



**עדכון עסקי תמציתי ומידע כספי
וולונטרי
לרבעון הראשון שהסתיים ביום
31.3.2023**

ביולייט מדעי החיים בע"מ
("החברה")

31 במאי 2023

לכבוד
הבורסה לניירות ערך בתל אביב בע"מ
www.tase.co.il

לכבוד
רשות ניירות ערך
www.isa.gov.il

גא"נ,

עדכון עסקי תמציתי ומידע כספי וולונטרי¹
לרבעון הראשון שהסתיים ביום 31 במרץ 2023

החברה מתכבדת לפרסם בזאת עדכון עסקי תמציתי על פעילות החברה ומידע כספי וולונטרי². לא סקור, לרבעון הראשון שהסתיים ביום 31 במרץ 2023 ועד למועד דוח זה ("תקופת הדיווח"). עדכון עסקי זה נערך מתוך הנחה כי הדוח השנתי מצוי בפני הקורא.

א. תמצית תיאור החברה; פעילות בתחום העיניים

1. החברה מחזיקה ומשקיעה בחברות ("חברות הפורטפוליו") בתחום המחלות והטיפולים בעיניים וזאת באמצעות השקעה, ניהול, פיתוח ומסחר של פרויקטים וטכנולוגיות ו/או מוצרים בתחומי המכשור הרפואי המתקדם, תרופות, דיאגנוסטיקה ורפואה דיגיטלית (יחד - "מוצרי העיניים"). חברות הפורטפוליו ומוצרי העיניים השונים שלהן נמצאים בשלבי פיתוח, קליניים (או פרה קליניים) ומסחריים שונים, החל מפיתוח ראשוני ועד שלב מכירות.
 2. מטרתה של החברה, לפעול באמצעות החברות המאוחדות שלה כדי להביא לשוק את מוצרי העיניים אשר מיועדים לתת מענה לצורך ממשי הקיים בתחום המחלות והטיפולים בעיניים. החברה מתמקדת כיום בעיקר בתחום הגלאוקומה והעין היבשה ומרחיבה כעת את פעילותה לתחום מחלות הרשתית.
- על פי האסטרטגיה של החברה, משאביה ומשאבי החברות המאוחדות מוכוונים ביעילות לפיתוח מוצרי העיניים עד לשלב הגעתם לשוק או להתקשרות עם חברות אסטרטגיות. בנוסף לאמור, לפני מספר שנים החלה החברה להשקיע בחברות מוחזקות הפועלות בתחום העיניים מתוך מטרה לסייע להן בשלבי הפיתוח המוקדמים ולנצל את יתרונה ונסיונה הנצבר כדי לסייע בחיבורים עם חברות גדולות ומשקיעים נוספים. החברה פועלת לייצר סינרגיה בין מכלול חברות הפורטפוליו בשילוב בין תרופות, מכשור רפואי וכלי אבחון שונים.

¹ לפרטים מלאים אודות תיאור עסקי החברה, ראו פרק א' לדוח השנתי של החברה, כפי שדווח ביום 30 במרץ 2023 [אסמכתה מס' 2023-01-031264], (ביחד - "הדוח השנתי"), הכלול בזאת על דרך ההפנייה.
² יצוין, כי נכון למועד דיווח זה, החברה הינה "תאגיד קטן" בהתאם לתנאים הקבועים בתקנה 5 לתקנות ניירות ערך (דוחות תקופתיים ומידיים), תש"ל-1970, ועל פי החלטת דירקטוריון החברה, החברה מדווחת לפי מתכונת דיווח חצי-שנתית.

להלן טבלה מרכזת תמציתית המפרטת את פעילות חברות הקבוצה מאז מועד פרסום הדוח השנתי ועד מועד פרסום דוח זה.

תיאור תמציתי של פעילות חברות הפורטפוליו של החברה:

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

[ראה עמוד הבא]

התפתחות עיקרית במהלך תקופת הדוח ועד מועד פרסום	אופן הצגת החברה בדוחות הכספיים של החברה	שיעור החזקה (בדילול מלא)	תיאור תמציתי של פעילות חברת הפורטפוליו
<p>עין יבשה – לאחר קבלת תוצאות ביניים חיוביות, ממשיכה בניסוי בהודו לבחינת הרחבת התוויות השימוש במוצר לאבחון סינדרום העין היבשה על ידי בחינה של 5 חלבונים שונים בהרכב נוזל הדמעות כחלק מהסכם לבחינת שת"פ מסחרי אפשרי עם חברת תרופות בינלאומית ומרכז לרפואת עיניים בהודו. עד מועד פרסום הדיווח גויסו 556 נבדקים.</p> <p>עין אדומה - נערכת להגשת בקשה לוועדת הלסינקי לניסוי קליני בבני אדם לצורך בחינת מוצר הנמצא במהלך פיתוח לאבחון עין אדומה.</p>	חברה מאוחדת	74%	<p>דיאגנוסטיק - מפתחת טכנולוגיית TeaRx™ המיועדת לאבחנה של מחלות בקדמת העין על-ידי בחינה של הרכב נוזל הדמעות. האינדיקציה הראשונה שלה היא זיהוי, התאמת טיפול ומעקב אחר טיפול בסינדרום העין היבשה והאינדיקציה השנייה לאבחון עין אדומה</p>
<p>החלה בפעילות מכירה באירופה של מוצר ה-Ocular D תוך התמקדות בגרמניה ובריטניה.</p>	חברה מאוחדת	91%	<p>ליפיקיי - פיתוח ומסחר ננו אימולסיות כטיפות עיניים ובראשן מוצר המכיל ויטמין D</p>
<p>בהליך בדיקת היתכנות של פיתוח שתל מתכלה לטיפול בגלאוקומה. כפי שדווח בעבר, בניסוי phase I/IIa בארה"ב בשתל הקיים (הלא מתכלה) התקבלו תוצאות חיוביות.</p>	חברה מאוחדת	87%	<p>וייסי - מפתחת שתל לתת לחמית (EYE-D) לשחרור מושה ומבוקר של חומר פעיל לטיפול בגלאוקומה</p>
<p>החלה בניסוי קליני בבני אדם בטיפות עיניים המבוססות על טכנולוגיית ההולכה של החברה עם החומר הפעיל Cyclosporine (ציקלוספורין) בשני ריכוזים גבוהים בהשוואה למוצר הנפוץ כיום בשוק שהוא בריכוז נמוך יותר וגייסה עד כה 9 משתתפים. וכן בשלבים ראשוניים לפיתוח טכנולוגיית הולכת חומרים פעילים לרשתית.</p>	חברה מאוחדת	52%	<p>אופ אר אקס - פיתוח תרופות לטיפול במחלות עיניים באמצעות פלטפורמה טכנולוגית חדשנית המשפרת הולכת תרופות עיניים המבוססת על ננו-מבנים</p>
<p>נמצאת בשלבי הגשה לשם קבלת אישור FDA לביצוע ניטור מרחוק באמצעות מוצר פריפרקס ומטמיעה מוצריה באופן מדורג אצל מובילי דעה בארה"ב.</p>	חברה כלולה לפי שיטת השווי המאזני	30%	<p>פריפרקס - פיתוח פתרונות אבחון וניטור מרחוק של פגיעה בראייה ההיקפית תוך שימוש במחשב אישי ובמצלמה המובנית בו באמצעות מעקב אחר תזוזות</p>
<p>סיימה לגייס חולים בניסוי קליני Phase III אשר בוחן את היעילות והבטיחות של ה-TRS01, מוצר הדגל של טרסייה, בחולים עם אובאיטיס קדמית, לא-זיהומית, לרבות חולים עם אובאיטיס-גלאוקומה וצופה כי תוצאות הניסוי יתקבלו במהלך שנת 2023.</p>	נכס פיננסי בשווי הוגן דרך רווח או הפסד	4%	<p>טרסייה פארמה - פיתוח מוצר חדשני, TRS01, המבוסס על פלטפורמה טכנולוגית לטיפול במחלות עיניים דלקתיות מסכנות ראייה</p>
<p>השלימה גיוס הון באמצעות הסכם הלוואה המירה למניות בסך של 12.6 מיליון דולר עם תאגיד בינלאומי. התקבלו תוצאות שנה של ניסוי GLAurious, לפיהן טיפול ה-DSL1 מוריד את הלחץ התוך-עיני באופן משמעותי עם פרופיל בטיחות מצוין (excellent safety profile) והחלה במכירות באירופה.</p>	נכס פיננסי בשווי הוגן דרך רווח או הפסד	4%	<p>בלקין ויזן - פיתוח מכשיר לייזר שמטרתו לאפשר לחולי גלאוקומה לקבל טיפול לייזר יעיל וקצר כטיפול ראשוני במחלה</p>
<p>התקשרה בהסכם אסטרטגי של השקעה בסך של 17 מיליון דולר, הפצה בלעדית באירופה ואופציה לרכישה של חברת סנאקוליס על ידי Bausch + Lomb, וממשיכה בפעילותה המסחרית גלובלית לשווק את מוצר סנאקוליס באירופה באמצעות Bausch + Lomb ובישראל בהתאם לאישורי CE ואמ"ר.</p>	נכס פיננסי בשווי הוגן דרך רווח או הפסד	4%	<p>סנאקוליס - פיתוח מכשיר ייעודי וייחודי לניתוחי גלאוקומה</p>
<p>קיבלה אישור FDA למוצר מבוסס בינה מלאכותית אשר פותח על ידה, לזיהוי אוטונומי על ידי מצלמה שולחנית של רטינופטיה סוכרתית בינונית ומעלה ופועלת לקבלת אישור על המצלמה הידנית בעקבות משוב מה-FDA, מהלך שהתחיל ברבעון הראשון של שנת 2023.</p>	נכס פיננסי בשווי הוגן דרך רווח או הפסד	7%	<p>AEYE Health - פיתוח פתרונות אבחון מבוססי בינה מלאכותית (AI) למגוון של מחלות רשתית</p>



ב. שינויים וחידושים מהותיים אשר אירעו בעסקי הקבוצה ברבעון השלישי של שנת 2022 ועד למועד פרסום דוח וולונטרי זה:

1. התקשרות בהסכם שיתוף פעולה עם Alexion AstraZeneca Rare Disease לבחינת

טכנולוגיה חדשנית לאבחון מחלות רשתית. החברה הודיעה במאי 2023³ כי היא חתמה על הסכם לשיתוף פעולה עם חברה בת של AstraZeneca, Alexion AstraZeneca Rare Disease, ("אלקסיון") לביצוע מחקר היתכנות קליני בבני אדם לבחינה והערכה של טכנולוגיה חדשנית לאבחון מחלות רשתית באמצעות הדמעות ("הטכנולוגיה").

החברה התקשרה בהסכם אופציה לקבלת רישיון בלעדי עם אוניברסיטת הארוורד מארה"ב בקשר עם הטכנולוגיה. ניתוח הרכב הדמעות בניסוי יבוצע על ידי פרופ' יפעת מרבל, כיום במכון ויצמן למדע, שהיא אחת מממציאות הטכנולוגיה. הניסוי הקליני יתבצע במרכז הרפואי תל-אביב ע"ש סוראסקי איכילוב ובהובלתה של פרופ' ענת לבנשטיין, מנהלת מערך העיניים במרכז הרפואי תל-אביב.

אזהרת מידע צופה פני עתיד – המידע, הפרטים והערכות החברה הכלולים בסעיף זה אודות שיתוף הפעולה, פוטנציאל המחקר, מועד תחילתו ואופן ביצועו, תוצאות המחקר ופוטנציאל שיתוף הפעולה בעקבותיו, והאישורים הנדרשים בקשר לאמור הינם "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 אין בהכרח שליטה לגביהם, ולפיכך ייתכן כי המידע, הפרטים וההערכות כאמור, בפועל לא יתממשו ו/או לא יתממשו במלואם ו/או יתממשו באופן השונה מהותית מכפי שהוערך או נצפה מלכתחילה.

חברות מאוחדות

2. דיאגנוסטיר

האינדיקציה הראשונה של טכנולוגית ה-TeaRx™ לזיהוי, התאמה אישית ומעקב אחר טיפול בסינדרום העין היבשה.

- כפי שנמסר לחברה הסתיים שלב הפיתוח של המוצר המבוסס על בדיקת 3 חלבונים בהרכב הדמעות. למוצר זה יש אישור CE ואישור אמ"ר⁴.
- כפי שנמסר לחברה, בהמשך לתוצאות הביניים החיוביות שהתקבלו בדצמבר 2022, דיאגנוסטיר ממשיכה בניסוי הקליני אשר החלה בהודו באוקטובר 2021 לבחינת הרחבת התווית השימוש במוצר לאבחון סינדרום העין היבשה על ידי בחינה של 5 חלבונים שונים בהרכב נוזל הדמעות כחלק מהסכם לבחינת שת"פ מסחרי אפשרי עם חברת תרופות בינלאומית ומרכז לרפואת עיניים בהודו. עד למועד פרסום הדוח גויסו בניסוי בהודו 556 נבדקים.

³ לפרטים נוספים, ראו דיווח מידי מיום 29 במאי 2023 [אסמכתא מס' 2023-01-048874] הכלול בזאת על דרך ההפנייה.
⁴ לפרטים נוספים, ראו דיווח מידי מיום 15 בינואר 2023 [אסמכתא מס' 2023-01-005902] הכלול בזאת על דרך ההפנייה.

אינדיקציה לאבחון עין אדומה (זיהומים בקדמת העין הנגרמים על ידי חיידקים או נגיפים כגון אדנו-וירוס או הרפס ו/או דלקת לחמית אלרגית)

- כפי שנמסר לחברה, דיאגנוסטיר ממשיכה להערך להגשת בקשה לוועדת הלסינקי לניסוי קליני בבני אדם לצורך בחינת מוצר הנמצא במהלך פיתוח לאבחון עין אדומה.

לאזהרת מידע צופה פני עתיד בקשר עם קצב גיוס המשתתפים בניסוי ומועד סיומו, בחינת אפשרות להמשך שת"פ, והשגה (אם בכלל) של מי מבין יעדיו העיקריים של הניסוי, ולרבות ההערכות להגשת בקשה לוועדת הלסינקי וביצוע הניסוי לבחינת המוצר לאבחון עין אדומה (אם בכלל), ראו סעיף 11 להלן.

לפרטים נוספים אודות דיאגנוסטיר וטכנולוגיית ומוצר ה- TeaRx™ של דיאגנוסטיר ראו סעיף 4.2 לדוח השנתי, הכלול בזאת על דרך הפנייה.

3. ליפיקייר

כפי שנמסר לחברה, ליפיקייר החלה בפעילות מכירה באירופה של מוצר ה- Ocular D תוך התמקדות בגרמניה ובריטניה.

לאזהרת מידע צופה פני עתיד בקשר עם פעילות המכירה והמשכה (אם בכלל), ראו סעיף 11 להלן.

לפרטים נוספים ראו סעיף 4.3 לדוח השנתי, הכלול בזאת על דרך הפנייה.

4. וייסיי

בהליך בדיקת היתכנות של פיתוח שתל מתכלה לטיפול בגלאוקומה. כפי שדווח בעבר, בניסוי phase I/IIa בארה"ב בשתל הקיים (הלא מתכלה) התקבלו תוצאות חיוביות.

לאזהרת מידע צופה פני עתיד בקשר עם בחינת היתכנות שינוי השתל לשתל מתכלה, ראו סעיף 11 להלן.

לפרטים נוספים ראו סעיף 4.4 לדוח השנתי, הכלול בזאת על דרך הפנייה.

5. אופ אר אקס

כפי שנמסר לחברה, אופ אר אקס החלה בניסוי קליני⁵ בבני אדם בטיפות עיניים המבוססות על טכנולוגית ההולכה של החברה עם החומר הפעיל Cyclosporine (ציקלוספורין) בשני ריכוזים גבוהים בהשוואה למוצר הנפוץ כיום בשוק שהוא בריכוז נמוך יותר וכן בשלבים ראשוניים לפיתוח טכנולוגית הולכת חומרים פעילים לרשתית. נכון למועד דוח זה גויסו בניסוי הקליני 9 משתתפים.

⁵ לפרטים נוספים, ראו דיווח מידי של החברה מיום 20 בפברואר 2023 [אסמכתא מס' 2023-01-016117] הכלול בזאת על דרך ההפנייה.

לאזהרת מידע צופה פני עתיד בקשר עם קצב גיוס משתתפים בניסוי, והשגה (אם בכלל) של מי מבין יעדיו העיקריים של הניסוי, ראו סעיף 11 להלן.

לפרטים נוספים אודות אופ אר אקס, ראו סעיף 4.5 לדוח השנתי.

חברה כלולה לפי שיטת השווי המאזני

פריפרקס .6

כפי שנמסר לחברה, פריפרקס נמצאת בשלבי הגשה לשם קבלת אישור FDA לביצוע ניטור מרחוק באמצעות מוצר פריפרקס ומטמיעה מוצריה באופן מדורג במרפאות של מובילי דעה בארה"ב.

באפריל 2023, השקיעה החברה סכום נוסף של 145 אלפי דולר, מתוך האופציה אשר הוענקה לה במסגרת הסכם ההשקעה מיולי 2021 להשקעה של עד 2 מיליון דולר נוספים לפי מחיר המניה המקורי.

לאחר השקעה זו, עומד שיעור אחזקת החברה בפריפרקס על כ- 29.5% מהון המניות המונפק והנפרע של פריפרקס.

לאזהרת מידע צופה פני עתיד בקשר עם שימוש במוצר פריפרקס במרפאות של מובילי דעה בארה"ב, ראו סעיף 11 להלן.

לפרטים נוספים ראו סעיף 4.7 לדוח השנתי הכלול בזאת על דרך ההפניה.

חברות מוחזקות

סנאוקוליס .7

כפי שנמסר לחברה, בהמשך להתקשרות סנאוקוליס בהסכם אסטרטגי של השקעה כוללת בסך של 17 מיליון דולר, הסכם הפצה בלעדי באירופה ואופציה לרכישה של חברת סנאוקוליס על ידי Bausch + Lomb, סנאוקוליס ממשיכה בפעילותה המסחרית גלובלית לשווק את מוצר סנאוקוליס באירופה באמצעות Bausch + Lomb ובישראל באמצעות מפיץ מקומי בהתאם לאישורי CE לשיווק באירופה ואישור אמ"ר לשיווק בישראל לאינדיקציה המרכזית הקיימת של המוצר (Moderate to Severe Glaucoma) ולאינדיקציה נוספת של המוצר (Severe Glaucoma).

לאזהרת מידע צופה פני עתיד בקשר עם העסקה האסטרטגית ומימוש האופציה (אם בכלל), וכן סיום הניסויים הקליניים וקבלת תוצאות (אם בכלל), ראו סעיף 11 להלן.

לפרטים נוספים ראו סעיף 4.8 לדוח השנתי הכלול בזאת על דרך ההפניה.

טרסייה פארמה .8

כפי שנמסר לחברה, טרסייה פארמה סיימה לגייס חולים בניסוי קליני Phase III אשר בוחן את היעילות והבטיחות של ה-TRS01, מוצר הדגל של טרסייה, בחולים עם אובאיטיס קדמית, לא-זיהומית, לרבות חולים עם אובאיטיס-גלאוקומה וצופה כי תוצאות הניסוי יתקבלו במהלך שנת 2023 ותהיה להן השפעה מהותית על פעילות טרסייה פארמה.

לאזהרת מידע צופה פני עתיד בקשר עם הערכות טרסייה פארמה בקשר עם מועד קבלת תוצאות הניסוי, ראו סעיף 11 להלן.

לפרטים נוספים ראו סעיף 4.9 לדוח השנתי הכלול בזאת על דרך הפנייה.

9. בלקין ויז'ן

בפברואר 2023, הודיעה בלקין ויז'ן לחברה כי היא השלימה גיוס הון במתכונת של הסכם הלוואה המירה למניות בלקין ויז'ן בסך של 12.6 מיליון דולר עם תאגיד בינלאומי⁶.

כפי שעוד נמסר לחברה, בלקין ויז'ן קיבלה תוצאות שנה של ניסוי GLAUrious, לפיהן טיפול ה-DSLIT מוריד את הלחץ התוך-עיני באופן משמעותי עם פרופיל בטיחות מצוין (excellent) safety profile והחלה במכירות באירופה. בהתאם, בלקין ויז'ן החלה בהתקנת מכשיר Eagle™ במדינות שונות באירופה הן באופן ישיר והן באמצעות באמצעות מפיצים.

לאזהרת מידע צופה פני עתיד בקשר עם המרה למניות בלקין ויז'ן (אם בכלל) של הסכם הלוואה ההמירה למניות, ראו סעיף 11 להלן.

לפרטים נוספים ראו סעיף 4.10 לדוח השנתי הכלול בזאת על דרך הפנייה.

10. AEYE Health

כי שנמסר לחברה, AEYE Health קיבלה אישור FDA למוצר מבוסס בינה מלאכותית אשר פותח על ידה, לזיהוי אוטונומי על ידי מצלמה שולחנית של רטינופטיה סוכרתית בינונית ומעלה ופועלת לקבלת אישור על המצלמה הידנית, בעקבות משוב מה-FDA, מהלך שהתחיל ברבעון הראשון של שנת 2023.

לאזהרת מידע צופה פני עתיד בקשר עם אישור ה-FDA למצלמה הידנית של מוצר AEYE Health, ראו סעיף 11 להלן.

לפרטים נוספים ראו סעיף 4.11 לדוח השנתי הכלול בזאת על דרך הפנייה.

11. אזהרת מידע צופה פני עתיד – המידע, הפרטים והערכות החברה וחברות הפורטפוליו

הכלולים בדוח זה לרבות בין היתר בקשר עם ביצוע הניסוי בהודו על ידי דיאגנוסטיק וקצב גיוס משתתפים, מועד סיום הניסוי, ובחינת אפשרות להמשך שת"פ, ולרבות משמעות השגת מי מבין יעדיו העיקריים של הניסוי (אם בכלל) ולרבות הערכות דיאגנוסטיק בקשר עם הגשת בקשה לוועדת הלסינקי וביצוע ניסוי לבחינת המוצר לאבחון עין אדומה, ובקשר עם פעילות המכירה של מוצר ליפיקייר והמשכה (אם בכלל) והיתכנות שינוי שתל וייסיי לשתל מתכלה,

⁶ לפרטים נוספים, ראו דיווח מיידי של החברה מיום 16 בפברואר 2023 (אסמכתא מספר: 2023-01-015292), המובא על דרך הפנייה.

ולרבות בקשר עם קצב גיוס המשתתפים בניסוי הנערך על ידי אופ אר אקס, והשגה (אם בכלל) של מי מבין יעדיו העיקריים, וכן שימוש במוצר פריפרקס במרפאות של מובילי דעה בארה"ב והגשה (אם בכלל) לשם קבלת אישור FDA לביצוע ניטור מרחוק באמצעות מוצר פריפרקס, ולרבות בקשר עם מימוש אופצית הרכישה (אם בכלל) הכלולה בעסקה האסטרטגית עליה חתמה סנאוקוליס עם Bausch & Lomb, וכן סיום הניסויים הקליניים אשר מבצעת סנאוקוליס וקבלת תוצאות (אם בכלל), ולרבות בקשר עם הערכות טרסייה פארמה בקשר עם מועד קבלת תוצאות הניסוי, המרה (אם בכלל) של הסכם ההלוואה ההמירה למניות בלקין ויז'ן ואישור ה-FDA (אם בכלל) למצלמה הידנית של מוצר AEEY Health הינם "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 ולחברות הפורטפוליו אין בהכרח שליטה לגביהם, ולפיכך ייתכן כי המידע, הפרטים וההערכות כאמור, בפועל לא יתממשו ו/או לא יתממשו במלואם ו/או יתממשו באופן השונה מהותית מכפי שהוערך או נצפה מלכתחילה.

ג. מידע כספי וולונטרי לא סקור
דוחות ביניים מאוחדים על המצב הכספי

ליום 31 בדצמבר, 2022	ליום 31 במרץ, 2022	ליום 31 במרץ, 2023
מבוקר	לא סקור	לא סקור
אלפי ש"ח	אלפי ש"ח	אלפי ש"ח
13,392	13,950	12,030
1,246	245	1,279
399	473	630
2,987	13,855	3,013
18,024	28,523	16,952
90	965	90
2,810	2,781	3,535
526	354	354
31,834	30,990	32,703
885	338	909
2,156	896	2,017
686	149	686
38,987	36,473	40,294
57,011	64,996	57,246

נכסים שוטפים

מזומנים ושווי מזומנים
 פיקדונות לזמן קצר
 חייבים ויתרות חובה
 השקעה בניירות ערך סחירים בשווי הוגן דרך רווח והפסד

סה"כ נכסים שוטפים

נכסים לא שוטפים

פיקדונות לזמן ארוך
 רכוש קבוע, נטו
 נכס זכות שימוש, נטו
 השקעה בחברות בשווי הוגן דרך רווח והפסד
 השקעה במכשירים פיננסיים בשווי הוגן דרך רווח והפסד
 השקעה בחברות מוחזקות המטופלות לפי שיטת השווי המאזוני
 מוניטין ונכס בלתי מוחשי

סה"כ נכסים לא שוטפים

סה"כ נכסים

דוחות ביניים מאוחדים על המצב הכספי (המשך)

ליום 31 בדצמבר, 2022	ליום 31 במרץ,		
	2022	2023	
מבוקר	לא סקור	לא סקור	
אלפי ש"ח	אלפי ש"ח	אלפי ש"ח	
			התחייבויות שוטפות
301	221	194	ספקים ונותני שירותים
1,708	2,039	1,994	זכאים ויתרות זכות
527	328	400	חלויות שוטפות של התחייבות בגין חכירה
<u>2,536</u>	<u>2,588</u>	<u>2,588</u>	סה"כ התחייבויות שוטפות
			התחייבויות לא שוטפות
783	589	855	התחייבות בגין מענקים
<u>783</u>	<u>589</u>	<u>855</u>	סה"כ התחייבויות לא שוטפות
			הון מיוחס לבעלי מניות החברה
269,971	269,730	271,535	הון מניות, פרמיה וקרנות
(216,803)	(208,531)	(218,571)	יתרת הפסד
53,168	61,199	52,964	סה"כ הון מיוחס לבעלי מניות החברה
524	620	839	זכויות שאינן מקנות שליטה
<u>53,692</u>	<u>61,819</u>	<u>53,803</u>	סה"כ הון
<u>57,011</u>	<u>64,996</u>	<u>57,246</u>	סה"כ התחייבויות והון

דוחות ביניים מאוחדים על הרווח והפסד כולל אחר

לשנה שהסתיימה ביום 31 בדצמבר,	לשלושה חודשים שהסתיימו		אלפי ש"ח (למעט נתוני הפסד למניה)
	ביום 31 במרץ,		
	2022	2023	
מבוקר	לא סקור	לא סקור	
63	-	10	הכנסות, נטו
(3,530)	(819)	(1,194)	הוצאות מחקר ופיתוח
(712)	(204)	(178)	הוצאות שיווק
(6,143)	(1,757)	(1,684)	הוצאות הנהלה וכלליות, נטו
1,625	2,820	869	שערך השקעה בחברות בשווי הוגן דרך רווח והפסד
(8,760)	40	(2,187)	
(8,697)	40	(2,177)	רווח (הפסד) תפעולי
639	286	195	הכנסות מימון, נטו
(629)	(58)	(193)	חלק החברה בהפסד חברה מוחזקת המטופלת לפי שיטת השווי המאזני
(8,687)	268	(2,175)	רווח (הפסד) נקי
			רווח (הפסד) כולל אחר:
			סכומים שישווגו מחדש לרווח או הפסד בהתקיים תנאים ספציפיים:
230	39	65	התאמות הנובעות מתרגום דוחות כספיים של פעילות חוץ
(8,457)	307	(2,110)	סה"כ רווח (הפסד) כולל
			סה"כ רווח (הפסד) נקי מיוחס ל:
(7,847)	425	(1,768)	בעלי מניות החברה
(840)	(157)	(407)	זכויות שאינן מקנות שליטה
(8,687)	268	(2,175)	
			סה"כ רווח (הפסד) כולל מיוחס ל:
(7,617)	464	(1,703)	בעלי מניות החברה
(840)	(157)	(407)	זכויות שאינן מקנות שליטה
(8,457)	307	(2,110)	
(1.72)	0.09	(0.38)	רווח (הפסד) נקי למניה המיוחס לבעלי מניות החברה (בש"ח)
			רווח (הפסד) נקי למניה בסיסי
(1.71)	0.09	(0.38)	רווח (הפסד) נקי למניה מדולל
4,566,803	4,559,568	4,624,389	מספר המניות המשוקלל ששימש בחישוב הרווח (הפסד) הנקי למניה בסיסי
4,585,666	4,592,901	4,641,055	מספר המניות המשוקלל ששימש בחישוב הרווח (הפסד) הנקי למניה מדולל

דוחות ביניים מאוחדים על תזרימי המזומנים

לשנה שהסתיימה ביום 31 בדצמבר, 2022	לשלושת החודשים שהסתיימו ביום 31 במרץ, 2022		2023
	מבוקר	לא סקור	
	אלפי ש"ח		
(9,540)	(2,211)	(2,660)	מזומנים נטו, ששימשו לפעילות שוטפת
(*) (10,550)	(*) (17,590)	(738)	מזומנים נטו, ששימשו לפעילות השקעה
(485)	(115)	(**) 1,961	מזומנים נטו, שנבעו (ששימשו) מפעילות מימון

(*) מתוך סכום זה: בשנת 2022, סך של כ- 3,218 אלפי ש"ח בגין רכישה של ניירות ערך סחירים בשווי הוגן דרך רווח והפסד, נטו, וסך של כ- 5,644 אלפי ש"ח השקעה בחברות בשווי הוגן דרך רווח והפסד בחברות המוחזקות. בשלושת החודשים שהסתיימו ביום 31 במרץ 2022, סך של כ- 13,957 אלפי ש"ח בגין רכישה של ניירות ערך סחירים בשווי הוגן דרך רווח והפסד, נטו, וסך של כ- 3,605 אלפי ש"ח השקעה בחברות בשווי הוגן דרך רווח והפסד בחברות המוחזקות.

(**) מתוך סכום זה, סך של כ- 1,588 אלפי ש"ח בגין הנפקה של מניות בחברת דיאגנוסטיק וסך של כ- 500 אלפי ש"ח בגין הנפקת מניות בביולייט.

בכבוד רב,

ביולייט מדעי החיים בע"מ

ע"י יעקב מיכלין,

מנכ"ל