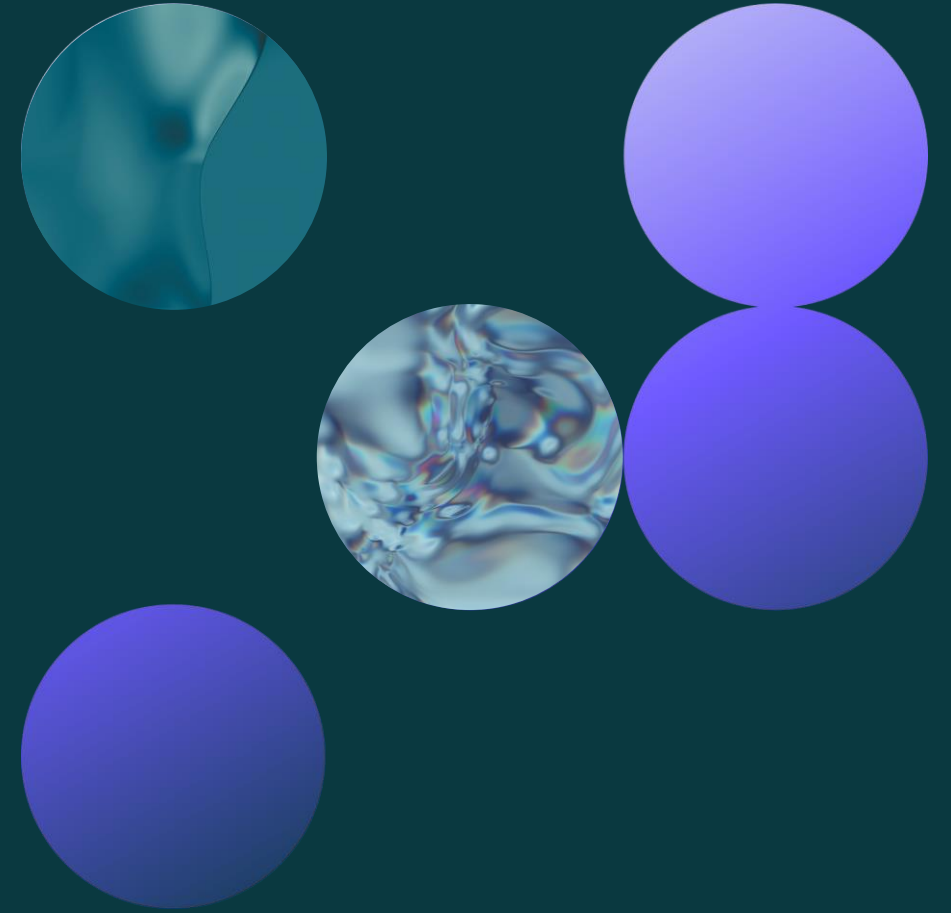


Prezentacja dla Inwestorów

7 marca 2024

Innovative therapies
for autoimmune diseases



Nota prawna

NINIEJSZY DOKUMENT I INFORMACJE W NIM ZAWARTE MAJĄ CHARAKTER WYŁĄCZNIE INFORMACYJNY. DOKUMENT ZAWIERA STWIERDZENIA DOTYCZĄCE PRZYSZŁOŚCI OBARCZONE RYZYKIEM I NIEPEWNOŚCIĄ. INFORMACJE TE NIE STANOWIĄ WIĄŻĄCYCH PROGNOZ.

Niniejszy dokument został przygotowany przez PolTREG S.A. z siedzibą w Gdańsku („Spółka”) wyłącznie w celach informacyjnych i nie stanowi, nie jest częścią, a także nie może być traktowany jako oferta nabycia, objęcia, zbycia lub subskrypcji jakichkolwiek papierów wartościowych bądź instrumentów finansowych.

W szczególności, dokument nie stanowi oferty publicznej w rozumieniu art. 2 lit. d) Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/1129 z dnia 14 czerwca 2017 r. w sprawie prospektu, który ma być publikowany w związku z ofertą publiczną papierów wartościowych lub dopuszczeniem ich do obrotu na rynku regulowanym oraz uchylecia dyrektywy 2003/71/WE, ani żadnej innej oferty, w tym oferty w rozumieniu kodeksu cywilnego, ani zaproszenia lub zachęty do objęcia, nabycia, zbycia, subskrypcji lub składania ofert nabycia lub zbycia jakichkolwiek papierów wartościowych ani innych instrumentów finansowych. Niniejszy dokument nie stanowi informacji o papierach wartościowych ani innych instrumentach finansowych i warunkach ich nabycia lub objęcia, stanowiącej wystarczającą podstawę do podjęcia decyzji o nabyciu, zbyciu lub objęciu tych papierów wartościowych. Informacje przedstawione w niniejszym dokumencie stanowią ogólne, skrócone informacje o Spółce i nie powinny być traktowane jako kompletne i wystarczające źródło wiedzy o Spółce, wystarczającej do podjęcia decyzji inwestycyjnej w zakresie nabycia, objęcia, zbycia lub subskrypcji papierów wartościowych Spółki.

Oświadczenia dotyczące przyszłości zawarte w niniejszym dokumencie, w szczególności takie jak przewidywania co do przychodów czy rozwoju Spółki, zostały ustalone na podstawie szeregu założeń, oczekiwań oraz projekcji, a w związku z tym obarczone są ryzykiem niepewności i mogą ulec zmianie pod wpływem czynników zewnętrznych, jak i wewnętrznych i nie należy traktować ich jako wiążących prognoz. Ani Spółka, ani osoby działające w jej imieniu, w szczególności członkowie Zarządu Spółki, doradcy Spółki, ani jakiegokolwiek inne osoby, nie udzielają zapewnienia, że przewidywania dotyczące przyszłości zostaną spełnione, w szczególności nie gwarantują zgodności przyszłych wyników lub wydarzeń z tymi oświadczeniami, jak również tego, że przyszłe wyniki Spółki nie będą się istotnie różnić od przewidywanych. Informacje zawarte w niniejszym dokumencie nie podają kompleksowej ani pełnej analizy sytuacji finansowo-ekonomicznej Spółki. Informacje zamieszczone w niniejszym dokumencie mogą ulegać istotnym zmianom. Ani Spółka, ani żadna inna osoba nie ma obowiązku ich aktualizowania. Ani Spółka, ani żadna inna osoba nie ponosi jakiegokolwiek odpowiedzialności za jakąkolwiek szkodę poniesioną przez jakąkolwiek osobę w związku z nieścisłościami lub pominięciami w niniejszym dokumencie. Odbiorca niniejszego dokumentu ponosi odpowiedzialność za przeprowadzenie własnej analizy i oceny informacji zawartych lub przywoływanych w niniejszym dokumencie.

Informacje zawarte w dokumencie są aktualne na dzień ich publikacji i mogą być zmieniane bez wcześniejszego powiadomienia, mogą być także niepełne lub skrócone oraz mogą nie zawierać wszystkich istotnych informacji dotyczących Spółki. Odpowiedzialność za sposób wykorzystania informacji zawartych w niniejszym dokumencie spoczywa wyłącznie na osobie korzystającej z tego dokumentu.

Zespół zarządzający



Prof. Piotr Trzonkowski

Założyciel i Prezes Zarządu

- Lekarz medycyny, twórca metody TREG, **światowy autorytet** w obszarze terapii komórkowych
- Profesor nauk medycznych, kierownik Katedry i Zakładu Immunologii Medycznej Gdańskiego Uniwersytetu Medycznego
- W przeszłości Uniwersytet w Oksfordzie i Uniwersytet w Chicago
- Ponad **170** publikacji, ponad **4000** cytowań według Web of Science, indeks H=32



Mariusz Jabłoński

Członek Zarządu

- Lekarz medycyny
- **5 lat** doświadczenia jako Dyrektor Generalny w Philips Healthcare, gdzie odpowiadał za rozwój organizacji oraz sprzedaż produktów medycznych w 7 krajach Europy Środkowowschodniej oraz Finlandii, Irlandii i na Cyprze
- **15 lat** doświadczenia na stanowiskach zarządczych w Eli Lilly (w obszarze strategii, sprzedaży i marketingu)
- Partner w funduszu PAAN Capital



Paulina Kocenko-Merks

Członek Zarządu, CFO

- **Ponad 15-letnie** doświadczenie zawodowe w zakresie zarządzania finansami w dużych grupach kapitałowych oraz podmiotach publicznych
- Posiada doświadczenie w negocjacjach z potencjalnymi światowymi partnerami handlowymi, organizacjami związkowymi oraz w procesach due diligence.
- Posiada **certyfikat** Ministra Finansów w zakresie usługowego prowadzenia ksiąg oraz certyfikat zarządzania projektami PRINCE 2



Grzegorz Orlik

Dyrektor Medyczny

- Lekarz medycyny z **20-letnim doświadczeniem** w biznesie farmaceutycznym z czego 15 lat pracował w międzynarodowych firmach.
- Doświadczenie zdobywał m.in. w: Accord Healthcare, gdzie pełnił funkcję dyrektora medycznego na region CEE oraz Sandoz piastując stanowisko kierownika ds. medycznych.



Dan Shelly, PhD, MBA

Chief Business Development Officer

- Posiada **20-letnie doświadczenie** w obszarach terapii komórkowych i genowych, zaawansowanych leków biologicznych, szczepionek oraz białek rekombinowanych.
- W dotychczasowej karierze zawodowej brał aktywny udział w **kilkudziesięciu różnego typu transakcjach partneringowych**.

TREGs w terapiach chorób autoimmunologicznych - *all in one hand*

- PolTREG stanowi kompleksową platformę do rozwijania terapii komórkowych opartych na TREG
- Potencjalne zastosowanie TREG w szerokim zakresie chorób autoimmunologicznych

- Cztery projekty w badaniach klinicznych
- PTG007 – potencjalna terapia modyfikująca przebieg cukrzycy typu 1, stwardnienia rozsianego

- PTG-007 - gotowy do badania fazy 2/3 w cukrzycy typu 1 - w oczekiwaniu na partnering
- Rozpoczęcie badań fazy 1/2a w dwóch typach stwardnienia rozsianego w 2024 r.

- Jedna z wiodących firm w zmodyfikowanych TREGs
- Potencjał first-in-class w badaniach klinicznych w CAR-TREGS w stwardnieniu rozsianym i stwardnieniu zanikowym bocznym

- Światowej klasy doświadczenie wytwórcze, własny nowoczesny zakład – 2100 mkw
- Pierwsza firma na świecie, która podała TREGi pacjentom
- 17 lat doświadczenia - lepsze zrozumienie

Pipeline

Obszar terapeutyczny	Wskazanie	Faza odkrycia	Faza przedkliniczna	Faza I	Faza II	Faza III
Cukrzyca typu 1	Pacjenci nowo zdiagnozowani (stage 3)	PTG-007+ / rituximab				
	Pacjenci bezobjawowi (stage 1/2)	PTG-007+ / rituximab				
Stwardnienie rozsiane	Postać rzutowa (RRMS)	PTG-007+ / komparator				
	Postać pierwotnie postępująca (PPMS)	PTG-007+ / komparator				
Stwardnienie rozsiane	RRMS/PPMS	CAR-TREGS				
Stwardnienie zanikowe boczne		CAR-TREGS				
Cukrzyca typu 1	Pacjenci nowo zdiagnozowani (stage 1-3)	PTG-020				
	Pacjenci nowo zdiagnozowani (stage 1)	TCR-TREGS				

**TREGI NOWEJ
GENERACJI**

Badania kliniczne – status prac

Projekty

PreTREG
cukrzyca przedobjawowa

TregVAC 3.0
cukrzyca wczesnoobjawowa

TregVacRMS
stwardnienie rozsiane,
postać rzutowa

TregVacPPMS
Stwardnienie rozsiane,
postać pierwotnie postępująca

- ✓ Opracowano wersje protokołów do wszystkich czterech badań klinicznych. Zakończyliśmy konsultacje z doradcami i badaczami w ośrodkach, z którymi Spółka zamierza współpracować przy badaniach.
- ✓ Opracowano dokumentację (w tym informacje i wzory zgód dla pacjentów; dla pięciu różnych grup wiekowych, w tym obrazkowe) do badania PreTreg oraz dla obu badań TregVacMS.
- ✓ Opracowano szczegółowe instrukcje dla badaczy dotyczące pobrania krwi do wytworzenia preparatu i podania preparatu TREGs, a także opracowuje dokumentację jakościową do badań klinicznych (w tym standardowe procedury operacyjne).
- ✓ Opracowano Broszurę Badacza do badań TregVac 3.0 i do PreTreg oraz do badań TregVacMS.
- ✓ Nawiązano współpracę z laboratorium centralnym, które będzie prowadziło analizy do badań PreTreg i obu badań TregVacMS. Na ukończeniu są zlecenia do umów na poszczególne badania doprecyzowujące zadania do wykonania przez laboratorium.
- ✓ W ciągu kilku miesięcy Spółka planuje złożenie dokumentacji do komisji bioetycznej i regulatora (URPL) celem uzyskania zgody na prowadzenie badania PreTreg. Złożenie dokumentacji w celu uzyskania zgody dla badań TregVacMS i TregVac3.0 nastąpi w późniejszym terminie.
- ✓ Przeprowadzono serię wizyt PSV (ang. pre-study visit) w ośrodkach, z którymi Spółka planuje współpracować w ramach badania PreTreg oraz po konsultacji z doradcą dokonała ostatecznego wyboru ośrodków. Odbyły się również wizyty PSV do badań TregVacPPMS oraz TregVacRMS.
- ✓ Opracowano ostateczną wersję umowy trójstronnej (sponsor-ośrodek-badacz) jako standard do stosowania w wymienionych badaniach klinicznych. Obecnie trwają negocjacje z ośrodkami. W przypadku kilku ośrodków podpisano już umowę.
- ✓ Opracowano budżety dla badaczy i ośrodków do badań PreTreg i TregVacMS. Po ostatecznym zamknięciu protokołu zostanie również sfinalizowany budżet dla badania TregVac3.0.
- ✓ Zakupiono polisę ubezpieczeniową do badań TregVacMS i PreTreg (konieczna do złożenia i do negocjacji z ośrodkami).
- ✓ Ośrodki kliniczne współpracujące ze Spółką są w trakcie uzyskiwania pozwolenia od Poltransplant na pobranie materiału w ramach badań klinicznych.

Badanie postTRIAL TregVAC

Badanie postTRIAL TregVAC

- ✓ W elemencie postTRIAL badania TregVAC przebadano **51 pacjentów** z poprzednich badań klinicznych z przynajmniej 5-letnim okresem po podaniu TREGs pod kątem długookresowego bezpieczeństwa terapii.
- ✓ Rekrutacja pacjentów zakończona zgodnie z planem.
- ✓ Rozpoczęto analizę wyników.

Daniel A. Shelly, PhD, MBA - Chief Business Development Officer

Education:



Bachelor of Science in Biology.



Master of Arts in Biology



PhD, Molecular Physiology.
STZ induced Type I Diabetes: Metabolic Recovery in Mouse Skeletal Muscle



Postdoctoral Fellow - Physiology
•APS Fellow in Physiological Genomics
•NIH National Research Service Award



Masters of Business Administration

Career History:



Senior Regulator Affairs Specialist. 2001-2003.



Director Business Development. 2004-2011



Director Business Development. 2011-2016



Director Business & Clinical Development 2016-2019



Global Director BD & Strategic Partnerships 2019-2020



VP Business Development & Alliances 2020-2024

Board Appointments:



Non-Executive Director



Scientific Advisory Board Member

Faculty:



Adjunct Professor - Master's in Drug Development:

- 2004 to present
- Biologics Discovery and Development
- Principles of Biotech Business Development

PoITREG's Competitive Advantage and Unique Market Position

- **Polyclonal Tregs:**

- ✓ First to dose patients with Polyclonal, autologous Tregs.
- ✓ Over 17 years of manufacturing and clinical experience (10 yrs of patient data).

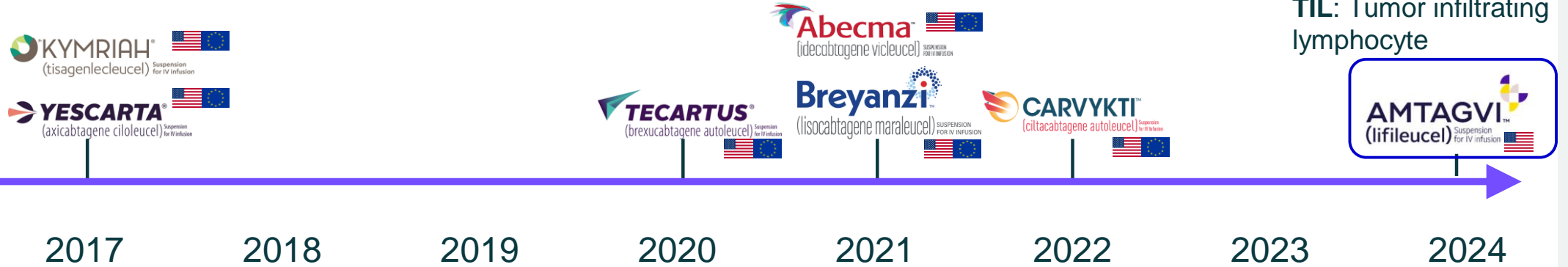
- **Next-Generation, Engineered Treg Cell Therapies:**

- ✓ CAR-Tregs for MS and ALS
- ✓ TCR-Tregs for T1D
- ✓ Proprietary Antigen specific Treg modality (Ag-Tregs)

- **State of the art cGMP Manufacturing Facility**

- ✓ 2,100sqm/24,000sqft cGMP Cell Therapy Manufacturing Center
- ✓ 15 production lines, 120 treatments/month.
- ✓ State-of-the-Art facility with additional 2,000sqm expansion capacity.

Approved CAR-T cell therapies



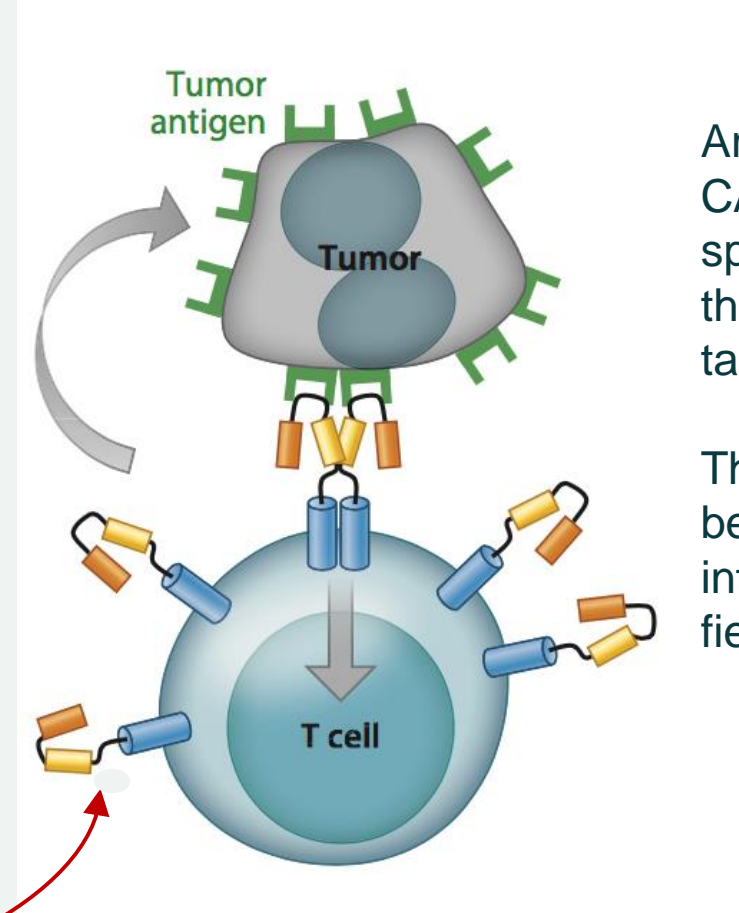
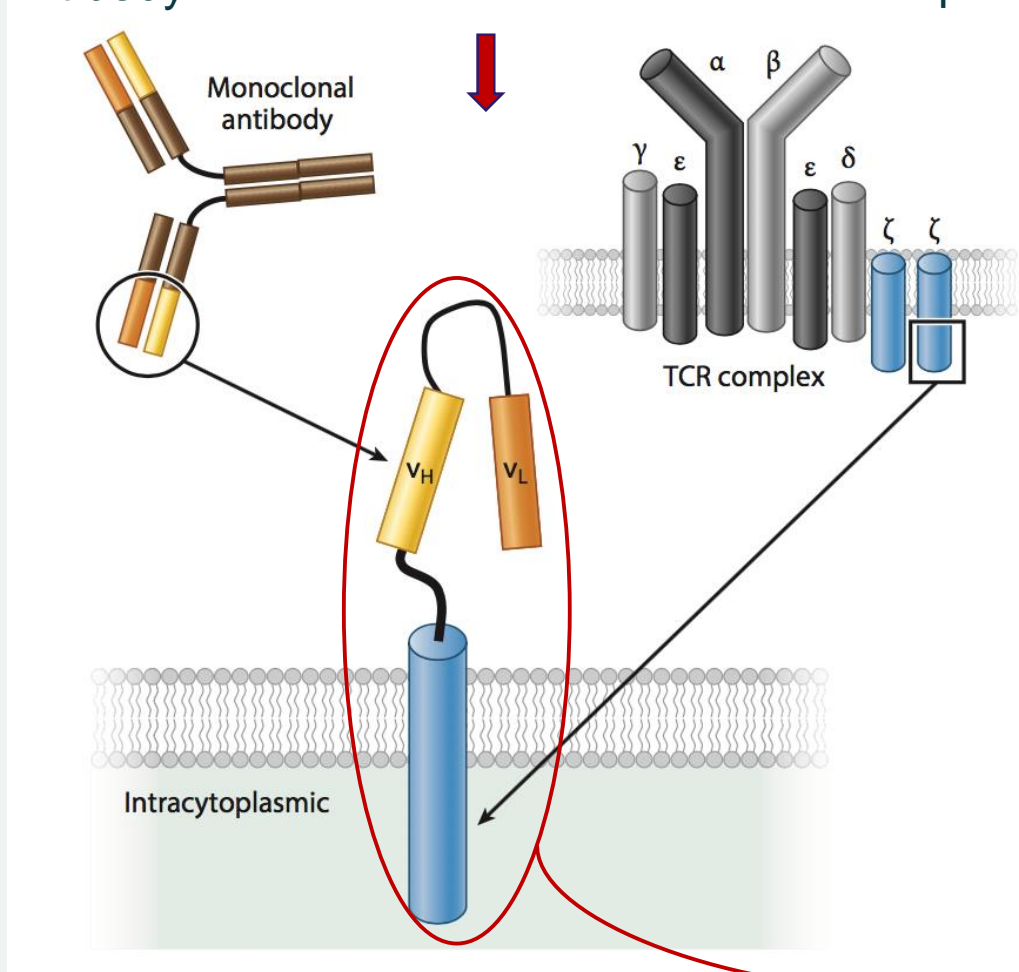
Approved CAR-T Treatments by Forecasted Sales (2028).

- CAR-T cell therapies established the Commercial market for Autologous Engineered cell therapies.
- Success with Engineered cell therapies is being copied in the T-Reg/Autoimmune space.
- Amtagvi approval, however, shows market is receptive to novel, Autologous, non-engineered approaches.

Treatment	Sponsor	Launch	Forecasted 2028 Sales (M)	Approvals
Kymriah	Novartis	2017	\$552	B-cell acute lymphoblastic leukemia B-cell non-Hodgkin lymphoma
Yescarta	Gilead	2017	\$2,438	B-cell non-Hodgkin lymphoma Follicular lymphoma
Tecartus	Gilead	2020	\$64	Mantle cell lymphoma B-cell acute lymphoblastic leukemia
Breyanzi	Bristol Myers Squibb	2021	\$1,826	B-cell non-Hodgkin lymphoma
Abecma	Bristol Myers Squibb	2021	\$1,740	Multiple myeloma
Carvykti	Johnson & Johnson	2022	\$3,374	Multiple myeloma

CAR-T for Oncology

Combine Targeting from Antibody → With ← Signaling from Natural T-cell Receptor



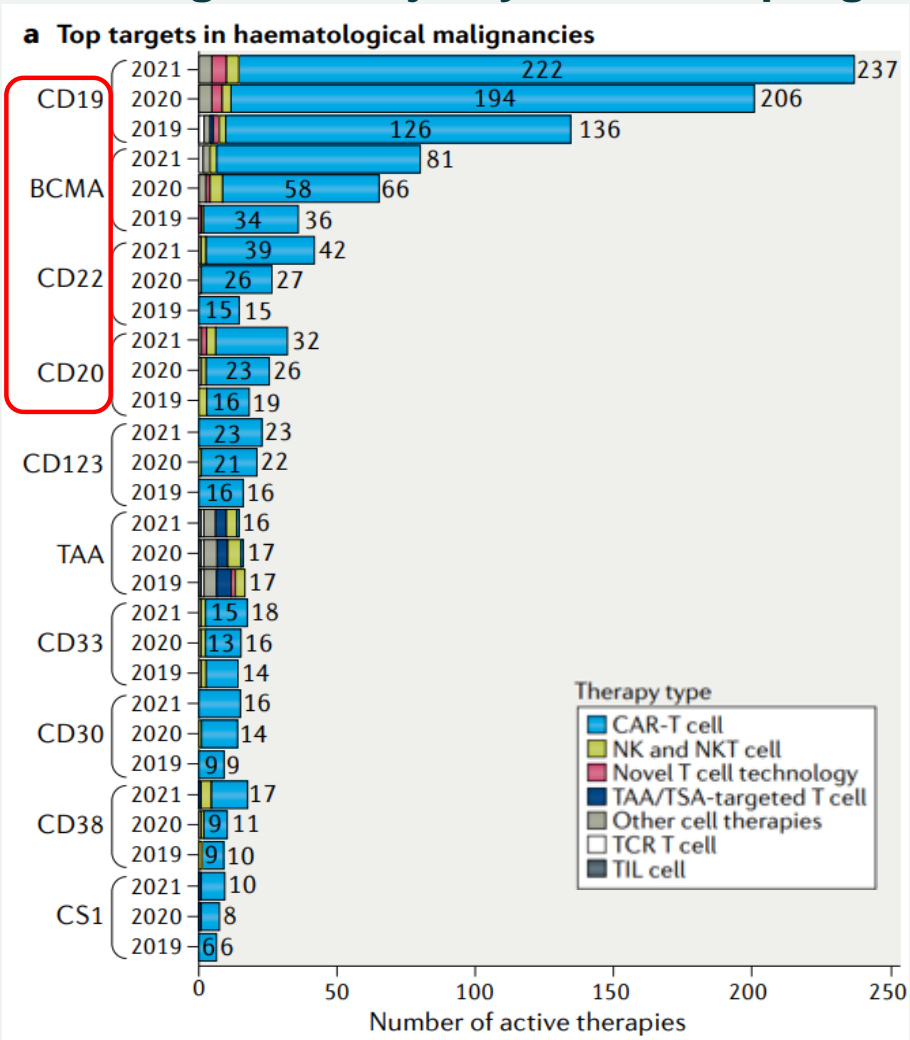
Arming T-cells with CARs – Can kill specific cancer cells that express the target.

This approach has been re-purposed into the Autoimmune field.

Chimeric Antigen Receptor = CAR-T

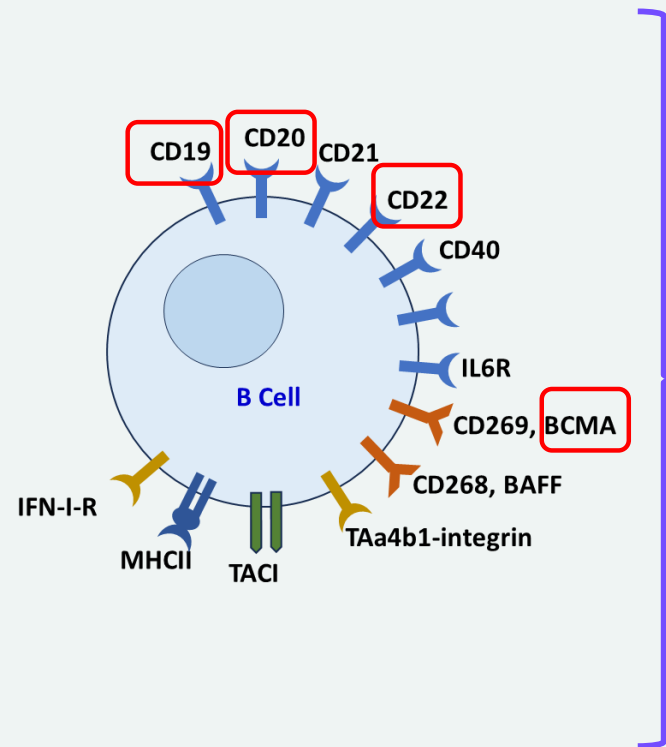
CAR-T for Autoimmune

Few Targets = Majority of CAR-T programs



These targets can be used for B Cell Depletion enabling pivot into Autoimmune.

- Long term efficacy not established.
- Opportunity for combination with Tregs



- SLE (PoC established)
- Multiple Sclerosis
- Myasthenia Gravis
- Pemphigus vulgaris
- Rheumatoid Arthritis
- ITP
- Sjögren syndrome
- NMDAR
- MOGSD
- NMOSD

NMDAR: N-methyl-d-aspartate receptor encephalitis | **SLE:** Systemic lupus erythematosus | **ITP:** Idiopathic thrombocytopenic purpura | **MOGSD:** Myelin-oligodendrocyte glycoprotein spectrum disorder | **NMOSD:** Neuromyelitis optica spectrum disorder
Adapted from: Dennis S. W. Lee, Olga L. Rojas, and Jennifer L. Gommerman, B cell depletion therapies in autoimmune disease: advances and mechanistic insights. *Nature Reviews Drug Discovery*, Vol 20, March 2021.

PoITREG's focus = top ranked technology in CG&T Space



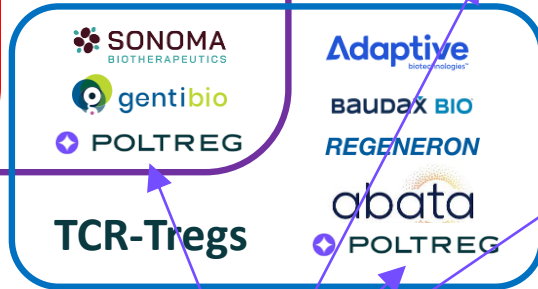
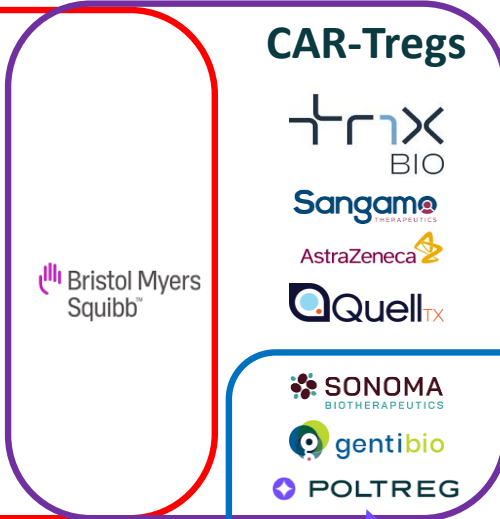
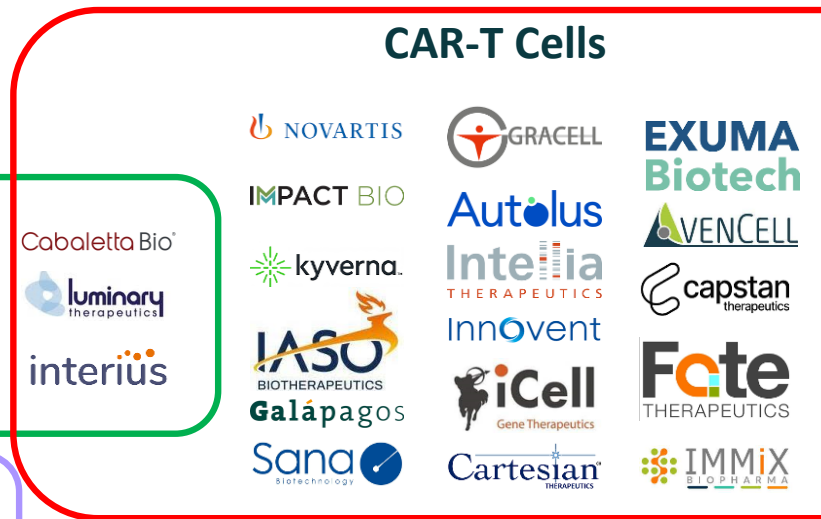
- The **Alliance for Regenerative Medicine's** recent report ranks the TOP emerging technologies in the Cell and Gene Therapy Space.
- Of 11 technologies identified, **Engineered T-cells for Autoimmunity** Ranked 1st of all emerging technologies.
- **This includes Tregs**
- **PoITREG is well positioned to capture value from this high priority focus area in the CG&T Market.**

Rank	Technology
1	Engineered T cells for Autoimmunity
2 (tie)	<i>in vivo</i> CAR-T cell Engineering
3 (tie)	Synthetic Biology
4	Non-double-stranded break-inducing Gene Therapies
5	iPSC-derived Therapies
6	Engineered Immune Cells
7	Nonviral Gene Therapy Delivery
8	Capsid Engineering
9 (tie)	Bioengineered and Xenotransplanted Organs
10 (tie)	Secretome and Exosome-based Therapeutics
11 (tie)	Alternative RNA Therapeutics

https://alliancerm.org/wp-content/uploads/2024/01/20240124-ARM_Horizons-White-Paper.pdf

Autoimmune Cell Therapy Competitive Landscape

Other CAR:
(CAAR-T, CAR-
NK, Gamma-
CAR) Cells



PolTREG is the only company operating in **all Treg** modalities
and

Is the only company with Antigen Specific Treg technology.

Market Trends

AutoImmune Partnering Transactions Q3 2022 - Q4 2023


1. **AstraZeneca (June 23):** Partners with **Quell Therapeutics** to develop, manufacture, and commercialize TREG modified cell therapies **\$85 million – upfront | \$2 billion milestones** 

2. **Vertex (March '23):** **CRISPR Therapeutics's** CRISPR/Cas9 for hypoimmune cell therapies for T1D **USD 100 million – upfront \$230 million milestones**

3. **Sanofi (March '23):** **Provention Bio:** TZIELD anti-CD3 antibody delays onset of T1D. **\$2.9 billion – transaction amount**

4. **Regeneron (March '23):** Partnered with **Sonoma Biotherapeutics** to develop TREG therapies **\$75 million – upfront | \$45 million milestones** 

5. **Eli Lilly (January '23):** Partners with **TRexBio** to develop Treg modulating therapies. **\$55 million – upfront | >\$1.1 billion – milestones**

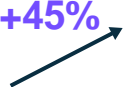
6. **BMS (August '22):** Partnered with **GentiBio** to develop Treg-based IBD therapies. **\$1.9 billion - biodollar** 

Transactions- January 2024

1. **J&J:** Exercises first option from **TRexBio's** Deep Biology platform for regulatory T-cell modulating therapy.

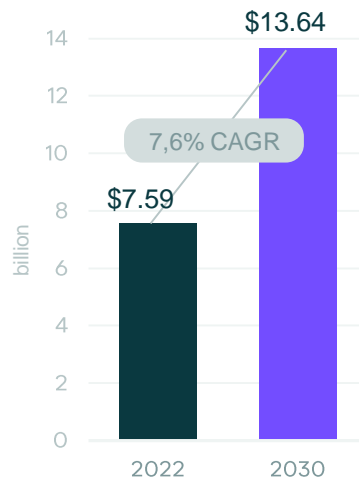
2. **Tr1x:** Raises \$75 Million to Develop TREG Therapy

Revenues for companies selling CAR-T in Oncology

1.9 billion USD (I-IIIQ 2022)  **2.8 billion USD** (I-IIIQ 2023)

Abecma, Breyanzi, Tecartus, Yescarta, Carvykti, Kymriah

Market



13.64 Billion USD

Type 1 diabetes market

Source: SNS Insider



1.9 Billion USD

PTG-007 – Potential Sales Peak for Newly Diagnosed Type 1 Diabetes (IQVIA Estimates)

Action Plan

- **Aggressive Conference Attendance Plan**
 - ✓ Attendance at up to 20 international conferences is planned.
 - ✓ Up to 6 conferences offer 1-1 corporate partnering.
 - ✓ Scientific/Technical presentations will be given at most conferences.
- **On-site partnering visits**
 - ✓ May include direct visits to Pharma and Biotech companies and potential investors.
 - ✓ May include direct visits to institutional partners, Key opinion leaders, and collaborators
- **New marketing media and promotional materials**
 - ✓ PolTREG is developing new marketing media content that may take the form of:
 - ✓ Scientific Webinars
 - ✓ Promotional and technical videos
 - ✓ White papers

Conclusion

- **PoITREG has a three-point Value Proposition:**
 - ✓ First to dose patients with Polyclonal, autologous Tregs with > 15 years clinical experience and up to 10 years follow-up patient data.
 - ✓ Strong next generation engineered Treg cell therapy pipeline with CAR-Tregs, TCR-Tregs, and Antigen specific Tregs (unique to PoITREG).
 - ✓ State of the art cGMP Cell Therapy Manufacturing facility with 2,100 sqm of operational labs and the ability to expand to meet partner needs.
- **The “Year of Autoimmunity” – What is the Probability of a Deal?**
 - ✓ Possible in next 6-9 months based on current status and market activity.
 - ✓ Partnering around new technologies or platforms (mRNA, CRISPR, new CARs or TCRs).
 - ✓ Enhanced with pre-clinical PoC data from PoITREG’s engineered Treg programs.
- **Parallel track to expand operations into the United States:**
 - ✓ Reviewing opportunities to initiate Treg manufacturing and clinical development in US.

Centrum Badawczo-Rozwojowe

Certyfikacja

- ✓ **Otrzymanie zezwolenia** na wytwarzanie badanego produktu leczniczego terapii zaawansowanej dla Wytwórni Farmaceutycznej od GIF – dotyczy prowadzenia badań klinicznych
 - ✓ Wyprodukowano pierwszy preparat TREG zgodny z GMP
 - ✓ **Pozytywna decyzja** SANEPID na użytkowanie pomieszczeń jako bank tkanek i komórek
 - ✓ **Zaawansowany etap** procesu ubiegania się o pozwolenie na działanie banku tkanek i komórek Spółki przyznanego przez Krajowe Centrum Bankowania Tkanek i Komórek
-
- ✓ Zakończono **I etap** (centrum badawczo-rozwojowe) oraz **II etap** (laboratorium komercyjne)
 - ✓ **32,2 mln zł - nakłady inwestycyjne** na budowę i wyposażenie na koniec Q3 2023 r.



- ✓ **2100 mkw.** powierzchni wytwórczej
- ✓ **15 linii produkcyjnych** o maksymalnej przepustowości ok. **1,5 tys. preparatów rocznie**

Patent w USA

- ✓ Otrzymanie warunkowej decyzji o przyznaniu patentu w USA dla terapii cukrzycy typu 1



- ✓ Kluczowy patent chroniący wynalazek PoITREG od momentu pobrania krwi do podania gotowego preparatu - włączając w to aspekty wytwarzania, końcowej formulacji i sposobów podawania (indywidualizacji).
- ✓ Patent daje także możliwość ochrony wynalazków zależnych, co ma duże znaczenie dla patentowania kolejnych wdrożeń i daje przewagę nad konkurencją, która chciałaby korzystać z tego pomysłu.

Strategia - podsumowanie

- Rynek zdominowany jest przez jednostronną narrację o CAR-TREG'ach jako optymalnej technologii w terapiach komórkami TREG. **Ostatnio wydane ostrzeżenie FDA dotyczące przypadków nowotworów powstałych w trakcie leczenia CAR-T jest sygnałem studzącym ten entuzjazm.**
- Każda z technologii rozwijanych przez Spółkę (Polyclonal TREG, Oligoclonal TREG, CAR TREG, TCR TREG) ma określone zalety i wady. **Prawdopodobnie wszystkie rodzaje TREGów znajdą zastosowanie w różnych wskazaniach i u różnych pacjentów.**
- **Tylko TREGi poliklonalne wykazały się bezpieczeństwem i skutecznością kliniczną.**
- Fundamentem pozwalającym na skuteczne rozwijanie technologii TREGów modyfikowanych jest **doskonałość procesowa dotycząca produkcji TREGów poliklonalnych.**
- **PolTREG jest jedyną firmą, która oferuje zdywersyfikowane portfolio technologii TREGowych. Dodatkowym atutem Spółki jest własny zakład produkcyjny. Są to czytelne przewagi konkurencyjne PolTREGu.**
- **PolTREG jako optymalny partner dla Big Pharmacy** - oferta współpracy Spółki z partnerem farmaceutycznym przedstawiana jest jako:
 - ✓ De-risked product pipeline
 - ✓ Diversified product pipeline
 - ✓ Close to market product pipeline
 - ✓ Team with the longest and widest experience promises effective development until entering the market
 - ✓ Own production plant allows for scaling production and technology transfer

Operacjonalizacja strategii – zadania w toku

➤ **Komunikacja do rynków międzynarodowych**

- ✓ Media elektroniczne (Scrip, LinkedIn, influencerzy)
- ✓ Media papierowe
- ✓ Banki inwestycyjne (raporty analityczne)
- ✓ Prezentacje w trakcie imprez branżowych

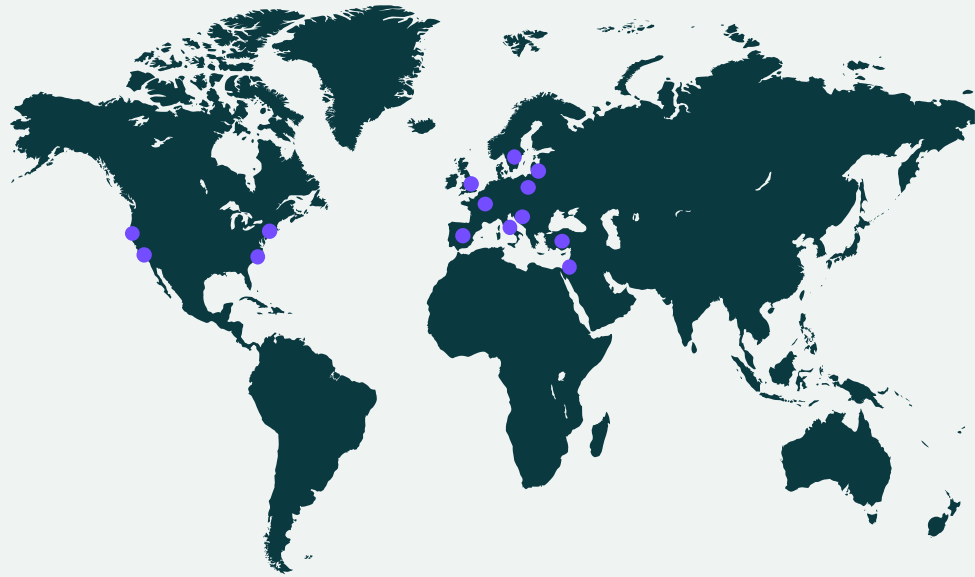
➤ **Kontakty z Big Pharma**

- ✓ Konferencje inwestorskie
- ✓ Konferencje naukowe
- ✓ Bezpośredni kontakt

➤ **Wejście na rynek USA (potencjał wartości firmy nieporównywalnie wyższy niż w Europie)**

- ✓ Wejście na ścieżkę regulacyjną FDA
- ✓ Transfer technologii w celu zapewnienia lokalnej produkcji
- ✓ Współpraca z renomowanymi ośrodkami klinicznymi (badania kliniczne i wsparcie KOL)
- ✓ Inwestorzy finansowi (smart money)

Konferencje – 2024 r.



Plany na 2024

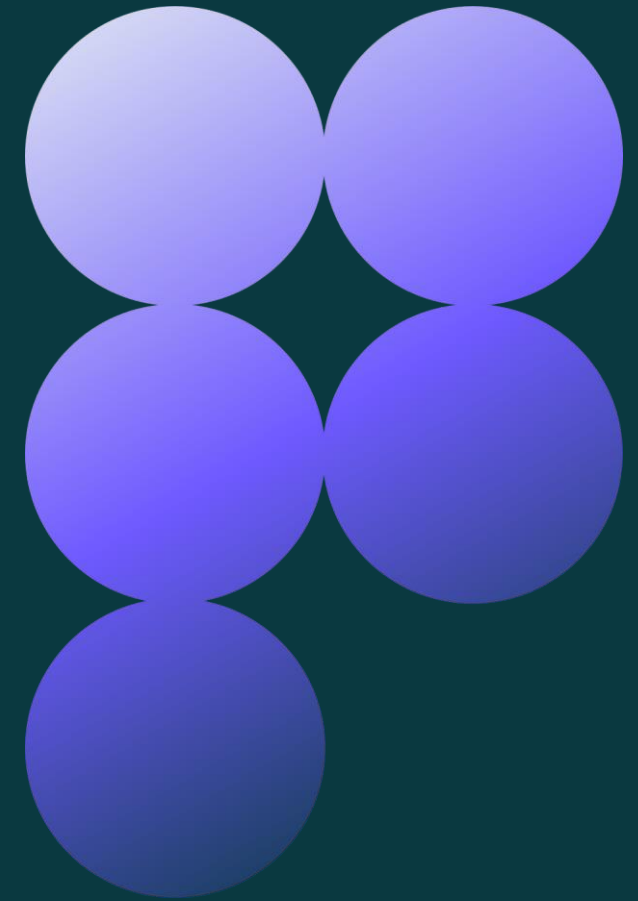
- **J.P. Morgan Healthcare Conference – obecność Spółki (USA)**
- **7th CAR-TCR Summit EU – obecność Spółki (UK)**
- CEBioForum (Polska)
- 6th Sam Strober Workshop on Clinical Immune Tolerance (UK)
- BIO International Convention (USA)
- Next Generation CAR & T-Cell Therapies (USA)
- BioEurope Spring (Hiszpania)
- Advanced Therapies Week (UK)
- Cell and Gene Meeting on the Med (Włochy)
- ASGCT 27th Annual Meeting (USA)
- 14th Int. Congress Autoimmunity (Słowenia)
- Treg-Directed Therapies Summit (USA)
- 6th Annual Allogeneic Cell Therapies Summit (USA)
- American Diabetes Association 84th Scientific Sessions (USA)
- 9th CAR-TCR Summit (USA)
- Biopharm America (TBD)
- Cell and Gene Therapy Manufacturing US (USA)
- Meeting on the Mesa (ARM) (USA)
- BIO Europe (Szwecja)
- 2nd Cell Therapy for autoimmune disease (TBD)



PoLTREG S.A.

*Ul. Botaniczna 20
80-298 Gdańsk
office@poltreg.com*

*Kontakt dla Inwestorów i Mediów
ir@poltreg.com*



*Innovative therapies
for autoimmune diseases*