	0,00 zł

4.2.	Pozostałe kapitały (fundusze) rezerwowe na koniec okresu	0,00 zł	0,00 zł
5.	Zysk (strata) z lat ubiegłych na początek okresu	-6 888 254,97 zł	-6 222 428,66 zł
5.1.	Zysk z lat ubiegłych na początek okresu	0,00 zł	0,00 zł
	- zmiany przyjętych zasad (polityki) rachunkowości	0,00 zł	0,00 zł
	- korekty błędów	0,00 zł	0,00 zł
5.2.	Zysk z lat ubiegłych na początek okresu, po korektach	0,00 zł	0,00 zł
	a) zwiększenia	0,00 zł	0,00 zł
	- podział zysku z lat ubiegłych	0,00 zł	0,00 zł
	b) zmniejszenia	0,00 zł	0,00 zł
	- obligatoryjne zwiększenia kapitału zapasowego	0,00 zł	0,00 zł
	- zwiększenia kapitału zapasowego (ponad wymaganą ustawowo wartość)	0,00 zł	0,00 zł
	- wypłaty dywidendy	0,00 zł	0,00 zł
	- zwiększenie kapitału rezerwowego	0,00 zł	0,00 zł
5.3.	Zysk z lat ubiegłych na koniec okresu	0,00 zł	0,00 zł
5.4.	Strata z lat ubiegłych na początek okresu	6 888 254,97 zł	6 222 428,66 zł
	- zmiany przyjętych zasad (polityki) rachunkowości	0,00 zł	0,00 zł
	- korekty błędów	0,00 zł	0,00 zł
5.5.	Strata z lat ubiegłych na początek okresu, po korektach	6 888 254,97 zł	6 222 428,66 zł
	a) zwiększenia straty	0,00 zł	0,00 zł
	- przeniesienia straty z lat ubiegłych do pokrycia	0,00 zł	0,00 zł
	b) zmniejszenia straty	0,00 zł	0,00 zł
	- pokrycia straty z kapitału zapasowego	0,00 zł	0,00 zł
	- pokrycia straty z dopłat wspólników	0,00 zł	0,00 zł
5.6.	Strata z lat ubiegłych na koniec okresu	6 888 254,97 zł	6 222 428,66 zł
5.7.	Zysk (strata) z lat ubiegłych na koniec okresu	-6 888 254,97 zł	-6 222 428,66 zł
6.	Wynik netto	-436 300,89 zł	-109 873,64 zł
	a) zysk netto	0,00 zł	0,00 zł
	b) strata netto	436 300,89 zł	109 873,64 zł
	c) odpisy z zysku	0,00 zł	0,00 zł
II.	Kapitał (fundusz) własny na koniec okresu (BZ)	46 930 129,64 zł	1 690 300,20 zł
III.	Kapitał (fundusz) własny, po uwzględnieniu proponowanego podziału zysku (pokrycia straty)	46 930 129,64 zł	1 690 300,20 zł

3.12/ Informacje o zasadach przyjętych przy sporządzaniu sprawozdania, w tym informacje o zmianach stosowanych zasad (polityki) rachunkowości

Sprawozdanie finansowe obejmuje okres od 1 kwietnia 2026 roku do 30 czerwca 2026 roku, a dane porównawcze obejmują okres od 1 kwietnia 2025 roku do 30 czerwca 2025 roku.

W skład Spółki nie wchodzi wewnętrzne jednostki organizacyjne sporządzające samodzielne sprawozdania finansowe.

Sprawozdanie finansowe kwartalne zostało sporządzone przy założeniu kontynuowania działalności gospodarczej przez Spółkę, a ryzyko utraty płynności przez Spółkę w okresie najbliższych 6 miesięcy, ze względu na to, że Spółka nie osiąga jeszcze stabilnych przychodów nie występuje, ponieważ w II kwartale 2026 w celu zapewnienia kapitału obrotowego zrealizowano uchwaloną przez Nadzwyczajnego Walnego Zgromadzenia, które odbyło się w dn. 25.11.2025 r. publiczną emisję inwestycyjną akcji na okaziciela serii N w liczbie 6571232 akcji o wartości nominalnej 0,10 PLN i przy cenie emisyjnej 0,50 PLN co pozwoliło Spółce pozyskać kwotę 3 285 616 PLN, z wytworzeniem agio. Całość procesu emisji akcji serii N obsługiwał dom maklerski Noble Securities S.A. Na dzień niniejszego sprawozdania została wynegocjowana i podpisana w dniu 31 lipca 2026 umowa z domem maklerskim Noble Securities S.A o pełnienie obsługi wprowadzenia akcji nowych serii M i N na ASO NewConnect.

Zasady rachunkowości przyjęte przy sporządzaniu niniejszego sprawozdania finansowego są zgodne z przepisami ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości, z późniejszymi zmianami. Spółka sporządza sprawozdanie finansowe zgodnie z zakresem określonym w załączniku nr 1 do ustawy o rachunkowości. Spółka sporządza rachunek zysków i strat w wariantcie porównawczym. Rachunek przepływów pieniężnych sporządzany jest metodą pośrednią. Niniejszy raport kwartalny zawiera informacje wymagane na podstawie § 5 ust. 1 pkt 1 Załącznika nr 3 do Regulaminu Alternatywnego Systemu Obrotu „Informacje bieżące i okresowe przekazywane w alternatywnym systemie obrotu na rynku NewConnect”.

3.12.1/ Wartości niematerialne i prawne oraz środki trwałe

Wartości niematerialne i prawne oraz środki trwałe amortyzowane są metodą liniową, rozpoczynając od miesiąca następującego po miesiącu przyjęcia do użytkowania, przy zastosowaniu indywidualnych stawek amortyzacyjnych, uwzględniających okres ich ekonomicznej użyteczności. Prace rozwojowe amortyzowane są stawką 20%. Składniki majątku o wartości początkowej nie wyższej niż 10.000,00 zł umarzane są jednorazowo w miesiącu przekazania do użytkowania. Spółka może umarzać jednorazowo środki trwałe powyżej 10.000,00 złotych, jeżeli taką możliwość będą przewidywały przepisy podatkowe, a zastosowanie jednorazowej amortyzacji nie spowoduje istotnego zniekształcenia obrazu sytuacji majątkowej, finansowej i wyniku finansowego Spółki.

3.12.2/ Inwestycje

Inwestycje obejmują aktywa posiadane w celu osiągnięcia korzyści ekonomicznych wynikających z przyrostu wartości tych aktywów, uzyskania z nich przychodów w formie odsetek, dywidend (udziałów w zyskach) lub innych pożytków, w tym również z transakcji handlowej, a w szczególności aktywa finansowe oraz te nieruchomości i wartości niematerialne i prawne, które nie są użytkowane przez jednostkę, lecz są posiadane w celu osiągnięcia tych korzyści.

3.12.3/ Leasing

Spółka dokonuje kwalifikacji umów leasingowych według art. 3 ust 4 i 5 ustawy. Spółka nie jest stroną umów leasingowych.

3.12.4/ Należności długoterminowe, należności krótkoterminowe i roszczenia, inne niż zaklasyfikowane jako aktywa finansowe

Należności są wyceniane w kwocie wymaganej zapłaty. Należności długoterminowe, należności krótkoterminowe i roszczenia wykazywane są w wartości netto (pomniejszonej o odpisy aktualizujące). Wartość należności aktualizuje się uwzględniając stopień prawdopodobieństwa ich zapłaty poprzez dokonanie odpisu aktualizującego.

3.12.5/ Rzeczowe aktywa obrotowe

Towary i materiały wyceniane są według ceny nabycia, a produkty gotowe według kosztu wytworzenia, nie wyższego od ceny sprzedaży netto. Rozchód zapasów następuje według metody FIFO.

3.12.6/ Środki pieniężne

Środki pieniężne w banku i w kasie oraz lokaty krótkoterminowe przechowywane do terminu zapadalności wyceniane są według wartości nominalnej.

3.12.7/ Rozliczenia międzyokresowe

Spółka dokonuje czynnych rozliczeń międzyokresowych kosztów, jeżeli dotyczą one przyszłych okresów sprawozdawczych. Bierne rozliczenia międzyokresowe kosztów dokonywane są w wysokości prawdopodobnych zobowiązań przypadających na bieżący okres sprawozdawczy.

Jednostka dokonuje rozliczeń międzyokresowych przychodów, w szczególności w zakresie dotacji do nakładów poniesionych na aktywa.

3.12.8/ Zobowiązania długoterminowe i krótkoterminowe

Zobowiązania są wykazywane w kwocie wymagającej zapłaty. Jeżeli termin wymagalności nie przekracza roku od daty bilansowej, salda tych zobowiązań wykazywane są jako krótkoterminowe.

3.12.9./ Kapitały własne

Kapitały własne ujmuje się w księgach rachunkowych w wartości nominalnej według ich rodzajów i zasad określonych przepisami prawa i umową spółki. Kapitał podstawowy spółki wykazuje się w wysokości określonej w umowie i wpisanej w rejestrze sądowym.

3.12.10/ Rezerwy

Rezerwy ujmowane są wówczas, gdy na Spółce ciąży istniejący obowiązek (prawny lub zwyczajowy) wynikający ze zdarzeń przeszłych i gdy jest pewne lub wysoce prawdopodobne, że wypełnienie tego obowiązku spowoduje konieczność wypływu środków uosabiających korzyści ekonomiczne oraz gdy można dokonać wiarygodnego oszacowania kwoty tego zobowiązania.

3.12.11/ Rozliczenia z zagranicą

Na dzień bilansowy aktywa i pasywa wyrażone w walutach obcych ujmuje się po obowiązującym na ten dzień średnim kursie ustalonym dla danej waluty przez Narodowy Bank Polski.

W ciągu roku obrotowego transakcje walutowe ujmuje się w księgach na dzień ich przeprowadzenia po kursie:

- faktycznie zastosowanym w tym dniu, wynikającym z charakteru operacji — w przypadku sprzedaży lub kupna walut oraz zapłaty należności lub zobowiązań,
- średnim ustalonym dla danej waluty przez Narodowy Bank Polski na ostatni dzień roboczy poprzedzający datę wystawienia dokumentu, chyba że dowód odprawy celnej wyznaczy inny kurs — w przypadku ewidencji kosztów lub przychodów,
- średnim ustalonym dla danej waluty przez Narodowy Bank Polski z dnia poprzedzającego operację — w przypadku zapłaty należności lub zobowiązań, jeżeli nie jest zasadne przyjęcie faktycznie zastosowanego kursu w tym dniu.

W rachunku wyników różnice kursowe dodatnie i ujemne prezentowane są per saldo.

Rozchód walut na rachunkach dewizowych następuje według metody FIFO.

3.12.12/ Uznawanie przychodów i kosztów

Przychody uznawane są w takiej wysokości, w jakiej jest prawdopodobne, że Spółka uzyska korzyści ekonomiczne, które można wiarygodnie wycenić. Spółka ewidencjonuje koszty w układzie rodzajowym.

Nakłady na prace badawcze są ujmowane w rachunku zysków i strat w momencie ich poniesienia. Nakłady na prace badawczo-rozwojowe w sytuacji, gdy nie można oddzielić etapu prac badawczych od prac rozwojowych, są ujmowane w rachunku zysków i strat w momencie poniesienia.

Nakłady na prace rozwojowe prowadzone przez jednostkę w innych celach niż na własne potrzeby oraz nakłady na prace rozwojowe, co do których nie są spełnione warunki pozwalające na ich aktywowanie, są ujmowane w rachunku zysków i strat w momencie ich poniesienia.

Na wynik finansowy Spółki wpływają ponadto pozostałe przychody i koszty operacyjne oraz przychody i koszty finansowe.

Przychody odsetkowe są ujmowane w momencie ich naliczenia (przy zastosowaniu efektywnej stopy procentowej).

3.12.13/ Podatek dochodowy

Podatek dochodowy jest kalkulowany w oparciu o zysk brutto ustalony na podstawie przepisów o rachunkowości, skorygowany zgodnie z przepisami ustawy podatkowej.

W przypadku wystąpienia różnic przejściowych pomiędzy zyskiem brutto i podstawą opodatkowania, spółka ustala odroczony podatek dochodowy. Rezerwa i aktywa z tytułu odroczonego podatku dochodowego nie są kompensowane dla potrzeb prezentacji w sprawozdaniu finansowym.

3.12.14/ Instrumenty finansowe

Instrumenty finansowe ujmowane są oraz wyceniane zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Finansów z dnia 12 grudnia 2001 r. w sprawie szczegółowych zasad uznawania, metod wyceny, zakresu ujawniania i sposobu prezentacji instrumentów finansowych.

3.12.15/ Zmiany przyjętych zasad polityki rachunkowości

W okresie sprawozdawczym nie dokonano żadnych zmian w przyjętych zasadach polityki rachunkowości.

4./ KWARTALNE SKRÓCONE SPRAWOZDANIE FINANSOWE GRUPY KAPITAŁOWEJ MILTON ESSEX S.A. (SKONSOLIDOWANE) ZA II KWARTAŁ 2026

Zamieszczone tabele i zestawienia zaprezentowane w ujęciu narastającym od początku br. i na kolejnych stronach Raportu przedstawion są dane za II kwartał bieżącego roku obrotowego ze skonsolidowanym sprawozdaniem finansowym Grupy kapitałowej Milton Essex S.A. zawierające: bilans, rachunek zysków i strat (wariant porównawczy), rachunek przepływów pieniężnych i zestawienie zmian w kapitale własnym sporządzone zgodnie z wymogami Ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości i § 5 Załącznika nr 3 do Regulaminu Alternatywnego Systemu Obrotu.

4.1/ Dane jednostki dominującej

MILTON ESSEX SPÓŁKA AKCYJNA

Siedziba: ul. Żołą 42A, 02-815 Warszawa, Polska

Kod PKD określający podstawową działalność podmiotu:

3250Z, 4646Z, 4774Z, 6201Z, 7120B, 7219Z, 7740Z, 8690E

Numer identyfikacji podatkowej: NIP: 5213695448

Numer we właściwym rejestrze sądowym: KRS: 0000609507

4.2/ Dane jednostek zależnych od Emitenta należące do Grupy Kapitałowej

Na dzień 31 marca 2026 roku w skład Grupy Kapitałowej Milton Essex S.A. wchodziły:

- jednostka dominująca: **Milton Essex S.A.**
- **jednostki zależne:**

SANFORD BIOTECH SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ

Siedziba: Aleja Marszałka Józefa Piłsudskiego 35E, 05-077 Warszawa, Polska

Kod PKD określający podstawową działalność podmiotu:

21.20.Z – Produkcja leków i pozostałych wyrobów farmaceutycznych

Numer identyfikacji podatkowej: 9522165621

Numer we właściwym rejestrze sądowym KRS: 0000687502

Zakres zależności: MILTON ESSEX S.A. posiada 100% udziałów w kapitale zakładowym i 100% praw głosu na Zgromadzeniu Wspólników SANFORD BIOTECH Sp. zo.o.

Rodzaj konsolidacji Sprawozdania finansowego: pełna konsolidacja

MILTON MEDICAL AI PROSTA SPÓŁKA AKCYJNA

Siedziba: ul. Jana Pawła Woronicza 31/348, 02-640 Warszawa, Polska

Kod PKD określający podstawową działalność podmiotu: 72.19.Z

Numer identyfikacji podatkowej: 5213966769

Numer we właściwym rejestrze sądowym KRS: 0000967782

Zakres zależności: MILTON ESSEX S.A. posiada 100% udziałów w kapitale zakładowym i 100% praw głosu na Walnym Zgromadzeniu Akcjonariuszy

Rodzaj konsolidacji Sprawozdania finansowego: pełna konsolidacja

4.3./ Czas działalności spółek

Czas działalności jednostki dominującej Milton Essex S.A. oraz jednostek zależnych: Sanford Biotech Sp. z o.o. i Milton Medical AI Prosta Spółka Akcyjna jest nieoznaczony. Skonsolidowane sprawozdanie finansowe zostało sporządzone przy założeniu kontynuowania działalności gospodarczej przez wszystkie podmioty wchodzące w skład Grupy kapitałowej.

4.4/ Okres objęty sprawozdaniem skonsolidowanym

Skonsolidowane sprawozdanie Grupy Kapitałowej MILTON ESSEX S.A. obejmuje okres od 1 kwietnia 2026 roku do 30 czerwca 2026 roku.

4.5/ Podstawa sporządzenia sprawozdania

Skonsolidowane sprawozdanie finansowe zostało sporządzone zgodnie z:

- Ustawą z 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz.U. z 2023 r. poz. 120 ze zm.) i Rozporządzeniem Ministra Finansów w sprawie szczegółowych zasad sporządzania skonsolidowanych sprawozdań finansowych,
- Załącznikiem nr 3 do Regulaminu Alternatywnego Systemu Obrotu.

4.6/ Informacje na temat kryteriów zastosowanych przez jednostkę dominującą do objęcia skonsolidowanym sprawozdaniem finansowym jednostek zależnych

Jednostka dominująca sprawuje kontrolę nad jednostkami zależnymi z tytułu bezpośredniego posiadania 100% ogólnej liczby głosów w organach stanowiących tych jednostek. Udział w ogólnej liczbie głosów jest równy udziałowi w kapitale podstawowym.

4.7/ Zasady rachunkowości obowiązujące przy sporządzeniu skonsolidowanego sprawozdania finansowego Grupy Kapitałowej

Skonsolidowane kwartalne sprawozdanie finansowe zostało sporządzone zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości oraz przepisami Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 25 września 2009 r.

w sprawie szczegółowych zasad sporządzania przez jednostki inne niż banki, zakłady ubezpieczeń i zakłady reasekuracji skonsolidowanych sprawozdań finansowych grup kapitałowych, oraz wymogami określonymi w Załączniku nr 3 do Regulaminu Alternatywnego Systemu Obrotu „Informacje bieżące i okresowe przekazywane w alternatywnym systemie obrotu na rynku NewConnect”.

Skonsolidowane sprawozdanie finansowe zostało sporządzone przy zastosowaniu zasad rachunkowości przyjętych przez jednostkę dominującą.

4.8/ Zasady grupowania operacji gospodarczych

Operacje gospodarcze grupowane są na podstawie dowodów księgowych, ksiąg rachunkowych, ujmujących zapisy zdarzeń w porządku chronologicznym i systematycznym. Skonsolidowane sprawozdanie finansowe zostało sporządzone na podstawie sprawozdania finansowego jednostki dominującej oraz sprawozdań finansowych jednostek podporządkowanych.

4.9/ Metoda konsolidacji

Zastosowano metodę konsolidacji pełnej polegającej na sumowaniu w pełnej wartości odpowiednich pozycji sprawozdań jednostki dominującej i jednostek zależnych wraz o kreślonymi korektami i wyłączeniami konsolidacyjnymi:

- należności i zobowiązań
- przychodów i kosztów,
- zysków niezrealizowanych
- dywidend wewnętrznych

4.10/ Metody wyceny

Aktywa i pasywa wyceniane są zgodnie z zasadami określonymi w ustawie z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości, w zależności od rodzaju składnika aktywów lub pasywów stosuje się w szczególności cenę nabycia, koszt wytworzenia, kwotę wymaganej zapłaty lub wartość godziwą.

4.11/ Do aktywów finansowych przeznaczonych do obrotu zalicza się:

Do aktywów finansowych przeznaczonych do obrotu zalicza się aktywa nabyte w celu osiągnięcia korzyści ekonomicznych wynikających z krótkoterminowych zmian cen oraz wahań innych czynników rynkowych albo z zamiarem ich zbycia w krótkim okresie. Do tej kategorii zalicza się również inne aktywa finansowe, bez względu na zamiary, jakimi kierowano się przy zawieraniu kontraktu, jeżeli stanowią składnik portfela podobnych aktywów finansowych, co do którego istnieje wysokie prawdopodobieństwo realizacji w krótkim terminie zakładanych korzyści ekonomicznych.

Do aktywów finansowych przeznaczonych do obrotu zalicza się również pochodne instrumenty finansowe, z wyjątkiem przypadku, gdy Grupa uznaje zawarte kontrakty za instrumenty zabezpieczające.

Aktywa finansowe przeznaczone do obrotu wycenia się na dzień bilansowy w wiarygodnie ustalonej wartości godziwej. Skutki skutki okresowej wyceny i zmiany wartości godziwej zalicza się odpowiednio do przychodów lub kosztów finansowych okresu sprawozdawczego, w którym nastąpiło przeszacowanie.

4.12/ Wartość firmy

W wyniku nabycia 100% udziałów w Sanford Biotech Sp. z o.o. powstała wartość firmy (goodwill), amortyzowana przez okres 5 lat. Wartość godziwa udziałów Sanford Biotech Sp. z o.o. została ustalona na podstawie wyceny sporządzonej przez niezależnego biegłego sądowego z zakresu wyceny majątkowej przedsiębiorstw. Wycena została włączona do Sprawozdania Zarządu z wyceny i poddana badaniu przez niezależnego biegłego rewidenta wyznaczonego przez właściwy dla siedziby Emitenta sąd rejonowy, a cena akcji Emitenta oferowanych w zamian za udziały Sanford Biotech Sp. z o.o. została ustalona z uwzględnieniem średniej ceny rynkowej z notowań akcji Emitenta w Alternatywnym Systemie Obrotu.

4.13/ Waluta

Sprawozdanie skonsolidowane zostało sporządzono w walucie PLN, a podane w Raporcie wybrane wartości w Euro zostały przeliczone ze złotych na Euro wg. śr. kursu z aktualnej tabeli NBP.

4.14/ Ustalenie wyniku finansowego

Przychody i koszty w sprawozdaniu skonsolidowanym są ujmowane zgodnie z zasadą memoriału, tj. w roku obrotowym, którego dotyczą, niezależnie od terminu otrzymania lub dokonania płatności. Grupa sporządza rachunek zysków i strat w wariantcie porównawczym.

Za przychody i zyski Grupa uznaje uprawdopodobnione powstanie w okresie sprawozdawczym korzyści ekonomicznych, o wiarygodnie określonej wartości, w formie zwiększenia wartości aktywów, albo zmniejszenia wartości zobowiązań, które doprowadzą do wzrostu kapitału własnego lub zmniejszenia jego niedoboru w sposób inny, niż wniesienie wkładów przez udziałowców lub właścicieli.

Przez koszty i straty jednostka rozumie uprawdopodobnione zmniejszenia w okresie sprawozdawczym korzyści ekonomicznych, o wiarygodnie określonej wartości, w formie zmniejszenia wartości aktywów, albo zwiększenia wartości zobowiązań i rezerw, które doprowadzą do zmniejszenia kapitału własnego lub zwiększenia jego niedoboru w sposób inny, niż wycofanie środków przez udziałowców lub właścicieli.

Na wynik finansowy netto składają się:

- wynik działalności operacyjnej, w tym z tytułu pozostałych przychodów i kosztów operacyjnych (pośrednio związanych z działalnością operacyjną jednostki),
- wynik operacji finansowych,
- obowiązkowe obciążenia wyniku finansowego z tytułu podatku dochodowego, którego podatnikiem jest jednostka, i płatności z nim zrównanych, na podstawie odrębnych przepisów.

Skonsolidowanych rachunek przepływów pieniężnych sporządzany jest metodą pośrednią.

4.15/ Kwartałny skrócony skonsolidowany Bilans Grupy Kapitałowej Emitenta

	Pozycja	Stan na 30.06.2026
	AKTYWA	54 946 269,37 zł
A.	Aktywa trwałe	43 971 767,41 zł
I.	Wartości niematerialne i prawne	43 681 273,32 zł
II.	Rzeczowe aktywa trwałe	210 151,09 zł
III.	Należności długoterminowe	75 000,00 zł
IV.	Inwestycje długoterminowe	5 343,00 zł
V.	Długoterminowe rozliczenia międzyokresowe	0,00 zł
B.	Aktywa obrotowe	7 688 885,96 zł
I.	Zapasy	0,00 zł
II.	Należności krótkoterminowe	215 895,02 zł
III.	Inwestycje krótkoterminowe	215 895,02 zł
1.	Krótkoterminowe aktywa finansowe	30 308,26 zł
	- środki pieniężne w kasie i na rachunkach	30 308,26 zł
IV.	Krótkoterminowe rozliczenia międzyokresowe	7 442 682,68 zł
C.	Należne wpłaty na kapitał (fundusz) podstawowy	3 285 616,00 zł
D.	Udziały (akcje) własne	,
	PASYWA	54 946 269,37 zł
A.	A. Kapitał (fundusz) własny	46 844 500,55 zł
I.	Kapitał (fundusz) podstawowy	7 518 902,60 zł
II.	Kapitał (fundusz) zapasów	46 850 791,80 zł
III.	Kapitał (fundusz) z aktualizacji wyceny, w tym:	0,00 zł
IV.	Pozostałe kapitały (fundusze) rezerwowe, w tym:	0,00 zł
V.	Zysk (strata) z lat ubiegłych	-7 041 335,55 zł
VI.	Zysk (strata) netto	-521 929,98 zł

VII	Odpisy z zysku netto w ciągu roku obrotowego (wielkość ujemna)	0,00 zł
	Udziały niekontrolujące	0,00 zł
B.	Zobowiązania i rezerwy na zobowiązania	8 101 768,82 zł
I.	Rezerwy na zobowiązania	19 192,22 zł
II.	Zobowiązania długoterminowe	0,00 zł
III.	Zobowiązania krótkoterminowe	2 567 313,97 zł
IV.	Rozliczenia międzyokresowe	5 515 262,63 zł

4.16/ Kwartałny skrócony skonsolidowany Rachunek Zysków i Strat Grupy Kapitałowej Emitenta za okres od 1 stycznia 2026 do 30 czerwca 2026

	Pozycja rachunku zysków i strat	MILTON ESSEX SA	SANFORD BIOTECH SP. Z O.O.	MILTON MEDICAL AI PSA	Korekty	Po korektach
A.	Przychody ze sprzedaży i zrównane z nimi, w tym:	0,00 zł	975,61 zł	0,00 zł	0,00 zł	975,61 zł
B.	Koszty działalności operacyjnej	435 837,13 zł	86 604,70 zł	0,00 zł	0,00 zł	522 441,83 zł
C.	Zysk (strata) na sprzedaży (A - B)	-435 837,13 zł	-85 629,09 zł	0,00 zł	0,00 zł	-521 466,22 zł
D.	Pozostałe przychody operacyjne	450,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	450,00 zł
E.	Pozostałe koszty operacyjne	861,46 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	861,46 zł
F.	Zysk (strata) z działalności operacyjnej (C + D - E)	-436 248,59 zł	-85 629,09 zł	0,00 zł	0,00 zł	-521 877,68 zł
G.	Przychody finansowe	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
H.	Koszty finansowe	52,30 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	52,30 zł
I.	Zysk (strata) brutto (F + G - H)	-436 300,89 zł	-85 629,09 zł	0,00 zł	0,00 zł	-521 929,98 zł
L.	Podatek dochodowy	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
M.	Pozostałe obowiązkowe zmniejszenia zysku (zwiększenia straty)	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
N.	Zysk (strata) netto (I - J - K)	-436 300,89 zł	-85 629,09 zł	0,00 zł	0,00 zł	-521 929,98 zł
	Przypisany udziałom niekontrolującym	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
	Przypisany jednostce dominującej	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł

4.17/ Kwartałny skrócony skonsolidowany Bilans Grupy Kapitałowej Emitenta przed i po korektach

	Pozycja	Poziom	Suma przed korektami	Korekty	Suma po korektach
	AKTYWA	A	54 908 197,69 zł	38 071,68 zł	54 946 269,37 zł
A.	Aktywa trwałe	B	43 933 695,73 zł	38 071,68 zł	43 971 767,41 zł
I.	Wartości niematerialne i prawne	C	694 410,64 zł	42 986 862,68 zł	43 681 273,32 zł
II.	Rzeczowe aktywa trwałe	C	210 151,09 zł	0,00 zł	210 151,09 zł
III.	Należności długoterminowe	C	75 000,00 zł	0,00 zł	75 000,00 zł
IV.	Inwestycje długoterminowe	C	42 954 134,00 zł	-42 948 791,00 zł	5 343,00 zł

V.	Długoterminowe rozliczenia międzyokresowe	C	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
B.	Aktywa obrotowe	B	7 688 885,96 zł	0,00 zł	7 688 885,96 zł
I.	Zapasy	C	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
II.	Należności krótkoterminowe	C	215 895,02 zł	0,00 zł	215 895,02 zł
III.	Inwestycje krótkoterminowe	C	30 308,26 zł	0,00 zł	30 308,26 zł
1.	Krótkoterminowe aktywa finansowe	C	30 308,26 zł	0,00 zł	30 308,26 zł
	- środki pieniężne w kasie i na rachunkach		30 308,26 zł	0,00 zł	30 308,26 zł
IV.	Krótkoterminowe rozliczenia międzyokresowe	C	7 442 682,68 zł	0,00 zł	7 442 682,68 zł
C.	Należne wpłaty na kapitał (fundusz) podstawowy	B	3 285 616,00 zł	0,00 zł	3 285 616,00 zł
D.	Udziały (akcje) własne	B	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
	PASYWA	A	54 908 197,69 zł	38 071,68 zł	54 946 269,37 zł
A.	A. Kapitał (fundusz) własny	B	46 806 428,87 zł	38 071,68 zł	46 844 500,55 zł
I.	Kapitał (fundusz) podstawowy	C	7 518 902,60 zł	0,00 zł	7 518 902,60 zł
II.	Kapitał (fundusz) zapasów	C	46 850 791,80 zł	0,00 zł	46 850 791,80 zł
III.	Kapitał (fundusz) z aktualizacji wyceny, w tym:	C	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
IV.	Pozostałe kapitały (fundusze) rezerwowe, w tym:	C	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
V.	Zysk (strata) z lat ubiegłych	C	-7 041 335,55 zł	0,00 zł	-7 041 335,55 zł
VI.	Zysk (strata) netto	C	-521 929,98 zł	0,00 zł	-521 929,98 zł
VII	Odpisy z zysku netto w ciągu roku obrotowego (wielkość ujemna)	C	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
	Udziały niekontrolujące		0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
B.	Zobowiązania i rezerwy na zobowiązania	B	8 101 768,82 zł	0,00 zł	8 101 768,82 zł
I.	Rezerwy na zobowiązania	C	19 192,22 zł	0,00 zł	19 192,22 zł
II.	Zobowiązania długoterminowe	C	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
III.	Zobowiązania krótkoterminowe	C	2 567 313,97 zł	0,00 zł	2 567 313,97 zł
IV.	Rozliczenia międzyokresowe	C	5 515 262,63 zł	0,00 zł	5 515 262,63 zł

5./ KOMENTARZ ZARZĄDU EMITENTA DO OKOLICZNOŚCI I ZDARZEŃ ISTOTNIE WPŁYWAJĄCYCH NA DZIAŁALNOŚĆ EMITENTA I GRUPY ORAZ WYNIKI OSIĄGNIĘTE W II KWARTALE 2026

W II kwartale 2026 roku aktywność Emitenta była skoncentrowana na przeprowadzeniu procesu emisji akcji serii N we współpracy z domem maklerskim Noble Securities. W II kw. proces ten obejmował już ostatni etap związany z finalizacją treści Memorandum, które jednak w związku z wymogami compliance toczyły się w formule aktualizacji co wpłynęło na relatywnie krótki okres przez który Emitent prowadził aktywnie proces publicznej akwizycji kapitału inwestycyjnego. W dniu 21 maja 2026 r. Emitent finalnie dokonał przydziału 6.571.232 akcji serii N o łącznej wartości nominalnej wynoszącej 657.123,20 zł w związku z dokonanymi wpłatami inwestorów na akcje serii N w wysokości 3.285.616,00 zł. W ramach transzy otwartej przydzielono 1.484.100 akcji oferowanych, natomiast w ramach transzy dużych Inwestorów przydzielono 5.087.132 akcje oferowane serii N.

Zebrana w tak krótkim czasie na rynku kwota, na ten moment zabezpiecza finansowo realizację przewidzianych w planach emisyjnych działań w podstawowym zakresie i nie zmusza Grupy do znaczących korekt operacyjnych, jedynie może wpłynąć na harmonogram realizacyjny poszczególnych zadań.

Kluczowe zadania operacyjne realizowane są równolegle w dwóch obszarach: obecnie priorytetowym biotechnologii i weterynaryjnych terapii komórkowych opracowanych przez spółkę Sanford Biotech Sp. zo.o. oraz technologii biomedycznych, w tym skanera alergicznego SkinSENSIC™ oraz produktów specjalistycznych potencjalnie *dual-use*, takich jak bramka biometryczna FaceCOV™ ActiveSCAN™ dla której ustalono priorytet dla **wersji Smart_Border 4.0** rozwijanej we współpracy z partnerem technologicznym z Polskiej Grupy Zbrojeniowej – obecnie oddziałem PIT RADWAR (d. ZURAD Sp. zo.o.), zgodnie z przyjętym planem aktualizacji technicznej.

System biometryczny FaceCOV™ ActiveSCAN™ Smart_Border 4,0



Jeśli chodzi o temat bramki **Smart_Border** bardzo pozytywnym sygnałem były rozmowy przeprowadzone wspólnie przez Emitenta i reprezentanta PIT RADWAR z przedstawicielami Straży Granicznej podczas tegorocznych Targów Ochrony Granic „GRANICE 2026” które odbyły się w czerwcu w Lublinie. Rozmowy te dotyczyły konkretnej oferty nowego typu systemu do mobilnej kontroli granicznej w zabudowie kontenerowej, który z powodzeniem może zastąpić stare rozwiązania o

ograniczonej funkcjonalności i w naszej ocenie rozmowy te stanowią punkt zwrotny w przygotowaniu do dialogu technicznego, jako konkretnego kroku ustalającego szczegółowe wymagania ofertowe.

Zamieszczona wizualizacja bramki FaceCOV™ ActiveSCAN™ w wersji Smart_Border pokazuje ostatni etap projektowania systemu kontenerowego, który to proces zainicjowano jeszcze w ub.r. wspólnie z ZURAD Sp. zo.o. w ramach Grupy PGZ. Jednak wydzielenie budżetu SG z puli środków Programu SAFE spowodowało, że pomimo przedłożenia przez ZURAD, w tym Grupę PGZ, programu bramek **Smart_Border** do priorytetowych zadań w zakresie bezpieczeństwa Państwa, konieczne jest jednak w tym obszarze oczekiwanie na konkretne ustalenia i decyzje na poziomie rządowym.

Jak już podkreślano w Raporcie za I kwartał br. zakończono już proces wyboru i dostosowywania nowych sensorów do systemu modułowego bramki FaceCov™ ActiveScan™ dla wersji Smart_Border 4.0, podjęto także prace nad integracją oprogramowania i nową jednostką sterującą wykonaną w standardzie komputera przemysłowego, co zapewni autonomiczną realizację wszystkich procedur skanowania i generowania jednolitego formatu danych wyjściowych i dostosowania interfejsu do wymogów systemu Straży Granicznej ZSE6 czy API/PNR/EES. Bramka jest obecnie dojrzałym produktem, który może być poddany optymalizacji produkcyjnej w tym także w obszarze technicznych kosztów wytworzenia, co ma istotne znaczenie z punktu i widzenia środków pozyskanych z emisji i przygotowania jej wersji o pełnej funkcjonalności do instalacji w warunkach polowych. Spółka analizuje także opcje skorzystania z dedykowanych programów grantowych tym przede wszystkim europejskich, w szczególności w zakresie wsparcia dla nowej opcji dostosowania bramki do możliwości współpracy z najnowszymi systemami szyfrowania kwantowego, które rozwija się m.in. przez dotychczasowego partnera konsorcjalnego Spółki – Instytut Optoelektroniki WAT (system OptoKrypt), który był przedmiotem wspólnej prezentacji podczas tegorocznych targów Ochrony Granic (GRANICA 2026) i spotkał się z dużym zainteresowaniem ze strony przedstawicieli DG i służb obecnych na Targach.

Spółka zacieśnia także współpracę z partnerem informatycznym SquareTec w zakresie systemów AI również obecnych w bramce. Z punktu przewagi konkurencyjnej należy podkreślić, że zaadaptowany w bramce algorytm biometryczny NeoFace™ do rozpoznawania twarzy wykorzystujący sztuczną inteligencję do weryfikacji tożsamości jest obecnie klasyfikowany w niezależnych testach US NIST (*National Institute of Standards and Technology*) jako jeden najlepszych na świecie (w 2026 osiągnął on najwyższą na świecie dokładność rozpoznawania twarzy 99,88% korzystając z baz danych z 12 milionami zdjęć). Podobnie w testach *US Department of Homeland Security* pod nazwą Biometric Technology Rally zaimplementowany algorytm uzyskał 100% dokładności w dopasowaniach twarzy **osób z różnych grup etnicznych**. Jest to bezwzględnie najlepsza obecnie konfiguracja systemu biometrycznego dla Straży Granicznej na rynku. Dzięki ścisłej współpracy z partnerami informatycznymi bramka może być zintegrowana z dowolnymi serwerami oraz może bezpiecznie współpracować z każdą bazą danych należącą do dowolnych służb zgodnie z określoną przez nie konfiguracją. Modułowa konstrukcja bramki zapewnia dowolną konfigurację i możliwość instalacji bardzo szerokiego spektrum specjalistycznych sensorów zintegrowanych w ramach jednego systemu, dotyczy to modułu skanera biometrycznego twarzy z kamerą z procesorem obrazu i funkcją automatycznej kontroli ekspozycji zapewniającą wysokiej jakości zdjęcia biometryczne w każdych warunkach. Specjalistyczne wersje bramki są przystosowane na potrzeby realizacji polowej kontroli granicznej (SmartBorder 4.0) w szczególności 3 bramki mogą być zabudowane w standardowym kontenerze zapewniając mobilność i przepustowość do 5000 osób/h w każdych warunkach. Nowe potrzeby rynku spowodowały, że bramka wymagała aktualizacji i po testach najnowszych szybkich skanerów dokumentów biometrycznych i linii papilarnych wyróżniono moduły, które wykazały znaczącą poprawę parametrów technicznych skanerów (skan pełny dokumentu biometrycznego <1 sek.) i dostępnych funkcjonalności (weryfikacja on-line autentyczności dokumentu w bazie 15.000 wzorów z 251 krajów) oraz segmentacja odcisków palców w trakcie skanowania wraz dodatkową funkcją rozpoznawania żywych palców i przeciwdziałania atakom typu PAD zgodnie z testami FBI. Dodatkowo wykonano próby z programowanymi sensorami do wykrywania broni i niebezpiecznych przedmiotów metalowych, które również pokazały bardzo wysoki poziom detekcji, kwestie dotyczące parametrów technicznych nowych skanerów opisano także części Raportu poświęconej działaniom B+R.

Nie jest to jedyny kierunek rozwojowy bramki FaceCOV™ ActiveSCAN™, jak wskazano wyżej bardzo dużą wagę Spółka przykłada do kwestii zwiększenia cyberbezpieczeństwa danych biometrycznych, a przede wszystkim do szyfrowania przepływu tych danych do i z serwerów służb przy zastosowaniu zaawansowanych technologii zapewniających bezkompromisowe bezpieczeństwo danych dzięki kluczowi QKD (Quantum Key Distribution). Taki system został opracowany u naszego partnera konsorcyjnego w Instytucie Optoelektroniki WAT pod nazwą „OptoKrypt”. Jest to rozwiązanie sprzętowe wraz z niezbędnym oprogramowaniem dla kryptografii kwantowej umożliwiające generowanie ciągu liczb losowych oraz bezpieczną dystrybucję Kwantowego Klucza Kryptograficznego (QKD) opartych na wyspecjalizowanych dedykowanych układów półprzewodnikowych wykorzystujących fundamentalne zjawiska mechaniki kwantowej, m.in. takich jak zasada nieklonowania stanów kwantowych. W przeciwieństwie do klasycznych systemów kryptografii opartych na złożoności obliczeniowej algorytmów matematycznych, bezpieczeństwo QKD posiada charakter fizyczny i informacyjno-teoretyczny (information-theoretic security), co oznacza odporność na ataki realizowane zarówno przez klasyczne systemy HPC, jak i przyszłe komputery kwantowe przy jednoczesnej możliwości natychmiastowej detekcji podsłuchu poprzez analizę współczynnika błędów kwantowych QBER (Quantum Bit Error Rate). Należy podkreślić, że szyfrowanie kwantowe, po wykonaniu połowej walidacji może radykalnie zmienić rynek systemów zapewniających bezpieczeństwo transmisji danych wrażliwych, bowiem kwantowo wygenerowanego klucza szyfrującego nie można złamać przy wykorzystaniu obecnej techniki obliczeniowej. Opracowana w IOE WAT technologia zapewnia przesył klucza QKD przez sieć światłowodową. Powodzenie tego przedsięwzięcia zależy jednak w dużej mierze od zainteresowania decydentów i administracji rządowej



oraz możliwości wsparcia tej nowatorskiej technologii dla zastosowania przez służby w tym Straż Graniczną. Istotne w tym kontekście jest to, że te rozwiązania bardzo wyprzedzają konkurencję pod względem poziomu zaawansowania technicznego i gotowości do wdrożenia.

Szacowana na podstawie niezależnych estymacji wartość europejskiego rynku systemów biometrycznej **kontroli granicznej** wynosi ok. 15,2 mld USD (2025), a prognoza wskazuje na wzrost do 22,34 mld USD (do 2030)

(Europe border security market size & share analysis - growth trends & forecasts 2025 – 2030, Mordorintelligence Group/ industry-reports/europe-border-security-market).

Spółka bierze pod uwagę te trendy w ramach usb-segmentu systemów kontroli biometrycznej, który daje perspektywę sprzedażową dla tej grupy produktowej, potencjalnie także w kontekście ofert eksportowych.

Biorąc pod uwagę zrealizowane wpływy z emisji akcji serii N, Spółka ma zaktualizowane plany dotyczące systemu bramki FaceCOV™ Active™ w wersji **Smart_Border 4.0**, w tym chce kontynuować rozmowy i uczestniczyć w programie wdrożenia pilotażowego systemu szyfrowania kwantowego. Spółka będzie w temacie bramki także poszukiwała opcji finansowania ze środków europejskich jako dźwigni dla realizacji zwłaszcza opcji integracyjnych bramki i cyberbezpieczeństwa kwantowego.

Program SkinSENSIC™ i platforma Allergoscope™ w II kw. 2026 Spółka kontynuowała prace nad przygotowaniem zaktualizowanej dokumentacji systemu SkinSensic™ i jego dalszej integracji z cyfrową platformą telemedyczną Allergoscope™, jako rozwiązania docelowego przyspieszającego cały proces diagnostyki alergii wziewnych i obniżający koszty procedury, jednocześnie zapewniając pacjentowi dostęp do nowoczesnego leczenia odczulającego.

Poniższy schemat pokazuje opracowany nowy model zintegrowanej oferty diagnostycznej dostosowany do wymogów współczesnego rynku i współpracy z cyfrową platformą telemedyczną:



Opracowany schemat jest efektem prac zainicjowanych na początku roku, o czym informowaliśmy w Raporcie za I kw. br., prowadzonych z udziałem zewnętrznych ekspertów, który uwzględni zarówno dane analityczne związane z zachorowalnością na choroby alergiczne obejmujące alergie wziewne, ale także wynikowe dane farmakoekonomiczne pokazujące, gdzie powstają konkretne oszczędności, ale także jednocześnie zyski obejmujące także ofertę diagnostyczno-terapeutyczną na nowej platformie telemedycznej Allergoscope™. Dlatego opracowano także model dla źródła przychodów z procedur komercyjnych. Wszystkie te gotowe rozwiązania i wyliczenia zostały zamieszczone w prezentacjach i przekazane do wiodących operatorów rynku medycznego tym także do grup ubezpieczeniowych, co zaowocowało bezpośrednimi spotkaniami i pozytywnym odbiorem przy podkreśleniu znaczenia, jeszcze niewdrożonych nowych rozwiązań systemowych NFZ w związku kryzysem płatniczym. Dlatego na tej bazie wprowadzono istotną modyfikację strategii operacyjnej oferowania systemu SkinSensic™ w której tylko skaner jest elementem, który wymaga bezpośredniej wizyty pacjenta w gabinecie, a wszystkie dodatkowe usługi, konsultacje i decyzje lecznicze są dostępne na platformie Allergoscope™. Oprócz redukcji kosztu operatora i większego zysku jednostkowego na każdym przebadanym pacjencie, platforma rozszerza dostęp do oferty wysoko marżowych usług komercyjnych odczulania. Koncepcja ta została zawarta w opracowanym modelu „AllergoFAST™”, który już przy minimalnym pilotażowym wdrożeniu regionalnym urzędów może zapewnić bardzo znaczące przychody. Dlatego Zarząd traktuje projekt Allergoscope™- SkinSensic™ jako prospektywny i jego realizacji mają m.in. posłużyć odpowiednio alokowane środki emisji akcji serii N. Oczywiście Spółka będzie poszukiwała dźwigni w programach dotacyjnych głównie europejskich z uwagi na relatywnie niewysokie koszty programu.

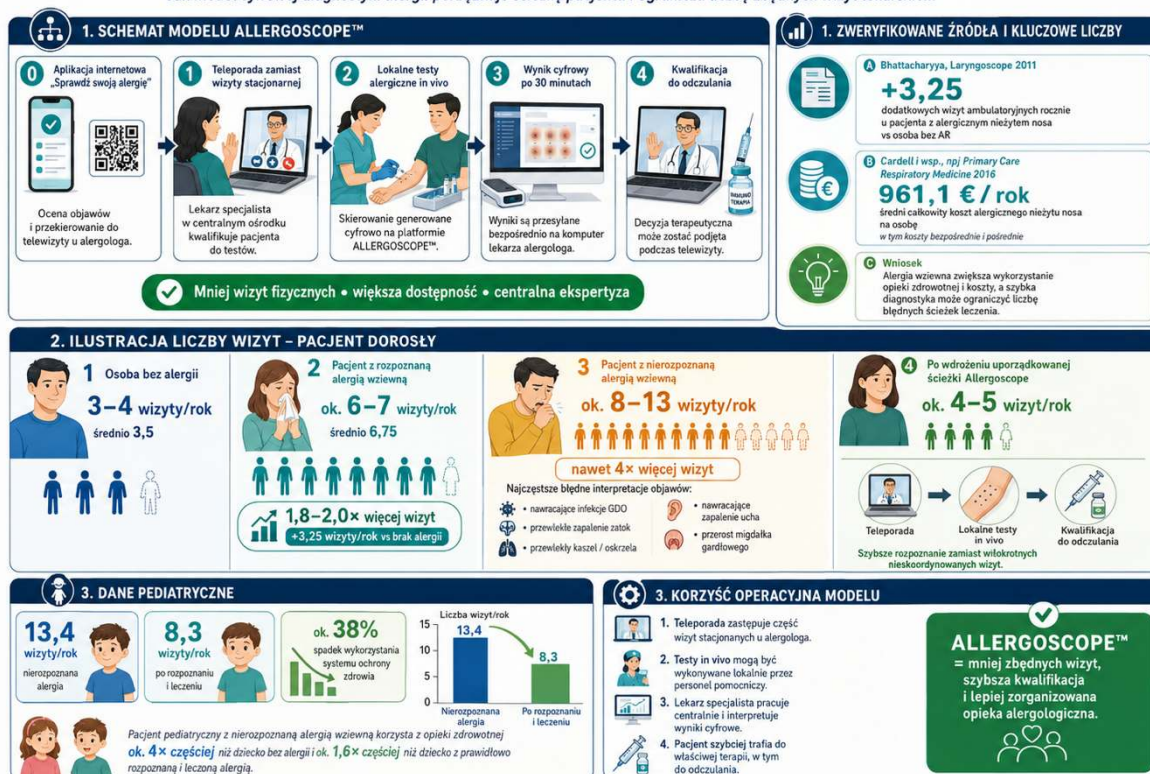
Ucyfrowienie diagnostyki alergii wziewnych otwiera nowe możliwości wykorzystania narzędzi sztucznej inteligencji wspomagających lekarza w całym procesie od identyfikacji źródeł uczulenia poprzez wybór optymalnej terapii odczulającej aż po monitorowanie efektów leczenia pacjenta-alergika dzięki aplikacji. Należy podkreślić, że tylko alergik zdiagnozowany testami może być poddany leczeniu odczulającemu. Digitalizacja wyznacza znaczną skalę korzyści zdrowotnych i ekonomicznych wynikających z wprowadzenia automatyzacji testów *in vivo* jako obecnie najtańszego i jednocześnie niezbędnego warunku dla wdrożenia specjalistycznego i indywidualnego leczenia odczulającego, redukującego ryzyko rozwoju astmy na tle alergicznym zwłaszcza u dzieci >5 r.ż. (alergia jest powiązana

z obciążeniem dziedzicznym, w przypadku obojga rodziców alergików ryzyko alergii u dziecka sięga nawet 80% [Ptaschinski, Gibbs 2024]. Efekty odczulania w każdym typie immunoterapii są bardzo znaczące i w zależności od rodzaju alergii skuteczność ich wynosi 80-90% [por. Contoli, M et al. *Real-world, long-term effectiveness of allergy immunotherapy in allergic rhinitis: Subgroup analyses of the REACT study*, *Journ. of Allergy and Clinical Imm.*, Vol. 152 (2) 2022; Durham, S.R. et al. *Allergen immunotherapy: past, present and future*, *NATURE Rev. Immun.* 23, 317–328; 2023]]. Jest to kolejny czynnik wspierający strategię sprzedażową w najpełniejszym wariantcie systemu.

Zaoferowanie platformy porównującej wyniki testów z dostępnymi terapiami tworzy także synergię biznesową z firmami farmaceutycznymi produkującymi odczynniki do testów oraz immunoterapie odczulające.

ALLERGOSCOPE™ – MNIEJ WIZYT, SZYBSZA DIAGNOSTYKA

Jak model cyfrowej diagnostyki alergii porządkuje ścieżkę pacjenta i ogranicza liczbę zbędnych wizyt lekarskich.



Uruchomienie platformy cyfrowej e-Health Allergoscope™ wiąże się koniecznymi dodatkowymi zdaniami informatycznymi, w tym celu Zarząd przeprowadził rozmowy z i potencjalnymi partnerami IT także takimi, którzy rozwijają podobne technologie w celu wykorzystania synergii i wspólnego opracowania zintegrowanego informatycznego narzędzia włączonego do oferty komercyjnej. Rozmowy dotyczą budowy potencjalnej wspólnej oferty, która w pierwszej kolejności zostałaby skierowana do placówek szpitalnych publicznych i prywatnych (których jest w Polsce ok. 1000), przy czym nie wszystkie szpitale mają oddziały pulmonologiczno-alergologiczne, wg. danych MZ ok. 20% placówek ma specjalistyczny oddział pulmonologiczny, część szpitali prowadzi też alergologię w ramach interny lub pediatrii oraz w ramach przyszpitalnej przychodni, to potencjalni użytkownicy platformy cyfrowej, posiadający zaplecze do testów alergicznych oraz do wykonywania innych badań, które będą mogły być analizowane, stanowi to rynek podstawowy (*primary market*) - jest to ok. 200 szpitali potencjalnie przygotowanych do wdrożenia systemu. Należy zauważyć, że pod względem statystyk zachorowalności liczba osób z alergią w Polsce to min. 30% populacji (wg. PTA – Polskie Towarzystwo Alergologiczne), co daje ok. 11 mln pacjentów-alergików, nie każdy chory przechodzi testy skórne, przeprowadzają je głównie pacjenci z uciążliwymi alergiami wziewnymi, także z astmą alergiczną, z praktyki klinicznej wynika, że ok. 15% alergików rocznie wykonuje testy co daje ok. 1,65

mln pacjentów. Jeśli chodzi o rynek Unii Europejskiej (wg. źródeł: OECD Health Statistics i Eurostat) w całej UE27 liczba szpitali to ok. 15 000, można przyjąć analogiczne założenie, że ok. 20% szpitali ma oddziały pulmonologiczne/ alergologiczne, co daje 3 000 szpitali potencjalnie gotowych do wdrożenia systemu. Liczba pacjentów-alergików w UE w kontekście populacji UE27 to 450 mln (2025) częstość występowania alergii podobna jak w Polsce ok. 30%, co daje ok. 135 mln chorych, spośród których, ok. 15% wykonuje testy rocznie, co daje ok. 20,25 mln pacjentów do przebadania rocznie. Te szacunkowe dane dość dobrze przybliżają faktyczne wykonania w ramach ogółu świadczeń rejestrowanych. Jednak rynek diagnostyki i leczenia alergii obejmuje ciemną liczbę wynikającą z tego, że nawet do 70% testów alergicznych jest finansowanych z portfela pacjentów m.in. z uwagi na czas oczekiwania i ograniczoną dostępność terminów do specjalistycznych ośrodków alergologicznych. Rozwiązaniem tego problemu jest automatyzacja oferowana przez opracowany system działający na platformie cyfrowej.

W ramach utworzonego zespołu w II kw. br. prowadzono także analizę aktualizacyjną zarówno dla poszczególnych użytych w systemie SkinSensic™ sensorów optoelektronicznych, jak i oprogramowania w tym interfejsu, pod kątem implementacji na cyfrowej platformie telemedycznej.

Z punktu widzenia strategii biznesowej, rynek diagnostyki alergii jest potencjalnie znaczący, w tym rynek testów *in vivo* szacowany jest na ok. 2,9 mld USD (Global Market Insights), co tworzy korzystną bazę do planowani sprzedaży, dlatego Zarząd rozpoczął przygotowania do opracowania propozycji biznesowych skierowanych do firm farmaceutycznych oferujących na rynku UE zarówno odczynniki do testów *in vivo* jak również opracowane na bazie tych samych ekstraktów alergenowych trepie odczułające.

Spółka w roku 2026 nie prowadziła jeszcze sprzedaży gotowych systemów alergologicznych połączonych z platformą Allergoscope™ i po zakończeniu fazy B+R nie uzyskiwała jeszcze przychodów z tego tytułu. Aby zmienić tę sytuację plany operacyjne zakładają przygotowanie gotowych do wdrożenia kompletnych systemów referencyjnych, które posłużyłyby do zaoferowania ich do wdrożenia i przetestowania w praktyce klinicznej u liczących się operatorów. Plany te nie zostały zredukowane z tytułu niższych wpływów z emisji akcji serii N.

Rozwiązania cyfrowe wspomagające badania kliniczne (eCRF): w tym obszarze Spółka chce się skupić obecnie przede wszystkim na rozwiązaniach na potrzeby Grupy do obsługi weterynaryjnych badań klinicznych dotyczy to zwłaszcza specjalistycznego oprogramowania wspomagającego prowadzenie dokumentacji w chmurze (eCRF). To zapewni przede wszystkim lepszą i bardziej efektywną a także konkurencyjną cenowo obsługę własnych badań klinicznych, ale daje również opcję wykorzystania referencji własnych przy budowaniu oferty rynkowej w obszarze wet i human. Polska jest potencjalnie dużym rynkiem badań klinicznych dzięki dużej populacji pacjentów, doświadczonej kadrze i niższym kosztom. Wg Raportu „Komercyjne badania kliniczne w Polsce” w 2024 ok. 26,8 tys. pacjentów wzięło udział w komercyjnych badaniach klinicznych w Polsce, co zapewniło 9 pozycję w światowym rankingu największych rynków komercyjnych badań klinicznych. Łączna wartość rynku komercyjnych badań klinicznych w Polsce szacowana jest na ponad 2,2 mld USD. Na tym tle szacuje się, że europejski rynek systemów elektronicznych wspomagających badania kliniczne w tym chmurowe rozwiązania zorientowane na pacjenta obejmujące m.in. CTMS, EDC, ePRO, eTMF, eCRF jest wyceniany na 2,85 mld USD (2025) z prognozą do 7,75 mld USD (2035) (MarketDataForecast) przy tempie wzrostu (CAGR) 13,3%. Dynamika ta jest pochodną rosnącej liczby badań klinicznych i potrzebą efektywnego zarządzania danymi, przyspieszeniem cyfryzacji w ramach usług chmurowych oraz zintegrowanych platform elektronicznych, co ułatwia prowadzenie badań wielośrodkowych i zapewnia zgodność z regulacjami UE, jest to opcja ofertowa. Uzyskane przez Spółkę doświadczenia pozwalają na perspektywiczne wdrożeniu oferty komercyjnej tego typu usług, zwłaszcza, że Spółka planuje wykorzystanie narzędzi cyfrowych we własnych badaniach weterynaryjnych, co potencjalnie otwiera

dostęp do atrakcyjnego rynku klinicznych badań weterynaryjnych, którego wartość szacowana jest na 1,22 mld USD z trendem wzrostowym do 2,23 mld USD do 2030 z CAGR 8,9% (za: GrandViewResearch).

Biorąc pod uwagę aktualizację planów operacyjnych przez pryzmat zrealizowanej emisji akcji serii N, Spółka obecnie zamierza skoncentrować się na własnych zastosowaniach systemów eCRF ułatwiających rejestrację danych, raportowanie i kontrolę jakości procesu badań klinicznych i zwiększenie ich efektywności. Emitent planuje integrację oprogramowania eCRF z narzędziami AI co pozwoli stworzyć zintegrowany system kliniczno-analityczny z następnej transzy inwestycyjnej.

Zdarzenia dotyczące Grupy:

Biologiczne Leki weterynaryjne: rozwój nowoczesnych biologicznych terapii weterynaryjnych pozostaje aktualnie najważniejszym i priorytetowym kierunkiem działań operacyjnych Grupy Milton Essex w nowym segmencie biofarmaceutycznym. Uzyskane z emisji akcji serii N środki finansowe będą odpowiedni alokowane w programy badań klinicznych rejestracyjnych w pierwszej kolejności terapii



VET-SATMP z pierwszej linii, dotyczy to leku SB-REG-KMAS do zastosowania w leczeniu zapalenia wymion (Mastitis) u krów mlecznych w dużych hodowlach przemysłowych. Problem mastitis jest krytyczny pod względem generowanych strat zarówno z perspektywy produkcji mleka jak i przedwczesnego tzw. brakowania z tytułu zwiększonej zachorowalności krów, które może sięgnąć ponad 30% stanu pogłowia, zwiększając znacząco koszty poprzez większe tempo wymiany krów mlecznych.

Terapia mastitis **jest najbardziej zaawansowanym projektem lekowym Sanford Biotech, dla którego ustalono priorytet realizacyjny, jeśli chodzi o ścieżkę rejestracyjną przez EMA (Europejską Agencję Leków).**

Produkt SB-REG-KMAS ma formę sterylnej zawiesiny MSC gotowej do użycia za pomocą dedykowanego jednorazowego zestawu, co pozwala na proste i bezpieczne zastosowanie preparatu w warunkach fermy lub lecznicy terenowej.

SB-REG-KMAS jest pierwszym w Europie lekiem biologicznym weterynaryjnym terapii komórkowej przeznaczonym do leczenia mastitis u bydła mlecznego. Choroba ta według analiz ekonomicznych obejmujących bezpośrednie i pośrednie koszty produkcyjne (obniżenie produkcji mleka, leczenie, brakowanie) w Unii

Europejskiej generuje straty przekraczające 2 mld EUR rocznie, co tworzy znaczący potencjał komercyjny dla oferowania terapii biologicznej przy bardzo niskim poziomie jej ryzyka.

Wprowadzenie biologicznej terapii komórkowej SB-REG-KMAS na mastitis u bydła mlecznego pozwala na skrócenie okresu leczenia i rekonwalescencji, redukcję stosowania antybiotyków o 40–60%, a tym samym na istotne ograniczenie strat produkcyjnych i kosztów brakowania.

Model biznesowy projektu zakłada sprzedaż B2B zaadresowaną do lecznic i weterynarzy obsługujących grupy hodowców i duże stada z możliwością integracji systemu terapii z programami profilaktycznymi i cyfrowym nadzorem stad.

Wartość tradycyjnego rynku leczenia zapalenia wymion (antybiotyki itp.) u bydła szacowana jest przez niezależne agencje globalnie na **2,1 mld USD (2024)** i przewiduje się, że w ciągu dekady osiągnie wartość 3,7 mld USD, z CAGR 6,3% [www.gminsights.com/industry-analysis/bovine-mastitis-market].

NOWE LECZENIE BIOLOGICZNE MASTITIS U BYDŁA MLECZNEGO



Rynek hodowców wielkoskalowych – istnieje stały popyt ze strony profesjonalnych hodowli zwierząt gospodarskich (bydło mleczne, konie i in.) – hodowcy zorientowani na zysk poszukują nowych metod poprawy dobrostanu i zwiększania odporności na choroby infekcyjne w dużych stadach hodowlanych, szczególnie jeśli **chodzi o ograniczenie użycia antybiotyków**



1./ Terapia mastitis u krów mlecznych (Lek kod: SB-REG-KMAS)

- Terapia zapalenia wymion u krów mlecznych może być prowadzona z użyciem **komórek macierzystych (VET-ATMP) od Sanford Biotech, skutecznie zastępując antybiotyki.**
- Opracowany przez SANFORD BIOTECH Lek SB-REG-KMAS jest pierwszym w Europie lekiem biologicznym weterynaryjnym terapii komórkowej przeznaczonym do leczenia mastitis u bydła mlecznego
- Produkt SB-REG-KMAS ma formę sterylnej zawiesiny MSC gotowej do użycia za pomocą dedykowanego jednorazowego zestawu, co pozwala na proste i bezpieczne zastosowanie preparatu w warunkach fermy lub lecznicy terenowej.



2./ STRATY Z POWODU Mastitis u bydła mlecznego to jeden z najpoważniejszych problemów zdrowotnych i ekonomicznych w hodowli bowiem dotyczy do **80% populacji krów w stadach**, przy wysokiej częstotliwości nawrotów w każdym roku (CORDIS EU).

- mastitis u bydła mlecznego w UE generuje ok 2 mld EURO strat bezpośrednich i pośrednich (obniżenie produkcji mleka, leczenie, brakowanie stad)
- spadek produkcji mleka w UE ok 3 mld l/rocznie, w Polsce ok. 300 mln l/rocznie



Terapia komórkowa mastitis u krów mlecznych (SB-REG-KMAS) jest innowacyjnym, bezpiecznym i skutecznym rozwiązaniem, które odpowiada na kluczowe potrzeby rynku – ograniczenie antybiotyków, poprawa zdrowia i dobrostanu zwierząt oraz redukcja strat ekonomicznych w hodowli.

Z tego względu w ramach Grupy Emitenta, spółka zależna Sanford Biotech Sp. zo.o. w II kwartale br. kontynuowała prace związane z przygotowaniem do wejścia w kompleksowy program badań rejestracyjnych obejmujący fazę przedkliniczną i kliniczną. Temu celowi służy zawarta w br. umowa z CMT SGGW, która zakłada współpracę w obszarze B+R i wspólne prowadzenie badań weterynaryjnych oraz daje dostęp do nowoczesnej infrastruktury badawczej i doświadczonej kadry badawczej, lekarzy-weterynarii oraz profesorów zaangażowanych w badania nad wykorzystaniem klinicznym w weterynarii komórek macierzystych. Ważne jest tutaj bardzo duże doświadczenie partnera CMT SGGW, które jest pomocne przy tworzeniu dokumentacji badawczej zarówno na etapie badań fazy I jak i badań in vivo.

W II kwartale Sanford Biotech prowadziła prace badawcze i koncepcyjne związane z przygotowaniem protokołów badawczych, modeli doświadczalnych i procedur niezbędnych przy realizacji badań klinicznych weterynaryjnych zgodnie z wymogami EMA w tym zgodnych kluczowymi wytycznymi „Guideline on the conduct of efficacy studies for intramammary products for use in cattle”. Więcej informacji dotyczące prac badawczych w tym zakresie jest przedstawione w rozdziale raportu odnoszącym się do działań B+R.

Absolutnie kluczowe dla kamieni milowych w realizacji programu rejestracyjnego przez EMA tej priorytetowej terapii VET-ATMO było sfinalizowanie w kwietniu br. porozumienia współpracy z europejskim partnerem HISTOCELL SL, o czym Emitent informował komunikacie ESPI | 11/2026.

W związku z tym Porozumieniem realizowane są wewnątrz Grupy badania nad rozwojem nowej technologii 3D hodowli komórkowej, których szczegóły jednak objęte są tajemnicą przedsiębiorstwa i są analizowane pod kątem potencjału patentowego.

Jeśli chodzi o pozostałe linie produktowe obejmujące weterynaryjne terapie komórkowe to lista aktualnie zarejestrowanych w UE terapii tego typu obejmuje bardzo ograniczoną grupę produktów m.in. Arti-Cell® Forte (od Boehringer Ingelheim/GST) ze wskazaniem do zastosowań w leczeniu arthritis oraz HorStem® (od Equicord) dla leczenia choroby zwyrodnieniowej stawów u koni. Grupa buduje potencjał rynkowy i przewagę konkurencyjną na Eurorynku poprzez bogaty portfel produktowy obejmujący zróżnicowane wskazania terapeutyczne dla opracowanych leków biologicznych dla znacznie szersze spektrum chorób niż konkurencja, co dodatkowo ze wsparciem ze strony poważnego europejskiego partnera bio-tech, umożliwi zbudowanie silnej pozycji przy założeniu racjonalnej etapizacji dla realizowanego programu badań klinicznych.

Drugą linię lekową rozpoczyna terapia **SB-REG-CORTO**, którą jest **drugą co ważności** z punktu widzenia rynkowego terapią komórkową VET-ATMP wykorzystującą mezenchymalne komórki macierzyste (MSC) do leczenia dużej grupy chorób **zwyrodnieniowych stawów** u psów (canine osteoarthritis OA).

OA stanowią najczęściej występujące schorzenie ortopedyczne w populacji psów:

Statystyki zachorowalności na OA u psów są w pewnym stopniu zależne od czynników genetycznych (rasy), w UE już u ok. **39,8%** psów w wieku **od 8 miesięcy do 4 lat** wykazuje radiologiczne cechy choroby zwyrodnieniowej stawów w co najmniej jednym stawie, niezależne badania wskazują, że do 8 roku życia OA może się rozwinąć się nawet u 80% psów.

Leczenie standardowe ma charakter zachowawczy i nie prowadzi do pełnego powrotu do zdrowia. Obecnie stosuje się leczenie przeciwzapalne i przeciwbólowe: niesteroidowe leki przeciwzapalne i sterydy lub przeciwciała podawane dostawowo oraz paliatywne (wypełnienia z kwasu hialuronowego i polimerów).

Terapia komórkami macierzystymi jest terapią „ostatniej szansy” zapewniając zarówno **wygaszenie stanu zapalnego** jak i stymulując procesy **regeneracyjno-naprawcze** struktur stawowych, w stopniu umożliwiającym powrót ruchomości kończyn bez objawów bólowych.

Biologiczna Terapia ortopedyczna dla psów (SB-REG-CORTO)



Terapia ATMP (SB-REG-CORTO) jest drugą co ważności z punktu widzenia rynkowego terapią komórkową VET-ATMP wykorzystującą mezenchymalne komórki macierzyste (MSC) do leczenia dużej grupy chorób zwyrodnieniowych stawów u psów (canine osteoarthritis OA).



OA stanowią najczęściej występujące schorzenie ortopedyczne w populacji psów.

- Statystyki zachorowalności na OA u psów są w pewnym stopniu zależne od czynników genetycznych (rasy), w UE już u ok. **39,8%** psów w wieku od 8 miesięcy do 4 lat wykazuje radiologiczne cechy choroby zwyrodnieniowej stawów w co najmniej jednym stawie,
- niezależne badania wskazują, że do 8 roku życia OA może się rozwinąć się nawet u **80%** psów.



Leczenie standardowe ma charakter zachowawczy i nie prowadzi do pełnego powrotu do zdrowia. Obecnie stosuje się leczenie przeciwzapalne i przeciwbólowe: niesteroidowe leki przeciwzapalne i sterydy lub przeciwciała podawane dostawowo oraz paliatywne (wypełnienia z kwasu hialuronowego i polimerów).



Terapia komórkami macierzystymi jest terapią „ostatniej szansy” zapewniając zarówno wygaszenie stanu zapalnego jak i stymulując procesy regeneracyjno-naprawcze struktur stawowych, w stopniu umożliwiającym powrót ruchomości kończyn bez objawów bólowych.



Wartość europejskiego rynku leczenia chorób zwyrodnieniowych stawów u psów (OA) wg. niezależnych analityków jest szacowana na ok. **3,8 mld USD (2025)**, prognozy wskazują na trend wzrostowy do ok. **7,9 mld USD (2035)**, ze stopą CAGR na poziomie **7,8%** [www.gminsights.com]. Jest to znaczący rynek, na którym obecnie brakuje terapii komórkowych wykazujących działania regeneracyjne.

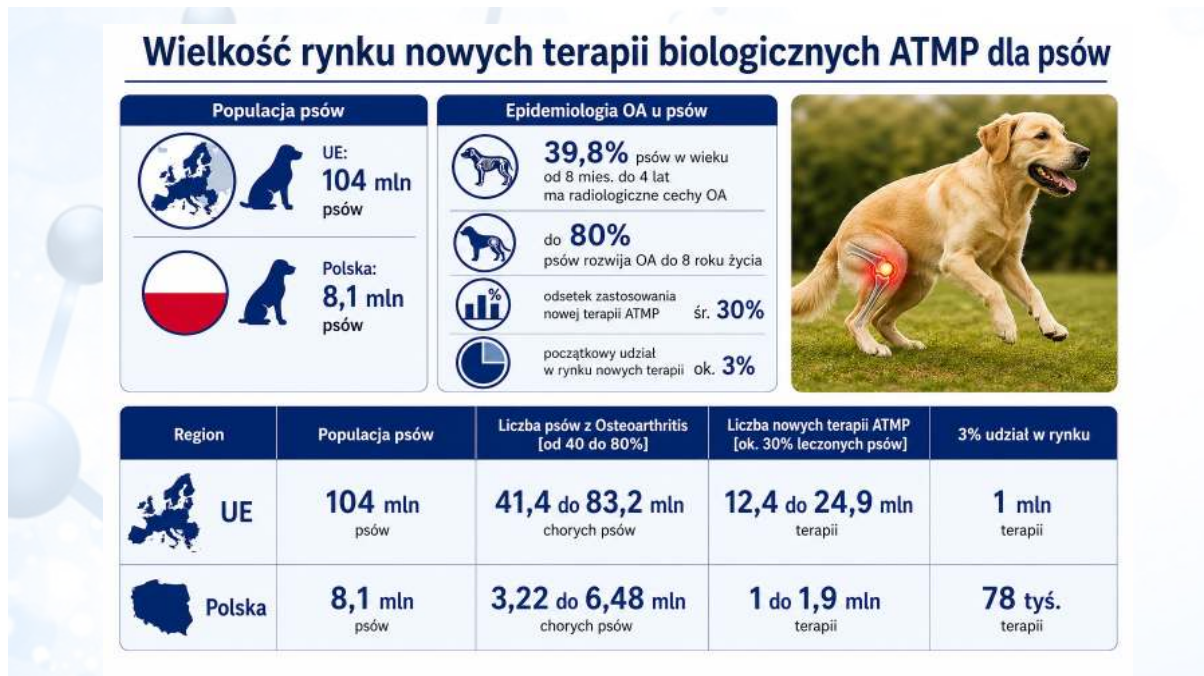


Populacja europejska psów

- w UE żyje ok. **104 mln** psów (FEDIAF)
- w Polsce hoduje się ok. **8,1 mln** psów



Wartość europejskiego rynku leczenia chorób zwyrodnieniowych stawów u psów (OA) wg. niezależnych analityków jest szacowana na ok. **3,8 mld USD** (2025), prognozy wskazują na trend wzrostowy do ok. **7,9 mld USD** (2035), ze stopą CAGR na poziomie 7,8% [www.gminsights.com]. Jest to znaczący rynek, na którym obecnie **brakuje terapii komórkowych wykazujących działanie regeneracyjne**.



Kolejną terapią weterynaryjną nad którą obecnie pracuje spółka Sanford Biotech jest terapia **SB-REG-HORTO** jest to nowoczesny lek biologiczny dla koni stosowany do leczenia **zespołu ścięgno-stawowego**, zaprojektowany na bazie allogenicznych komórek macierzystych poddanych specyficznym procesom biotechnologicznym zwiększającym istotnie ich potencjał leczniczy (*hybrid action*) pod kątem koni sportowych i rekreacyjnych które korzystają z utwardzonych nawierzchni.

Produkt ten jest stworzony jako **100% alternatywa dla leczenia standardowego**, objawowego z użyciem leków przeciwbólowych i przeciwzapalnych, sterydowych i niesterydowych oraz wypełniaczy hialuronowych, które łagodzą objawy, lecz nie leczą przyczyny i nie wpływają na przebieg samej choroby.

Osteoarthritis (choroba zwyrodnieniowa stawów) u koni to złożony i progresywny proces degeneracyjny obejmujący w szczególności uszkodzenie i następową degradację chrząstki, co prowadzi do utraty amortyzacji i ochrony kości podchrzęstnej, skojarzone jest ze zmianami zapalnymi w błonie maziowej (synovitis), która nasila degradację macierzy pozakomórkowej, oraz dołączają się do tego reakcje stricte kostne, takie jak sklerotyzacja kości podchrzęstnej, ciężki obraz chorobowy dopełnia zwyrodnienie struktur okołostawowych jak więzadła, przyczepy mięśniowe co zaburza biomechanikę i funkcję stawu. Dalej dochodzi do zaników mięśniowych, dlatego choroba ta nie jest ograniczona jedynie do stawów i chrząstki, lecz stanowi zespół patologii, wpływający na pojawienie się kulawizny i trwałą utratę wydolności ruchowej konia, który przez to traci też całkowicie swoją użyteczność, nie tylko sportową czy rekreacyjną.

Statystyki zachorowalności w tym względzie są dramatyczne.

Populacja koni:

- Według danych FAO (2020-22) liczba koni na świecie wynosi ok. 60,19 mln.
- W pierwszej dziesiątce znajduje się 5 krajów: USA 10,67 mln, Meksyk 6,4 mln, Brazylia 5,8 mln, Argentyna 2,4 mln - każdy kraj z pierwszej dziesiątki miał populację koni > 1 mln sztuk.
- W UE hodowane jest ok. **7 mln koni** (eu.worldhorsewelfare.org)

- W Polsce hodowane jest ok. **273 tys. koni**
(https://www.eurogroupforanimals.org/files/eurogroupforanimals/2025-04/20250428-Equine%20survey%20report%20-%20English_0.pdf/)

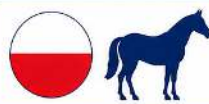
Zachorowalność na OA u koni:

- W badaniach europejskich w Wielkiej Brytanii stwierdzono, że śr. u ok. 13,9% koni zdiagnozowano mniej lub bardziej ciężką postać OA, co jest to obarczone dużym niedoszacowaniem, ze względu, iż dane te pochodziły od samych właścicieli, a nie ze statystyk klinicznych [por. .L. Ireland JL et al., *Preventive health care and owner-reported disease prevalence of horses and ponies in Great Britain, Res. in Veterinary Science, vol 95, 2013*],
- ok. **33% młodych koni (<3 lat)** miało zmiany typu osteoarthritis w stawie pięcinowym (Neundorff RH et al. *Determination of the prevalence and severity of metacarpophalangeal joint osteoarthritis in Thoroughbred racehorses via quantitative macroscopic evaluation. Am J Vet Res. 2010*)
- a zachorowalność ta znacznie rośnie z wiekiem koni, u starszych niż 15 lat częstość ta przekracza 50% dochodząc nawet do 80-97 % w ocenie klinicznej/radiologicznej
- nawet wśród młodych wyścigowych koni pełnej krwi, badania sekcyjne wykazały, że ok. 33 % miało już zmiany zwyrodnieniowe chrząstki w stawach śródstopowo-palcowych, co wskazuje na znaczącą rolę obciążeń mechanicznych, których nie da się uniknąć.

Terapia ortopedyczna dla koni (SB-REG-HORTO) przy chorobach stawów



– w UE hodowane jest
ok. **7 mln** koni



– w Polsce hodowane jest
ok. **273 tys.** koni



– ok. **33%** młodych koni (<3 lat) miało już zmiany typu osteoarthritis w stawie pięcinowym



Przyjmując próg cenowy najniższy **800 EUR**, oraz śr. **1200 EUR** wartość segmentu rynku:

Region	Konie z OA	SAM – liczba koni kwalifikujące się do terapii VET-ATMP	Wartość rynku przy Cenie VET-ATMP 800 EUR	Wartość rynku przy Cenie VET-ATMP 1200 EUR
 UE	3 300 000	1 155 000	0,924 mld EUR	1,73 mld EUR
 Polska	127 000	44 500 – 50 000	0,36 – 0,40 mld EUR	66,75 – 75 mln

Terapia SB-REG-HORTO została stworzona po to, aby stanowić alternatywę dla istniejących metod, wpływając na podłoże choroby takie jak enzymatyczna degradacja macierzy chrząstki przez metaloproteiny i proteazy, co prowadzi do uszkodzenia ECM (extracellular matrix), oraz na indukowane zmiany metaboliczne w komórkach chondrocytów, obniżenie syntezy kolagenu i proteoglikanów, powodujące utrzymywanie się przewlekłego stanu zapalnego – jej oddziaływanie jest wielokierunkowe i w pierwszej linii hamuje uwalnianie cytokin prozapalnych i mediatorów bólu, indukuje czynniki wygaszające procesy degradacji chrząstki i w drugiej linii stymuluje procesy naprawcze. Badania laboratoryjne przeprowadzone przez Sanford Biotech potwierdziły wysoką stabilność i powtarzalność linii komórkowych oraz potencjał regeneracyjny, czego nie wykazują inne leki. Istotne jest również to, że w przypadku koni dominują w obrazie chorobowym aparatu ruchu uszkodzenia ścięgien i więzadeł i do leczenia tych problemów terapia komórkami macierzystymi (MSC) jest pierwszym wyborem, o potwierdzonej naukowo

skuteczności, liczne wieloletnie badania wykazały, że od 77% do nawet 98% koni z tendinopatią osiągnęło znaczącą poprawę po wstrzyknięciu komórek macierzystymi [por. Beerts C et al. Tenogenically Induced Allogeneic Peripheral Blood Mesenchymal Stem Cells in Allogeneic Platelet-Rich Plasma: 2-Year Follow-up after Tendon or Ligament Treatment in Horses. Front Vet Sci. 2017].

Terapia ta będzie kierowana do badań klinicznych po osiągnięciu założonych kamieni milowych w badaniu priorytetowej terapii VET-ATMP na mastitis u krów mlecznych.

Spółka Sanford Biotech kontynuuje także prace przygotowujące ce do testów klinicznych kolejnej linii produktowej obejmujące terapie komórkowe MSC VET-ATMP, które są podawane dożylnie (ogólnoustrojowo), co zwiększa zakres procedury oceny klinicznej i wymaga bardziej rozbudowanych testów bezpieczeństwa i kontroli jakości, ponieważ komórki trafiają bezpośrednio do krążenia ogólnoustrojowego i mogą oddziaływać na wiele narządów – są to:

- (i.) Terapia dermatologiczna dla kotów (SB-REG-FSKIN)
- (ii.) Terapia dermatologiczna dla psów (SB-REG-CSKIN)
- (iv.) Terapia w zespole nerczycowym u kotów (SB-REG-FRSYN)

Te linie produktowe także będą przygotowywane do testów przedklinicznych i klinicznych w następnej serii, będą uruchomione po osiągnięciu kluczowych kamieni milowych dla pierwszej linii produktowej obejmującej terapię mastitis u krów mlecznych (SB-REG-KMAS).

Trzecia linia produktowa obejmująca jednego kandydata na lek VET-ATMP - terapia SB-REG-CDM na mielopatię zwyrodnieniową u psów – jest linią uzupełniającą, która zostanie wprowadzona do badań klinicznych po uzyskaniu zgody komisji bio-etycznej i po przeprowadzeniu dialogu z ekspertami EMA z uwagi na wykorzystanie komórek progenitorowych glejowych, dlatego nie są przedstawiane prognozy rynkowe dla tego segmentu terapii, na którą nie ma obecnie żadnego leku.

W Terapie z zastosowaniem komórek macierzystych (ATMP) wpisują się w rosnący trend wzrostowy notowany generalnie na rynku produktów leczniczych weterynaryjnych - wg. ekspertów tylko w segmencie zwierząt towarzyszących (psy, koty, i in.) jego ogólna wartość szacowana jest globalnie na ok. 23,08 mld USD (2023) i prognozuje się, że osiągnie on wartość 42,5 mld USD do 2030 roku, przy średniorocznym tempie wzrostu (CAGR) wynoszącym 9,3% (za: *Grand View Research - Companion Animal Health Market Size, Share & Trends Analysis Report*). Wyznacza to bardzo duży potencjał komercyjny, który będzie w coraz większym stopniu uwzględniał zwiększający się udział nowoczesnych terapii biologicznych, zarówno komórkami macierzystymi jak i przeciwciałami monoklonalnymi i innymi produktami pochodzenia biotechnologicznego, wypierając stopniowo mniej skuteczne leki syntetyczne. Zwłaszcza jest to wyraźnie widoczne na przykładzie ograniczania stosowania antybiotyków w hodowlach. Wg EMA w UE (2023) nastąpiła znacząca redukcja (o 28,3%) sprzedaży antybiotyków dla zastosowań w hodowlach przemysłowych (*Sales of veterinary antimicrobial agents in 31 European countries: 2022 EMA Report*), podobnie w USA wg. US FDA (sprzedaż antybiotyków 2023 dla zwierząt hodowlanych spadła o 37% względem szczytu z 2015 r. (*FDA Releases Annual Summary of Sales and Distribution of Antimicrobials in 2023 for Use in Food-Producing Animals*)). Należy podkreślić, że koszty postępowania w przypadku chorób spowodowanych zakażeniami są bardzo duże i sięgają w przypadku np. *BRD-Bovine respiratory disease* (wg danych z USA) łącznie ok. 1 mld USD/rocznie, a według danych europejskich sprzedaż antybiotyków w obszarze zastosowań weterynaryjnych wyniosła ok. 1,14 mld USD z prognozą ok. 1,34 mld do 2030 r. przy stopie wzrostu (CAGR 2,3%) wskazującej na stagnację tego segmentu.

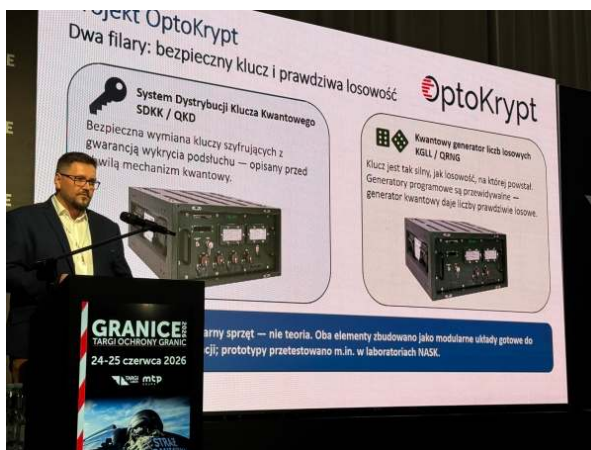
Grupa Milton Essex S.A. w II kw. prowadziła także kluczowe negocjacje, które zakończyły się podpisaniem **porozumienia (Mutual Agreement) ze strategicznym europejskim partnerem HISTOCELL S.L.** z siedzibą w Derio, Hiszpania (o czym Emitent informował w komunikacie ESPI 11/2026). Przedmiotem tego porozumienia jest określenie zasad współpracy w zakresie wytwarzania

komórek macierzystych na potrzeby projektów leków biologicznych realizowanych przez Grupę Emitenta w obszarze weterynaryjnych komórkowych produktów leczniczych terapii zaawansowanej VET-ATMP i w oparciu o biotechnologię lekową opracowaną przez spółkę zależną Sanford Biotech Sp. zo.o. Porozumienie przewiduje dwustronną współpracę wykorzystującą materiał biologiczny przygotowany w zakładzie Sanford Biotech na potrzeby hodowli mezenchymalnych komórek macierzystych pochodzących z gatunku *Bos spp.* na wyłączność Grupy MILTON ESSEX i realizację procesów wytwórczych przez HISTOCELL S.L. w infrastrukturze spełniającej wymagania GMP, oraz wykorzystanie wytworzonych produktów w badaniach przedklinicznych, w tym w badaniach bezpieczeństwa na potrzeby dalszego procesu rejestracyjnego, a docelowo, aż do uzyskania wymaganych zgód regulacyjnych. Porozumienie ma charakter ramowy i długoterminowy oraz stanowi pierwszy etap współpracy międzynarodowej obejmującej deklarację dalszego wspólnego działania w zakresie rozwoju produktów komórkowych, w szczególności w obszarze skalowania procesów hodowli komórek macierzystych z wykorzystaniem technologii bioreaktorów opracowanej w spółce Sanford Biotech. Umożliwia to uruchomienie programu badań rejestracyjnych w fazie I „Immuno-Vet” w bieżącym roku.

5.1./ WAŻNIEJSZE DZIAŁANIA PODEJMOWANE W ZAKRESIE BADAŃ I ROZWOJU

Jak wskazano wcześniej w Raporcie za I kw. br. Emitent nie prowadził żadnych prac B+R związanych z projektami realizowanymi wspólnie z Konsorcjantem Instytutem Optoelektroniki Wojskowej Akademii Technicznej i dofinansowanych przez Narodowe Centrum Badań i Rozwoju z uwagi na ich zakończenie i rozliczenie: w 2023 roku Projektu „FACE-COV” oraz w 2025 roku Projektu „FOTONICA”, w ramach którego złożono w kwietniu ub.r. raport końcowy i wszystkie rozliczenia obejmujące także ostateczne płatności.

W II kwartale 2006 realizowano wyłącznie zadania badawczo-analityczne bezpośrednio związane z procesem przeglądowo-aktualizacyjnym dokumentacji technicznej wyrobu medycznego SkinSensic™ i bramki biometrycznej w wersji Smart_Border™. Przygotowano dokumentację techniczno-wdrożeniową nowych sensorów o znaczeniu kluczowym dla zintegrowania funkcji biometrycznej w bramce, w tym skanera paszportów i dokumentów biometrycznych realizującego szereg nowych wymaganych funkcji i zapewniającego zgodność z ICAO 9303/zgodność z ISO IEC 18013 (IDL) w tym obsługę specjalnych struktur danych MRZ dla dokumentów z wybranych krajów, kontrolę cyfr kontrolnych i struktury danych zgodnie z wymaganiami ICAO 9303 i BSI TR-03105 część 5.1, automatyczną kontrolę specyfikacji jakościowych MRZ zgodnie z ICAO 9303, ISO 7501, 1831, 1073-2, oraz automatyczne sprawdzenie skanu paszportu z obrazem referencyjnym od Information Reference Systems, obsługę standardów chipów paszportowych zgodnie z ISO/IEC 14443-2 (typy A i B), ISO/IEC 14443-3 (MIFARE® Classic Protocol), ISO/IEC 14443-4, obsługujący aplikacje: ePassport (DG1-DG16)/ eID (DG1-DG21)/ eSign/ eDL (DG1-DG14) umożliwiające otrzymywanie certyfikatów online przez interfejs oprogramowania certyfikowane przez BSI TR-03105 Part, BSI TR-03105 i odczyt chipów RFID z obsługą rozszerzonej długości, odczyt chipów RFID w zgodności z formatami danych ICAO LDS 1.7, PKI 1.1, oraz nowego skanera linii papilarnych dającego skan 4+4+2 palców <15 sek. zgodny ze standardem FBI IAFIS (Załącznik FUSB), oraz zgodny z ISO 30107-3 (PAD poziom 1 i 2), technologia LDF w tym skanerze oparta jest na uczeniu maszynowym (sztuczna inteligencja). Prace te zamykają etap testów sprzętowych i pozwalają skonstruować ofertę dla służb kontroli granicznej na mobilny kontenerowy system



zastępujący stare rozwiązania. Kolejnym krokiem w obszarze B+R było zbadanie możliwości zastosowania dodatkowego zabezpieczenia przesyłu danych, w tym obszarze konsorcjant Spółki w poprzednich projektach B+R – Instytut Optoelektroniki WAT opracował w ramach Programu Szafir rozwiązania szyfrowania kwantowego OptoKrypt® oparte o kwantowy generator liczb losowych oraz system bezpiecznej dystrybucji Kwantowego Klucza Kryptograficznego wykorzystujący złącze światłowodowe. Możliwości rozwiązania OptoKrypt® zostały zaprezentowane przez przedstawicieli IOE WAT podczas wspólnego wystąpienia wraz naszym partnerem technologicznym Oddziałem PIT RADWAR (d. ZURAD Sp. zo.o.) podczas odbywających się 24-25 czerwca br. Targów Ochrony Granic „GRANICE 2026”.

Opracowane nowe założenia techniczne bramki w wersji Smart Border są przygotowane do rozpoczęcia dialogu technicznego z przedstawicielami służb i Straży Granicznej, który jest istotny

FaceCOV™ ActiveScan™ Smart_Border
JAKO SYSTEM
NOWEJ GENERACJI SYSTEM KONTROLI GRANICZNEJ 4.0

1./ DOSKONAŁY SENSOR DLA BIOMETRII TWARZY GOTOWY DO PRACY W KAŻDYCH WARUNKACH:

- matryca CMOS/RGB /2.8" progressive scon
- Varifocal, 4-84.6 mm, F1.6-F4.5 /zoom 21X
- 1080p with Forensic WDR
- technologia **Lightfinder** (niskie natężenie światła)
- kolor: 0.1 lux at 50 IRE F1.5
- B/W: 0.02 lux at 50 IRE F1.5
- wbudowany **procesor deep learning** (edge analytics), co umożliwia działanie aplikacji bez dodatkowego komputera
- **WDR** (obsługa scen o dużym kontraście)
- **OptimizedIR** do pracy w totalnej ciemności

2./ SKANER DOKUMENTÓW BIOMETRYCZNYCH:

- Rozpoznawanie MRZ w świetle białym i IR/UV*
- sprawdzanie cyfr kontrolnych i struktury danych zgodnie z ICAO 9303 i BSI TR-03105 część 5.1
- Automatyczna kontrola specyfikacji jakościowych MRZ zgodnie z ICAO 9303, ISO 7501, 1831, 1073-2 etc.

3./ SKANER LINII PAPIELARNYCH:

- Zgodny z FBI IAFIS Załącznik FUSB
- Live Finger Detection (LFD)
- zgodnie z ISO 30107-3 (PAD poziom 1 i 2)
- Technologia LDF w skanerze **oparta jest na AI** etc.

IDENTYFIKACJA TWARZY FaceCOV™ ActiveSCAN™

SKANER LINII PAPIELARNYCH szybka i dokładna weryfikacja

WERYFIKACJA DOKUMENTÓW obsługa paszportów i dokumentów podróży

Centralny serwer systemu na stanowisku operatora

Wbudowany procesor DEEP LEARNING (edge analytics) działanie bez dodatkowego komputera

OptimizedIR praca w totalnej ciemności

WDR obsługa scen o dużym kontraście

Lightfinder technologia niskiego natężenia światła

KONTENER 20' ISO 1C STANDARD

PRZEPUSTOWOŚĆ DO 3000 OSÓB / GODZINĘ

3 BRAMKI BIOMETRYCZNE Z WŁASNĄ ZAPLECZEM I TRANSMISJĄ DANYCH

SZYFROWANIE DANYCH QKD – KLUCZ KRYPTOGRAFICZNY OPRACOWANY PRZEZ IOE WAT

BEZPIECZYSTWO DANYCH BEZPIECZNA DYSTRYBUCJA KWANTOWEGO KLUCZA

* IR – podczerwień, UV – ultrafiolet | MRZ – Machine Readable Zone | ICAO 9303 – standard dokumentów podróży | ISO/IEC 30107-3 – standard wykrywania fałszywych odcisków palców

z punktu widzenia dostosowania interfejsu do wymogów systemu ZSE6 czy API/PNR/EES.

W II kw. br. kontynuowano także koncepcyjne prace informatyczne związane z przygotowaniem aktualizacji oprogramowania do *sensor fusion* i raportowania w SkinSENSIC™ oraz nad rozwojem oprogramowania modułu platformy cyfrowej e-Health w celu jej integracji z jednej strony ze skanerami z drugiej z systemami telemedycznymi i prospektywnie także z systemami klasy EHR/EMR o stanowi o docelowym przeznaczeniu całego systemu diagnostycznego jako rozwiązania o rozszerzonej funkcjonalności pod kątem oferowania tego rozwiązania do implementacji w istniejących systemach działających na rynku operatorów abonamentów medycznych. Trwają w tym zakresie uzgodnienia, które, kiedy się zakończą, będziemy informowali o tym rynek.

Z kolei na **poziomie Grupy Kapitałowej** w II kw. br. prowadzone były intensywne prace badawczo-rozwojowe obejmujące przygotowanie założeń, dokumentacji oraz szczegółowych protokołów badań przedklinicznych i klinicznych dla opracowywanej weterynaryjnej terapii komórkowej w ramach pierwszej kluczowej linii produktowej SB-REG-KMAS, przeznaczonej do leczenia *mastitis* u bydła mlecznego.

Zadania badawcze związane z opracowaniem badań i testów leków biologicznych wymaganych przy rejestracji w ścieżce europejskiej mają charakter multidyscyplinarny i wymagają bardzo złożonych kompetencji eksperckich i doświadczenia oraz wiedzy statystycznej koniecznej przy projektowaniu struktury protokołu badań klinicznych, ale również wiedzy na temat organizacji procesu wytwarzania komórek macierzystych w reżimie farmaceutycznym, aby uniknąć późniejszych problemów związanych z akceptacją QCP przez EMA (Europejską Agencję Leków) oraz z powtarzalnością poszczególnych serii leku biologicznego. Ten aspekt został przeanalizowany szczegółowo zwłaszcza w zakresie projektowania kluczowych *Potency tests* oraz kryteriów akceptacji serii komórkowych przy przejściu z poziomu MCB (Master Cell Bank) na WCB (Working Cell Bank) co wymaga doświadczenia regulacyjnego w zakresie biologicznych weterynaryjnych produktów leczniczych. Zadanie to jest szczególnie istotne w planowanym modelu *multi-donor*, w którym zmienność materiału biologicznego pomiędzy dawcami musi zostać wystandaryzowana i kontrolowana poprzez odpowiednio zaprojektowaną strategię testowania materiału wyjściowego, a samo tworzenia banków komórkowych musi być podporządkowane uznanym kryteriom akceptacji poszczególnych serii wyjściowych. Testy te, pomimo że stanowią jedną z licznych baterii badawczych są najważniejsze dla utrzymania ciągłości produkcji biofarmaceutycznej co w wielu przypadkach stanowi problem w ocenie zgodności. Dlatego prace badawcze prowadzone w II kw. obejmowały zaprojektowanie panelu CQA (Critical Quality Attributes) dla MCB i WCB, obejmującego m.in. testy tożsamości i charakterystykę fenotypową MSC, wybrane charakterystyki wymagające genotypowania w tym stabilność genetyczną, oraz cały szereg ocen związanych z wykazaniem stopnia oczekiwanej aktywności terapeutycznej oraz odpowiednio dobrany panel *extraneous agents*. Prace badawcze antycypowały wymogi dla produktów allogenicznych, dla których eksperci EMA podkreślają szczególne znaczenie precyzyjnej kontroli biologicznego materiału wyjściowego i zmianę jego charakterystyk w kolejnych etapach procesu farmaceutycznego, także pod kątem końcowej potencjalnej immunogenności, a także zjawiska homing'u i biodystrybucji komórek w narzędzie docelowym, tego typu badania zawsze muszą być dostosowane do modelu terapeutycznego leku biologicznego i są z tego względu czasochłonne. Drugim, odrębnym zadaniem badawczym było opracowanie testu potencji (*potency assay*), który ma za zadanie ilościowo mierzyć biologiczną aktywność MSC pozostającą w związku z zakładanym mechanizmem działania produktu i jego skutecznością kliniczną. W przypadku terapii *mastitis* wymaga to opracowania wieloparametrowej strategii testowania obejmującej m.in. funkcjonalny test immunomodulacyjny oraz odpowiednio wytypowane i zwalidowane markery mechanizmu działania (*Mode of Action MoA*). Testy tego typu często są kojarzone z testami identyfikacyjnymi, ale nowe regulacje UE dla biologicznych terapii weterynaryjnych wymagają wykazania aktywności w mechanizmach immunofizjologicznych dostosowanych do wskazań terapeutycznych leku. Ponadto prace badawcze obejmowały dopracowanie modelu *multi-donor*, gdzie szczególnego znaczenia nabiera określenie przedziału dopuszczalnej zmienności charakterystyk komórkowych pomiędzy seriami materiału wsadowego składających się na końcowy produkt leczniczy oraz wykazanie, że *pooling* nie prowadzi do niekontrolowanej heterogeniczności leku. Celem prowadzonych badań było doprecyzowanie kryteriów kwalifikacji donorów dla każdej wyizolowanej linii MSC, oraz zasad dopuszczenia materiału do utworzenia MCB, następnie kryteriów przechodzenia z MCB na WCB i docelowo powiązanie tych parametrów ze specyfikacją testów zwalniania serii przed etapem ekspansji i testami potencji produktu końcowego. Taka strategia ma na celu wykazanie *batch-to-batch consistency* i biologicznej równoważności kolejnych serii. Z tego względu zaprojektowanie systemu MCB/WCB jest traktowane nie jako rutynowe zadanie laboratoryjne, lecz jako etap procesu biotechnologicznego regulowanego od strony wymogów EMA już w fazie przygotowań do hodowli komórek. Wymaga to udziału wielu specjalistów nie tylko z obszaru biologii molekularnej, ale także w zakresie *validation/quality assessment* uwzględniając wydane wytyczne CVMP dla *cell-based products*. Dlatego obecnie prowadzone prace mają zapewnić, aby przyjęte kryteria *release* i *potency* mogły następnie

stanowiąc spójną część dokumentacji jakościowej produktu VET-ATMP i być zaakceptowane przez EMA w przyszłej procedurze rejestracyjnej.

Drugim istotnym obszarem były prowadzone prace nad panelem badań przedklinicznych obejmującym przygotowanie planów i protokołów badań dotyczących bezpieczeństwa, biodystrybucji/persistence komórek MSC po podaniu w organizmie zwierzęcia. W przypadku terapii komórkowych pojęcie biodystrybucja lepiej charakteryzuje klasyczną analizę farmakokinetyczną ponieważ przedmiotem oceny są podane in vivo żywe komórki macierzyste dla których ważne są potencjalne szlaki migracji poza miejsce aplikacji oraz czas ich utrzymywania się w poszczególnych lokalizacjach, to jest szczególnie wymagające zadanie. Opracowano również plan badań służących ustaleniu i uzasadnieniu dawkowania oraz schematu podań (dose selection and dose justification), stanowiących podstawę do określenia docelowego zalecenia leczniczego i ilości i częstotliwości podawania produktu VET-ATMP w dalszych etapach badań klinicznych.

Odrębny obszar prac objął przygotowanie założeń do oceny pozostałości biologicznych (biological residues) oraz bezpieczeństwa konsumenta w związku z zastosowaniem terapii u zwierząt produkujących żywność. W szczególności zaplanowano badania umożliwiające wykrywanie i ocenę ewentualnej obecności podanych MSC lub materiału pochodzącego z tych komórek w mleku po zastosowaniu produktu. Ma to znaczenie dla przyszłej oceny bezpieczeństwa żywności pochodzącej od leczonych zwierząt oraz określenia, czy konieczne będzie ustanowienie odpowiedniego okresu karencji dla mleka. W klasycznych weterynaryjnych produktach leczniczych regulacyjna ocena pozostałości w żywności obejmuje właśnie charakterystykę ich obecności i zanikania w produktach takich jak mleko; VICH GL46 wskazuje mleko pełne jako materiał pobierany od bydła w badaniach pozostałości.

Równolegle rozpoczęto też przygotowywanie założeń programu badań in vivo na stadach docelowych, obejmujące obliczenia statystyczne i dobór populacji zwierząt, punktów końcowych dotyczących skuteczności klinicznej i mikrobiologicznej, schematu dawkowania, grup kontrolnych oraz metod statystycznej oceny skuteczności i bezpieczeństwa. Całość prac była prowadzona z uwzględnieniem specyfiki biologicznego weterynaryjnego produktu leczniczego oraz wymagań dotyczących bezpieczeństwa produktów stosowanych u zwierząt przeznaczonych do produkcji żywności, tworząc podstawę dokumentacyjną do dalszego rozwoju regulacyjnego produktu SB-REG-KMAS.

Ponadto były także przeprowadzone konsultacje techniczne z wyspecjalizowanymi firmami informatycznymi oferującymi rozwiązania informatyczne do monitorowania stanu zdrowia krów oraz wyłoniono dwóch potencjalnych partnerów. Z pierwszym partnerem informatycznym Agri Solutions Sp. z o.o. w dniu 28 kwietnia 2026 r. Emitent, działając także w imieniu i na rzecz swojej spółki zależnej podpisał umowę o współpracy i zachowaniu poufności. Przedmiotem tej umowy jest współpraca w zakresie wspólnego rozwijania platformy informatycznej oraz systemów opartych na sztucznej inteligencji dedykowanych dla weterynarii, w szczególności do monitorowania dobrostanu zwierząt hodowlanych oraz wczesnej identyfikacji stanów chorobowych, w tym mastitis u bydła mlecznego z uwzględnieniem danych pochodzących z wielu sensorów oraz danych medycznych i ich przyszłej integracji z programami weterynaryjnymi dla leków biologicznych VET-ATMP. Dotyczy to w szczególności platformy informatycznej dla obsługi terapii komórkowej SB-REG-KMAS na mastitis rozwijanej przez spółkę zależną Emitenta Sanford Biotech. Umowa przewiduje także wspólne składanie wniosków w krajowych i europejskich programach grantowych. Rozwiązania informatyczne do wczesnego wykrywania mastitis u krów znajdują się w obszarze

W II kwartale podpisano także **kluczowe porozumienie (Mutual Agreement)**, o czym Emitent informował w komunikacie ESPI 11/2026, ze strategicznym europejskim partnerem HISTOCELL S.L. z siedzibą w Derio, Hiszpania. Przedmiotem tego Porozumienia jest określenie zasad współpracy Stron w zakresie wytwarzania komórek macierzystych na potrzeby projektów leków biologicznych realizowanych przez Grupę Emitenta w obszarze weterynaryjnych komórkowych produktów leczniczych terapii zaawansowanej VET-ATMP i w oparciu o biotechnologię lekową opracowaną przez spółkę zależną SANFORD BIOTECH.

W szczególności Porozumienie przewiduje dwustronną współpracę wykorzystującą materiał biologiczny przygotowany w Polsce na potrzeby hodowli mezenchymalnych komórek macierzystych pochodzących z gatunku *Bos spp.* na wyłączność Grupy MILTON ESSEX i realizację procesów wytwórczych przez HISTOCELL S.L. w infrastrukturze spełniającej wymagania GMP, oraz wykorzystanie wytworzonych produktów w badaniach przedklinicznych, w tym w badaniach bezpieczeństwa na potrzeby dalszego procesu rejestracyjnego, a docelowo, aż do uzyskania wymaganych zgód regulacyjnych.

Porozumienie ma charakter ramowy i stanowi pierwszy etap współpracy Stron, które deklarują dalsze działania w zakresie rozwoju produktów komórkowych, w szczególności w obszarze skalowania procesów hodowli komórek macierzystych z wykorzystaniem technologii bioreaktorów opracowanej w spółce Sanford Biotech. W związku z tym Porozumieniem realizowane są także wewnątrz Grupy badania nad rozwojem nowej technologii 3D hodowli komórkowej, których szczegóły objęte są tajemnicą przedsiębiorstwa i są analizowane pod kątem potencjału patentowego.

6./ STANOWISKO ZARZĄDU ODNOŚNIE MOŻLIWOŚCI REALIZACJI PUBLIKOWANYCH PROGNOZ

Spółka nie publikuje prognoz.

7./ OPIS ORGANIZACJI GRUPY KAPITAŁOWEJ Z WYSZCZEGÓLNIENIEM JEDNOSTEK PODLEGAJĄCYCH KONSOLIDACJI ORAZ JEDNOSTEK NIE OBJĘTYCH KONSOLIDACJĄ NA OSTATNI DZIEŃ OKRESU.

Emitent posiada 100% udziałów w kapitale zakładowym spółki zależnej Sanford Biotech Sp. z o.o., zarejestrowanej w Krajowym Rejestrze Sądowym pod numerem KRS 0000687502, o kapitale zakładowym w wysokości 7.700,00 PLN, podzielonym na 154 udziały. Emitent posiada również 100% akcji spółki zależnej Milton Medical AI Prosta Spółka Akcyjna, zarejestrowanej w Krajowym Rejestrze Sądowym pod numerem KRS 0000967782, o kapitale zakładowym w wysokości 5.000 PLN, podzielonym na 50.000 akcji. Obie jednostki zależne podlegają konsolidacji metodą pełną. Na ostatni dzień okresu sprawozdawczego Grupa Kapitałowa nie posiada innych jednostek podlegających konsolidacji ani jednostek nieobjętych konsolidacją.

8./ OŚWIADCZENIE ZARZĄDU

Warszawa, 14 sierpnia 2026 roku

Oświadczenie Zarządu
dotyczące informacji finansowych i danych porównywalnych za II kwartał 2026 roku

Zarząd Milton Essex S.A. z siedzibą w Warszawie oświadcza, iż wedle jego najlepszej wiedzy, wybrane informacje finansowe i dane za II kwartał 2026 r., sporządzone zostały zgodnie z przepisami obowiązującymi Emitenta oraz że raport kwartalny zawiera prawidłowy obraz działań i osiągnięć Spółki.

Prezes Zarządu Milton Essex S.A.
Jacek Stępień

Wiceprezes Zarządu
Joanna Sanford