



**ביולייט מדעי החיים בע"מ**  
**("החברה")**

29 בנובמבר 2021

**לכבוד**  
**הבורסה לניירות ערך בתל אביב בע"מ**  
[www.tase.co.il](http://www.tase.co.il)

**לכבוד**  
**רשות ניירות ערך**  
[www.isa.gov.il](http://www.isa.gov.il)

גא"נ,

**עדכון עסקי תמציתי ומידע כספי וולונטרי**  
**לרבעון השלישי שהסתיים ביום 30 בספטמבר 2021**

החברה מתכבדת לפרסם בזאת עדכון עסקי תמציתי על פעילות החברה ומידע כספי וולונטרי. לא סקור, לרבעון השלישי שהסתיים ביום 30 בספטמבר 2021 ועד למועד דוח זה ("תקופת הדיווח"). עדכון עסקי זה נערך מתוך הנחה כי הדוח השנתי מצוי בפני הקורא<sup>2</sup>.

**א. תמצית תיאור החברה; פעילות בתחום העיניים**

1. החברה מחזיקה ומשקיעה בחברות (החברה בעצמה והחברות המוחזקות יחד: "**הקבוצה**") ו-"**החברות המוחזקות**", בהתאמה) בתחום המחלות והטיפול בעיניים. החברה ו/או החברות המוחזקות עוסקות במכשור רפואי מתקדם, תרופות, דיאגנוסטיקה ורפואה דיגיטלית בתחום העיניים. פיתוח ומיסחור הטכנולוגיות והמוצרים שלהן בתחום העיניים מוכוונים לאבחון ולטיפול חדשני בצרכים של אוכלוסיות חולים המתמודדות עם מחלות עיניים. מוצרי העיניים השונים נמצאים בשלבים מסחריים וקליניים שונים.

2. בכוונת החברה, בהתאם ליכולותיה והחלטותיה העסקיות, להמשיך להוסיף ולהרחיב את היצע הטכנולוגיות והמוצרים המפותחים, בין אם על ידי השקעה בחברות נוספות ובין אם

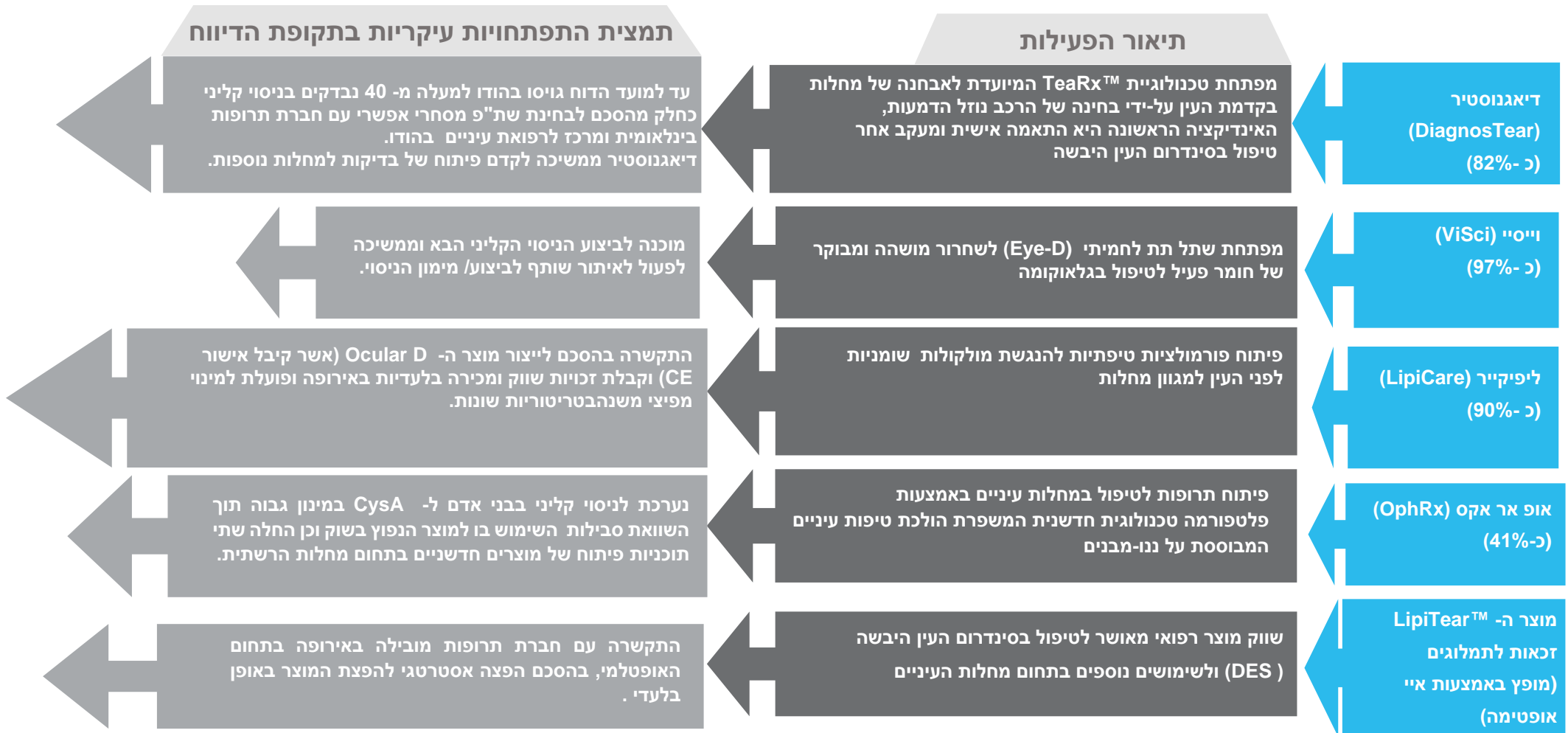
<sup>1</sup> יצוין, כי נכון למועד דיווח זה, החברה הינה "תאגיד קטן" בהתאם לתנאים הקבועים בתקנה 5.1.3 לתקנות ניירות ערך (דוחות תקופתיים ומיידיים), תשי"ל-1970, ועל פי החלטת דירקטוריון החברה, החברה מדווחת לפי מתכונת דיווח חצי-שנתית.  
<sup>2</sup> לפרטים מלאים אודות תיאור עסקי החברה, ראו פרק א' לדוח השנתי של החברה, כפי שדווח ביום 18 במרץ 2021 [אסמכתה מס' 2021-01-038166 ("הדוח השנתי")], כפי שעודכן בסעיף 5.1.3 לפרק ה' - תיאור החברה ופעילותה לתשקיף המדף של החברה נושא תאריך 3 ביוני 2021 אשר פורסם ביום 2 ביוני 2021 [מס' אסמכתה 2021-01-095304 ("העדכון לדוח השנתי")], ובפרק א' לדוח החצי שנתי של החברה לשנת 2021, כפי שדווח ביום 29 באוגוסט 2021 [מס' אסמכתה 2021-01-071995], הכלולים בזאת על דרך ההפניה. מונחים שאינם מוגדרים במפורש בדוח זה, תהא להם המשמעות הנודעת כאמור בדוח השנתי.

באמצעות פיתוח עסקי והרחבת פעילות החברות המוחזקות וזאת כחלק ממגמה של החברה להרחיב את פורטפוליו החברות שלה ובמיוחד לתחום ה-Digital Health לטיפול ואבחון בעיניים מתוך מטרה לייצר סינרגיה בין החברות המוחזקות השונות. להלן טבלה מרכזת תמציתית המפרטת את פעילות חברות הקבוצה מאז מועד פרסום הדוח החצי שנתי ועד מועד פרסום דוח זה.

[טבלה מרכזת בעמוד הבא]

## עדכון פעילות וחברות מוחזקות

[האמור בטבלה נועד לנוחות בלבד ואינו תחליף לנוסח העדכון המלא בפסקאות להלן]





**ב. שינויים וחידושים מהותיים אשר אירעו בעסקי הקבוצה ברבעון השלישי של שנת 2021 ולמועד פרסום דוח וולנטרי זה:**

**1. דיאגנוסטיק**

באוקטובר 2021, הודיעה דיאגנוסטיק לחברה כי גויס בהודו הנבדק הראשון בניסוי קליני כחלק מההסכם לבחינת שת"פ מסחרי אפשרי עם חברת תרופות בינלאומית ועם מרכז רפואי לרפואת עיניים בהודו אשר נחתם ביוני 2020 ("ההסכם") ("הניסוי")<sup>3</sup>. עד למועד דוח זה גויסו בניסוי מעל 40 נבדקים.

מטרותיו העיקריות של הניסוי הינן בחינת יכולת מוצר דיאגנוסטיק באבחון חולים בסינדרום העין היבשה (DES), בחינת היכולת לאפיין את הרקע לסינדרום ומידת התאמת הטיפול שיבוצע לחולים לממצאים אלו כפי שימדדו ע"י מוצר דיאגנוסטיק. הניסוי צפוי לכלול כ- 600 משתתפים (כ- 500 מהם שאובחנו כמי שחולים ב-DES - וכ- 100 בריאים) ולכלול מעקב של עד 6 חודשים אחר הנבדקים.

כפי שנמסר לחברה מדיאגנוסטיק, דיאגנוסטיק פועלת לפיתוח יכולות אבחון וזיהוי של מחלות עיניים נוספות בהתבסס על הפלטפורמה שפיתחה והחלה ביולי 2021 בבדיקת היתכנות של אינדיקציות נוספות באמצעות איסוף דגימת דמעות מחולים או כאלה שיש לגביהם חשד שהם חולים במחלות שונות של קדמת העין בבית החולים שערי צדק בירושלים.

**לאזהרת מידע צופה פני עתיד בקשר עם ביצוע הניסוי בהודו עקב המגבלות הקיימות כתוצאה ממגיפת הקורונה, קצב גיוס משתתפים, מועד סיום הניסוי, ובחינת אפשרות להמשך שת"פ, ולרבות משמעות השגת מי מבין יעדי העיקריים של הניסוי (אם בכלל) וכיוצ"ב, ראו סעיף 11 להלן.**

לפרטים נוספים ראו סעיף 4.2 לדוח השנתי, הכלול בזאת על דרך ההפניה.

**2. ליפיקייר**

ביולי 2021, הודיעה ליפיקייר כי היא התקשרה עם יצרן תרופות איטלקי, SIFI S.p.A ("היצרן"), בהסכם ייצור על ידי היצרן לשם שיווק והפצה של מוצר המסחרי הראשון של ליפיקייר, Ocular D ("המוצר"), באופן בלעדי על ידי ליפיקייר, באירופה ובמדינות בהן מכירים באישור CE ("ההסכם")<sup>4</sup>. כפי שנמסר לחברה מליפיקייר, במאי 2021 קיבל המוצר אישור שיווק באירופה (אישור CE) כחלק מתיק הרישום של היצרן האיטלקי<sup>5</sup>. מוצר ה-Ocular D הינו מוצר ייחודי מבוסס ננו-אמולסיה בשילוב ויטמין D, בגינו הוגשה בקשת פטנט על ידי ליפיקייר. כפי שנמסר לחברה, ליפיקייר ביצעה מספר ניסויי מעבדה שהראו כי המוצר מסייע בסינון קרינת האור הכחול ובכך עשוי להעניק הגנה נוספת לעין מעבר ליתרונות הקיימים בהרכב הטיפות הייחודי כשלעצמו. כפי שנמסר לחברה על ידי ליפיקייר, סינון אור כחול עשוי

<sup>3</sup> לפרטים נוספים אודות ההסכם, הניסוי ופעילות דיאגנוסטיק, ראו סעיפים 4.2.1, 4.2.3 ו-4.2.12.2 לדוח התקופתי של החברה לשנת 2020, כפי שפורסם ביום 18 במרץ 2021 [מס' אסמכתה 038166-01-2021], סעיף ב.1. לדוח הוולנטרי של החברה לרבעון ראשון 2021 כפי שפורסם ביום 23 במאי 2021 [מס' אסמכתה 087987-01-2021], וסעיף ב.9.1 לדוח החצי שנתי כפי שפורסם ביום 29 באוגוסט 2021 [מס' אסמכתה 071995-01-2021], הכלולים בזאת על דרך ההפניה.

<sup>4</sup> לפרטים נוספים, ראו דיווח מיידי מיום 29 ביולי 2021 [מס' אסמכתה: 059263-01-2021] הכלול בזאת על דרך ההפניה.

<sup>5</sup> בכפוף לחידוש אישור ה-CE במהלך התקופה בהתאם לרגולוציה החדשה באירופה ועד לא יאוחר מדצמבר 2022.

לסייע בטיפול והקלה של סינדרום הנקרא Digital Eye Strain ומתאפיין בעייפות העין וביובש הנובעים מחשיפה לקרינת אור כחול שנגרמת משימוש במסכי מחשב במשך שעות ארוכות וזאת במגבלות כללי הרגולציה האירופאיים שיחולו על תיאור התווית המוצר. ליפיקייר רואה בכך הזדמנות בפנייה לשוק נרחב נוסף (כ- 50% ממשתמשי מחשב בארה"ב מדווחים על Digital Eye Strain<sup>6</sup>), בנוסף לשוק הטיפול בעין יבשה. בהתאם להודעת ליפיקייר, ההסכם הינו לתקופה של עשר שנים<sup>7</sup> וכולל, בין היתר, התחייבויות לייצור, רכישה ושיווק על ידי ליפיקייר של המוצר לפי מחיר עלות ייצור מוסכם אשר צפוי לקטון ככל שליפיקייר תזמין כמות גבוהה יותר.

בהתאם להודעת ליפיקייר, עם החתימה על ההסכם, פועלת ליפיקייר לבניית תשתית שיווקית של המוצר, בעיקר באמצעות מפיצי משנה, ופועלת להתקשרות עם מפיצים ובוחנת פעילות מכירה און-ליין.

**לאזהרת מידע צופה פני עתיד בקשר עם ההסכם, תכונות המוצר, תחולתו, המשך תוקף אישור ה-CE, גודל השוק, פעילות השיווק וההפצה ועל כמות מכירות מוצר ה-Ocular D מכוחו, ראו סעיף 11 להלן.**

לפרטים נוספים אודות פעילות ליפיקייר, ראו סעיף 4.4 לדוח השנתי, הכלול בזאת על דרך ההפנייה.

### 3. אופ אר אקס

כפי שנמסר לחברה, אופ אר אקס נערכת לניסוי קליני בבני אדם בישראל ל- CysA במינון גבוה תוך השוואת סבילות השימוש בו למוצר הנפוץ בשוק. כן נמסר לחברה כי אופ אר אקס החלה בביצוע שתי תוכניות פיתוח של מוצרים חדשניים בתחום מחלות הרשתית המצריכים הגעה של החומר הפעיל לרשתית.

**לאזהרת מידע צופה פני עתיד בקשר עם הערכות אופ אר אקס לניסוי ובחינת תחילת פיתוח המוצרים החדשיים, ראו סעיף 11 להלן.**

לפרטים נוספים אודות אופ אר אקס, ראו סעיף 4.6 לדוח השנתי.

### 4. סנאוקוליס

כפי שנמסר לחברה, סנאוקוליס ממשיכה במאמציה לשיווק ומכירת מוצר סנאוקוליס באירופה ובישראל באמצעות מפיצים ובמסגרת אישורי ה-CE והאמ"ר שקיבלה. באוגוסט 2021, השתתפה החברה בסבב גיוס באמצעות הלוואה המירה למניות בסך של 100 אלפי דולר כחלק מקבלת הלוואות מבעלי מניות קיימים.

לפרטים נוספים ראו סעיף 4.7.3 לדוח השנתי, הכלול בזאת על דרך ההפנייה.

<sup>6</sup> [Digital eye strain: prevalence, measurement and amelioration \(nih.gov\)](https://www.nih.gov/digital-eye-strain-prevalence-measurement-and-amelioration)

<sup>7</sup> בכפוף לחידוש אישור ה-CE במהלך התקופה, כנדרש עד לדצמבר 2022.

באוגוסט 2021, הודיעה טרסייה פארמה לחברה כי היא חתמה על הסכם גיוס והקצאת מניות לפי שווי חברה של 100 מיליון דולר (לפני הכסף). יצוין בהקשר זה כי ההשקעה הראשונית של החברה בטרסייה פארמה בסכום של 1 מיליון דולר נעשתה באוקטובר 2019 לפי שווי חברה של כ- 20 מיליון דולר (לפני הכסף). במסגרת הסכם ההשקעה האמור, שמרה החברה על חלקה ובהתאם השקיעה באוגוסט 2021, 250 אלפי דולר בטרסייה פארמה.

למיטב ידיעת החברה, סכום ההשקעה שגויס צפוי לשמש בעיקר למימון ניסוי קליני שלב III בארה"ב למוצר ה- TRS01 ("הניסוי"). בספטמבר 2021 הודיעה טרסייה פארמה לחברה כי היא גייסה בארה"ב את החולה הראשון בניסוי אשר בוחן את היעילות והבטיחות של ה- TRS01, מוצר הדגל של טרסייה פארמה, בחולים עם יובאיטיס קדמית, לא-זיהומית, לרבות חולים עם יובאיטיס-גלאוקומה. כפי שנמסר לחברה, הניסוי הינו ניסוי קליני שלב III, אקראי, כפול-סמיות עם ביקורת פעילה, המיועד לבחון את הבטיחות והיעילות של מוצר ה- TRS01 בטיפול בחולים עם יובאיטיס קדמית, לא-זיהומית ופעילה, כולל חולים עם יובאיטיס-גלאוקומה. הניסוי צפוי לכלול 162 חולים במרכזים רפואיים מובילים בארה"ב ובאירופה.

למיטב ידיעת החברה, כפי שנמסר בנובמבר 2021, טרסייה פארמה מנהלת מו"מ עם שותף אסטרטגי פוטנציאלי להשקעה בטרסייה פארמה, וכן להסכם רישיון לשיווק של המוצר של טרסייה בטרטוריה ספציפית. למען הסר ספק, יובהר, כי אין ודאות כי מגעים כאמור לעיל יבשילו לכדי עסקאות מחייבות.

**לאזהרת מידע צופה פני עתיד בקשר עם הניסוי, וכן תחזיות, מועדים, ציפיות, כוונות ו/או תוכניות של החברה ו/או טרסייה פארמה בקשר לאמור, וכן בקשר להתממשות המו"מ (אם בכלל) ראו סעיף 11 להלן.**

לפרטים נוספים ראו סעיף 4.7.4 לדוח השנתי, הכלול בזאת על דרך ההפניה.

## 6. בלקין ויזן

כפי שנמסר לחברה על ידי בלקין ויזן, באפריל 2021 השלימה בלקין ויזן את גיוס החולים (192 חולים) בניסוי הקליני הרב-מרכזי באנגליה, איטליה, גאורגיה וישראל. כמו כן, כפי שנמסר לחברה על ידי בלקין ויזן, השלמת המעקב של כשנה וקבלת תוצאות סופיות של הניסוי הקליני שמטרתו לבחון ולבסס את בטיחותו ויעילותו של מוצר בלקין ויזן ולתמוך בהגשת בקשות לאישורים רגולטוריים ברחבי העולם, צפויה להתרחש ברבעון הראשון של 2022.

לפרטים נוספים ראו סעיף 4.7.5 לדוח השנתי, הכלול בזאת על דרך ההפניה.

**לאזהרת מידע צופה פני עתיד בקשר עם מועד נקודת הסיום המחקרית הראשונה, וכן תחזיות, מועדים, ציפיות, כוונות ו/או תוכניות של החברה ו/או בלקין לייזר בקשר לאמור, ראו סעיף 11 להלן.**

AEYE Health .7

כפי שנמסר לחברה, AEEYE Health העוסקת בפיתוח פתרונות אבחון מבוססי בינה מלאכותית (AI) למגוון של מחלות רשתיות, מתקדמת במאמציה לקבלת אישור FDA לאחד ממוצריה בתחום זיהוי אוטומטי של סיבוכי סוכרת ברשתיות וכן מפתחת מוצרים לאבחון מחלות עיניים נוספות.

**לאזהרת מידע צופה פני עתיד בקשר עם הניסוי בארה"ב, וכן תחזיות, מועדים, ציפיות, כוונות ו/או תוכניות של החברה ו/או AEEYE Health בקשר לאמור, ראו סעיף 11 להלן.**

Peripherex Inc. .8

ביולי 2021, חתמה החברה על הסכם השקעה בחברת Peripherex Inc. ("ההסכם" ו-"Peripherex"), חברה פרטית אמריקאית העוסקת בפיתוח פתרונות אבחון וניטור מרחוק של פגיעה בראייה ההיקפית תוך שימוש במחשב אישי ובמצלמה המובנית בו באמצעות מעקב אחר תזוזות העיניים. הבדיקה מיועדת לבדיקת חשד או התפתחות של גלאוקומה ומחלות עיניים אחרות המשפיעות על הראייה ההיקפית ("מוצר Peripherex"). Peripherex נוסדה על ידי ועל בסיס המצאה של פרופסור ג'פרי גולדברג המכהן כראש מחלקת העיניים (Chair of Ophthalmology at the Byers Institute) באוניברסיטת סטנפורד בארה"ב ובשיתוף עם חברת UMOOVE הישראלית. על פי ההסכם, תשקיע החברה ב- Peripherex סך של עד מיליון דולר, בתמורה למניות בכורה א' וזכות למינוי דירקטור אחד מתוך שלושה. חצי מיליון דולר מסך ההשקעה הושקע ב- Peripherex במועד השלמת העסקה ("מועד ההשקעה הראשונית") תמורת מניות המהוות כ- 12.5% מהון המניות של Peripherex (בדילול מלא) וחצי מיליון הדולר הנוספים מסכום ההשקעה, נתונים לשיקול דעת החברה, בכפוף להשלמת פיתוח והתקנה של מוצר Peripherex במרפאות של לפחות ארבעה מובילי דעה מרכזיים (KOL's) המתמחים בגלאוקומה בארה"ב שיחלו להשתמש במוצר במרפאותיהם. בנוסף ובכפוף להשקעה של מיליון דולר כאמור, קיבלה החברה אופציה להשקעה נוספת ב- Peripherex עד למועד המאוחר מבין מועד קבלת אישור FDA<sup>8</sup> למוצר החברה או חלוף 18 חודש ממועד השלמת הסכם ההשקעה, בסכום של עד 2 מיליון דולר נוספים, באותו המחיר למניה הקבוע בהסכם ("האופציה"). עם השלמת ההשקעה האמורה בסך כולל של מיליון דולר, צפויה החברה להחזיק בכ- 25% מהון המניות של Peripherex (בדילול מלא) ובהנחה של מימוש מלא של האופציה צפויה החברה להחזיק בכ- 50% מהון המניות של Peripherex<sup>9</sup> (בדילול מלא).

השקעת החברה ב- Peripherex היא חלק ממגמה של החברה להרחיב את פורטפוליו החברות של החברה לתחום ה-Digital Health לטיפול ואבחון מחלות בעיניים והעדפה לכאלה הקרובות יחסית לשלב ייצור ההכנסות.

כפי שנמסר לחברה, Peripherex מתקדמת בפעילותה להשלמת אב טיפוס של מוצר Peripherex אשר יוצב במרפאות מובילי דעה בארה"ב ובישראל.

<sup>8</sup> או פטור מקבלת FDA בהתאם לחוות דעת יועץ רגולטורי ואישור הבורד.  
<sup>9</sup> התחשיבים בהנחה של מחיר המניה המקורי וללא הפחתת המחיר בגין אי עמידה במועד באבן הדרך.



**לאזהרת מידע צופה פני עתיד בקשר עם הפרטים שלעיל ובקשר עם השלמת ההשקעה ב- Peripherex (לרבות ההשקעה הנוספת באמצעות האופציה), ראו סעיף 11 להלן.**

9. במסגרת פעילותה של החברה להרחבת היצע הטכנולוגיות והמוצרים החדשניים המפותחים על ידה בתחום רפואת העיניים התקשרה החברה ביום 28 בנובמבר 2021, עם חברת איכילוב טק בע"מ, חברת המסחר והחדשנות של המרכז הרפואי תל אביב ע"ש סוראסקי ("איכילוב"), במזכר הבנות לשיתוף פעולה לאיתור, פיתוח וקידום רעיונות וטכנולוגיות חדשניות בתחום רפואת העיניים ("שיתוף הפעולה").

בהתאם לשיתוף הפעולה, תציג איכילוב לחברה רעיונות וטכנולוגיות חדשניות בתחום העיניים<sup>10</sup> והחברה תקבל זכות ראשונים לבחור מהם רעיון או טכנולוגיה במטרה לפתחו לכדי אב טיפוס (בעלות שאינה מהותית לחברה), וקבלת רישיון בלעדי וכלל עולמי ביחס לזכויות הקניין הרוחני של הטכנולוגיה ו/או הרעיון הנבחר לצורך פיתוחו ומסחרו, והכל בהתאם לתנאי הרישיון שייקבעו בין הצדדים<sup>11</sup>. שיתוף הפעולה הראשוני נקבע לתקופת בדיקת התכנות של שישה חודשים.

שיתוף הפעולה עומד בקנה אחד עם כוונות החברה, בהתאם ליכולותיה והחלטותיה העסקיות, להמשיך להוסיף ולהרחיב את היצע הטכנולוגיות והמוצרים המפותחים, בין אם על ידי השקעה בחברות נוספות ובין אם באמצעות פיתוח עסקי והרחבת פעילות החברות המוחזקות, ויאפשר לחברה להרחיב ולגוון את פורטפוליו השקעותיה באמצעות השקעה איכותית גם בשלבים מוקדמים.

**לאזהרת מידע צופה פני עתיד, בקשר עם שיתוף הפעולה, ראו סעיף 11 להלן.**

10. **השפעת התפרצות נגיף הקורונה על פעילות החברה**

בתקופת הדיווח ולמועד דוח זה, על אף התמשכות נגיף הקורונה (ווריאנטים שלו) בארץ ובעולם, חזרה פעילות החברה, במגבלות המותרות ותוך שמירה על ההוראות בדבר התנהלות בעת המגיפה במדינות השונות, לאופן ההתנהלות ופעילות סדירה, עד כמה שניתן, כפי שהיו טרם התפרצות הנגיף. בהתאם, החלה דיאגנוסטיר את הניסוי בהודו ועובדיה טסו להודו לשם כך וכן חזרה החברה לקיים פגישות פרונטליות ולהשתתף בכנסים, תוך שמירה על ההוראות הדין הרלבנטיות כאמור. בנוסף לאמור, חשוב להבהיר, כי במהלך כל תקופת הדיווח ועד מועד פרסום דוח זה, המשיכה החברה לקדם את הפרויקטים של הקבוצה והמשיכה לבחון שיתופי פעולה וטכנולוגיות חדשניות נוספות. יצוין כי למשבר עקב התפרצות נגיף הקורונה גם השפעות חיוביות באופן העלאת המודעות וחשיבות הטכנולוגיה המסוגלת לחסוך ולייעל הליכים רפואיים, לרבות ביצוע הליכים מרחוק (כדוגמת החברות בהן השקיעה החברה - AEYE Health ו-Peripherex). לפרטים נוספים, ראו סעיף 3.2.1 לדוח השנתי, הכלול בזאת על דרך ההפניה.

11. **אזהרת מידע צופה פני עתיד - המידע והפרטים הכלולים בדוח זה לגבי החברה וחברות הקבוצה, בין היתר בקשר עם הניסוי הקליני בהודו על ידי חברת דיאגנוסטיר פיתוח יכולות חדשות על בסיס פלטפורמת דיאגנוסטיר, הערכות ליפיקייר לאחר החתימה על הסכם הייצור עם היצרן**

<sup>10</sup> לחברה תינתן זכות ראשונים להצגת רעיונות ויוזמות כאמור כאשר איכילוב תהיה רשאית להציעם לצדדים שלישיים 30 יום לאחר הצגתם הראשונית לחברה.

<sup>11</sup> אשר צפוי לכלול תשלום תמלוגים לאיכילוב בגין השימוש בקניין הרוחני ברעיון הנבחר שבבעלותה.

האירופאי למוצר ה- *Ocular D*, גודל השוק, פעילות השיווק וההפצה וכמות מכירת מוצר ה- *LipiTear™* *ocular D* מכוחו, הערכות איי אופטימה בדבר תחולת הסכם ההפצה של מוצר ה- *LipiTear™* עם חברת התרופות המובילה באירופה, השפעתו על פעילות השיווק וההפצה ועל כמות מכירות המוצר מכוחו, והגברת התלות במפיץ עם השנים, הערכות אופ או אקס בדבר הרחבת צורת המוצרים שבפיתוח ובחינת הניסוי הקליני ב- *CysA* במינון גבוה (אם בכלל), מאמצי השיווק והמכירות של סנאוקוליס, ההשקעה בטרסייה פארמה, והניסוי הקליני שלב III של טרסייה פארמה למוצר ה- *TRS01* והמשך פעילות הפיתוח שלה, הערכות בלקין ויז'ן בקשר עם מועד סיום הניסוי הקליני, והערכת *AEE Health* בדבר הניסוי הקליני ומועד קבלת תוצאות של הניסוי, והשלמה, לרבות ההשקעה הנוספת באמצעות האופציה (אם בכלל) של הסכם ההשקעה ב- *Peripherex* ולרבות אופיים, היקפם והיתכנותם העסקית של הרעיונות והטכנולוגיות החדשניות אשר יכול (אם בכלל) ויוצגו לחברה במסגרת מזכר ההבנות עם איכילוב, וכן לויז' והשפעה (אם בכלל) של מגפת נגיף הקורונה ו/או בכלל וכן תחזיות, מועדים, הערכות ו/או תוכניות של החברה ו/או מי מחברות הקבוצה בקשר לאמור, הינן "מידע צופה פני עתיד" כמשמעותו בחוק ניירות ערך, התשכ"ח-1968 הכרוך באי ודאות גבוהה, והמבוסס, בין היתר, על גורמים שלישיים ועל משתנים רבים שלחברה ו/או לחברות הקבוצה אין בהכרח שליטה לגביהם, ולפיכך ייתכן כי המידע והערכות כאמור, בפועל לא יתממשו ו/או לא יתממשו במלואם ו/או יתממשו באופן השונה מהותית מכפי שהוערך או נצפה מלכתחילה. בין הגורמים העלולים לגרום לכך ניתן לציין, בין היתר, על גורמים שלישיים ועל משתנים רבים שלחברה ו/או לחברות הקבוצה אין בהכרח שליטה לגביהם, ואין וודאות כי יתממשו, או שיתממשו בדרך שנצפיתה לכתחילה או באופן שונה מהותית מכך, ואשר התממשותם תלויה בגורמים אשר אינם בשליטת החברה ו/או חברות הקבוצה, לרבות התממשות איזה מבין גורמי הסיכון המפורטים בסעיף 4.24 בפרק א' לדוח השנתי, אשר עשויים להשפיע באופן משמעותי, ביחד ולחוד, על הערכות החברה ומי מחברות הקבוצה כאמור.

[המשך בעמוד הבא]

ג. מידע כספי וולונטרי לא סקור

דוחות ביניים מאוחדים על המצב הכספי

ליום 31 בדצמבר, 2020	ליום 30 בספטמבר, 2020		2021	
	אלפי ש"ח (מבוקר)	אלפי ש"ח (לא סקור)	אלפי ש"ח (לא סקור)	
29,988	26,803	36,388	<b>נכסים שוטפים</b>	
1,161	5,434	245	מזומנים ושווי מזומנים	
350	417	234	פקדונות לזמן קצר	
19,961	18,357	-	חייבים ויתרות חובה	
51,460	51,011	36,867	השקעה במניות בשווי הוגן דרך רווח והפסד	
			<b>סה"כ נכסים שוטפים</b>	
-	-	980	<b>נכסים לא שוטפים</b>	
2,236	259	2,222	נכסים לזמן ארוך	
927	1,058	584	רכוש קבוע, נטו	
9,973	13,667	25,505	נכס זכות שימוש, נטו	
84	180	1,542	השקעה במניות בשווי הוגן דרך רווח והפסד	
149	149	149	השקעה בחברה מוחזקת המטופלת לפי שיטת השווי המאזני	
13,369	15,313	30,982	מוניטין ונכס בלתי מוחשי	
64,829	66,324	67,849	<b>סה"כ נכסים לא שוטפים</b>	
			<b>סה"כ נכסים</b>	
580	539	313	<b>התחייבויות שוטפות</b>	
1,522	1,403	1,146	ספקים ונותני שירותים	
459	514	470	זכאים ויתרות זכות	
2,561	2,456	1,929	חלויות שוטפות של התחייבות חכירה	
			<b>סה"כ התחייבויות שוטפות</b>	
558	702	672	<b>התחייבויות לא שוטפות</b>	
1,133	1,253	-	התחייבות בגין מענקים	
470	548	126	התחייבות מסים נדחים	
2,161	2,503	798	התחייבות לזמן ארוך בגין חכירה	
			<b>סה"כ התחייבויות לא שוטפות</b>	
268,555	264,907	268,741	<b>הון מיוחס לבעלי מניות החברה</b>	
(209,338)	(202,852)	(204,032)	הון מניות, פרמיה וקרנות	
59,217	62,055	64,709	יתרת הפסד	
890	(690)	413	<b>סה"כ הון מיוחס לבעלי מניות החברה</b>	
60,107	61,365	65,122	זכויות שאינן מקנות שליטה	
64,829	66,324	67,849	<b>סה"כ הון</b>	
			<b>סה"כ התחייבויות והון</b>	

**דוחות ביניים מאוחדים על הרווח והפסד ורווח כולל אחר**

לשנה שהסתיימה ביום 31 בדצמבר, 2020	לשלושת החודשים שהסתיימו ביום		לתשעת החודשים שהסתיימו ביום		הכנסות, נטו
	30 בספטמבר, 2020 (*)	30 בספטמבר, 2021	30 בספטמבר, 2020 (*)	30 בספטמבר, 2021	
אלפי ש"ח (מבוקר)	אלפי ש"ח (לא סקור)	אלפי ש"ח (לא סקור)	אלפי ש"ח (לא סקור)	אלפי ש"ח (לא סקור)	
31	11	3	29	5	
(3,993)	(828)	(678)	(2,878)	(3,114)	הוצאות מחקר ופיתוח, נטו
(250)	(76)	(200)	(115)	(400)	הוצאות שיווק ומכירה
(6,411)	(1,457)	(1,239)	(4,615)	(4,115)	הוצאות הנהלה וכלליות, נטו
(**)(1,427)	(**)(350)	(231)	(**)(481)	11,011	שערך השקעה במניות בשווי הוגן דרך רווח
(705)	-	-	(705)	-	והפסד
(12,786)	(2,711)	(2,348)	(7,832)	3,382	הוצאות אחרות, נטו
(12,755)	(2,700)	(2,345)	(7,803)	3,387	רווח (הפסד) תפעולי
(**)(906)	(**)(202)	(431)	(**)(883)	(49)	הכנסות (הוצאות) מימון, נטו
(375)	(113)	(73)	(279)	(157)	חלק החברה בהפסדי חברות מוחזקות המטופלות לפי שיטת השווי המאזני
(14,036)	(3,015)	(2,849)	(7,199)	3,181	רווח (הפסד) לפני מס
(135)	(53)	-	(407)	1,572	מסים על הכנסה
(14,171)	(3,068)	(2,849)	(7,606)	4,753	רווח (הפסד) מפעילויות נמשכות
(915)	548	-	(813)	-	רווח (הפסד) מפעילות מופסקת
(15,086)	(2,520)	(2,849)	(8,419)	4,753	רווח (הפסד) נקי
					<b>רווח (הפסד) כולל אחר:</b>
					<b>סכומים שישווגו מחדש לרווח או הפסד</b>
					<b>בהתקיים תנאים ספציפיים:</b>
					התאמות הנובעות מתרגום דוחות
					כספיים של פעילות חוץ
					<b>סה"כ רווח (הפסד) כולל</b>
85	-	(25)	-	26	<b>סה"כ רווח (הפסד) נקי מיוחס ל:</b>
(15,001)	(2,520)	(2,874)	(8,419)	4,779	בעלי מניות החברה
(13,382)	(2,437)	(2,711)	(6,896)	5,306	זכויות שאינן מקנות שליטה
(1,704)	(83)	(138)	(1,523)	(553)	
(15,086)	(2,520)	(2,849)	(8,419)	4,753	<b>סה"כ רווח (הפסד) כולל מיוחס ל:</b>
(13,297)	(2,437)	(2,736)	(6,896)	5,332	בעלי מניות החברה
(1,704)	(83)	(138)	(1,523)	(553)	זכויות שאינן מקנות שליטה
(15,001)	(2,520)	(2,874)	(8,419)	4,779	
					<b>רווח (הפסד) נקי למניה המיוחס לבעלי מניות</b>
					<b>החברה (בש"ח):</b>
(2.90)	(0.54)	(0.60)	(1.49)	1.17	רווח (הפסד) נקי למניה בסיסי מפעילויות נמשכות
(0.05)	-	-	(0.03)	-	רווח (הפסד) נקי למניה בסיסי מפעילות מופסקת
(2.95)	(0.54)	(0.60)	(1.52)	1.17	סה"כ רווח (הפסד) נקי למניה בסיסי
(2.90)	(0.53)	(0.59)	(1.49)	1.16	רווח (הפסד) נקי למניה מדולל מפעילויות נמשכות
(0.05)	-	-	(0.03)	-	הפסד נקי למניה מדולל מפעילות מופסקת
(2.95)	(0.53)	(0.59)	(1.52)	1.16	סה"כ רווח (הפסד) נקי למניה מדולל
4,542,901	4,542,901	4,554,989	4,542,901	4,546,945	מספר המניות המשוקלל ששימש בחישוב הרווח (הפסד) הנקי למניה בסיסי
4,542,901	4,579,165	4,580,813	4,554,989	4,588,857	מספר המניות המשוקלל ששימש בחישוב הרווח (הפסד) הנקי למניה מדולל

(\*) הותאם למפרע בגין פעילות שהופסקה.  
(\*\*) סווג מחדש.

דוחות מאוחדים ביניים על תזרימי המזומנים

לשנה שהסתיימה ביום 31 בדצמבר,	לשלושת החודשים שהסתיימו ביום 30 בספטמבר,		לתשעת החודשים שהסתיימו ביום 30 בספטמבר,		
	2020	2021	2020	2021	
מבוקר אלפי ש"ח	לא סקור אלפי ש"ח	לא סקור אלפי ש"ח	לא סקור אלפי ש"ח	לא סקור אלפי ש"ח	
(11,395)	(2,629)	(1,854)	(8,595)	(7,473)	מזומנים, נטו, ששימשו לפעילות שוטפת
2,011	(339)	(1,828)	(409)	14,159	מזומנים, נטו, שנבעו (ששימשו) מפעילות השקעה
4,773	(125)	(113)	(336)	(333)	מזומנים, נטו, שנבעו (ששימשו) מפעילות מימון

בכבוד רב,

ביולייט מדעי החיים בע"מ

ע"י יעקב מיכלין,

מנכ"ל