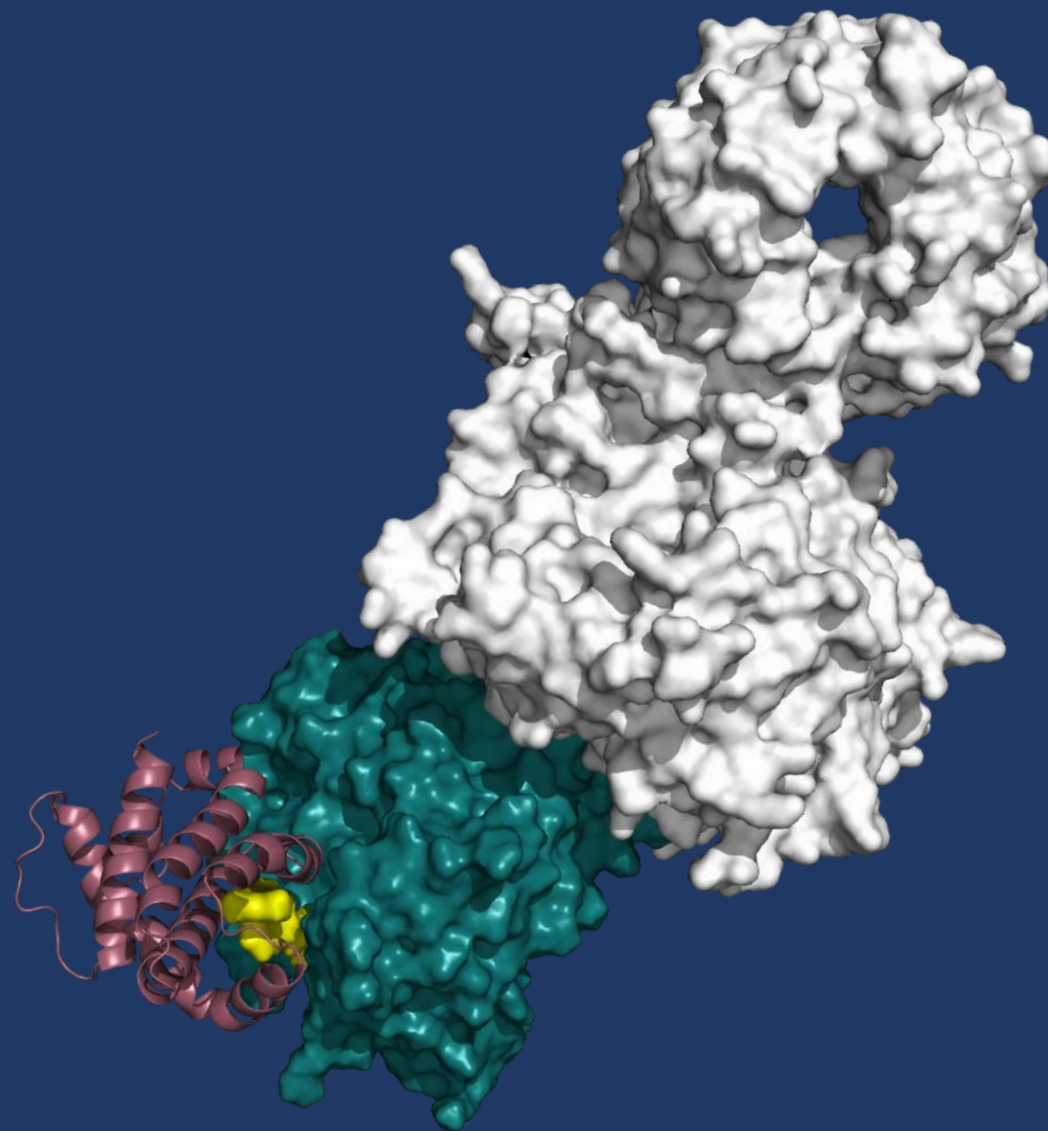


Captor Therapeutics
Trzy kwartały 2025 roku



Klauzula prawna

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

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

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

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

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

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

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

Podsumowanie

- **Pięć głównych projektów** (CT-01, CT-03, CT-02B, CT-02S, CT-05), niezależnych od siebie (nieskorelowanych ze sobą),
- **Projekty o dużym znaczeniu** – leki na często spotykane choroby (np. rak wątrobowokomórkowy – ok. 800.000 zgonów rocznie, ok. 80% śmiertelności),
- **First-in-class** – projekty leków pierwszych w klasie,
- **Wysoka jakość pracy**, udowodniona m.in. przez współpracę z Ono Pharmaceutical czy grant EIC Accelerator, a także badanie prowadzone przez MD Anderson,
- **Niskie koszty działalności** – przewaga konkurencyjna nad spółkami z Zachodu.

Pipeline

Project	Target	Indications	Modality	Discovery	Pre-clinical	CTA-enabling	Phase I
CT-01	GSPT1 & NEK7	HCC, Lung cancer, Rare cancers	MG	▶			
CT-02B	NEK7 (CNS)	Neuroinflammation (Parkinson's Disease, ALS, MS)	MG	▶			
CT-02S	NEK7 (systemic)	Systemic autoimmunity (IBD, Gout, Dermatological diseases)	MG	▶			
CT-03	MCL-1	Liquid & solid tumors	BID	▶			
CT-05	PKCθ	Autoimmunity, Transplantation, Metabolism	BID	▶			
---	Undisclosed	Oncology, Autoimmunity, CNS, Rare	MG/BID	▶			
---	Novel E3 ligases	Oncology, Autoimmunity	MG/BID	▶			

BID – Bi-functional Degradator

MG – Molecular Glue

Wydarzenia

Najważniejsze wydarzenia w trzecim kwartale 2025 roku

1. CT-01 (ABS-752): pierwsze odczyty z badania klinicznego
2. CT-02: zawarcie umowy o współpracy badawczej i opcji licencyjnej z amerykańską publiczną firmą farmaceutyczną
3. CT-03:
 - a) Wyniki badań toksykologicznych w standardzie GLP
 - b) Współpracy z Centrum Onkologicznym MD Anderson przy Uniwersytecie Tekszańskim
4. Podpisanie umowy w programie EIC Accelerator
5. Zakończenie projektu CT-09
6. Wprowadzenie nowego programu motywacyjnego
7. Poprawa sytuacji rynkowej

CT-01 (ABS-752): pierwsze odczyty z badania klinicznego

Pacjenci (w chronologicznej kolejności rozpoczynania leczenia):

1. **0,3 mg – brak efektów ubocznych, kontynuował leczenie**
2. **0,6 mg – brak efektów ubocznych, przerwał leczenie ostatniego dnia**
3. **0,6 mg – brak efektów ubocznych, kontynuował leczenie**
4. 0,6 mg – przed rozpoczęciem leczenia wycofał się
5. 0,6 mg – nie przeszedł badań przesiewowych
6. **0,6 mg – trwa leczenie**

Ze względu na niedokończenie badania przez jednego z pacjentów i na wycofanie się innego pacjenta, druga kohorta (0,6 mg) trwa dłużej niż planowaliśmy.

Oceniamy osiągnięte do tej pory wyniki jako bardzo obiecujące. U żadnego z pacjentów nie zaobserwowano efektów ubocznych leczenia. Wyniki dotyczące: farmakokinetyki, farmakodynamiki i bezpieczeństwa wspierają założenia postawione na początku badania. W niektórych punktach pomiarowych obserwuje się pożądane zmiany parametrów kluczowych biomarkerów.

CT-02: zawarcie umowy o współpracy badawczej i opcji licencyjnej z amerykańską publiczną firmą farmaceutyczną

Na mocy Umowy, Captor udzieli Partnerowi odpłatnej wyłączności na określony czas w celu przeprowadzenia badań nad opracowanymi przez Spółkę degraderami białka NEK7. Badania te będą prowadzone w zwierzęcych modelach chorobowych Partnera.

W przypadku uzyskania zadowalających wyników badań, Partnerowi przysługiwać będzie prawo (opcja) do zawarcia wyłącznej umowy licencyjnej. Licencja obejmować będzie dalszy rozwój i komercjalizację wybranego degradera NEK7 w ramach specyficznego, określonego w Umowie obszaru chorobowego.

Zgodnie z warunkami potencjalnej umowy licencyjnej, Captor będzie uprawniony do:

1. Otrzymania płatności wstępnej (upfront payment) w wysokości kilku milionów USD (ang. "mid single digit million USD").
2. Otrzymania płatności za osiągnięcie kamieni milowych (milestones) o łącznej wartości kilkuset milionów USD (ang. "triple-digit million USD").
3. Otrzymania tantiem (ang. royalties) od przyszłej sprzedaży produktów opartych na licencji.

Jednocześnie Spółka zachowa pełne prawa do dalszego rozwoju i komercjalizacji degraderów NEK7 we wszystkich wskazaniach i obszarach chorobowych pozostających poza zakresem licencji Partnera.

Ze względu na strategiczny charakter współpracy oraz na prośbę Partnera, jego nazwa oraz szczegółowe warunki finansowe Umowy objęte są klauzulą poufności.

CT-03: wyniki toksykologii w standardzie GLP

Wysoki poziom skuteczności oraz ogromne okno terapeutyczne

W ostatnich dniach spółka otrzymała wyniki analizy histopatologicznej, EKG oraz troponin (markery uszkodzenia mięśnia sercowego) z badania toksykologicznego w standardzie GLP przeprowadzonego u naczelnych (makaki krabożerne) i nawet w najwyższej dawce, 36 mg/kg, kandydat kliniczny (degrader MCL-1) wykazuje **znakomity profil bezpieczeństwa**.

Dlaczego wyniki toksykologii w standardzie GLP są tak ważne

Inhibitory MCL-1 wykazywały silną toksyczność u gryzoni i naczelnych

Prawdopodobieństwa sukcesu różnych projektów wchodzących do badań klinicznych nie są takie same – protokół z badania inhibitora MCL-1 opracowanego przez Servier pokazuje, że obserwowano toksyczność w badaniach przedklinicznych (która u nas się nie pojawia):

Toxicology

Preclinical cardiovascular safety pharmacology data do not indicate a risk for QTc prolongation or arrhythmogenicity based on the hERG assay, monkey telemetry studies, and ECGs evaluated in the 4-week GLP study in monkeys. There were no appreciable effects on CNS function or change in seizure threshold nor were there any effects on respiration observed in any study.

S64315 was devoid of *in vitro* and *in vivo* genotoxic potential.

In addition to the haematotoxicity, the principal target organs of toxicity following repeated S64315 administration (whatever the schedule of administration, either once weekly during 4 weeks or every 2 to 3 days during 2 weeks) to rats and monkeys include: bone marrow (depletion, hypocellularity), lymph organs (depletion and atrophy), liver (hepatocellular single-cell necrosis/apoptosis), gastrointestinal tract (epithelial cell single cell necrosis/apoptosis), pancreas (acinar cell single-cell necrosis/apoptosis), heart (increased staining of cardiomyocytes for cleaved caspase 3), testes (germ cell depletion), ovary (granulosa cell single-cell necrosis/apoptosis), skin (localized degeneration and cutaneous inflammation), eye (corneal degeneration and opacity and cataracts).

All these changes showed recovery after a 4-week dosing period.

Źródło: https://cdn.clinicaltrials.gov/large-docs/43/NCT04629443/Prot_000.pdf, str. 34

CT-03: porozumienie o współpracy z MD Anderson

Zabezpieczenie realizacji badania klinicznego degraderów MCL-1

Captor Therapeutics zawarł porozumienie o współpracy z Centrum Onkologii MD Anderson Uniwersytetu Tekszańskiego, w celu wsparcia badania inicjowanego przez badacza (Investigator-Initiated Trial, IIT) dla wiodącego leku Captor - degradera białka MCL-1 przeznaczonego do leczenia nowotworów krwi.

Badanie kliniczne opiera się na badaniach przedklinicznych prowadzonych w MD Anderson przez Michael'a Andreeffa, M.D., Ph.D., profesora ds. białaczki, oraz Bing Carter, Ph.D., profesora ds. białaczki, we współpracy z Captor. Wśród wyników tych badań wykazano, że kandydat kliniczny, CT-03p, obniża poziomy białka MCL-1, indukuje śmierć komórek białaczkowych oraz działa synergistycznie z inhibitorem BCL-2 w komórkach opornych na wenetoklaks, CT-03p lub oba leki jednocześnie. Zaktualizowane wyniki tych badań zostaną zaprezentowane na Dorocznym Zjeździe Amerykańskiego Towarzystwa Hematologicznego (American Society of Hematology) w grudniu 2025 r.

Abhishek Maiti, M.D., adiunkt ds. białaczki w MD Anderson, będzie pełnił funkcję głównego badacza w tym badaniu

CT-03: plakat na konferencji American Society of Hematology

Skuteczność degraderów MCL-1 w różnych modelach białaczkowych

ABSTRACT ID abs25-2551

ABSTRACT ID 3266

Cardio-safe degrader CT-03p degrades MCL-1 and overcomes venetoclax resistance in AML.

Authors

Po Yee Mak¹, Abhishek Maiti², Tomasz Tomczyk³, Sylvian Cottens³, Michal Walczak³, Michael Andreeff¹, Bing Carter¹

¹ The University of Texas MD Anderson Cancer Center, Section of Molecular Hematology and Therapy, Department of Leukemia, Houston, TX, United States, ² The University of Texas MD Anderson Cancer Center, Department of Leukemia, Houston, United States, ³ Captor Therapeutics, Wrocław, Poland

BCL-2 family proteins are key cell death regulators. Among them, BCL-2 and MCL-1 are major anti-apoptotic proteins and play critical roles in survival and chemoresistance of malignant cells including acute myeloid leukemia (AML). The FDA-approved BCL-2 inhibitor venetoclax (VEN) and hypomethylation agent combination has greatly improved outcomes in AML but most patients ultimately relapse.

MCL-1 is upregulated by multiple cell survival signaling proteins and is known to play a major role in resistance to BCL-2 inhibition. We reported that MCL-1 not only directly protects leukemia cells from death but also exerts other functions that support leukemia growth and survival including regulating metabolic activities and leukemia-stroma interactions (Carter BZ et al., Haematologica 2022). Several MCL-1 inhibitors have been developed and entered clinical trials in AML. However, increased troponin levels, suggesting potential cardiotoxicity in patients treated with MCL-1 inhibitors curtailed their clinical development. Alternative approaches that effectively target this protein are needed.

CT-03p is a cereblon-based MCL-1 bifunctional degrader developed by Captor Therapeutics. Unlike MCL-1 inhibitors that increase stability and prevent degradation of MCL-1, which triggers cardiotoxicity, the MCL-1 degrader does not affect non-human primate cardiac function in vivo at doses exceeding Degradation Dose 50 by over 100 times. Cardio-safety has been established by troponin I and D analyses and in the histopathological examination.

We found that CT-03p decreased MCL-1 protein levels, induced cell death, and decreased viability in various AML cells. Like MCL-1, which functions as a resistance factor to BCL-2 inhibitor, BCL-2 is a resistance factor to the MCL-1 degrader. CT-03p is highly active in AML cells with acquired resistance to VEN. Importantly, the combination of CT-03p and VEN is highly synergistic in AML cells and stem/progenitor cells resistant to VEN, CPT-098, or both BCL-2 and MCL-1 inhibition. Metabolic analysis shows that CT-03p reduces oxidative phosphorylation and fatty acid oxidation in AML cells, which both contribute to VEN and chemotherapy resistance. Collectively, our data demonstrate that CT-03p degrades MCL1, induces cell death, targets metabolic activities, and overcomes VEN resistance in AML cells. The importance of MCL-1 in AML resistance and the lack of cardiotoxicity of CT-03p warrants future development of this degrader.

Podpisanie umowy w programie EIC Accelerator

Captor Therapeutics podpisał umowę dotyczącą grantu wynoszącego **2,5 mln EUR** w programie **EIC Accelerator!** Grant ma być przeznaczony na rozwój projektu CT-03.

Captor Therapeutics jest:

- ✓ jedną z 71 firm wybranych spośród 1.211 wnioskujących (5,8% wnioskujących odniosło sukces),
- ✓ jedyną wybraną firmą z Polski,
- ✓ jedną z 12 firm biotechnologicznych – z ok. 1.000 firm biotechnologicznych w Europie.

Oprócz grantu, **EIC Fund będzie mógł zainwestować w akcje Captor Therapeutics 5,3 mln EUR**. Rozumiemy, że EIC Fund zamierza:

- ✓ kupić akcje w jednej lub więcej ofercie,
- ✓ zaakceptować cenę ustaloną w procesie budowania książki popytu,
- ✓ objąć nie więcej niż połowę akcji oferowanych w danej ofercie,
- ✓ zainwestować łącznie maksymalnie 5,3 mln EUR (w jednej lub więcej niż jednej ofercie akcji).

Zakończenie projektu CT-09

Captor Therapeutics złożył do Agencji Badań Medycznych wnioski o zakończenie realizacji projektu "Opracowanie i kliniczny rozwój pierwszego w klasie małocząsteczkowego kandydata na lek w terapii raka jelita grubego, opartego o stymulację komórek układu immunologicznego do zwiększonej aktywności anty-nowotworowej poprzez indukowaną degradację białka".

Projekt jest na wczesnym etapie rozwoju i w ocenie Spółki, w związku z wystąpieniem istotnego ryzyka naukowego, jego dalsza realizacja nie rokuje osiągnięcia zakładanych wyników i celów, a w związku z tym nie jest uzasadniona z punktu widzenia efektywności i opłacalności.

Do tej pory Captor otrzymał ok. 6 mln zł dofinansowania na realizację tego projektu, a także przeznaczył na niego środki własne.

Nowy program motywacyjny

Akcjonariusze zaakceptowali wprowadzenie nowego programu motywacyjnego:

- uczestnicy nowego programu dostaną **opcje na nowe akcje**,
- cena wykonania opcji będzie wynosiła **172 zł**,
- opcje będzie można wykonać w **październiku 2028 roku**,
- uczestnikami programu będą członkowie Zarządu (60.000 opcji) i pozostali pracownicy (160.000 opcji).

Uczestnicy programu będą mogli kupić określoną liczbę akcji w październiku 2028 roku po 172 zł za akcję (za gotówkę). Jeśli kurs osiągnie 172 zł, to uczestnicy nie zarobią – dochodem uczestników będzie różnica między kursem a ceną wykonania.

Finanse

Aktywa

AKTYWA	30.09.2025
I. AKTYWA TRWAŁE	6 756
Nakłady na prace rozwojowe (w toku)	985
Rzeczowe aktywa trwałe	5 404
Wartości niematerialne	250
Inne aktywa długoterminowe	117
II. AKTYWA OBROTOWE	37 784
Należności z tytułu dostaw i usług oraz pozostałe należności	1 276
Inne aktywa finansowe	32 046
Rozliczenia międzyokresowe	535
Środki pieniężne i ich ekwiwalenty	3 927
SUMA AKTYWÓW	44 540

36,0 mln PLN:

gotówka, lokaty bankowe,
obligacje Skarbu Państwa,
fundusz inwestycyjny
(„pieniężny”)

Wyniki

SKONSOLIDOWANE SPRAWOZDANIE Z WYNIKÓW I POZOSTAŁYCH CAŁKOWITYCH DOCHODÓW	01.01.2025-30.09.2025
DZIAŁALNOŚĆ KONTYNUOWANA	
Przychody z usług badań i rozwoju	4 616
Koszt własny sprzedanych usług	1 445
Zysk (strata) brutto ze sprzedaży	3 171
Przychody z dotacji	5 106
Koszty projektów badawczych	35 464
Koszty ogólnego zarządu	8 611
Pozostałe przychody operacyjne	2 570
Pozostałe koszty operacyjne	46
Zysk (strata) z działalności operacyjnej	-33 274
Przychody finansowe	1 524
Koszty finansowe	201
Zysk (strata) brutto z działalności kontynuowanej	-31 951
Podatek dochodowy	-
Zysk (strata) netto z działalności kontynuowanej	-31 951

Uzgodniona z audytorem zmiana prezentacyjna dotycząca kosztów poniesionych w pierwszym półroczu. Łączna wartość kosztów nie zmieniła się.

Koszty

KOSZTY DZIAŁALNOŚCI OPERACYJNEJ	01.01.2025- 30.09.2025	01.01.2024- 30.09.2024
Amortyzacja	3 539	3 936
- amortyzacja środków trwałych	3 374	3 674
- amortyzacja wartości niematerialnych	165	262
Zużycie materiałów i energii	2 466	2 854
Usługi obce	23 742	23 185
Podatki i opłaty	300	310
Koszty świadczeń pracowniczych	15 169	16 015
Pozostałe koszty rodzajowe	303	350
Suma kosztów według rodzaju, w tym:	45 519	46 650

m.in. badanie kliniczne w CT-01, badania przedkliniczne (głównie w CT-03), koszty ochrony patentowej

koszty inne niż usługi obce wyniosły 21,8 mln zł (rok wcześniej 23,5 mln zł); spadek był widoczny zwłaszcza w trzecim kwartale

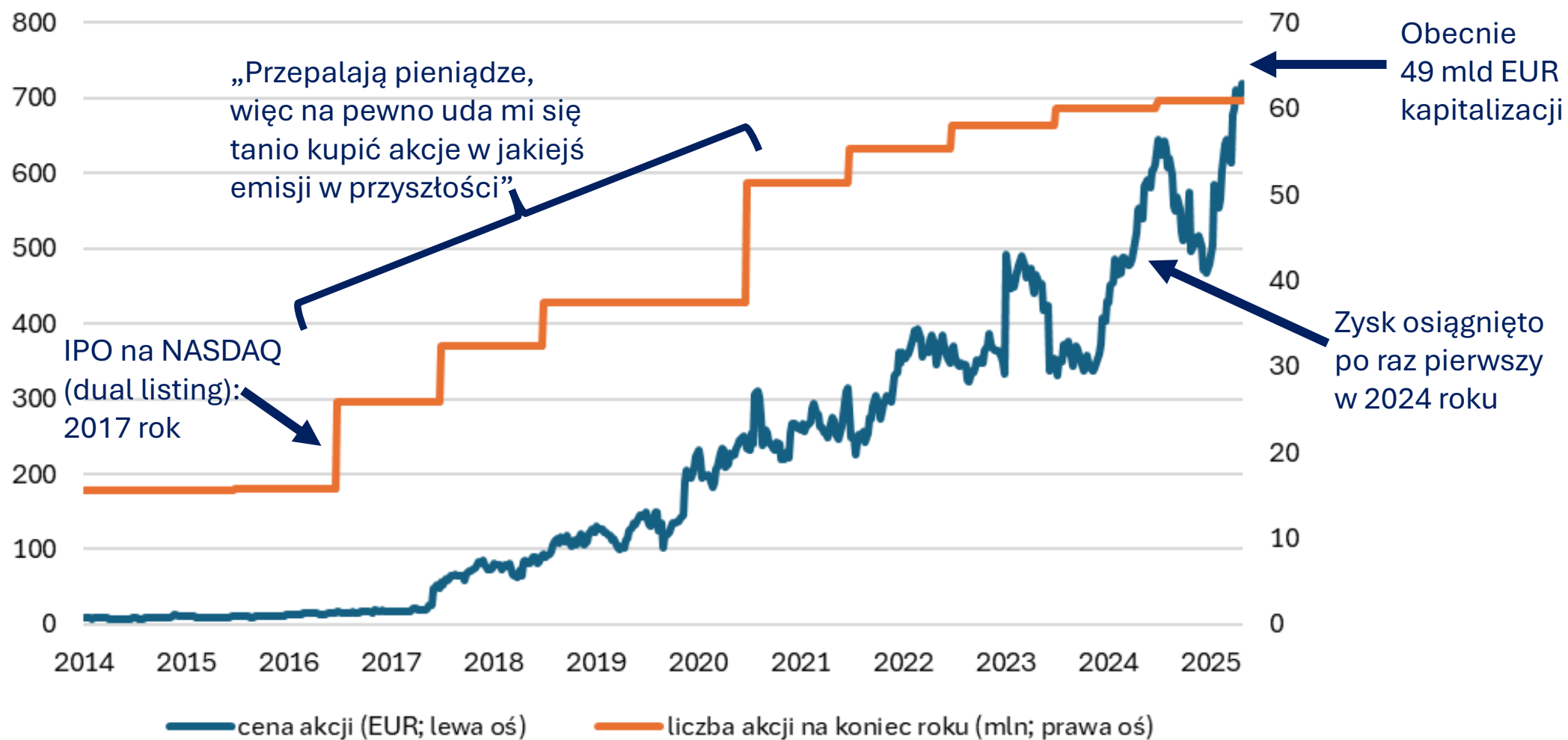
Finansowanie

Podsumowanie:

- **36,0 mln zł w gotówce i inwestycjach – środki wystarczające do czerwca 2026,**
- **zmniejszenie wydatków, investigator-initiated trial – zmniejszenie „cash burn”,**
- **rozmowy o współpracach badawczych – szanse na dalsze zmniejszenie „cash burn”,**
- **umowa dotycząca CT-02, możliwe umowy partneringowe, możliwe płatności up-front za nawiązanie współprac badawczych – szanse na nierozwadniające finansowanie rozwoju projektów.**

Finansowanie emisjami akcji

Historia argenx SE, belgijskiej firmy biotechnologicznej – obecnie już dużej firmy farmaceutycznej:



Materialy

Webinary i wywiad

Webinar poświęcony CT-01, przeprowadzony ze Stowarzyszeniem Inwestorów Indywidualnych:

<https://www.sii.org.pl/18224/analizy/newsroom/relacja-i-zapis-z-webinaru-captor-therapeutics-ct-01-to-jest-nasz-najbardziej-zaawansowany-projekt.html>

Webinar poświęcony CT-03, przeprowadzony ze Strefą Inwestorów:

<https://www.youtube.com/watch?v=NEEimL8ySg0>

Wywiad dla portalu Politykzdrowotna.com:

<https://politykzdrowotna.com/arttykul/czterech-doktorow-na-n1774133>

Blog Michała Walczaka

Zapraszam do śledzenia mojego bloga o biotechnologii, stworzonego z myślą o polskim środowisku. Dzielę się tam spostrzeżeniami ze świata dotyczącymi rozwoju i komercjalizacji leków. Nie jest to blog Captor Therapeutics.

<https://adastra71.blog/>

Inne materiały

Aktualności:

<https://captortherapeutics.pl/aktualnosci>

Prezentacje:

<https://captortherapeutics.pl/relacje-inwestorskie/materialy-inwestorskie/prezentacje>

Kanał Captor Therapeutics na Youtube:

<https://www.youtube.com/@captortherapeutics9656>

Dziękujemy

