

ОТЧЕТ ЭМИТЕНТА ЭМИССИОННЫХ ЦЕННЫХ БУМАГ

Публичное акционерное общество «Артген биотех»

Код эмитента: 08902-А

за 6 месяцев 2026 г.

Информация, содержащаяся в настоящем отчете эмитента, подлежит раскрытию в соответствии с законодательством Российской Федерации о ценных бумагах

Адрес эмитента	119333, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Гагаринский, ул Губкина, д. 3, к. 1, помещ. 1/1
Контактное лицо эмитента	Блохина Светлана Викторовна, Руководитель корпоративного отдела Телефон: +7 (495) 646-80-76 Адрес электронной почты: moscow@gemabank.ru

Адрес страницы в сети Интернет	https://www.e-disclosure.ru/portal/company.aspx?id=7814 , https://artgen.ru/
--------------------------------	---

Генеральный директор Дата: 25 сентября 2026 г.	_____ С.В. Масюк подпись
---	--

Оглавление

Введение	4
Раздел 1. Управленческий отчет эмитента	5
1.1. Общие сведения об эмитенте и его деятельности	5
1.2. Сведения о положении эмитента в отрасли	19
1.3. Основные операционные показатели, характеризующие деятельность эмитента	19
1.4. Основные финансовые показатели эмитента	20
1.4.1. Финансовые показатели, рассчитываемые на основе консолидированной финансовой отчетности (финансовой отчетности)	20
1.4.2. Финансовые показатели, рассчитываемые на основе бухгалтерской (финансовой) отчетности ..	21
1.4.3. Финансовые показатели кредитной организации	21
1.4.4. Иные финансовые показатели	21
1.4.5. Анализ динамики изменения финансовых показателей, приведенных в подпунктах 1.4.1 - 1.4.4 настоящего пункта	21
1.5. Сведения об основных поставщиках эмитента	22
1.6. Сведения об основных дебиторах эмитента	22
1.7. Сведения об обязательствах эмитента	23
1.7.1. Сведения об основных кредиторах эмитента	23
1.7.2. Сведения об обязательствах эмитента из предоставленного обеспечения	25
1.7.3. Сведения о прочих существенных обязательствах эмитента	25
1.8. Сведения о перспективах развития эмитента	25
1.9. Сведения о рисках, связанных с деятельностью эмитента	25
1.9.1. Отраслевые риски	26
1.9.2. Страновые и региональные риски	38
1.9.3. Финансовые риски	40
1.9.4. Правовые риски	42
1.9.5. Риск потери деловой репутации (репутационный риск)	43
1.9.6. Стратегический риск	44
1.9.7. Риски, связанные с деятельностью эмитента	45
1.9.8. Риск информационной безопасности	56
1.9.9. Экологический риск	56
1.9.10. Природно-климатический риск	57
1.9.11. Риски кредитных организаций	57
1.9.12. Иные риски, которые являются существенными для эмитента (группы эмитента)	57
Раздел 2. Сведения о лицах, входящих в состав органов управления эмитента, сведения об организации в эмитенте управления рисками, контроля за финансово-хозяйственной деятельностью и внутреннего контроля, внутреннего аудита, а также сведения о работниках эмитента	58
2.1. Информация о лицах, входящих в состав органов управления эмитента	58
2.1.1. Состав совета директоров (наблюдательного совета) эмитента	58
2.1.2. Информация о единоличном исполнительном органе эмитента	67
2.1.3. Состав коллегиального исполнительного органа эмитента	68
2.2. Сведения о политике в области вознаграждения и (или) компенсации расходов, а также о размере вознаграждения и (или) компенсации расходов по каждому органу управления эмитента	68
2.3. Сведения об организации в эмитенте управления рисками, контроля за финансово-хозяйственной деятельностью, внутреннего контроля и внутреннего аудита	70
2.4. Информация о лицах, ответственных в эмитенте за организацию и осуществление управления рисками, контроля за финансово-хозяйственной деятельностью и внутреннего контроля, внутреннего аудита	74
2.5. Сведения о любых обязательствах эмитента перед работниками эмитента и работниками подконтрольных эмитенту организаций, касающихся возможности их участия в уставном капитале эмитента	77

Раздел 3. Сведения об акционерах (участниках, членах) эмитента, а также о сделках эмитента, в совершении которых имелась заинтересованность, и крупных сделках эмитента.....	78
3.1. Сведения об общем количестве акционеров (участников, членов) эмитента	78
3.2. Сведения об акционерах (участниках, членах) эмитента или лицах, имеющих право распоряжаться голосами, приходящимися на голосующие акции (доли), составляющие уставный (складочный) капитал (паевой фонд) эмитента.....	78
3.3. Сведения о доле участия Российской Федерации, субъекта Российской Федерации или муниципального образования в уставном капитале эмитента, наличии специального права (золотой акции)	81
3.4. Сделки эмитента, в совершении которых имелась заинтересованность	81
3.5. Крупные сделки эмитента	81
Раздел 4. Дополнительные сведения об эмитенте и о размещенных им ценных бумагах	82
4.1. Подконтрольные эмитенту организации, имеющие для него существенное значение	82
4.2. Дополнительные сведения, раскрываемые эмитентами облигаций с целевым использованием денежных средств, полученных от их размещения	93
4.3. Сведения о лице (лицах), предоставившем (предоставивших) обеспечение по облигациям эмитента с обеспечением, а также об обеспечении, предоставленном по облигациям эмитента с обеспечением	94
4.4. Сведения об объявленных и выплаченных дивидендах по акциям эмитента	96
4.5. Сведения об организациях, осуществляющих учет прав на эмиссионные ценные бумаги эмитента	99
4.5.1. Сведения о регистраторе, осуществляющем ведение реестра владельцев ценных бумаг эмитента	99
4.5.2. Сведения о депозитарии, осуществляющем централизованный учет прав на ценные бумаги эмитента	99
4.6. Информация об аудиторе эмитента	99
Раздел 5. Консолидированная финансовая отчетность (финансовая отчетность), бухгалтерская (финансовая) отчетность эмитента	104
5.1. Консолидированная финансовая отчетность (финансовая отчетность) эмитента	104
5.2. Бухгалтерская (финансовая) отчетность	104

Введение

Основания возникновения у эмитента обязанности осуществлять раскрытие информации в форме отчета эмитента:

- *В отношении ценных бумаг эмитента осуществлена регистрация проспекта ценных бумаг;*
- *Эмитент является публичным акционерным обществом.*

Сведения об отчетности, которая (ссылка на которую) содержится в отчете эмитента и на основании которой в отчете эмитента раскрывается информация о финансово-хозяйственной деятельности эмитента: *В отчёте содержится ссылка на консолидированную финансовую отчетность, на основании которой в отчете эмитента раскрывается информация о финансово-хозяйственной деятельности эмитента.*

У эмитента имеются облигации с обеспечением, предоставляемым (предоставленным) третьим лицом (ПАО «ММЦБ» и ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО»)¹.

Информация о финансово-хозяйственной деятельности эмитента и финансово-хозяйственной деятельности лиц, предоставивших обеспечение по облигациям эмитента (ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО", ПАО "ММЦБ") отражает их деятельность в качестве организации, которая вместе с другими организациями в соответствии со Стандартами МСФО определяется как группа.

Консолидированная финансовая отчетность, на основании которой в настоящем отчете эмитента раскрыта информация о финансово-хозяйственной деятельности эмитента и лиц, предоставивших обеспечение по облигациям эмитента, дает объективное и достоверное представление об активах, обязательствах, финансовом состоянии, прибыли или убытке эмитента и лица, предоставляющего (предоставившего) обеспечение по облигациям эмитента. Информация о финансовом состоянии и результатах деятельности эмитента и лица, предоставляющего (предоставившего) обеспечение по облигациям эмитента содержит достоверное представление о деятельности эмитента и лица, предоставляющего (предоставившего) обеспечение по облигациям эмитента, а также об основных рисках, связанных с их деятельностью.

Настоящий отчет эмитента содержит оценки и прогнозы в отношении будущих событий и (или) действий, перспектив развития отрасли экономики, в которой эмитент и лицо, предоставляющее (предоставившее) обеспечение по облигациям эмитента, осуществляют основную деятельность, и результатов деятельности эмитента и лица, предоставляющего (предоставившего) обеспечение по облигациям эмитента, их планов, вероятности наступления определенных событий и совершения определенных действий.

Инвесторы не должны полностью полагаться на оценки и прогнозы, приведенные в настоящем отчете эмитента, так как фактические результаты деятельности эмитента и лица, предоставляющего (предоставившего) обеспечение по облигациям эмитента в будущем могут отличаться от прогнозируемых результатов по многим причинам. Приобретение ценных бумаг эмитента связано с рисками, в том числе описанными в настоящем отчете эмитента.

Иная информация, которая, по мнению эмитента, будет полезна для заинтересованных лиц при принятии ими экономических решений:

С 19.07.2023 г. Публичное акционерное общество «Институт Стволовых Клеток Человека» (ПАО «ИСКЧ») переименовано в Публичное акционерное общество «Артген биотех» (ПАО «Артген»)

¹ Информация указана на 30.06.2026. Выпуск облигаций с обеспечением погашен 08.07.2026.

Раздел 1. Управленческий отчет эмитента

1.1. Общие сведения об эмитенте и его деятельности

Полное фирменное наименование эмитента: *Публичное акционерное общество «Артген биотех»*

Сокращенное фирменное наименование эмитента: *ПАО «Артген»*

В уставе эмитента зарегистрировано наименование на иностранном языке.

Наименование эмитента на иностранном языке: *Public Joint-Stock Company «Artgen biotech», PJSC «Artgen».*

Место нахождения эмитента: *РФ, г. Москва*

Адрес эмитента: *119333, г. Москва, вн. тер. г. муниципальный округ Гагаринский, ул. Губкина, д. 3, к. 1, помещ. 1/1*

Сведения о способе создания эмитента: *эмитент создан путем учреждения*

Дата создания эмитента: *27.11.2003*

Все предшествующие наименования эмитента в течение трех последних лет, предшествующих дате окончания отчетного периода, за который составлен отчет эмитента:

Полное фирменное наименование: *Публичное акционерное общество «Институт Стволовых Клеток Человека»*

Сокращенное фирменное наименование: *ПАО «ИСКЧ»*

Дата введения наименования: *Решение ГОСА от 18.06.2015. Дата внесения записи в ЕГРЮЛ 29.06.2015.*

Основание введения наименования: *Решение годового общего собрания акционеров, Протокол № 0215 от 22.06.2015. Дата внесения записи в ЕГРЮЛ 29.06.2015.*

Реорганизации эмитента в течение трех последних лет, предшествующих дате окончания отчетного периода, за который составлен отчет эмитента, не осуществлялись.

Основной государственный регистрационный номер (ОГРН): *1037789001315*

ИНН: *7702508905*

Краткое описание финансово-хозяйственной деятельности, операционных сегментов и географии осуществления финансово-хозяйственной деятельности группы эмитента:

Артген биотех (ПАО «Артген», www.artgen.ru) - российская компания, основанная в 2003 году, эмитент Сектора РИИ (Рынок Инноваций и Инвестиций) Московской Биржи (тикер: ABIO).

Артген – это биотехнологическая компания с портфелем разработок, целью которой является создание, разработка и внедрение в практическое здравоохранение инновационных препаратов, изделий или методов лечения, диагностики и профилактики, которые дают новые и более эффективные средства для борьбы с заболеваниями человека.

Компания инвестирует в активы, связанные с разработкой и коммерциализацией инновационных лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения, новых методов генетической диагностики и генетических исследований, а также ряда других высокотехнологичных продуктов и услуг в сфере биомедицины и здравоохранения.

В состав Группы Артген входят компании на разных стадиях развития: компании, со стабильной и растущей выручкой, компании на посевной стадии и стадии раннего роста, а также компании, которые формируют экосистему для биотех-разработок в группе. В их числе — эмитенты Московской биржи, резиденты «Сколково», Московского инновационного кластера и инновационного научно-технического центра (ИНТЦ) «Ломоносов».

На Московской бирже торгуются акции компаний, входящих в Группу Артген: ММЦБ (тикер: GEMA), ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО» (тикер: GECO). Резидентами «Сколково» являются: ООО «Витацел», ООО «Скинцел», АО «Гистографт», АО «Бетувакс», АО «РБТ».

Группа Артген ставит целью улучшение качества и продолжительности жизни людей путём

развития персонализированной и профилактической медицины. Компании Группы Артген внедряют в практическое здравоохранение последние достижения медицинской генетики, биоинформатики, генной терапии, клеточных технологий, тканевой инженерии, биобанкирования.

Среди продуктов и услуг Группы Артген, завоевавших прочные позиции на российском рынке: Гемабанк[®], Неоваскулген[®], Genetico[®], Репробанк[®], SPRS-терапия[®]. Компании Группы Артген также развивают платформу для разработки противовирусных вакцин-кандидатов на основе поверхностных рекомбинантных белков и сферических частиц адъюванта. Платформа показала в доклинических исследованиях высокий профиль безопасности и необходимый уровень иммуногенности и протективности. На данной платформе была разработана вакцина от коронавируса «Бетувакс-Ков-2», вакцина от гриппа Тетрафлюбет.

Компания также развивает и использует внутреннюю экосистему, позволяющую транслировать в компании и стартапы свою уникальную экспертизу: научную, регуляторную, исследовательскую, медицинскую, производственную, патентную, маркетинговую, инвестиционную и бизнес-экспертизу для более успешного внедрения разработок в практику здравоохранения.

Эффективный контроль над проектами, финансовыми потоками и кредитным портфелем холдинга, а также управление компаниями Группы, обеспечивающее рост их финансовых показателей и стоимости бизнеса, призваны стать основными драйверами повышения инвестиционной привлекательности ПАО «Артген».

Направления деятельности и активы Группы Артген биотех:

Артген – стратегический инвестор в биотех, инвестиции которого ориентированы на долгосрочный рост стоимости компаний и проектов. Компания развивает прорывные технологии, повышающие эффективность здравоохранения и качество медицинской помощи.

Артген биотех – это группа, в состав которой входят компании на разных этапах развития: компании, со стабильной и растущей выручкой, компании на посевной стадии и стадии раннего роста, а также компании, которые формируют экосистему для биотех-разработок в группе. В их числе – эмитенты Московской биржи, резиденты «Сколково» и инновационного научно-технического центра (ИНТЦ) «Ломоносов».

Артген осуществляет инвестиции на рынках с потенциалом высокого роста и стремится получить существенную долю рынка и впоследствии стабильно расти вместе с рынком.

Артген предоставляет компаниям Группы научную, отраслевую, юридическую и финансовую экспертизу, а также услуги акселератора.

Артген содействует компаниям Группы в области исследований и разработок, регистрационного и патентного девелопмента, производства биомедицинских продуктов, проведения доклинических и клинических исследований, в области коммерциализации и продвижения на рынке, в сфере менеджмента, привлечения финансирования и корпоративного управления.

Поддержка Группы различного рода экспертизой, фокусировка на менеджменте, мониторинге финансовых потоков и кредитного портфеля холдинга способствует росту финансовых показателей и стоимости бизнеса активов, что увеличивает акционерную стоимость и повышает инвестиционную привлекательность Артген как публичной компании.

Используя инновационные медицинские технологии, создавая на их основе конкурентоспособные продукты, Компания нацелена на российский и, в перспективе, на международный рынок.

Группа Артген биотех обладает рядом продуктов и технологий, которые были разработаны впервые в мире и открыли новые терапевтические направления.

- Неоваскулген – первый в мире геннотерапевтический препарат с механизмом действия, открывающим новый подход в лечении ишемии тканей различной локализации – «терапевтический ангиогенез» (лечебный рост сосудов).

- Ген-активированные материалы – новый класс медицинских изделий, состоящих из биосовместимого матрикса-носителя и генных конструкций (в частности, плазмидная ДНК и

другие биологически активные нуклеиновые кислоты) и предназначенных для регенерации тканей и восстановления органов, начиная с костной пластики.

- *Паспорт кожи (в рамках инновационной технологии SPRS-терапия) – персонализированная диагностика состояния кожи (оценка регенераторного и пролиферативного потенциала популяции фибробластов в коже пациента методом клонального анализа), что позволяет составить индивидуальную программу коррекции дефектов и профилактики старения кожи, в том числе с помощью клеточной терапии.*

- *Вакцины Тетрафлюбет и Бетувакс <https://rbiotech.ru/#pipeline>, <https://betuvax.ru/>. Компании РБТ и Бетувакс совместно с Артген развивают платформу для разработки противовирусных вакцин-кандидатов на основе поверхностных рекомбинантных белков и сферических частиц адьюванта. Платформа показала в доклинических исследованиях высокий профиль безопасности и необходимый уровень иммуногенности и протективности. На данной платформе была разработана вакцина от коронавируса «Бетувакс-Ков-2», а также четырёхвалентная вакцина от гриппа Тетрафлюбет, идёт разработка других вакцин.*

Направления работы Группы Артген биотех:

- Биомедицинские препараты;
- Генная терапия;
- Вакцины;
- Малые молекулы;
- Тканевая инженерия;
- Генетические исследования;
- Биоинформатика;
- Репродуктивные технологии;
- Клеточные технологии;
- Биобанкирование.

Краткая характеристика группы эмитента:

В составе Группы Артген биотех присутствуют как компании, стабильно генерирующие денежный поток и приносящие основную массу консолидированной выручки, так и компании, которые сегодня заняты исследованиями и разработками для последующей коммерциализации.

Артген биотех: экосистема и компании группы

Портфель препаратов:

- АО «НекстГен» и ООО «ИСКЧ Фарма»

Компания АО «НекстГен» занимается разработкой геннотерапевтических препаратов, расширением показаний показания препарата Неоваскулген и внедрением его в практику здравоохранения. В исследованиях и разработках компания сфокусирована на ангиогенезе, нейротрофических факторов и воспалении. Продажи препарата на российском рынке осуществляет ООО «ИСКЧ Фарма». В настоящее время компании занимаются научными исследованиями и разработками, а также их внедрением в области генной терапии (в частности, расширением показаний к применению Неоваскулгена).

- АО «Бетувакс»

российская биотехнологическая компания, которая занимается разработкой вакцин. АО «Бетувакс» специализируется на рациональном дизайне антигенов для субъединичных вакцин, направленных на терапию аллергических и профилактику инфекционных и онкологических заболеваний. Применяя современные методы биоинформатики и белковой инженерии, Компания анализирует и вносит точные модификации в структуру антигенов, создавая более безопасные и стабильные решения для значимых медицинских потребностей.

- АО «Развитие БиоТехнологий»

разработчик платформенной технологии «Бетусфера» для создания субъединичных рекомбинантных вакцин для профилактики патогенных инфекций на основе корпускулярного

природного адъюванта — бетулина. Платформа позволяет увеличить эффективность и безопасность вакцин, скорость развития и продолжительность иммунного ответа, оптимизировать дозу антигена, снизить стоимость производства и предотвратить конкуренцию антигенов в комбинированных вакцинах. В рамках стратегии диверсификации компания также развивает линейку вакцин для животных и медицинских изделий.

Портфель медицинских изделий:

– ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО»

Компания занимается медицинской генетикой, разработкой тест-систем и созданием препаратов генной терапии для лечения орфанных заболеваний. Генетико проводит исследования, направленные на выявление, раннюю диагностику и профилактику генетических, онкологических и социально-значимых заболеваний, для вспомогательных репродуктивных технологий, лечения бесплодия и научных исследований.

– АО «Гистографт»

Разработчик первой в мире технологической платформы ген- активированных материалов — медицинских изделий с нуклеиновыми предшественниками факторов роста для регенерации тканей. Гистографт – биотехнологическая компания, сфокусированная на разработке и внедрении в практическую практику линейки ген-активированных материалов для регенерации «твёрдых» и «мягких» тканей.

Портфель медицинских сервисов для ЛПУ и пациентов:

– ПАО «ММЦБ» (Гемабанк®)

Банк персонального хранения стволовых клеток пуповинной крови и пупочного канатика.

Компания занимается выделением, криоконсервацией и персональным хранением стволовых клеток пуповинной крови и пупочного канатика. Гемопозитические стволовые клетки пуповинной крови используются при лечении онкологических заболеваний крови для восстановления кроветворения и иммунной системы.

Более подробная информация о дочерних компаниях эмитента также представлена в консолидированной финансовой отчётности ПАО «Артген» и его дочерних обществ, подготовленной в соответствии с Международными стандартами финансовой отчётности за 6 месяцев, закончившихся 30 июня 2026 года.

Адрес страницы в сети Интернет, на которой опубликована указанная отчётность: <https://www.e-disclosure.ru/portal/files.aspx?id=7814&type=4>, <https://artgen.ru/investors/raskrytie-informaczii/msfo/>.

– АО «Репролаб» (Репробанк®)

Лидер рынка донорского и персонального хранения и транспортировки репродуктивных материалов – яйцеклеток, спермы и эмбрионов в РФ. Компания предоставляет ЛПУ и пациентам широкий выбор донорских образцов репродуктивных клеток и услуги по криоконсервации и персональному хранению репродуктивного биоматериала для лечения бесплодия. Репробанк® проводит весь необходимый комплекс процедур по отбору, тестированию, заморозке, хранению и доставке половых клеток и эмбрионов.

– ООО «Витацел»

Разработчик запатентованных персонализированных клеточных технологий терапии кожи и восстановления мягких тканей пародонта с использованием фибробластов. SPRS-терапии® - инновационная запатентованная медицинская технология применения собственных дермальных фибробластов для коррекции возрастных и рубцовых дефектов кожи – эксклюзивный бренд на рынке эстетической медицины).

Группа Артген биотех уделяет значительное внимание развитию интеллектуальной собственности: имеет права на разработки и активно реализует политику патентного девелопмента. Компаниям Группы принадлежит ряд ноу-хау, более 130 патентов в РФ и за рубежом, 56 зарегистрированных товарных знаков.

Управление нематериальными активами и поиск партнёров и команд для развития разработок –

одна из ключевых задач группы Артген биотех.

Артген биотех использует интеллектуальную собственность для инвестиций в совместные предприятия, а также для конвертации в денежные потоки путём лицензирования и коммерциализации прав в России.

Общее число организаций, составляющих группу эмитента: 13

Информация о личных законах организаций, входящих в группу эмитента: *не применимо в связи с тем, что в группу эмитента не входят организации – нерезиденты.*

Иные ограничения, связанные с участием в уставном капитале эмитента, установленные его уставом: *ограничений на участие в уставном капитале эмитента нет.*

Иная информация, которая, по мнению эмитента, является существенной для получения заинтересованными лицами общего представления об эмитенте и его финансово-хозяйственной деятельности:

13.01.2026 Ускорение клинических исследований: новый препарат для лечения интерстициального цистита протестируют быстрее на 2 года

Компания Некстген, входящая в группу Артген биотех (МБ: ABIO), сообщает о значительном ускорении сроков проведения клинических исследований препарата для лечения цистита.

По результатам двух Независимых комитетов по мониторингу данных (НКМД) плановый срок проведения клинических исследований геннотерапевтического препарата Неоваскулген для лечения интерстициального цистита сократился на два года.

По результатам первого НКМД было принято решение об ускорении второй фазы клинического исследования путём объединения различных когорт пациентов: с 2-х и 4-х кратным введением препарата. Это позволит сократить планируемый срок проведения исследований примерно на год.

По итогам второго НКМД, в декабре 2025 года, было решено начать проведение третьей фазы клинического исследования, не дожидаясь окончания второй фазы, так как безопасность геннотерапевтического препарата Неоваскулген при лечении интерстициального цистита уже можно считать вполне доказанной. Это сократит сроки исследований ещё не менее, чем на год.

Также на втором НКМД обсуждались предварительные позитивные данные об эффективности препарата Неоваскулген при лечении цистита. Это даёт компании шансы на раннюю регистрацию нового показания до окончания исследования третьей фазы.

Директор компании Некстген Сергей Дале отметил: «Четкое планирование, организация и исполнение всех поисковых, доклинических и клинических исследований позволяют R&D отделу компании достигать запланированных целей, снижать затраты и время до выхода на рынок».

Интерстициальный цистит - одна из наиболее часто встречающихся причин хронической тазовой боли. Болезнь вызывает учащенное мочеиспускание, недержание, тазовые боли, снижение социальной адаптации больных. Всего в мире число больных интерстициальным циститом составляет 9,5 млн человек. В 2022 году в РФ заболевание было диагностировано у 180 тысяч пациентов, из них вновь заболевших - 20 тысяч.

У 70% больных интерстициальным циститом болезнь наблюдается в тяжелой форме и пациентам требуется интенсивное лечение – рецептурные лекарства, хирургическое вмешательство. В тяжелых случаях при развитии необратимых изменений в интерстициальном слое мочевого пузыря у пациентов наблюдается учащение мочеиспускания до 50-60 и больше раз в сутки, появление крови в моче, наблюдаются значимые изменения психики.

Эффективной терапии заболевания пока не разработано. В лечении используются медикаментозные и хирургические методы. Однако, препаратов для полного излечения интерстициального цистита на рынке нет.

Препарат Неоваскулген активно используется в практическом здравоохранении для лечения ишемии нижних конечностей. Это первый в мире геннотерапевтический препарат, зарегистрированный в РФ, с механизмом действия «терапевтический ангиогенез» (лечебный рост сосудов). Неоваскулген входит в перечень ЖНВЛП, включен в национальные рекомендации, федеральные клинико-статистические группы, программу ОМС Москвы.

В связи с тем, что Неоваскулген стимулирует терапевтический ангиогенез и нацелен на лечение ишемии тканей, у препарата есть потенциал для лечения других заболеваний, где требуется увеличение плотности сосудистой сети – в частности, синдрома диабетической стопы, интерстициального цистита и алопеции. В настоящее время компания Некстген сфокусирована на расширении показаний к применению препарата.

АО «НекстГен» - резидент Медтехна, резидент кластера «Ломоносов» Инновационного научно-технологического центра МГУ «Воробьевы горы». Компания занимается разработкой и внедрением геннотерапевтических препаратов, расширением показаний к применению препарата Неоваскулген.

14.01.2026 Минздрав включил в ОМС генетические тесты для будущих родителей

Генетические тесты при планировании беременности включены в программу обязательного медицинского страхования (ОМС).

В стандартную процедуру ЭКО по ОМС с 2026 года включено генетическое исследование эмбрионов на моногенные заболевания (ПГТ-М) и на структурные хромосомные перестройки (ПГТ-СП). Такие тесты рекомендовано назначать пациентам, у которых есть риск рождения детей с наследственными заболеваниями. И теперь они станут бесплатными для будущих родителей, проходящих процедуру ЭКО.

Технология ПГТ позволяет при проведении ЭКО, на максимально ранних сроках, еще до переноса эмбриона в полость матки, выявить высокий риск генетических заболеваний. ПГТ также повышает эффективность ЭКО, и частота наступления беременности увеличивается более чем в 2 раза.

По данным ВОЗ 5-7 % новорожденных имеют различную наследственную патологию. Такой метод профилактики наследственных заболеваний как ПГТ повышает эффективность здравоохранения, снижает показатели младенческой и детской смертности и инвалидизации и повышает рождаемость.

Центр Genetico активно развивает направление генетической диагностики в России. Специалисты Genetico предоставляют высококачественные диагностические услуги и ведут системную работу, направленную на внедрение генетических исследований в государственную систему здравоохранения. Компания Genetico начала внедрение ПГТ в практическое здравоохранение в 2012 году. Сейчас каждый 7-й цикл ЭКО в России делается с ПГТ.

«Включение генетических тестов в систему ОМС — это настоящий прорыв в развитии репродуктивной медицины нашей страны, который мы ждали долгие годы — отмечает медицинский директор компании Genetico, к.м.н., врач-генетик Елизавета Мусатова. Ввиду относительно высокой стоимости, генетические исследования недоступны многим российским парам. Компенсация расходов через систему ОМС позволит сделать генетические исследования для выявления редких заболеваний более доступными, что в свою очередь благотворно скажется на генетическом здоровье новых поколений. Каждая семья заслуживает счастья быть родителями здорового малыша. Сегодня это стало реальностью для многих — благодаря современным генетическим тестам, которые теперь доступны по ОМС, будущие мамы и папы могут встретить появление своего ребёнка без тревоги и с уверенностью в его здоровье. Крайне важным представляется многолетний опыт и наработки в области ПГТ, имеющиеся в компании «Генетико». Так, например, на сегодняшний день нами разработаны тест-системы для диагностики более 140 различных

моногенных заболеваний, и мы готовы работать с любой новой моногенной патологией для помощи семье в рождении здорового ребенка».

«Интеграция генетических исследований в систему ОМС — это важный этап в развитии отрасли — комментирует генеральный директор компании Genetico Игорь Жарких. «Этот шаг не просто расширение возможностей, а значительный драйвер роста. Он открывает перед Genetico новые перспективы развития: от расширения лабораторной базы до внедрения новых передовых технологий. Мы готовы максимально эффективно использовать эти возможности для укрепления наших позиций в сфере генетической диагностики».

15.01.2026 GxP news: КИ отечественного препарата для лечения цистита сократят на два года

Сроки клинических исследований препарата «Неоваскулген» для лечения интерстициального цистита сократятся на два года. По результатам двух независимых комитетов по мониторингу данных II фаза КИ ускорена за счет объединения когорт пациентов с двух- и четырехкратным введением препарата, что сэкономило примерно год. В декабре 2025 года решено начать III фазу, не дожидаясь окончания II фазы, так как безопасность препарата при лечении цистита уже можно считать вполне доказанной; это сократит сроки еще не менее чем на год. Обсуждались предварительные позитивные данные об эффективности, что дает шансы на раннюю регистрацию нового показания до окончания III фазы. Интерстициальный цистит — одна из наиболее часто встречающихся причин хронической тазовой боли; эффективной терапии заболевания пока не существует. «Неоваскулген» в конце 2024 года получил регистрационное удостоверение для лечения ишемии нижних конечностей и входит в перечень ЖНВЛП.

16.01.2026 Совет директоров Гемабанка избрал нового генерального директора

Совет директоров компании ПАО «ММЦБ» избрал нового генерального директора. Им стал Потапов Иван Викторович. Новый директор Гемабанка вступил в должность 30 декабря 2025 года.

Иван Викторович Потапов — кандидат медицинских наук, врач-трансфузиолог. С 2008 года являлся руководителем лаборатории Гемабанка. Последние 5 лет занимал должность заместителя генерального директора ПАО «ММЦБ» по медицинской части. Под его руководством были реализованы ключевые проекты по развитию деятельности Гемабанка.

Профессиональный опыт и глубокое понимание специфики работы компании позволяют Ивану Викторовичу эффективно реализовать стратегические задачи развития Гемабанка.

22.01.2026 Неинвазивное пренатальное тестирование стало доступным по ОМС

С 2026 года неинвазивное пренатальное тестирование (НИПТ) включено в программу государственных гарантий бесплатного оказания медицинской помощи (ОМС) и доступно беременным женщинам, у которых по результатам стандартного скрининга выявлен средний или высокий риск хромосомных аномалий у будущего ребенка. Обновленная Программа госгарантий на 2026–2028 годы утверждена постановлением Правительства РФ от 29 декабря 2025 г. № 2188; положения о включении НИПТ в ОМС содержатся в новом порядке оказания медицинской помощи по профилю «акушерство и гинекология», утвержденном приказом Минздрава России от 19 декабря 2025 г. № 747н. НИПТ — безопасное неинвазивное исследование, помогающее с 10 недели беременности с высокой точностью определить риск хромосомных патологий плода; для проведения достаточно взять кровь из вены. Точность метода достигает 99%, он превосходит традиционные методы скрининга и дает более точные результаты по трисомии 21 (синдром Дауна). До расширения программы госгарантий НИПТ в большинстве случаев выполнялся на платной основе, отдельные регионы внедряли собственные механизмы финансирования. Центр Genetico — одна из первых организаций в России, внедривших НИПТ: в 2017 году запустила в Москве лабораторию для передовых генетических исследований и локализовала технологию НИПТ, в 2023 году получила разрешение на применение собственного НИПТ «Пренетикс». Помимо НИПТ, с 2026 года в программу госгарантий включены генетические исследования, используемые в процедуре ЭКО: преимплантационное генетическое тестирование на моногенные заболевания (ПГТ-М) и на структурные хромосомные перестройки (ПГТ-СП).

26.01.2026 Анализ на вирус папилломы человека стал бесплатным для россиянок по полису ОМС

Теперь каждая женщина от 21 до 49 лет может бесплатно сдать анализ на угрозу рака шейки матки. В случае положительного результата также бесплатно проведут жидкостную онкоцитологию — современный высокоточный метод диагностики рака шейки матки, который позволяет обнаружить предраковые изменения на самых ранних стадиях. Вакцина от ВПЧ также скоро станет доступной по ОМС — ее планируют добавить в национальный календарь прививок в 2027 году. ВПЧ — обширная группа вирусов (более 200 видов), поражающих кожу и слизистые оболочки, которые в основном передаются половым путем; вирус может вызывать бородавки, папилломы и кондиломы, а некоторые типы являются высокоонкогенными и могут приводить к раку, особенно шейки матки. По статистике, 95% случаев рака шейки матки ассоциировано с ВПЧ, а вакцинация от ВПЧ снижает риск рака шейки матки на 90%. Компания Бетувакс, входящая в группу Артген биотех (МБ: ABIO), разрабатывает препараты для профилактики и лечения ВПЧ-ассоциированных онкологических заболеваний. По словам директора Бетувакс Анны Вахрушевой, профилактическая программа базируется на применении мутантного белка, сконструированного для повышения перекрёстной иммунной защиты и охвата максимально возможного числа онкогенных штаммов ВПЧ; в случае успешного завершения этапа R&D компания планирует начать подготовку к доклиническим исследованиям в текущем году. Бетувакс специализируется на рациональном дизайне антигенов для субъединичных вакцин, направленных на терапию аллергических и профилактику инфекционных и онкологических заболеваний, применяя современные методы биоинформатики и белковой инженерии для создания более безопасных и стабильных решений для значимых медицинских потребностей.

28.01.2026 Genetico инвестирует в разработчика инновационных препаратов для лечения заболеваний сердца

Genetico (ЦГРМ, МБ: GECO) инвестирует 50 млн рублей в биотехнологический стартап Кардиодженекс, разрабатывающий геннотерапевтические препараты для лечения наследственных заболеваний сердца. Разработки направлены на генную терапию кардиомиопатий: болезнь Данона (CDX001), MYBPC3-ассоциированную гипертрофическую кардиомиопатию (CDX002), наследственную и спорадическую гипертрофическую кардиомиопатию (CDX003). Данные заболевания не имеют эффективного лечения. Инвестиции направлены на валидацию моделей, исследования на животных для выбора препаратов-кандидатов и подготовку к доклиническим исследованиям. Гипертрофическая кардиомиопатия (ГКМП) — одна из наиболее распространённых сердечно-сосудистых патологий, характеризуется утолщением стенок сердца, может приводить к аритмии и сердечной недостаточности. В РФ около 730 000 человек страдают ГКМП, в 60% случаев заболевание носит наследственный характер. По данным Росстата, доля смертности от сердечно-сосудистых заболеваний за 2022 год составила 43,8% от общей смертности. Существующие препараты дают лишь симптоматический эффект, хирургические методы инвазивны и имеют ограничения. Разработка инновационных препаратов критически важна. Genetico входит в группу Артген биотех (МБ: ABIO), резидент Технопарка Медтех, работает в области медицинской генетики; в 2023 году запустила биотехнологическое направление по разработке геннотерапевтических препаратов для орфанных заболеваний, включая наследственные кардиомиопатии.

17.03.2026 Artgen Seed Fund и Brainbox.vc инвестируют 15 млн в цифровую экосистему ухода за пожилыми людьми «Долгожитель»

Artgen Seed Fund, посевной венчурный фонд Артген биотех (МБ: ABIO), выступает лид-инвестором раунда проекта «Долгожитель» и предоставит конвертируемый займ на 6 млн рублей. Организатор раунда — краудинвестинговая платформа brainbox.vc, через которую частные инвесторы вложат 9 млн рублей; общий объем раунда — 15 млн рублей. «Долгожитель» — цифровая платформа, объединяющая семьи, пансионаты и сервисные компании для поиска, сравнения и организации ухода через единый цифровой интерфейс. Платформа демонстрирует около 25% среднемесячного роста выручки и обрабатывает более 8 тыс. заявок в год; команда ранее создавала и масштабировала e-commerce бизнес с оборотом более 2 млрд рублей. Средства направят на развитие технологической платформы, расширение партнерской сети и масштабирование сервиса. По данным Росстата, численность населения России 65+ выросла с 14,6 млн человек на начало 1990 года до 25,8 млн на начало 2025 года (с 9,9% до 17,7%); к 2035–2045 годам доля людей старше 65 лет превысит

четверть населения. По данным РБК, Минтруд оценивает общий адресуемый рынок услуг долговременного ухода в России примерно в 330 млрд рублей в год, включая государственное финансирование и частные платежи; потенциальная потребность — около 3 млн пенсионеров старше 60 лет, из которых около 600 тыс. нуждаются в постоянном стационарном проживании. Рынок частных пансионатов — 30 млрд рублей в год и 50 000 мест; рост интернет-запросов на 30% за два года. Артур Исаев отмечает формирование нового сегмента на стыке медицины, социальных сервисов и цифровых технологий; Альберт Алиев — растущий интерес частных инвесторов к технологическим компаниям в социально значимых сегментах.

18.03.2026 В Гондурасе пройдут исследования комбинированной генной терапии с применением российского геннотерапевтического препарата

В международном реестре клинических исследований Национального института здоровья США опубликованы данные о начале исследований комбинированной генной терапии с применением геннотерапевтического препарата российской биотех-компании Некстген. Цель — изучение безопасности применения препарата Неоваскулген в комбинации с генной терапией с геном Фоллистатина для предотвращения возраст-зависимой потери мышечной массы у здоровых людей в возрасте 45–75 лет. Исследование будет проведено на 12 добровольцах и продолжится до 2028 года. На территории зоны Проспера ЗЕДЕ (Prospera ZEDE) в Республике Гондурас исследование проводит компания Unlimited Bio. Деятельность будет осуществляться в строгом соответствии с регуляторными требованиями Просперы, включая получение необходимых разрешений от этических комитетов и страховой компании, и с соблюдением принципов Надлежащей клинической практики (ICH GCP). Результаты исследования будут опубликованы на clinicaltrials.gov. В рамках независимого исследовательского проекта CALM-AF-AI (Counteracting Age-related Loss of Muscle With AAV-Follistatin Combined With Angiogenesis-Inducing VEGF Plasmid Gene Therapy) команда Unlimited Bio взяла на себя добровольное обязательство предоставлять компании Некстген обезличенную сводную информацию о ходе и результатах исследования в соответствии с применимыми регуляторными требованиями и требованиями к защите данных. Неоваскулген активно используется в практическом здравоохранении для лечения ишемии нижних конечностей; это первый в мире официально зарегистрированный препарат с геннотерапевтическим механизмом действия, стимулирует образование и рост новых сосудов — «терапевтический ангиогенез»; входит в перечень ЖНВЛП, включен в национальные рекомендации, федеральные клинико-статистические группы, программу ОМС Москвы. В связи с тем, что Неоваскулген стимулирует терапевтический ангиогенез и нацелен на лечение ишемии тканей, у препарата есть потенциал для лечения других заболеваний, где требуется увеличение плотности сосудистой сети — в частности, синдрома диабетической стопы, интерстициального цистита и алопеции. В настоящее время компания Некстген работает над расширением показаний к применению препарата. АО «НекстГен» — резидент Медтех, резидент кластера «Ломоносов» Инновационного научно-технологического центра МГУ «Воробьевы горы», входит в группу Артген биотех (МБ: ABIO), занимается разработкой и внедрением генотерапевтических препаратов, расширением показаний к применению препарата Неоваскулген. Unlimited Bio — биотех-стартап, базирующийся в Проспера ЗЕДЕ в Республике Гондурас; работа компании построена вокруг поиска терапий, способных замедлять процессы, сопутствующие старению, до того, как они развились в заболевания.

19.03.2026 Генетико патентует технологии генетической диагностики эмбрионов

Центр Genetico (МБ: GECO) — пионер внедрения преимплантационной генетической диагностики (ПГТ) в России — подал на регистрацию интеллектуальных прав более 62 объектов собственных разработок, связанных с ПГТ. Центр первым начал внедрять технологию ПГТ в российское практическое здравоохранение с момента создания компании в 2011 году. На начало 2026 года Genetico получил 34 патента в сфере ПГТ, 28 патентных заявок находятся на рассмотрении. По данным Роспатента, в Москве в 2024 году лидирующим направлением по числу заявок стали медицинские технологии — 944 заявки. ПГТ применяется в протоколе ЭКО и позволяет на максимально ранних сроках, до переноса эмбриона в полость матки, выявить высокий риск генетических нарушений; повышает эффективность ЭКО, частота наступления беременности увеличивается более чем в 2 раза. В России число пар с диагнозом бесплодия составляет 15–17%, в половине случаев это связано с генетическими проблемами развития беременности. По данным ВОЗ, от 1% до 5%

новорожденных имеют генетические нарушения. Согласно отчету Российской ассоциации репродукции человека, в 2023 году проведено 182 568 циклов ЭКО, каждый 7-й цикл — с ПГТ. С 2026 года в стандартную процедуру ЭКО по ОМС включено генетическое исследование эмбрионов на моногенные заболевания (ПГТ-М) и на структурные хромосомные перестройки (ПГТ-СП). Genetico создана для внедрения в здравоохранение новых методов генетических исследований для персонализированной профилактики и лечения генетических заболеваний. По направлению ПГТ лаборатория Genetico — безусловный лидер по количеству проведенных исследований: за 13 лет протестировано более 80 000 эмбрионов для лечения бесплодия; в среднем на одну семью, проходящую ЭКО с ПГТ, тестируется 2–3 эмбриона. Особенность ПГТ-М — создание для каждой семьи индивидуальной тест-системы; согласно закону об охране здоровья граждан такие тест-системы не требуют специального разрешения, делаются в лицензированных лабораториях, что упрощает их применение в практическом здравоохранении. Применяя ПГТ-М, специалисты Genetico помогли появиться на свет здоровым детям в более чем 400 семьях с высокими рисками моногенной патологии, создав для каждой персонализированную диагностическую тест-систему. В лаборатории разработаны тест-системы для диагностики более 140 моногенных заболеваний; проанализировано на ПГТ-М более 2000 эмбрионов, около 1000 рекомендовано к переносу. Создание персонализированной тест-системы занимает около трех-четырех месяцев; для распространенных генетических маркеров используются унифицированные компоненты. Основатель Genetico Артур Исаев отметил, что в 2011 году поставил цель внедрить доступный генетический скрининг для всех семей, планирующих беременность, чтобы семьи с рисками были осведомлены заранее, на этапе планирования. Genetico патентует технологии диагностики эмбрионов, способные снизить риски рождения детей с генетическими заболеваниями на 30–50%. Группа Артген биотех как разработчик геннотерапевтических препаратов для лечения генетических заболеваний знает, как долго и дорого они разрабатываются; уже сегодня на лечение орфанных заболеваний тратятся существенные средства — в 2025 году Фонду помощи «Круг добра» выделено более 218 млрд рублей.

08.04.2026 Акционеры Гемабанка приняли решение об увеличении уставного капитала

Акционеры Гемабанка (ММЦБ, МБ: GEMA) проголосовали за увеличение уставного капитала путем выпуска 3 370 080 дополнительных обыкновенных акций по открытой подписке. Сроки, параметры и цена будут определены Советом директоров до начала размещения; цена — на основе средней рыночной цены за предшествующий период. ММЦБ (Гемабанк) входит в группу Артген биотех (МБ: ABIO), разрабатывает препараты и сервисы для онкогематологии, иммунологии и неврологии.

24.04.2026 РБТ создает персонализированные онковакцины для животных

Компания РБТ (Развитие Биотехнологий), резидент Сколково и Технопарка Медтех, объявляет о запуске производства набора для создания персонализированных вакцин для терапии онкологических заболеваний у мелких домашних животных. После апробации набора в ветеринарных клиниках, которая продлится до 3 месяцев, промышленный образец будет доведен до готового изделия, а также будет подготовлена инструкция по его применению. Онкологические заболевания у домашних животных — растущая проблема с ограниченным числом эффективных решений. РБТ предлагает персонализированные вакцины, которые активируют иммунную систему питомца для борьбы с опухолью; в основе механизма действия лежит метод иммунотерапии — активация адаптивного иммунного ответа против индивидуального антигенного профиля опухоли. Производство набора осуществляется на опытно-производственной площадке РБТ в Пермском крае — «Институт новых медицинских технологий», которая останется основным производителем и в дальнейшем. В линейке вакцин для терапии онкологических заболеваний у домашних животных представлены два решения: «ОНКОВЕТ» — набор для создания персонализированной мультиантигенной вакцины против лимфом у кошек и собак; «ОНКОВЕТ Бет» — набор с использованием инновационного адъюванта — Бетусферы. Технология открывает возможности для расширения линейки вакцин против других видов опухолей. По словам директора РБТ Игоря Красильникова, компания планирует, что это будет первый продукт РБТ в области вакцин для животных, который выйдет на рынок; направление характеризуется более простой регуляторной процедурой и позволит компании быстрее выйти на выручку. РБТ — резидент «Сколково» и Технопарка Медтех; акции доступны для торговли на внебиржевом рынке (Over The Counter, OTC) акций Московской

биржи, тикер акций: RBTY. При поддержке индустриального партнера Артген биотех и его экосистемы РБТ развивает платформу для разработки эффективных вакцин на основе поверхностных антигенов и оригинального корпускулярного адъюванта.

30.04.2026 Совет директоров Гемабанка рекомендовал дивиденды по итогам 2025 года

29 апреля 2026 года на заседании Совет директоров ПАО «ММЦБ» рекомендовал дивиденды за 2025 год в размере 2 руб. 80 коп. на одну обыкновенную акцию. Годовое собрание общего собрания акционеров ПАО «ММЦБ», на котором будет рассматриваться вопрос о дивидендных выплатах, запланировано на 4 июня 2026 года и будет проходить в очной форме с возможностью заочного голосования. Дата закрытия реестра акционеров, имеющих право на участие в ГОСА — 10 мая, имеющих право на получение дивидендов — 15 июня.

06.05.2026 Совет директоров Артген биотех рекомендовал дивиденды по итогам 2025 года

5 мая 2026 года Совет директоров Артген биотех рекомендовал дивиденды за 2025 год в размере 1 рубль 20 копеек на одну обыкновенную акцию. Годовое собрание акционеров Артген биотех, на котором будет рассматриваться вопрос о дивидендных выплатах, запланировано на 10 июня 2026 года и будет проходить в очной форме с возможностью заочного голосования. Дата закрытия реестра акционеров, имеющих право на участие в ГОСА — 16 мая, имеющих право на получение дивидендов — 22 июня.

14.05.2026 Российские ученые вылечили мышей от аллергии на кошек

Компания Бетувакс, входящая в группу Артген биотех (МБ: ABIO), объявила о завершении доклинических исследований препарата Бетуфелд для терапии аллергии на кошек. Бетуфелд — рекомбинантная аллерген-специфическая вакцина, воздействующая на ключевой аллерген *Fel d 1*, который вырабатывается слюнными и слюнными железами кошек и вызывает аллергические реакции у 80–95% сенситизированных людей. Различными видами аллергий страдают более 30% людей на планете. Аллергия на кошку может вызывать ринит и конъюнктивит, а также повышать риск бронхиальной астмы. Существующие методы направлены на купирование симптомов или изоляцию питомца; при ряде аллергий используется аллерген-специфичная иммунная терапия (АСИТ), которая требует длительного периода. Артур Исаев, председатель совета директоров Артген биотех, отметил, что научная идея состоит в переключении типа иммунного ответа и создании более специфичного гуморального иммунитета — антител, препятствующих клиническим проявлениям аллергии; метод потенциально может заменить длительную АСИТ и изменить подходы к лечению аллергий. Проведены три серии экспериментов на животных, подтвердившие работоспособность идеи. Доклинические исследования на мышах подтвердили высокую специфическую активность и безопасность препарата; Бетуфелд обладает потенциалом болезнью-модифицирующей терапии — не маскирует симптомы, а снижает аллергическую реакцию и клинические проявления. Директор Бетувакс Анна Вахрушева отметила, что препарат демонстрирует глубокое воздействие на иммунный ответ при аллергии. Бетувакс завершает подготовку регуляторного досье; в течение года планирует получить разрешение Минздрава на проведение клинических исследований и запустить I фазу. Компания основана в 2020 году и является дочерней компанией ПАО «Артген биотех», специализируется на рациональном дизайне антигенов для субъединичных вакцин.

26.05.2026 ЦБ зарегистрировал дополнительный выпуск акций Гемабанка

Центральный Банк РФ зарегистрировал дополнительный выпуск обыкновенных акций Гемабанка (ММЦБ, МБ: GEMA) — биотехнологической компании, разрабатывающей препараты и сервисы для терапии и профилактики заболеваний в онкогематологии, иммунологии и неврологии. Согласно зарегистрированному 22 мая 2026 года документу, содержащему условия размещения ценных бумаг (ДСУР), Гемабанк планирует разместить по открытой подписке на Московской бирже 3 370 080 обыкновенных акций. По словам генерального директора Гемабанка Ивана Потапова, компания планирует размещение дополнительного выпуска акций для обеспечения возможности роста и реализации стратегических планов развития Гемабанка; перед компанией также стоит задача повышения ликвидности акции и привлечения долгосрочных инвесторов. Текущие акционеры получают преимущественное право покупки акций в течение 8 рабочих дней до начала

размещения — после получения соответствующего уведомления. Биотехнологическая компания ММЦБ (Гемабанк) входит в группу Артген биотех (МБ: АВЮ), разрабатывает препараты и сервисы для терапии и профилактики заболеваний в онкогематологии, иммунологии и неврологии; лидер российского рынка биострахования. Компания демонстрирует стабильные финансовые результаты, основанные на лидерстве Гемабанка на рынке, росте количества образцов на хранении и высокой маржинальности бизнеса. Гемабанк пользуется льготной нулевой ставкой налога на прибыль, с которой регулярно выплачивает акционерам дивиденды. Компания занимает на рынке персонального биобанкирования 40–45% рынка, что является самой большой долей среди всех игроков на российском рынке.

27.05.2026 Артген биотех получил статус Национального чемпиона

27 мая 2026 года в Национальном центре «Россия» первый заместитель Председателя Правительства Денис Мантуров наградил победителей ежегодного отбора российских быстрорастущих технологических компаний — новых национальных чемпионов. Статус «Национальный чемпион» получили 18 компаний из машиностроения, электроники, медицины, химии, фармацевтики, биотеха и IT; среди отмеченных лидеров — Артген биотех (МБ: АВЮ). Денис Мантуров отметил, что все компании прошли многоступенчатый отбор и доказали инновационный характер, высокий уровень корпоративной культуры, настрой на освоение передовых технологий и новых рыночных ниш, а также успешный опыт реализации сложных проектов в интересах развития экономики, социальной сферы и укрепления национальной безопасности. Общее количество национальных чемпионов составляет 160 компаний, совокупная годовая выручка которых приблизилась к триллиону рублей. Первый заместитель генерального директора «Иннопрактики», общественный омбудсмен в сфере защиты прав высокотехнологичных компаний-лидеров Наталья Попова сообщила, что новые национальные чемпионы представляют широкий спектр высокотехнологичных и производственных направлений, формирующих основу технологического суверенитета и промышленного развития страны, и могут стать участниками приоритетных проектов технологического лидерства, получив дополнительные возможности для масштабирования своих решений благодаря эффективным инструментам поддержки инноваций и новых технологий.

01.06.2026 Бетувакс на пути к новым разработкам: компания получила поддержку Московского венчурного фонда

28 мая 2026 года на выставке инновационных проектов Стартап-базар в рамках технофестиваля Startup Village компания Бетувакс (входит в экосистему Артген биотех, резидент «Сколково») подписала инвестиционное соглашение с Московским венчурным фондом. Согласно соглашению Бетувакс получит инвестиционный заём от Московского венчурного фонда — до 25 млн рублей на развитие препарата Бетуфелд, предназначенного для терапии аллергии на кошек. Финансирование будет предоставлено при условии, что проект компании подтвердит свою инновационность и технологичность, продемонстрирует инвестиционную привлекательность и соответствие допустимому уровню риска. Директор компании Бетувакс Анна Вахрушева отметила: «Хотелось бы поблагодарить мэра и его команду за внимание к биотеху и инновациям. Для нас это не только возможность профинансировать наши инновационные разработки, но и высокая оценка». Московский венчурный фонд основан в 2005 году Правительством Москвы и интегрирован в структуру Департамента предпринимательства и инновационного развития города; важнейшим условием всех его инвестиционных программ является наличие соинвесторов, что обусловлено политикой фонда по разделению рисков и поддержке развития рынка инвесторов и бизнес-ангелов. Компания Бетувакс специализируется на рациональном дизайне антигенов для субъединичных вакцин, направленных на терапию аллергических и профилактику инфекционных и онкологических заболеваний; основана в 2020 году и является дочерней компанией ПАО «Артген биотех». Бетувакс создала препарат Бетуфелд против аллергии на кошек (готовится к клиническим испытаниям), ведёт работу над вакцинами против ротавируса и ВПЧ. В 2024 году компания привлекла около 100 млн рублей венчурных инвестиций и стала номинантом Russia IPO Awards 2025 в категории «Лучшая команда IR».

10.06.2026 Гемабанк начал тестировать на мышах новый препарат для лечения гемофилии

Биотехнологическая компания Гемабанк (ММЦБ, Мосбиржа: GEMA) объявляет об успешном завершении лабораторных тестов *in vitro* и старте исследований *in vivo* линейки новых геннотерапевтических препаратов для лечения гемофилии А и В. Разработка ведется совместно со стартапом Свифтген в рамках запущенной в 2023 году программы по созданию лекарств нового поколения для лечения наследственных заболеваний крови. Разрабатываемые препараты относятся к классу генной терапии нового поколения; ключевое преимущество — оптимизированный режим дозирования терапевтического белка. Благодаря тканеспецифичному синтезу препарат активируется строго в целевых тканях организма, что существенно повышает безопасность и эффективность лечения. Препараты-кандидаты для лечения гемофилии обоих типов уже показали высокую эффективность на клеточных моделях. Теперь специалисты компании запустили этап тестирования на мышах с целью определения минимальной эффективной дозы препарата. Для гемофилии В уже проведена оценка оптимизированного гена фактора свёртываемости крови на животной модели; для гемофилии А аналогичная оценка будет выполнена в ближайшее время. После завершения текущего этапа и анализа всех данных по оптимизированным генетическим конструкциям компании перейдут к полномасштабным доклиническим испытаниям препаратов-кандидатов. Гемофилия — редкое наследственное заболевание, при котором нарушается свертываемость крови; встречается примерно у одного из 10–14 тыс. новорожденных, общее число пациентов с гемофилией А и В в России составляет более 12 тыс. человек. Рынок терапии гемофилии остается одним из крупнейших сегментов орфанных заболеваний. По итогам 2025 года объем продаж препаратов для терапии гемофилии А в России оценивается примерно в 27,2 млрд рублей, гемофилии В — около 1,4 млрд рублей. По оценке аналитиков, разработка собственных геннотерапевтических препаратов является одним из ключевых драйверов роста для Гемабанка; успешное развитие этого направления может усилить позиции компании в биотехнологическом секторе и стать основанием для переоценки бизнеса. ММЦБ (Гемабанк) — биотехнологическая компания, входит в группу Артген биотех (МБ: АВЮ), разрабатывает препараты и развивает сервисы для профилактики и терапии в онкогематологии, иммунологии и неврологии.

11.06.2026 «НекстГен» проведет регистрационные КИ новой версии препарата для раннего лечения ХИНК

Фармкомпания «НекстГен» (входит в группу «Артген Биотех») получила разрешение на проведение III фазы клинических исследований генотерапевтического препарата Неоваскулген Протект (дезоксирибонуклеиновая кислота плазмидная [сверхскрученная кольцевая двуцепочечная]), направленного на раннюю терапию хронической ишемии нижних конечностей (ХИНК). По заявлению оператора, разработка способна предотвратить необратимую утрату функций нижних конечностей. В КИ смогут принять участие 350 пациентов; крайний срок завершения исследования — апрель 2027 года. Препарат будет исследоваться в форме лиофилизата для приготовления раствора для внутримышечного введения в дозировках 1,2 мг и 0,4 мг. КИ проведут на базе трех медорганизаций: Московской городской поликлиники № 220, Ивановской областной клинической больницы и Московского многопрофильного научно-клинического центра им. С.П. Боткина. Неоваскулген Протект, как пояснили Vademecum в «Артген Биотех», разработан на основе другого препарата компании для терапии ХИНК — Неоваскулгена. Последнее средство включено в перечень ЖНВЛП, применяется в терапии средних и тяжелых форм ХИНК, его действие направлено на стимуляцию ангиогенеза в условиях уже развившейся патологии, когда функции ног существенно нарушены или утрачены. В новом Неоваскулген Протект используется 1/3 действующего вещества Неоваскулгена. Главная особенность нового препарата, как подчеркнули разработчики, заключается в возможности назначения при раннем лечении ХИНК. По данным фармкомпания, у препаратов отличается и частота применения: вместо двукратного обкалывания раз в две недели новое лекарство требуется вводить один раз в три месяца. Неоваскулген зарегистрирован в 2011 году; в действующем регудостоверении указано, что все производственные стадии генотерапевтического препарата проходят на базе НМИЦ гематологии Минздрава РФ. Учреждение получило лицензию на производство биомедицинских клеточных продуктов в 2025 году. За 2025 год Неоваскулген, по данным аналитиков Headway Group, закуплен госзаказчиками на сумму 441,9 млн рублей, а за январь — май 2026-го — на 201,57 млн рублей. Компания «НекстГен», по информации СПАРК-Интерфакс, зарегистрирована в октябре 2005 года в Москве. В 2025 году ее выручка составила 319,8 млн рублей, чистая прибыль — 180,6 млн рублей. Оператор на 100% принадлежит московской «Артген Биотех». В данный момент компания проводит КИ с целью доказать

эффективность Неоваскулгена при синдроме диабетической стопы; разрешение от Минздрава на проект фармпроизводитель получил в марте 2025 года. В компании оценивают российский рынок препаратов для поддержания и улучшения состояния при синдроме диабетической стопы в 1,7 млрд рублей. Кроме того, по словам представителей «НекстГен», проводится серия доклинических исследований, которые могут открыть принципиально новые пути применения препарата, в частности при бесплодии.

15.06.2026 Артген биотех исполнил оферту: выкуплены акции инвесторов РБТ

Дочерняя компания Артген биотех (МБ: АВЮ) — Артген венчурс — исполнила обязательство по оферте и выкупила акции у инвесторов компании Развитие биотехнологий (РБТ), от которых поступили заявки. По условиям оферты выкуп был осуществлен у инвесторов, вложивших от 1 млн рублей и сохранивших право собственности на акции с момента их приобретения. В 2023 году компания РБТ провела закрытое размещение акций на инвестиционной платформе Rounds, в результате размещения было привлечено 155 млн рублей. В рамках размещения инвесторам была предоставлена оферта, по условиям которой компания Артген венчурс приняла на себя обязательство в 2026 году выкупить акции, приобретенные по закрытой подписке, по цене инвестирования. РБТ — резидент «Сколково» и Технопарка Медтех. Акции РБТ доступны для торговли на внебиржевом рынке (Over The Counter, OTC) акций Московской биржи. Тикер акций: RBTY.

19.06.2026 Гемабанк провел SPO с переподпиской

Гемабанк (ММЦБ, тикер: GEMA), биотехнологическая компания, входящая в группу Артген биотех (МБ: АВЮ), закрыл книгу заявок с переподпиской и сообщает об успешном завершении вторичного публичного размещения акций (SPO). Спрос со стороны инвесторов превысил объём предложенного выпуска. В ходе SPO Гемабанк привлёк около 400 млн рублей; цена размещения составила 116 рублей за акцию. Генеральный директор Гемабанка Иван Потапов прокомментировал итоги SPO: «Размещение Гемабанка с переподпиской — знак доверия к нашей стратегии и подтверждение уверенности рынка в перспективах бизнеса». Торги акциями в рамках SPO стартуют на Московской бирже в пятницу, 19 июня 2026 года. Гемабанк (ММЦБ, МБ: GEMA) разрабатывает препараты и сервисы для терапии и профилактики заболеваний в онкогематологии, иммунологии и неврологии; лидер российского рынка биострахования.

24.06.2026 Востребованность образцов пуповинной крови из Гемабанка превысила общемировые показатели

Гемабанк (МБ: GEMA) сообщает о значительном росте востребованности образцов пуповинной крови. На текущий момент в банке сохранено более 48 000 образцов; за всё время работы выдано 79 образцов для трансплантаций, и все проведённые процедуры прошли успешно. Текущий показатель востребованности образцов составляет 1/550, что существенно превосходит средние значения для частных банков пуповинной крови в Европе и США — от 1/3000 до 1/1750. По данным конца 2024 года, ViaCord отчитался о более чем 620 использованных образцах при базе свыше 500 000 сохранённых единиц, что соответствует показателю около 1/806. Показатель востребованности образцов Гемабанка демонстрирует устойчивый рост: 2015 год — 1/1190; 2020 год — 1/815; 2026 год — 1/550. Это означает рост на 48% к уровню 2020 года и на 116% к уровню 2015 года. Директор Гемабанка Иван Потапов отметил, что возрастающий спрос на образцы пуповинной крови даёт импульс развитию рынка биобанкирования стволовых клеток. В 2025 году отмечен рост спроса на услуги Гемабанка: на 7% вырос спрос на биострахование по пуповинной крови по сравнению с 2024 годом и на 22% увеличился спрос на услуги по сохранению клеток и ткани пупочного канатика. Стволовые клетки пуповинной крови — персональный клеточный резерв для восстановления кроветворной и иммунной систем; применяются при лечении более 100 заболеваний (лейкозы, лимфомы и другие) и изучаются в регенеративной медицине, в том числе при ДЦП и аутизме. Биотехнологическая компания Гемабанк (ММЦБ) входит в группу Артген биотех (МБ: АВЮ), разрабатывает препараты и сервисы для терапии и профилактики заболеваний в онкогематологии, иммунологии и неврологии; лидер российского рынка биострахования, занимает 40–45% рынка персонального биобанкирования. Рынок биострахования в России обладает значительным потенциалом: при ежегодном числе новорождённых около 1,2 млн уровень проникновения услуги хранения пуповинной крови остаётся низким — 0,34% в 2024 году, что существенно ниже, чем в Иране (1,3%), Грузии

(1,0%) и даже Турции (0,36%).

02.07.2026 Гемабанк инвестирует в генную терапию нейромышечных заболеваний

Биотехнологическая компания Гемабанк (ММЦБ, МБ: GEMA) инвестирует в биотехнологический стартап Орфадженекс, разрабатывающий геннотерапевтические препараты для лечения редких (орфанных) нейромышечных заболеваний. В основе линейки препаратов — технология передачи генов с помощью AAV-векторов, позволяющая доставлять рабочие копии генов непосредственно в поражённые клетки. В портфеле Орфадженекс несколько разработок, в том числе для терапии спинальной мышечной атрофии (СМА). СМА — тяжелое наследственное заболевание, при котором происходит потеря двигательных нейронов спинного мозга, что приводит к мышечной слабости, атрофии мышц и прогрессирующей утрате двигательных функций. В России с СМА могут прожить около 1,5 тыс. человек, ежегодно выявляется от 53 до 244 новых случаев; СМА — ведущая в мире генетическая причина смертности детей до 2 лет. По словам руководителя проекта по СМА компании Орфадженекс Ивана Яковлева, препарат разработан с учётом новейших достижений в области генной терапии и нацелен на благоприятный профиль переносимости и потенциально меньшую дозу при сохранении целевого терапевтического эффекта, что значимо для безопасности пациента и экономики производства; технические решения пока не раскрываются. Единственный зарегистрированный на сегодня препарат для генной терапии (Zolgensma), по сути, основан на технологиях середины 2000-х годов; методы генной терапии с тех пор заметно эволюционировали. Инвестиции Гемабанка в Орфадженекс составят 15 млн рублей; на текущий момент предоставлено 10,5 млн рублей, остальная сумма будет направлена до конца 2026 года. Средства пойдут на дальнейшую доклиническую разработку, масштабирование производства AAV-векторов и подготовку к клиническим исследованиям. Рынок терапии редких нейромышечных заболеваний остается одним из самых дорогостоящих направлений орфанной медицины. Согласно данным из открытых источников, объем продаж препаратов для лечения СМА в России в 2024 году составил около 27 млрд рублей, а закупки фонда «Круг добра» по орфанным нозологиям с поражением мускулатуры в 2023 году составили 33,9 млрд рублей. Эти показатели отражают высокий спрос на эффективные терапевтические решения и значимость разработки новых препаратов. ММЦБ (Гемабанк) — биотехнологическая компания, входит в группу Артген биотех (МБ: АВЮ), разрабатывает препараты и развивает сервисы для профилактики и терапии в онкогематологии, иммунологии и неврологии.

1.2. Сведения о положении эмитента в отрасли

Информация не раскрывается в отчете за 6 месяцев.

1.3. Основные операционные показатели, характеризующие деятельность эмитента

Операционные показатели, которые наиболее объективно и всесторонне характеризуют финансово-хозяйственную деятельность группы эмитента:

Наименование показателя	Единица измерения	2025, 6 мес.	2026, 6 мес.
Генетические исследования для медицинских и научных целей	шт	16 350	12 030
Количество образцов биоматериалов на хранении в Гемабанке	шт	45 268	49 388
Продажа лекарственного препарата «Неоваскулген»	шт	3 294	3 938
Услуги банка репродуктивных материалов	шт	4 485	3 465
Услуги SPRS-терапии	шт	35	1 641
Услуги по тестированию на Covid-19 и тест системы	шт	11	0

Анализ динамики изменения приведенных показателей операционной деятельности эмитента. Основные

события и факторы, в том числе макроэкономические, произошедшие в отчетном периоде, которые, по мнению эмитента, оказали существенное влияние на изменение основных операционных показателей эмитента:

Количество генетических исследований для медицинских и научных целей в отчётном периоде 2026 года снизилось на 27% по сравнению с аналогичным периодом 2025 года. Ключевыми факторами стали неблагоприятная макроэкономическая конъюнктура и последствия санкционного давления, которые привели к удорожанию импортных расходных материалов и росту себестоимости услуг.

По состоянию на 30 июня 2026 года совокупное количество образцов биоматериалов в базе Гемабанка® составило более 49 тысяч образцов биоматериалов, гемопоэтические стволовые клетки пуповинной крови (ГСК ПК), мезенхимальные стволовые клетки (МСК) и ткань пупочного канатика. За 6 месяцев 2026 года на хранение принято 2 162 образца, что составляет на 21% больше образцов, чем в аналогичном периоде 2025 года. Востребованность образцов пуповинной крови из Гемабанка превысила общемировые показатели. Текущий показатель — 1/500 против среднего диапазона от 1/3000 до 1/1750 в частных банках Европы и США. В отчетном году было выдано 14 образцов пуповинной крови для лечения синдрома Дауна, детского церебрального паралича, рассеянного склероза, сахарного диабета 1-го типа и расстройства аутистического спектра. Всего Гемабанком® было выдано 83 образца для трансплантации.

В отчетном периоде 2026 года объем продаж геннотерапевтического препарата «Неоваскулген»® вырос на 19% по сравнению с аналогичным периодом 2025 года. Объем услуг банков репродуктивных материалов также сохранился примерно на уровне прошлого года. Выручка АО «Репролаб» за 1 полугодие 2026 года составила 143,6 млн рублей, что на 18,3% превышает показатель за аналогичный период 2025 года. Доходы от услуг Репробанка® достигли 16,3% консолидированной выручки группы компаний (143,6 млн руб. при общей выручке группы 879,2 млн руб.), что подтверждает устойчивый рост и востребованность сервисов. Выручка направления SPRS-терапия и прочее по итогам 1 полугодия 2026 года составила 28,6 млн рублей, показав рост на 57,3% по сравнению с аналогичным периодом 2025 года.

Объемы услуг по тестированию на Covid-19 и продаже тестов незначительны в связи с отменой ограничительных мер и в целом снижением заболеваемости.

1.4. Основные финансовые показатели эмитента

1.4.1. Финансовые показатели, рассчитываемые на основе консолидированной финансовой отчетности (финансовой отчетности)

№ п/п	Наименование показателя	2025, 6 мес.	2026, 6 мес.
1	Выручка, тыс. руб.	838 873	879 161
2	Прибыль до вычета расходов по выплате процентов, налогов, износа основных средств и амортизации нематериальных активов (EBITDA), тыс. руб.	173 477	74 126
3	Рентабельность по EBITDA (EBITDA margin), %	20,68	8,43
4	Чистая прибыль (убыток), тыс. руб.	132 433	24 681
5	Чистые денежные средства, полученные от операционной деятельности, тыс. руб.	14 075	89 238
6	Расходы на приобретение основных средств и нематериальных активов (капитальные затраты), тыс. руб.	31 394	30 071
7	Свободный денежный поток, тыс. руб.	- 17 319	59 167
8	Чистый долг, тыс. руб.	341 332	251 598
9	Отношение чистого долга к EBITDA за последние 12 месяцев	1,10	2,18
10	Рентабельность капитала (ROE), %	12,02	1,92

Статьи консолидированной финансовой (финансовой) отчетности, на основе которых рассчитан

показатель EBITDA:

EBITDA = строка «Прибыль до налогообложения» Промежуточного консолидированного отчета о прибылях и убытках и прочем совокупном доходе за 6 месяцев 2026 г., закончившихся 30.06.2026 + строка «Амортизация ОС, НМА и активов в форме прав пользования» Промежуточного консолидированного отчета о движении денежных средств за 6 месяцев, закончившихся 30.06.2026 + строка «Процентные расходы» Промежуточного консолидированного отчета о движении денежных средств за 6 месяцев, закончившихся 30.06.2026 - строка «Процентные доходы» Промежуточного консолидированного отчета о движении денежных средств за 6 месяцев, закончившихся 30.06.2026.

Статьи консолидированной финансовой отчетности (финансовой отчетности), на основе которых рассчитан показатель «Чистый долг»:

«Чистый долг» = «Общий долг» - строка «Денежные средства их эквиваленты» Промежуточного консолидированного отчета о финансовом положении на 30.06.2026.

«Общий долг» = строка «Процентные займы» + строка «Выпущенные облигации» + строка «Обязательства по аренде» в разделе «Долгосрочные обязательства» + строка «Процентные займы» + строка «Выпущенные облигации» + строка «Обязательства по аренде» в разделе «Краткосрочные обязательства» Промежуточного консолидированного отчета о финансовом положении на 30.06.2026.

1.4.2. Финансовые показатели, рассчитываемые на основе бухгалтерской (финансовой) отчетности

Эмитент, составляет и раскрывает консолидированную финансовую отчетность.

1.4.3. Финансовые показатели кредитной организации

Эмитент не является кредитной организацией.

1.4.4. Иные финансовые показатели

Информация не указывается.

1.4.5. Анализ динамики изменения финансовых показателей, приведенных в подпунктах 1.4.1 - 1.4.4 настоящего пункта

Основные события и факторы, в том числе макроэкономические, произошедшие в отчетном периоде, которые оказали существенное влияние на изменение приведенных финансовых показателей:

Консолидированная выручка Группы Артген в соответствии с консолидированной финансовой отчетностью, составленной по Стандартам МСФО, по итогам 6 месяцев 2026 года составила 879 млн рублей, что на 4,80% выше результатов аналогичного периода 2025 года. Рост выручки обеспечил диверсифицированный портфель разработок, которые компания внедряет в практику здравоохранения. В частности, на 18% выросла выручка от продаж генотерапевтического препарата Неваскулген, на 18% выросли продажи услуг банка репродуктивных материалов и на 6% выросли продажи услуг Гемабанка® по хранению биоматериалов. Снижение показателя EBITDA на 57% по сравнению с аналогичным периодом 2025 года обусловлено рядом факторов: ростом налоговой нагрузки, увеличением фонда оплаты труда и расходами, связанными с привлечением финансирования.

Чистая прибыль Группы эмитента в первом полугодии 2026 года снизилась на 80% по сравнению с прошлым годом и составила 24 млн рублей.

Чистый денежный поток Группы эмитента, использованный в операционной деятельности, в отчетном периоде 2026 года вырос по сравнению с аналогичным периодом 2025 года. Свободный денежный поток Группы также вырос за счет активного управления ликвидностью и повышения эффективности управления оборотным капиталом.

Чистый долг Группы эмитента по итогам полугодия 2026 года вырос на 20% по сравнению с аналогичным периодом 2025 года.

Показатель «Отношение чистого долга к EBITDA» вырос почти в 2 раза по сравнению с аналогичным периодом прошлого года, находясь на комфортном уровне, говорящем о низкой

долговой нагрузке компании.

Рентабельность капитала Группы по итогам полугодия 2026 года выросла по сравнению с аналогичным периодом 2024 года.

Основными событиями и факторами, в том числе макроэкономические, произошедшими в отчетном периоде, которые, по мнению Эмитента, оказали существенное (как положительное, так и негативное) влияние на изменение финансовых показателей Группы эмитента, являются:

- *значительное увеличение диверсификации портфеля инвестиций эмитента как по отраслям, так и по компаниям Группы, генерирующим прибыль эмитента;*
- *повышение оценки качества инвестиций эмитента за счет роста выручки и прибыли его операционных компаний, входящих в Группу;*
- *рост процентных ставок;*
- *негативный экономический;*
- *увеличение темпов снижения рождаемости.*

1.5. Сведения об основных поставщиках эмитента

Информация настоящего пункта раскрывается на основе данных консолидированной финансовой отчетности.

Уровень (количественный критерий) существенности объема и (или) доли поставок основного поставщика: **10 % от общего объема поставок сырья и товаров (работ, услуг), осуществленных внешнегрупповыми поставщиками.**

Объем и (или) доля поставок сырья и товаров (работ, услуг), приходящихся на поставщиков, входящих в группу эмитента: **28 %; 181 630 тыс. руб.;**

Объем и (или) доля поставок сырья и товаров (работ, услуг), приходящихся на внешнегрупповых поставщиков: **72 %; 474 075 тыс. руб.**

Сведения о поставщиках, подпадающих под определенный эмитентом уровень существенности: **Поставщиков, подпадающих под определенный эмитентом уровень существенности, нет.**

Сведения об иных поставщиках, имеющих для эмитента существенное значение: **Иных поставщиков, имеющих для эмитента существенное значение, нет.**

1.6. Сведения об основных дебиторах эмитента

Информация настоящего пункта раскрывается на основе данных консолидированной финансовой отчетности.

Уровень существенности дебиторской задолженности, приходящейся на долю основного дебитора: **10 % от общей суммы дебиторской задолженности, приходящейся на внешнегрупповых дебиторов на дату окончания соответствующего периода.**

Объем и (или) доля дебиторской задолженности, приходящейся на дебиторов, входящих в группу эмитента: **61 %; 192 680 тыс. руб.;**

Объем дебиторской задолженности, приходящейся на внешнегрупповых дебиторов: **39 %; 124 508 тыс. руб.**

Основные дебиторы эмитента, являющихся лицами, не входящими в группу эмитента (далее – внешнегрупповые дебиторы), подпадающие под определенный эмитентом уровень существенности:

Полное фирменное наименование: **Общество с ограниченной ответственностью «АВА-ПЕТЕР»**

Сокращенное фирменное наименование: **ООО «АВА-ПЕТЕР»**

Место нахождения: **191014, Город Санкт-Петербург, пр-кт Литейный, дом 55А, литер А, помещение 3-Н, комната 31, этаж 1**

ИНН: **7825052242**

ОГРН: **1027809228072**

Сумма дебиторской задолженности: **16 460**

Единица измерения: **тыс. руб.**

Доля основного внешнегруппового дебитора в объеме дебиторской задолженности, приходящейся на

внешнегрупповых дебиторов: **13%**

Размер и условия (процентная ставка, размер неустойки) просроченной дебиторской задолженности: **просроченная задолженность отсутствует.**

Основной дебитор не является организацией, подконтрольной членам органов управления эмитента и (или) лицу, контролирующему эмитента.

Иные дебиторы, имеющие для эмитента существенное значение: **Иных дебиторов, имеющих для эмитента существенное значение, нет.**

1.7. Сведения об обязательствах эмитента

1.7.1. Сведения об основных кредиторах эмитента

Информация настоящего пункта раскрывается на основе данных консолидированной финансовой отчетности.

Уровень существенности кредиторской задолженности, приходящейся на долю основного кредитора: **не более 10 процентов от суммы кредиторской задолженности, приходящейся на внешнегрупповых кредиторов на дату окончания соответствующего отчетного периода.**

Объем и (или) доля кредиторской задолженности, приходящейся на кредиторов, входящих в группу эмитента: **48 %; 950 360 тыс. руб.;**

Объем и (или) доля кредиторской задолженности, приходящейся на внешнегрупповых кредиторов: **52 %; 1 022 708 тыс. руб.**

Основные кредиторы, имеющие для эмитента (группы эмитента) существенное значение:

1) Биржевые облигации с обеспечением серии БО-01 ПАО «Артген», регистрационный номер и дата регистрации выпуска: 4B02-01-08902-А от 29.06.2021.

Полное фирменное наименование (при наличии)	Владельцы биржевых облигаций
Сокращенное фирменное наименование (при наличии)	Не применимо
Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН) (при наличии)	Не применимо
Основной государственный регистрационный номер (ОГРН) (при наличии)	Не применимо
Место нахождения	Не применимо
Сумма кредиторской задолженности	299 615 тыс. руб.
Доля внешнегруппового кредитора в объеме кредиторской задолженности, приходящейся на внешнегрупповых кредиторов	29%
Размер и условия (процентная ставка, размер неустойки) просроченной кредиторской задолженности	Просроченная кредиторская задолженность отсутствует
Дата заключения кредитного договора (договора займа) (в случае если кредиторская задолженность возникла в связи с заключением кредитного договора (договора займа))	14.07.2021
Дата прекращения кредитного договора (договора займа), в том числе в связи с его исполнением (в случае если кредиторская задолженность возникла в связи с заключением кредитного договора (договора займа))	08.07.2026
Сведения о том, является ли основной кредитор организацией, подконтрольной члену органа управления эмитента и (или) лицу, контролирующему эмитента	Не применимо

2) Биржевые облигации серии БО-П01-02 ПАО «ММЦБ», регистрационный номер и дата регистрации выпуска: 4B02-02-85932-Н-001Р от 26.07.2022

Полное фирменное наименование (при наличии)	Владельцы биржевых облигаций
Сокращенное фирменное наименование (при наличии)	Не применим
Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН) (при наличии)	Не применимо
Основной государственный регистрационный номер (ОГРН) (при наличии)	Не применимо
Место нахождения	Не применимо
Сумма кредиторской задолженности	209 085 тыс. руб.
Доля внешнегруппового кредитора в объеме кредиторской задолженности, приходящейся на внешнегрупповых кредиторов	20%
Размер и условия (процентная ставка, размер неустойки) просроченной кредиторской задолженности	Просроченная кредиторская задолженность отсутствует
Дата заключения кредитного договора (договора займа) (в случае если кредиторская задолженность возникла в связи с заключением кредитного договора (договора займа))	02.08.2022
Дата прекращения кредитного договора (договора займа), в том числе в связи с его исполнением (в случае если кредиторская задолженность возникла в связи с заключением кредитного договора (договора займа))	26.01.2027
Сведения о том, является ли основной кредитор организацией, подконтрольной члену органа управления эмитента и (или) лицу, контролирующему эмитента	Не применимо

3) Биржевые облигации серии БО-01 ПАО «Артген», регистрационный номер и дата регистрации выпуска: 4B02-02-08902-А от 23.12.2025 г.

Полное фирменное наименование (при наличии)	Владельцы биржевых облигаций
Сокращенное фирменное наименование (при наличии)	Не применим
Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН) (при наличии)	Не применимо
Основной государственный регистрационный номер (ОГРН) (при наличии)	Не применимо
Место нахождения	Не применимо
Сумма кредиторской задолженности	292 156 тыс.руб.
Доля внешнегруппового кредитора в объеме кредиторской задолженности, приходящейся на внешнегрупповых кредиторов	29%
Размер и условия (процентная ставка, размер неустойки) просроченной кредиторской задолженности	Просроченная кредиторская задолженность отсутствует
Дата заключения кредитного договора (договора займа) (в случае если кредиторская задолженность возникла в связи с заключением кредитного договора (договора займа))	23.12.2025
Дата прекращения кредитного договора (договора займа), в том числе в связи с его исполнением (в	27.11.2030

случае если кредиторская задолженность возникла в связи с заключением кредитного договора (договора займа))	
Сведения о том, является ли основной кредитор организацией, подконтрольной члену органа управления эмитента и (или) лицу, контролирующему эмитента	<i>Не применимо</i>

Иные кредиторы, имеющие для эмитента существенное значение: *Иных кредиторов, имеющих для эмитента существенное значение, нет.*

1.7.2. Сведения об обязательствах эмитента из предоставленного обеспечения

Информация настоящего пункта раскрывается на основе данных консолидированной финансовой отчетности.

Единица измерения: *тыс. руб.*

Наименование показателя	На 30.06.2026 г.
Размер обеспечения, предоставленного лицами, входящими в группу эмитента, лицам, не входящим в нее	-
- в том числе в форме залога:	-
- в том числе в форме поручительства:	-
- в том числе в форме независимой гарантии:	-
Размер обеспечения, предоставленного лицами, входящими в группу эмитента, иным лицам, входящим в группу эмитента	327 977
- в том числе в форме залога:	-
- в том числе в форме поручительства:	313 400
- в том числе в форме независимой гарантии:	14 577

Уровень существенности размера предоставленного обеспечения: *не установлен.*

Сделки по предоставлению обеспечения, имеющие для эмитента (группы эмитента) существенное значение: *отсутствуют.*

1.7.3. Сведения о прочих существенных обязательствах эмитента

Прочих обязательств, которые, по мнению эмитента, могут существенным образом воздействовать на финансовое положение эмитента (группы эмитента), в том числе на ликвидность, источники финансирования и условия их использования, результаты деятельности и расходы, не имеется.

1.8. Сведения о перспективах развития эмитента

Информация не раскрывается в отчете за 6 месяцев.

1.9. Сведения о рисках, связанных с деятельностью эмитента

Риски, реализация которых может оказать существенное влияние на финансово-хозяйственную деятельность и финансовое положение эмитента, а если эмитентом составляется и раскрывается консолидированная финансовая отчетность, - на финансово-хозяйственную деятельность и финансовое положение группы эмитента.

Политика Компании в области управления рисками:

Компания на постоянной основе осуществляет мониторинг конъюнктуры отрасли, в которой она ведёт свою деятельность, ситуации на основных рынках, а также сфер возникновения потенциальных рисков. В случае появления каких-либо рисков, Компания предпримет все возможные меры по ограничению их негативного влияния.

В ПАО «Артген» утвержден внутренний нормативный документ, определяющий общие принципы построения системы управления рисками и внутреннего контроля (далее – СУРВК), описывающий её цели и задачи, а также распределение ответственности между участниками:
<https://artgen.ru/content/files/Policy%20of%20URiVK%20PJSC%20HSCI.pdf>

Политика разработана в соответствии с действующим законодательством Российской Федерации, рекомендациями международных стандартов управления рисками и внутреннего контроля, Уставом ПАО «Артген», Кодексом корпоративного управления, рекомендованным Банком России. Целью Политики является обеспечение внедрения и поддержания функционирования эффективной СУРВК, соответствующей передовой международной практике и способствующей достижению целей деятельности ПАО «Артген».

1.9.1. Отраслевые риски

Риски, характерные для отрасли, в которой эмитент (группа эмитента) осуществляет основную финансово-хозяйственную деятельность. При этом описывается влияние возможного ухудшения ситуации в отрасли на деятельность эмитента (группы эмитента) и исполнение обязательств по ценным бумагам. Приводятся наиболее значимые, по мнению эмитента, возможные изменения в отрасли (отдельно на рынке Российской Федерации и рынках за пределами Российской Федерации).

В широком понимании, сегмент, в которой работает Компания Группа Артген биотех - медицина и здравоохранение, отрасль – современные биомедицинские технологии.

Сфера деятельности Группы Артген биотех – научные исследования, разработка, а также коммерциализация и дальнейшее продвижение на рынке инновационных лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения, новых методов генетической диагностики и генетических исследований, а также ряда других высокотехнологичных продуктов и услуг в сфере биомедицины и здравоохранения.

По состоянию на конец первого полугодия 2026 года основные проекты Группы Артген биотех, представляющие текущие и перспективные продукты и услуги, включая научные исследования и разработки (R&D), охватывают следующие отраслевые сегменты (направления):

Генная терапия

Группа способов лечения человека путем переноса генов в клетки организма. Методология генной терапии состоит во внесении в клетку определенного гена (или генов), что обеспечивает синтез недостающих или неправильно экспрессирующихся белковых продуктов. В геннотерапевтических препаратах в качестве активного вещества применяются кодирующие фрагменты нуклеиновых кислот. Также внесение изменений в генетический аппарат соматических клеток человека, обеспечивает исправление дефектов, вызванных мутациями в структуре ДНК, поражением ДНК человека вирусами, или придание клеткам новых функций. Сфера Артген биотех:

- *Геннотерапевтические препараты*
- *Ген-активированные материалы (медицинские изделия, состоящие из биосовместимого матрикса-носителя и генных конструкций (в частности, плазмидная ДНК) и показанные для регенерации различных тканей и восстановления органов);*
- *R&D – научные исследования и разработки в сфере коррекции генома (коррекция патологически измененных ДНК у пациентов с некоторыми наследственными заболеваниями)*

Генетика человека и медицинская генетика (генетические исследования для медицины, геномики и протеомики)

Комплекс лабораторий, осуществляющих генетические исследования в различных областях на основе технологий различной сложности

Сфера Артген биотех:

- *Секвенирование (NGS) для научных целей, биоинформатика, а также использование в практическом здравоохранении знаний о работе генов и наследственности – знаний о генетике человека для диагностики, лечения и профилактики наследственных заболеваний и генетически обусловленных патологических состояний.*

- *генетическое тестирование - репродуктивная медицина, онкология, генетические заболевания, научные исследования (медико-генетические исследования и консультирование на основе технологий различной сложности (в т.ч. ДНК-скрининг; НИПТ (неинвазивное пренатальное тестирование); ПГТ (преимплантационное генетическое тестирование эмбрионов в цикле ЭКО); диагностические панели и тесты на отдельные категории и случаи заболеваний, включая онкозаболевания, а также патологии с генетической составляющей, в т.ч. в репродуктивной сфере; фармакогенетика; биоинформатика/расшифровка генома человека и его интерпретация на основе методов NGS, в т.ч. с целью диагностики заболеваний в сложных случаях и подбора действенной терапии).*

Биобанкирование (биострахование)

Выделение и персонализированное хранение (криоконсервация) собственных клеток и тканей для использования их в будущем с целью восстановления биологических функций организма.

Сфера Артген биотех:

- *Банкирование стволовых клеток пуповинной крови и сопутствующего ценного биоматериала (мезенхимальных стволовых клеток, выделяемых из пупочного канатика)*
- *Банкирование аутофибробластов кожи (в рамках клеточного сервиса «SPRS-терапия» и услуги «SPRS-банк»)*
- *Репродуктивный банк (персональное хранение репродуктивных клеток и тканей, донация).*

Регенеративная медицина (клеточные технологии и тканевая инженерия)

Использование в практическом здравоохранении знаний биологии о регенерации и обновлении тканей и органов на клеточном уровне. Регенеративная медицина базируется на концепции восстановления тканей, поврежденных травмой, болезнью или затронутых возрастными изменениями, с помощью клеточных и генных технологий.

Сфера Артген биотех:

- *Клеточные препараты*
- *Клеточные сервисы (в области эстетической медицины, стоматологии, для лечения ожогов и тяжелых кожных заболеваний)*
- *Тканевая инженерия (область клеточных технологий, неотъемлемая часть современной реконструктивной хирургии: создание биоартифициальных тканей и (или) органов с использованием природного или искусственного материала, носителя (скаффолда) и жизнеспособных клеток).*

Биофармацевтика (вакцины, антитела, биопрепараты)

Технология получения сложных макромолекул, идентичных существующим в живых организмах, для последующего использования в терапевтических или профилактических целях. Данные макромолекулы, лежащие в основе биофармацевтических препаратов, получают с помощью методов рекомбинантных ДНК, гибридом и культур клеток. Биофармацевтические препараты могут быть как «first-in-class», так и «BioBetter».

В текущий момент основными отраслевыми сегментами деятельности Группы Артген биотех являются:

- *клеточные технологии:*
 - *банкирование биоматериалов: выделение, криоконсервация и долгосрочное персональное хранение стволовых клеток пуповинной крови, а также МСК и ткани пупочного канатика (Гемабанк®); персональный и донорский банк репродуктивных клеток и тканей (Репробанк®);*
 - *клеточный сервис SPRS-терапия®, включающий применение клеточного препарата, содержащего собственные фибробласты кожи, и банкирование дермальных аутофибробластов;*
 - *НИОКР.*
- *генная терапия (первый российский геннотерапевтический препарат Неоваскулген® - «первый в классе» препарат для терапевтического ангиогенеза), НИОКР;*
- *тканевая инженерия и генная терапия: ген-активированные остеопластические материалы;*
- *медицинская, в т.ч. репродуктивная, генетика и репродуктивные технологии, онкогенетика: линейка услуг генетических исследований и диагностического тестирования на базе лабораторий Центра генетики и репродуктивной медицины Genetico®; НИОКР (разработка собственных тест-систем в области онкогенетики и НИПТ (неинвазивное пренатальное*

- тестирование), новых методов ПГТ (преимплантационное генетическое тестирование);
- биоинформатика;
- профилактика и борьба с вирусными заболеваниями: НИОКР в области профилактики и борьбы с вирусными заболеваниями (разработка, регистрация и коммерциализация вакцины против гриппа, COVID-19, вируса папилломы человека, аллергии).

Поскольку названные отраслевые направления относятся к классу инновационных и высокотехнологичных, то им свойственны специфические риски, основные из которых следующие:

- неопределенность относительно темпов роста спроса на инновационные продукты, а также скорости формирования достаточных объемов рынка под тот или иной продукт, в т.ч.:
 - риск задержки принятия рынком инновационных продуктов/технологий/услуг – со стороны профессионального медицинского сообщества (более длительное время, необходимое для завоевания доверия посредством роста количества примеров успешного применения; также, например, в клеточных технологиях – сложность методологии, требующая от врачей соблюдения протоколов, определенных навыков и временных затрат, от чего зависит безопасность и эффективность терапии);
 - риск задержки принятия рынком инновационных продуктов/технологий/услуг – со стороны конечного потребителя (более длительное время, необходимое для завоевания понимания и доверия посредством роста количества примеров успешного применения; высокая стоимость услуги/продукта для пациента);
 - риск медленного удешевления инновационных продуктов, а, следовательно, меньшей доступности для всех нуждающихся в них.
- репутационные риски, связанные с возможным появлением дополнительных данных об эффективности и побочных действиях препаратов и технологий по причине короткого опыта их применения или его отсутствия/препараты «first in class» - «первые в классе»);
- репутационные риски от неполноты данных или неверных интерпретаций, связанные с общественной дискуссией, в т.ч. и в СМИ, вокруг различных аспектов развития и применения инновационных биотехнологий (клеточная терапия, генная терапия, генетическое тестирование);
- поскольку рынки новых продуктов только формируются или только консолидируются (малый процент пенетрации) и, соответственно, делятся между немногими пока игроками, которые стремятся занять и удерживать мажоритарную долю, то могут присутствовать риски потери рыночной доли по причине активных действий конкурентов;
- конкуренция со стороны продуктов, созданных по другим технологиям, которые могут быть более эффективными;
- риск зависимости Группы в осуществлении своей деятельности от высококвалифицированного персонала по производству и контролю за качеством, а также занятого в сфере НИОКР;
- риски, связанные с регистрацией имеющихся продуктов за рубежом, а также новых продуктов в РФ (успешность ДКИ, КИ и регистрационных действий);
- валютный риск – резкие колебания курсов валют, которые повлекут существенное повышение цен на необходимые расходные материалы из-за рубежа;
- геополитический риск: риск запрета на импорт расходных материалов, оборудования, технологий;
- риск сложности в привлечении необходимых внешних инвестиций: по причине как возможной неуверенности инвесторов в успехе коммерциализации, если продукт находится на начальных этапах разработки, так и в связи с малой готовностью большинства инвесторов к медленному возврату на вложенный капитал (в связи с длиной «биотехнологического цикла» - длительный

процесс НИОКР, вывода на рынок и достижения планируемых показателей маржинальности продукта;

- *риск появления новых регуляторных документов /регуляторных барьеров (риски изменения законодательства и регуляторной среды, вследствие чего могут появиться дополнительные требования к продуктам и необходимость им соответствовать (в сфере лицензирования, регистрации, надзора и т.д.).*

Существуют риски, связанные с продвижением продуктов и услуг Группы на рынке. На результаты деятельности Группы оказывают влияние такие факторы как:

- *уровень рождаемости и смертности на рынках присутствия Группы;*
- *уровень осведомленности населения об инновационных услугах и продуктах в сфере деятельности Группы (в области биотехнологий и биофармацевтики: регенеративная медицина (клеточные препараты и технологии, биострахование), медицинская генетика (генетическое тестирование), геновая терапия, биофарм-препараты, репродуктивные технологии);*
- *уровень заболеваемости гематологическими и онкологическими заболеваниями, первичными иммунодефицитами, наследственными заболеваниями, сердечно-сосудистыми заболеваниями, бесплодием и др. патологиями, поддающимися лечению/коррекции с помощью технологий, продуктов и услуг компаний Группы;*
- *состояние научной базы в области биотехнологий как в России, так и за рубежом;*
- *наличие научных и вспомогательных кадров высокой квалификации – специалистов в области деятельности Группы;*
- *количество примеров успешного практического применения клеточных технологий (в т.ч. трансплантаций СК) в России;*
- *разработанность законодательной базы, регулирующей сферу клеточных технологий, наличие регуляторных барьеров; капиталоемкость и длительность НИР и НИОКР;*
- *количество примеров отрицательных последствий применения клеточных технологий;*
- *непредвиденное изменение конъюнктуры рынка для научно-исследовательской деятельности и коммерциализации ее результатов;*
- *получение отрицательного научного результата;*
- *получение отрицательных экономических последствий;*
- *непредвиденное изменение государственных нормативов коммерческой деятельности (налоги, амортизация);*
- *уменьшение численности населения, а соответственно, уменьшение количества потребителей;*
- *уменьшение заработной платы, что снизит платежеспособность населения;*
- *уровень реальных доходов населения, а также государственного бюджета в сфере здравоохранения, от чего зависит доступность для всех нуждающихся инновационных видов терапии;*
- *конкурентная среда;*
- *законодательное регулирование в сфере деятельности Группы в РФ и, в перспективе, за рубежом;*

- включение продуктов Группы в программы государственного финансирования медицинской помощи населению;
- государственная пропаганда использования современных средств сохранения здоровья и повышения качества жизни;
- уровень цен на расходные материалы и реагенты, необходимые для производства продуктов/услуг компаний Группы.

Клеточные технологии, включающие исследования и разработки, тестирование лекарств, производство клеточных препаратов, хранение и трансплантацию стволовых клеток, банкирование репродуктивных клеток и тканей для целей ВРТ, клеточные сервисы в эстетической медицине, стоматологии, реконструктивной хирургии и др. – сравнительно молодая высокотехнологичная отрасль. Перечисленные рынки находятся в стадии роста (в т.ч. в РФ). Биотехнологическими лидерами являются развитые страны - США, Европа, Япония, Австралия, Канада. В то же время, своими исследованиями и опытами практического применения выделяется Китай, и вообще – развивающиеся рынки стран BRIC, «азиатские тигры» и стран СНГ являются наиболее перспективными с позиции высокой емкости и темпов роста, в том числе за счет экспансий и поглощений в этих регионах.

Объем мирового рынка стволовых клеток в 2025 году оценивается в 18,65 млрд долларов США и, по прогнозам, вырастет с 20,79 млрд долларов США в 2026 году примерно до 53,32 млрд долларов США к 2035 году, а среднегодовой темп роста составит 11,08% в период с 2026 по 2035 год. Рынок развивается благодаря растущему спросу на персонализированные лекарства, растущему сектору биотехнологий и технологическому прогрессу. (см. <https://www.precedenceresearch.com/stem-cells-market>).

Увеличение числа исследований на основе стволовых клеток, а также успехи в области регенеративной медицины будут поддерживать рост данного рынка.

Устойчивый тренд к увеличению числа исследований СК и разработке продуктов на их основе прослеживается во всем мире. Несмотря на присутствие проблем законодательного характера, затрагивающих область внедрения новых медицинских технологий и лекарственных средств на основе СК, в России на текущий момент имеются условия для работы в данном направлении.

Артген биотех – один из лидеров сектора клеточных технологий в России. В конце 2003 года ПАО «Артген» (ex. ПАО «ИСКЧ») предложена новая для РФ услуга по забору, выделению, криоконсервации и долгосрочному хранению стволовых клеток пуповинной крови. С 1 октября 2015 г. начался перевод данной деятельности в дочернюю компанию ММЦБ - в целях более эффективного управления бизнесом Гемабанка®, а также использования льгот по налогообложению прибыли медицинских компаний. Анализ развития сферы за границей показывает перспективность направления и большой потенциал роста рынка.

20 лет развития банкирования СК ПК в РФ подтверждают обозначенные тренды, а низкий пока уровень пенетрации услуги в РФ держит потенциал рынка на высоком уровне. Более того, разрабатываемые и планируемые к внедрению в практическое здравоохранение инновационные технологии и препараты на основе использования СК сделают возможной эффективную помощь многочисленной группе пациентов с онкологией, заболеваниями крови и иммунной системы, болезнями сердечно-сосудистой системы (например, с ишемией), с широким кругом проблем в области косметологии, с рядом наследственных заболеваний и другими (например, ДЦП).

На текущий момент на рынке клеточных технологий Компания также присутствует с инновационной медицинской технологией применения собственных дермальных фибробластов для коррекции возрастных и рубцовых дефектов кожи (услуга SPRS-терапия, запущенная в декабре 2010 г.) и с сервисом SPRG-терапия, направленным на восстановление мягких тканей пародонта путем использования собственных фибробластов десны (запущен в тестовом режиме в 2016 г.).

Помимо этого, ведутся исследования и разработки для расширения использования технологии на основе применения фибробластов из различных источников для лечения орфанных заболеваний, таких как тяжелое заболевание кожи - буллезный эпидермолиз.

Так как биомедицинские клеточные технологии являются инновационной сферой, то существуют риски, связанные с продвижением услуг Компании на данном рынке. Основные факторы, оказывающие влияние на результаты деятельности Компании в сфере клеточных технологий, включают:

- уровень осведомленности населения об инновационных услугах в этой сфере и их правильного назначения;*
- уровень реальных доходов населения, а также государственного бюджета в сфере здравоохранения, от чего зависит доступность для всех нуждающихся инновационных видов терапии;*
- государственная пропаганда использования современных средств сохранения здоровья и повышения качества жизни;*
- разработанность законодательной базы, регулирующей сферу клеточных технологий, наличие регуляторных барьеров; капиталоемкость и длительность НИР и НИОКР;*
- наличие целенаправленной поддержки развития клеточных технологий на уровне государства*
- количество примеров успешного практического применения клеточных технологий (в т.ч. трансплантаций СК) в России;*
- количество примеров отрицательных последствий применения клеточных технологий;*
- степень применения клеточных технологий не по назначению;*
- состояние научной базы в области биотехнологий как в России, так и за рубежом;*
- наличие научных и вспомогательных кадров высокой квалификации для выполнения всего комплекса процедур, связанных с банкированием СК ПК (сбор пуповинной крови, выделение стволовых клеток, тестированием и типированием крови, замораживание и длительное хранение образцов), а также с лабораторным процессингом в ходе культивирования клеток и создания клеточного препарата;*
- уровень цен на расходные материалы и реагенты, необходимые для производства клеточных продуктов/услуг;*
- уровень заболеваемости гематологическими и онкологическими заболеваниями, первичными иммунодефицитами, наследственными нарушениями обмена веществ и др. патологиями (в частности, ДЦП), поддающимися лечению/коррекции с помощью клеточных технологий.*

Среди общих рисков, свойственных отрасли персонального банкирования ГСК ПК и МСК пупочного канатика, можно назвать:

- скепсис и антипропаганда со стороны отдельных врачей-гинекологов, потеря интереса и лояльности клиентов к услуге (как в некоторых странах ЕС);*
- риски появления неудачных кейсов медицинского применения СК ПК (практик применения СК ПК в областях, где пока не доказана ни их безопасность, ни эффективность), а также непосредственно с этим связанное невежественное освещение проводимых исследований и практик применения СК ПК в средствах массовой информации;*
- риски, связанные с появлением новых эффективных методов лечения в тех случаях, где сейчас применяется трансплантация ГСК или МСК – в далеко отстоящей временной перспективе, а потому, на сегодняшний день, малозначительные.*

Основные факторы, оказывающие влияние на результаты деятельности участников рынка клеточных технологий и биострахования включают:

- уровень осведомленности населения об инновационных услугах в этой сфере и их правильного назначения;
- уровень реальных доходов населения, а также государственного бюджета в сфере здравоохранения, от чего зависит доступность для всех нуждающихся услуг биострахования и инновационных видов терапии;
- государственная пропаганда использования современных средств сохранения здоровья и повышения качества жизни;
- разработанность законодательной базы, регулирующей сферу клеточных технологий, наличие регуляторных барьеров; капиталоемкость и длительность НИР и НИОКР;
- наличие целенаправленной поддержки развития клеточных технологий и биострахования на уровне государства;
- количество примеров успешного практического применения клеточных технологий (в т.ч. трансплантаций СК) в России;
- количество примеров отрицательных последствий применения клеточных технологий;
- степень применения клеточных технологий не по назначению;
- состояние научной базы в области биотехнологий как в России, так и за рубежом;
- наличие научных и вспомогательных кадров высокой квалификации для выполнения всего комплекса процедур, связанных с банкированием ГСК ПК (сбор пуповинной крови, выделение гемопоэтических стволовых клеток, тестирование и типирование крови, замораживание и длительное хранение образцов), а также с лабораторным процессингом в ходе культивирования клеток и создания клеточного препарата;
- уровень цен на расходные материалы и реагенты, необходимые для оказания услуг криоконсервирования и криохранения, а также производства клеточных продуктов;
- уровень заболеваемости гематологическими и онкологическими заболеваниями, первичными иммунодефицитами, наследственными нарушениями обмена веществ и др. патологиями (в частности, ДЦП), поддающимися лечению/коррекции с помощью клеточных технологий.

Отрасль генной терапии является активно развивающейся в настоящее время – первая статья по генной терапии была опубликована в 1970 г., первый протокол клинических исследований одобрен (зарегистрирован) в 1989 г. За 30 лет, прошедшие с появления первых компаний, работающих в данной области, методы генной терапии проходили апробацию более чем в 2 тыс. клинических исследованиях; более 50 компаний привлекли на это, по разным данным, от 5 до 10 миллиардов долларов инвестиций. Однако всё это не увенчалось появлением на рынке большого количества новых – геннотерапевтических – препаратов, поскольку на развитие отрасли оказывали воздействие многие факторы.

Из негативных моментов следует признать случаи смерти пациентов и развитие лейкозов у детей в клинических исследованиях первых препаратов в 1990-х годах, когда в качестве доставки генетического материала в клетки-мишени, использовались различные вирусы. Дальнейшие исследования во всем мире велись ограниченно – по причине профессиональной и общественной дискуссии, имевшей влияние и на политику регуляторных органов, вокруг перспективности и рисков применения генной терапии, степени её опасности и обуславливающих эту возможную опасность факторов (канцерогенность и т.д.).

Тем не менее, начиная с 2000-х годов, началось внедрение генной терапии в клиническую практику.

Регуляторное агентство Китая (ChinaSFDA) в 2003 г. утвердило Gendicine - первый аденовирусный препарат, содержащий ген - регулятор роста опухолевых клеток (tumorsuppressorp53), разработанный компанией Shenzhen SiBiono GeneTech для лечения плоскоклеточного рака шеи и головы. В 2004 г. препарат онколитической виротерапии Rigvir, разработанный для лечения разных

типов рака, был зарегистрирован для лечения меланомы кожи, латвийским национальным регулятором (State Agency of Medicines of the Republic of Latvia), однако, ещё до вхождения страны в ЕЭС, а потому без возможности использования препарата за пределами Латвии. В Китае с 2005 года был официально утвержден препарат Oncorine (H101) - препарат с использованием онколитического вируса, разработанный компанией Shanghai Sunway Biotech и предназначенный для улучшения выживаемости и качества жизни онкопациентов, страдающих тяжелыми формами рака области головы.

Причина первенства Китая связана с тем, что получить разрешение на проведение клинических испытаний, а также дальнейшую регистрацию в КНР оказалось значительно легче, чем в США и Европе, где более жесткие требования государственного регулятора в области геннотерапевтических разработок. И, как пишет James M. Wilson, редактор журнала HumanGene Therapy, публикации в открытой печати не позволяют оценить решение китайского регулятора (ChinaSFDA) в силу недостатка информации о критериях его эффективности.

Регистрационное удостоверение на первый российский геннотерапевтический препарат Неоваскулген® для лечения ишемии нижних конечностей атеросклеротического генеза получил ПАО «Артген» (ex. ПАО «ИСКЧ» (№ ЛП-000671 от 28.09.2011)).

Продажи Неоваскулгена® в РФ начались в октябре 2012 г. Плазмидный вектор, используемый в препарате, признается безопасным (количественно управляемый синтез белка и гипотетический риск встраивания в геном клетки), а применяемый терапевтический ген признается эффективным (белок VEGF165 считается наиболее эффективным ангиогенным фактором). Неоваскулген® является первым в мире препаратом с механизмом действия, стимулирующим лечебный рост сосудов (терапевтический ангиогенез). В 2013 году Неоваскулген® получил РУ и в Украине.

В 2012 г. Европейским медицинским агентством (ЕМА) был зарегистрирован геннотерапевтический препарат – Glybera, разработанный голландской биотехнологической компанией uniQure для терапии редкого наследственного заболевания - дефицита липопротеинлипазы (ЛПЛ). Курс лечения препаратом чрезвычайно дорог (1 млн. долларов), и у пациентов существуют значительные проблемы для получения одобрения его применения от страховых компаний: за 5 лет лишь один пациент прошел курс терапии, и, хотя успешно, это не является статистическим подтверждением эффективности препарата, а потому продвигавшая Glybera итальянская компания в 2016 году отказалась от планов его регистрации в США. В то же время в мае 2016 г. компания GlaxoSmithKline получила от Европейского медицинского агентства одобрение экспериментального генетического препарата Strimvelis, предназначенного для лечения тяжелого комбинированного иммунодефицита, и стоимость курса терапии данным лекарственным средством значительно ниже стоимости лечения Glybera.

В 2015 году в США и Европе соответствующие регуляторные агентства утвердили геннотерапевтический препарат – Imlygic компании BioVex Inc., выпускаемый компанией Amgen Inc., купившей права за 1 миллиард долларов. Препарат предназначен для лечения наиболее злокачественного рака кожи – меланомы. Лечебное онколитическое действие препарата основано на ослабленной версии вируса, вызывающего герпес: вирус способен убивать опухолевые клетки, а также содержит ген фактора ГМ-КСФ, стимулирующего рост гранулоцитов и макрофагов и противоопухолевый иммунитет (Herpes SimplexVirusType 1 carrying the gene for GM-CSF). Препарат успешно продается в США и недавно институт NICE (UK) утвердил его импорт для лечения меланомы в Великобритании.

В 2017 году в США был одобрен генно-терапевтический препарат на основе аденоассоциированного вируса Luxturna. Luxturna содержит цепочку ДНК с, верно, выстроенной последовательностью нуклеотидов, которая при попадании в организм человека заменяет мутантный ген и приводит механизмы зрения в норму. В ДНК препарата закодирован фермент RPE65. Его функция – это участие в образовании витамина А1, который запускает зрительную фототрансдукцию или процесс преобразования луча света в электрический импульс в светочувствительных нейронах. Если мутация происходит в обеих цепочках гена RPE65, что случается при наследственной передаче от отца и матери, активность белка снижается или его работа полностью блокируется. Это приводит к частичной или полной потере зрения, дистрофии сетчатки. Пациентов с заболеванием, вызванным мутацией в RPE65, по данным FDA, от 1000 до 2000 человек. Генное лекарство Luxturna для лечения унаследованной слепоты — одно из самых дорогих лекарств в мире, поскольку его стоимость составляет 850000 долларов США за две инъекции, по одной в каждый глаз.

В мае 2019 года Управление по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов США (FDA) одобрило Zolgensma® (onasemnogene aberavonvec) (производитель — AveXis Inc. /группа Новартис/)— первый препарат для генной терапии спинальной мышечной атрофии (СМА) у детей младше 2 лет. Спинальная мышечная атрофия (СМА) — это редкое генетическое заболевание, которое приводит к прогрессирующей мышечной слабости, параличу и, при отсутствии лечения, к наиболее тяжелой форме, когда требуется постоянная вентиляция легких и которая угрожает смертью для большинства пациентов к возрасту 2 лет. Препарат Zolgensma предназначен для устранения генетической причины СМА путем замены дефектного или отсутствующего гена SMN1. Для остановки прогрессирования заболевания, этот препарат на основе аденоассоциированного вирусного вектора доставляет полностью функциональную копию гена SMN в организм ребенка. Препарат вводится однократно внутривенно, доза определяется с учётом массы тела ребёнка.

Также в марте 2019 года в Японии зарегистрирован геннотерапевтический препарат Collategene компании AnGes, представляющий собой плазмидный вектор с геном фактора роста гепатоцитов (HGF). Предназначен препарат, также, как и Неоваскулген®, для лечения хронической ишемии нижних конечностей. Вводится внутримышечно в ишемизированные ткани и способствует локальному терапевтическому ангиогенезу.

Таким образом, современная ситуация на рынке генной терапии характеризуется как успехами, так и трудностями, и неудачами, которые обуславливают достаточно медленное развитие данного рынка.

Несомненно, позитивный тренд - продвижение генной терапии как метода лечения, что выражается во множестве открытых и проводимых сейчас по всему миру клинических исследований, в происходящей регистрации новых препаратов, вводе их в медицинскую практику, наблюдаемых положительных результатах лечения. Ключевым драйвером роста рынка генной терапии является потребность в новых эффективных лекарственных препаратах, не только существенно снижающих смертность, но и продлевающих жизнь тяжелобольных и улучшающих её качество, а также предназначенных для терапии инвалидизирующих заболеваний, в т.ч. генетически обусловленных. Поэтому большинство компаний, работающих в области генной терапии, прежде всего, развивают препараты для лечения онкологических и сердечно-сосудистых заболеваний.

Отрицательные моменты, ограничивающие развитие рынка – имеющие место неудачи, связанные с неуспешно проведенными клиническими испытаниями в результате как неудачного выбора векторов (системы для переноса необходимых генов в клетки), так и неудачного выбора генов в плане их эффективного лечебного действия.

К факторам риска, замедляющим продвижение геннотерапевтических препаратов на рынке, относится и их высокая стоимость. Для полноценного внедрения таких препаратов необходимо включение их в государственные программы финансирования лекарственной помощи населению (reimbursement), что требует и времени, и доказательной базы, и соответствующего состояния бюджета той или иной страны. Таким образом, увеличение доступности генной терапии для пациентов напрямую зависит как от государственного участия, так и от готовности компании-производителя снижать цены. Также важна позиция страховых компаний, участвующих в процессе.

Указанные выше специфические риски в сфере клеточных и генных технологий могут повлиять на деятельность Группы Артген биотех в сторону ухудшения или замедления темпов роста финансовых результатов Компании, что может отразиться на стоимости акций ПАО «Артген» и способности выплачивать дивидендный доход.

Над уменьшением рисков восприятия и принятия государственными регуляторными органами и потенциальным потребителем инновационных продуктов и услуг Компании, Артген биотех работает путём проведения активного PR и GR, продуманной маркетинговой стратегии, широкой рекламной компании и просветительской работы в отношении безопасности и эффективности методов, используемых в клеточных и генных технологиях, а также путем представления всем заинтересованным лицам последних научных разработок и открытий в данной сфере, а также смежных областях на страницах журнала «Гены и Клетки».

Также в Компании существуют службы, занятые привлечением финансирования на развитие

существующих продуктов на рынке клеточных и генных технологий, а также на создание новых: служба по работе с инвесторами на публичном рынке (IR), департамент корпоративных финансов, который работает с частными и государственными фондами прямых инвестиций, служба по привлечению грантов.

Направлению медицинская, в т.ч. репродуктивная, генетика, свойственны следующие основные риски.

Современная медицина во всем мире переходит от лечения больных людей к раннему выявлению возможных заболеваний и их профилактике. Основным драйвером в этом вопросе выступают генетика и применение последних исследований в медицинской практике. Как физика, считалась в XX веке основой всех наук, так в XXI веке это место, по праву, занимает биология. Выгоднее заранее выявить и диагностировать возможные проблемы со здоровьем и заниматься их профилактикой, чем лечить уже существующую болезнь.

Российская медицина, признавая существующий мировой тренд, пока делает только первые шаги в этом направлении, в связи с чем, существуют риски, связанные с исполнением стратегии продвижения услуг в области медицинской, в т.ч. репродуктивной, генетики:

- риск низкого уровня доверия к генетической информации со стороны врачебного сообщества, особенно по новым направлениям диагностики, вызванный недостаточными знаниями врачей о применении полученной информации;
- риск низкого уровня доверия к медицинской генетике со стороны пациентов в связи с низким уровнем подготовки врачей;
- риск низкого уровня государственного участия в развитии медико-генетического консультирования.

Артген биотех предпринимает ряд действий для минимизации указанных рисков:

- участие в профильных конференциях с целью донесения до врачебного сообщества информации о современных методах диагностики и лечения;
- организация собственных конференций и обучающих курсов и вебинаров для медицинских специалистов смежных отраслей;
- выращивание собственных высокопрофессиональных кадров;
- публикации в СМИ;
- постоянное расширение ассортимента предоставляемых услуг;
- расчет фармакоэкономической эффективности применения современных методов генетической диагностики для государства;
- широкая рекламная кампания и просветительская работа в среде конечного потребителя.

Риск изменения конкурентной среды:

Данный риск на основных рынках сбыта Компания в настоящий момент оценивает в ранге от низкого к среднему – по причине либо значительного размера рыночной доли Артген (услуга персонального банкинга СК ПК), либо отсутствия прямой конкуренции (поскольку продукт/услуга Артген биотех формирует новый рынок, являясь «первыми в классе» или «уникальными» - Неоваскулген®, SPRS®-терапия), либо в силу отличительных конкурентных преимуществ и особенностей продуктов и услуг Компании на быстрорастущих, а, следовательно, пока не высоко конкурентных рынках (услуги генетических исследований и консультирования Центра Genetico®; услуги Репробанка®).

Тем не менее, необходимо отметить следующие особенности текущего состояния основных рынков Группы Артген биотех.

Стремительный темп развития новых инструментов в области молекулярно-генетической диагностики может привести к появлению на рынке технологически нового продукта в этой области, обладающего большими конкурентными преимуществами в сравнении с имеющимися. Поэтому Компания внимательно следит за всеми публикациями о новых разработках и методах исследования, контролирует информацию о конкурентах и их новых предложениях, расширяя и обновляя свою линейку услуг в данной области.

В связи с тем, что в настоящий момент рынок услуги биострахования – персонального хранения пуповинной крови стабилизировался и почти не растет, то он становится более конкурентным. Вместе с тем, поскольку его пенетрация достаточно низкая, у рынка есть большой потенциал для роста (особенно в РФ), в связи с чем, давление конкуренции неизбежно уменьшится. На увеличение роста существенное положительное влияние должно оказать и увеличение примеров практического применения стволовых клеток – как в России, так и в мире.

Однако следует отметить, что росту российского рынка банкирования СК ПК сейчас значительно препятствуют условия внешнего давления, с которым столкнулась российская экономика, демографический кризис.

Нестабильность/снижение цен на нефть, остающиеся санкции Запада наряду с ответными российскими мерами в области экспортных эмбарго и т.д. продолжают негативно сказываться на состоянии экономики страны и, соответственно, величине располагаемого дохода у населения. Кризисные явления в потребительском спросе также усиливаются формированием отрицательных ожиданий в связи со сложными экономическими условиями (включая рост инфляции, волатильность рубля, отток капитала из страны, снижение возможностей для получения кредитования и роста инвестиций в экономику).

С учетом данного риска Компанией разработан маркетинговый план, с указанием запланированных долей рынка по каждому продукту/услуге на периоды. Компания осуществляет дальнейшее развитие текущих продуктов и услуг, а также их рынков, ведет постоянную работу по расширению линейки предоставляемых продуктов/услуг (в т.ч. вводит новые услуги, отвечающие требованиям времени и замещающие выпадающие доходы – например, сейчас – различные виды тестирования в отношении коронавирусной инфекции), усовершенствованию имеющихся технологий, оперативно адаптирует маркетинговые стратегии к меняющимся условиям, реализует политику постоянного контроля качества, гибкую ценовую политику, тем самым повышая лояльность клиентов.

Риски неудачной интеграции новых компаний:

Долгосрочная стратегия развития Компании предполагает рост за счет экспансии в регионы РФ, а также возможных поглощений в странах СНГ и Евросоюза – поэтому вероятны риски неудачной интеграции новых компаний и ошибки менеджмента. При экспансии на перспективные зарубежные рынки существует риск задержки выхода на рынок. Причиной может быть непродуманный маркетинговый план или недостаточный уровень подготовленности Компании, регуляторные барьеры / длительность и капиталоемкость регистрации продуктов. Данный фактор может увеличить финансовые и временные затраты Компании и снизить результаты операционной деятельности.

Долгосрочная стратегия развития материнской компании предполагает рост за счет экспансии и развития уникальных продуктов Группы (Неоваскулгена® и SPRS-терапии®, услуги Genetico®) на зарубежных рынках, в т.ч. посредством вступления в партнерские программы. В связи с этим менеджмент и собственники Группы не исключают ряд рисков связанных с развитием перспективных препаратов и услуг за рубежом.

Риски неправильного выбора рынков, предложения услуг и неверного определения стратегии операций на этих рынках:

Данные риски, по мнению менеджмента, минимальны: идеология коммерческой деятельности Компании основывается на уверенности в высоком потенциале коммерциализации выбранных для развития продуктов и услуг. Однако деятельность Артген биотех зависит от восприятия потенциальными клиентами Компании в целом, ее бренда, безопасности и качества оказания услуг. В данном случае негативное отношение к любому аналогичному продукту, предлагаемому другими игроками рынка, может косвенно затронуть репутацию и, в конечном итоге деятельность, Артген биотех. Также, из-за недостаточного пока уровня информированности потенциальных клиентов в

РФ и СНГ, любая ошибочная информация, как о рынке стволовых клеток пуповинной крови, так и об Артген биотех, могут снизить объемы продаж и увеличить издержки на восстановление имиджа Компании и бренда Гемабанк®. То же можно отнести и к продвижению геннотерапевтического препарата Неоваскулген®, услуги SPRS®-терапия, сервисов Репробанка®, а также услуг Центра Genetico® (репродуктивная генетика, а также генетические исследования и консультирование, в т.ч. с целью раннего выявления и семейной профилактики заболеваний с наследственным компонентом (моногенных и широко распространенных многофакторных), а также с целью поиска причин заболеваний на генном уровне и, следовательно, более четкого подбора действенной терапии).

Активной деятельности по продажам на внешних рынках, Компания в настоящий момент не ведет, поэтому риски на данных направлениях отсутствуют.

Риски, связанные с возможным изменением цен на продукцию и/или услуги компании (отдельно на внутреннем и внешнем рынках), и их влияние на деятельность компании и исполнение обязательств по ценным бумагам:

Артген биотех самостоятельно регулирует цены на собственные услуги. Не существует законодательных актов, регулирующих ценообразование на услуги Артген биотех. Цены на услуги Компании также не подвержены прямой зависимости от положения на финансовых рынках РФ и мировых финансовых рынках.

Рычаги значительного влияния на цены Артген биотех со стороны конкурентов на рынке банкирования СК ПК малы ввиду сильных позиций Компании.

Другие продукты и услуги Компании формируют новые бренды и рыночные ниши, либо развиваются на новых и быстрорастущих, а, следовательно, низкоконтентных, рынках, а потому Артген биотех оценивает указанные риски как незначительные.

Изменение курса валют может привести к изменению ценовой политики Компании, но не может оказать существенного влияния на деятельность Компании и исполнению ее обязательств.

Риски, связанные с возможным изменением цен на основные виды сырья, услуг, используемых эмитентом (группой эмитента) в своей деятельности (отдельно на рынке Российской Федерации и рынках за пределами Российской Федерации), их влияние на деятельность эмитента (группы эмитента) и исполнение обязательств по ценным бумагам.

Компания оценивает риск существенного изменения цен на сырье, используемое эмитентом и Группой Артген биотех в своей деятельности, а также на услуги сторонних организаций как умеренный.

В настоящий момент стоимость сырья и услуг нероссийских поставщиков, номинированная в иностранной валюте, в пересчете на российские рубли испытывает рост и колебания в связи с колебаниями курса российской валюты. Риск изменения курса валют, с точки зрения ценообразования Компании, является одним из ключевых. Изменение курса рубля по отношению к основным валютам, может привести к росту себестоимости услуг и, как следствие, к росту цен, что, в свою очередь, может привести к сокращению объемов продаж. При этом, менеджмент полагает, что подобное изменение, хоть и может привести к сокращению продаж в краткосрочном периоде, тем не менее не окажет существенного влияния на рынок в целом, поскольку услуги, предлагаемые Компанией, востребованы на рынке и в ряде случаев, являются неотделимой частью современного раннего выявления или лечения тяжелых заболеваний. Кроме этого, работа конкурентов также строится на расходных материалах, ввозимых из-за рубежа, поэтому возможный рост цен, вызванный ростом себестоимости, коснется всего рынка.

Основным риском в этом связи является геополитическая и экономическая изоляция РФ. Для минимизации данного риска Компания рассматривает возможность полной локализации всех производственных циклов на территории РФ, а также стимулирует отечественных производителей реактивов.

Наряду с этим риском существует риск существенного технического прорыва, который оставит текущие технологии, используемые во всем мире, далеко позади. Это повлечет за собой существенные инвестиции в обновление технологического парка, которые будет вынуждена

произвести и Компания.

На внешнем рынке Компания в текущий момент активной деятельности по продажам не ведет, поэтому не имеет рисков, связанных с изменением цен на сырье, используемое для производства

1.9.2. Страновые и региональные риски

Риски, связанные с политической и экономической ситуацией, военными конфликтами, введением чрезвычайного положения и забастовками, а также географическими особенностями в государстве (государствах) и административно-территориальных единицах государства, в которых зарегистрирован (зарегистрированы) в качестве налогоплательщика и (или) осуществляет (осуществляют) финансово-хозяйственную деятельность эмитент (подконтрольные эмитенту организации, имеющие для него существенное значение).

Компания зарегистрирована в г. Москва и осуществляет свою деятельность в Российской Федерации в динамично развивающихся городах: Москве, Санкт-Петербурге, а также в региональных центрах.

Хозяйственная деятельность и получаемая Компанией прибыль в различной степени подвергаются влиянию политических, законодательных, финансовых и административных, а также экономических изменений, имеющих место в Российской Федерации.

В течение последних лет волатильность цен на нефть наряду с геополитическим кризисом на Украине, санкциями США и стран Евросоюза, оказали значительное отрицательное воздействие на состояние экономики страны и, соответственно, величину располагаемого дохода у населения, что привело к снижению потребительского спроса.

Сложные экономические условия, включая рост инфляции, волатильность рубля, отток капитала из страны, сокращение возможностей для получения кредитования и роста инвестиций в экономику способствуют формированию отрицательных ожиданий, которые также увеличивают кризисные явления в потребительском спросе.

Основными особенностями текущего момента, отрицательно влияющими на экономическое положение в РФ, являются: продолжение антироссийских политических и экономических санкций, а также снижение покупательной способности населения. Остающиеся и усиливающиеся экономические санкции в отношении РФ со стороны США и стран Евросоюза продолжают ограничивать возможности макроэкономического роста. В то же время, несмотря на санкции экономическая ситуация в стране в целом – стабильная.

По итогам первого полугодия 2026 года экономическая ситуация в России оценивается как стабильная. Согласно оценке Минэкономразвития, рост ВВП составил 0,6% в годовом выражении. При этом поквартальная динамика была разнонаправленной: сокращение на 0,2% в I квартале сменилось ростом на 0,9% во II квартале, что свидетельствует о восстановлении деловой активности.

Макроэкономические факторы непосредственно формируют особенности момента и влияют на риски для деятельности Компании в страновом и региональном разрезе.

Следует отметить, что в современном мире биотехнологии являются одной из наиболее привлекательных сфер для долгосрочных инвестиций. Кроме традиционных венчурных инвесторов на рынке действует все большее количество корпоративных венчурных фондов крупных фармацевтических компаний.

Федеральные программы по развитию здравоохранения, медицинской науки, биотехнологий, бенефициаром которых потенциально может быть Компания, зависят от состояния государственного бюджета, в котором сейчас, в связи с экономическим кризисом, максимально сокращается расходная часть на краткосрочную перспективу. Те же причины в текущий момент влияют на перспективы получения Компанией финансирования и грантов от государственных фондов развития, а также на возможности и сроки включения её продуктов в государственные программы финансирования лекарственной помощи населению. Так, часть проектов, над которыми работает Компания, связана с R&D и требует относительно долгосрочных инвестиций.

Учитывая ситуацию с падением платежеспособного спроса, что непосредственно влияет на получаемые доходы от продаж, Компания развивает R&D проекты, ориентируясь, в основном, на привлечение внешнего финансирования, которое сейчас может быть достаточно сложно получить на данные цели – как от инвесторов, так и от государства (гранты).

Учитывая, что ряд услуг компаний Группы Артген биотех можно отнести к премиальному сегменту, выручка Компании может быть чувствительна к колебаниям располагаемого дохода у населения и потребительской уверенности, которые непосредственно зависят от экономической ситуации в стране. Увеличение доходов Компании в сфере репродуктивной генетики и биостархования также зависит от темпов роста рождаемости в России, на которые также существенное влияние оказывает экономический фактор.

Согласно данным Росстата, индекс потребительской уверенности в I квартале 2026 года снизился на 1 п. п. до –12%, во II квартале – ещё на 1 п. п. до –13%, что подтверждает тенденцию к сдерживанию потребительской активности. Темпы роста реальных располагаемых доходов также замедляются: 1,7% в I квартале и 1,5% во II квартале (в годовом сопоставлении).

Инфляционная динамика в 2020–2025 годах отличалась волатильностью под влиянием внешних и внутренних факторов (от 4,9% до 11,94% с последующим замедлением до 5,59% по итогам 2025 года). В текущем периоде за первое полугодие 2026 года рост цен составил 4,19%, а годовая инфляция достигла 6,02%, что отражает сохраняющееся проинфляционное давление.

Таким образом, в России сохраняется нестабильность уровня инфляции, что обуславливает наличие инфляционных рисков в стране, которые оказывают влияние на динамику потребительского спроса.

Ухудшение экономической ситуации в РФ и ослабление реального курса рубля по отношению к мировым валютам могут стать неблагоприятными факторами для развития в России отрасли биотехнологий и в плане удорожания импортных материалов, оборудования и замедления темпов внедрения инновационных технологий, услуг и продуктов компаний, в том числе Артген биотех.

По данным Банка России, официальный курс доллара на 30 июня 2026 года составил 77,75 руб., что на 0,9% ниже значения на 30 июня 2025 года (78,46 руб.). Официальный курс евро на 30 июня 2026 года зафиксирован на уровне 88,64 руб., что на 3,9% ниже показателя годовой давности (92,27 руб.). Таким образом, на годовом интервале рубль продемонстрировал умеренное укрепление к основным валютам, однако сохранение волатильности требует мониторинга валютных рисков при планировании операционной деятельности.

Вместе с тем, для биотехнологического сектора, характеризующегося высокой зависимостью от импорта, более релевантным индикатором является номинальный валютный курс. Его ослабление напрямую ведет к росту себестоимости закупок за рубежом.

На отчетную дату у Компании отсутствуют обязательства, номинированные в иностранной валюте. Ключевой риск, однако, связан с потенциальным увеличением расходов в результате девальвации рубля, поскольку значительная часть расходных материалов (в частности, для генетических исследований) приобретается за иностранную валюту у зарубежных поставщиков.

В целях минимизации данного риска Компания реализует программу по переводу закупок на российских контрагентов в тех сегментах, где это позволяют качество и наличие аналогов.

Отвечая на перечисленные вызовы, Компания ведет постоянную работу по диверсификации структуры выручки. При этом услуги и продукты Компании ориентированы как на относительно постоянное количество рождаемых в РФ, так и на различные группы больных тяжелыми заболеваниями, а также на население в целом.

Подобная потребительская и продуктовая диверсификация снижает вероятность резкого падения спроса на услуги, предлагаемые компаниями Группы, поскольку все они, по сути, связаны с восстановлением здоровья, спасением жизни, обеспечением рождения здорового потомства. И рынки определенных услуг Компании уже сейчас демонстрируют относительную устойчивость к кризисным явлениям в экономике страны.

Необходимо отметить и риски воздействия кризисных явлений на темпы реализации планов Компании по выходу на зарубежные рынки.

Сохраняется неопределенность относительно возможности доступа к источникам капитала, а также стоимости капитала для Компании и её контрагентов, что может повлиять на финансовое положение, результаты операций и экономические перспективы Компании. Нестабильность на рынках капитала может привести к существенному ухудшению ликвидности в банковском секторе и ужесточению условий кредитования в России, в т.ч. в валюте.

Компания не может оказать существенного влияния на экономическую ситуацию в стране. Однако в случае отрицательного влияния изменения ситуации в стране или регионе Российской Федерации, в котором Компания осуществляет свою деятельность, Компания предпримет все меры по снижению отрицательных последствий на финансовое положение и финансовые результаты деятельности Компании.

По мнению менеджмента Компании, ситуация в регионах её основной деятельности сейчас умеренно благоприятна для дальнейшего развития и нет оснований полагать, что в ближайшее время она может ухудшиться настолько, чтобы повлечь за собой неисполнение финансовых обязательств Компании.

Предполагаемые действия компании на случай отрицательного влияния изменения ситуации в стране (странах) и регионе на ее деятельность:

На случай отрицательного влияния изменения ситуации в стране (странах) и регионе на деятельность Компании, Артген биотех не планирует никаких дополнительных действий ввиду отсутствия возможности заранее прогнозировать с большой долей вероятности такие изменения и их однозначные последствия. Однако Компания планирует расширять географию деятельности путем развития технологий и продуктов Группы Артген биотех за пределами РФ.

Диверсификация клиентской базы поможет в будущем нивелировать страновые и региональные риски в РФ, а также использовать более широкие зарубежные рынки. Кроме того, Компания ведет работу по диверсификации продуктовой линейки, что также должно способствовать снижению рисков.

1.9.3. Финансовые риски

Риски, связанные с влиянием изменения процентных ставок, валютного курса, инфляции на финансовое состояние эмитента (группы эмитента), в том числе на ликвидность, источники финансирования, ключевые финансовые показатели.

Кредитный риск – это риск того, что Компания понесет финансовые убытки, поскольку контрагенты не выполнят свои обязательства по предоставленным им заемным средствам или клиентским договорам (в том числе в форме предоставления отсрочки и рассрочки оплаты за проданные товары, выполненные работы или оказанные услуги).

Компания подвержена кредитному риску, связанному с её операционной деятельностью (прежде всего, в отношении торговой дебиторской задолженности) и инвестиционной деятельностью, включая выданные займы. Управлением кредитным риском, связанным с клиентами, осуществляется путем регулярной работы с должниками, а также посредством регулярного мониторинга непогашенной дебиторской задолженности, на основании которого создается адекватный резерв по сомнительным долгам, а дебиторская задолженность, по которой истек срок исковой давности, списывается на расходы.

Риск ликвидности связан с возможностями Компании своевременно и в полном объеме погасить имеющиеся финансовые обязательства: кредиторскую задолженность поставщикам и подрядчикам, задолженность заимодавцам по полученным кредитам и займам. Учитывая данный риск в связи с продолжающейся в РФ экономической нестабильностью, Компания, по мере возможностей, не исключает досрочного погашения части долгосрочных процентных долгов. Компания осуществляет управление риском ликвидности посредством выбора оптимального соотношения собственного и заемного капитала в соответствии с планами руководства. Такой подход позволяет Компании поддерживать необходимый уровень ликвидности и ресурсов финансирования таким образом, чтобы минимизировать расходы по заемным средствам, а также

оптимизировать структуру задолженности и сроки ее погашения.

Компания проанализировала концентрацию риска в отношении рефинансирования своей задолженности и пришла к выводу, что она не является высокой. Также Компания полагает, что, несмотря на сложность текущего момента для российской финансовой и экономической системы, можно рассчитывать на доступ к источникам финансирования, которые позволят удовлетворить необходимые потребности Компании в заемных средствах. Компания также считает, что поступления денежных средств будет достаточно стабильно обеспечивать её операционная деятельность, и, кроме того, она владеет финансовыми активами, для которых существует ликвидный рынок и которые могут быть достаточно быстро обращены в денежные средства.

В настоящий момент Компания оказывает услуги, продает продукцию, приобретает товар и привлекает существенные заемные средства преимущественно в российских рублях.

Однако в иностранной валюте фиксируются цены при покупке иностранных расходных материалов и оборудования, а также сервисов зарубежных сторонних организаций для производства услуг в области регенеративной медицины, а также генетического тестирования. Руководство Артген биотех предпринимает необходимые действия, чтобы в структуре себестоимости доля импортных товаров (включая материалы и оборудование) не принимала критического значения.

Кроме того, источники финансирования организации в текущий момент не номинированы в иностранной валюте. Таким образом, руководство считает, что Компания не подвержена значительному влиянию валютного риска.

Тем не менее, изменение валютного курса может оказать влияние, в первую очередь, на экономику в стране в целом и привести к снижению платежеспособного спроса.

Также, в дальнейшем, колебания обменных курсов могут оказывать влияние на результаты деятельности Компании в разрезе её планов развития на зарубежных рынках. Контракты покупки компаний-таргетов (а также их долей) номинированы в валюте страны присутствия. Кроме того, в иностранной валюте будут фиксироваться расходы на разработку препаратов и услуг Компании за пределами РФ. Источники финансирования для названных целей также могут быть номинированы в иностранной валюте, что ограничит для Компании возможности принимать участие в софинансировании этих проектов наряду с зарубежным инвестором, а также получить инвестиции от российских фондов, для которых данные валютные вложения в пересчете на рубли окажутся слишком крупной суммой по сравнению с расчетной и запланированной изначально.

Однако долгосрочный риск резкого роста инфляции в настоящий момент можно оценить, как достаточно значительный. Рост инфляции может привести к опережающему росту себестоимости и прочих расходов Компании.

Геополитическая ситуация, продолжающаяся нестабильность в области цен на нефть, в плане сохранения /ужесточения экономических санкций Западных стран в отношении России пока провоцирует волатильность рубля и неопределенность в отношении снижения/роста инфляции, так что есть вероятность ужесточения монетарной политики со стороны ЦБ.

Перечисленные факторы также продолжают негативно сказываться и на состоянии экономики страны, в целом, и, соответственно, на величине располагаемого дохода населения. Кризисные явления в потребительском спросе также усиливаются формированием отрицательных ожиданий в связи со сложными экономическими условиями (включая уровень инфляции, волатильность рубля, отток капитала из страны, снижение возможностей для получения кредитования и роста инвестиций в экономику).

С учетом данного риска Компания осуществляет дальнейшее развитие текущих продуктов и услуг, а также их рынков, ведет постоянную работу по расширению линейки предоставляемых продуктов/услуг, усовершенствованию имеющихся технологий, оперативно адаптирует маркетинговые стратегии к меняющимся условиям, реализует политику постоянного контроля качества, гибкую ценовую политику, тем самым повышая лояльность клиентов.

Критическое значение инфляции, по мнению Компании, составляет 30-35% в год. Достижение данного уровня инфляции Компания считает маловероятным. При значительном превышении

фактических показателей инфляции над прогнозами Правительства РФ, Компания планирует принять меры по ограничению роста затрат и снижению дебиторской задолженности.

Стабильно высокие темпы инфляции могут привести к неравномерному росту выручки и затрат, что, соответственно, скажется на финансовом результате и соответственно на выплатах по ценным бумагам Компании.

Следует учитывать, что часть как валютного, так и инфляционного риска не может быть полностью нивелирована, поскольку указанные риски в большей степени находятся вне контроля деятельности Компании, а зависят от общеэкономической ситуации в стране.

Показатели финансовой отчетности компании, которые в наибольшей степени подвержены изменению в результате влияния указанных финансовых рисков, в том числе риски, вероятность их возникновения и характер изменений в отчетности:

В случае достижения показателем инфляции критического значения, а также резкого увеличения процентных ставок, наибольшим изменениям подвержены следующие показатели финансовой отчетности: дебиторская и кредиторская задолженность (Бухгалтерский баланс), выручка от продажи услуг, себестоимость, управленческие и коммерческие расходы (Отчет о финансовых результатах). При возникновении инфляционного риска и риска роста процентных ставок возможно снижение выручки и чистой прибыли, а также рост затрат по основной деятельности и операционных расходов. Вероятность наступления указанных рисков Эмитент оценивает, как незначительную.

1.9.4. Правовые риски

Правовые риски, связанные с деятельностью эмитента (группы эмитента). В их числе могут быть описаны риски, связанные с текущими судебными процессами, в которых участвует эмитент (подконтрольные эмитенту организации, имеющие для него существенное значение), а также риски, связанные с изменением:

валютного законодательства:

В связи с тем, что эмитент не ведет деятельность на внешних рынках, описание рисков, связанных с деятельностью эмитента на внешних рынках, не приводится.

законодательства о налогах и сборах:

Налоговый режим может измениться в худшую сторону вследствие возможного дефицита бюджета, однако заявления высших государственных лиц о необходимости поддержки сектора биотехнологий позволяют рассчитывать на облегчение налоговой нагрузки для компании отрасли. В связи с тем, что российское налоговое законодательство допускает различные толкования и подвержено частым изменениям, что, в том числе, приводит к тому, что налоговые органы могут занять более жесткую позицию при интерпретации законодательства и предъявить претензии, которые они раньше не предъявляли – у Компании существуют риски, связанные с налоговым законодательством. Однако, с другой стороны, государственная политика поддержки отечественной отрасли медицины и фармакологии, позволяет рассчитывать на возможное облегчение налоговой нагрузки (как, например, с конца 2011 г. существует налоговая льгота в плане применения ставки 0 процентов по налогу на прибыль для организаций, выручку которых составляют доходы от определенных видов медицинской деятельности).

правил таможенного контроля и таможенных пошлин:

Эмитент не предполагает осуществлять значительную экспортно-импортную деятельность, а также ввозить или вывозить что-либо из-за границы в больших объемах, в связи с чем данный риск практически отсутствует.

требований по лицензированию основной деятельности эмитента (подконтрольных эмитенту организаций, имеющих для него существенное значение), а также лицензированию прав пользования объектами, нахождение которых в обороте ограничено (включая природные ресурсы):

Лицензионная деятельность в РФ регулируется ФЗ «О лицензировании отдельных видов

деятельности». Изменение требований по лицензированию не является существенным правовым риском для Компании, так как все лицензионные условия и требования законодательства и подзаконных актов ею соблюдаются. Компании Группы полностью соответствуют требованиям по лицензированию и удовлетворяют всем требованиям, предъявляемым для осуществления тех видов деятельности, лицензии на которые они имеют.

В случае изменения и/или предъявления требований по лицензированию основной деятельности, Компания примет необходимые меры для получения соответствующих лицензий и разрешений.

Существуют также регуляторные риски, связанные с таким изменением законодательства и регуляторной среды, вследствие чего могут появиться дополнительные требования к продуктам и необходимость им соответствовать (в сфере лицензирования, регистрации, надзора и т.д.).

Судебной практики по вопросам, связанным с финансово-хозяйственной деятельностью эмитента (группы эмитента), которые могут негативно сказаться на результатах его (ее) финансово-хозяйственной деятельности, а также на результатах текущих судебных процессов, в которых участвует эмитент (подконтрольные эмитенту организации, имеющие для него существенное значение):

Риск изменения судебной практики по вопросам, связанным с деятельностью Эмитента (в том числе по вопросам лицензирования), рассматривается как незначительный и не окажет существенного влияния на его деятельность. Однако, в случае получения от регулятора (контролирующего органа) незаконных и/или неисполнимых предписаний в отношении соблюдения Эмитентом лицензионных требований, либо вообще по вопросам лицензирования деятельности, Эмитент обращается за судебной защитой своих прав, равно как и в случае нарушения прав Эмитента из-за противоречий правоприменительной практики.

В случае ведения эмитентом (группой эмитента) финансово-хозяйственной деятельности на рынках за пределами Российской Федерации, отдельно описываются правовые риски, связанные с ведением такой деятельности:

Эмитент не ведет деятельность на внешних рынках, описание указанных рисков не приводится.

1.9.5. Риск потери деловой репутации (репутационный риск)

Описываются риски, связанные с формированием негативного представления о финансовой устойчивости, финансовом положении эмитента (группы эмитента), качестве ее (его) товаров (работ, услуг) или характере деятельности в целом.

Риск возникновения у Компании убытков в результате уменьшения числа клиентов (контрагентов) вследствие формирования негативного представления о финансовой устойчивости, финансовом положении Компании, качестве её продукции (работ, услуг) или характере её деятельности в целом:

Деятельность Компании зависит от восприятия потенциальными клиентами, в целом, ее брендов, безопасности и качества оказания услуг. Негативное отношение к любому аналогичному продукту, предлагаемому другими представителями отрасли, может косвенно затронуть репутацию и, в конечном итоге, деятельность Компании.

Так, например, из-за недостаточной информированности потенциальных клиентов в РФ и СНГ, любая ошибочная информация, как о рынках Группы Артген биотех, так и о ПАО «Артген» или любой компании Группы, могут снизить объемы продаж и увеличить издержки на восстановление имиджа Компании и брендов Группы Артген биотех.

Управление риском потери деловой репутации осуществляется в целях снижения возможных убытков, сохранения и поддержания деловой репутации Компании перед клиентами и контрагентами, акционерами, участниками фармацевтического рынка и рынка здравоохранения, органами государственной власти.

В целях минимизации репутационного риска Группа Артген биотех использует следующие подходы:

- *постоянный контроль за соблюдением законодательства Российской Федерации;*
- *обеспечение контроля качества оказываемых услуг;*
- *своевременное обслуживание долгов (в т.ч. по облигационным займам компаний Группы);*
- *мониторинг деловой репутации учредителей (участников), аффилированных лиц, дочерних и зависимых организаций;*
- *контроль за достоверностью бухгалтерской отчетности и иной публикуемой информации, представляемой акционерам, клиентам и контрагентам, органам регулирования и надзора и другим заинтересованным лицам;*
- *мониторинг, своевременное рассмотрение, анализ полноты, достоверности и объективности информации о компании и ее аффилированных лицах во внешних источниках и своевременное и адекватное реагирование на имеющуюся информацию;*
- *любая информация, содержащая профессиональный контент, перед публикацией проверяется специалистами.*
- *своевременное обслуживание долгов*

Так влияние на потребительскую активность оказывают время от времени появляющиеся в прессе негативные статьи об отрасли банкирования стволовых клеток пуповинной крови, содержащие не соответствующие действительности сведения и потому дискредитирующие данное медицинское направление, в целом, и порочащие деловую репутацию банков ПК, и Гемабанка[®], в частности.

В подобных случаях Компания ведет широкую разъяснительную работу, а также не исключает обращения в суд, как в случае со статьей в журнале «Русский репортер».

То же самое может происходить и из-за «дискуссионности» (неоднозначного отношения в общественных и научных кругах) отрасли клеточных технологий, а также сферы генной терапии и медицинской, в т.ч. репродуктивной, генетики.

Вероятность возникновения и величина потерь при проявлении данного риска в значительной степени зависят от уровня данного риска на соответствующем рынке, в целом.

В настоящее время не существует каких-либо существенных факторов, способных нанести ущерб деловой репутации Компании. Компания выполняет все свои обязательства своевременно и в полном объеме, имеет положительную деловую репутацию.

Артген биотех прилагает значительные усилия по формированию положительного имиджа у клиентов и общественности путем повышения информационной прозрачности. Управление риском потери деловой репутации является составляющей частью системы управления рисками и осуществляется при непосредственном участии руководства Компании.

1.9.6. Стратегический риск

Описываются риски, связанные с принятием ошибочных решений, определяющих стратегию деятельности и развития эмитента (группы эмитента) (стратегическое управление), в том числе риски, возникающие вследствие не учёта или недостаточного учета возможных опасностей, которые могут угрожать деятельности эмитента (группы эмитента), неправильного или недостаточно обоснованного определения перспективных направлений деятельности, в которых эмитент (группа эмитента) может достичь преимущества перед конкурентами, отсутствия или обеспечения в неполном объеме необходимых ресурсов (финансовых, материально-технических, трудовых) и организационных мер (управленческих решений), которые должны обеспечить достижение стратегических целей деятельности эмитента (группы эмитента).

В качестве стратегического риска Артген биотех рассматривает риск возникновения убытков в результате ошибок (недостатков), допущенных при принятии решений, определяющих стратегию

деятельности и развития, выражающихся в недостаточном учете возможных угроз деятельности компании, неправильном или недостаточно обоснованном определении перспективных направлений деятельности, в которых компания может достичь преимущества перед конкурентами, отсутствии или обеспечении в неполном объеме необходимыми ресурсами, в отсутствии организационных мер, которые необходимы для достижения стратегических целей Артген биотех.

Управление стратегическим риском в компании осуществляется: Советом директоров, Генеральным директором.

Основным методом снижения стратегического риска является реализация полноценного цикла стратегического управления, включающего в себя анализ внешней и внутренней среды, определение стратегических целей, долгосрочное планирование, контроль и регулярное обновление стратегических планов. Снижение стратегического риска также осуществляется путем использования принципа коллегиального принятия решений при формировании стратегии развития Артген биотех, а также в процессе контроля и управления данным риском.

Совет директоров на регулярной основе в рамках оценки уровня стратегического риска рассматривает реализацию стратегии развития Артген биотех, выполнение бизнес-плана, анализирует существенность и причины отклонений фактических показателей от планируемых и, в случае необходимости, вносит изменения в бизнес-план.

Артген биотех имеет эффективную структуру управления и принятия стратегических решений, поэтому риск возникновения убытков в результате принятия неверных стратегических решений достаточно низок.

Компания имеет холдинговую структуру, что повышает эффективность управления бизнесом, способствует росту его инвестиционной привлекательности, а также использованию государственных льгот.

Компания нацелена на реализацию стратегии увеличения стоимости активов холдинга вместе с развитием направлений его деятельности.

Эффективный контроль над проектами, финансовыми потоками и кредитным портфелем холдинга, а также управление компаниями Группы, обеспечивающее рост их финансовых показателей и стоимости бизнеса, призваны стать основными драйверами повышения инвестиционной привлекательности ПАО «Артген».

Так, в целях получения льготы по налогу на прибыль соответствующие медицинские услуги консолидированы в отдельных дочерних компаниях, где доходы от них могут составить более 90% выручки. А в целях расширения и увеличения эффективности научно-исследовательской деятельности Артген биотех, те существующие или создаваемые дочерние компании, которые занимаются исследованиями, разработками, их развитием и внедрением в клиническую практику, переводятся в ЦЕНТР НИОКР Артген биотех на территории Сколково – для получения соответствующих льгот, предусмотренных государством для резидентов Сколково.

1.9.7. Риски, связанные с деятельностью эмитента

Описываются риски, свойственные исключительно эмитенту (группе эмитента) или связанные с осуществляемой эмитентом (группой эмитента) основной финансово-хозяйственной деятельностью, в том числе риски, связанные с:

отсутствием возможности продлить действие лицензии эмитента (подконтрольных эмитенту организаций, имеющих для него существенное значение) на ведение определенного вида деятельности либо на использование объектов, нахождение которых в обороте ограничено (включая природные ресурсы):

Не является существенным риском для эмитента, так как Компания полностью соответствует требованиям по лицензированию и удовлетворяет всем требованиям, предъявляемым для осуществления тех видов деятельности, лицензии на которые он имеет.

возможной ответственностью эмитента (подконтрольных эмитенту организаций, имеющих для него существенное значение) по долгам третьих лиц, в том числе подконтрольных эмитенту:

В соответствии с действующим российским законодательством эмитента не отвечает по обязательствам своих дочерних обществ, за исключением случаев, если несостоятельность дочерних обществ будет вызвана участником. Ни одно дочернее общество эмитента не находится в стадии ликвидации или банкротства.

возможностью потери потребителей, на оборот с которыми приходится не менее чем 10 процентов общей выручки от продажи товаров (работ, услуг) эмитента (группы эмитента):

Риск потери потребителей, на оборот с которыми приходится не менее чем 10 % общей выручки от продажи товаров (работ, услуг), не рассматривается эмитентом, поскольку эмитент не имеет указанных потребителей.

Иные существенные риски, свойственные исключительно эмитенту:

Риски, связанные с деятельностью Гемабанка®

(ПАО «ММЦБ» - основной генератор выручки по Гемабанку®)

Несмотря на значительный размер своей рыночной доли, ММЦБ оценивает риск давления конкурентов на соответствующем рынке сбыта, в целом, как риск, на который стоит обратить внимание для построения и реализации маркетинговой стратегии в ближайшем будущем, т.к. компании работают на олигополистическом рынке и взаимозависимы друг от друга.

Поскольку в настоящий момент рынок услуги биострахования – персонального сохранения пуповинной крови и сопутствующего ценного биоматериала – стабилизировался и почти не растет, он становится более конкурентным. Вместе с тем, поскольку его пенетрация (степень проникновения) в РФ достаточно низкая, то у рынка есть большой потенциал для роста, в связи с чем давление конкуренции неизбежно уменьшится.

Однако следует отметить, что пенетрация в ближайшие годы значительно не увеличится, если только государство не начнет оказывать весомую информационную и административную поддержку данному направлению или появится значительное количество кейсов успешного применения клеток пуповинной крови (ГСК) и пупочного канатика (МСК) в терапевтической практике.

Причинами отсутствия роста рынка также могут стать продолжительные кризисные явления, связанные с новой волной санкций стран Запада против Российской Федерации, что приводит к росту инфляции, снижению рождаемости и покупательской способности населения РФ

Гемабанк® продолжает занимать лидирующие позиции на российском рынке персонального банкингования ГСК ПК и сопутствующего биоматериала, однако можно говорить о перераспределении долей на рынке между иными игроками, в том числе новыми. Рост с 2012 года числа новых банков СК ПК показывает заинтересованность бизнесменов, их уверенность в перспективности услуги, а также прибыльность данного бизнеса.

Для поддержания своих конкурентных преимуществ и для минимизации риска давления конкурентов, ММЦБ постоянно расширяет спектр услуг. Этой цели в текущий момент служит масштабированная почти на всю территорию РФ услуга банкингования мезенхимальных стволовых клеток (МСК), выделяемых из пупочного канатика, а также ткани пупочного канатика - ценного биоматериала с потенциалом терапевтического применения в сфере регенеративной медицины и в других областях.

ММЦБ также ведет политику постоянного контроля качества обслуживания и стремится предоставлять максимально качественные услуги, повышая лояльность клиентов, постоянно осуществляет мероприятия по улучшению работы службы продаж и маркетинга, расширяет сеть медицинских представителей.

Важная сфера направления усилий ММЦБ – обновление маркетинговой стратегии: проведение новых рекламных кампаний, совершенствование программы продвижения услуги в столице и регионах, активизация работы с лидерами мнения, расширение каналов продаж, повышения уровня информированности и охвата целевой аудитории (как беременные, так и врачи –

акушеры-гинекологи).

Большое внимание ММЦБ уделяет информированию целевой аудитории о применении СК ПК в лечебной практике, в том числе на примере использования образцов, сохраненных в Гемабанке® и востребованных для терапии различных заболеваний.

Помимо этого, ведется гибкая ценовая политика, а также работа над расширением линейки услуг для клиентов Гемабанка® в целях эффекта синергии между компаниями Группы и вовлечения новых потребителей. Так, с 1 ноября 2016 г. запущена уникальная услуга «Биострахование с сохранением ДНК», которая наряду с банкированием ГСК ПК предполагает и сохранение ДНК ребенка для использования в дальнейшем в целях генетической диагностики.

Проведенное летом 2019 года IPO на Московской бирже, дополнительные инвестиции в развитие и профессиональная команда способствуют укреплению преимуществ ММЦБ над конкурентами.

Таким образом, риск изменения конкурентной среды на основных рынках сбыта ММЦБ в настоящий момент оценивает, в целом, как достаточно низкий по причине либо значительного размера рыночной доли (услуга выделения и долгосрочного персонального хранения ГСК ПК), либо отсутствия прямой конкуренции, либо в силу отличительных конкурентных преимуществ.

Факторы, которые могут оказать негативное влияние на деятельность ММЦБ:

- существенное сокращение рождаемости;
- существенное сокращение доходов населения и, соответственно, потребительского спроса;
- обострение конкурентной среды, вывод на рынок более дешевых продуктов в областях деятельности ММЦБ;
- существенные законодательные ограничения и запреты в сфере клеточных технологий и клеточной терапии в РФ и за рубежом, в том числе значительные проблемы в плане регистрационных действий; отсутствие должных подзаконных актов к принятому в 2017 г. 180-ФЗ «О биомедицинских клеточных продуктах»;
- обострение геополитической ситуации.

Вероятность наступления таких событий с обозначенной степенью существенности ММЦБ оценивает, как невысокую, за исключением последствий неопределенностей, связанных с геополитикой, которые могут оказать негативное влияние на динамику выручки от услуг Гемабанка®, а также, в зависимости от длительности данного фактора и его последствий, и на другие показатели ММЦБ.

Влияние геополитики на бизнес ММЦБ:

Общая экономическая ситуация в стране, связанная с геополитикой и новыми санкциями со стороны западных стран, начиная со 2-го квартала 2022 года и продолжалась в 2023 г. что привела к росту инфляции, снижению рождаемости и покупательской способности населения РФ, особенно в регионах негативно сказалась на рынке банкирования ГСК ПК.

В то же время по итогам первого полугодия 2025 года ММЦБ, в целом, удалось избежать падения продаж на фоне снижения потребительского спроса и рождаемости.

Широта линейки услуг, пакетные предложения, разработанная и внедренная ПАО «ММЦБ» совместно с Генетическим центром «Genetico» партнерская программа для оказания клиентам Гемабанка эксклюзивного предложения по сохранению ДНК и генетическому скринингу, гибкая система скидок способствуют увеличению стоимости среднего чека.

Руководство считает, что оно предпринимает надлежащие меры по поддержанию экономической устойчивости ММЦБ в текущих условиях. Однако, как показала история Гемабанка®, кризисные явления в экономике влияют на его деятельность ограниченно. Приток новых клиентов может сокращаться, но чаще всего не значительно. Клиенты Гемабанка® относятся к социальным группам, для которых расходы на банкирование биоматериала являются вопросом личной долгосрочной ответственности, в том числе перед детьми, при том, что стоимость услуг для них не является критичной, чему способствует и гибкая маркетинговая и ценовая политика ММЦБ. Для тех же, кто поддерживает уже заключенные договоры хранения

(большинство клиентов), годовые расходы в несколько тысяч рублей и возможная индексация тарифа не являются проблемными.

Риски, связанные с продвижением и продажей инновационного препарата Неоваскулген®

(АО «НекстГен», ООО «ИСКЧ Фарма»)

Разработанный Компанией Неоваскулген® – первый зарегистрированный в мире геннотерапевтический препарат для лечения ишемии нижних конечностей атеросклеротического генеза. Обладая инновационным механизмом действия, препарат открыл новое направление в медицине — «терапевтический ангиогенез» (лечебный рост сосудов). – при продвижении на рынке может столкнуться с рядом рисков.

В текущий момент препарат зарегистрирован и применяется для лечения ишемии нижних конечностей атеросклеротического генеза (ХИНК, включая КИНК) – в Российской Федерации.

Основные риски бизнеса могут быть связаны с двумя группами причин.

Внутренние – связанные с выявлением новых редких побочных реакций, нежелательных явлений и осложнений при широком применении препарата. Пока таких явлений не наблюдалось.

Внешние:

– связанные с задержками в оформлении вхождения препарата в федеральные и региональные программы финансирования лекарственной помощи населению, а также со степенью осуществлением государством данных программ (в зависимости от состояния госбюджета). Последнее может стать препятствием для успешного осуществления запланированной программы продвижения Неоваскулгена® и, следовательно, роста его продаж, доходы от которых, в соответствии с принятым бизнес-планом, должны занять значительное место в структуре консолидированной выручки Артген биотех;

– связанные с темпами принятием медицинскими кругами (врачами-ангиологами, сосудистыми хирургами) нового метода лечения с помощью Неоваскулгена®;

– связанные с действиями потенциальных конкурентов (иностранных препаратов-кандидатов на стадии клинических исследований). Несмотря на явное лидерство Компании в проведении регистрационных действий в отношении названного геннотерапевтического препарата на основе гена фактора роста эндотелия сосудов (VEGF) для лечения ишемических состояний, ожидаемые действия конкурентов могут оказать влияние на тактику Компании. Накопленный за последние два десятилетия опыт изучения эффекта от применения генной терапии и клеточных технологий для коррекции сосудистой патологии, позволяет ожидать выход на рынок новых лекарственных средств в данной области. Однако аналоги препарата могут появиться на российском рынке не ранее, чем в среднесрочной перспективе;

– связанные с появлением новых препаратов, превосходящих по эффективности Неоваскулген® или выигрывающих по цене (в тех терапевтических областях, где Неоваскулген® применяется или планируется применяться);

– связанные с успехом проведения доклинических или клинических исследований в части расширения нозологий применения препарата.

Предупреждая возможные риски и в целях обеспечения должных темпов в продвижении Неоваскулгена® на фармацевтическом рынке, Компания осуществляет ряд действий.

Для облегчения доступа пациентов к препарату Неоваскулген®, Компания проводит значительную работу по взаимодействию с профессиональным медицинским сообществом и регуляторными органами, и первым её итогом стало включение Неоваскулгена® в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (ЖНВЛП), что обеспечивает возможность увеличения госпитальных закупок. В список ЖНВЛП Неоваскулген® вошел с 2016 года по распоряжению Правительства РФ № 2724-р. от 26 декабря 2015 г.

Для того чтобы государственные ЛПУ могли получать возмещение за приобретение лекарственного препарата от Территориального фонда медицинского страхования необходимо было, чтобы препарат вошел в клинико-статистические группы (КСГ). Вхождение в КСГ по решению №14531/26-2/и от 12.12.2017 стало вторым крупным итогом работы по продвижению препарата.

То, что с 2018 года Неоваскулген® включен в Перечень клинико-статистических групп (КСГ) заболеваний для лечения атеросклеротического поражения кровеносных сосудов как для дневного, так и для круглосуточного стационаров, что позволило шире применять его в лечебно-профилактических учреждениях регионов РФ (возмещая затраты на его использование из средств Фонда ОМС). Это сразу же нашло отражение в кратном увеличении объема продаж Неоваскулгена® в госпитальном сегменте, сделало его более доступным к использованию в рутинной клинической практике, позволило врачам разных специальностей ознакомиться с его эффективностью и особенностями применения.

На текущий момент опыт положительного применения Неоваскулгена® имеется в десятках ЛПУ Российской Федерации, и Компания продолжает работу в области продвижения данного лекарственного препарата в медицинском сообществе, а также увеличения информированности сосудистых хирургов и ангиологов о новом методе лечения пациентов с ишемией нижних конечностей (терапевтическом ангиогенезе). Идет работа и с органами здравоохранения с целью дальнейшего формирования региональных программ помощи пациентам с ХИНК с применением Неоваскулгена®. В октябре 2022 года Межведомственная комиссия Москвы приняла решение о включении геннотерапевтического препарата Неоваскулген для лечения ишемии нижних конечностей в программу обязательного медицинского страхования (ОМС) Москвы. Теперь ЛПУ Москвы будут получать от ТФОМС возмещение за его приобретение. Данный шаг позволит существенно расширить рынок применения препарата.

Артген биотех нацелен на реализацию в РФ новых протоколов ДКИ и КИ для расширения показаний к применению Неоваскулгена® (другие нозологии, помимо ХИНК/КИНК). На текущий момент получено разрешение Минздрава РФ на проведение клинических исследований III фазы по применению Неоваскулгена® при синдроме диабетической стопы (СДС), начаты клинические исследования препарата Неоваскулген® для лечения интерстициального цистита, начаты доклинические исследования эффективности Неоваскулгена® для терапии андрогенной алопеции.

Помимо этого, ведется работа по созданию линейки ген-активированных остеопластических материалов с использованием действующего вещества Неоваскулгена® – для реконструкции костей скелета различной сложности в различных клинических ситуациях. На сегодня уже создан, получено регистрационное удостоверение и начались продажи первого продукта из данной линейки - ген-активированные остеопластические материалы в виде гранул (АО «Гистографт»).

Лицензирование и девелопмент Неоваскулгена® на новых перспективных рынках может оказать существенное влияние не только на стоимость интеллектуальной собственности, но и на оценку самой компании. Поэтому, помимо продвижения Неоваскулгена® на российском рынке, Артген биотех осуществляет работу по его выводу на зарубежные рынки.

В будущем Компания планирует разрабатывать и новые геннотерапевтические препараты, базирующиеся на других конструкциях и генах, поддерживая статус одного из европейских лидеров в области продвижения генной терапии на фармацевтическом рынке.

Факторы, оказывающие влияние на деятельность по продвижению Неоваскулгена®:

- уровень осведомленности профильных специалистов об эффективности инновационных методов лечения;
- введение в общую практику альтернативных методик лечения, дающих быстрый, пусть и недолговременный эффект (эндоваскулярная хирургия);
- изменение подходов государства к формированию контролируемых списков лекарственных препаратов (ЖНВЛП, КСГ) и ценообразованию на них;

- уменьшение заработной платы, что снизит платежеспособность населения;
- законодательное регулирование в сфере деятельности Компании в РФ и, в перспективе, за рубежом;
- включение продуктов Компании (в первую очередь, препарата Неваскулген®) в программы государственного финансирования лекарственного обеспечения населения;
- возможность широкой рекламной компании и просветительской работы в отношении безопасности/эффективности последних научных разработок и открытий в сфере основной деятельности Компании и в смежных сферах.

На снижение реализации Неваскулгена® для лечения ХИНК/КИНК на рынке РФ могут повлиять следующие основные факторы:

- снижение платежеспособности населения РФ;
- сокращение финансирования на здравоохранение;
- появление фальсифицированной продукции;
- появление конкурентных методов лечения ишемии нижних конечностей;
- выход на рынок препаратов аналогов по более низкой цене.

Действия Компании:

- корректировка ценовой политики;
- введение процедуры фармаконадзора;
- расширение показаний к применению Неваскулгена®;
- работа с новыми целевыми аудиториями специалистов.

Риски, связанные с продвижением услуг Центра Genetico®

(ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО»)

Продвижение на рынке линейки услуг медицинского генетического тестирования и генетических исследований, предоставляемых дочерней компанией ПАО «Артген» – ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО» (услуги лабораторий Центра генетики и репродуктивной медицины Genetico®), может столкнуться со следующими рисками.

В условиях экономического и социального кризиса семьи могут сознательно отказываться от рождения ребенка, тем самым снижается потребность в генетическом тестировании на наличие гетерозиготного носительства мутаций при планировании беременности, а также в обследовании на хромосомные анеуплоидии во время беременности. Также, в условиях экономической нестабильности, высокая стоимость преимплантационной генетической диагностики может повлиять на принятие решения по репродуктивному поведению консультирующимися с бесплодием илиотягощенным репродуктивным анамнезом в пользу отказа от дальнейших попыток забеременеть.

С другой стороны, учитывая высокие темпы развития технологий, возможно появление более дешевых и более информативных генетических тестов, которые могут составить конкуренцию имеющимся продуктам. Кроме того, появление новых данных, полученных в ходе масштабных полногеномных проектов, могут изменить представление о патогенезе наследственных заболеваний, о влиянии эпигенетических факторов на проявляемость и выраженность того или иного признака и/или заболевания, что может изменить подход к диагностике и уровень информативности используемых тестов.

Также присутствуют риски, связанные с трансфером технологий в РФ и возможными законодательными ограничениями.

Среди факторов, которые могут негативно повлиять на сбыт, основным является значительная девальвация рубля, что может привести к росту себестоимости услуг и снижению возможностей населения РФ приобретать медицинские услуги, связанные с будущими улучшениями качества жизни, за счет применения передовых методов диагностики заболеваний.

В связи с этим присутствуют и производные факторы, такие, как, например, появление на рынке новых игроков, которые предлагают сокращенный спектр исследуемых патологий по сниженной цене.

В ответ Компания будет как четко обозначать преимущества своих услуг, так и формировать привлекательную ценовую политику для потенциальных партнеров /медицинских учреждений/.

ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО» продолжает формировать портфель геннотерапевтических препаратов для лечения орфанных и социально-значимых заболеваний, ведет разработку препаратов для терапии заболеваний органов зрения, наследственных кардиомиопатий и нейродегенеративных заболеваний.

Для минимизации возможных рисков, связанных с девальвацией национальной валюты, ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО» постоянно работает над снижением себестоимости услуг и стоимости закупаемых реагентов.

В области продвижения и продаж компания, для минимизации рисков, предпринимает следующие шаги:

- укрепление позиций в регионах;*
- партнерство и маркетинговое сотрудничество с лидерами отрасли;*
- улучшение качества сервисного обслуживания (сокращение срока оказания услуг, страхование результатов и т.д.);*
- гибкая ценовая политика.*

Риски, связанные с продвижением сервисов Репробанка®

(АО «Репролаб»)

Репробанк®, банк репродуктивных клеток и тканей, начал работу в 3 квартале 2013 года. На текущий момент Репробанк® – один из крупнейших банков репродуктивных клеток и тканей в РФ. Лидер российского рынка донации, персонального хранения и профессиональной транспортировки репродуктивных материалов. Компания предлагает большой выбор образцов донорских репродуктивных клеток и услуги по криоконсервации и персональному хранению репродуктивного биоматериала.

Для описания рисков проекта необходимо ввести классификацию по его направлениям.

Персональное сохранение спермы/яйцеклеток с целью биострахования (персональный банк). Врачи, которые занимаются лечением основного заболевания пациента (в ходе которого появляется риск утраты репродуктивной функции), на данном этапе проводят недостаточное информирование пациентов о возможностях сохранения репродуктивных клеток и тканей в банках персонального хранения. В основном, это вызвано неразвитостью рынка банкирования репродуктивных клеток и тканей и стремлением врачей, в первую очередь, сосредоточиться на лечении основного заболевания, уделяя мало внимания сохранению репродуктивных возможностей пациентов.

Существует и конкурентное окружение: потенциальными конкурентами являются клиники ЭКО (у них имеются для этого необходимые ресурсы), но это не их основной рынок, и

вероятность реализации риска потери мажоритарной доли рынка низка. Есть и риски, связанные с транспортировкой: ввиду того, что хранилище персонального банка расположено в г. Москве существуют невысокие риски утраты образцов, связанные с высокотехнологичными условиями перевозки. Риски в области персонального хранения яйцеклеток, следующие: высокая стоимость услуг банкирования; отсутствие собственной клиники ЭКО – необходимость аутсорсинговых услуг.

Банк донорской спермы/яйцеклеток. Развитие донорского банка связано со следующими рисками:

- Сложность поиска качественных и отвечающих запросам клиентов доноров репродуктивного материала (спермы) – в среднем 299 из 300 доноров не проходят отбор (проходит 1 из 300: по качественным характеристикам сперматозоидов, по генетическим анализам и др.).
- Высокая стоимость образцов донорской спермы для клиентов (например, импортированных образцов).
- Логистика и таможенные процедуры: трудоёмкое таможенное оформление, связанное с необходимостью получения большого количества специальных документов и разрешений со стороны различных государственных учреждений.
- Риски конкурентной среды: на данный момент рынок по предоставлению услуг донорских банков в РФ не развит. Принципы и подходы Репробанка® (глубокое генетическое тестирование доноров, предоставление расширенной информации о персоналии донора и пр.) соответствуют лучшим мировым стандартам и практикам и будут служить долгосрочным конкурентным преимуществом, позволяя сохранять мажоритарную долю рынка в РФ.
- Выход на рынок новых и работа существующих конкурентов в области донорского репродуктивного материала.

На росте доходов Репробанка® сказывается экономическая ситуация в стране, связанная с геополитикой и новыми санкциями со стороны западных стран, начиная со 2-го квартала 2022 года и продолжалось в 2026 г. что привело к росту инфляции, снижению рождаемости и покупательской способности населения РФ.

Уменьшить возможное негативное влияние на сбыт разных факторов также могут:

- Расширение каталога доступных доноров для поддержания преимущества широкого выбора.
- Совершенствование операционных процедур для снижения рисков брака и потери клиентов за счет плохих коммуникаций.
- Поддержание достигнутого за >10 лет работы рыночного статуса экспертов в области хранения и донорства репродуктивных клеток и тканей.
- Расширение существующих, поиск и создание новых каналов продвижения услуг.

Риски, связанные с продвижением на рынке инновационной клеточной технологии SPRS®-терапия и соответствующих услуг: SPRS®-терапия, Паспорт кожи®

(ООО «Витацел», ПАО «Артген»)

На текущий момент – высокая стоимость услуги для пациента, что сокращает темпы увеличения первичных обращений, особенно под влиянием нестабильного финансового положения потенциальных клиентов и сберегательной модели их экономического поведения.

Вероятность того, что практикующие врачи не будут точно придерживаться SPRS-протоколов, что может отрицательно сказаться на эффективности терапии.

Сложность методологии (логистика, биопсия кожи, техника введения, жесткие сроки производства и проведения процедуры), требующая от врачей определенных временных затрат,

что может привести к задержке принятия рынком SPRS®-терапии в качестве предпочтительного метода лечения.

Обнаружение нежелательных побочных эффектов (такая вероятность всегда существует при коммерческом использовании любого нового лекарственного продукта более многочисленной группой пациентов). Зависимость от основного персонала по производству и контролю за качеством продукции. Отрицательное влияние экономических санкций в отношении РФ со стороны США и стран Евросоюза влияют на платежеспособный спрос потенциальных клиентов клиник эстетической медицины.

Негативное влияние на объемы продаж SPRS®-терапии могут оказать следующие факторы:

- Снижение платёжеспособного спроса населения среднего класса в силу кризисных явлений в российской экономике, связанные с экономическими санкциями в отношении РФ со стороны США и стран Евросоюза.
- Ограничения, связанные с эпидемиологической обстановкой (перебои в работе клиник эстетической медицины, карантинные меры для населения и т.д.)
- Резкое удорожание расходных материалов, которые практически на 90% импортируются из-за рубежа, что приведёт к повышению стоимости услуги, потенциально негативно влияя на уровень продаж нижних 25% клиник (по стоимости процедуры).
- Резкое и значительное повышение цен на услуги SPRS®-терапии для пациентов со стороны клиник.
- Распространение контрафактного материала в виде препаратов на основе аутологичных фибробластов.
- Недостаточный уровень профессионализма врачей-косметологов, работающих в клиниках-партнерах.
- Низкая мотивация врачей со стороны руководства клиник-партнеров, проявляющаяся в небольшом вознаграждении (проценте), которое выплачивается врачам за проведение процедуры, несмотря на то что именно врач - главное звено в продвижении данной услуги (если у врача нет финансовой заинтересованности, он будет назначать любую другую - более выгодную для него финансово - процедуру).

Действия Компании:

- Наличие запланированного бюджетного сценария (worst case) на случай снижения продаж в результате кризисных явлений в российской экономике;
- Применение плана по закупкам, который максимально учитывает имеющуюся у Компании информацию о:
 - планах поставщиков в отношении ценообразования,
 - изменениях в таможенном регулировании и пошлинах,
 - прогнозах курсовой разницы.
- Повышать цены не больше чем на 20%, и уведомлять клиники за три месяца до вступления в силу нового прейскуранта.
- Осуществлять мониторинг рынка услуг в области косметологии и контролировать своих партнеров на регулярной основе.
- Поддерживать обратную связь с клиниками-партнерами и организовывать бесплатные мастер-классы для врачей-косметологов в рамках действующего договора.
- Регулярные встречи с руководством клиник с целью разъяснения роли врача в продвижении SPRS®-терапии в клинике и необходимости достойной мотивации врача.

Риски, связанные с девелопментом вакцин:

Научный риск. НИОКР, связанный с разработкой вакцин, включает в себя длительный и

дорогостоящий процесс с неопределенными результатами, а результаты более ранних доклинических исследований и клинических испытаний могут не гарантировать успех будущих клинических испытаний.

Компании РБТ и /или Бетувакс, которые занимаются разработкой вакцин, могут столкнуться с задержками в клинических испытаниях, что может привести к дополнительным расходам и издержкам. Результаты доклинических исследований и клинических испытаний могут оказаться недостаточными для получения регистрационного удостоверения на продажу любого из продуктов-кандидатов, мы можем понести дополнительные расходы или столкнуться с задержками в завершении исследований. В конечном счете всегда есть риски того, что Компания не сможет завершить разработку какого-либо продукта-кандидата.

Риск конкуренции. На успех вакцин на рынке также могут отразиться действия конкурентов.

Компания сталкивается с конкуренцией в условиях быстрых технологических изменений, в результате чего другие разработчики могут открыть, разработать, получить разрешение на маркетинг или коммерциализировать продукты раньше или более успешно, чем мы, что может негативно повлиять на наше финансовое состояние и способность успешно продвигать на рынок или коммерциализировать наши продукты-кандидаты.

Биотехнологическая и фармацевтическая отрасли используют быстро развивающиеся технологии и характеризуются высокой конкуренцией. Хотя мы считаем, что наши научные знания, технология платформы и опыт разработки обеспечивают нам конкурентные преимущества, мы сталкиваемся с потенциальной конкуренцией со стороны многих различных источников, включая крупные фармацевтические, специализированные фармацевтические и биотехнологические компании, академические институты и государственные учреждения, а также государственные и частные научно-исследовательские институты, которые проводят исследования, разработки, производство и коммерциализацию. Многие из наших конкурентов обладают значительно большими финансовыми ресурсами и опытом в области исследований и разработок, производства, доклинических испытаний, получения разрешений на продажу и маркетинга продукции, чем мы. Кроме того, многие из этих конкурентов активно добиваются патентной защиты и заключения лицензионных соглашений в расчете на получение роялти за использование разработанных ими технологий. Наши конкуренты могут конкурировать с нами в наборе и удержании квалифицированного научного и управленческого персонала, создании мест проведения клинических испытаний и регистрации участников клинических испытаний, а также в приобретении технологий, дополняющих или необходимых для наших программ. В результате наши конкуренты могут открыть, разработать, лицензировать или коммерциализировать продукты раньше или более успешно, чем мы.

При выходе на внешний рынок компания может столкнуться с дополнительными трудностями, связанными с действиями регуляторных органов иностранных государств, а также конкуренцией со стороны местных и крупных международных компаний.

Финансовый риск. Разработка вакцин требует значительных финансовых вложений. Компании, занимающиеся исследованиями и разработкой вакцин, должны вкладывать средства в клинические испытания, производство, масштабирование и распространение. В случае неудачи или задержек разработки, компании могут понести финансовые потери.

Временной риск. Разработка вакцин — это процесс, требующий времени. От исследовательских исследований до клинических испытаний и регистрации может пройти много лет. В течение этого времени научные и технологические прорывы, изменение рыночной конкуренции или эпидемиологическая ситуация могут повлиять на коммерческую успешность разработки.

Риск безопасности и регуляторики. Безопасность вакцин является критическим аспектом. Компании должны строго соблюдать нормы и стандарты, чтобы гарантировать безопасность и эффективность своих вакцинных кандидатов. Нарушения в процессе разработки или неправильное использование вакцин могут повлечь за собой серьезные юридические и репутационные последствия.

Санкционные риски. Компании Группы Артген биотех действуют на территории России, в отношении которой действуют и вводятся санкции со стороны западных стран, что может привести к ограничениям в получении необходимых ресурсов, технологий, оборудования, или

компонентов. Это в свою очередь может затруднить и задержать процесс разработки вакцин и оказать отрицательное влияние на результаты их внедрения на рынок.

В случае наложения санкций на определенные страны, может возникнуть ограничение на экспорт вакцин или связанных с ними технологий. Это может затруднить распространение вакцин и ограничить потенциальные рынки сбыта.

Риски доступа на рынок. Риски, связанные с доступом к рынку (market access) для вакцин, особенно в контексте государственных закупок, могут быть следующими:

Регуляторные требования: в России действуют определенные регуляторные требования и процедуры, связанные с регистрацией, одобрением и закупкой вакцин. Компаниям, желающим получить доступ к рынку, необходимо соответствовать этим требованиям. Риск заключается в том, что требования могут быть сложными, время-затратными и дорогостоящими, и невыполнение или задержки в соответствии с ними могут препятствовать доступу к рынку.

Конкуренция и тендерные процессы. Рынок государственных закупок вакцин может быть конкурентным, поскольку компании будут конкурировать за контракты на поставку вакцин государственным органам. Возможность выигрыша таких тендеров зависит от различных факторов, включая стоимость, эффективность, безопасность и способность компании выполнить требования контракта. Риск заключается в том, что компания может проиграть тендер или столкнуться с острой конкуренцией, что может негативно повлиять на ее позицию на рынке.

Ценообразование и финансирование. Рынок государственных закупок вакцин может подвергаться регулированию и контролю цен. Государственные органы стремятся получить вакцины по наиболее выгодной цене, и это может оказать давление на прибыльность компаний. Кроме того, финансирование государственных закупок может быть ограниченным или подверженным бюджетным ограничениям, что может повлиять на объем и прибыльность закупок вакцин.

Прочие риски

Из-за недостаточной информированности целевой группы в РФ и СНГ, любая ошибочная информация, о банкировании биоматериалов, о клеточной и генной терапии, о генетических исследованиях и медицинской генетической диагностике, а также в целом об Артген биотех и компаниях Группы, могут снизить объемы продаж и увеличить издержки на восстановление имиджа Компании и брендов её продуктов и услуг.

Для выполнения поставленной задачи Журнал предоставляет целевой аудитории качественную информацию о выполняющихся передовых исследованиях и разработках в рамках фундаментальных и прикладных генных и клеточных технологий, тканевой инженерии, биоматериаловедения, медицинской генетики, клеточной биологии.

Возможность коммерциализации новых препаратов, медизделий и технологий зависит от успешности прохождения доклинических исследований и клинических испытаний. R&D и планируемое производство инновационных препаратов могут столкнуться с рисками неполучения патентов, отрицательными результатами фаз клинических испытаний, задержками рассмотрения документации в связи с возможным изменением законодательства о регистрации или отказом в регистрации, а также с более низким, чем предполагалось, реальным спросом и проблемами последующего продвижения на рынке в случае успеха регистрационных действий.

Успех деятельности Компании зависит от её способности проводить все необходимые исследования и испытания, что требует постоянного финансирования. Невозможность своевременно и в требуемом объеме получить финансирование исследований и разработок, а также клинических испытаний может отрицательно сказаться на возможности коммерциализации того или иного препарата. Компания имеет четкую инвестиционную политику, что сводит данный риск к минимуму.

Ограниченное предложение на рынке профессиональных узкоспециализированных медицинских специалистов может подталкивать вверх расходы на заработную плату.

Вероятны активные действия других игроков рынка, направленные на наращивание своей доли за счет объединения совместных усилий. В этой ситуации Компании может потребоваться

дополнительное привлечение инвестиционных ресурсов для возможных приобретений и поглощений, разработки новых услуг и продуктов, а также более агрессивного маркетинга.

Долгосрочная стратегия развития Компании предполагает рост за счет экспансии и развития уникальных продуктов Артген биотех (Неоваскулген®, SPRS-терапия® (Паспорт кожи®), сервисы проекта Genetico®) на зарубежных рынках, не исключая вступления в партнерские программы. В связи с этим менеджмент и собственники Компании осознают ряд рисков связанных с развитием перспективных препаратов и услуг за рубежом.

При экспансии на зарубежные рынки может появиться риск задержки выхода на рынок. Причиной может быть непродуманный маркетинговый план, недостаточный уровень подготовленности Компании, осложнения с регистрацией продуктов Компании и их запуском на зарубежных рынках. Данный фактор может увеличить финансовые и временные затраты Компании и снизить результаты операционной деятельности.

1.9.8. Риск информационной безопасности

Риск, связанный с реализацией информационных угроз, в том числе обусловленных недостатком (уязвимостью) применяемых информационных технологий.

Системы информационных технологий эмитента, могут выходить из строя или быть недостаточными для удовлетворения операционных потребностей. Системы электронного документооборота, бухгалтерского учета и финансового менеджмента, а также иное программное обеспечение. Любой системный сбой, вызывающий перерыв в обслуживании или доступе к системе, может отрицательно повлиять на деятельность компании. Несмотря на внедренные меры сетевой безопасности, серверы компании потенциально уязвимы для компьютерных вирусов, взломов и аналогичных сбоев в результате несанкционированного доступа.

В компании принята строгая политика регулирования доступа к медицинской информации и персональным данным. Тем не менее возможна потенциальная угроза неправомерного использования персональных данных и информации медицинского характера. Возникновение любого из этих событий может привести к сбоям, задержкам, потере или повреждению данных, или недоступности систем, а также может повлечь за собой ответственность эмитента в результате кражи или неправомерного использования персональных данных, несоблюдение законов и правил о конфиденциальности или неспособность защитить конфиденциальную информацию о клиентах.

Любое из этих событий может оказать существенное неблагоприятное влияние на бизнес, финансовое состояние, репутацию, результаты деятельности или перспективы эмитента, а также на рыночную стоимость акций.

1.9.9. Экологический риск

Вероятность возникновения ущерба, связанного с негативным воздействием производственно-хозяйственной деятельности эмитента (подконтрольных эмитенту организаций, имеющих для него существенное значение) на окружающую среду.

Эмитент подчиняется различным федеральным и региональным законам и нормативным актам в области охраны окружающей среды, здоровья и безопасности и, вероятно, будет нести значительные расходы, связанные с несоблюдением этих законов и нормативных актов. Основные законы и нормативные акты в области охраны окружающей среды, здоровья и безопасности, применимые к деятельности Эмитента, относятся к управлению по утилизации медицинских отходов, по управлению опасным оборудованием и управлению зданием, в котором располагается лабораторное оборудование. Несмотря на стремление к неукоснительному соблюдению стандартов безопасности, сотрудники компании Эмитента могут пострадать или причинить ущерб окружающей среде в результате ее деятельности.

Компания может подчиняться требованиям, связанным с устранением загрязнения, вызванного попаданием в окружающую среду опасных веществ и других опасных отходов непосредственно из здания лабораторного комплекса или на объектах, куда такие вещества и материалы были отправлены для обработки или утилизации, если заражение произошло в результате неправомерных действий контрагента.

Ответственность за расходы на расследование и восстановление может быть возложена без учета вины и, при определенных обстоятельствах, на солидарной основе, и такие расходы могут быть значительными. Таким образом, любое существенное нарушение законов и нормативных актов в области охраны окружающей среды или здоровья и безопасности может привести к применению к Компании мер ответственности, которые могут оказать существенное неблагоприятное влияние на бизнес, финансовое состояние, результаты деятельности или перспективы Компании, а также на рыночную стоимость акций.

Однако эмитент оценивает вероятность наступления данных событий как минимальную.

1.9.10. Природно-климатический риск

Риски, связанные с воздействием на производственно-хозяйственную деятельность эмитента (подконтрольных эмитенту организаций, имеющих для него существенное значение) стихийных сил природы, в том числе землетрясений, наводнений, бурь, эпидемий: *Существенные для деятельности эмитента риски данного вида отсутствуют.*

1.9.11. Риски кредитных организаций

Эмитент не является кредитной организацией, риски кредитных организаций не указываются.

1.9.12. Иные риски, которые являются существенными для эмитента (группы эмитента)

Сведения об иных рисках, являющихся, по мнению эмитента, существенными для эмитента (группы эмитента) и не указанных ранее в настоящем пункте: *иные риски отсутствуют.*

Раздел 2. Сведения о лицах, входящих в состав органов управления эмитента, сведения об организации в эмитенте управления рисками, контроля за финансово-хозяйственной деятельностью и внутреннего контроля, внутреннего аудита, а также сведения о работниках эмитента

2.1. Информация о лицах, входящих в состав органов управления эмитента

Сведения, предусмотренные настоящим пунктом, указываются по каждому из органов управления эмитента (за исключением общего собрания акционеров (участников, членов) эмитента).

Информация об изменениях в составе сведений настоящего пункта отчёта эмитента, которые произошли между отчетной датой и датой раскрытия отчётности, на основе которой в отчёте эмитента раскрывается информация о финансово-хозяйственной деятельности эмитента, которая известна или должна быть известна эмитенту на дату раскрытия соответствующей отчетности:

Изменений в составе информации настоящего пункта между отчетной датой (30.06.2026) и датой раскрытия соответствующей отчётности (28.08.2026), на основе которой в отчёте эмитента раскрывается информация о финансово-хозяйственной деятельности эмитента, не происходило.

2.1.1. Состав совета директоров (наблюдательного совета) эмитента

Фамилия, имя, отчество (последнее при наличии): **Исаев Артур Александрович**

Год рождения: **1970**

Сведения об уровне образования, квалификации, специальности: **высшее. Ростовский Государственный Медицинский Университет, лечебное дело, квалификация: врач-генетик; Российский экономический университет им. Г.В. Плеханова, специальность экономист; Институт «МИРБИС», программа МВА, специализация «финансы и кредит».**

Все должности, которые лицо занимает или занимало в эмитенте и в органах управления других организаций за последние три года в хронологическом порядке, в том числе по совместительству (с указанием периода, в течение которого лицо занимало указанные должности):

Период		Наименование организации	Должность
с	по		
07.06.2022	29.06.2023	ПАО «ИСКЧ»	член совета директоров (председатель)
29.06.2023	06.06.2024	ПАО «Артген»	член Совета директоров (председатель)
06.06.2024	11.06.2025	ПАО «Артген»	член Совета директоров (председатель)
11.06.2025	10.06.2026	ПАО «Артген»	член Совета директоров (председатель)
10.06.2026	н.в.	ПАО «Артген»	член Совета директоров (председатель)
09.06.2022	27.06.2023	ПАО «ММЦБ»	член Совета директоров (председатель)
27.06.2023	11.06.2024	ПАО «ММЦБ»	член Совета директоров (председатель)
11.06.2024	03.06.2025	ПАО «ММЦБ»	член Совета директоров (председатель)
03.06.2025	04.06.2026	ПАО «ММЦБ»	член Совета директоров (председатель)
04.06.2026	н.в.	ПАО «ММЦБ»	член Совета директоров (председатель)
14.06.2022	11.05.2023	ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО»	член совета директоров

Период		Наименование организации	Должность
с	по		
11.05.2023	26.08.2024	ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО»	член совета директоров
28.06.2024	26.06.2025	ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО»	член совета директоров
26.06.2025	27.05.2026	ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО»	член совета директоров
27.06.2026	н.в.	ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО»	член совета директоров

Доля участия лица в уставном капитале эмитента, %: **43,79**

Доля принадлежащих лицу обыкновенных акций эмитента, %: **43,79**

Количество акций эмитента каждой категории (типа), которые могут быть приобретены лицом в результате осуществления прав по принадлежащим ему ценным бумагам, конвертируемым в акции эмитента: **Информация не указывается, в связи с тем, что эмитент не осуществлял выпуск ценных бумаг, конвертируемых в акции.**

Доли участия лица в уставном капитале подконтрольных эмитенту организаций, имеющих для него существенное значение:

Полное фирменное наименование: **Публичное акционерное общество "Международный Медицинский Центр Обработки и Криохранения Биоматериалов"**

Доля лица в уставном капитале организации, %: **3,60**

Доля обыкновенных акций организации, принадлежащих данному лицу, %: **3,60**

Количество акций дочернего или зависимого общества эмитента каждой категории (типа), которые могут быть приобретены лицом в результате осуществления прав по принадлежащим ему ценным бумагам, конвертируемым в акции дочернего или зависимого общества эмитента: **дочернее или зависимое общество не выпускало ценных бумаг, конвертируемых в акции.**

Сведения о совершении лицом в отчетном периоде сделки по приобретению или отчуждению акций (долей) эмитента:

Дата совершения сделки	Содержание сделки	Категория (тип)	Количество акций (долей)
16.04.2026	продажа	Обыкновенные	389 154 шт.

Характер родственных связей (супруги, родители, дети, усыновители, усыновленные, родные братья и сестры, дедушки, бабушки, внуки) с лицами, входящими в состав органов управления эмитента и (или) органов контроля за финансово-хозяйственной деятельностью эмитента: **Брат члена Совета директоров Исаева Андрея Александровича.**

Сведения о привлечении к административной ответственности за правонарушения в области финансов, налогов и сборов, страхования, рынка ценных бумаг или к уголовной ответственности (о наличии судимости) за преступления в сфере экономики и (или) за преступления против государственной власти: **Лицо к указанным видам ответственности не привлекалось.**

Сведения о занятии лицом должностей в органах управления коммерческих организаций в период, когда в отношении указанных организаций было возбуждено дело о банкротстве и (или) введена одна из процедур банкротства, предусмотренных статьей 27 Федерального закона "О несостоятельности (банкротстве)": **Лицо указанных должностей не занимало.**

Сведения об участии в работе комитетов совета директоров (наблюдательного совета):

Название комитета	Председатель
Комитет по вознаграждениям	Нет
Комитет по инвестициям и стратегическому развитию	Да

Фамилия, имя, отчество (последнее при наличии): **Деев Роман Вадимович**

Год рождения: **1979**

Сведения об уровне образования, квалификации, специальности: **высшее. Военно-медицинская академия им. С.М. Кирова Министерства обороны Российской Федерации, врач по специальности «Лечебное дело».**

Все должности, которые лицо занимает или занимало в эмитенте и в органах управления других организаций за последние три года в хронологическом порядке, в том числе по совместительству (с указанием периода, в течение которого лицо занимало указанные должности):

Период		Наименование организации	Должность
с	по		
09.01.2014	н.в.	ПАО «Артген»	директор по науке (по совместительству)
09.01.2014	н.в.	ГОУ ВПО Военно-медицинская академия им. С.М. Кирова	старший преподаватель
01.08.2016	н.в.	ФГБОУ ВО "Рязанский государственный медицинский университет им. академика И.П. Павлова"	заведующий кафедрой
07.06.2022	29.06.2023	ПАО «ИСКЧ»	член совета директоров
29.06.2023	06.06.2024	ПАО «Артген»	член совета директоров
06.06.2024	11.06.2025	ПАО «Артген»	член совета директоров
11.06.2025	10.06.2026	ПАО «Артген»	член совета директоров
10.06.2026	н.в.	ПАО «Артген»	член совета директоров
09.06.2022	27.06.2023	ПАО «ММЦБ»	член Совета директоров
27.06.2023	11.06.2024	ПАО «ММЦБ»	член Совета директоров
11.06.2024	03.06.2025	ПАО «ММЦБ»	член Совета директоров
03.06.2025	04.06.2026	ПАО «ММЦБ»	член Совета директоров
04.06.2026	н.в.	ПАО «ММЦБ»	член Совета директоров

Доля участия лица в уставном капитале эмитента, %: **0,32**

Доля принадлежащих лицу обыкновенных акций эмитента, %: **0,32**

Количество акций эмитента каждой категории (типа), которые могут быть приобретены лицом в результате осуществления прав по принадлежащим ему ценным бумагам, конвертируемым в акции эмитента: **Информация не указывается, в связи с тем, что эмитент не осуществлял выпуск ценных бумаг, конвертируемых в акции.**

Доли участия лица в уставном капитале подконтрольных эмитенту организаций, имеющих для него существенное значение: **Лицо указанных долей не имеет.**

Сведения о совершении лицом в отчетном периоде сделки по приобретению или отчуждению акций (долей) эмитента: **Указанных сделок в отчетном периоде не совершалось.**

Характер родственных связей (супруги, родители, дети, усыновители, усыновленные, родные братья и сестры, дедушки, бабушки, внуки) с лицами, входящими в состав органов управления эмитента и (или) органов контроля за финансово-хозяйственной деятельностью эмитента: **Указанных родственных связей нет.**

Сведения о привлечении к административной ответственности за правонарушения в области финансов, налогов и сборов, страхования, рынка ценных бумаг или к уголовной ответственности (о наличии судимости) за преступления в сфере экономики и (или) за преступления против государственной власти: **Лицо по указанным видам ответственности не привлекалось.**

Сведения о занятии лицом должностей в органах управления коммерческих организаций в период, когда в отношении указанных организаций было возбуждено дело о банкротстве и (или) введена одна из процедур банкротства, предусмотренных статьей 27 Федерального закона "О несостоятельности (банкротстве)": **Лицо указанных должностей не занимало.**

Сведения об участии в работе комитетов совета директоров (наблюдательного совета): **Член совета директоров не участвует в работе комитетов совета директоров.**

Фамилия, имя, отчество (последнее при наличии): **Исаев Андрей Александрович**

Год рождения: **1971**

Сведения об уровне образования, квалификации, специальности: **высшее. Государственный педагогический Институт Ростова-на-Дону, специальность «история», квалификация «учитель истории и социально-политических дисциплин».**

Все должности, которые лицо занимает или занимало в эмитенте и в органах управления других организаций за последние три года в хронологическом порядке, в том числе по совместительству (с указанием периода, в течение которого лицо занимало указанные должности):

Период		Наименование организации	Должность
с	по		
07.06.2022	29.06.2023	ПАО «ИСКЧ»	член Совета директоров
29.06.2023	06.06.2024	ПАО «Артген»	член Совета директоров
06.06.2024	11.06.2025	ПАО «Артген»	член Совета директоров
11.06.2025	10.06.2026	ПАО «Артген»	член Совета директоров
10.06.2026	н.в.	ПАО «Артген»	член Совета директоров
09.06.2022	27.06.2023	ПАО «ММЦБ»	член Совета директоров
27.06.2023	11.06.2024	ПАО «ММЦБ»	член Совета директоров
11.06.2024	03.06.2025	ПАО «ММЦБ»	член Совета директоров
03.06.2025	04.06.2026	ПАО «ММЦБ»	член Совета директоров
04.06.2026	н.в.	ПАО «ММЦБ»	член Совета директоров

Доля участия лица в уставном капитале эмитента, %: **0,00005**

Доля принадлежащих лицу обыкновенных акций эмитента, %: **0,00005**

Количество акций эмитента каждой категории (типа), которые могут быть приобретены лицом в результате осуществления прав по принадлежащим ему ценным бумагам, конвертируемым в акции эмитента: **Информация не указывается, в связи с тем, что эмитент не осуществлял выпуск ценных бумаг, конвертируемых в акции.**

Доли участия лица в уставном капитале подконтрольных эмитенту организаций, имеющих для него существенное значение: **Лицо указанных долей не имеет.**

Сведения о совершении лицом в отчетном периоде сделки по приобретению или отчуждению акций (долей) эмитента: **Указанных сделок в отчетном периоде не совершалось.**

Характер родственных связей (супруги, родители, дети, усыновители, усыновленные, родные братья и сестры, дедушки, бабушки, внуки) с лицами, входящими в состав органов управления эмитента и (или) органов контроля за финансово-хозяйственной деятельностью эмитента: **Брат члена Совета директоров Исаева Артура Александровича.**

Сведения о привлечении к административной ответственности за правонарушения в области финансов, налогов и сборов, страхования, рынка ценных бумаг или к уголовной ответственности (о наличии судимости) за преступления в сфере экономики и (или) за преступления против государственной власти: **Лицо к указанным видам ответственности не привлекалось.**

Сведения о занятии лицом должностей в органах управления коммерческих организаций в период, когда в отношении указанных организаций было возбуждено дело о банкротстве и (или) введена одна из процедур банкротства, предусмотренных статьей 27 Федерального закона "О несостоятельности (банкротстве)": **Лицо указанных должностей не занимало.**

Сведения об участии в работе комитетов совета директоров (наблюдательного совета): **Член совета директоров не участвует в работе комитетов совета директоров.**

Фамилия, имя, отчество (последнее при наличии): **Богуславский Дмитрий Эдгардович**

Независимый директор.

Год рождения: **1970**

Сведения об уровне образования, квалификации, специальности: **высшее, Ростовский-на-Дону Государственный университет, экономист, преподаватель экономических дисциплин. Кандидат экономических наук.**

Все должности, которые лицо занимает или занимало в эмитенте и в органах управления других организаций за последние три года в хронологическом порядке, в том числе по совместительству (с указанием периода, в течение которого лицо занимало указанные должности):

Период		Наименование организации	Должность
с	по		
07.06.2022	29.06.2023	ПАО «ИСКЧ»	Член совета директоров
29.06.2023	06.06.2024	ПАО «Артген» (до 19.07.2023 – ПАО «ИСКЧ»)	Член совета директоров
06.06.2024	11.06.2025	ПАО «Артген»	Член совета директоров
11.06.2025	10.06.2026	ПАО «Артген»	Член совета директоров
10.06.2026	н.в.	ПАО «Артген»	Член совета директоров
28.06.2024	26.06.2025	ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО»	Член совета директоров
26.06.2025	27.05.2026	ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО»	Член совета директоров
27.05.2026	н.в.	ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО»	Член совета директоров

Доля участия лица в уставном капитале эмитента, %: **0,00108**

Доля принадлежащих лицу обыкновенных акций эмитента, %: **0,00108**

Количество акций эмитента каждой категории (типа), которые могут быть приобретены лицом в результате осуществления прав по принадлежащим ему ценным бумагам, конвертируемым в акции эмитента: **Информация не указывается, в связи с тем, что эмитент не осуществлял выпуск ценных бумаг, конвертируемых в акции.**

Доли участия лица в уставном капитале подконтрольных эмитенту организаций, имеющих для него существенное значение: **Лицо указанных долей не имеет.**

Сведения о совершении лицом в отчетном периоде сделки по приобретению или отчуждению акций (долей) эмитента: **Указанных сделок в отчетном периоде не совершалось.**

Характер родственных связей (супруги, родители, дети, усыновители, усыновленные, родные братья и сестры, дедушки, бабушки, внуки) с лицами, входящими в состав органов управления эмитента и (или) органов контроля за финансово-хозяйственной деятельностью эмитента: **указанных родственных связей нет.**

Сведения о привлечении к административной ответственности за правонарушения в области финансов, налогов и сборов, страхования, рынка ценных бумаг или к уголовной ответственности (о наличии судимости) за преступления в сфере экономики и (или) за преступления против государственной власти: **Лицо к указанным видам ответственности не привлекалось.**

Сведения о занятии лицом должностей в органах управления коммерческих организаций в период, когда в отношении указанных организаций было возбуждено дело о банкротстве и (или) введена одна из процедур банкротства, предусмотренных статьей 27 Федерального закона "О несостоятельности (банкротстве)": **Лицо указанных должностей не занимало.**

Сведения об участии в работе комитетов совета директоров (наблюдательного совета):

Название комитета	Председатель
Комитет по аудиту	Нет

Фамилия, имя, отчество (последнее при наличии): **Мауэр Константин Николаевич**

Независимый директор

Год рождения: **1964**

Сведения об уровне образования, квалификации, специальности: **высшее, Институт Народного Хозяйства, а также Институт управления, бизнеса и права (Ростов-на-Дону), имеет степень МВА Академии народного хозяйства при Правительстве Российской Федерации.**

Все должности, которые лицо занимает или занимало в эмитенте и в органах управления других организаций за последние три года в хронологическом порядке, в том числе по совместительству (с указанием периода, в течение которого лицо занимало указанные должности):

Период		Наименование организации	Должность
с	по		
02.2002	н.в.	ООО «Аудиторская компания «Мауэр-аудит»	Генеральный директор
10.2002	н.в.	ООО «МауэрГрупп» (до 11.01.2024 - ООО «МауэрГруппРостов»)	Генеральный директор
04.2008	03.2025	ООО «МауэрИнвест»	Генеральный директор
10.2017	06.2023	ООО «Мауэр Консалт»	Член совета директоров
03.2023	11.2024	ООО «ИСКЧ Консалтинг»	Генеральный директор
29.06.2023	06.06.2024	ПАО «Артген» (до 19.07.2023 – ПАО «ИСКЧ»)	Член совета директоров
06.06.2024	11.06.2025	ПАО «Артген»	Член совета директоров
11.06.2025	10.06.2026	ПАО «Артген»	Член совета директоров
10.06.2026	н.в.	ПАО «Артген»	Член совета директоров

Доли участия в уставном капитале эмитента/обыкновенных акций не имеет.

Количество акций эмитента каждой категории (типа), которые могут быть приобретены лицом в результате осуществления прав по принадлежащим ему ценным бумагам, конвертируемым в акции эмитента: **Информация не указывается, в связи с тем, что эмитент не осуществлял выпуск ценных бумаг, конвертируемых в акции.**

Доли участия лица в уставном капитале подконтрольных эмитенту организаций, имеющих для него существенное значение: **Лицо указанных долей не имеет.**

Сведения о совершении лицом в отчетном периоде сделки по приобретению или отчуждению акций (долей) эмитента: **Указанных сделок в отчетном периоде не совершалось.**

Характер родственных связей (супруги, родители, дети, усыновители, усыновленные, родные братья и сестры, дедушки, бабушки, внуки) с лицами, входящими в состав органов управления эмитента и (или) органов контроля за финансово-хозяйственной деятельностью эмитента: **указанных родственных связей нет.**

Сведения о привлечении к административной ответственности за правонарушения в области финансов, налогов и сборов, страхования, рынка ценных бумаг или к уголовной ответственности (о наличии судимости) за преступления в сфере экономики и (или) за преступления против государственной власти: **Лицо к указанным видам ответственности не привлекалось.**

Сведения о занятии лицом должностей в органах управления коммерческих организаций в период, когда в отношении указанных организаций было возбуждено дело о банкротстве и (или) введена одна из процедур банкротства, предусмотренных статьей 27 Федерального закона "О несостоятельности (банкротстве)": **Лицо указанных должностей не занимало.**

Сведения об участии в работе комитетов совета директоров (наблюдательного совета):

Название комитета	Председатель
Комитет по аудиту	Да
Комитет по вознаграждениям	Нет

Фамилия, имя, отчество (последнее при наличии): **Примаков Алексей Евгеньевич**

Независимый директор

Год рождения: **1973**

Сведения об уровне образования, квалификации, специальности: **высшее, Ростовский институт народного хозяйства, специальность – экономист, квалификация – коммерция (управление маркетингом).**

Все должности, которые лицо занимает или занимало в эмитенте и в органах управления других организаций за последние три года в хронологическом порядке, в том числе по совместительству (с

указанием периода, в течение которого лицо занимало указанные должности):

Период		Наименование организации	Должность
с	по		
01.05.2020	н.в.	ООО «АВС-РЕЙТИНГ»	Генеральный директор
11.05.2023	28.06.2024	ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО»	Член совета директоров
28.06.2024	26.06.2025	ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО»	Член совета директоров
26.06.2025	27.05.2026	ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО»	Член совета директоров
27.05.2026	н.в.	ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО»	Член совета директоров
29.06.2023	06.06.2024	ПАО «Артген» (до 19.07.2023 – ПАО «ИСКЧ»)	Член совета директоров
06.06.2024	11.06.2025	ПАО «Артген»	Член совета директоров
11.06.2025	10.06.2026	ПАО «Артген»	Член совета директоров
10.06.2026	н.в.	ПАО «Артген»	Член совета директоров

Доля участия лица в уставном капитале эмитента, %: **0,000604**

Доля принадлежащих лицу обыкновенных акций эмитента, %: **0,000604**

Количество акций эмитента каждой категории (типа), которые могут быть приобретены лицом в результате осуществления прав по принадлежащим ему ценным бумагам, конвертируемым в акции эмитента: **Информация не указывается, в связи с тем, что эмитент не осуществлял выпуск ценных бумаг, конвертируемых в акции.**

Доли участия лица в уставном капитале подконтрольных эмитенту организаций, имеющих для него существенное значение: **Лицо указанных долей не имеет.**

Сведения о совершении лицом в отчетном периоде сделки по приобретению или отчуждению акций (долей) эмитента: **Указанных сделок в отчетном периоде не совершалось.**

Характер родственных связей (супруги, родители, дети, усыновители, усыновленные, родные братья и сестры, дедушки, бабушки, внуки) с лицами, входящими в состав органов управления эмитента и (или) органов контроля за финансово-хозяйственной деятельностью эмитента: **указанных родственных связей нет.**

Сведения о привлечении к административной ответственности за правонарушения в области финансов, налогов и сборов, страхования, рынка ценных бумаг или к уголовной ответственности (о наличии судимости) за преступления в сфере экономики и (или) за преступления против государственной власти: **Лицо к указанным видам ответственности не привлекалось.**

Сведения о занятии лицом должностей в органах управления коммерческих организаций в период, когда в отношении указанных организаций было возбуждено дело о банкротстве и (или) введена одна из процедур банкротства, предусмотренных статьей 27 Федерального закона "О несостоятельности (банкротстве)": **Лицо указанных должностей не занимало.**

Сведения об участии в работе комитетов совета директоров (наблюдательного совета):

Название комитета	Председатель
Комитет по аудиту	Нет
Комитет по инвестициям и стратегическому развитию	Нет

Фамилия, имя, отчество (последнее при наличии): **Александров Дмитрий Андреевич**

Год рождения: **1981**

Сведения об уровне образования, квалификации, специальности: **высшее, МГУ им. М. В. Ломоносова, химический факультет. Кандидат химических наук.**

Все должности, которые лицо занимает или занимало в эмитенте и в органах управления других организаций за последние три года в хронологическом порядке, в том числе по совместительству (с указанием периода, в течение которого лицо занимало указанные должности):

Период		Наименование организации	Должность
с	по		
03.06.2019	25.07.2022	ООО УНИВЕР Капитал	Зам. Генерального директора, Начальник управления аналитических исследований
25.07.2022	03.10.2022	ООО ИВА Партнерс	Руководитель управления аналитических исследований департамента корпоративных финансов и бизнес-планирования
03.10.2022	28.12.2024	АО ИВА Партнерс (до 21.12.2023 – ООО ИВА Партнерс)	Руководитель управления аналитических исследований департамента корпоративных финансов и бизнес-планирования (совместительство)
28.12.2024	н.в.	ООО АВИ Кэпитал	Руководитель управления аналитических исследований департамента торговых операций (совместительство)
03.10.2022	н.в.	ФГБУН ИБХ им. М.М. Шемякина и Ю.А. Овчинникова РАН	Инженер лаборатории биокатализа
11.06.2025	10.06.2026	ПАО «Артген»	Член совета директоров
10.06.2026	н.в.	ПАО «Артген»	Член совета директоров

Доли участия в уставном капитале эмитента/обыкновенных акций не имеет.

Количество акций эмитента каждой категории (типа), которые могут быть приобретены лицом в результате осуществления прав по принадлежащим ему ценным бумагам, конвертируемым в акции эмитента: **Информация не указывается, в связи с тем, что эмитент не осуществлял выпуск ценных бумаг, конвертируемых в акции.**

Доли участия лица в уставном капитале подконтрольных эмитенту организаций, имеющих для него существенное значение: **Лицо указанных долей не имеет.**

Сведения о совершении лицом в отчетном периоде сделки по приобретению или отчуждению акций (долей) эмитента: **Указанных сделок в отчетном периоде не совершалось.**

Характер родственных связей (супруги, родители, дети, усыновители, усыновленные, родные братья и сестры, дедушки, бабушки, внуки) с лицами, входящими в состав органов управления эмитента и (или) органов контроля за финансово-хозяйственной деятельностью эмитента: **указанных родственных связей нет.**

Сведения о привлечении к административной ответственности за правонарушения в области финансов, налогов и сборов, страхования, рынка ценных бумаг или к уголовной ответственности (о наличии судимости) за преступления в сфере экономики и (или) за преступления против государственной власти: **Лицо к указанным видам ответственности не привлекалось.**

Сведения о занятии лицом должностей в органах управления коммерческих организаций в период, когда в отношении указанных организаций было возбуждено дело о банкротстве и (или) введена одна из процедур банкротства, предусмотренных статьей 27 Федерального закона "О несостоятельности (банкротстве)": **Лицо указанных должностей не занимало.**

Сведения об участии в работе комитетов совета директоров (наблюдательного совета): **Член совета директоров не участвует в работе комитетов совета директоров.**

Фамилия, имя, отчество (последнее при наличии): **Красоткин Дмитрий Игоревич**

Год рождения: **1968**

Сведения об уровне образования, квалификации, специальности: *высшее, Всероссийский заочный финансово-экономический институт, Финансы и кредит, Банки и банковское дело. Texas Christian University, США, МВА Финансы.*

Все должности, которые лицо занимает или занимало в эмитенте и в органах управления других организаций за последние три года в хронологическом порядке, в том числе по совместительству (с указанием периода, в течение которого лицо занимало указанные должности):

Период		Наименование организации	Должность
с	по		
18.03.2014	13.02.2023	ООО «НекстГен»	Инвестиционный директор
06.05.2020	н.в.	ПАО «ММЦБ»	Руководитель отдела по управлению рисками
06.05.2020	н.в.	ПАО «Артген» (до 19.07.2023 – ПАО «ИСКЧ»)	Руководитель отдела по управлению рисками
06.05.2022	н.в.	ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО»	Руководитель отдела по управлению рисками
13.02.2023	н.в.	АО «НекстГен»	Инвестиционный директор
27.05.2026	н.в.	ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО»	Член Совета директоров
04.06.2026	н.в.	ПАО «ММЦБ»	Член Совета директоров
10.06.2026	н.в.	ПАО «Артген»	Член Совета директоров

Доли участия в уставном капитале эмитента/обыкновенных акций не имеет.

Количество акций эмитента каждой категории (типа), которые могут быть приобретены лицом в результате осуществления прав по принадлежащим ему ценным бумагам, конвертируемым в акции эмитента: *Информация не указывается, в связи с тем, что эмитент не осуществлял выпуск ценных бумаг, конвертируемых в акции.*

Доли участия лица в уставном капитале подконтрольных эмитенту организаций, имеющих для него существенное значение: *Лицо указанных долей не имеет.*

Сведения о совершении лицом в отчетном периоде сделки по приобретению или отчуждению акций (долей) эмитента: *Указанных сделок в отчетном периоде не совершалось.*

Характер родственных связей (супруги, родители, дети, усыновители, усыновленные, родные братья и сестры, дедушки, бабушки, внуки) с лицами, входящими в состав органов управления эмитента и (или) органов контроля за финансово-хозяйственной деятельностью эмитента: *указанных родственных связей нет.*

Сведения о привлечении к административной ответственности за правонарушения в области финансов, налогов и сборов, страхования, рынка ценных бумаг или к уголовной ответственности (о наличии судимости) за преступления в сфере экономики и (или) за преступления против государственной власти: *Лицо к указанным видам ответственности не привлекалось.*

Сведения о занятии лицом должностей в органах управления коммерческих организаций в период, когда в отношении указанных организаций было возбуждено дело о банкротстве и (или) введена одна из процедур банкротства, предусмотренных статьей 27 Федерального закона "О несостоятельности (банкротстве)": *Лицо указанных должностей не занимало.*

Сведения об участии в работе комитетов совета директоров (наблюдательного совета):

Название комитета	Председатель
Комитет по инвестициям и стратегическому развитию	Нет

Фамилия, имя, отчество (последнее при наличии): *Иванкова Наталья Михайловна*

Год рождения: : *01.07.1984*

Сведения об уровне образования, квалификации, специальности: *высшее, «Социально-культурная деятельность», переподготовка диплом «Управление персоналом»(РУДН), Высшая школа экономики «Развитие HR –бренда», диплом.*

Все должности, которые лицо занимает или занимало в эмитенте и в органах управления других организаций за последние три года в хронологическом порядке, в том числе по совместительству (с

указанием периода, в течение которого лицо занимало указанные должности):

Период		Наименование организации	Должность
с	по		
14.03.2022	н.в.	ПАО «Артген»	Директор по персоналу
10.06.2026	н.в.	ПАО «Артген»	Член совета директоров

Доли участия в уставном капитале эмитента/обыкновенных акций не имеет.

Количество акций эмитента каждой категории (типа), которые могут быть приобретены лицом в результате осуществления прав по принадлежащим ему ценным бумагам, конвертируемым в акции эмитента: **Информация не указывается, в связи с тем, что эмитент не осуществлял выпуск ценных бумаг, конвертируемых в акции.**

Доли участия лица в уставном капитале подконтрольных эмитенту организаций, имеющих для него существенное значение: **Лицо указанных долей не имеет.**

Сведения о совершении лицом в отчетном периоде сделки по приобретению или отчуждению акций (долей) эмитента: **Указанных сделок в отчетном периоде не совершалось.**

Характер родственных связей (супруги, родители, дети, усыновители, усыновленные, родные братья и сестры, дедушки, бабушки, внуки) с лицами, входящими в состав органов управления эмитента и (или) органов контроля за финансово-хозяйственной деятельностью эмитента: **указанных родственных связей нет.**

Сведения о привлечении к административной ответственности за правонарушения в области финансов, налогов и сборов, страхования, рынка ценных бумаг или к уголовной ответственности (о наличии судимости) за преступления в сфере экономики и (или) за преступления против государственной власти: **Лицо к указанным видам ответственности не привлекалось.**

Сведения о занятии лицом должностей в органах управления коммерческих организаций в период, когда в отношении указанных организаций было возбуждено дело о банкротстве и (или) введена одна из процедур банкротства, предусмотренных статьями 27 Федерального закона "О несостоятельности (банкротстве)": **Лицо указанных должностей не занимало.**

Сведения об участии в работе комитетов совета директоров (наблюдательного совета): **Член совета директоров не участвует в работе комитетов совета директоров.**

2.1.2. Информация о единоличном исполнительном органе эмитента

Фамилия, имя, отчество (последнее при наличии): **Масюк Сергей Владимирович**

Год рождения: **1988**

Сведения об уровне образования, квалификации, специальности: **высшее. Государственный университет управления, специальность «Менеджмент организации», квалификация «Менеджер», аспирантура по специальности «Экономика народного хозяйства»; Автономная некоммерческая организация высшего образования «Московская международная высшая школа бизнеса «МИРБИС» (Институт), квалификация «Мастер делового администрирования – (МВА)»**

Все должности, которые лицо занимает или занимало в эмитенте и в органах управления других организаций за последние три года в хронологическом порядке, в том числе по совместительству (с указанием периода, в течение которого лицо занимало указанные должности):

Период		Наименование организации	Должность
с	по		
10.07.2018	н.в.	ООО «ИСКЧ Фарма» (до 09.03.2023 – ООО «НекстГен Фарма»)	генеральный директор
23.03.2021	23.03.2023	ПАО «ИСКЧ»	генеральный директор
23.03.2023	23.03.2024	ПАО «Артген»	генеральный директор
23.03.2024	22.06.2026	ПАО «Артген»	генеральный директор
01.04.2023	13.03.2024	АО «НекстГен»	член Совета директоров
13.03.2024	17.03.2025	АО «НекстГен»	член Совета директоров
17.03.2025	н.в.	АО «НекстГен»	член Совета директоров
01.04.2024	16.04.2025	АО «Гистографт»	член Совета директоров

Период		Наименование организации	Должность
с	по		
06.05.2025	н.в.	АО «Репролаб»	член Совета директоров
23.06.2026	н.в.	ПАО «Артген»	генеральный директор
04.06.2026	н.в.	ПАО «ММЦБ»	член Совета директоров

Доля участия лица в уставном капитале эмитента, %: **0,00011**

Доля принадлежащих лицу обыкновенных акций эмитента, %: **0,00011**

Доли участия лица в уставном капитале подконтрольных эмитенту организаций, имеющих для него существенное значение:

Полное фирменное наименование: **Публичное акционерное общество "Международный Медицинский Центр Обработки и Криохранения Биоматериалов"**

Доля лица в уставном капитале организации, %: **0,000067**

Доля обыкновенных акций организации, принадлежащих данному лицу, %: **0,000067**

Количество акций дочернего или зависимого общества эмитента каждой категории (типа), которые могут быть приобретены лицом в результате осуществления прав по принадлежащим ему ценным бумагам, конвертируемым в акции дочернего или зависимого общества эмитента: **дочернее или зависимое общество не выпускало ценных бумаг, конвертируемых в акции.**

Сведения о совершении лицом в отчетном периоде сделки по приобретению или отчуждению акций (долей) эмитента: **указанных сделок в отчетном периоде не совершалось.**

Характер родственных связей (супруги, родители, дети, усыновители, усыновленные, родные братья и сестры, дедушки, бабушки, внуки) с лицами, входящими в состав органов управления эмитента и (или) органов контроля за финансово-хозяйственной деятельностью эмитента: **указанных родственных связей нет.**

Сведения о привлечении к административной ответственности за правонарушения в области финансов, налогов и сборов, страхования, рынка ценных бумаг или к уголовной ответственности (о наличии судимости) за преступления в сфере экономики и (или) за преступления против государственной власти: **лицо к указанным видам ответственности не привлекалось.**

Сведения о занятии лицом должностей в органах управления коммерческих организаций в период, когда в отношении указанных организаций было возбуждено дело о банкротстве и (или) введена одна из процедур банкротства, предусмотренных статьей 27 Федерального закона "О несостоятельности (банкротстве)": **лицо указанных должностей не занимало.**

Коллегиальный исполнительный орган не предусмотрен.

Изменений в информации настоящего пункта отчета эмитента в период между отчетной датой и датой раскрытия консолидированной финансовой отчетности не происходило.

2.1.3. Состав коллегиального исполнительного органа эмитента

Коллегиальный исполнительный орган не предусмотрен.

2.2. Сведения о политике в области вознаграждения и (или) компенсации расходов, а также о размере вознаграждения и (или) компенсации расходов по каждому органу управления эмитента

Основные положения политики в области вознаграждения и (или) компенсации расходов членов органов управления эмитента:

В Обществе не утвержден внутренний документ (политика) по вознаграждению членов Совета директоров, исполнительных органов и иных ключевых руководящих работников. Определение вознаграждения указанных лиц осуществляется в соответствии с положениями устава Общества:

- **в соответствии с п.18.3.15 устава Общества определение вознаграждения и иных выплат единоличному исполнительному органу относится к компетенции совета директоров Общества;**
- **в соответствии с п.2 ст. 64 ФЗ «Об АО» определение вознаграждения членам совета директоров Общества относится к компетенции общего собрания акционеров;**

- в соответствии с п.19.5.12 устава Общества заключение и расторжение трудовых договоров с работниками Общества относится к компетенции единоличного исполнительного органа.

Уровень выплачиваемого ПАО «Артген» вознаграждения членов совета директоров, единоличного исполнительного органа и иных ключевых сотрудников Общества является достаточным для привлечения, мотивации и удержания лиц, обладающих необходимой для Общества компетенцией и квалификацией.

В Обществе конкретизирован перечень расходов, подлежащих возмещению, и уровень обслуживания, на который могут претендовать исполнительные органы и иные ключевые руководящие сотрудники Общества при исполнении своих обязанностей, в соответствии с Положением о порядке оформления служебных командировок ПАО «Артген». Общество компенсирует расходы, связанные с поездками генерального директора и иных сотрудников, совершаемых в рамках исполнения указанными лицами возложенных на них обязанностей.

В соответствии со ст. 7.1.3. Положения о совете директоров член Совета директоров Общества имеет право получать за исполнение своих обязанностей вознаграждение и (или) компенсацию расходов, связанных с исполнением функций члена Совета директоров Общества, в случаях и размере, установленных решением Общего собрания акционеров Общества и утвержденными внутренними документами Общества. В Обществе не установлен для членов Совета директоров перечень расходов, подлежащих возмещению, и уровень обслуживания, на который данные лица могут претендовать, в связи с отсутствием производственной необходимости, поскольку члены Совета директоров не несут расходов, связанных с выездом к месту проведения заседаний и прочими поездками, совершаемыми в рамках исполнения указанными лицами возложенных на них обязанностей.

Общество не предоставляет членам Совета директоров (неисполнительным и независимым) программ страхования, инвестиционных программ и прочих льгот и привилегий.

В Обществе не предусмотрены какие-либо дополнительные выплаты или компенсации в случае досрочного прекращения полномочий членов совета директоров, в связи с переходом контроля над Обществом или иными обстоятельствами.

Совет директоров:

Вознаграждения:

Фиксированное годовое вознаграждение является единственной формой денежного вознаграждения членов Совета директоров ПАО «Артген». Выплата вознаграждения за участие в отдельных заседаниях Совета директоров в Обществе не предусмотрена. Фиксированное вознаграждение, выплаченное членам Совета директоров Общества в отчетном году, отражало временные затраты и необходимые усилия директора, связанные с подготовкой и участием в заседаниях Совета директоров.

Размер фиксированного вознаграждения может быть дифференцирован в зависимости от объема обязанностей члена Совета директоров Общества, степени его участия в принятии решений, посещаемости заседаний, а также дополнительных временных затрат, связанных с выполнением функций председателя Совета директоров.

Единица измерения: **тыс. руб.**

Наименование показателя	2026, 6 мес.
Вознаграждение за участие в работе органа управления	0
Заработная плата	3 738
Премии	0
Комиссионные	0
Иные виды вознаграждений	0
ИТОГО	3 738

Сведения о принятых уполномоченными органами управления эмитента решениях и (или) существующих соглашениях относительно размера такого вознаграждения, подлежащего выплате, и (или) размера таких расходов, подлежащих компенсации: *Годовым общим собранием акционеров эмитента 10.06.2026 г. принято решение выплатить членам Совета директоров Общества*

вознаграждение в размере 100 000 (Сто тысяч) рублей каждому, в том числе НДФЛ. На дату окончания отчетного периода вознаграждение не выплачено. Иные соглашения отсутствуют.

Компенсации:

Единица измерения: *тыс. руб.*

Наименование органа управления	2026, 6 мес.
Совет директоров	0

2.3. Сведения об организации в эмитенте управления рисками, контроля за финансово-хозяйственной деятельностью, внутреннего контроля и внутреннего аудита

Информация об изменениях в составе сведений настоящего пункта отчёта эмитента, которые произошли между отчетной датой и датой раскрытия отчётности, на основе которой в отчёте эмитента раскрывается информация о финансово-хозяйственной деятельности эмитента, которая известна или должна быть известна эмитенту на дату раскрытия соответствующей отчетности:

Изменений в составе информации настоящего пункта между отчетной датой и датой раскрытия соответствующей отчётности, на основе которой в отчёте эмитента раскрывается информация о финансово-хозяйственной деятельности эмитента, не происходило.

Описание организации в эмитенте управления рисками, контроля за финансово-хозяйственной деятельностью, внутреннего контроля и внутреннего аудита в соответствии с уставом (учредительным документом) эмитента, внутренними документами эмитента и решениями уполномоченных органов управления эмитента:

В соответствии с п. 22.4 Устава в Обществе организованы управление рисками и внутренний контроль.

Совет директоров Общества утверждает внутренние документы Общества, определяющие политику общества в области организации управления рисками и внутреннего контроля.

Для оценки надежности и эффективности управления рисками и внутреннего контроля в Обществе осуществляется внутренний аудит. Совет директоров Общества утверждает внутренние документы Общества, определяющие политику общества в области организации и осуществления внутреннего аудита.

В соответствии со ст. 22.1. Устава аудитор Общества осуществляет проверку финансово-хозяйственной деятельности Общества в соответствии с правовыми актами Российской Федерации на основании заключаемого с ним договора.

Общее собрание акционеров утверждает Аудитора Общества. Размер оплаты его услуг определяется Советом директоров.

По итогам проверки финансово-хозяйственной деятельности Общества Аудитор Общества составляет заключение, в котором должны содержаться:

- 1. подтверждение достоверности данных, содержащихся в отчетах, и иных финансовых документов Общества;*
- 2. информация о фактах нарушения установленных правовыми актами Российской Федерации порядка ведения бухгалтерского учета и представления финансовой отчетности, а также правовых актов Российской Федерации при осуществлении финансово-хозяйственной деятельности.*

В обществе образован комитет по аудиту совета директоров (наблюдательного совета)

Основные функции комитета по аудиту совета директоров (наблюдательного совета):

В соответствии с утвержденной в Обществе Политикой управления рисками и внутреннего контроля, утвержденной решением Совета директоров ПАО «ИСКЧ» (после 19.07.2023 – ПАО «Артген») 27.12.2019 г., Протокол № 1519 от 27.12.2019, Комитет по аудиту контролирует надежность и эффективность функционирования системы управления рисками и внутреннего контроля (далее – СУРВК), включая оценку эффективности процедур управления рисками и внутреннего контроля и подготовку предложений по их совершенствованию, а также анализирует и оценивает исполнение Политики управления рисками и внутреннего контроля.

В соответствии с Положением о комитете Совета директоров по аудиту, утвержденным решением Совета директоров ПАО «ИСКЧ» (после 19.07.2023 – ПАО «Артген») 27.12.2019 г., Протокол № 1519 от 27.12.2019, компетенция и обязанности комитета совета директоров по

аудиту (далее – Комитет) распространяются на следующие ключевые области: бухгалтерская (финансовая) отчетность и консолидированная финансовая отчетность, управление рисками, внутренний контроль и корпоративное управление (в части задач внутреннего аудита), внутренний и внешний аудит, а также противодействие противоправным действиям.

К компетенции и обязанностям Комитета относятся:

В области бухгалтерской (финансовой) отчетности и консолидированной финансовой отчетности:

- 1) контроль за обеспечением полноты, точности и достоверности бухгалтерской (финансовой) отчетности и консолидированной финансовой отчетности Общества;
- 2) анализ существенных аспектов учетной политики Общества;
- 3) участие в рассмотрении существенных вопросов и суждений в отношении бухгалтерской (финансовой) отчетности и консолидированной финансовой отчетности Общества.

В области управления рисками, внутреннего контроля и в области корпоративного управления:

- 1) контроль за надежностью и эффективностью системы управления рисками и внутреннего контроля и системы корпоративного управления, включая оценку эффективности процедур управления рисками и внутреннего контроля Общества, практики корпоративного управления, и подготовка предложений по их совершенствованию;
- 2) анализ и оценка исполнения политики Общества в области управления рисками и внутреннего контроля;
- 3) контроль процедур, обеспечивающих соблюдение Обществом требований законодательства Российской Федерации, а также этических норм, правил и процедур Общества, требований бирж;
- 4) анализ и оценка исполнения политики Общества по управлению конфликтом интересов.

В области проведения внутреннего и внешнего аудита:

- 1) обеспечение независимости и объективности осуществления функции внутреннего аудита;
- 2) рассмотрение политики Общества в области внутреннего аудита (положения о внутреннем аудите);
- 3) рассмотрение вопроса о необходимости создания отдельного структурного подразделения внутреннего аудита и предоставление результатов рассмотрения совету директоров Общества;
- 4) рассмотрение плана деятельности и бюджета подразделения внутреннего аудита;
- 5) рассмотрение вопросов о назначении (освобождении от должности) руководителя подразделения внутреннего аудита и размере его вознаграждения;
- 6) рассмотрение существующих ограничений полномочий или бюджета на реализацию функции внутреннего аудита, способных негативно повлиять на эффективное осуществление функции внутреннего аудита;
- 7) анализ и оценка эффективности осуществления функции внутреннего аудита;
- 8) оценка независимости, объективности и отсутствия конфликта интересов внешних аудиторов Общества, включая оценку кандидатов в аудиторы Общества, выработку предложений по утверждению и отстранению внешних аудиторов Общества, по оплате их услуг и условиям их привлечения;
- 9) надзор за проведением внешнего аудита и оценка качества выполнения аудиторской проверки и заключений аудиторов;
- 10) обеспечение эффективного взаимодействия между подразделением внутреннего аудита и внешними аудиторами Общества;
- 11) разработка и контроль за исполнением политики Общества, определяющей принципы оказания Обществу аудиторских услуг и сопутствующих аудиту услуг.

В области противодействия противоправным и (или) недобросовестным действиям работников Общества и третьих лиц:

- 1) оценка и контроль эффективности функционирования системы оповещения о потенциальных случаях недобросовестных действий работников Общества и третьих лиц, а также об иных нарушениях в Обществе;
- 2) надзор за проведением специальных расследований по вопросам потенциальных случаев мошенничества, недобросовестного использования инсайдерской или конфиденциальной информации;
- 3) контроль за реализацией мер, принятых исполнительными органами и иными ключевыми руководящими работниками Общества по фактам информирования о потенциальных случаях недобросовестных действий работников и иных нарушениях.

В компетенцию и обязанности Комитета входит также контроль за соблюдением информационной политики Общества.

Члены комитета по аудиту совета директоров (наблюдательного совета):

ФИО	Председатель
Богуславский Дмитрий Эдгардович	Нет
Мауэр Константин Николаевич	Да
Примаков Алексей Евгеньевич	Нет

Информация о наличии отдельного структурного подразделения (подразделений) по управлению рисками и (или) внутреннему контролю, а также задачах и функциях указанного структурного подразделения (подразделений): *у эмитента создано отдельное структурное подразделение по управлению рисками.*

В соответствии с утвержденной в Обществе Политикой управления рисками и внутреннего контроля, утвержденной решением Совета директоров ПАО «ИСКЧ» (после 19.07.2023 – ПАО «Артген») 27.12.2019 г., Протокол № 1519 от 27.12.2019, подразделение по управлению рисками (Отдел по управлению рисками):

- осуществляет координацию процессов управления рисками и внутреннего контроля, разработку и актуализацию методологической базы в области обеспечения процессов управления рисками и внутреннего контроля;
- контролирует выполнение функциональных обязанностей всеми Субъектами СУРВК;
- проводит сбор, обработку и анализ информации по идентификации Рисков от Структурных подразделений.

Информация о наличии структурного подразделения (должностного лица), ответственного за организацию и осуществление внутреннего аудита, а также задачах и функциях указанного структурного подразделения (должностного лица): *у эмитента создано отдельное структурное подразделение (служба) внутреннего аудита.*

В соответствии с Положением о внутреннем аудите, утвержденным решением Совета директоров ПАО «Артген» 19.03.2025 г., Протокол № 0225 от 19.03.2025, внутренний аудит осуществляется путём организации деятельности отдельного структурного подразделения – Отдела внутреннего аудита.

Руководитель Отдела внутреннего аудита (далее – Внутренний аудитор) назначается на должность и освобождается от должности Генеральным директором Общества на основании решения Совета директоров.

Положение, а также все изменения и дополнения к нему утверждаются Советом директоров Общества в соответствии с его компетенциями, определенными Уставом Общества. Внутренний аудитор периодически рассматривает вопрос о необходимости внесения изменений в Положение и представляет свои предложения на рассмотрение Комитету по аудиту Совета директоров.

Внутренний аудит является деятельностью по предоставлению независимых и объективных гарантий и консультаций Совету директоров и исполнительным органам Общества, направленной на совершенствование и повышение эффективности управления Обществом (далее – Внутренний аудит). Внутренний аудит осуществляется с целью систематической независимой оценки надежности и эффективности системы управления рисками и внутреннего контроля и практики корпоративного управления.

Задачи Внутреннего аудита включают в себя:

- содействие исполнительным органам Общества и работникам Общества в разработке и мониторинге исполнения процедур и мероприятий по совершенствованию системы управления рисками и внутреннего контроля, корпоративному управлению Обществом;
- координацию деятельности с внешним аудитором Общества, а также подразделением Общества, осуществляющим функции в области управления рисками, внутреннего контроля и корпоративного управления;

- *подготовку и предоставление Совету директоров и исполнительным органам Общества отчетов по результатам деятельности Внутреннего аудита (в том числе включающих информацию о существенных рисках, недостатках, результатах и эффективности выполнения мероприятий по устранению выявленных недостатков, результатах выполнения плана деятельности внутреннего аудита, результатах оценки фактического состояния, надежности и эффективности системы управления рисками, внутреннего контроля и корпоративного управления);*

- *проверку соблюдения членами исполнительных органов Общества его работниками положений законодательства и внутренних политик Общества, касающихся инсайдерской информации и борьбы с коррупцией, соблюдения требований кодекса этики Общества.*

Функции Внутреннего аудита включают в себя:

1. *Оценку эффективности системы внутреннего контроля:*

- *проведение анализа соответствия целей бизнес-процессов, проектов и структурных подразделений целям деятельности Общества, проверка обеспечения надежности и целостности бизнес-процессов (деятельности) и информационных систем, в том числе надежности процедур противодействия противоправным действиям, злоупотреблениям и коррупции;*

- *проверка обеспечения достоверности бухгалтерской (финансовой), статистической, управленческой и иной отчетности, определение того, насколько результаты деятельности бизнес-процессов и структурных подразделений Общества соответствуют поставленным целям;*

- *определение адекватности критериев, установленных исполнительными органами для анализа степени исполнения (достижения) поставленных целей;*

- *выявление недостатков системы внутреннего контроля, которые не позволили (не позволяют) Обществу достичь поставленных целей;*

- *оценка результатов внедрения (реализации) мероприятий по устранению нарушений, недостатков и совершенствованию системы внутреннего контроля, реализуемых Обществом на всех уровнях управления;*

- *проверка эффективности и целесообразности использования ресурсов;*

- *проверка обеспечения сохранности активов;*

- *проверка соблюдения требований законодательства, Устава и внутренних документов Общества.*

2. *Оценку эффективности системы управления рисками:*

- *проверка достаточности и зрелости элементов системы управления рисками для эффективного управления рисками (цели и задачи, инфраструктура, организация процессов, нормативно-методологическое обеспечение, взаимодействие структурных подразделений в рамках системы управления рисками, отчетность);*

- *проверка полноты выявления и корректности оценки рисков руководством Общества на всех уровнях его управления;*

- *проверка эффективности контрольных процедур и иных мероприятий по управлению рисками, включая эффективность использования выделенных на эти цели ресурсов;*

- *проведение анализа информации о реализовавшихся рисках (выявленных по результатам внутренних аудиторских проверок нарушениях, фактах недостижения поставленных целей, фактах судебных разбирательств).*

3. *Оценку корпоративного управления:*

- *проверка соблюдения этических принципов и корпоративных ценностей Общества;*

- *проверка порядка постановки целей Общества, мониторинга и контроля их достижения;*

- *проверка уровня нормативного обеспечения и процедур информационного взаимодействия (в том числе по вопросам внутреннего контроля и управления рисками) на всех уровнях управления Общества, включая взаимодействие с заинтересованными сторонами;*

- *проверка обеспечения прав акционеров, в том числе подконтрольных обществ, и эффективности взаимоотношений с Советом директоров, Комитетом по аудиту Совета директоров,*

исполнительными органами Общества (далее – заинтересованные стороны);

- процедур раскрытия информации о деятельности Общества и подконтрольных ему Обществ.

Обязанности Отдела Внутреннего аудита включают в себя:

- проведение внутренних аудиторских проверок (далее – проверок) на основании утвержденного плана деятельности Отдела внутреннего аудита;
- проведение иных проверок, выполнение других заданий по запросу/поручению Совета директоров, Комитета по аудиту Совета директоров и/или исполнительных органов Общества;
- проведение комплексной проверки (ревизий) деятельности объектов аудита, которая выражается в документальной и физической проверке законности совершенных финансовых и хозяйственных операций, достоверности и правильности их отражения в бухгалтерской (финансовой) отчетности
- проведение анализа объектов аудита в целях исследования отдельных сторон деятельности и оценки состояния определенной сферы объектов аудита;
- предоставление консультаций исполнительным органам Общества по вопросам управления рисками, внутреннего контроля и корпоративного управления (при условии сохранения независимости и объективности деятельности внутреннего аудита);
- осуществление мониторинга выполнения в Обществе планов мероприятий по устранению недостатков, нарушений и совершенствованию системы внутреннего контроля, разработанных руководителями объектов аудита по результатам проверок;
- осуществление последующего контроля за финансово-хозяйственной деятельностью Общества;
- содействие исполнительным органам Общества в расследовании недобросовестных/противоправных действий работников Общества и третьих лиц;
- разработка и актуализация внутренних нормативных документов, регламентирующих деятельность внутреннего аудита (методологии внутреннего аудита);
- проведение в рамках установленного порядка внутреннего аудита, проверок подконтрольных обществ;
- координация деятельности с внешним аудитором Общества;
- взаимодействие с лицами, оказывающими услуги по консультированию в области управления рисками, внутреннего контроля и корпоративного управления;
- взаимодействие со структурными подразделениями Общества по вопросам, относящимся к деятельности Внутреннего аудитора;
- и другие функции, необходимые для решения задач, поставленных перед Внутренним аудитом в Обществе.

Наличие ревизионной комиссии (ревизора) не предусмотрено Уставом

Политика эмитента в области управления рисками, внутреннего контроля и внутреннего аудита:

Эмитентом утверждена и действует Политика эмитента в области управления рисками, внутреннего контроля и внутреннего аудита (утверждено решением Совета директоров ПАО «ИСКЧ» (после 19.07.2023 – ПАО «Артген»), протокол от 27.12.19 № 1519).

Адрес страницы в сети Интернет, на которой опубликован указанный документ: <https://www.e-disclosure.ru/portal/files.aspx?id=7814&type=1>.

Сведения о наличии внутреннего документа эмитента, устанавливающего правила по предотвращению неправомерного использования конфиденциальной и инсайдерской информации:

В Обществе утверждено и действует Положение о порядке доступа к инсайдерской информации, правилах охраны ее конфиденциальности и контроле за соблюдением требований законодательства об инсайдерской информации ПАО «Артген», а также Перечень инсайдерской информации ПАО «Артген».

Дополнительная информация: *отсутствует*.

2.4. Информация о лицах, ответственных в эмитенте за организацию и осуществление управления рисками, контроля за финансово-хозяйственной деятельностью и

внутреннего контроля, внутреннего аудита

Изменений в составе информации настоящего пункта между отчетной датой и датой раскрытия соответствующей отчетности, на основе которой в отчете эмитента раскрывается информация о финансово-хозяйственной деятельности эмитента, не происходило.

Наличие ревизионной комиссии (ревизора) не предусмотрено Уставом.

Сведения о руководителях отдельных структурных подразделений по управлению рисками и (или) внутреннему контролю, структурных подразделений (должностных лицах), ответственного за организацию и осуществление внутреннего аудита:

Наименование органа контроля за финансово-хозяйственной деятельностью эмитента: **Отдел по управлению рисками**

Информация о руководителе такого отдельного структурного подразделения (органа) эмитента:

Наименование должности руководителя структурного подразделения: **Руководитель отдела по управлению рисками**

Фамилия, имя, отчество (последнее при наличии): **Красоткин Дмитрий Игоревич**

Год рождения: **1968**

Образование: **высшее, Всероссийский заочный финансово-экономический институт, Финансы и кредит, Банки и банковское дело. Texas Christian University, США, МВА Финансы.**

Все должности, которые занимает данное лицо или занимал в эмитенте и в органах управления других организаций за последние три года в хронологическом порядке, в том числе по совместительству (с указанием периода, в течение которого лицо занимало указанные должности):

Период		Наименование организации	Должность
с	по		
18.03.2014	13.02.2023	ООО «НекстГен»	Инвестиционный директор
06.05.2020	н.в.	ПАО «ММЦБ»	Руководитель отдела по управлению рисками
06.05.2020	н.в.	ПАО «Артген» (до 19.07.2023 – ПАО «ИСКЧ»)	Руководитель отдела по управлению рисками
06.05.2022	н.в.	ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО»	Руководитель отдела по управлению рисками
13.02.2023	н.в.	АО «НекстГен»	Инвестиционный директор
27.05.2026	н.в.	ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО»	Член Совета директоров
04.06.2026	н.в.	ПАО «ММЦБ»	Член Совета директоров
10.06.2026	н.в.	ПАО «Артген»	Член Совета директоров

Доли участия в уставном капитале эмитента/обыкновенных акций не имеет.

Количество акций эмитента каждой категории (типа), которые могут быть приобретены лицом в результате осуществления прав по принадлежащим ему ценным бумагам, конвертируемым в акции эмитента: **Информация не указывается, в связи с тем, что эмитент не осуществлял выпуск ценных бумаг, конвертируемых в акции.**

Доли участия лица в уставном (складочном) капитале подконтрольных эмитенту организаций, имеющих для эмитента существенное значение, а для тех подконтрольных эмитенту организаций, которые имеют для него существенное значение и являются акционерными обществами, - также доли принадлежащих лицу обыкновенных акций подконтрольных эмитенту акционерных обществ, имеющих для эмитента существенное значение, и количества акций указанных акционерных обществ каждой категории (типа), которые могут быть приобретены лицом в результате конвертации принадлежащих ему ценных бумаг, конвертируемых в акции: **Лицо указанных долей не имеет. Ценных бумаг, конвертируемых в акции дочернего или зависимого общества эмитента, лицо не имеет.**

Сведения о характере родственных связей (супруги, родители, дети, усыновители, усыновленные, родные братья и сестры, дедушки, бабушки, внуки) между членом и членами совета директоров (наблюдательного совета), членами коллегиального исполнительного органа, лицом, занимающим

должность (осуществляющим функции) единоличного исполнительного органа эмитента: **Указанных родственных связей нет.**

Сведения о привлечении такого лица к административной ответственности за правонарушения в области финансов, налогов и сборов, страхования, рынка ценных бумаг или к уголовной ответственности (о наличии судимости) за преступления в сфере экономики и (или) за преступления против государственной власти: **Лицо к указанным видам ответственности не привлекалось.**

Сведения о занятии таким лицом должностей в органах управления коммерческих организаций в период, когда в отношении указанных организаций было возбуждено дело о банкротстве и (или) введена одна из процедур банкротства, предусмотренных статьями 27 Федерального закона "О несостоятельности (банкротстве)": **Лицо указанных должностей не занимало.**

Наименование органа контроля за финансово-хозяйственной деятельностью эмитента: **Отдел внутреннего аудита (внутренний аудитор)**

Информация о руководителе такого отдельного структурного подразделения (органа) эмитента:

Наименование должности руководителя структурного подразделения: **Руководитель отдела внутреннего аудита**

Фамилия, имя, отчество (последнее при наличии): **Каширина Ольга Павловна**

Год рождения: **1977**

Образование: **высшее. Новотроицкий политехнический колледж, Бухгалтерский учет, анализ и аудит в металлургической промышленности, Бухгалтерский учет, анализ и аудит; Московский государственный открытый университет им. В.С. Черномырдина, экономист-менеджер.**

Все должности, которые занимает данное лицо или занимал в эмитенте и в органах управления других организаций за последние три года в хронологическом порядке, в том числе по совместительству (с указанием периода, в течение которого лицо занимало указанные должности):

Период		Наименование организации	Должность
с	по		
фев. 2020	апр. 2024	ООО «Медбизнессервис»	Менеджер по МСФО
март 2021	н. в.	ПАО «Артген» (до 19.07.2023 – ПАО «ИСКЧ»)	Руководитель отдела внутреннего аудита
март 2021	н. в.	ПАО «ММЦБ»	Руководитель отдела внутреннего аудита
май 2022	апр. 2025	ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО»	Руководитель отдела внутреннего аудита
апрель 2024	фев. 2026	ПАО «Артген»	Менеджер по МСФО

Доли участия в уставном капитале эмитента/обыкновенных акций не имеет.

Количество акций эмитента каждой категории (типа), которые могут быть приобретены лицом в результате осуществления прав по принадлежащим ему ценным бумагам, конвертируемым в акции эмитента: **Информация не указывается, в связи с тем, что эмитент не осуществлял выпуск ценных бумаг, конвертируемых в акции.**

Доли участия лица в уставном (складочном) капитале подконтрольных эмитенту организаций, имеющих для эмитента существенное значение, а для тех подконтрольных эмитенту организаций, которые имеют для него существенное значение и являются акционерными обществами, - также доли принадлежащих лицу обыкновенных акций подконтрольных эмитенту акционерных обществ, имеющих для эмитента существенное значение, и количества акций указанных акционерных обществ каждой категории (типа), которые могут быть приобретены лицом в результате конвертации принадлежащих ему ценных бумаг, конвертируемых в акции: **Лицо указанных долей не имеет. Ценных бумаг, конвертируемых в акции дочернего или зависимого общества эмитента, лицо не имеет.**

Сведения о характере родственных связей (супруги, родители, дети, усыновители, усыновленные, родные братья и сестры, дедушки, бабушки, внуки) между членом и членами совета директоров (наблюдательного совета), членами коллегиального исполнительного органа, лицом, занимающим должность (осуществляющим функции) единоличного исполнительного органа эмитента: **Указанных родственных связей нет.**

Сведения о привлечении такого лица к административной ответственности за правонарушения в области

финансов, налогов и сборов, страхования, рынка ценных бумаг или к уголовной ответственности (о наличии судимости) за преступления в сфере экономики и (или) за преступления против государственной власти: *Лицо к указанным видам ответственности не привлекалось.*

Сведения о занятии таким лицом должностей в органах управления коммерческих организаций в период, когда в отношении указанных организаций было возбуждено дело о банкротстве и (или) введена одна из процедур банкротства, предусмотренных статьей 27 Федерального закона "О несостоятельности (банкротстве)": *Лицо указанных должностей не занимало.*

2.5. Сведения о любых обязательствах эмитента перед работниками эмитента и работниками подконтрольных эмитенту организаций, касающихся возможности их участия в уставном капитале эмитента

В случае если имеют место любые соглашения или обязательства эмитента или подконтрольных эмитенту организаций, предусматривающие право участия работников эмитента и работников подконтрольных эмитенту организаций в его уставном капитале, указываются сведения о заключении таких соглашений или обязательств, их общий объем, а также совокупная доля участия в уставном капитале эмитента (совокупное количество обыкновенных акций эмитента - акционерного общества), которая может быть приобретена (которое может быть приобретено) по таким соглашениям или обязательствам работниками эмитента и работниками подконтрольных эмитенту организаций, или указывается на отсутствие таких соглашений или обязательств. Для эмитентов, являющихся акционерными обществами, дополнительно раскрываются сведения о предоставлении или возможности предоставления работникам эмитента и работникам подконтрольных эмитенту организаций ценных бумаг, конвертируемых в акции эмитента.

Эмитентом заключены соглашения, предусматривающие право участия работников Эмитента и работников подконтрольных Эмитенту организаций в его уставном капитале. Совокупное количество обыкновенных акций Эмитента, которое может быть приобретено по таким соглашениям, составляет 325 000 штук акций (совокупная доля в уставном капитале Эмитента – 1%).

Ценные бумаги, конвертируемые в акции Эмитента, работникам эмитента и работникам подконтрольных эмитенту организаций, не предоставляются.

Для эмитентов, являющихся акционерными обществами, дополнительно раскрываются сведения о предоставлении или возможности предоставления работникам эмитента и работникам подконтрольных эмитенту организаций опционов эмитента: *Опционы эмитента работникам эмитента и подконтрольных эмитенту организаций не предоставлялись.*

Раздел 3. Сведения об акционерах (участниках, членах) эмитента, а также о сделках эмитента, в совершении которых имелась заинтересованность, и крупных сделках эмитента

3.1. Сведения об общем количестве акционеров (участников, членов) эмитента

Общее количество лиц с ненулевыми остатками на лицевых счетах, зарегистрированных в реестре акционеров эмитента на дату окончания последнего отчетного периода: **41**

Общее количество номинальных держателей акций эмитента: **1**

Общее количество лиц, включенных в составленный последним список лиц, имевших (имеющих) право на участие в общем собрании акционеров эмитента (иной список лиц, составленный в целях осуществления (реализации) прав по акциям эмитента и для составления которого номинальные держатели акций эмитента представляли данные о лицах, в интересах которых они владели (владеют) акциями эмитента), или иной имеющийся у эмитента список, для составления которого номинальные держатели акций эмитента представляли данные о лицах, в интересах которых они владели (владеют) акциями эмитента: **43 603**

Дата, на которую в данном списке указывались лица, имеющие право осуществлять права по акциям эмитента: **16.05.2026**

Владельцы обыкновенных акций эмитента, которые подлежали включению в такой список: **43 644**

Информация о количестве акций, приобретенных и (или) выкупленных эмитентом, и (или) поступивших в его распоряжение, на дату окончания отчетного периода, отдельно по каждой категории (типу) акций:

Категория акций: **обыкновенные**

Количество собственных акций, находящихся на балансе эмитента: **0 штук**.

Информация о количестве акций эмитента, принадлежащих подконтрольным ему организациям: **18 420 395 штук**.

Информация об изменениях в составе сведений настоящего пункта отчёта эмитента, которые произошли между отчетной датой и датой раскрытия отчётности, на основе которой в отчёте эмитента раскрывается информация о финансово-хозяйственной деятельности эмитента, которая известна или должна быть известна эмитенту на дату раскрытия соответствующей отчетности:

Изменений в составе информации настоящего пункта между отчетной датой (30.06.2026) и датой раскрытия соответствующей отчётности (28.08.2026), на основе которой в отчёте эмитента раскрывается информация о финансово-хозяйственной деятельности эмитента, не происходило.

3.2. Сведения об акционерах (участниках, членах) эмитента или лицах, имеющих право распоряжаться голосами, приходящимися на голосующие акции (доли), составляющие уставный (складочный) капитал (паевой фонд) эмитента

Информация об изменениях в составе сведений настоящего пункта отчёта эмитента, которые произошли между отчетной датой и датой раскрытия отчётности, на основе которой в отчёте эмитента раскрывается информация о финансово-хозяйственной деятельности эмитента, которая известна или должна быть известна эмитенту на дату раскрытия соответствующей отчетности:

Изменений в составе информации настоящего пункта между отчетной датой (30.06.2026) и датой раскрытия соответствующей отчётности (28.08.2026), на основе которой в отчёте эмитента раскрывается информация о финансово-хозяйственной деятельности эмитента, не происходило.

Информация указывается в отношении лиц, имеющих право распоряжаться не менее чем 5 процентами голосов, приходящихся на голосующие акции (доли, паи), составляющие уставный (складочный) капитал (паевой фонд) эмитента.

1. ФИО: Исаев Артур Александрович

Лицо не имеет ОГРНИП: **Да**

Размер доли голосов в процентах, приходящихся на голосующие акции (доли, паи), составляющие уставный (складочный) капитал (паевой фонд) эмитента, которой имеет право распоряжаться лицо: **43,79 %**

Вид права распоряжения голосами, приходящимися на голосующие акции (доли, паи), составляющие уставный (складочный) капитал (паевой фонд) эмитента, которым обладает лицо: **прямое распоряжение**

Признак права распоряжения голосами, приходящимися на голосующие акции (доли, паи), составляющие уставный (складочный) капитал (паевой фонд) эмитента, которым обладает лицо: **самостоятельное распоряжение**

Основание, в силу которого лицо имеет право распоряжаться голосами, приходящимися на голосующие акции (доли, паи), составляющие уставный (складочный) капитал (паевой фонд) эмитента: **участие (доля участия в уставном (складочном) капитале) в эмитенте**

Иные сведения, указываемые эмитентом по собственному усмотрению: **отсутствуют.**

2. Полное фирменное наименование: **Общество с ограниченной ответственностью «МирМам»**

Сокращенное фирменное наименование: **ООО «МирМам»**

Местонахождения: **г. Москва, проезд Береговой, д. 7 к. 1 Э/пом. /К/ офис 1/1/5/А8Ф**

ИНН: **7730222672**

ОГРН: **5167746414952**

Размер доли голосов в процентах, приходящихся на голосующие акции (доли, паи), составляющие уставный (складочный) капитал (паевой фонд) эмитента, которой имеет право распоряжаться лицо: **14,11 %**

Вид права распоряжения голосами, приходящимися на голосующие акции (доли, паи), составляющие уставный (складочный) капитал (паевой фонд) эмитента, которым обладает лицо: **прямое распоряжение**

Признак права распоряжения голосами, приходящимися на голосующие акции (доли, паи), составляющие уставный (складочный) капитал (паевой фонд) эмитента, которым обладает лицо: **самостоятельное распоряжение**

Основание, в силу которого лицо имеет право распоряжаться голосами, приходящимися на голосующие акции (доли, паи), составляющие уставный (складочный) капитал (паевой фонд) эмитента: **участие (доля участия в уставном (складочном) капитале) в эмитенте**

Иные сведения, указываемые эмитентом по собственному усмотрению: **отсутствуют.**

По каждому из лиц, контролирующих участника (акционера) эмитента, владеющего не менее чем 5 процентами его уставного (складочного) капитала или не менее чем 5 процентами его обыкновенных акций, а в случае их отсутствия - по каждому из лиц, владеющих не менее чем 20 процентами уставного (складочного) капитала такого участника (акционера) эмитента или не менее чем 20 процентами его обыкновенных акций, указываются:

2.1. ФИО: **Исаев Артур Александрович**

Вид контроля: **прямой контроль**

Основание, в силу которого лицо, контролирующее участника (акционера) эмитента, осуществляет такой контроль (участие в юридическом лице, являющемся участником (акционером) эмитента, заключение договора простого товарищества, заключение договора поручения, заключение акционерного соглашения, заключение иного соглашения, предметом которого является осуществление прав, удостоверенных акциями (долями) юридического лица, являющегося участником (акционером) эмитента): **участие в юридическом лице, являющемся участником (акционером) эмитента.**

Признак осуществления лицом, контролирующим участника (акционера) эмитента, такого контроля: **право распоряжаться более 50 процентами голосов в высшем органе управления юридического лица, являющегося участником (акционером) эмитента.**

Размер доли такого лица в уставном (складочном) капитале участника (акционера) эмитента, %: **100**

Доля участия лица в уставном капитале эмитента: **43,79%**

Доля принадлежащих лицу обыкновенных акций эмитента: **43,79%**

3. Полное фирменное наименование: **Общество с ограниченной ответственностью «Артген Венчурс»**

Сокращенное фирменное наименование: **ООО «Артген Венчурс»**

Местонахождения: **г. Москва**

ИНН: **7736314915**

ОГРН: **1187746024058**

Размер доли голосов в процентах, приходящихся на голосующие акции (доли, паи), составляющие уставный (складочный) капитал (паевой фонд) эмитента, которой имеет право распоряжаться лицо: **12,14 %**

Вид права распоряжения голосами, приходящимися на голосующие акции (доли, паи), составляющие уставный (складочный) капитал (паевой фонд) эмитента, которым обладает лицо: **прямое распоряжение**

Признак права распоряжения голосами, приходящимися на голосующие акции (доли, паи), составляющие уставный (складочный) капитал (паевой фонд) эмитента, которым обладает лицо: **самостоятельное распоряжение**

Основание, в силу которого лицо имеет право распоряжаться голосами, приходящимися на голосующие акции (доли, паи), составляющие уставный (складочный) капитал (паевой фонд) эмитента: **участие (доля участия в уставном (складочном) капитале) в эмитенте**

Иные сведения, указываемые эмитентом по собственному усмотрению: **отсутствуют.**

По каждому из лиц, контролирующих участника (акционера) эмитента, владеющего не менее чем 5 процентами его уставного (складочного) капитала или не менее чем 5 процентами его обыкновенных акций, а в случае их отсутствия - по каждому из лиц, владеющих не менее чем 20 процентами уставного (складочного) капитала такого участника (акционера) эмитента или не менее чем 20 процентами его обыкновенных акций, указываются:

3.1. Полное фирменное наименование: Публичное акционерное общество «Артген биотех»

Сокращенное фирменное наименование: **ПАО «Артген»**

Местонахождения: **РФ, г. Москва**

ИНН: **7702508905**

ОГРН: **1037789001315**

Вид контроля: **прямой контроль**

Основание, в силу которого лицо, контролирующее участника (акционера) эмитента, осуществляет такой контроль (участие в юридическом лице, являющемся участником (акционером) эмитента, заключение договора простого товарищества, заключение договора поручения, заключение акционерного соглашения, заключение иного соглашения, предметом которого является осуществление прав, удостоверенных акциями (долями) юридического лица, являющегося участником (акционером) эмитента): **участие в юридическом лице, являющемся участником (акционером) эмитента.**

Признак осуществления лицом, контролирующим участника (акционера) эмитента, такого контроля: **право распоряжаться более 50 процентами голосов в высшем органе управления юридического лица, являющегося участником (акционером) эмитента.**

Размер доли такого лица в уставном (складочном) капитале участника (акционера) эмитента, %: **100**

Доля участия лица в уставном капитале эмитента: **не применимо**

Доля принадлежащих лицу обыкновенных акций эмитента: **не применимо**

4. Полное фирменное наименование: Публичное акционерное общество «Международный Медицинский Центр Обработки и Криохранения Биоматериалов»

Сокращенное фирменное наименование: **ПАО «ММЦБ»**

Место нахождения: **город Москва**

ИНН: **7736317497**

ОГРН: **1187746787810**

Размер доли голосов в процентах, приходящихся на голосующие акции (доли, паи), составляющие уставный (складочный) капитал (паевой фонд) эмитента, которой имеет право распоряжаться лицо: **8,10 %**

Вид права распоряжения голосами, приходящимися на голосующие акции (доли, паи), составляющие уставный (складочный) капитал (паевой фонд) эмитента, которым обладает лицо: **прямое распоряжение**

Признак права распоряжения голосами, приходящимися на голосующие акции (доли, паи), составляющие уставный (складочный) капитал (паевой фонд) эмитента, которым обладает лицо: **самостоятельное распоряжение**

Основание, в силу которого лицо имеет право распоряжаться голосами, приходящимися на голосующие акции (доли, пай), составляющие уставный (складочный) капитал (паевой фонд) эмитента: ***участие (доля участия в уставном (складочном) капитале) в эмитенте***

Иные сведения, указываемые эмитентом по собственному усмотрению: ***отсутствуют.***

По каждому из лиц, контролирующих участника (акционера) эмитента, владеющего не менее чем 5 процентами его уставного (складочного) капитала или не менее чем 5 процентами его обыкновенных акций, а в случае их отсутствия - по каждому из лиц, владеющих не менее чем 20 процентами уставного (складочного) капитала такого участника (акционера) эмитента или не менее чем 20 процентами его обыкновенных акций, указываются:

4.1. Полное фирменное наименование: ***Публичное акционерное общество «Артген биотех»***

Сокращенное фирменное наименование: ***ПАО «Артген»***

Местонахождения: ***РФ, г. Москва***

ИНН: ***7702508905***

ОГРН: ***1037789001315***

Вид контроля: ***прямой контроль***

Основание, в силу которого лицо, контролирующее участника (акционера) эмитента, осуществляет такой контроль (участие в юридическом лице, являющемся участником (акционером) эмитента, заключение договора простого товарищества, заключение договора поручения, заключение акционерного соглашения, заключение иного соглашения, предметом которого является осуществление прав, удостоверенных акциями (долями) юридического лица, являющегося участником (акционером) эмитента): ***участие в юридическом лице, являющемся участником (акционером) эмитента.***

Признак осуществления лицом, контролирующим участника (акционера) эмитента, такого контроля: ***право распоряжаться более 50 процентами голосов в высшем органе управления юридического лица, являющегося участником (акционером) эмитента.***

Размер доли такого лица в уставном (складочном) капитале участника (акционера) эмитента, %: ***66,59***

Доля участия лица в уставном капитале эмитента: ***не применимо***

Доля принадлежащих лицу обыкновенных акций эмитента: ***не применимо***

3.3. Сведения о доле участия Российской Федерации, субъекта Российской Федерации или муниципального образования в уставном капитале эмитента, наличии специального права (золотой акции)

В уставном капитале эмитента нет долей, находящихся в государственной (федеральной) собственности.

В уставном капитале эмитента нет долей, находящихся в собственности субъектов Российской Федерации.

В уставном капитале эмитента нет долей, находящихся в муниципальной собственности.

Сведения об управляющих государственными, муниципальными пакетами акций: ***Указанных лиц нет.***

Лица, которые от имени Российской Федерации, субъекта Российской Федерации или муниципального образования осуществляют функции участника (акционера) эмитента: ***Указанных лиц нет.***

Наличие специального права на участие Российской Федерации, субъектов Российской Федерации, муниципальных образований в управлении эмитентом - акционерным обществом ("золотой акции"), срок действия специального права ("золотой акции"): ***Указанное право не предусмотрено.***

3.4. Сделки эмитента, в совершении которых имела заинтересованность

Перечень совершенных эмитентом в отчетном году сделок, признаваемых в соответствии с Федеральным законом "Об акционерных обществах" сделками, в совершении которых имела заинтересованность: ***Указанных сделок не совершалось.***

3.5. Крупные сделки эмитента

Перечень совершенных эмитентом в отчетном году сделок, признаваемых в соответствии с Федеральным законом "Об акционерных обществах" крупными сделками: ***Указанных сделок не совершалось.***

Раздел 4. Дополнительные сведения об эмитенте и о размещенных им ценных бумагах

4.1. Подконтрольные эмитенту организации, имеющие для него существенное значение

1. Полное фирменное наименование: *Акционерное общество «НекстГен»*

Сокращенное фирменное наименование: *АО «НекстГен»*

Место нахождения: *Российская Федерация, город Москва*

ИНН: *9729340241*

ОГРН: *237700119854*

Признак осуществления эмитентом контроля над организацией, в отношении которой он является контролирующим лицом: *право прямо или косвенно (через подконтрольных ему лиц) распоряжаться в силу участия в подконтрольной организации и (или) на основании договоров доверительного управления имуществом и (или) простого товарищества, и (или) поручения, и (или) акционерного соглашения, и (или) иного соглашения, предметом которого является осуществление прав, удостоверенных акциями (долями) подконтрольной организации, более 50 процентами голосов в высшем органе управления подконтрольной эмитенту организации*

Вид контроля: *прямой контроль*

Размер доли участия эмитента в уставном капитале подконтрольной эмитенту организации: *79,50%*

Размер доли обыкновенных акций подконтрольной организации, принадлежащих эмитенту: *79,50%*

Количество обыкновенных акций подконтрольной организации, принадлежащих эмитенту: *96 984 586 штук.*

Общая номинальная стоимость обыкновенных акций подконтрольной организации, принадлежащих эмитенту: *96 984 586,00 руб.*

Общая балансовая стоимость обыкновенных акций подконтрольной организации, принадлежащих эмитенту: *147 921 299,38 руб.*

Размер доли подконтрольной организации в уставном капитале эмитента: *0%*

Размер доли обыкновенных акций эмитента, принадлежащих подконтрольной организации: *0%*

Описание основного вида деятельности подконтрольной организации: *Основной сферой деятельности компании АО «НекстГен» являются научные исследования, разработки и их внедрение в области генной терапии, разработка методов лечения заболеваний с помощью геннотерапевтических препаратов и метода терапевтического ангиогенеза, разработка методов профилактики и лечения наследственных заболеваний, а также патологий с генетической составляющей. Владелец ИР, участник проекта ИНТЦ МГУ «Воробьевы горы».*

Состав совета директоров (наблюдательного совета) подконтрольной организации:

ФИО	Доля участия лица в уставном капитале эмитента, %	Доля принадлежащих лицу обыкновенных акций эмитента, %
Деев Роман Вадимович	0,32	0,32
Масюк Сергей Владимирович	0,00011	0,00011
Исаев Артур Александрович	44,21	44,21

Единоличный исполнительный орган подконтрольной организации:

ФИО	Доля участия лица в уставном капитале эмитента, %	Доля принадлежащих лицу обыкновенных акций эмитента, %
Дале Сергей Владимирович	0	0

Состав коллегиального исполнительного органа подконтрольной организации: **Коллегиальный исполнительный орган не предусмотрен.**

2. Полное фирменное наименование: **Общество с ограниченной ответственностью «Витацел»**

Сокращенное фирменное наименование: **ООО «Витацел»**

Место нахождения: **г. Москва**

ИНН: **7702718652**

ОГРН: **1097746684595**

Признак осуществления эмитентом контроля над организацией, в отношении которой он является контролирующим лицом: **право прямо или косвенно (через подконтрольных ему лиц) распоряжаться в силу участия в подконтрольной организации и (или) на основании договоров доверительного управления имуществом и (или) простого товарищества, и (или) поручения, и (или) акционерного соглашения, и (или) иного соглашения, предметом которого является осуществление прав, удостоверенных акциями (долями) подконтрольной организации, более 50 процентами голосов в высшем органе управления подконтрольной эмитенту организации**

Вид контроля: **прямой контроль**

Размер доли участия эмитента в уставном капитале подконтрольной эмитенту организации: **60%**

Размер доли подконтрольной организации в уставном капитале эмитента: **0%**

Размер доли обыкновенных акций эмитента, принадлежащих подконтрольной организации: **0%**

Описание основного вида деятельности подконтрольной организации: **Научные исследования и разработки в области естественных и технических наук. ООО «Витацел» проводит научно-исследовательские работы в области клеточных технологий, разрабатывает новые методы терапии для дальнейшего внедрения их в клиническую практику. ООО "Витацел" – разработчик клеточных и тканеинженерных технологий в области регенеративной медицины. Компания разработала инновационную технологию применения собственных дермальных фибробластов для коррекции возрастных и рубцовых дефектов кожи (SPRS-терапия®).**

Состав совета директоров (наблюдательного совета) подконтрольной организации: **Совет директоров (наблюдательный совет) не предусмотрен.**

Единоличный исполнительный орган подконтрольной организации:

ФИО	Доля участия лица в уставном капитале эмитента, %	Доля принадлежащих лицу обыкновенных акций эмитента, %
Зорин Вадим Леонидович	0,01	0,01

Состав коллегиального исполнительного органа подконтрольной организации: **Коллегиальный исполнительный орган не предусмотрен.**

3. Полное фирменное наименование: **Публичное акционерное общество «Центр Генетики и Репродуктивной Медицины «ГЕНЕТИКО»**

Сокращенное фирменное наименование: **ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО»**

Место нахождения: **Российская Федерация, город Москва**

ИНН: **9731078633**

ОГРН: **1217700203632**

Признак осуществления эмитентом контроля над организацией, в отношении которой он является контролирующим лицом: **право прямо или косвенно (через подконтрольных ему лиц) распоряжаться в силу участия в подконтрольной организации и (или) на основании договоров доверительного управления имуществом и (или) простого товарищества, и (или) поручения, и (или) акционерного соглашения, и (или) иного соглашения, предметом которого является осуществление прав,**

удостоверенных акциями (долями) подконтрольной организации, более 50 процентами голосов в высшем органе управления подконтрольной эмитенту организации

Вид контроля: *прямой контроль*

Размер доли участия эмитента в уставном капитале подконтрольной эмитенту организации: **68,45%**

Размер доли обыкновенных акций подконтрольной организации, принадлежащих эмитенту: **68,45%**

Количество обыкновенных акций подконтрольной организации, принадлежащих эмитенту: **61 306 000 штук.**

Общая номинальная стоимость обыкновенных акций подконтрольной организации, принадлежащих эмитенту: **613 060 руб.**

Общая балансовая стоимость обыкновенных акций подконтрольной организации, принадлежащих эмитенту: **803 340 936,00 руб.**

Размер доли подконтрольной организации в уставном капитале эмитента: **0%**

Размер доли обыкновенных акций эмитента, принадлежащих подконтрольной организации: **0%**

Описание основного вида деятельности подконтрольной организации: **ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО» (далее также - Центр Genetico) имеет комплекс лабораторий, осуществляющих генетические исследования в различных областях на основе технологий различной сложности. Компания работает в сфере репродуктивной генетики, онкогенетики, NGS-секвенирования для медицинских и научных целей, биоинформатики. Центр Genetico® развивает направление персонализированной медицины и оказывает широкий спектр медико-генетических услуг как для врачей, так и для пациентов, внедряя новые технологии генетического анализа и разрабатывая собственные тест-системы для профилактики, диагностики и таргетной терапии социально-значимых заболеваний и репродуктивных патологий с генетическим компонентом.**

Состав совета директоров (наблюдательного совета) подконтрольной организации:

ФИО	Доля участия лица в уставном капитале эмитента, %	Доля принадлежащих лицу обыкновенных акций эмитента, %
Исаев Артур Александрович (председатель)	44,21	44,21
Примаков Алексей Евгеньевич	0	0
Ходова Анастасия Владимировна	0	0
Каймонов Владимир Сергеевич	0	0
Богуславский Дмитрий Эдгардович	0	0
Мусатова Елизавета Валерьевна	0	0

Единоличный исполнительный орган подконтрольной организации:

ФИО	Доля участия лица в уставном капитале эмитента, %	Доля принадлежащих лицу обыкновенных акций эмитента, %
Жарких Игорь Юрьевич	0	0

Состав коллегиального исполнительного органа подконтрольной организации: **Коллегиальный исполнительный орган не предусмотрен.**

4. Полное фирменное наименование: **Публичное акционерное общество «Международный Медицинский Центр Обработки и Криохранения Биоматериалов»**

Сокращенное фирменное наименование: **ПАО «ММЦБ»**

Место нахождения: **город Москва**

ИНН: 7736317497

ОГРН: 1187746787810

Признак осуществления эмитентом контроля над организацией, в отношении которой он является контролирующим лицом: *право прямо или косвенно (через подконтрольных ему лиц) распоряжаться в силу участия в подконтрольной организации и (или) на основании договоров доверительного управления имуществом и (или) простого товарищества, и (или) поручения, и (или) акционерного соглашения, и (или) иного соглашения, предметом которого является осуществление прав, удостоверенных акциями (долями) подконтрольной организации, более 50 процентами голосов в высшем органе управления подконтрольной эмитенту организации*

Вид контроля: *прямой контроль*

Размер доли участия эмитента в уставном капитале подконтрольной эмитенту организации: **66,59%**

Размер доли обыкновенных акций подконтрольной организации, принадлежащих эмитенту: **66,59%**

Количество обыкновенных акций подконтрольной организации, принадлежащих эмитенту: **12 104 460 шт.**

Общая номинальная стоимость обыкновенных акций подконтрольной организации, принадлежащих эмитенту: **121 044,60 руб.**

Общая балансовая стоимость обыкновенных акций подконтрольной организации, принадлежащих эмитенту: **1 333 113 063,80 руб.**

Размер доли подконтрольной организации в уставном капитале эмитента: **8,10%**

Размер доли обыкновенных акций эмитента, принадлежащих подконтрольной организации: **8,10%**

Описание основного вида деятельности подконтрольной организации: *Персональное хранение гемопоэтических стволовых клеток пуповинной крови (ГСК ПК), а также сопутствующего ценного биоматериала (МСК и ткани пупочного канатика).*

Состав совета директоров (наблюдательного совета) подконтрольной организации:

ФИО	Доля участия лица в уставном капитале эмитента, %	Доля принадлежащих лицу обыкновенных акций эмитента, %
Бозо Илья Ядигерович	0	0
Потапов Иван Викторович	0	0
Исаев Андрей Александрович	0	0
Исаев Артур Александрович (председатель)	44,21	44,21
Устинов Вячеслав Андреевич	0	0
Деев Роман Викторович	0,32	0,32

Единоличный исполнительный орган подконтрольной организации:

ФИО	Доля участия лица в уставном капитале эмитента, %	Доля принадлежащих лицу обыкновенных акций эмитента, %
Потапов Иван Викторович	0	0

Состав коллегиального исполнительного органа подконтрольной организации: *Коллегиальный исполнительный орган не предусмотрен.*

5. Полное фирменное наименование: *Акционерное общество «Репролаб»*

Сокращенное фирменное наименование: *АО «Репролаб»*

Место нахождения: *Российская Федерация, город Москва*

ИНН: 7736368847

ОГРН: 1257700209128

Признак осуществления эмитентом контроля над организацией, в отношении которой он является контролирующим лицом: *право прямо или косвенно (через подконтрольных ему лиц) распоряжаться в силу участия в подконтрольной организации и (или) на основании договоров доверительного управления имуществом и (или) простого товарищества, и (или) поручения, и (или) акционерного соглашения, и (или) иного соглашения, предметом которого является осуществление прав, удостоверенных акциями (долями) подконтрольной организации, более 50 процентами голосов в высшем органе управления подконтрольной эмитенту организации*

Вид контроля: *прямой контроль*

Размер доли участия эмитента в уставном капитале подконтрольной эмитенту организации: **82,21%**

Размер доли обыкновенных акций подконтрольной организации, принадлежащих эмитенту: **82,21%**

Количество обыкновенных акций подконтрольной организации, принадлежащих эмитенту: **15 455 480 шт.**

Общая номинальная стоимость обыкновенных акций подконтрольной организации, принадлежащих эмитенту: **15 455 480,00 руб.**

Общая балансовая стоимость обыкновенных акций подконтрольной организации, принадлежащих эмитенту: **27 568 630,24 руб.**

Размер доли подконтрольной организации в уставном капитале эмитента: **0%**

Описание основного вида деятельности подконтрольной организации: *деятельность в области медицины, научные исследования и разработки в области естественных и технических наук (оператор Репробанка® – банка репродуктивных клеток и тканей).*

Состав совета директоров (наблюдательного совета) подконтрольной организации:

ФИО	Доля участия лица в уставном капитале эмитента, %	Доля принадлежащих лицу обыкновенных акций эмитента, %
Исаев Артур Александрович	44,21	44,21
Масюк Сергей Владимирович (председатель)	0	0
Деев Роман Викторович	0	0

Единоличный исполнительный орган подконтрольной организации:

ФИО	Доля участия лица в уставном капитале эмитента, %	Доля принадлежащих лицу обыкновенных акций эмитента, %
Мкртчян Татеввик Мушеговна	0	0

Состав коллегиального исполнительного органа подконтрольной организации: *Коллегиальный исполнительный орган не предусмотрен.*

6. Полное фирменное наименование: *Общество с ограниченной ответственностью «Артген Венчурс»*

Сокращенное фирменное наименование: *ООО «Артген Венчурс»*

Место нахождения: *г. Москва*

ИНН: 7736314915

ОГРН: 1187746024058

Признак осуществления эмитентом контроля над организацией, в отношении которой он является

контролирующим лицом: *право прямо или косвенно (через подконтрольных ему лиц) распоряжаться в силу участия в подконтрольной организации и (или) на основании договоров доверительного управления имуществом и (или) простого товарищества, и (или) поручения, и (или) акционерного соглашения, и (или) иного соглашения, предметом которого является осуществление прав, удостоверенных акциями (долями) подконтрольной организации, более 50 процентами голосов в высшем органе управления подконтрольной эмитенту организации*

Вид контроля: *прямой контроль*

Размер доли участия эмитента в уставном капитале подконтрольной эмитенту организации: *100%*

Размер доли подконтрольной организации в уставном капитале эмитента: *12,14%*

Размер доли обыкновенных акций эмитента, принадлежащих подконтрольной организации: *12,14%*

Описание основного вида деятельности подконтрольной организации: *Капиталовложения в уставные капиталы, венчурное инвестирование, в том числе посредством инвестиционных компаний.*

Состав совета директоров (наблюдательного совета) подконтрольной организации: *Совет директоров (наблюдательный совет) не предусмотрен.*

Единоличный исполнительный орган подконтрольной организации:

Полномочия единоличного исполнительного органа общества переданы управляющей организации.

Сведения об управляющей организации, которой переданы полномочия единоличного исполнительного органа общества:

Полное фирменное наименование: *Публичное акционерное общество «Артген биотех»*

Сокращенное фирменное наименование: *ПАО «Артген»*

Место нахождения: *РФ, г. Москва*

ИНН: *7702508905*

ОГРН: *1037789001315*

Доля участия эмитента в уставном капитале управляющей организации, %: *не применимо*

Доля обыкновенных акций управляющей организации, принадлежащих эмитенту, %: *не применимо*

Доля участия управляющей организации (управляющего) в уставном (складочном) капитале (паевом фонде) эмитента: *не применимо.*

Доля принадлежащих управляющей организации обыкновенных акций эмитента, %: *не применимо*

Состав коллегиального исполнительного органа подконтрольной организации: *Коллегиальный исполнительный орган не предусмотрен.*

7. Полное фирменное наименование: *Общество с ограниченной ответственностью «ИСКЧ Фарма»*

Сокращенное фирменное наименование: *ООО «ИСКЧ Фарма»*

Место нахождения: *г. Москва*

ИНН: *7722464660*

ОГРН: *1187746701977*

Признак осуществления эмитентом контроля над организацией, в отношении которой он является контролирующим лицом: *право прямо или косвенно (через подконтрольных ему лиц) распоряжаться в силу участия в подконтрольной организации и (или) на основании договоров доверительного управления имуществом и (или) простого товарищества, и (или) поручения, и (или) акционерного соглашения, и (или) иного соглашения, предметом которого является осуществление прав, удостоверенных акциями (долями) подконтрольной организации, более 50 процентами голосов в высшем органе управления подконтрольной эмитенту организации*

Вид контроля: *прямой контроль*

Размер доли участия эмитента в уставном капитале подконтрольной эмитенту организации: *99,95%*

Размер доли подконтрольной организации в уставном капитале эмитента: *0%*

Размер доли обыкновенных акций эмитента, принадлежащих подконтрольной организации: *0%*

Описание основного вида деятельности подконтрольной организации: *организация контрактного производства и оптовые продажи лекарственного препарата Неоваскулген®.*

Состав совета директоров (наблюдательного совета) подконтрольной организации: **Совет директоров (наблюдательный совет) не предусмотрен.**

Единоличный исполнительный орган подконтрольной организации:

ФИО	Доля участия лица в уставном капитале эмитента, %	Доля принадлежащих лицу обыкновенных акций эмитента, %
Масюк Сергей Владимирович	0,00011	0,00011

Состав коллегиального исполнительного органа подконтрольной организации: **Коллегиальный исполнительный орган не предусмотрен.**

8. Полное фирменное наименование: **Общество с ограниченной ответственностью «Скинцел»**

Сокращенное фирменное наименование: **ООО «Скинцел»**

Место нахождения: **г. Москва**

ИНН: **7731400134**

ОГРН: **1187746290599**

Признак осуществления эмитентом контроля над организацией, в отношении которой он является контролирующим лицом: **право прямо или косвенно (через подконтрольных ему лиц) распоряжаться в силу участия в подконтрольной организации и (или) на основании договоров доверительного управления имуществом и (или) простого товарищества, и (или) поручения, и (или) акционерного соглашения, и (или) иного соглашения, предметом которого является осуществление прав, удостоверенных акциями (долями) подконтрольной организации, более 50 процентами голосов в высшем органе управления подконтрольной эмитенту организации**

Вид контроля: **прямой контроль**

Размер доли участия эмитента в уставном капитале подконтрольной эмитенту организации: **60%**

Размер доли подконтрольной организации в уставном капитале эмитента: **0%**

Размер доли обыкновенных акций эмитента, принадлежащих подконтрольной организации: **0%**

Описание основного вида деятельности подконтрольной организации: **компания создана в марте 2018 года руководителями и основателями направления SPRS-терапия® Аллой и Вадимом Зоринскими и ведет работу над проектом «Новая технологическая платформа (SPRS®-терапия)» на основе фибробластоподобных клеток человека для лечения больных буллезным эпидермолизом» (разработка метода лечения пациентов с буллезным эпидермолизом на основе трансплантации аллогенных фибробластоподобных клеток человека (с использованием технологической платформы SPRS®-терапии)). Доля ПАО «ИСКЧ» приобретена в январе 2020 года.**

Состав совета директоров (наблюдательного совета) подконтрольной организации: **Совет директоров (наблюдательный совет) не предусмотрен.**

Единоличный исполнительный орган подконтрольной организации:

ФИО	Доля участия лица в уставном капитале эмитента, %	Доля принадлежащих лицу обыкновенных акций эмитента, %
Зорин Вадим Леонидович	0,01	0,01

Состав коллегиального исполнительного органа подконтрольной организации: **Коллегиальный исполнительный орган не предусмотрен.**

9. Полное фирменное наименование: **Общество с ограниченной ответственностью «Медтехпарк»**

Сокращенное фирменное наименование: **ООО «Медтехпарк»**

Место нахождения: **г. Москва**

ИНН: **7736362732**

ОГРН: **1247700507328**

Признак осуществления эмитентом контроля над организацией, в отношении которой он является контролирующим лицом: **право прямо или косвенно (через подконтрольных ему лиц) распоряжаться в силу участия в подконтрольной организации и (или) на основании договоров доверительного управления имуществом и (или) простого товарищества, и (или) поручения, и (или) акционерного соглашения, и (или) иного соглашения, предметом которого является осуществление прав, удостоверенных акциями (долями) подконтрольной организации, более 50 процентами голосов в высшем органе управления подконтрольной эмитенту организации**

Вид контроля: **прямой контроль**

Размер доли участия эмитента в уставном капитале подконтрольной эмитенту организации: **51%**

Размер доли подконтрольной организации в уставном капитале эмитента: **0%**

Размер доли обыкновенных акций эмитента, принадлежащих подконтрольной организации: **0%**

Описание основного вида деятельности подконтрольной организации: **компания создана 22.07.2024 для осуществления деятельности в области строительного девелопмента% строительство R'n'D лаборатории, криохранилища и офисных помещений, а также их управление в интересах группы Артген.**

Состав совета директоров (наблюдательного совета) подконтрольной организации: **Совет директоров (наблюдательный совет) не предусмотрен.**

Единоличный исполнительный орган подконтрольной организации:

Полномочия единоличного исполнительного органа общества переданы управляющей организации

Сведения об управляющей организации, которой переданы полномочия единоличного исполнительного органа общества

Полное фирменное наименование: **Публичное акционерное общество «Артген биотех»**

Сокращенное фирменное наименование: **ПАО «Артген»**

Место нахождения: **РФ, г. Москва**

ИНН: **7702508905**

ОГРН: **1037789001315**

Доля участия эмитента в уставном капитале управляющей организации, %: **не применимо**

Доля обыкновенных акций управляющей организации, принадлежащих эмитенту, %: **не применимо**

Доля участия управляющей организации (управляющего) в уставном (складочном) капитале (паевом фонде) эмитента: **не применимо.**

Доля принадлежащих управляющей организации обыкновенных акций эмитента, %: **не применимо**

Состав коллегиального исполнительного органа подконтрольной организации: **Коллегиальный исполнительный орган не предусмотрен.**

10. Полное фирменное наименование: **Акционерное общество «Бетувакс»**

Сокращенное фирменное наименование: **АО «Бетувакс»**

Место нахождения: **г. Москва**

ИНН: **9729378598**

ОГРН: **1247700428183**

Признак осуществления эмитентом контроля над организацией, в отношении которой он является контролирующим лицом: **право прямо или косвенно (через подконтрольных ему лиц) распоряжаться в силу участия в подконтрольной организации и (или) на основании договоров доверительного управления имуществом и (или) простого товарищества, и (или) поручения, и (или) акционерного соглашения, и (или) иного соглашения, предметом которого является осуществление прав, удостоверенных акциями (долями) подконтрольной организации, более 50 процентами голосов в**

высшем органе управления подконтрольной эмитенту организации

Вид контроля: **прямой контроль, косвенный контроль**

Размер доли участия эмитента в уставном капитале подконтрольной эмитенту организации: **86,72%**

Размер доли обыкновенных акций подконтрольной организации, принадлежащих эмитенту: **86,72%**

Количество обыкновенных акций подконтрольной организации, принадлежащих эмитенту: **78 448 389 шт.**

Общая номинальная стоимость обыкновенных акций подконтрольной организации, принадлежащих эмитенту: **750 256,09 руб.**

Общая балансовая стоимость обыкновенных акций подконтрольной организации, принадлежащих эмитенту: **275 540 885,66 руб.**

Размер доли подконтрольной организации в уставном капитале эмитента: **0%**

Описание основного вида деятельности подконтрольной организации: **исследовательская деятельность. Разработка, регистрация и коммерциализация вакцин. Компания специализируется на рациональном дизайне антигенов для субъединичных вакцин, направленных на терапию аллергических и профилактику инфекционных и онкологических заболеваний.**

Состав совета директоров (наблюдательного совета) подконтрольной организации:

ФИО	Доля участия лица в уставном капитале эмитента, %	Доля принадлежащих лицу обыкновенных акций эмитента, %
Исаев Артур Александрович	43,79	43,79
Бозо Илья Ягидерович	0	0
Деев Роман Викторович	0	0

Единоличный исполнительный орган подконтрольной организации:

ФИО	Доля участия лица в уставном капитале эмитента, %	Доля принадлежащих лицу обыкновенных акций эмитента, %
Вахрушева Анна Владимировна	0	0

Состав коллегиального исполнительного органа подконтрольной организации: **Коллегиальный исполнительный орган не предусмотрен.**

11. Полное фирменное наименование: Акционерное общество «Гистографт»

Сокращенное фирменное наименование: **АО «Гистографт»**

Место нахождения: **г. Москва**

ИНН: **9731135666**

ОГРН: **1247700402520**

Признак осуществления эмитентом контроля над организацией, в отношении которой он является контролирующим лицом: **право прямо или косвенно (через подконтрольных ему лиц) распоряжаться в силу участия в подконтрольной организации и (или) на основании договоров доверительного управления имуществом и (или) простого товарищества, и (или) поручения, и (или) акционерного соглашения, и (или) иного соглашения, предметом которого является осуществление прав, удостоверенных акциями (долями) подконтрольной организации, более 50 процентами голосов в высшем органе управления подконтрольной эмитенту организации**

Вид контроля: **прямой контроль, косвенный контроль**

Размер доли участия эмитента в уставном капитале подконтрольной эмитенту организации: **59,9434%**

Размер доли обыкновенных акций подконтрольной организации, принадлежащих эмитенту: **59,9434%**

Количество обыкновенных акций подконтрольной организации, принадлежащих эмитенту: **13 247 500 шт.**

Общая номинальная стоимость обыкновенных акций подконтрольной организации, принадлежащих эмитенту: **115 475 руб.**

Общая балансовая стоимость обыкновенных акций подконтрольной организации, принадлежащих эмитенту: **116 643 332,93 руб.**

Размер доли подконтрольной организации в уставном капитале эмитента: **0%**

Описание основного вида деятельности подконтрольной организации: **биотехнологическая компания, сфокусированная на разработке и внедрении в практику линейки ген-активированных материалов для регенерации «твёрдых» и «мягких» тканей. Разработала первую в мире платформу ген-активированных материалов – медицинских изделий с нуклеиновыми предшественниками факторов роста для регенерации тканей. Технология применяется в восстановлении костных, хрящевых и мягких тканей.**

Состав совета директоров (наблюдательного совета) подконтрольной организации:

ФИО	Доля участия лица в уставном капитале эмитента, %	Доля принадлежащих лицу обыкновенных акций эмитента, %
Исаев Артур Александрович	43,79	43,79
Масюк Сергей Владимирович	0	0
Иванишин Тарас Владимирович	0	0

Единоличный исполнительный орган подконтрольной организации:

ФИО	Доля участия лица в уставном капитале эмитента, %	Доля принадлежащих лицу обыкновенных акций эмитента, %
Бозо Илья Ядигерович	0	0

Состав коллегиального исполнительного органа подконтрольной организации: **Коллегиальный исполнительный орган не предусмотрен.**

12. Полное фирменное наименование: **Общество с ограниченной ответственностью «Генетико. Наука»**

Сокращенное фирменное наименование: **ООО «Генетико. Наука»**

Место нахождения: **г. Москва**

ИНН: **9726058102**

ОГРН: **1237700774145**

Признак осуществления эмитентом контроля над организацией, в отношении которой он является контролирующим лицом: **право прямо или косвенно (через подконтрольных ему лиц) распоряжаться в силу участия в подконтрольной организации и (или) на основании договоров доверительного управления имуществом и (или) простого товарищества, и (или) поручения, и (или) акционерного соглашения, и (или) иного соглашения, предметом которого является осуществление прав, удостоверенных акциями (долями) подконтрольной организации, более 50 процентами голосов в высшем органе управления подконтрольной эмитенту организации**

Вид контроля: **прямой контроль**

Размер доли участия эмитента в уставном капитале подконтрольной эмитенту организации: **51%**

Размер доли подконтрольной организации в уставном капитале эмитента: **0%**

Размер доли обыкновенных акций эмитента, принадлежащих подконтрольной организации: **0%**

Описание основного вида деятельности подконтрольной организации: **Проведение генетических**

исследований для научных целей.

Состав совета директоров (наблюдательного совета) подконтрольной организации: **Совет директоров (наблюдательный совет) не предусмотрен.**

Единоличный исполнительный орган подконтрольной организации:

ФИО	Доля участия лица в уставном капитале эмитента, %	Доля принадлежащих лицу обыкновенных акций эмитента, %
Камалова Екатерина Романовна	0	0

Состав коллегиального исполнительного органа подконтрольной организации: **Коллегиальный исполнительный орган не предусмотрен.**

13. Полное фирменное наименование: **Общество с ограниченной ответственностью «Артген Посевные Инвестиции»**

Сокращенное фирменное наименование: **ООО Артген Посевные Инвестиции»**

Место нахождения: **г. Москва**

ИНН: **7736349403**

ОГРН: **1237700238753**

Признак осуществления эмитентом контроля над организацией, в отношении которой он является контролирующим лицом: **право прямо или косвенно (через подконтрольных ему лиц) распоряжаться в силу участия в подконтрольной организации и (или) на основании договоров доверительного управления имуществом и (или) простого товарищества, и (или) поручения, и (или) акционерного соглашения, и (или) иного соглашения, предметом которого является осуществление прав, удостоверенных акциями (долями) подконтрольной организации, более 50 процентами голосов в высшем органе управления подконтрольной эмитенту организации**

Вид контроля: **прямой контроль**

Размер доли участия эмитента в уставном капитале подконтрольной эмитенту организации: **95%**

Размер доли подконтрольной организации в уставном капитале эмитента: **0%**

Размер доли обыкновенных акций эмитента, принадлежащих подконтрольной организации: **0%**

Описание основного вида деятельности подконтрольной организации: **Инвестирование в перспективные направления ИИ, цифрового здравоохранения, персонализированной медицины и диагностики, генной терапии, онкологии и нейронауки.**

Состав совета директоров (наблюдательного совета) подконтрольной организации: **Совет директоров (наблюдательный совет) не предусмотрен.**

Единоличный исполнительный орган подконтрольной организации:

Полномочия единоличного исполнительного органа общества переданы управляющей организации

Сведения об управляющей организации, которой переданы полномочия единоличного исполнительного органа общества

Полное фирменное наименование: **Публичное акционерное общество «Артген биотех»**

Сокращенное фирменное наименование: **ПАО «Артген»**

Место нахождения: **РФ, г. Москва**

ИНН: **7702508905**

ОГРН: **1037789001315**

Доля участия эмитента в уставном капитале управляющей организации, %: **не применимо**

Доля обыкновенных акций управляющей организации, принадлежащих эмитенту, %: **не применимо**

Доля участия управляющей организации (управляющего) в уставном (складочном) капитале (паевом

фонде) эмитента: **не применимо.**

Доля принадлежащих управляющей организации обыкновенных акций эмитента, %: **не применимо**

Состав коллегиального исполнительного органа подконтрольной организации: **Коллегиальный исполнительный орган не предусмотрен.**

Информация об изменениях в составе сведений настоящего пункта отчёта эмитента, которые произошли между отчетной датой и датой раскрытия отчётности, на основе которой в отчёте эмитента раскрывается информация о финансово-хозяйственной деятельности эмитента, которая известна или должна быть известна эмитенту на дату раскрытия соответствующей отчетности:

В период между отчетной датой (30.06.2026) и датой раскрытия консолидированной финансовой отчетности (28.08.2026) в составе соответствующей информации произошли изменения.

Описание изменений: **09.07.2026 произошло изменение единоличного исполнительного органа в подконтрольной организации эмитента.**

Содержание информации после изменения:

12. Полное фирменное наименование: Общество с ограниченной ответственностью «Генетико. Наука»

Сокращенное фирменное наименование: **ООО «Генетико. Наука»**

Место нахождения: **г. Москва**

ИНН: **9726058102**

ОГРН: **1237700774145**

Признак осуществления эмитентом контроля над организацией, в отношении которой он является контролирующим лицом: **право прямо или косвенно (через подконтрольных ему лиц) распоряжаться в силу участия в подконтрольной организации и (или) на основании договоров доверительного управления имуществом и (или) простого товарищества, и (или) поручения, и (или) акционерного соглашения, и (или) иного соглашения, предметом которого является осуществление прав, удостоверенных акциями (долями) подконтрольной организации, более 50 процентами голосов в высшем органе управления подконтрольной эмитенту организации**

Вид контроля: **прямой контроль**

Размер доли участия эмитента в уставном капитале подконтрольной эмитенту организации: **51%**

Размер доли подконтрольной организации в уставном капитале эмитента: **0%**

Размер доли обыкновенных акций эмитента, принадлежащих подконтрольной организации: **0%**

Описание основного вида деятельности подконтрольной организации: **Проведение генетических исследований для научных целей.**

Состав совета директоров (наблюдательного совета) подконтрольной организации: **Совет директоров (наблюдательный совет) не предусмотрен.**

Единоличный исполнительный орган подконтрольной организации:

ФИО	Доля участия лица в уставном капитале эмитента, %	Доля принадлежащих лицу обыкновенных акций эмитента, %
Китаева Татьяна Вячеславовна	0	0

Состав коллегиального исполнительного органа подконтрольной организации: **Коллегиальный исполнительный орган не предусмотрен.**

4.2. Дополнительные сведения, раскрываемые эмитентами облигаций с целевым использованием денежных средств, полученных от их размещения

Эмитент не идентифицирует какой-либо выпуск облигаций или облигации, размещаемые в рамках программы облигаций, с использованием слов "зеленые облигации" и (или) "социальные облигации", и (или) "инфраструктурные облигации".

В период между отчетной датой и датой раскрытия консолидированной финансовой отчетности (финансовой отчетности, бухгалтерской (финансовой) отчетности) в составе соответствующей информации изменения не происходили.

4.3. Сведения о лице (лицах), предоставившем (предоставивших) обеспечение по облигациям эмитента с обеспечением, а также об обеспечении, предоставленном по облигациям эмитента с обеспечением

Эмитент публично размещал (путем открытой подписки) биржевые облигации с обеспечением, обязательства по которым не исполнены.

По каждому случаю предоставления обеспечения по размещенным облигациям эмитента с обеспечением указываются следующие сведения:

Полное и сокращенное фирменные	<i>Публичное акционерное общество «Центр Генетики и Репродуктивной Медицины «ГЕНЕТИКО»</i> <i>ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО»</i>
Место нахождения	<i>Российская Федерация, г. Москва</i>
Номер налогоплательщика (ИНН)	<i>9731078633</i>
Основной государственный регистрационный номер (ОГРН)	<i>1217700203632</i>
Регистрационный номер выпуска (выпусков) облигаций с обеспечением и дата его (их) регистрации (идентификационный номер выпуска (выпусков) облигаций с обеспечением и дата его (их) присвоения в случае, если выпуск (выпуски) облигаций с обеспечением не подлежал (не подлежали) государственной регистрации)	<i>4B02-01-08902-A от 29.06.2021</i>
Вид предоставленного обеспечения (залог, поручительство, независимая гарантия, государственная или муниципальная гарантия) по облигациям эмитента	<i>Поручительство</i>
Размер (сумма) предоставленного обеспечения по облигациям эмитента	<i>307 200 000 руб.</i>
Обязательства из облигаций эмитента, исполнение которых обеспечивается предоставленным обеспечением	<i>Поручитель обязуется отвечать за неисполнение и/или ненадлежащее исполнение эмитентом обязательств по выплате владельцам биржевых облигаций их номинальной стоимости (основной суммы долга), в том числе в случае досрочного погашения или приобретения биржевых облигаций и выплате причитающихся процентов (купонного дохода).</i>
Адрес страницы в сети Интернет, на которой раскрывается информация о лице, предоставившем обеспечение по облигациям эмитента (при ее наличии)	<i>https://www.e-disclosure.ru/portal/company.aspx?id=38201</i>
Иные сведения о лице, предоставившем обеспечение по облигациям эмитента, а также о предоставленном им обеспечении, указываемые эмитентом по собственному усмотрению	<i>ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО» не раскрывает информацию в форме отчета эмитента, сообщений о существенных фактах, консолидированной финансовой отчетности (финансовой отчетности).</i> <i>ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО» раскрывает информацию в соответствии с Правилами по раскрытию информации в</i>

	случае допуска к организованным торгам эмиссионных ценных бумаг, в отношении которых не осуществлена регистрация (не осуществлено представление) проспекта ценных бумаг, установленными Правилами листинга ПАО «Московская биржа». ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО» входит в группу эмитента, составляющего консолидированную финансовую отчетность. В связи с чем, сведения по поручителю в объеме, предусмотренном для эмитента частью II Положения Банка России от 27.03.2020 № 714-П «О раскрытии информации эмитентами эмиссионных ценных бумаг» в настоящем Отчете эмитента дополнительно не раскрываются.
--	--

Полное и сокращенное фирменные	Публичное акционерное общество «Международный Медицинский Центр Обработки и Криохранения Биоматериалов» ПАО «ММЦБ»
Место нахождения	Российская Федерация, г.Москва
Номер налогоплательщика (ИНН)	7736317497
Основной государственный регистрационный номер (ОГРН)	1187746787810
Регистрационный номер выпуска (выпусков) облигаций с обеспечением и дата его (их) регистрации (идентификационный номер выпуска (выпусков) облигаций с обеспечением и дата его (их) присвоения в случае, если выпуск (выпуски) облигаций с обеспечением не подлежал (не подлежали) государственной регистрации)	4B02-01-08902-A от 29.06.2021
Вид предоставленного обеспечения (залог, поручительство, независимая гарантия, государственная или муниципальная гарантия) по облигациям эмитента	Поручительство
Размер (сумма) предоставленного обеспечения по облигациям эмитента	153 600 000 руб.
Обязательства из облигаций эмитента, исполнение которых обеспечивается предоставленным обеспечением	Поручитель обязуется отвечать за неисполнение и/или ненадлежащее исполнение эмитентом обязательств по выплате владельцам биржевых облигаций их номинальной стоимости (основной суммы долга), в том числе в случае досрочного погашения или приобретения биржевых облигаций и выплате причитающихся процентов (купонного дохода).
Адрес страницы в сети Интернет, на которой раскрывается информация о лице, предоставившем обеспечение по облигациям эмитента (при ее наличии)	https://www.e-disclosure.ru/portal/company.aspx?id=37646
Иные сведения о лице, предоставившем обеспечение по облигациям эмитента, а также о предоставленном им обеспечении, указываемые эмитентом по собственному усмотрению	ПАО «ММЦБ» раскрывает информацию в форме отчета эмитента, сообщений о существенных фактах, консолидированной финансовой отчетности (финансовой отчетности). ПАО «ММЦБ» входит в группу эмитента, составляющего

	консолидированную финансовую отчетность. В связи с чем, сведения по поручителю в объеме, предусмотренном для эмитента частью II Положения Банка России от 27.03.2020 № 714-П «О раскрытии информации эмитентами эмиссионных ценных бумаг» в настоящем Отчете эмитента дополнительно не раскрываются.
--	--

В период между отчетной датой (30.06.2026) и датой раскрытия консолидированной финансовой отчетности (28.08.2026) в составе соответствующей информации произошли изменения.

Описание изменений:

Биржевые облигации Эмитента (Биржевые облигации с обеспечением бездокументарные процентные неконвертируемые с централизованным учетом прав серии БО-01, регистрационный номер выпуска ценных бумаг и дата его регистрации: 4B02-01-08902-A от 29.06.2021, ISIN RU000A103DT2), в отношении которых предоставлено обеспечение в форме поручительства, погашены 08.07.2026.

4.4. Сведения об объявленных и выплаченных дивидендах по акциям эмитента

Информация указывается в отношении дивидендов, решение о выплате (объявлении) которых принято в течение трех последних завершенных отчетных лет либо в течение всего срока с даты государственной регистрации эмитента, если эмитент осуществляет свою деятельность менее трех лет:

№ п/п	Наименование показателя	Отчетный период, за который (по результатам которого) выплачиваются (выплачивались) объявленные дивиденды - 2022г., полный год
1	2	3
1	Категория (тип) акций: обыкновенные	
2	I. Сведения об объявленных дивидендах	
3	Размер объявленных дивидендов в расчете на одну акцию, руб.	1,00
4	Размер объявленных дивидендов в совокупности по всем акциям данной категории (типа), руб.	92 645 451,00
5	Доля объявленных дивидендов в чистой прибыли отчетного периода, за который (по результатам которого) выплачиваются (выплачивались) объявленные дивиденды:	
6	по данным консолидированной финансовой отчетности (финансовой отчетности), %	-
7	по данным бухгалтерской (финансовой) отчетности, %	44,62
8	Источник выплаты объявленных дивидендов (чистая прибыль отчетного периода, нераспределенная чистая прибыль прошлых лет, специальный фонд)	чистая прибыль отчетного периода
9	Орган управления эмитента, принявший решение об объявлении дивидендов, дата принятия такого решения, дата составления и номер протокола собрания (заседания) органа управления эмитента, на котором принято такое решение	решение принято 29.06.2023 годовым общим собранием Эмитента (Протокол № 0123 от 30.06.2023)
10	Дата, на которую определяются (определялись) лица, имеющие (имевшие) право на получение дивидендов	19.07.2023
11	Срок (дата) выплаты объявленных дивидендов	23.08.2023
12	Иные сведения об объявленных дивидендах, указываемые эмитентом по собственному усмотрению	отсутствуют
13	II. Сведения о выплаченных дивидендах	

14	Общий размер выплаченных дивидендов по акциям данной категории (типа), руб.	92 645 148,00
15	Доля выплаченных дивидендов в общем размере объявленных дивидендов по акциям данной категории (типа), %	99,9997
16	Причины невыплаты объявленных дивидендов в случае, если объявленные дивиденды не выплачены или выплачены эмитентом не в полном объеме	Эмитентом исполнено обязательство по выплате дивидендов не в полном объеме по причине отсутствия у Эмитента и регистратора точных и необходимых адресных данных и банковских реквизитов, достаточных для выплаты дивидендов.
17	Иные сведения о выплаченных дивидендах, указываемые эмитентом по собственному усмотрению	отсутствуют

N п/п	Наименование показателя	Отчетный период, за который (по результатам которого) выплачиваются (выплачивались) объявленные дивиденды - 2023г., полный год
1	2	3
1	Категория (тип) акций: обыкновенные	
2	I. Сведения об объявленных дивидендах	
3	Размер объявленных дивидендов в расчете на одну акцию, руб.	1,20
4	Размер объявленных дивидендов в совокупности по всем акциям данной категории (типа), руб.	111 174 541,20 руб.
5	Доля объявленных дивидендов в чистой прибыли отчетного периода, за который (по результатам которого) выплачиваются (выплачивались) объявленные дивиденды:	
6	по данным консолидированной финансовой отчетности (финансовой отчетности), %	-
7	по данным бухгалтерской (финансовой) отчетности, %	45,45
8	Источник выплаты объявленных дивидендов (чистая прибыль отчетного периода, нераспределенная чистая прибыль прошлых лет, специальный фонд)	чистая прибыль отчетного периода
9	Орган управления эмитента, принявший решение об объявлении дивидендов, дата принятия такого решения, дата составления и номер протокола собрания (заседания) органа управления эмитента, на котором принято такое решение	решение принято 06.06.2024 годовым общим собранием Эмитента (Протокол № 0124 от 10.06.2024)
10	Дата, на которую определяются (определялись) лица, имеющие (имевшие) право на получение дивидендов	17.06.2024
11	Срок (дата) выплаты объявленных дивидендов	22.07.2024
12	Иные сведения об объявленных дивидендах, указываемые эмитентом по собственному усмотрению	отсутствуют
13	II. Сведения о выплаченных дивидендах	
14	Общий размер выплаченных дивидендов по акциям данной категории (типа), руб.	111 174 541,20 руб.
15	Доля выплаченных дивидендов в общем размере объявленных дивидендов по акциям данной категории (типа), %	100
16	Причины невыплаты объявленных дивидендов в случае,	Обязательство по выплате

	если объявленные дивиденды не выплачены или выплачены эмитентом не в полном объеме	дивидендов исполнено эмитентом в полном объеме.
17	Иные сведения о выплаченных дивидендах, указываемые эмитентом по собственному усмотрению	отсутствуют

№ п/п	Наименование показателя	Отчетный период, за который (по результатам которого) выплачиваются (выплачивались) объявленные дивиденды - 2025г., полный год
1	2	3
1	Категория (тип) акций: обыкновенные	
2	I. Сведения об объявленных дивидендах	
3	Размер объявленных дивидендов в расчете на одну акцию, руб.	1,20
4	Размер объявленных дивидендов в совокупности по всем акциям данной категории (типа), руб.	111 174 541,20 руб.
5	Доля объявленных дивидендов в чистой прибыли отчетного периода, за который (по результатам которого) выплачиваются (выплачивались) объявленные дивиденды:	
6	по данным консолидированной финансовой отчетности (финансовой отчетности), %	-
7	по данным бухгалтерской (финансовой) отчетности, %	36,61
8	Источник выплаты объявленных дивидендов (чистая прибыль отчетного периода, нераспределенная чистая прибыль прошлых лет, специальный фонд)	Нераспределенная прибыль
9	Орган управления эмитента, принявший решение об объявлении дивидендов, дата принятия такого решения, дата составления и номер протокола собрания (заседания) органа управления эмитента, на котором принято такое решение	решение принято 10.06.2026 годовым общим собранием Эмитента (Протокол № 0126 от 15.06.2026)
10	Дата, на которую определяются (определялись) лица, имеющие (имевшие) право на получение дивидендов	22.06.2026
11	Срок (дата) выплаты объявленных дивидендов	27.07.2026
12	Иные сведения об объявленных дивидендах, указываемые эмитентом по собственному усмотрению	отсутствуют
13	II. Сведения о выплаченных дивидендах	
14	Общий размер выплаченных дивидендов по акциям данной категории (типа), руб.	0
15	Доля выплаченных дивидендов в общем размере объявленных дивидендов по акциям данной категории (типа), %	0
16	Причины невыплаты объявленных дивидендов в случае, если объявленные дивиденды не выплачены или выплачены эмитентом не в полном объеме	на дату окончания отчетного периода срок выплаты объявленных дивидендов не наступил.
17	Иные сведения о выплаченных дивидендах, указываемые эмитентом по собственному усмотрению	-

В период между отчетной датой (30.06.2026) и датой раскрытия консолидированной финансовой отчетности (28.08.2026) в составе соответствующей информации произошли изменения.

Описание изменений:

27.07.2026 г. Эмитентом исполнено обязательство по выплате объявленных дивидендов за 2025 года в полном объеме.

4.5. Сведения об организациях, осуществляющих учет прав на эмиссионные ценные бумаги эмитента

4.5.1. Сведения о регистраторе, осуществляющем ведение реестра владельцев ценных бумаг эмитента

Полное фирменное наименование: *Общество с ограниченной ответственностью «Реестр-РН»*

Сокращенное фирменное наименование: *ООО «Реестр-РН»*

Место нахождения: *115093, г. Москва, 1-й Щипковский переулок, д. 20*

ИНН: *7705397301*

ОГРН: *1027700172818*

Данные о лицензии на осуществление деятельности по ведению реестра владельцев ценных бумаг

Номер: *10-000-1-00330*

Дата выдачи: *16.12.2004*

Срок действия: *Бессрочная*

Наименование органа, выдавшего лицензию: *ФСФР России*

Дата, с которой регистратор осуществляет ведение реестра владельцев ценных бумаг эмитента: *27.04.2021*

Иные сведения о ведении реестра владельцев ценных бумаг эмитента, указываемые эмитентом по собственному усмотрению: *отсутствуют.*

4.5.2. Сведения о депозитарии, осуществляющем централизованный учет прав на ценные бумаги эмитента

В обращении находятся ценные бумаги эмитента с централизованным учетом прав.

Полное фирменное наименование: *Небанковская кредитная организация акционерное общество «Национальный расчетный депозитарий»*

Сокращенное фирменное наименование: *НКО АО НРД*

Место нахождения: *город Москва, улица Спартаковская, дом 12*

ИНН: *7702165310*

ОГРН: *1027739132563*

Данные о лицензии профессионального участника рынка ценных бумаг на осуществление депозитарной деятельности

Номер: *045-12042-000100*

Дата выдачи: *19.02.2009*

Срок действия: *Бессрочная*

Наименование органа, выдавшего лицензию: *ФСФР России*

В период между отчетной датой (30.06.2026) и датой раскрытия консолидированной финансовой отчетности (28.08.2026) в составе соответствующей информации изменения не происходили.

4.6. Информация об аудиторе эмитента

Указывается информация в отношении аудитора (аудиторской организации, индивидуального аудитора) эмитента, который проводил проверку промежуточной отчетности эмитента, раскрытой эмитентом в отчетном периоде, и (или) который проводил (будет проводить) проверку (обязательный аудит) годовой отчетности эмитента за текущий и последний заверченный отчетный год.

1. Полное фирменное наименование: Акционерное общество «Аудиторы Северной Столицы»

Сокращенное фирменное наименование: *АО «АСС».*

Место нахождения: *197101, г. Санкт-Петербург, вн.тер.г. муниципальный округ Посадский, ул. Рентгена, д.7, литера А, пом.1Н, пом.418.*

ИНН: *7802087954*

ОГРН: 1027809225762

Отчетный год и (или) иной отчетный период из числа последних трех завершенных отчетных лет и текущего года, за который аудитором проводилась (будет проводиться) проверка отчетности эмитента:

Отчетный год и (или) иной отчетный период из числа последних трех завершенных отчетных лет и текущего года, за который аудитором проводилась (будет проводиться) проверка отчетности эмитента	Вид отчетности эмитента, в отношении которой аудитором проводилась (будет проводиться) проверка (бухгалтерская (финансовая) отчетность; консолидированная финансовая отчетность или финансовая отчетность)
6 месяцев 2024	консолидированная финансовая отчетность (МСФО)
2024	консолидированная финансовая отчетность (МСФО)
6 месяцев 2025	консолидированная финансовая отчетность (МСФО)
2025	консолидированная финансовая отчетность (МСФО), бухгалтерская (финансовая) отчетность (РСБУ)

Сопутствующие аудиту и прочие связанные с аудиторской деятельностью услуги, которые оказывались (будут оказываться) эмитенту в течение последних трех завершенных отчетных лет и текущего года аудитором: *Сопутствующих аудиту и прочих связанных с аудиторской деятельностью услуг в течение последних трех завершенных отчетных лет и текущего года аудитором не оказывалось*

Описываются факторы, которые могут оказать влияние на независимость аудитора, в том числе сведения о наличии существенных интересов (взаимоотношений), связывающих с эмитентом (членами органов управления и органов контроля за финансово-хозяйственной деятельностью эмитента) аудитора эмитента, членов органов управления и органов контроля за финансово-хозяйственной деятельностью аудитора, а также участников аудиторской группы:

Факторов, которые могут оказать влияние на независимость аудитора, в том числе сведения о наличии существенных интересов (взаимоотношений), связывающих с эмитентом (членами органов управления и органов контроля за финансово-хозяйственной деятельностью эмитента) аудитора эмитента, членов органов управления и органов контроля за финансово-хозяйственной деятельностью аудитора, а также участников аудиторской группы, нет.

Наличие долей участия аудитора (лиц, занимающих должности в органах управления и органах контроля за финансово-хозяйственной деятельностью аудиторской организации) в уставном капитале эмитента: *Аудитор (лица, занимающие должности в органах управления и органах контроля за финансово-хозяйственной деятельностью аудиторской организации) долей в уставном капитале эмитента не имеют.*

Предоставление эмитентом заемных средств аудитору (лицам, занимающим должности в органах управления и органах контроля за финансово-хозяйственной деятельностью аудиторской организации): *Предоставление эмитентом заемных средств аудитору (лицам, занимающим должности в органах управления и органах контроля за финансово-хозяйственной деятельностью аудиторской организации) не осуществлялось.*

Наличие тесных деловых взаимоотношений (участие в продвижении продукции (услуг) эмитента, участие в совместной предпринимательской деятельности и т.д.), а также родственных связей: *Тесных деловых взаимоотношений (участие в продвижении продукции (услуг) эмитента, участие в совместной предпринимательской деятельности и т.д.), а также родственных связей нет.*

Сведения о лицах, занимающих должности в органах управления и (или) органах контроля за финансово-хозяйственной деятельностью эмитента, которые одновременно занимают должности в органах управления и (или) органах контроля за финансово-хозяйственной деятельностью аудиторской организации: *Лиц, занимающих должности в органах управления и (или) органах контроля за финансово-хозяйственной деятельностью эмитента, которые одновременно занимают должности в органах управления и (или) органах контроля за финансово-хозяйственной деятельностью аудиторской организации, нет.*

Иные факторы, которые могут повлиять на независимость аудитора от эмитента: *Иных факторов, которые могут повлиять на независимость аудитора от эмитента, нет.*

Фактический размер вознаграждения, выплаченного эмитентом аудитору за последний заверченный

отчетный год, с отдельным указанием размера вознаграждения, выплаченного за аудит (проверку), в том числе обязательный, отчетности эмитента и за оказание сопутствующих аудиту и прочих связанных с аудиторской деятельностью услуг: **Фактический размер вознаграждения, выплаченного эмитентом аудиторам за последний завершенный отчетный год (2025 год), составил 2 780 тыс. рублей с НДС, в том числе фактический размер вознаграждения, выплаченного эмитентом аудиторам за аудит годовой консолидированной финансовой отчетности, составленной в соответствии с МСФО за последний завершенный отчетный год (2025 год), составил 1 170 тыс. рублей, в том числе НДС.**

Отсроченных и просроченных платежей за оказанные аудитором услуги нет.

Сопутствующие услуги не оказывались.

Аудитор проводил (будет проводить) проверку консолидированной финансовой отчетности эмитента.

Порядок выбора аудитора эмитента:

Наличие процедуры конкурса, связанного с выбором аудитора, не предусмотрено.

Процедура выдвижения кандидатуры аудитора для утверждения общим собранием акционеров (участников) эмитента, в том числе орган управления эмитента, принимающий решение о выдвижении кандидатуры аудитора эмитента:

Процедура выдвижения кандидатуры аудитора включает в себя предварительное рассмотрение такой кандидатуры советом директоров Общества. После рассмотрения совет директоров предлагает годовому общему собранию акционеров кандидатуру аудитора для ее утверждения. В соответствии с п.17.3.16 устава эмитента общее собрание акционеров утверждает аудитора.

При выборе аудиторской организации ПАО «Артген» руководствуется следующими критериями:

- 1. Наличие членства аудитора в саморегулируемых организациях;**
- 2. Наличие у аудиторов квалификационных аттестатов аудитора;**
- 3. Наличие страхового полиса профессиональной ответственности аудитора;**
- 4. Период работы аудиторской организации на рынке (хозяйственная деятельность является специфической, следовательно, учитывался опыт работы аудиторов);**
- 5. Рекомендации партнеров по бизнесу;**
- 6. Комплексность услуг. Аудиторы берут на себя консультационное сопровождение по вопросам бухгалтерского учета и налогообложения;**
- 7. Стоимость аудиторских услуг (не отличается от среднерыночной).**

2. Полное фирменное наименование: **АКЦИОНЕРНОЕ ОБЩЕСТВО "ЕАЦ"**

Сокращенное фирменное наименование: **АО «ЕАЦ».**

Место нахождения: **620000, Свердловская область, г.о. город Екатеринбург, г. Екатеринбург, ул. Розы Люксембург, стр. 22, помещ. 351**

ИНН: **6662006975**

ОГРН: **1036604386367**

Отчетный год и (или) иной отчетный период из числа последних трех завершенных отчетных лет и текущего года, за который аудитором проводилась (будет проводиться) проверка отчетности эмитента:

Отчетный год и (или) иной отчетный период из числа последних трех завершенных отчетных лет и текущего года, за который аудитором проводилась (будет проводиться) проверка отчетности эмитента	Вид отчетности эмитента, в отношении которой аудитором проводилась (будет проводиться) проверка (бухгалтерская (финансовая) отчетность; консолидированная финансовая отчетность или финансовая отчетность)
6 месяцев 2026	консолидированная финансовая отчетность (МСФО)
2026	консолидированная финансовая отчетность (МСФО), бухгалтерская (финансовая) отчетность (РСБУ)

Сопутствующие аудиту и прочие связанные с аудиторской деятельностью услуги, которые оказывались (будут оказываться) эмитенту в течение последних трех завершенных отчетных лет и текущего года

аудитором: *Сопутствующих аудиту и прочих связанных с аудиторской деятельностью услуг в течение последних трех завершённых отчетных лет и текущего года аудитором не оказывалось*

Описываются факторы, которые могут оказать влияние на независимость аудитора, в том числе сведения о наличии существенных интересов (взаимоотношений), связывающих с эмитентом (членами органов управления и органов контроля за финансово-хозяйственной деятельностью эмитента) аудитора эмитента, членов органов управления и органов контроля за финансово-хозяйственной деятельностью аудитора, а также участников аудиторской группы:

Факторов, которые могут оказать влияние на независимость аудитора, в том числе сведения о наличии существенных интересов (взаимоотношений), связывающих с эмитентом (членами органов управления и органов контроля за финансово-хозяйственной деятельностью эмитента) аудитора эмитента, членов органов управления и органов контроля за финансово-хозяйственной деятельностью аудитора, а также участников аудиторской группы, нет.

Наличие долей участия аудитора (лиц, занимающих должности в органах управления и органах контроля за финансово-хозяйственной деятельностью аудиторской организации) в уставном капитале эмитента: *Аудитор (лица, занимающие должности в органах управления и органах контроля за финансово-хозяйственной деятельностью аудиторской организации) долей в уставном капитале эмитента не имеют.*

Предоставление эмитентом заемных средств аудитору (лицам, занимающим должности в органах управления и органах контроля за финансово-хозяйственной деятельностью аудиторской организации): *Предоставление эмитентом заемных средств аудитору (лицам, занимающим должности в органах управления и органах контроля за финансово-хозяйственной деятельностью аудиторской организации) не осуществлялось.*

Наличие тесных деловых взаимоотношений (участие в продвижении продукции (услуг) эмитента, участие в совместной предпринимательской деятельности и т.д.), а также родственных связей: *Тесных деловых взаимоотношений (участие в продвижении продукции (услуг) эмитента, участие в совместной предпринимательской деятельности и т.д.), а также родственных связей нет.*

Сведения о лицах, занимающих должности в органах управления и (или) органах контроля за финансово-хозяйственной деятельностью эмитента, которые одновременно занимают должности в органах управления и (или) органах контроля за финансово-хозяйственной деятельностью аудиторской организации: *Лиц, занимающих должности в органах управления и (или) органах контроля за финансово-хозяйственной деятельностью эмитента, которые одновременно занимают должности в органах управления и (или) органах контроля за финансово-хозяйственной деятельностью аудиторской организации, нет.*

Иные факторы, которые могут повлиять на независимость аудитора от эмитента: *Иных факторов, которые могут повлиять на независимость аудитора от эмитента, нет.*

Фактический размер вознаграждения, выплаченного эмитентом аудитору за последний завершённый отчетный год, с отдельным указанием размера вознаграждения, выплаченного за аудит (проверку), в том числе обязательный, отчетности эмитента и за оказание сопутствующих аудиту и прочих связанных с аудиторской деятельностью услуг: *Аудитор оказывает эмитенту услуги, начиная с отчетности 2026 года. Вознаграждение аудитору за последний завершённый отчетный год (2025 год) не выплачивалось.*

Отсроченных и просроченных платежей за оказанные аудитором услуги нет.

Сопутствующие услуги не оказывались.

Аудитор проводил (будет проводить) проверку консолидированной финансовой отчетности эмитента.

Порядок выбора аудитора эмитента: *Начиная с 2026 года Эмитентом введена процедура конкурса по выбору аудитора. Положение о порядке проведения открытого конкурса по отбору аудиторской организации раскрыто Эмитентом на сайте по ссылке <https://artgen.ru/content/files/tend/position.pdf>.*

Процедура выдвижения кандидатуры аудитора для утверждения общим собранием акционеров (участников) эмитента, в том числе орган управления эмитента, принимающий решение о выдвижении кандидатуры аудитора эмитента:

Комитет по аудиту рассматривает результаты Конкурса и направляет Совету директоров рекомендацию о кандидатуре аудиторской организации-победителя для ее последующего вынесения на утверждение Общего собрания акционеров. Процедура выдвижения кандидатуры аудитора включает в себя предварительное рассмотрение такой кандидатуры советом директоров Общества. После рассмотрения совет директоров предлагает годовому общему собранию акционеров кандидатуру аудитора для ее утверждения. В соответствии с п.17.3.16 устава

эмитента общее собрание акционеров утверждает аудитора.

При выборе аудиторской организации ПАО «Артген» руководствуется следующими критериями:

- 1. Наличие членства аудитора в саморегулируемых организациях;*
- 2. Наличие у аудиторов квалификационных аттестатов аудитора;*
- 3. Наличие страхового полиса профессиональной ответственности аудитора;*
- 4. Период работы аудиторской организации на рынке (хозяйственная деятельность является специфической, следовательно, учитывался опыт работы аудиторов);*
- 5. Рекомендации партнеров по бизнесу;*
- 6. Комплексность услуг. Аудиторы берут на себя консультационное сопровождение по вопросам бухгалтерского учета и налогообложения;*
- 7. Стоимость аудиторских услуг (не отличается от среднерыночной).*

В период между отчетной датой и датой раскрытия консолидированной финансовой отчетности (финансовой отчетности, бухгалтерской (финансовой) отчетности) в составе соответствующей информации изменения не происходили.

Раздел 5. Консолидированная финансовая отчетность (финансовая отчетность), бухгалтерская (финансовая) отчетность эмитента

5.1. Консолидированная финансовая отчетность (финансовая отчетность) эмитента

Ссылка на страницу в сети Интернет, на которой опубликована указанная отчетность:

[*https://www.e-disclosure.ru/portal/files.aspx?id=7814&type=4;*](https://www.e-disclosure.ru/portal/files.aspx?id=7814&type=4;)

[*https://artgen.ru/wp-content/uploads/2026/08/msfo_artgen_6m.pdf.*](https://artgen.ru/wp-content/uploads/2026/08/msfo_artgen_6m.pdf)

5.2. Бухгалтерская (финансовая) отчетность

Ссылка на страницу в сети Интернет, на которой опубликована указанная отчетность:

[*https://www.e-disclosure.ru/portal/files.aspx?id=7814&type=3,*](https://www.e-disclosure.ru/portal/files.aspx?id=7814&type=3;)

[*https://artgen.ru/wp-content/uploads/2026/08/rsbu-artgen-6-mes-2026.pdf.*](https://artgen.ru/wp-content/uploads/2026/08/rsbu-artgen-6-mes-2026.pdf)