

Raport bieżący nr 18/2022

Data sporządzenia: 2022-12-09

Skrócona nazwa emitenta: POLTREG S.A.

Temat: Informacja nt. rekomendowania projektu konsorcjum do finansowania w ramach konkursu Horizon Europe.

Podstawa prawna

Art. 17 ust. 1 MAR - informacje poufne.

Treść raportu:

W nawiązaniu do raportu bieżącego nr 6/2022 dot. rekomendacji projektu badawczego w Programie Horyzont Europa [ang. Horizon] oraz informacji przekazanych w tym zakresie raportem okresowym za III kwartał 2022 r., Zarząd PolTREG S.A. [Spółka, Emitent] informuje, że w dniu 9 grudnia 2022 r. powziął informację o rekomendacji do dofinansowania przez Europejską Agencję Wykonawczą ds. Zdrowia i Cyfryzacji [European Health and Digital Executive Agency, HaDEA] projektu pn. „Autoantigen-specific adoptive regulatory T cell therapy against type 1 diabetes (ARTiDe)”, w którym Emitent jest członkiem konsorcjum.

Całkowita wartość rekomendowanego dofinansowania dla konsorcjum wynosi ok. 7 mln EUR, co stanowi równowartość ok. 32,7 mln PLN, zaś kwota dofinansowania przypadająca na Emitenta wynosi ok. 806 tys. EUR, co stanowi równowartość ok. 3,77 mln PLN. Dofinansowanie stanowi 100% wydatków w projekcie. Czas trwania projektu to 60 miesięcy.

Konsorcjum składa się z 10 podmiotów (europejskich firm, uznanych uniwersytetów i jednostek badawczych): Institut National De La Sante Et De La Recherche Medicale (Paryż), Universite Paris Cite (Paryż), Institut Curie (Paryż), PolTREG S.A. jako partner, Universitatskli nikum Schleswigholstein (Kilonia), Christian Albrechts Universitat Zu Kiel (Kilonia), Iltoo Pharma (Paryż), Miltenyi Biotec Bv & Co Kg (Kilonia), Inserm Transfert Sa (Paryż), Assistance Publique Hopitaux De Paris (Paryż).

Celem projektu jest opracowanie genetycznie modyfikowanych limfocytów T regulatorowych w leczeniu cukrzycy typu 1 od etapu zaprojektowania sztucznego receptora, poprzez badania przedkliniczne z selekcją najlepszego konstruktu, badania w modelu zwierzęcym i stworzenie postaci leku do badań klinicznych. Zadaniem Emitenta będzie selekcja najlepszego konstruktu i przeprowadzenie produktu komórkowego do etapu preparatu w standardzie leku ATMP (badanego produktu leczniczego terapii zaawansowanej) i dalszy rozwój w badaniach klinicznych do autoryzacji marketingowej i oferowania preparatu jako leku w rutynowym leczeniu cukrzycy typu 1.

O zawarciu umowy dotyczącej dofinansowania jak również o innych istotnych zdarzeniach odnoszących się do realizacji projektu objętego dofinansowaniem Emitent będzie informował w trybie właściwych raportów.