



**עדכון עסקי תמציתי ומידע כספי
וולונטרי
לרבעון השלישי שהסתיים ביום
30 בספטמבר 2023**

ביולייט מדעי החיים בע"מ
("החברה")

26 בנובמבר 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 השלישי שהסתיים ביום 30 בספטמבר 2023

החברה מתכבדת לפרסם בזאת עדכון עסקי תמציתי על פעילות החברה ומידע כספי וולונטרי². לא סקור, לרבעון השלישי שהסתיים ביום 30 בספטמבר 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 והטיפול 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 והטיפול 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 וניסיונה 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.

לפרטים אודות השפעת מלחמת חרבות ברזל על פעילות החברה ראו סעיף 11 להלן.

¹ לפרטים מלאים אודות תיאור עסקי החברה, ראו פרק א' לדוח השנתי של החברה, כפי שדווח ביום 30 במרץ 2023 [אסמכתה מס' 01-031264], (ביחד - "הדוח השנתי"), עדכון עסקי תמציתי ומידע כספי וולונטרי לרבעון הראשון שהסתיים ביום 31 במרץ 2023, כפי שפורסם ביום 30 במאי 2023 [אסמכתה מס' 01-058608] ודוח חצי שנתי לחציון שהסתיים ביום 30 ביוני 2023, כפי שפורסם ביום 31 באוגוסט 2023 [אסמכתה מס' 01-082609] (ביחד - "הדוח השנתי"), הכלולים בזאת על דרך ההפניה.

² יצוין, כי נכון למועד דיווח זה, החברה הינה "תאגיד קטן" בהתאם לתנאים הקבועים בתקנה 5 לתקנות ניירות ערך (דוחות תקופתיים ומיידים), 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]

תיאור תמציתי של פעילות חברת הפורטפוליו	שיעור החזקה למועד פרסום הדוח מההון המונפק והנפרע	אופן הצגת החברה בדוחות הכספיים של החברה	התפתחות עיקרית במהלך תקופת הדוח ועד מועד פרסום
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	74%	חברה מאוחדת	התקשרה בהסכם סופי (כפוף להתקיימות תנאים מתלים) בקשר עם עסקת החלפת מניות, גיוס הון ורישום לבורסה בקנדה בשווי יעד של 33.5 מיליון דולר ארה"ב. עין יבשה - השלימה גיוס כל המשתתפים (600) בניסוי בהודו לבחינת הרחבת התוויות השימוש במוצר כחלק מהסכם לבחינת שת"פ מסחרי עם חברת תרופות בינלאומית ומרכז לרפואת עיניים בהודו. עין אדומה - גייסה חולה ראשון בניסוי קליני בישראל לאיסוף דגימות של חולי עין אדומה.
ליפיקיי - פיתוח ומסחר ננו אימוולסיות כטיפות עיניים ובראשן מוצר המכיל ויטמין D	94%	חברה מאוחדת	ממשיכה בפעילות מכירה באירופה של מוצר ה-Ocular D, כחלק מבחינת השוק (Market Test), תוך התמקדות בגרמניה ובריטניה.
וייסי - מפתחת שתל תת לחמיתי (EYE-D) לשחרור מושהה ומבוקר של חומר פעיל לטיפול בגלאוקומה	88%	חברה מאוחדת	נערכת לניסוי חיות בשתל המתכלה לטיפול בגלאוקומה, לאחר קבלת תוצאות חיוביות של בדיקות ההיתכנות הראשוניות במעבדת החוקר (feasibility study).
אופ אר אקס - פיתוח תרופות לטיפול במחלות עיניים באמצעות פלטפורמה טכנולוגית חדשנית המשפרת הולכת תרופות עיניים המבוססת על ננו-מבנים	53%	חברה מאוחדת	התקבלו תוצאותי הסופיות החיוביות של הניסוי הקליני בבני אדם בטיפות עיניים המבוססות על טכנולוגית ההולכה של החברה אשר הציגו פרופיל נוחות למטופל דומה (non inferiority) בהתאם למדד שנקבע כמטרתו העיקרית של הניסוי, של המינון הגבוה של ציקלוספורין בהשוואה למוצר הנפוץ כיום בשוק. הראתה בניסוי חיות מוצלח יכולת החדרה של חומרים פעילים לרשתית.
פריפרקס - פיתוח פתרונות אבחון וניטור מרחוק של פגיעה בראייה ההיקפית תוך שימוש במחשב אישי ובמצלמה המובנית בו באמצעות מעקב אחר תזוזות	36%	חברה כלולה לפי שיטת השווי המאזני	רשמה בהצלחה ב-FDA את המוצר מבוסס תכנה לניטור של פגיעה בראייה ההיקפית תוך שימוש במחשב אישי ובמצלמה המובנית בו באמצעות מעקב אחר תזוזות עיניים.
טרסייה פארמה - פיתוח מוצר חדשני, TRS01, המבוסס על פלטפורמה טכנולוגית לטיפול במחלות עיניים דלקתיות מסכנות ראייה	5%	נכס פיננסי בשווי הוגן דרך רווח או הפסד	התקבלו תוצאות סופיות בניסוי קליני שלב III אשר בוחן את היעילות והבטיחות של מוצר ה-TRS01 בחולים עם אוביאטיס קדמית, לא-זיהומית, לרבות חולים עם אוביאטיס-גלאוקומה כמפורט בהרחבה להלן. בהמשך לפגישה עם ה-FDA הוסכמו יעדי הניסוי הבא של טרסייה פארמה.
בלקין ויזן - פיתוח מכשיר לייזר שמטרתו לאפשר לחולי גלאוקומה לקבל טיפול לייזר יעיל וקצר כטיפול ראשוני במחלה	4%	נכס פיננסי בשווי הוגן דרך רווח או הפסד	ממשיכה במכירות באירופה. יצוין כי בפברואר 2023 השלימה בלקין ויזן גיוס הון בסך של 12.6 מיליון דולר מתאגיד בינלאומי.
סנאקוליס - פיתוח מכשיר ייעודי וייחודי לניתוחי גלאוקומה	5%	נכס פיננסי בשווי הוגן דרך רווח או הפסד	ממשיכה בפעילותה המסחרית הגלובלית לשווק את מוצר סנאקוליס באירופה באמצעות Bausch + Lomb ובישראל בהתאם לאישורי CE ואמ"ר. יצוין כי ל-Bausch + Lomb אופציה לרכישה של חברת סנאקוליס.
AEYE Health - פיתוח פתרונות אבחון מבוססי בינה מלאכותית (AI) למגוון של מחלות רשתית	8%	נכס פיננסי בשווי הוגן דרך רווח או הפסד	קיבלה אישור FDA למוצר מבוסס בינה מלאכותית אשר פותח על ידה, לזיהוי אוטונומי על ידי מצלמה שולחנית של רטינופתיה סוכרתית בינונית ומעלה וממשיכה לפעול לקבלת אישור על המצלמה הידנית בעקבות משוכם מה-FDA, מהלך שהתחיל ברבעון הראשון של שנת 2023.

DiagnosTear

LIPI CARE
PHARMACEUTICALS

viSci
VITAL SCIENCES

OphRx
VITAL SCIENCES

peripherex

Tarsier
see the future

BELKIN
VISION

Sanoculis
Novel Glaucoma Treatment

AEYE Health

ב. שינויים וחידושים מהותיים אשר אירעו בעסקי הקבוצה ברבעון השלישי של שנת 2023 ועד למועד פרסום דוח וולונטרי זה:

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

טכנולוגיה חדשנית לאבחון מחלות רשתית. בהמשך להודעת החברה ממאי 2023³ בדבר החתימה 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"), והתקבלו כל האישורים הדרושים להתחלת מחקר ההיתכנות.

אזהרת מידע צופה פני עתיד - המידע, הפרטים וההערכות 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. דיאגנוסטיק

2.1 התקשרות דיאגנוסטיק בהסכם סופי בקשר עם עסקת החלפת מניות, גיוס הון ורישום מניות למסחר בבורסה לניירות ערך בקנדה

כפי שנמסר לחברה, באוגוסט 2023 התקשרה דיאגנוסטיק בהסכם סופי ("ההסכם הסופי"), עם תאגיד קנדי בשם Oceanview Technologies Inc. ("Oceanview") בקשר עם עסקת החלפת מניות לפיה, בכפוף להתקיימות תנאים מתלים וגיוסי הון כמפורט להלן, תרכוש Oceanview את מלוא הון המניות של דיאגנוסטיק כנגד הקצאה של כ-60% מהון מניותיה של Oceanview, אשר תרשום את מניותיה למסחר בבורסה לניירות ערך בקנדה (The Canadian Securities Exchange - CSE).

כפי שנמסר לחברה, עם השלמת העסקה כאמור (בכפוף להתקיימות התנאים המתלים ולגיוס ההון הנזכר להלן) עתידה החברה להחזיק בכ-47% ממניות החברה הממוזגת שתירשם למסחר בקנדה תחת השם DiagnosTear Ltd., כאשר השווי הראשוני למניות שיוחזקו בידי החברה צפוי לעמוד על כ-16 מיליון דולר ארה"ב.

⁴ לפרטים אודות תנאי העסקה, לרבות התנאים המתלים וגיוסי הון, ראו דיווחים מיידי של החברה מיום 5 ביוני 2023 ומיום 17 באוגוסט 2023 [מס' אסמכתא 061386-01-2023 ו-076765-01-2023] הכלולים בזאת על דרך הפנייה.

בהתאם להוראות ההסכם הסופי מועד השלמת העסקה צפוי עד ליום 31 בדצמבר 2023 אלא אם כן יאריכו הצדדים בהסכמה את המועד⁴. נכון למועד דוח זה, החברה זיהתה כי לאירועי המלחמה בישראל והשלכותיה עלולה להיות השפעה על קצב גיוס המשקיעים ברישום למסחר של דיאגנוסטיק בבורסה לניירות ערך בקנדה, דבר שעלול לדחות את מועד השלמת עסקה זו מעבר לסוף שנת 2023.

כתנאי לביצוע העסקה וטרם השלמתה, כל אחד מהצדדים יפעל לביצוע גיוסי הון כמפורט להלן: (א) דיאגנוסטיק תבצע גיוס בהיקף שלא יפחת מ-1 מיליון דולר, אשר יתרתו (בניכוי הוצאות שוטפות של דיאגנוסטיק עד להשלמת העסקה) תושקע במועד ההשלמה ב-Oceanview (בתנאים זהים לתנאי הגיוס שתבצע Oceanview כאמור להלן). החברה מעריכה כי היא צפויה להשקיע כ-85% מסכום זה; (ב) Oceanview תפעל לביצוע גיוס הון בהיקף שלא יפחת מ-2.5 מיליון דולר ארה"ב, כאשר גיוס ההון טרם השלמת העסקה יבוצע לפי שווי מינימלי של 33.5 מיליון דולר ארה"ב (לאחר הכסף), וכן תחזיק במועד השלמת העסקה (ולאחר תשלום כל ההוצאות בגין העסקה והרישום למסחר שיחולו על Oceanview) מזומן בהיקף שלא יפחת מ-2 מיליון דולר ארה"ב (לא כולל גיוס דיאגנוסטיק כאמור בס"ק (א) לעיל).

יתרות המזומן מגיוסי ההון האמורים נועדו לשמש את החברה הממוזגת הציבורית לקידום תוכנית העסקית של דיאגנוסטיק לגבי קידום המוצר לזיהוי עין יבשה ולפיתוח מוצר חדש לזיהוי עין אדומה.

השלמת העסקה כפופה להתקיימות תנאים מתלים ובכללם, בין היתר⁵: (א) קבלת אישור אסיפות בעלי המניות של דיאגנוסטיק ושל Oceanview כנדרש על פי דין; (ב) קבלת האישורים הנדרשים מצדדים שלישיים ואישורים הרגולטוריים לביצוע העסקה, ואישור הבורסה הקנדית לרישומן למסחר של מניות Oceanview על ידי ה-CSE ועמידתה בדרישות ההון הנדרשות לצורך כך; (ג) קבלת אישור רשות המיסים בישראל (רולינג) לכך שהחלפת המניות וניירות הערך ההמירים של דיאגנוסטיק במסגרת העסקה לא תהווה אירוע מס במועד החלפת המניות; (ד) קבלת כל האישורים הנדרשים מרשות החדשנות בישראל, אם וככל שיידרשו; (ה) תנאים מתלים מקובלים נוספים בעסקאות מסוג זה, לרבות נאותות מצגים והעדר הפרה, העדר מניעה לביצוע העסקה, היעדר שינוי מהותי לרעה וכו'.

עם השלמת העסקה, יורכב הדירקטוריון הראשוני של החברה הציבורית הקנדית מחמישה דירקטורים, אשר שלושה מהם (לרבות יו"ר הדירקטוריון) ימונו בהתאם להמלצת בעלי המניות של דיאגנוסטיק (כאשר אחד מהם הינו דירקטור בלתי תלוי), ושניים מהם (שהינם דירקטורים בלתי תלויים) ימונו בהתאם להמלצת בעלי המניות של Oceanview. יצוין כי בהתאם להוראות הדין בקנדה יחולו הוראות חסימה בקשר עם המניות של החברה הציבורית הקנדית וכי במסגרת ההסכם הסופי נדרשים בעלי מניות ונושאי משרה בחברה הציבורית הקנדית לחתום על הסכמי הפקדה בנאמנות של מניותיהם לצורך הוראות החסימה הנ"ל.

⁴ לפרטים אודות תנאי העסקה, לרבות התנאים המתלים וגיוסי הון, ראו דיווחים מיידי של החברה מיום 5 ביוני 2023 ומיום 17 באוגוסט 2023 [מסי' אסמכתא 2023-01-061386 ו-2023-01-076765] הכלולים בזאת על דרך הפנייה.
⁵ הצדדים יהיו רשאים, בהסכמה הדדית ובכפוף לדין, לוותר על התקיימות כל אחד מן התנאים המתלים.

בנוסף, במסגרת העסקה ימומשו או יוחלפו ניירות ערך המירים של דיאגנוסטיק בניירות ערך המירים של Oceanview. כמו כן, במסגרת העסקה Oceanview תאמץ תכנית אופציות להקצאת עד 10% מהונה המונפק והנפרע למנהלים ונושאי משרה.

אזהרת מידע צופה פני עתיד - המידע, הפרטים והערכות החברה הכלולים בסעיף זה אודות ההסכם בקשר עם העסקה לרכישת דיאגנוסטיק, ובכלל כן אפשרות התממשותה, מועד השלמתה, היקף ההקצאה שתבצע בפועל לבעלי המניות של דיאגנוסטיק ושיעור ההחזקה של החברה בתאגיד הקנדי לאחר השלמת העסקה, קיומם של התנאים המתלים הנדרשים לצורך ביצוע העסקה לרבות גיוסי ההון וקבלת האישורים הנדרשים מצדדים שלישיים ומגופים רגולטוריים, לרבות רשויות בישראל ובקנדה, 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 ו/או לדיאגנוסטיק 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.

2.2 **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"ר⁶.
- כפי שנמסר לחברה, בהמשך לתוצאות הביניים החיוביות שהתקבלו בדצמבר 2022, דיאגנוסטיק הודיעה באוקטובר 2023⁷ כי גויס המשתתף האחרון (מתוך 600) בניסוי הקליני אשר החל בהודו באוקטובר 2021 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. דיאגנוסטיק מעריכה כי תקופת המעקב ביחס לחולים בעין יבשה שהשתתפו בניסוי והגיעו למפגשי הביקורת צפויה להסתיים במהלך הרבעון הראשון של שנת 2024 והתוצאות הסופיות צפויות להתקבל לאחר מכן.

אזהרת מידע צופה פני עתיד - המידע, הפרטים וההערכות החברה הכלולים בסעיף זה בקשר עם מועד סיום הניסוי, בחינת אפשרות להמשך שת"פ, והשגה (אם בכלל) של מי מבין יעדי העיקריים של הניסוי, 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 ו/או לדיאגנוסטיק 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.

⁶ לפרטים נוספים, ראו דיווח מידי מיום 15 בינואר 2023 [אסמכתא מס' 2023-01-005902] הכלול בזאת על דרך ההפנייה.
⁷ לפרטים נוספים, ראו דיווח מידי מיום 18 באוקטובר 2023 [אסמכתא מס' 2023-01-095896] הכלול בזאת על דרך ההפנייה.

2.3 אינדיקציה לאבחון עין אדומה (זיהומים בקדמת העין הנגרמים על ידי נגיפים ו/או דלקת לחמית

אלרגית)

כפי שנמסר לחברה, דיאגנוסטיק גייסה באוקטובר 2023⁸ משתתף ראשון בניסוי קליני בבני אדם בישראל שמטרתו איסוף דמעות מחולי עין אדומה⁹ לצורך פיתוח בדיקה לאבחנה מבדלת (differential diagnosis) בין דלקת לחמית הנגרמת על ידי אדנו וירוס, דלקת לחמית אלרגית ודלקת קרנית הנגרמת על ידי וירוס ההרפס.

למיטב ידיעת החברה, כפי שנמסר לה מדיאגנוסטיק, הניסוי קליני אשר נערך בשיתוף פעולה עם קופת חולים לאומית, צפוי לכלול כ-200 משתתפים הסובלים מתסמינים של עין אדומה. להערכת דיאגנוסטיק, בהתאם ובכפוף לקצב גיוס המשתתפים ופרוץ המלחמה, הניסוי צפוי להסתיים עד תום שנת 2024.

אזהרת מידע צופה פני עתיד - המידע והפרטים הכלולים בדוח זה לגבי הניסוי הקליני וכן תחזיות, מועדים, הערכות ו/או תוכניות של החברה ו/או דיאגנוסטיק בקשר לאמור, לרבות בקשר עם קצב גיוס משתתפים ומועד סיום הניסוי, השגת מטרות הניסוי (אם בכלל) וכן בחינה ופיתוח בהמשך, 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 דיאגנוסטיק 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, לרבות כתוצאה מאי אלו מגורמי הסיכון כמפורט בסעיף 4.27 בפרק א' לדוח השנתי של החברה, אשר עשויים להשפיע באופן משמעותי, ביחד ולחוד, על הערכות החברה ודיאגנוסטיק כאמור.

לפרטים נוספים אודות דיאגנוסטיק וטכנולוגיית ומוצר ה- TeaRx™ של דיאגנוסטיק, ראו סעיף 4.2 לדוח השנתי.

3. ליפיקייר

כפי שנמסר לחברה, ליפיקייר ממשיכה בפעילות מכירה באירופה של מוצר ה-Ocular D, כחלק מבחינת השוק (Market Test), תוך התמקדות בגרמניה ובריטניה.

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

4. וייסי

כפי שנמסר לחברה, וייסי נערכת לניסוי חיות בשתל המתכלה לטיפול בגלאוקומה, לאחר קבלת תוצאות חיוביות של בדיקות ההיתכנות הראשוניות במעבדת החוקר (feasibility study).

אזהרת מידע צופה פני עתיד - המידע, הפרטים והערכות החברה ווייסי הכלולים בסעיף זה בקשר עם בחינת ההיתכנות פיתוח שתל מתכלה לטיפול בגלאוקומה הינם "מידע צופה פני

⁸ לפרטים נוספים, ראה דיווח מיידי של החברה מיום 9 באוקטובר 2023 [אסמכתא מס' 2023-01-092992] הכלול בזאת על דרך ההפנייה.

⁹ עין אדומה הינו תיאור כללי לאדמומיות שטחית בגלגל העין אשר יכולה להיגרם ממספר גורמים. בין הגורמים השכיחים ניתן למנות דלקת לחמית על בסיס נגיפי, חיידקי או אלרגי, זיהום בנגיף ההרפס, עין יבשה או שטף דם בתת-הלחמית.

עתידי" כמשמעותו בחוק ניירות ערך, התשכ"ח-1968 הכרוך באי ודאות גבוהה, והמבוסס, בין היתר, על גורמים שלישיים ועל משתנים רבים שלחברה ו/או לויסויי 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.

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

5. אופ אר אקס

כפי שנמסר לחברה מאופ אר אקס, התקבלו באוגוסט 2023¹⁰ תוצאות הסופיות החיוביות של הניסוי הקליני 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 ("הניסוי").

כפי שנמסר לחברה מאופ אר אקס, שני הריכוזים הגבוהים 0.3% ו-0.5% הציגו פרופיל נוחות למטופל דומה באופן מובהק סטטיסטי (non inferiority) בהתאם למדד שנקבע כמטרתו העיקרית של הניסוי (primary end point), בהשוואה למוצר הנפוץ כיום בשוק במינון של 0.05%.

הניסוי נערך בבית החולים שערי צדק בירושלים והשתתפו בו 20 נסיינים בריאים.

אופ אר אקס רואה בריכוזים הגבוהים פוטנציאל בעתיד לקצר את הזמן שהחולה צריך להמתין עד לקבלת תחושת השיפור בחולי עין יבשה וכן המוצרים בריכוז גבוה עשויים להתאים לחולי עין יבשה בדרגות חומרה גבוהות וכן למחלות נוספות של קדמת העין.

כמו כן השלימה אופ אר אקס ניסוי מוצלח בחזירים בטיפות עיניים עם חומר פעיל המוכוון לפעילות המכונה Anti VEGF ונמצא כי כמות גדולה ומשמעותית של החומר הפעיל הגיעה לרשתית. אופ אר אקס פועלת להמשיך ולקדם מוצר זה בניסוי יעילות בחיות ודרכים אחרות.

אזהרת מידע צופה פני עתיד - המידע והפרטים הכלולים בדוח זה וכן תחזיות, מועדים, הערכות ו/או תוכניות של החברה ו/או אופ אר אקס בקשר להמשך בחינה ופיתוח 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 ל- אופ אר אקס אין בהכרח שליטה לגביהם, ולפיכך ייתכן כי המידע וההערכות כאמור, בפועל לא יתממשו ו/או לא יתממשו במלואם ו/או יתממשו באופן השונה מהותית מכפי שהוערך או נצפה מלכתחילה.

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

¹⁰ לפרטים נוספים ראה דיווח מיידי של החברה מיום 16 באוגוסט 2023 [אסמכתא מס' 2023-01-076396] הכלול בזאת על דרך ההפנייה.

חברה כלולה לפי שיטת השווי המאזני

פריפרקס 6.

באוקטובר 2023¹¹, הודיעה פריפרקס לחברה כי היא רשמה בהצלחה את המוצר מבוסס תכנה לניטור ואבחון של פגיעה בראייה ההיקפית תוך שימוש במחשב אישי ובמצלמה המובנית בו באמצעות מעקב אחר תזוזות עיניים ("המוצר"), ב- FDA¹² וכעת היא יכולה להתחיל לשווק ולמכור את המוצר לניטור פגיעה בראייה ההיקפית לשימוש ביתי ובמרפאות רלבנטיות. הרישום התבסס בין היתר על בדיקות שהראו התאמה טובה בין תוצאות הבדיקה באמצעות המוצר לבין תוצאות בדיקה במכשיר הנפוץ כיום בעולם והמצוי במרפאות ומכונים מסוימים¹³. כפי שנמסר לחברה, היתרונות העיקריים הגלומים במוצר הם: היכולת לבצע ניטור ביתי של השינוי בראייה ההיקפית בתדירות גבוהה לפי רצון המטופל והנחיות הרופא המטפל, קבלת מידע שוטף והתראות אצל הרופא המטפל ביחס לשינויים בראייה ההיקפית, הבדיקה היא פשוטה לביצוע ואורכת כ- 3 דקות בלבד לעין ויכולה להיעשות בבית או בקליניקה פרטית ואינה מצריכה ביקור במכונים ושימוש בציוד מיוחד וטכנאי כפי שנעשה כיום.

אזהרת מידע צופה פני עתיד - המידע והפרטים הכלולים בדוח זה לגבי אישור ה-FDA ו/או המוצר ו/או לגבי תוכניות של החברה ו/או פריפרקס בקשר לאמור ופעולות פריפרקס עם קבלת אישור FDA, 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 ל- פריפרקס 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, לרבות כתוצאה מאי אילו מגורמי הסיכון כמפורט בסעיף 4.27 בפרק א' לדוח השנת של החברה, אשר עשויים להשפיע באופן משמעותי, ביחד ולחוד, על הערכות החברה ופריפרקס כאמור.

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

חברות מוחזקות

סנאוקוליס 7.

כפי שנמסר לחברה, 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). יצוין כי ל- Bausch + Lomb אופציה לרכישה של חברת סנאוקוליס.

¹¹ לפרטים נוספים ראו דיווח מיידי של החברה מיום 31 באוקטובר 2023 [אסמכתא מס' 2023-01-099562] הכלול בזאת על דרך ההפניה.

¹² המוצר מוגדר כ- class I device
¹³ Humphrey Visual Field Analyzer by Zeiss

אזהרת מידע צופה פני עתיד - המידע, הפרטים והערכות החברה וסנאקוליס הכלולים בסעיף זה בקשר עם העסקה האסטרטגית ומימוש האופציה (אם בכלל), וכן המשך שיווק המוצר בהתאם לאינדיקציות האמורות לעיל 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 ו/או לסנאקוליס 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.

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

טרסייה פארמה

8.

בהמשך להודעת החברה מספטמבר 2021 בדבר תחילת ניסוי קליני בשלב III של חברת טרסייה פארמה אשר בוחן את היעילות והבטיחות של ה- TRS01, מוצר הדגל של טרסייה פארמה, בחולים עם אוביאטיס קדמית, לא-זיהומית, לרבות חולים עם אוביאטיס-גלאוקומה ("הניסוי"), ולעדכוני החברה בדבר התקדמות הניסוי¹⁴, הודיעה לה טרסייה פארמה באוגוסט 2023 כי התקבלו תוצאות סופיות בניסוי.

כפי שנמסר לחברה על ידי טרסייה פארמה: מהניסוי עולה כי ה- TRS01, פורמולציה של טיפות עיניים עם מולקולה אנטי-דלקתית חדשה עם מנגנון פעולה ייחודי, הציגה פעילות אנטי-דלקתית בחולי אוביאטיס ללא תופעות לוואי משמעותיות. קבוצת הביקורת האקטיבית של טיפול בסטרואידים נמצאה פעילה יותר במדד הורדת הדלקת בתום 4 שבועות, שנקבע כיעד הראשי של הניסוי (primary end point) ועל כן היעד הראשי של הניסוי (פעילות נוגדת דלקת זהה בין ה- TRS01 לבין סטרואידים) לא הושג. עם זאת, מבחינת מספר מדדי דלקת נוספים (secondary end points) לא נמצא הבדל בין TRS01 לבין קבוצת הסטרואידים בניסוי והם השתפרו באופן דומה בשתי הקבוצות. מאנליזה לבחינת מכלול השפעות התרופה בהשוואה לסטרואידים, נראה שה- TRS01 הציג פרופיל סיכון-תועלת חיובי לחולי אוביאטיס ובעיקר לחולי אוביאטיס-גלאוקומה.

הניסוי בוצע ב- 30 מרכזים רפואיים בארה"ב ואירופה והשתתפו בו 142 חולים.

כפי שנמסר לחברה, באוקטובר 2023, בהמשך לפגישת Type C עם ה- FDA של טרסייה פארמה, הוסכמו ייעדי הניסוי הבא של טרסייה פארמה וטרסייה פארמה מתכננת לערוך ניסוי זהה לניסוי הקודם תוך שינוי הגדרת ייעדי הניסוי כך שישקף את העלות-תועלת של התרופה בחולי אוביאטיס. כפי שנמסר לחברה, ייעדי הניסוי שהוסכמו עם ה- FDA נמצאו מובהקים סטטיסטית בניסוי הקודם.

¹⁴ לפרטים נוספים ראו דיווח מיידי של החברה מיום 24 באוגוסט 2023 [אסמכתה מס' 2023-01-079153] הכלול בזאת על דרך הפנייה.

אזהרת מידע צופה פני עתיד - המידע והפרטים הכלולים בדוח זה לגבי הניסוי הקליני שלב III למוצר ה- TRS01 וכן תחזיות, מועדים, הערכות ו/או תוכניות של החברה ו/או טרסייה פארמה בקשר לאמור ובקשר עם עריכת ניסוי נוסף, 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 לטרסייה פארמה 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.

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

9. **בלקין ויזן**

בפברואר 2023, הודיעה בלקין ויזן לחברה כי היא השלימה גיוס הון במתכונת של הסכם הלוואה המירה למניות בלקין ויזן בסך של 12.6 מיליון דולר עם תאגיד בינלאומי¹⁵.

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

באוגוסט 2023, הומרה הלוואת בעלי מניות שניתנה לבלקין ויזן על ידי החברה בינואר 2022 בסך של 114 אלפי דולר ארה"ב, והחברה מחזיקה כיום כ- 4% מהונה המונפק והנפרע של בלקין ויזן.

אזהרת מידע צופה פני עתיד - המידע, הפרטים והערכות החברה ובלקין ויזן בקשר עם המרה הלוואה שניתנה על ידי התאגיד הבינלאומי למניות בלקין ויזן (אם בכלל) 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 ו/או לבלקין ויזן אין בהכרח שליטה לגביהם, ולפיכך ייתכן כי המידע, הפרטים והערכות כאמור, בפועל לא יתממשו ו/או לא יתממשו במלואם ו/או יתממשו באופן השונה מהותית מכפי שהוערך או נצפה מלכתחילה.

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

10. **AEYE Health**

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

אזהרת מידע צופה פני עתיד - המידע, הפרטים והערכות החברה ו-AEYE Health בקשר עם קבלה (אם בכלל) של אישור ה-FDA למצלמה הידנית של מוצר AEYE Health הינם "מידע

¹⁵ לפרטים נוספים, ראו דיווח מיידי של החברה מיום 16 בפברואר 2023 (אסמכתא מספר: 2023-01-015292), המובא על דרך ההפניה.

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 לבלקין ויז'ן 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.

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

11. השפעת מלחמת חרבות ברזל

מיום 7 באוקטובר 2023 נמצאת ישראל בעיצומה של מלחמת חרבות ברזל ("המלחמה"). אירועי המלחמה הובילו לצמצום הפעילות העסקית במשק ולהאטה בפעילות הכלכלית והם משפיעים על הפעילות העסקית של תאגידים רבים.

נכון למועד זה, נראה כי לאירועי המלחמה והשלכותיה עלולה להיות השפעה על משך ביצוע ניסויים קליניים וגיוס משתתפים וכן להקשות על גיוס הון לביולייט ולחברות הפורטפוליו שלה לרבות גיוס משקיעים ברישום למסחר של דיאגנוסטיק בבורסה לניירות ערך בקנדה, דבר שעלול לדחות את מועד השלמת עסקה זו מעבר לסוף שנת 2023 (סעיף 2.1 לעיל).

בהתאם לכך, ומלבד האמור לעיל, אין ביכולתה של החברה להעריך ו/או לאמוד את היקף השפעת המלחמה על פעילותה העסקית של החברה, עם זאת החברה מעריכה כי במידה והמלחמה תמשך לאורך תקופה ארוכה הדבר עלול להמשיך ולהקשות על יכולתה של החברה וחברות הפורטפוליו שלה לגייס מימון.

יובהר, כי המידע, התחזיות וההערכות האמורות לעיל בדוח זה, לרבות ביחס להשפעה של המלחמה על פעילותה של החברה, הינם מידע צופה פני עתיד, כהגדרתו בחוק ניירות ערך, תשכ"ח - 1968 אשר אין וודאות כי יתממשו, ואשר התממשותם תלויה, בין היתר, בגורמים אשר אינם בשליטת החברה.

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

ליום 31 בדצמבר, 2022	ליום 30 בספטמבר, 2022 2023	
אלפי ש"ח (מבוקר)	אלפי ש"ח (לא סקור)	אלפי ש"ח (לא סקור)
13,392	2,644	7,309
1,246	1,250	248
399	390	493
2,987	16,453	3,080
18,024	20,737	11,130
90	64	90
2,810	2,827	4,188
526	125	95
31,834	36,759	18,758
885	954	480
2,156	2,358	3,448
686	686	686
38,987	43,773	27,745
57,011	64,510	38,875
301	199	86
1,708	1,326	1,682
527	92	141
2,536	1,617	1,909
783	742	801
783	742	801
269,971	269,975	272,823
(216,803)	(208,551)	(237,031)
53,168	61,424	35,792
524	727	373
53,692	62,151	36,165
524	64,510	38,875

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 במניות בשווי הוגן דרך רווח והפסד
 השקעה במכשירים פיננסיים בשווי הוגן דרך
 רווח והפסד
 השקעה בחברה מוחזקת המטופלת לפי שיטת
 השווי המאזני
 מוניטין ונכס בלתי מוחשי
סה"כ נכסים לא שוטפים

סה"כ נכסים

התחייבויות שוטפות
 ספקים ונותני שירותים
 זכאים ויתרות זכות
 חלות שוטפת של התחייבות חכירה
סה"כ התחייבויות שוטפות

התחייבויות לא שוטפות

התחייבות בגין מענקים
סה"כ התחייבויות לא שוטפות

הון מיוחס לבעלי מניות החברה
 הון מניות, פרמיה וקרנות
 יתרת הפסד
סה"כ הון מיוחס לבעלי מניות החברה

זכויות שאינן מקנות שליטה

סה"כ הון

סה"כ התחייבויות והון

דוחות ביניים מאוחדים על הרווח והפסד והפסד כולל אחר

לשנה שהסתיימה ביום	לשלושת החודשים שהסתיימו ביום	לשלושת החודשים שהסתיימו ביום	לתשעת החודשים שהסתיימו ביום	לתשעת החודשים שהסתיימו ביום	
31 בדצמבר, 2022	30 בספטמבר, 2022	30 בספטמבר, 2023	30 בספטמבר, 2022	30 בספטמבר, 2023	
אלפי ש"ח (מבוקר)	אלפי ש"ח (לא סקור)	אלפי ש"ח (לא סקור)	אלפי ש"ח (לא סקור)	אלפי ש"ח (לא סקור)	
63	26	6	32	40	הכנסות, נטו
(3,530)	(791)	(875)	(2,477)	(3,450)	הוצאות מחקר ופיתוח
(712)	(166)	(150)	(453)	(585)	הוצאות שיווק
(6,143)	(1,292)	(1,323)	(4,351)	(4,234)	הוצאות הנהלה וכלליות, נטו
1,625	507	608	6,550	(13,076)	שערוך השקעה במניות בשווי הוגן דרך רווח והפסד
(8,760)	(1,742)	(1,740)	(731)	(21,345)	
(8,697)	(1,716)	(1,734)	(699)	(21,305)	הפסד תפעולי
639	(190)	137	1,008	61	הכנסות (הוצאות) מימון, נטו
(629)	(177)	(166)	(446)	(386)	חלק החברה בהפסדי חברות מוחזקות המטופלות לפי שיטת השווי המאזני
(8,687)	(2,083)	(1,763)	(137)	(21,630)	הפסד נקי לתקופה
רווח (הפסד) כולל אחר:					
סכומים שישווגו מחדש לרווח או הפסד בהתקיים תנאים ספציפיים:					
230	25	144	247	341	התאמות הנובעות מתרגום דוחות כספיים של פעילות חוץ
(8,457)	(2,058)	(1,619)	110	(21,289)	סה"כ רווח (הפסד) כולל
(7,847)	(1,860)	(1,203)	405	(20,228)	סה"כ רווח (הפסד) נקי מיוחס ל:
(840)	(223)	(560)	(542)	(1,402)	בעלי מניות החברה
(8,687)	(2,083)	(1,763)	(137)	(21,630)	זכויות שאינן מקנות שליטה
(7,617)	(1,835)	(1,059)	652	(19,887)	סה"כ רווח (הפסד) כולל מיוחס ל:
(840)	(223)	(560)	(542)	(1,402)	בעלי מניות החברה
(8,457)	(2,058)	(1,619)	110	(21,289)	זכויות שאינן מקנות שליטה
רווח (הפסד) נקי למניה המיוחס לבעלי מניות החברה (בש"ח):					
(1.72)	(0.41)	(0.26)	0.09	(4.36)	סה"כ רווח (הפסד) נקי למניה בסיסי
(1.71)	(0.41)	(0.26)	0.09	(4.36)	סה"כ רווח (הפסד) נקי למניה מדולל
4,566,803	4,571,656	4,576,235	4,563,612	4,635,679	מספר המניות המשוקלל ששימש בחישוב הרווח (הפסד) הנקי למניה בסיסי
4,585,666	4,580,813	4,576,235	4,588,857	4,635,679	מספר המניות המשוקלל ששימש בחישוב הרווח (הפסד) הנקי למניה מדולל

דוחות ביניים מאוחדים על תזרימי המזומנים

לשנה שהסתיימה ביום	לשלושת החודשים שהסתיימו ביום 30 בספטמבר,		לתשעת החודשים שהסתיימו ביום 30 בספטמבר,		
	2022	2023	2022	2023	
31 בדצמבר, מבוקר אלפי ש"ח	לא סקור אלפי ש"ח	לא סקור אלפי ש"ח	לא סקור אלפי ש"ח	לא סקור אלפי ש"ח	
(9,540)	(2,066)	(2,573)	(7,228)	(7,869)	מזומנים, נטו, ששימשו לפעילות שוטפת
(10,550)	(3,086)	1,048	(*) (23,731)	(1,787)	מזומנים, נטו, שנבעו (ששימשו) מפעילות השקעה
(485)	(119)	56	(351)	(**) 3,314	מזומנים, נטו, שנבעו (ששימשו) מפעילות מימון

(*) מתוך סכום זה: סך של כ- 16,425 אלפי ש"ח בגין רכישה של ניירות ערך סחירים בשווי הוגן דרך רווח והפסד, נטו, סך של כ- 5,644 אלפי ש"ח השקעה במניות בשווי הוגן דרך רווח והפסד בחברות המוחזקות וסך של כ- 1,683 אלפי ש"ח השקעה בחברה המטופלת לפי שיטת השווי המאזני.

(**) מתוך סכום זה, סך של כ- 3,200 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