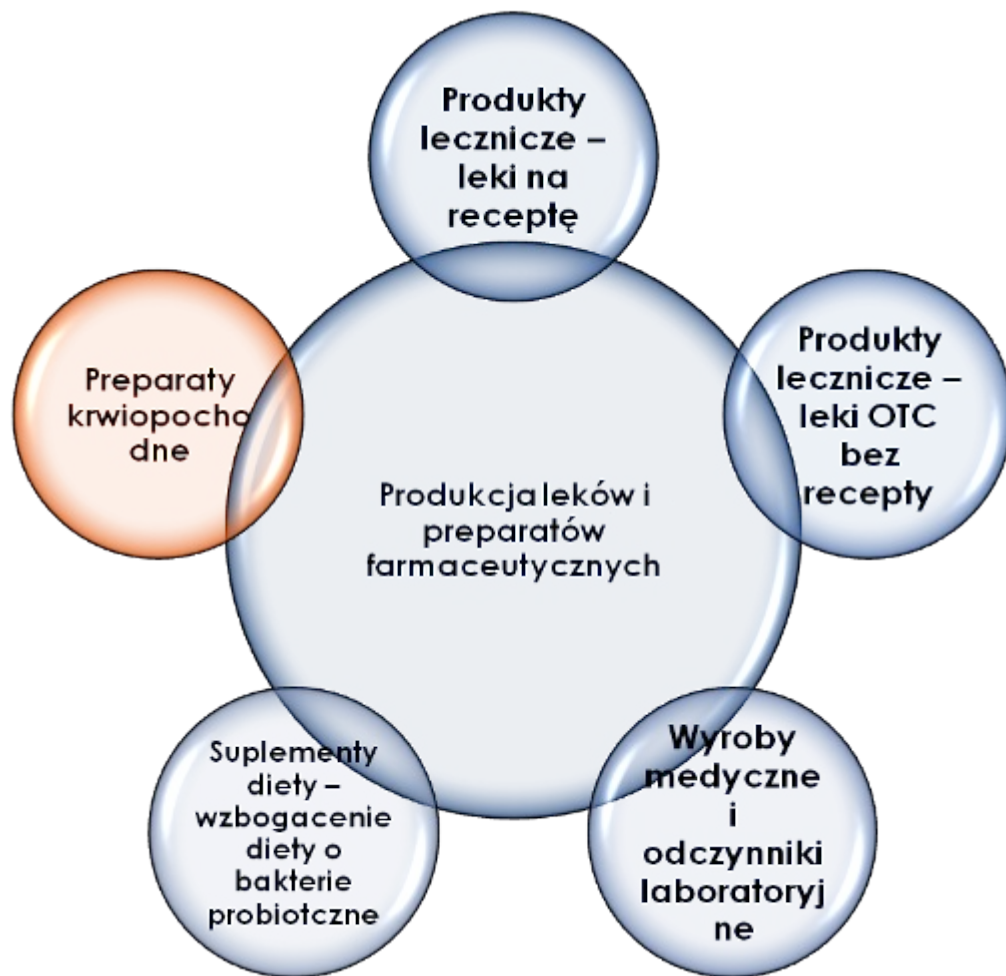


# „BIOMED – LUBLIN” Wytwórnia Surowic i Szczepionek S.A.



16 sierpnia 2011 r.



Spółka działa na dynamicznie rosnącym rynku farmaceutycznym w obszarze szeroko rozumianej biotechnologii

Dzięki działalności naukowo – badawczej wykorzystuje przede wszystkim własne technologie

Obecnie podstawowym źródłem przychodów są preparaty z grupy probiotyków

Strategicznym celem Spółki jest aby w ciągu najbliższych lat dominujący udział w przychodach zdobyły przychody z produkcji preparatów krwiopochodnych

# 60 lat doświadczeń



**1944 r.** – rozpoczęcie działalności Laboratorium Produkcji Szczepionki przeciwko Durowi Plamistemu (późniejszy Zakład Produkcji Szczepionki przeciwko Durowi Osutkowemu im. Rudolfa Weigla przy Państwowym Zakładzie Higieny w Lublinie); w tym samym roku przy Filii Państwowego Zakładu Higieny w Lublinie powstaje drugi zakład produkcyjny - Zakład Produkcji Surowic i Szczepionek

**1951 r.** – wyodrębnienie się ze struktur Państwowego Zakładu Higieny obu zakładów (zaczynają funkcjonować jako Lubelska Wytwórnia Surowic i Szczepionek)

**2001 r.** – prywatyzacja, powstaje „BIOMED” Wytwórnia Surowic i Szczepionek Sp. z o. o. (Umowa ze Skarbem Państwa o oddanie przedsiębiorstwa do odpłatnego korzystania zawarta na lat 10 tj. do 2011 r. – leasing pracowniczy)

**2008 r.** – przeniesienie własności leasingowanego mienia od Skarbu Państwa na Spółkę „BIOMED” Wytwórnia Surowic i Szczepionek Sp. z o. o. przed całkowitą spłatą wartości przedmiotu umowy

**2009 r.** – zakup od syndyka składników majątku po upadłym Laboratorium Frakcjonowania Osocza w Mielcu

# Obszar działania

Obecnie Spółka sprzedaje swoje produkty na dwóch kontynentach



Uzbekistan

Kirgizja

Tadżykistan

Mongolia

Kazachstan

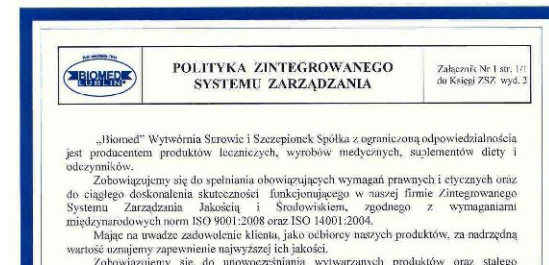
# Bezpieczeństwo



BIOMED-LUBLIN WSiSz. S.A. posiada wymagane prawem farmaceutycznym zezwolenie na wytwarzanie produktów leczniczych wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego

W Spółce wdrożony jest Zintegrowany System Zarządzania Jakością i Środowiskiem ISO 9001:2008 i ISO 14001:2004

Produkty poddawane są urzędowej kontroli prowadzonej przez kompetentne organy Ministra Zdrowia



„Biomed” Wytwórnia Surowic i Szczepionek Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością jest producentem produktów leczniczych, wyrobów medycznych, suplementów diety i odczynników.

Zobowiązujemy się do spełniania obowiązujących wymagań prawnych i etycznych oraz do ciągłego doskonalenia skuteczności funkcjonującego w naszej firmie Zintegrowanego Systemu Zarządzania Jakością i Środowiskiem, zgodnego z wymaganiami międzynarodowych norm ISO 9001:2008 oraz ISO 14001:2004.

Mając na uwadze zadowolenie klienta, jako odbiorcy naszych produktów, za nadrzędną wartość uznajemy zapewnienie najwyższej ich jakości.

Zobowiązujemy się do unowocześniania wytwarzanych produktów oraz stałego zmniejszenia negatywnego oddziaływania na środowisko.

owym i lekarskim w zakresie badań i rozwoju jakości dostarczanych przez nas produktów wyjściowych i opakowaniowych spełniającymi tych i innych w odniesieniu do aspektów graniczące ilości wytwarzanych odpadów, ich personelu oraz jego świadomości odnośnie swo wyrobu oraz za ochronę środowiska.ymi w zakresie jakości produkcji i ochrony

Zarządzeniem jest zakomunikowana wszystkim „Biomed” Lublin Sp. z o.o. oraz jest publicznie na wszystkich szczeblach organizacyjnych Spółki cią i środowiskiem.

Wszystki Zintegrowanego Systemu Zarządzania u podczas audytów i przeglądów.

Systemu Zarządzania jest okresowo poddawana

arządzania stanowi zobowiązanie Zarządu do odków niezbędnych do wspierania i rozwijania zyjtej Polityki.

PREZES  
dnia 10.09.2010  
Waldemar Stork

## Spółka zakłada rozwój oparty na dwóch filarach

Strategia rozwoju w  
zakresie  
podstawowej  
działalności  
farmaceutycznej

Strategia rozwoju w  
zakresie preparatów  
krwiopochodnych

Lata 2011 - 2012

**Wprowadzenie na rynki  
nowych produktów**

**Modernizacja procesów  
produkcyjnych**

**Rozszerzenie  
działalności  
sprzedażowej o rynki  
zagraniczne**

Spółka zamierza rozwijać swoją działalność w zakresie produkcji preparatów osoczopochodnych w oddziale zlokalizowanym w Mielcu - Zakładzie Frakcjonowania Osocza

**Scenariusz (I):** Spółka nie uzyska statusu narodowego frakcjonatora, Spółka realizuje usługowe frakcjonowanie nabytego w Polsce osocza w Zakładach LFB Francja

**Scenariusz (II):** Spółka uzyska status narodowego frakcjonatora, docelowo uruchamia produkcję produktów osoczopochodnych w Polsce



**BIOMED – LUBLIN nie uzyskuje statusu narodowego frakcjonatora**

**W przypadku nie uzyskania statusu narodowego frakcjonatora, spółka zamierza realizować usługowe frakcjonowanie nabytego osocza w Zakładach LFB Francja**

**Spółka zakłada pozyskiwanie osocza już w 2011 r.**

**Do końca tego roku zebranych zostanie 100 tys. litrów osocza**

- ✓ Przychody z frakcjonowania osocza od roku 2012 będą utrzymywały się na stałym poziomie od 126 - 128 mln zł
- ✓ W latach 2012- 2016 planowane jest frakcjonowanie 100 tys. litrów osocza rocznie
- ✓ Przewiduje się zyski na poziomie 16 mln zł rocznie

## BIOMED – LUBLIN uzyskuje status narodowego frakcjonatora

**Działalność w Mielcu będzie rozwijać się w oparciu o współpracę z LFB Biomedicaments należącą do biofarmaceutycznego holdingu z Francji. LFB będzie źródłem technologii dla Zakładu w Mielcu**

**Etap I** - realizowane będzie usługowe frakcjonowanie osocza zakupionego w Polsce w Zakładach LFB, a następnie sprzedaż produktów gotowych. Wytworzone produkty będą w Polsce konfekcjonowane i sprzedawane na rynek polski, jak również na eksport

**Etap II** - produkcja pasty immunoglobulinowej, która następnie będzie transportowana do Francji w celu dalszego przetwarzania - sprzedaż odbywać się będzie w Polsce

**Etap III** - produkcja albuminy i pozostałych czynników (VIII, IX oraz vWillebranda) i doprowadzenie do pełnego frakcjonowania osocza w Mielcu - BIOMED – LUBLIN uzyska pełną kontrolę nad całością procesu technologicznego

# Prognozy finansowe - Scenariusz (II)

---

- Prognozowane przychody ze sprzedaży wzrosną z poziomu 98,6 mln zł w roku 2012 do 491 mln zł w roku 2016
- Głównym składnikiem prognozowanych przychodów z segmentu produktów krwiopochodnych będzie **Immuglobulina**, następnym w kolejności będzie **albumina**, której produkcja zostanie uruchomiona później

# Kontakt



**„BIOMED LUBLIN”  
Wytwórnia Surowic  
i Szczepionek S.A.**

ul. Uniwersytecka 10  
20-029 Lublin

Tel. (+48 81) 533-09-26

Fax. (+48 81) 533-80-60

e-mail:

[biomed@biomed.lublin.pl](mailto:biomed@biomed.lublin.pl)

[www.biomed.lublin.pl](http://www.biomed.lublin.pl)



**P&L**

tel/fax 22 823 07 80

e-mail: [biuro@pandl.pl](mailto:biuro@pandl.pl)

[www.pandl.pl](http://www.pandl.pl)

**Adrian Boczkowski**

Tel. 506 324 456

**Bogna Sikorska**

Tel. 501 239 339