

Konstantynów Łódzki, 30 maja 2022 roku

Informacja prasowa

Mabion z kolejnym zleceniem od Novavax na analitykę szczepionki Nuvaxovid na kwotę do 1,8 mln USD w skali rocznej

- > **Mabion będzie przeprowadzał testy jakościowe, które są jednymi z najbardziej istotnych analiz produktu gotowego w postaci szczepionki Nuvaxovid w standardzie GMP (ang. Good Manufacturing Practice).**
- > **Łączna wartość zlecenia, podpisanego 27 maja br. poszerzającego zakres zawartej w październiku 2021 r. umowy na produkcję komercyjną, może wynieść nawet ponad 7 mln USD.**
- > **Próbki ze szczepionek do analiz będą pochodziły z różnych zakładów produkcyjnych zakontraktowanych przez Novavax.**
- > **To już kolejne rozszerzenie zakresu współpracy z amerykańskim partnerem. W styczniu tego roku Spółka podpisała umowy na usługę analityki kontraktowej w zakresie kontroli jakości produktu oraz produkcję w środowisku GMP banków komórkowych.**

Realizacja zlecenia przez Spółkę zacznie się od przeprowadzenia oceny wykonalności nowej metody analitycznej, a następnie transferu tej metody do zakładu w Konstantynowie Łódzkim. Ten etap rozpocznie się bezzwłocznie i zostanie sfinalizowany nie później niż do końca 2022 roku.

„Przy tym projekcie możemy znów potwierdzić nasze bardzo wysokie kompetencje w tak istotnym obszarze, jakim jest analityka produktu gotowego. Dzięki efektywnemu zarządzaniu zasobami, wyszkolonej kadrze i rozbudowanemu zapleczu technologicznemu jesteśmy w stanie zapewnić dużą przepustowość analiz. Tym samym znacznie przyspieszymy proces uzyskiwania wyników dla naszego partnera, a samo tempo przeprowadzenia testów wyróżnia nas na tle branży. Warto podkreślić, że wcześniejsze podpisane przez nas dodatkowe zlecenia są przez nas efektywnie realizowane: banki komórkowe zostały już przez nas wyprodukowane w środowisku GMP, a analityka kontraktowa w zakresie kontroli jakości produktu na wcześniejszym etapie wytwarzania, czyli substancji czynnej (drug substance), jest przeprowadzana sprawnie oraz zgodnie z planem” - mówi **dr Sławomir Jaros, Członek Zarządu Mabion S.A. ds. Operacyjnych i Naukowych.**

Zlecenie na analitykę szczepionki Novavax będzie realizowane w okresie 2022-2025, a jego wartość uzależniona jest od ilości wykonywanych przez Mabion badań analitycznych w poszczególnych latach, przy czym maksymalny roczny budżet został uzgodniony na 1,8 mln USD.

„Jesteśmy bardzo zadowoleni z faktu, że nasza współpraca z Novavax systematycznie się rozwija i rozszerza. To już kolejne zlecenie na zwiększenie zakresu naszych usług i - co ważne - drugie w obszarze, który charakteryzuje się bardzo wysoką marżowością, czyli analityki. Jest to również dowód na słuszność obranego kierunku działalności, czyli oferowania produkcji kontraktowej i rozwoju leków na zlecenie CDMO (ang. Contract Development and Manufacturing Organization). Obecnie dążymy do tego, żeby uzyskać od Novavax zlecenia na pozostałe elementy procesu analitycznego oraz na kolejne obszary współpracy. Zaufanie, którym do tej pory obdarzył nas amerykański partner, a także nasza wiedza i know-how pokazują, że jesteśmy na najlepszej drodze, żeby to osiągnąć” - mówi **Adam Pietruszkiewicz, Członek Zarządu Mabion S.A. ds. Sprzedaży.**

Kontakt dla mediów

Jakub Radzewicz
+48 601 155 582
j.radzewicz@pov.pl

Kontakt dla inwestorów instytucjonalnych i analityków

Piotr Owdziej
+48 697 612 913
+48 22 440 14 40
piotr.owdziej@ccgroup.pl

Katarzyna Mucha
+48 697 613 712
+48 22 440 14 40
katarzyna.mucha@ccgroup.pl

Kontakt dla inwestorów indywidualnych

Michał Wierzchowski
+48 531 613 067
+48 22 440 14 40
michal.wierzchowski@ccgroup.pl

Informacje na temat Mabion S.A.

Mabion S.A. (GPW: MAB) jest w pełni zintegrowaną polską firmą biofarmaceutyczną założoną w 2007 roku, której głównym obszarem działania jest opracowywanie i rozwój leków najnowszej generacji opartych na technologii białek rekombinowanych (np. przeciwciał monoklonalnych). Kompetencje Mabion obejmują zarówno fazę projektowania leku, jak i dobór technologii ekspresji białek, ich oczyszczania, działania produkcyjne w standardzie GMP (uzyskiwanie Substancji Czynnych „Drug Substance” oraz Produktów Gotowych „Drug Product”), rozwój narzędzi analitycznych (do charakterystyki strukturalnej, funkcjonalnej, fizykochemicznej), rozwój kliniczny, analitykę kliniczną oraz pełen zakres działań regulacyjnych w obszarze rozwojowym i operacyjnym. Najbardziej zaawansowany projekt spółki to MabionCD20, lek biopodobny do MabThera (rituximab) ze wskazaniami terapeutycznymi dla chłoniaków nieziarniczych, białaczek i reumatoidalnego zapalenia stawów (RZS). Ponadto, od momentu podpisania w październiku 2021 roku kontraktu z Novavax na komercyjne wytwarzanie szczepionki na COVID-19 Mabion rozwija i rozszerza swoją istniejącą platformę o działalność w zakresie CDMO, tj. usługi kontraktowego rozwoju, produkcji GMP oraz usług analitycznych GMP/GLP w pełnym zakresie ww. możliwości. Mabion jest spółką publiczną, notowaną na Giełdzie Papierów Wartościowych w Warszawie. Więcej informacji o Spółce na stronie internetowej www.mabion.eu