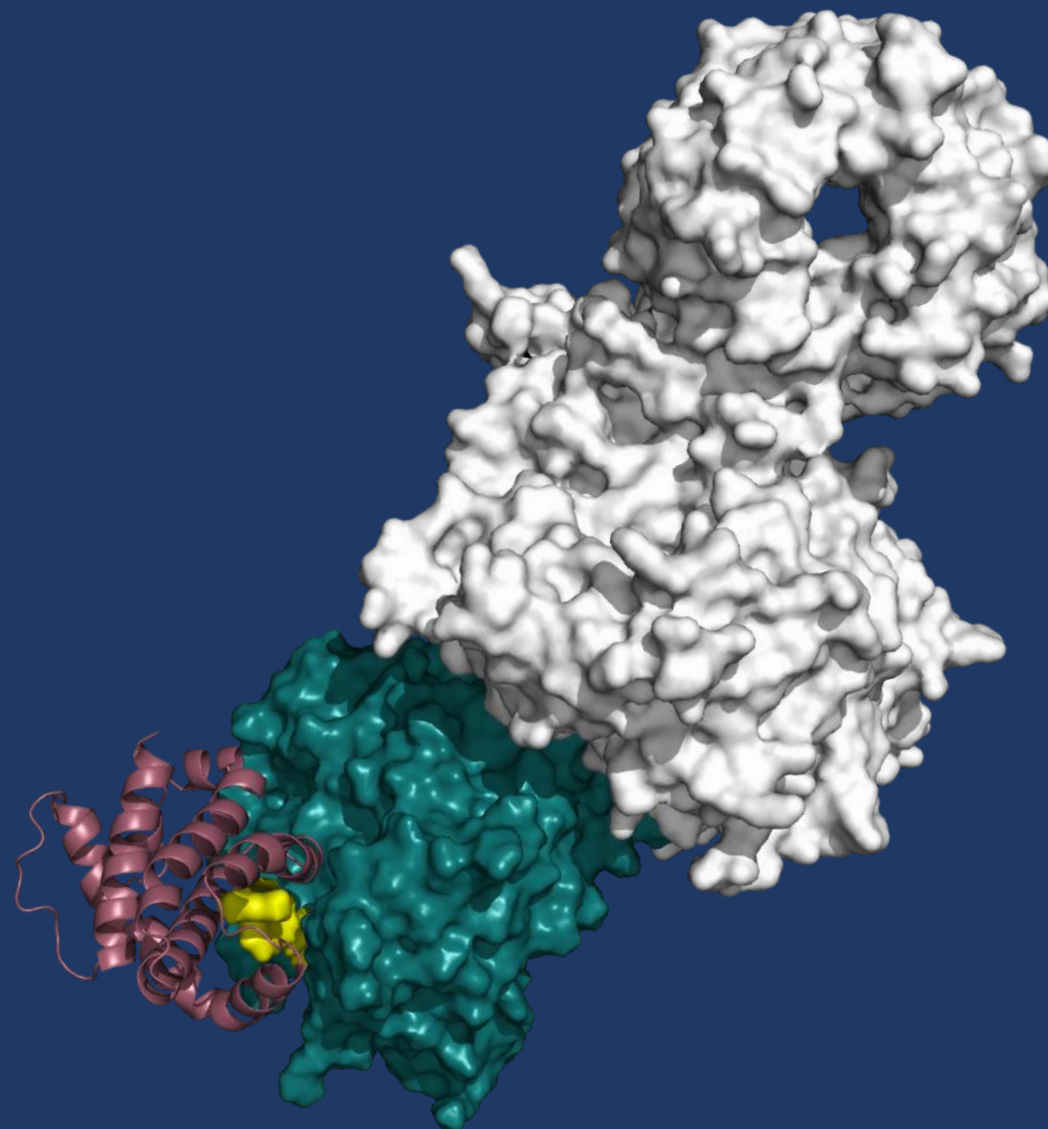


## Captor Therapeutics

*Wyniki za pierwszy kwartał 2026 roku*



# Klauzula prawna

Niniejszy dokument i zawarte w nim informacje (chyba że wskazano inaczej) zostały przygotowane przez Captor Therapeutics S.A. („Emitent”) wyłącznie w celach informacyjnych. W niniejszym powiadomieniu, prezentacja, która następuje, oznacza i obejmuje następujące slajdy, ustną prezentację slajdów przez Emitenta lub jakąkolwiek osobę w imieniu Emitenta, każdą sesję pytań i odpowiedzi, która następuje po ustnej prezentacji, kopie papierowe niniejszego dokumentu oraz wszelkie materiały dystrybuowane podczas lub w związku z prezentacją (łącznie „Prezentacja”). Uczestnicząc w spotkaniu, na którym przedstawiana jest Prezentacja, lub czytając Prezentację, uznaje się, że (i) zgodziłeś się na wszystkie poniższe ograniczenia i podjąłeś następujące zobowiązania oraz (ii) potwierdziłeś, że rozumiesz prawne i regulacyjne sankcje związane z niewłaściwym wykorzystaniem, ujawnieniem lub niewłaściwym rozpowszechnianiem Prezentacji.

Informacje zawarte w niniejszej Prezentacji nie mogą być powielane ani rozpowszechniane w żaden sposób, w całości lub w części, żadnej innej osobie bez uprzedniej pisemnej zgody Emitenta. Niniejsza Prezentacja nie ma na celu zawierać wszystkich informacji, które mogą być wymagane przez odbiorcę do oceny Emitenta lub jego papierów wartościowych. Emitent przygotował niniejszą Prezentację na podstawie informacji, którymi dysponuje, oraz ze źródeł uważanych za wiarygodne. W zakresie, w jakim jest to możliwe, dane dotyczące branży, rynku i pozycji konkurencyjnej zawarte w niniejszej Prezentacji pochodzą ze źródeł oficjalnych lub zewnętrznych. Nie ma gwarancji dokładności ani kompletności takich danych.

Niniejsza Prezentacja nie zawiera ani kompletnej, ani kompleksowej analizy finansowej lub handlowej Emitenta, ani nie przedstawia jego pozycji lub perspektyw w sposób kompletny lub kompleksowy. Emitent przygotował Prezentację z należytą starannością, jednak mogły się w niej pojawić pewne nieścisłości lub pominięcia. Dlatego zaleca się, aby każda osoba zamierzająca podjąć decyzję inwestycyjną dotyczącą jakichkolwiek papierów wartościowych wyemitowanych przez Emitenta polegała wyłącznie na informacjach opublikowanych jako oficjalna komunikacja (tj. bieżące/okresowe raporty) zgodnie z przepisami i wymogami regulacyjnymi.

Niniejsza Prezentacja może zawierać pewne oświadczenia dotyczące przyszłości, prognozy, szacunki, projekcje i opinie („Oświadczenia Progностyczne”). Ze swej natury, Oświadczenia Progностyczne wiążą się ze znanymi i nieznanymi ryzykami, niepewnościami, założeniami i innymi czynnikami, ponieważ odnoszą się do zdarzeń i zależą od okoliczności, które wystąpią w przyszłości, niezależnie od tego, czy są poza kontrolą Emitenta. Nie składa się ani nie będzie składane żadne oświadczenie, że jakiegokolwiek Oświadczenia Progностyczne zostaną osiągnięte lub okażą się prawidłowe. Rzeczywiste przyszłe wyniki i operacje mogą się istotnie różnić od Oświadczeń Progностycznych. Podobnie, nie składa się żadnego oświadczenia, że założenia ujawnione w niniejszej Prezentacji, na których mogą opierać się Oświadczenia Progностyczne, są rozsądne. Odbiorca potwierdza, że okoliczności mogą ulec zmianie, a treść niniejszej Prezentacji może stać się nieaktualna. Założenia zawarte w niniejszym dokumencie nie stanowią prognoz zysków ani szacunków zysków.

Nie można udzielić żadnych gwarancji ani oświadczeń co do kompletności lub wiarygodności informacji zawartych w niniejszej Prezentacji. Ani Emitent, ani jego dyrektorzy, kierownicy, doradcy lub przedstawiciele takich osób nie ponoszą żadnej odpowiedzialności, która mogłaby powstać w związku z jakimkolwiek wykorzystaniem niniejszej Prezentacji. Ponadto żadne informacje zawarte w niniejszym dokumencie nie stanowią zobowiązań ani oświadczenia Emitenta, jego kierowników lub dyrektorów, jego udziałowców, podmiotów zależnych, doradców lub przedstawicieli takich osób.

Dane zawarte w niniejszej Prezentacji są ważne na dzień jej sporządzenia. W związku z tym niniejsza Prezentacja nie będzie podlegać zmianom, aktualizacjom ani modyfikacjom w celu uwzględnienia zdarzeń, które mogą wystąpić po tym dniu.

Niniejsza Prezentacja nie stanowi ani nie jest częścią, ani nie powinna być interpretowana jako oferta sprzedaży lub emisji, ani też zachęta do złożenia oferty zakupu, subskrypcji lub nabycia Emitenta lub papierów wartościowych Emitenta, ani zachęta do podjęcia działalności inwestycyjnej w jakiegokolwiek jurysdykcji, w której taka oferta, zachęta, zachęta lub sprzedaż byłyby niezgodne z prawem przed rejestracją, zwolnieniem z rejestracji lub kwalifikacją na podstawie przepisów dotyczących papierów wartościowych takiej jurysdykcji. Żadna część niniejszej Prezentacji ani fakt jej dystrybucji nie powinny stanowić podstawy ani być wykorzystywane w związku z jakąkolwiek umową, zobowiązaniem lub decyzją inwestycyjną. Niniejsza Prezentacja nie jest przeznaczona do publikacji, wydania ani dystrybucji w żadnej jurysdykcji, w której stanowiłoby to naruszenie odpowiednich przepisów takiej jurysdykcji, ani nie powinna być przyjmowana ani przekazywana do takiej jurysdykcji.

# Pipeline

Project name	Target	Indications	Modality	Discovery	Pre-clinical	IND-enabling	Phase I
Viadrudomide (CT-01)	GSPT1 & NEK7	Hepatocellular carcinoma, lung cancer, rare cancers	MG				
Vratitoclax (CT-03)	MCL-1	Liquid & solid tumors	BID				
CT-02B	NEK7	Neuroinflammation (Parkinson's disease, ALS, MS)	MG				
CT-02S	NEK7	Systemic autoimmunity (IBD, gout, dermatology)	MG				
CT-05, PKCtheta	PKCθ	Autoimmunity, transplantation, metabolism	BID				
---	Undisclosed	Oncology, autoimmunity, CNS, rare diseases	MG/BID				
---	Novel E3 ligases	Oncology, autoimmunity	MG/BID				

MG - molecular glue, BID - bifunctional degrader

## Viadrudomide (d. CT-01)

Na dzień publikacji raportu leczenie otrzymało 10 pacjentów w 3 poziomach dawkowania:

- Kohorta 1 - dawka 0,3 mg
- Kohorta 2 - dawka 0,6 mg
- Kohorta 3 - dawka 1,2 mg

Dotychczasowe wyniki bezpieczeństwa i dane mechanistyczne oceniane są przez Spółkę jako obiecujące, mimo stosowania dawek subterapeutycznych.

## Vratitoclax (d. CT-03)

W pierwszym kwartale 2026 roku:

- kontynuowano produkcję API
- prowadzono prace nad rozwojem procesu wytwarzania formulacji dożyłnej (wyprodukowano partię techniczną; partia kliniczna planowana jest na Q3)
- rozpoczęto wybór CRO odpowiedzialnego za analizy farmakokinetyczne (PK) oraz za prowadzenie laboratorium centralnego
- pracowano nad dokumentacją regulacyjną

## Inne projekty

W pierwszym kwartale 2026 roku:

- scharakteryzowano profil PK CPT-635 (NEK7S) w małpach *Macaca fascicularis*
- Potwierdzono silne odróżnicowanie od klinicznego degradera NEK7 na podstawie dystrybucji tkankowej u gryzoni degraderów NEK7
- kontynuowano prace nad degraderami PKCtheta
- kontynuowano prace nad degraderami typu PROTAC i klej molekularny opartych o nowe ligazy E3

# Wyniki

	1Q 2026	1Q 2025
Przychody z usług badań i rozwoju	328	2 606
Koszt własny sprzedanych usług	-	873
<b>Zysk (strata) brutto ze sprzedaży</b>	<b>328</b>	<b>1 733</b>
Przychody z dotacji	847	965
Koszty projektów badawczych	10 558	10 537
Koszty ogólnego zarządu	1 925	2 888
Pozostałe przychody operacyjne	46	12
Pozostałe koszty operacyjne	-	1
<b>Zysk (strata) z działalności operacyjnej</b>	<b>-11 262</b>	<b>-10 716</b>
Przychody finansowe	39	275
Koszty finansowe	125	278
<b>Zysk (strata) brutto z działalności kontynuowanej</b>	<b>-11 348</b>	<b>-10 719</b>
Podatek dochodowy (podatek minimalny)	27	-
<b>Zysk (strata) netto</b>	<b>-11 375</b>	<b>-10 719</b>

# Bilans

	31.03.2026	31.03.2025
<b>I. AKTYWA TRWAŁE</b>	<b>5 487</b>	<b>6 201</b>
Rzeczowe aktywa trwałe	4 309	4 912
Wartości niematerialne	1 076	1 180
Inne aktywa długoterminowe	102	109
<b>II. AKTYWA OBROTOWE</b>	<b>20 610</b>	<b>33 821</b>
Należności	2 323	1 215
Inne aktywa finansowe	15 537	21 391
Rozliczenia międzyokresowe	402	496
Środki pieniężne i ich ekwiwalenty	2 348	10 719
<b>SUMA AKTYWÓW</b>	<b>26 097</b>	<b>40 022</b>
<b>I. KAPITAŁ WŁASNY</b>	<b>12 054</b>	<b>23 481</b>
<b>ZOBOWIĄZANIA RAZEM</b>	<b>14 043</b>	<b>16 541</b>
<b>II. ZOBOWIĄZANIA DŁUGOTERMINOWE</b>	<b>1 174</b>	<b>1 630</b>
Zob. z tytułu świadczeń emerytalnych	115	115
Zobowiązania z tytułu leasingu	1 059	1 515
<b>III. ZOBOWIĄZANIA KRÓKOTERMINOWE</b>	<b>12 869</b>	<b>14 911</b>
Zob. z tytułu dostaw i usług oraz pozostałe	4 734	4 385
Zobowiązania z tytułu leasingu	2 132	2 061
Rezerwy na zobowiązania	540	724
Przychody przyszłych okresów	5 463	7 741
<b>SUMA PASYWÓW</b>	<b>26 097</b>	<b>40 022</b>

31.03.2026 mieliśmy 17,9 mln zł w gotówce i instrumentach finansowych; ta kwota nie obejmuje wpływów z emisji akcji

Głównie otrzymane zaliczki na granty

# Koszty

	1Q 2026	1Q 2025
Amortyzacja	899	1 226
Zużycie materiałów i energii	852	917
Usługi obce	6 472	6 899
Podatki i opłaty	105	146
Koszty świadczeń pracowniczych	4 043	4 993
Pozostałe koszty rodzajowe	112	118
<b>Suma kosztów według rodzaju</b>	<b>12 483</b>	<b>14 299</b>
<i>w tym:</i>		
Pozycje ujęte w koszcie własnym sprzedanych usług	-	873
Pozycje ujęte w kosztach projektów badawczych	10 558	10 537
Pozycje ujęte w kosztach ogólnego zarządu	1 925	2 889

*W 1Q 2026 niższe głównie ze względu na koszty programu motywacyjnego*

# Przyszłość

Przyszłość:

- viadrudomide – kontynuacja badania w raku wątrobowokomórkowym
- vratitoclax – kontynuacja przygotowań do badania klinicznego
- degradery NEK7 (projekty CT-0B i CT-02S) – rozmowy partneringowe, możliwy rozwój 1-2 degraderów z partnerami i 1 samodzielnie
- degradery PKCtheta (projekt CT-05) – ograniczony samodzielny rozwój
- projekty na wczesnym etapie – rozwój samodzielny lub w ramach współprac badawczych

**Dziękujemy**

