

Aneks nr 1 z dnia 12 maja 2016 roku

do PROSPEKTU EMISYJNEGO



AIRWAY MEDIX S. A.

z siedzibą w Warszawie

www.airwaymedix.pl

zatwierdzonego przez Komisję Nadzoru Finansowego w dniu 19 kwietnia 2016 roku

Terminy pisane wielką literą w niniejszym aneksie zostały zdefiniowane w Prospekcie Emisyjnym (Dokumencie Rejestracyjnym) spółki AIRWAY MEDIX S. A. w rozdziale „Definicje i skróty zastosowane w Dokumencie Rejestracyjnym”.

Niniejszy aneks nr 1 do Prospektu Emisyjnego spółki AIRWAY MEDIX S. A. został sporządzony na podstawie art. 51 ust. 1 Ustawy o Ofercie.

Dodano: rozdział 20.7 Dokumentu Rejestracyjnego, str. 193-194, rozdział 20.8 Dokumentu Rejestracyjnego, str.194

W dniu 10 maja 2016 Emitent powziął informację o dokonaniu przez FDA rejestracji pod numerem D265657 urządzenia CSS (Closed Suction System), którego producentem jest Spółka zależna Emitenta - Biovo Technologies z siedzibą w Izraelu. Niniejsza rejestracja oznacza, że można rozpocząć sprzedaż produktu CSS w Stanach Zjednoczonych, a dalsze badania czy kwalifikacja produktu pod kątem wprowadzenia go na rynek amerykański nie są konieczne, co tym samym kończy procedurę dopuszczającą produkt na rynek amerykański.

Dodano: rozdział 22 Dokumentu Rejestracyjnego, str. 220

Umowa nr POIR.01.01.01-00-1471/15-00 z 11 maja 2016 r. o dofinansowanie Projektu: Opracowanie oraz wdrożenie na rynkach globalnych urządzenia służącego do automatycznego kontrolowania ciśnienia w mankiecie rurki intubacyjnej oraz zapobiegania przedostawaniu się zainfekowanych treści do płuc u pacjentów intubowanych (CPR). Zapobieganie uszkodzeniom tchawicy powodowanym zbyt wysokim ciśnieniem mankieta mocującego rurkę intubacyjną w ramach Działania 1.1 Programu Operacyjnego Inteligentny Rozwój 2014-2020 współfinansowanego ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego

Umowa o dofinansowanie (Umowa) została zawarta pomiędzy Emitentem a Narodowym Centrum Badań i Rozwoju (NCBiR) w ramach Działania 1.1 Programu Operacyjnego Inteligentny Rozwój 2014-2020 współfinansowanego ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego. Umowa określa zasady udzielenia przez NCBiR dofinansowania realizacji projektu pt. „Opracowanie oraz wdrożenie na rynkach globalnych urządzenia służącego do automatycznego kontrolowania ciśnienia w mankiecie rurki intubacyjnej oraz

zapobiegania przedostawaniu się zainfekowanych treści do płuc u pacjentów intubowanych (CPR). Zapobieganie uszkodzeniom tchawicy powodowanym zbyt wysokim ciśnieniem mankieta mocującego rurkę intubacyjną” (Projekt). Całkowity koszt realizacji Projektu wynosi 6.396.148,08 zł i wartość ta stanowi kwotę wydatków kwalifikujących się do wsparcia. Poziom dofinansowania projektu przez NCBiR wynosi nie więcej niż 4.500.433,43 zł. Okres kwalifikowalności kosztów dla Projektu przypada na okres 1 lutego 2016 r. – 31 stycznia 2018 r. Spółka zobowiązała się do zapewnienia trwałości projektu przez okres 3 lat od dnia zakończenia jego realizacji. Umowa może zostać rozwiązana przez każdą ze stron z zachowaniem miesięcznego okresu wypowiedzenia i musi zawierać przyczyny, z powodu których Umowa zostaje rozwiązana z zastrzeżeniem, że w określonych w Umowie przypadkach Umowa może zostać rozwiązana przez NCBiR ze skutkiem natychmiastowym. W przypadku rozwiązania umowy w określonych w Umowie przypadkach przewidziany jest mechanizm wezwania beneficjenta do zwrotu dofinansowania. Na zabezpieczenie wykonania zobowiązań beneficjenta wynikających z umowy został wystawiony weksel własny in blanco opatrzony klauzulą „nie na zlecenie” wraz z deklaracją wekslową.