www.pwc.com.br

BIOMM S.A.

Demonstrações financeiras individuais e consolidadas em 31 de dezembro de 2023 e relatório do auditor independente





Relatório do auditor independente sobre as demonstrações financeiras individuais e consolidadas

Aos Administradores e Acionistas Biomm S.A.

Opinião

Examinamos as demonstrações financeiras individuais da Biomm S.A. ("Companhia"), que compreendem o balanço patrimonial em 31 de dezembro de 2023 e as respectivas demonstrações do resultado, do resultado abrangente, das mutações do patrimônio líquido e dos fluxos de caixa para o exercício findo nessa data, assim como as demonstrações financeiras consolidadas da Biomm S.A. e suas controladas ("Consolidado"), que compreendem o balanço patrimonial consolidado em 31 de dezembro de 2023 e as respectivas demonstrações consolidadas do resultado, do resultado abrangente, das mutações do patrimônio líquido e dos fluxos de caixa para o exercício findo nessa data, bem como as correspondentes notas explicativas, incluindo as políticas contábeis significativas e outras informações elucidativas.

Em nossa opinião, as demonstrações financeiras acima referidas apresentam adequadamente, em todos os aspectos relevantes, a posição patrimonial e financeira da Biomm S.A. e da Biomm S.A. e suas controladas em 31 de dezembro de 2023, o desempenho de suas operações e os seus respectivos fluxos de caixa, bem como o desempenho consolidado de suas operações e os seus fluxos de caixa consolidados para o exercício findo nessa data, de acordo com as práticas contábeis adotadas no Brasil e as normas internacionais de relatório financeiro (IFRS) emitidas pelo *International Accounting Standards Board* (IASB) (atualmente denominadas pela Fundação IFRS como "normas contábeis IFRS").

Base para opinião

Nossa auditoria foi conduzida de acordo com as normas brasileiras e internacionais de auditoria. Nossas responsabilidades, em conformidade com tais normas, estão descritas na seção a seguir intitulada "Responsabilidades do auditor pela auditoria das demonstrações financeiras individuais e consolidadas". Somos independentes em relação à Companhia e suas controladas, de acordo com os princípios éticos relevantes previstos no Código de Ética Profissional do Contador e nas normas profissionais emitidas pelo Conselho Federal de Contabilidade, e cumprimos com as demais responsabilidades éticas conforme essas normas. Acreditamos que a evidência de auditoria obtida é suficiente e apropriada para fundamentar nossa opinião.



Principais Assuntos de Auditoria

Principais Assuntos de Auditoria (PAA) são aqueles que, em nosso julgamento profissional, foram os mais significativos em nossa auditoria do exercício corrente. Esses assuntos foram tratados no contexto de nossa auditoria das demonstrações financeiras individuais e consolidadas como um todo e na formação de nossa opinião sobre essas demonstrações financeiras individuais e consolidadas e, portanto, não expressamos uma opinião separada sobre esses assuntos.



Porque é um PAA

Como o assunto foi conduzido em nossa auditoria

Existência física, apresentação e mensuração do ativo imobilizado

Em 31 de dezembro de 2023, a Companhia possui saldo significativo em ativo imobilizado, registrado em suas demonstrações financeiras individuais e consolidadas, no montante de R\$ 165.737 mil. Esse ativo vem sendo formado ao longo dos últimos anos, no contexto da implantação de uma unidade biofarmacêutica em Nova Lima, no Estado de Minas Gerais, destinada à produção e comercialização de insulinas e outras proteínas terapêuticas por engenharia genética (biofármacos).

Considerando a relevância do saldo de imobilizado e o grande volume de itens adicionados nos últimos anos, mantivemos a verificação da existência e adequado estado de conservação dos itens como assunto significativo para a nossa auditoria de 31 de dezembro de 2023.

Nossa abordagem de auditoria considerou, entre outros, os seguintes procedimentos: inspeção física de itens do ativo imobilizado, revisão das principais movimentações ocorridas no exercício, inspeção documental das principais adições e recálculo de depreciação.

Nossos procedimentos de auditoria demonstram que o reconhecimento e mensuração desses ativos, bem como as divulgações efetuadas em notas explicativas, são consistentes com base nos dados e informações obtidos.

Outros assuntos

Demonstrações do Valor Adicionado

As demonstrações individual e consolidada do valor adicionado (DVA) referentes ao exercício findo em 31 de dezembro de 2023, elaboradas sob a responsabilidade da administração da Companhia e apresentadas como informação suplementar para fins de normas contábeis IFRS, foram submetidas a procedimentos de auditoria executados em conjunto com a auditoria das demonstrações financeiras da



Companhia. Para a formação de nossa opinião, avaliamos se essas demonstrações estão conciliadas com as demonstrações financeiras e registros contábeis, conforme aplicável, e se a sua forma e conteúdo estão de acordo com os critérios definidos no Pronunciamento Técnico CPC 09 - "Demonstração do Valor Adicionado". Em nossa opinião, essas demonstrações do valor adicionado foram adequadamente elaboradas, em todos os aspectos relevantes, segundo os critérios definidos nesse Pronunciamento Técnico e são consistentes em relação às demonstrações financeiras individuais e consolidadas tomadas em conjunto.

Outras informações que acompanham as demonstrações financeiras individuais e consolidadas e o relatório do auditor

A administração da Companhia é responsável por essas outras informações que compreendem o Relatório da Administração.

Nossa opinião sobre as demonstrações financeiras individuais e consolidadas não abrange o Relatório da Administração e não expressamos qualquer forma de conclusão de auditoria sobre esse relatório.

Em conexão com a auditoria das demonstrações financeiras individuais e consolidadas, nossa responsabilidade é a de ler o Relatório da Administração e, ao fazê-lo, considerar se esse relatório está, de forma relevante, inconsistente com as demonstrações financeiras ou com nosso conhecimento obtido na auditoria ou, de outra forma, aparenta estar distorcido de forma relevante. Se, com base no trabalho realizado, concluirmos que há distorção relevante no Relatório da Administração, somos requeridos a comunicar esse fato. Não temos nada a relatar a este respeito.

Responsabilidades da administração e da governança pelas demonstrações financeiras individuais e consolidadas

A administração da Companhia é responsável pela elaboração e adequada apresentação das demonstrações financeiras individuais e consolidadas de acordo com as práticas contábeis adotadas no Brasil e com as normas internacionais de relatório financeiro (IFRS), emitidas pelo *International Accounting Standards Board* (IASB) (atualmente denominadas pela Fundação IFRS como "normas contábeis IFRS"), e pelos controles internos que ela determinou como necessários para permitir a elaboração de demonstrações financeiras livres de distorção relevante, independentemente se causada por fraude ou erro.

Na elaboração das demonstrações financeiras individuais e consolidadas, a administração é responsável pela avaliação da capacidade de a Companhia e suas controladas, em seu conjunto, continuar operando, divulgando, quando aplicável, os assuntos relacionados com a sua continuidade operacional e o uso dessa base contábil na elaboração das demonstrações financeiras, a não ser que a administração pretenda liquidar a Companhia e suas controladas, em seu conjunto, ou cessar suas operações, ou não tenha nenhuma alternativa realista para evitar o encerramento das operações.

Os responsáveis pela governança da Companhia e suas controladas são aqueles com responsabilidade pela supervisão do processo de elaboração das demonstrações financeiras.



Responsabilidades do auditor pela auditoria das demonstrações financeiras individuais e consolidadas

Nossos objetivos são obter segurança razoável de que as demonstrações financeiras individuais e consolidadas, tomadas em conjunto, estão livres de distorção relevante, independentemente se causada por fraude ou erro, e emitir relatório de auditoria contendo nossa opinião. Segurança razoável é um alto nível de segurança, mas não uma garantia de que a auditoria realizada de acordo com as normas brasileiras e internacionais de auditoria sempre detectam as eventuais distorções relevantes existentes. As distorções podem ser decorrentes de fraude ou erro e são consideradas relevantes quando, individualmente ou em conjunto, possam influenciar, dentro de uma perspectiva razoável, as decisões econômicas dos usuários tomadas com base nas referidas demonstrações financeiras.

Como parte de uma auditoria realizada de acordo com as normas brasileiras e internacionais de auditoria, exercemos julgamento profissional e mantemos ceticismo profissional ao longo da auditoria. Além disso:

- Identificamos e avaliamos os riscos de distorção relevante nas demonstrações financeiras individuais e consolidadas, independentemente se causada por fraude ou erro, planejamos e executamos procedimentos de auditoria em resposta a tais riscos, bem como obtemos evidência de auditoria apropriada e suficiente para fundamentar nossa opinião. O risco de não detecção de distorção relevante resultante de fraude é maior do que o proveniente de erro, já que a fraude pode envolver o ato de burlar os controles internos, conluio, falsificação, omissão ou representações falsas intencionais.
- Obtemos entendimento dos controles internos relevantes para a auditoria para planejarmos procedimentos de auditoria apropriados às circunstâncias, mas não com o objetivo de expressarmos opinião sobre a eficácia dos controles internos da Companhia e suas controladas.
- Avaliamos a adequação das políticas contábeis utilizadas e a razoabilidade das estimativas contábeis e respectivas divulgações feitas pela administração.
- Concluímos sobre a adequação do uso, pela administração, da base contábil de continuidade operacional e, com base nas evidências de auditoria obtidas, se existe incerteza relevante em relação a eventos ou condições que possam levantar dúvida significativa em relação à capacidade de continuidade operacional da Companhia e suas controladas, em seu conjunto. Se concluirmos que existe incerteza relevante, devemos chamar atenção em nosso relatório de auditoria para as respectivas divulgações nas demonstrações financeiras individuais e consolidadas ou incluir modificação em nossa opinião, se as divulgações forem inadequadas. Nossas conclusões estão fundamentadas nas evidências de auditoria obtidas até a data de nosso relatório. Todavia, eventos ou condições futuras podem levar a Companhia e suas controladas, em seu conjunto a não mais se manter em continuidade operacional. Avaliamos a apresentação geral, a estrutura e o conteúdo das demonstrações financeiras individuais e consolidadas, inclusive as divulgações e se essas demonstrações financeiras representam as correspondentes transações e os eventos de maneira compatível com o objetivo de apresentação adequada.
- Obtemos evidência de auditoria apropriada e suficiente referente às informações financeiras das entidades ou atividades de negócio do grupo para expressar uma opinião sobre as demonstrações financeiras individuais e consolidadas. Somos responsáveis pela direção, supervisão e desempenho da auditoria do grupo e, consequentemente, pela opinião de auditoria.



Comunicamo-nos com os responsáveis pela governança a respeito, entre outros aspectos, do alcance e da época dos trabalhos de auditoria planejados e das constatações significativas de auditoria, inclusive as deficiências significativas nos controles internos que, eventualmente, tenham sido identificadas durante nossos trabalhos.

Fornecemos também aos responsáveis pela governança declaração de que cumprimos com as exigências éticas relevantes, incluindo os requisitos aplicáveis de independência, e comunicamos todos os eventuais relacionamentos ou assuntos que poderiam afetar, consideravelmente, nossa independência, incluindo, quando aplicável, as ações tomadas para eliminar ameaças à nossa independência ou salvaguardas aplicadas.

Dos assuntos que foram objeto de comunicação com os responsáveis pela governança, determinamos aqueles que foram considerados como mais significativos na auditoria das demonstrações financeiras do exercício corrente e que, dessa maneira, constituem os Principais Assuntos de Auditoria. Descrevemos esses assuntos em nosso relatório de auditoria, a menos que lei ou regulamento tenha proibido divulgação pública do assunto, ou quando, em circunstâncias extremamente raras, determinarmos que o assunto não deve ser comunicado em nosso relatório porque as consequências adversas de tal comunicação podem, dentro de uma perspectiva razoável, superar os benefícios da comunicação para o interesse público.

Belo Horizonte, 27 de março de 2024

PricewaterhouseCoopers

Auditores Independentes Ltda.

CRC 2SP000160/F-5

Signed By: FABIO ABREU DE PAULA:90519443000 CPF: 90519449800 Signing Time: 27 de manço de 2024 | 17:37 BRT C: ICP-Brasil, OU: 00000100276065 C: BR

Fábio Abreu de Paula

Contador CRC 1MG075204/O-0

Demonstrações financeiras

31 de dezembro de 2023

Índice

Relatório de Administração	1
Balanço patrimonial	16
Demonstração do resultado	18
Demonstração do resultado abrangente	19
Demonstração das mutações no patrimônio líquido	20
Demonstração dos fluxos de caixa	21
Demonstração do valor adicionado	22
Notas explicativas às demonstrações financeiras	23

RELATÓRIO DA ADMINISTRAÇÃO

De acordo com as disposições legais e do Estatuto Social, a Administração da Biomm S.A. ("Companhia" ou "Biomm") submete à apreciação de seus acionistas o Relatório da Administração e as Demonstrações Financeiras da Companhia, individuais e consolidadas, que foram preparadas de acordo com as Normas Internacionais de Relatório Financeiro ("IFRS") emitidas pelo International Accounting Standards Board ("IASB") (atualmente denominadas pela Fundação IFRS como "normas contábeis IFRS") e as práticas contábeis adotadas no Brasil, que compreendem as disposições da legislação societária, previstas na Lei nº 6.404/76 com alterações da Lei nº 11.638/07 e Lei nº 11.941/09, incluindo os pronunciamentos emitidos pelo Comitê de Pronunciamentos Contábeis ("CPC"), aprovados pela Comissão de Valores Mobiliários ("CVM"), acompanhadas do relatório dos auditores independentes, referentes ao exercício social findo em 31 de dezembro de 2023.

MENSAGEM DA ADMINISTRAÇÃO

No exercício findo em 31 de dezembro de 2023, a Biomm deu continuidade à sua estratégia de negócios e do seu projeto de expansão e crescimento no mercado brasileiro biofarmacêutico com: (i) a comercialização de seu portfólio de medicamentos em diabetes (comercialização dos medicamentos Wosulin® e Glargilin®), oncológicos (comercialização do medicamento Herzuma®) e anticoagulantes (comercialização do medicamento Ghemaxan®); (ii) validação e testes de sua unidade industrial com a obtenção do Certificado de Boas Práticas de Fabricação (CBPF) e (iii) formalização de parcerias estratégicas em biotecnologia.

Os principais fatos neste ano foram:

- (i) A Companhia continua atingindo importantes conquistas no mercado através de suas marcas, expandindo o acesso a tratamentos no país e posicionando-se no mercado de biotecnologia. No ano de 2023, a presença e participação da Companhia no mercado biofarmacêutico brasileiro demonstra ganhos de market share importantes no mercado da oncologia e diabetes. Herzuma® atingiu (23,7% de market share, crescimento de 7,3% comparado a 2022, vindo especialmente do mercado privado (cerca de 3%) e público descentralizado (por volta de 56%). Já no mercado da diabetes, grande marco para Glargilin®, a marca passou a representar 20,3% do mercado de insulina glargina no ano, com crescimento de 8,1% vs o ano de 2022, alavancado pelo mercado público (cerca de 12,1% vs 2022). Já em relação a insulinas humanas, o Wosulin® perdeu participação de mercado apontando retração de -1,8% e assim como Ghemaxan®, cerca de -1,9% vs o ano de 2022.
- (ii) Indeferimento pela Anvisa em 9 de janeiro de 2023 do pedido de registro definitivo da vacina Convidecia®, contra o Covid-19. Em 07 de fevereiro de 2023, a Companhia encaminhou recurso administrativo visando a reversão desta decisão, porém, em 29 de janeiro de 2024, a Anvisa indeferiu a certificação de boas práticas da fabricante chinesa CanSinoBIO, que é pré-requisito para a aprovação regulatória da vacina Convidecia®. Com o indeferimento da fábrica da parceira CanSino, a Biomm perdeu o recurso pleiteado.

- (iii) Renovação, em 21 de março de 2023, da contratação de operação de empréstimo em moeda estrangeira no valor de US\$5.300 mil por meio de CCB (Cédula de Crédito Bancário) amparada pela Lei nº 4.131/62 para capital de giro, com o objetivo de gerenciar o fluxo de caixa em linha com o ciclo operacional e necessidades de financiamentos de suas atividades.
- (iv) A partir do primeiro trimestre de 2023 a Companhia passou a concentrar as suas operações logísticas na unidade industrial de Nova Lima, otimizando seu processo de armazenagem e distribuição.
- (v) A Companhia assinou em 16 de junho de 2023, acordo de exclusividade de licenciamento, fornecimento, comercialização e distribuição em todo território nacional, do medicamento biológico Ustequinumabe (BAT2206), junto a Bio-Thera Solutions Ltd. ("Bio-Thera"). O Ustequinumabe é indicado para o tratamento da doença de Crohn (colite ulcerativa) e da psoríase em placa, moderada a grave, em pacientes que não responderam ou têm contraindicação a outras terapias convencionais. Com este medicamento imunológico, a Biomm segue na ampliação do seu portfólio e reforça seu compromisso em melhorar o acesso a tratamentos biotecnológicos de alta qualidade para doenças graves para a população brasileira e contribuir ainda mais para a eficiência, sustentabilidade e qualidade do sistema de saúde do Brasil.
- (vi) A Companhia concluiu o processo de validação e certificação de sua unidade industrial, finalizando a produção de lotes de validação de processo no primeiro trimestre de 2023, culminando na obtenção, em 19 de junho de 2023, do Certificação de Boas Práticas de Fabricação (CBPF) da fábrica biofarmacêutica de Nova Lima para a produção de produtos estéreis: Solução parenterais de pequeno volume com preparação asséptica.
- (vii) Durante o terceiro trimestre do ano de 2023, a Companhia concluiu os testes de estabilidade inicial do produto Glargilin para submissão da planta em Nova Lima como novo local de fabricação perante a Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa).
- (viii) Em 05 de outubro de 2023 a Companhia concluiu a homologação de aumento de capital, no valor de R\$45.000 mil com a subscrição e total integralização de 7.812.500 (sete milhões, oitocentas e doze mil e quinhentas) ações ordinárias, escriturais e sem valor nominal. E em 06 de dezembro de 2023, foi aprovado pelo Conselho de Administração, aumento de capital de no mínimo R\$ 180.000 e, no máximo, R\$ 217.012, correspondente a no mínimo 31.304.348 e no máximo 37.741.157 novas ações ordinárias, todas escriturais e sem valor nominal, ao preço de emissão de R\$ 5,75 (cinco reais e setenta e cinco centavos) por ação. Em 6 de fevereiro de 2024 foi concluída a operação de aumento de capital tendo sido subscritas 37.741.157 ações ordinárias no valor de R\$217.012.
- (ix) Em 23 de outubro de 2023, a fabricante Bio-Thera Solutions Ltd., responsável pela fabricação do medicamento oncológico Bevacizumabe, que será distribuído, com exclusividade, pela Biomm no Brasil, foi certificada em boas práticas de fabricação pela Anvisa. O Certificado atesta as boas práticas de fabricação da planta fabricante do princípio ativo e produto acabado biossimilar de bevacizumabe, e é um requerimento importante para a obtenção do registro do produto junto à ANVISA.

- (x) No dia 04 de dezembro de 2023, foi publicado no Diário Oficial da União o indeferimento, pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária ANVISA, do pedido de registro do medicamento Pegfilgrastim. O medicamento, fruto do acordo exclusivo da Biomm com a Lupin Limited, é indicado para a redução da duração da neutropenia e da incidência de neutropenia febril em pacientes submetidos à quimioterapia. A Companhia reitera que providenciará documentos e estudos adicionais (já contratados), a fim de atender as exigências da ANVISA, visando o deferimento do medicamento a ser comercializado futuramente.
- (xi) No dia 14 de dezembro de 2023 foram firmados termos aditivos junto ao BNDES

 Banco Nacional de Desenvolvimento Econômico e Social, BDMG Banco de Desenvolvimento de Minas Gerais S.A. e FAPEMIG Fundação de Amparo à Pesquisa do Estado de Minas Gerais, por meio dos quais foram negociadas as suspensões temporárias de pagamento das parcelas de principal ("standstill"), por um período de 6 (seis) meses, sem alteração do termo final do prazo de amortização e da taxa de juros dos referidos financiamentos.
- (xii) Em 18 de março de 2024, a fabricante Polpharma Biologics S.A., responsável pela fabricação do insumo farmacêutico ativo biológico Ranibizumabe, princípio ativo que compõe o biomedicamento oftalmológico que será distribuído, com exclusividade pela Biomm no Brasil, foi certificada em boas práticas de fabricação pela Anvisa. O Certificado atesta as boas práticas de fabricação da planta da Polpharma Biologics S.A, que compoem joint venture entre a Formycon AG e a Bioeq AG ("Bioeq"). A Bioeq é uma empresa suíça desenvolvedora de biossimilares, com a qual a Biomm possui acordo exclusivo para a comercialização e distribuição do medicamento biossimilar ranibizumabe (BQ201) no Brasil.

A Biomm seguirá na ampliação do seu portfólio de medicamentos biotecnológicos, objetivando o crescimento sustentável da Companhia, com a consolidação dos produtos que já são fornecidos ao mercado aos que virão a ser comercializados, em linha com seu planejamento estratégico. A Companhia segue ainda no processo de validação e certificação de sua unidade fabril em Nova Lima (MG) junto aos órgãos reguladores com o objetivo de ter em seu portfólio medicamentos de fabricação própria.

RESULTADOS 2023



A Companhia obteve uma receita líquida consolidada total de R\$118.194 mil em 2023 (R\$104.954 mil em 2022) o que representa um aumento de 13% quando comparado ao ano de 2022. Esta variação deve-se substancialmente ao aumento de volume de vendas em 2023 quando comparado ao ano de 2022. Os volumes comercializados das marcas Herzuma® e Ghemaxan® cresceram respectivamente 40% e 20% em relação ao ano anterior. Em diabetes houve um aumento de volume de vendas da marca Glargilin® em detrimento de uma redução da marca Wosulin® apresentando um incremento de volume total de 32% de diabetes. Em 2023 e 2022, a Companhia operou com vendas do Herzuma®, Wosulin®, Glargilin® e Ghemaxan.

O lucro bruto consolidado da Companhia representou um aumento de 45% entre os anos de 2023 e 2022, atingindo R\$23.259 mil (R\$15.996 mil em 2022). O aumento do lucro bruto deve-se, principalmente, ao aumento de volume de vendas com a substituição de mercado do Wosulin® pelo Glargilin® e redução do custo médio de aquisição de produtos.

As despesas gerais e administrativas somadas com despesas de vendas e outras despesas consolidadas da Companhia totalizaram R\$95.784 mil no ano de 2023 (R\$102.232 mil no ano de 2022), o que representa uma redução de 6% em relação ao ano de 2022. Esta redução está ligada ao esforço da Companhia na gestão das suas despesas e caixa, sendo as principais reduções ocorridas em perdas de medicamentos por avarias e validade principalmente (item não recorrente ocorrido em 2022)

Vale salientar que em 31 de dezembro de 2023, a Companhia possuía 130 funcionários (127 em 2022).

O EBITDA consolidado foi negativo em R\$61.045 mil (negativo em R\$73.985 mil em 2022). A variação em relação ao ano anterior deve-se principalmente deve-se principalmente a: (i) aumento da receita líquida explicada pelo aumento de volume de vendas e substituição de mercado do Wosulin® pelo Glargilin®; (ii) redução do custo médio de aquisição de produtos; e (iii) redução das despesas operacionais da Companhia.

Demonstrativo do EBITDA (Consolidado em R\$ mil)	2023	2022
Lucro líquido (prejuízo) do exercício	(81.141)	(92.559)
Imposto de renda e contribuição social diferidos	340	(630)
Resultado financeiro	8.276	6.953
Depreciação e amortização	11.480	12.251
EBITDA - Instrução CVM 527	(61.045)	(73.985)

O resultado financeiro líquido foi negativo em R\$8.276 mil 2023 (negativo em R\$6.953 mil em 2022) apresentando, assim, um aumento de 19% quando comparado ao ano anterior. Essa variação está ligada a redução de receitas financeiras e a variação cambial do período.

Desta forma, observando o resultado líquido do exercício, o prejuízo para o exercício encerrado em 31 de dezembro de 2023 foi de R\$81.141 mil (prejuízo de R\$92.559 mil no ano anterior).

PERSPECTIVAS

As perspectivas para a economia brasileira em 2024, de acordo com a revisão do Boletim Focus de 19 de janeiro de 2024, são de um crescimento do PIB de 1,60% a.a., redução da inflação para 3,86% a.a. (4,62% a.a. em 2023 segundo IBGE), projeção de câmbio para R\$4,92 (R\$5,25 em 31 de dezembro de 2023) e um aumento na meta da taxa da Selic para 9,0% a.a. (12,25% a.a. em 2022).

O mercado farmacêutico brasileiro possui perspectiva de crescimento sustentável ao longo dos próximos anos. Vários institutos de pesquisas apontam para o envelhecimento da população brasileira, o que levará este mercado a um constante crescimento para fins de solução de saúde.

A partir de 65 anos, pacientes já manifestam, pelo menos, quatro doenças crônicas, podendo chegar a seis a partir dos 75 anos. Mais de 42% das pessoas sexagenárias tomam, em média, mais que cinco medicamentos por dia.

O avanço dos biossimilares, bem como o seu potencial aumento de acesso à terapias de alto custo, têm aumentado desde o primeiro lançamento em 2017. Dessa forma, esses biológicos têm colaborado para a sustentabilidade do sistema de saúde e aumentado o número de pacientes beneficiados com as terapias.

A Biomm está se consolidando como a empresa brasileira de biofármacos, trazendo soluções principalmente para doenças que atingem a população com mais idade, como segue:

<u>Oncológicos</u>

O Inca ("Instituto Nacional do Câncer"), prevê aproximadamente 73.610 novos casos de câncer de mama em 2024. Infelizmente a pandemia fez com que muitos exames, como a mamografia, fossem adiados e há a previsão de que, com o número de exames se normalizando, novos casos devam surgir.

A Companhia possui três medicamentos oncológicos em seu portifólio, sendo:

Herzuma®: medicamento biossimilar do Trastuzumabe, é utilizado para tratamento de pacientes com câncer de mama precoce e metastático e considerado um dos principais

avanços no tratamento do câncer de mama. O Herzuma® (trastuzumabe) bloqueia o crescimento das células cancerígenas e impede que elas atinjam células saudáveis. É uma terapia direcionada ao câncer de mama HER2 +, considerado um tumor agressivo e de rápido crescimento, capaz de crescer mais rapidamente que outros tipos de câncer de mama, mas que são muito mais propensos a responder ao tratamento com medicamentos específicos que têm como alvo a proteína HER2 responsável por aproximadamente 20% dos casos de pacientes.

Bevacizumabe®: é um anticorpo monoclonal que atua de forma a impedir o crescimento de novos vasos sanguíneos que alimentam o tumor, seu uso tem provado ser efetivo em melhorar resultados na doença metastática de inúmeros tumores. Indicado e aprovado em bula no tratamento de diversos tipos de câncer, como o colorretal, de pulmão, mama, rins e ovário.

Pegfilgastim®: importante medicamento de suporte no cuidado do paciente oncológico de forma profilática ou no tratamento agudo das neutropenias. É indicado para promover a redução na duração da neutropenia (número reduzido de glóbulos brancos no sangue) e da incidência de neutropenia febril (glóbulos brancos diminuídos com febre) em pacientes tratados com quimioterapia citotóxica (medicamentos contra o câncer que destroem células) para doenças malignas (exceto leucemia mieloide crônica e síndromes mielodisplásicas).

Diabetes

O mundo vem se deparando em constante crescimento dos casos de diabetes. De acordo com pesquisa Vigitel Brasil 2023 (Vigilância de Fatores de Risco e Proteção para Doenças Crônicas por Inquérito Telefônico) a doença atinge 10,2% da população brasileira. Segundo a SBD (Sociedade Brasileira de Diabetes), cerca de 46% das pessoas afetadas com diabetes não têm diagnóstico correto da doença.

O diabetes é uma das cinco classes terapêuticas mais pesquisadas pela indústria, sendo a única doença não infecciosa considerada epidêmica pela OMS ("Organização Mundial de Saúde").

Entre os principais riscos de mercado mapeados pela Companhia hoje estão os preços agressivos praticados pelos concorrentes nos mercados de insulina humana e insulina glargina, além da desvalorização cambial do real frente ao dólar que, associado aos preços extremamente competitivos, pressiona as margens desses medicamentos.

A Companhia possui três medicamentos para o tratamento de Diabetes, sendo:

Wosulin®: insulina humana, com apresentações NPH e regular; é atualmente a insulina mais utilizada no Brasil.

Glargilin®: biossimilar insulina glargina, indicada para o tratamento de diabetes mellitus tipo 1 e 2 em pacientes a partir de 2 anos que necessitam de insulina basal (longa duração) para o controle da hiperglicemia.

Afrezza®: insulina inalatória para adultos com diabetes. Afrezza é a única insulina não-injetável atualmente comercializada no mundo e o Brasil, por meio da Biomm, é o segundo país a trazer essa inovação ao mercado.

Anticoagulantes

Ghemaxan®: produto utilizado na profilaxia e tratamento da trombose venosa profunda (TVP), assim como da angina instável. Este medicamento também é utilizado no tratamento da Covid-19. O grande número de casos de Covid-19 em anos anteriores fez este mercado ficar desabastecido por um período. Por outro lado, o número de médicos que aprenderam a trabalhar com esse produto aumentou, o que sugere que esse mercado deverá manter-se em crescimento pelos próximos anos.

Imunologia

A Companhia possui acordo prioritário para a comercialização de todo o portfólio de vacinas da CanSinoBIO em território nacional. A importação, comercialização e distribuição das vacinas da CanSinoBIO no Brasil estarão sujeitas à obtenção do registro perante a Anvisa e à publicação do preço pela CMED.

Outros tratamentos

Teriparatida®: biossimilar indicado para o tratamento da osteoporose. A osteoporose é a condição na qual os ossos perdem a sua força devido à redução de sua densidade. No mundo, de acordo com a *International Osteoporosis Foundation*, uma em cada 3 mulheres e um em cada cinco homens acima de 50 anos sofrerão uma fratura óssea devido à osteoporose. No Brasil, também segundo a *International Osteoporosis Foundation*, um em cada 3 pacientes com fratura no quadril são diagnosticados como tendo osteoporose e somente um em cada 5 recebem algum tipo de tratamento.

Ranibizumabe®: é um fragmento de anticorpo monoclonal indicado para o tratamento de lesões graves na retina como tratamento da degeneração macular neovascular relacionada à idade (DMRI), edema macular diabético (EMD), retinopatia diabética proliferativa (RDP), edema macular com oclusão da veia da retina (OVR) e comprometimento visual devido à neovascularização coroidal (NVC). O medicamento age na inibição da angiogênese (processo natural de formação de novos vasos sanguíneos), ligando-se e bloqueando o Fator de Crescimento Endotelial Vascular (FCEV) evitando a formação excessiva de vasos sanguíneos.

GOVERNANÇA CORPORATIVA

A Diretoria executiva da Companhia é composta por 4 diretores: Diretor Presidente, Diretor de Operações, Diretor Comercial, Diretor Financeiro e de Relações com Investidores.

O Conselho de Administração da Companhia é composto por 8 membros.

Os conselheiros no exercício findo em 31 de dezembro de 2023 são: Cláudio Luiz Lottenberg (Presidente do Conselho), Walfrido Silvino dos Mares Guia Neto, Luiz Francisco Novelli Viana, Eduardo Augusto Buarque de Almeida, Ítalo Aurélio Gaetani, André Capistrano Emrich, Márcio Bernado Spata e Renata Pereira Rodrigues Campos.

A Companhia mantém instalados comitês consultivos de apoio ao Conselho de Administração, sendo eles: o Comitê de Estratégia, o Comitê de Auditoria e o Comitê de RH e Remuneração.

MODELO NEGÓCIO

A Biomm S.A. ("Biomm" ou "Companhia") é uma companhia de biotecnologia.

A Companhia é uma sociedade anônima, que tem sua sede na Avenida Regent, 705, no município de Nova Lima, no Estado de Minas Gerais e possui ações negociadas na B3, Bovespa Mais, sob o código BIOM3.

O modelo de negócio da Biomm é único no mercado brasileiro, por ser a única empresa especializada e focada em biomedicamentos — seja na comercialização, produção e mesmo no desenvolvimento de processos biotecnológicos. Com experiência comprovada nesses campos a Companhia consegue estabelecer parcerias com empresas internacionais simultaneamente lançando medicamentos e ampliando seu portifólio na área de biotecnologia, com especial interesse nas áreas de diabetes e oncologia, além de outros produtos biológicos, sendo hoje a única empresa listada na bolsa brasileira (B3) unicamente dedicada a biotecnologia para saúde humana.

NOVOS PRODUTOS

A Biomm conta com uma área de BD (*Business Development* ou Desesenvolvimento de Negócios) e avalia constantemente a expansão do seu portfólio, por meio do desenvolvimento de parcerias para medicamentos de alta complexidade e que possuem níveis elevados de tecnologia aplicados, que são os casos de medicamentos da linha de Biológicos e Biofármacos.

A busca pelo crescimento sustentável e geração de valor para o negócio se faz presente na perspectiva de novos negócios, sempre com o foco nos requisitos regulatórios da Anvisa, tanto para fabricação própria ou através de parceiros, visando sempre garantir a segurança e eficácia os produtos da Companhia. Neste sentido, a Biomm firmou parcerias para aquisição, comercialização e distribuição, com exclusividade, no mercado brasileiro, com as seguintes empresas:

· Celltrion Healthcare (Coreia do Sul):

Detentor da marca Herzuma®, medicamento biossimilar do Trastuzumabe indicado para o tratamento de câncer de mama.

Durante o ano de 2019, este produto foi registrado pela Anvisa, obteve aprovação para comercialização no Brasil bem como a aprovação do registro de preços pela Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos ("CMED") e no dia 11 de novembro de 2019 a Companhia deu início a comercialização e a distribuição do medicamento Herzuma® no Brasil.

Gan&Lee (China)

Fabricante do produto Insulina Glargina, que no Brasil tem o nome comercial de Glargilin®, indicado para o tratamento de diabetes. Este produto já foi registrado pela Biomm junto à Anvisa e obteve aprovação para comercialização no Brasil em 09 de julho de 2018, bem como a aprovação do registro de preço pela CMED.

Em 11 de maio de 2020, a Anvisa concedeu o registro, permitindo a importação e comercialização do Glargilin®.

Em 19 de junho de 2019, foi publicado no D.O.U. o deferimento pela Anvisa do pedido de registro da caneta descartável Glargilin® que inclui a permissão para montagem e embalagem das canetas descartáveis no Brasil pela Biomm. No dia 23 de dezembro de 2019, foi aprovado pela CMED o preço do produto.

No dia 02 de março de 2021, após cumprir com todas as etapas regulatórias, a Companhia iniciou a comercialização e distribuição do medicamento Glargilin® (insulina glargina) em todo território brasileiro, ampliando, assim, o acesso da população brasileira ao tratamento da diabetes no Brasil.

Wockhardt (Índia)

Fabricante do produto Wosulin®, insulina humana recombinante. No dia 10 de setembro de 2019, a Companhia celebrou com a Wockhardt e com a Gerais Comércio e Importação de Materiais e Equipamentos Médicos Ltda., um acordo de exclusividade de fornecimento, comercialização e distribuição deste medicamento no Brasil. Em 20 de março de 2020, o preço do produto foi aprovado pela CMED. Em 24 de abril de 2020, a Companhia deu início à comercialização e distribuição do medicamento Wosulin®, insulina humana, com apresentações NPH e Regular em todo o Brasil.

Chemi (Itália)

Em 02 de abril de 2020, a Companhia celebrou junto à empresa Chemi S.p.A. ("Chemi") acordo de exclusividade de licenciamento, fornecimento, distribuição e comercialização, em todo o território nacional, do biomedicamento enoxaparina sódica, indicado na profilaxia e tratamento da Trombose Venosa Profunda (TVP), assim como da angina instável.

No dia 16 de novembro de 2020 a Anvisa concedeu o registro permitindo a importação e comercialização do Ghemaxan®. No dia 06 de janeiro de 2021, a CMED, indeferiu o pedido de preço proposto pela Companhia para o produto Ghemaxan® (enoxaparina sódica).

Em 12 de abril de 2021, a CMED encaminhou notificação à Companhia, autorizando a prática de preço provisório estabelecidos pelas Resoluções CTE/CMED nº 4/2021 e 9/2021, sendo possível portanto as vendas deste medicamento. No dia 18 de julho de 2022, foi publicada em ata de reunião da CMED, a decisão de tornar definitivo o preço atual provisório do medicamento Ghemaxan® (enoxaparina sódica) em todo o território nacional.

Enzene (Índia)

Em 09 de novembro de 2020, a Companhia celebrou junto à empresa Enzene Biosciences Limited ("Enzene"), um acordo de exclusividade de licenciamento, fornecimento, comercialização e distribuição, em todo território nacional, do medicamento biosimilar Teriparatida, indicado para o tratamento da osteoporose.

A Enzene é uma empresa indiana, subsidiária da Alkem Laboratories Limited ("Alkem"), com sede em Pune, Índia, voltada para a inovação biotecnológica, com foco na produção de biossimilares, fito-farmacêuticos, peptídeos sintéticos e biológicos inovadores. A Alkem é a

5ª maior empresa farmacêutica da Índia, de acordo com o relatório IQVIA MAT® de março de 2020.

A importação, comercialização e distribuição do medicamento no Brasil estarão sujeitas, ainda, à obtenção do registro perante a Anvisa e publicação do preço pela CMED.

. Bio-Thera (China)

Em 17 de dezembro de 2020, a Companhia celebrou junto à empresa Bio-Thera Solutions Ltd. ("Bio-Thera"), um acordo de exclusividade de licenciamento, fornecimento, comercialização e distribuição em todo território nacional do medicamento biológico Bevacizumabe.

O Bevacizumabe é um anticorpo monoclonal, usado no tratamento de diversos tipos de câncer, como o colorretal, de pulmão, mama, rins, entre outros e está em linha com a estratégia da Companhia de incorporar outros medicamentos biotecnológicos e oncológicos ao seu portifólio.

A Bio-Thera é uma empresa de alta tecnologia biofarmacêutica, com sede em Cantão, China, listada na Bolsa de Xangai (688177 SHA) e que desenvolve medicamentos em conformidade com todas as diretrizes das principais agências reguladoras de saúde mundiais.

Em 23 de outubro de 2023, foi publicada pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária ("ANVISA"), por meio da Gerencia-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Resolução-RE nº3.997 de 19 de outubro de 2023, no Diário Oficial da União, a aprovação da certificação de boas práticas de fabricação ("CBPF") da fabricante Bio-Thera, responsável pela fabricação do Bevacizumabe.

A importação, comercialização e distribuição do medicamento no Brasil estarão sujeitas ainda à obtenção do registro perante a Anvisa e à publicação do preço pela CMED.

. CanSinoBIO (China)

No dia 30 de setembro de 2021, a Companhia celebrou junto à empresa CanSinoBIO Biologics Inc. ("CanSinoBIO"), um acordo de exclusividade para o fornecimento da vacina Convidecia, destinada ao tratamento de Covid-19, no Brasil e prioritário para a comercialização de todo o portfólio de vacinas da CanSinoBIO em território nacional.

A CanSinoBIO, com sede na cidade de Tianjin, China (RPC) é uma empresa de biotecnologia listada nas bolsas de Shangai e Hong Kong (SHSE: 688185, HKEX:06185) e vem desenvolvendo 16 vacinas destinadas a prevenção de 13 doenças, estando algumas delas já aprovadas.

No dia 9 de janeiro de 2023, a Anvisa publicou no Diário Oficial da União o indeferimento do pedido de registro definitivo da vacina Convidecia, contra Covid-19. Em 7 de fevereiro de 2023, a Companhia encaminhou recurso administrativo visando a reversão desta decisão.

Em 29 de janeiro de 2024 a Anvisa indeferiu a certificação de boas práticas da fabricante chinesa CanSinoBIO, que é pré-requisito para a aprovação regulatória da vacina Convidecia®. Com o indeferimento da fábrica da parceira CanSino, a Biomm perde o recurso pleiteado em 07 de fevereiro de 2023 referente ao pedido de registro definitivo da vacina Convidecia®.

A importação, comercialização e distribuição das demais vacinas da CanSinoBIO no Brasil estarão sujeitas à obtenção do registro perante a Anvisa e à publicação do preço pela CMED.

• Lupin (Índia)

Lupin Limited ("Lupin"), fabricante do produto Pegfilgrastim, é indicado para a redução da duração da neutropenia e da incidência de neutropenia febril em pacientes submetidos à quimioterapia. No dia 03 de dezembro de 2021, a Companhia celebrou junto à Lupin um acordo exclusivo para a comercialização e distribuição do medicamento no Brasil.

O grupo farmacêutico Lupin, com sede em Mumbai, Índia, é uma empresa multinacional listada nas bolsas indianas (BSE:500257 e NSE-LUPIN). Com operação em 11 países de 6 continentes, comercializam seus produtos em mais de 100 países.

A Companhia submeteu o registro do Pegfilgrastim junto a Anvisa em 18 de agosto de 2022. A importação, comercialização e distribuição do medicamento no Brasil estarão sujeitas ainda à submissão e obtenção do registro perante a Anvisa e à publicação do preço pela CMED.

Bioeq (Suíça)

No dia 05 de outubro de 2022, a Biomm celebrou junta a empresa Bioeq AG ("Bioeq"), empresa suíça desenvolvedora de biossimilares, um acordo exclusivo para a comercialização e distribuição do medicamento biossimilar ranibizumabe (BQ201) no Brasil.

O ranibizumabe é um fragmento de anticorpo monoclonal indicado para o tratamento de lesões graves na retina como tratamento da degeneração macular neovascular (exsudativa ou úmida) relacionada à idade (DMRI), edema macular diabético (EMD), retinopatia diabética proliferativa (RDP), edema macular com oclusão da veia da retina (OVR) e comprometimento visual devido à neovascularização coroidal (NVC). O medicamento age na inibição da angiogênese (processo natural de formação de novos vasos sanguíneos), ligando-se e bloqueando o Fator de Crescimento Endotelial Vascular (FCEV) evitando a formação excessiva de vasos sanguíneos.

O medicamento biossimilar foi desenvolvido pela biofarmacêutica Bioeq, uma joint venture entre a Formycon AG e a Polpharma Biologics Group, com sede em Zug, Suíça. A Bioeq desenvolve, licencia e comercializa globalmente medicamentos biossimilares em compliance com altos padrões de qualidade de mercados altamente regulados, como Estados Unidos e União Europeia.

Em 18 de março de 2024, a fabricante Polpharma Biologics S.A., responsável pela fabricação do insumo farmacêutico ativo biológico Ranibizumabe, princípio ativo que compõe o biomedicamento oftalmológico que será distribuído, com exclusividade pela Biomm no Brasil, foi certificada em boas práticas de fabricação pela Anvisa. O Certificado atesta as boas práticas de fabricação da planta da Polpharma Biologics S.A, que compoem joint venture entre a Formycon AG e a Bioeq AG ("Bioeq"). A Bioeq é uma empresa suíça desenvolvedora de biossimilares, com a qual a Biomm possui acordo exclusivo para a comercialização e distribuição do medicamento biossimilar ranibizumabe (BQ201) no Brasil.

A importação, comercialização e distribuição do medicamento no Brasil estarão sujeitas ainda à obtenção do registro perante a Anvisa e publicação do preço pela CMED.

A Companhia concentra todos os seus esforços no atendimento dos requisitos legais para que os medicamentos do seu portifólio sejam aprovados para comercialização dentro do menor prazo possível.

INVESTIMENTOS

A Companhia concluiu o processo de validação e certificação de sua unidade fabril em Nova Lima, no estado de Minas Gerais, destinada à produção e comercialização de medicamentos biológicos junto à Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa). A conclusão deste processo é fundamental para que as atividades de fabricação do produto acabado para comercialização no território nacional sejam iniciadas.

O processo de validação e certificação é minucioso. Cabe destacar que todas as qualificações de desempenho (QD) de utilidades limpas (água purificada, água para injetáveis, vapor limpo, HVAC) foram concluídas satisfatoriamente. Além disso, o teste de simulação do processo asséptico (Media Fill), realizado para avaliar o desempenho do processo de fabricação asséptico foi realizado e concluído com resultado satisfatório.

Em 14 de dezembro de 2022, a Companhia obteve a Certificação Técnico Operacional (CTO) da fábrica biofarmacêutica de Nova Lima para a produção de produtos estéreis: Solução parenterais de pequeno volume com preparação asséptica, como resultado da inspeção bem sucedida da Vigilância Sanitária (VISA/MG) entre os dias 21 a 25 de novembro do mesmo ano.

Da mesma forma, em 19 de junho de 2023, a Companhia obteve da ANVISA a Certificação de Boas Práticas de Fabricação (CBPF) da fábrica biofarmacêutica de Nova Lima para a produção de produtos estéreis: Solução parenterais de pequeno volume com preparação asséptica.

A Companhia concluiu, com êxito, a produção dos três lotes sequenciais de Glargilin®, que fazem parte do processo de validação do processo na planta, atestando a robustez do processo de fabricação, bem como demonstrando atendimentos às especificações técnicas exigidas pela legislação regulatória. A Biomm está concluindo a documentação necessária para a inclusão da unidade fabril de Nova Lima como novo local de fabricação do medicamento Glargilin®, junto à Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa).

A Companhia concluiu também, satisfatoriamente, os testes de estabilidade inicial de Glargilin fabricados na planta de Nova Lima, para submissão da unidade como novo local de fabricação perante a ANVISA.

Para as atividades de produção comercial do Glargilin®, faz-se necessária a aprovação deste processo junto à Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa).

O modelo de construção da unidade industrial, faseado e modular, permitiu à Companhia iniciar a comercialização de produtos adquiridos de terceiros por meio do desenvolvimento de parcerias.

No exercício findo em 31 de dezembro de 2023 foram investidos R\$6.222 mil (R\$5.439 mil em 2022) em seu ativo imobilizado e intangível.

Marcas e licenças:

A Companhia investiu R\$423 mil no ano de 2023 (R\$170 mil no ano de 2022) em marcas do portfólio Biomm e aquisição de direito de comercialização de produtos com exclusividade no mercado brasileiro.

Pesquisa e Desenvolvimento:

Os investimentos em Pesquisa e Desenvolvimento ("P&D") realizados até o momento tiveram por finalidade promover e desenvolver o conhecimento e *know-how* interno da Companhia e o aumento da competitividade da sua plataforma tecnológica, mediante a inclusão de melhorias em seus processos visando, entre outros, atualizar e dar dinamismo aos seus negócios bem como reduzir os custos operacionais e investimentos de capital por parte dos licenciados.

Investimento em controladas e joint venture:

A Companhia possui três controladas no exterior, sediadas nas Ilhas Virgens Britânicas, sendo: (i) Biomm International Inc., subsidiária que visa facilitar negociações internacionais; (ii) Biomm Russia Ltd., que se encontra sem atividade operacional e; (iii) Biomm Middle East Inc., que possui participação na joint venture Gabas Global Company for Biotechnology Ltd. sediada na Arábia Saudita, que tem como objetivo a transferência de tecnologia e construção futura de uma unidade fabril de insulinas. Em 2023, não houve movimentações significativas em investimentos apenas o reconhecimento de perda por equivalência patrimonial para as controladas no montante de R\$42 mil (perda por equivalência de R\$200 mil em 2022), bem como não houve movimentações ou fatos novos na joint venture que levassem a reversão de impairment reconhecido no ano de 2016.

GERENCIAMENTO DE CAPITAL

Os objetivos da Companhia ao administrar seu capital são os de salvaguardar a capacidade de sua continuidade, cumprir seu projeto de investimentos e executar seu plano de negócios, garantindo não somente a continuidade, mas também a expansão de suas atividades e a geração de valor a seus acionistas.

A Companhia monitora o capital com base nos índices de alavancagem financeira. Esses índices correspondem à dívida líquida dividida pelo capital total. A dívida líquida, por sua vez, corresponde ao total de empréstimos e financiamentos subtraído do montante de caixa e equivalentes de caixa. O capital total é apurado através da soma do patrimônio líquido.

No dia 5 de outubro de 2023 foi concluído e homologado aumento de capital da Companhia no valor de R\$45.000 com a subscrição e total integralização de 7.812.500 (sete milhões, oitocentas e doze mil e quinhentas) ações ordinárias, escriturais e sem valor nominal. Assim, o capital social da Companhia passou de R\$637.988 para R\$682.988, dividido em 89.100.324 (oitenta e nove milhões, cem mil, trezentas e vinte e quatro) ações ordinárias, escriturais e sem valor nominal.

Em 06 de dezembro de 2023, foi aprovado pelo Conselho de Administração, aumento de capital de no mínimo R\$ 180.000 e, no máximo, R\$ 217.012, correspondente a no mínimo 31.304.348 e no máximo 37.741.157 novas ações ordinárias, todas escriturais e sem valor

nominal, ao preço de emissão de R\$ 5,75 (cinco reais e setenta e cinco centavos) por ação. Em 6 de fevereiro, com o fim do prazo de subscrição das sobras, a operação de aumento de capital foi concluída com o ingresso de R\$217.012 mil mediante a emissão de 37.741.157 acões ordinárias.

Com esta operação de aumento de capital aprovada ao final de 2023 e concluída em 06 de fevereiro de 2024, a Companhia disporá de recursos capazes de suprir a demanda financeira da Companhia de longo prazo.

A Companhia faz a gestão contínua e diária de suas operações e de seu caixa de forma a garantir a execução de seu plano de negócios e sustentabilidade.

O capital total autorizado e integralizado da Companhia em 31 de dezembro de 2023 é R\$682.988 mil.

MERCADO DE CAPITAIS

As ações emitidas pela Biomm são negociadas no Bovespa Mais, segmento da B3 que tem como objetivo fomentar o crescimento de empresas via mercado de capitais, desde 2 de janeiro de 2014.

DIVIDENDOS

Aos acionistas é garantido um dividendo mínimo de 25% do lucro líquido ajustado do exercício, calculado nos termos da legislação societária. Nos exercícios de 31 de dezembro de 2023 e 2022, a Companhia não apurou lucro e, portanto, não realizou a distribuição de dividendos.

MEIO AMBIENTE

A unidade fabril da Companhia em Nova Lima foi construída para atender todos os requisitos sócios ambientais bem como facilitar o gerenciamento de resíduos. A Companhia mantém todas as licenças ambientais atualizadas e válidas.

RELACIONAMENTO COM AUDITORES

Em atendimento à Instrução CVM nº 162/2022 a Companhia informa que não contratou seus auditores independentes, PricewaterhouseCoopers Auditores Independentes Ltda., para trabalhos diversos daqueles correlatos à auditoria externa.

A política da Companhia na contratação de serviços de auditores independentes assegura que não haja conflito de interesses, perda de independência ou objetividade dos serviços eventualmente prestados por auditores independentes não relacionados aos serviços de auditoria externa.

Nos termos da Instrução CVM 80/2022, a Administração, em reunião realizada em 26 de março de 2024, declara que discutiu, revisou e concordou com as informações expressas no relatório de auditoria dos auditores independentes sobre as demonstrações financeiras relativas ao exercício social findo em 31 de dezembro de 2023.

BIOMM S.A.

Belo Horizonte, 27 de março de 2024.

Biomm S.A.

Balanço patrimonial em 31 de dezembro Em milhares de reais

			Controladora		Consolidado
	Notas	2023	2022	2023	2022
Ativo					
Circulante					
Caixa e equivalentes de caixa	5	25.945	75.703	25.998	75.931
Aplicações financeiras	6	19.205	19.552	27.740	28.629
Contas a receber	7	21.220	25.548	21.220	25.548
Estoques	8	42.916	42.356	42.916	42.356
Impostos a recuperar		5.150	2.736	5.150	2.736
Adiantamento a fornecedor	9	4.131	6.802	4.131	6.802
Outros ativos		693	643	730	671
		119.260	173.340	127.885	182.673
Ativos não circulantes mantidos para venda		380	838	380_	838_
Total do ativo circulante		119.640	174.178	128.265	183.511
Não circulante					
Realizável a longo prazo					
Aplicações financeiras	6	8.674	8.921	8.674	8.921
Depósitos judiciais		779	569	779	569
Contas a receber com partes relacionadas	16	2.596	2.798	-	-
Investimentos	10	433	503	-	-
Imobilizado	11	165.737	163.761	165.737	163.761
Intangível	12	40.410	47.432	41.243	48.331
Total do ativo não circulante		218.629	223.984	216.433	221.582
Total do ativo		338.269	398.162	344.698	405.093

Biomm S.A.

Balanço patrimonial em 31 de dezembro Em milhares de reais

	_		Controladora		Consolidado
	Notas	2023	2022	2023	2022
Passivo					
Circulante					
Fornecedores	13	27.728	34.013	27.728	34.013
Empréstimos e financiamentos	15	47.660	51.060	47.660	51.060
Impostos a recolher		803	1.086	803	1.086
Salários e encargos sociais		5.342	3.464	5.342	3.464
Títulos a pagar	14	1.427	1.384	1.427	1.384
Outras contas a pagar	_	1.192	1.451	1.192	1.451
Total do passivo circulante	_	84.152	92.458	84.152	92.458
Não circulante					
Títulos a pagar	14	15.701	16.605	15.701	16.605
Empréstimos e financiamentos	15	105.940	121.224	105.940	121.224
Partes relacionadas	16	6.276	6.763	12.705	13.694
Tributos diferidos	19	340	0.700	340	10.004
Contingências	20	1.781	1.461	1.781	1.461
Outras contas a pagar	_	1.139	542	1.139	542
Total do passivo não circulante	_	131.177	146.595	137.606	153.526
Patrimônio líquido	22				
Capital social		682.988	637.988	682.988	637.988
Reserva de capital		15.749	15.749	15.749	15.749
Prejuízos acumulados		(576.404)	(495.263)	(576.404)	(495.263)
Ajustes acumulados de conversão	_	607	635	607	635
Total do patrimônio líquido	_	122.940	159.109	122.240	159.109
Total do passivo e patrimônio líquido	_	338.269	398.162	344.698	405.093

Demonstração do resultado

Exercícios findos em 31 de dezembro

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

			Controladora		Consolidado
	_Notas	2023	2022	2023	2022
Receita operacional líquida	23	118.194	104.954	118.194	104.954
Custos da mercadoria vendida	24	(94.935)	(88.958)	(94.935)	(88.958)
Lucro bruto		23.259	15.996	23.259	15.996
Receitas (despesas) operacionais					
Despesas com vendas	24	(43.486)	(39.721)	(43.486)	(39.721)
Despesas gerais e administrativas	24	(48.108)	(49.888)	(48.108)	(50.166)
Outras despesas e/ou receitas	24	(4.190)	(12.345)	(4.190)	(12.345)
Resultado de equivalência patrimonial	10	(42)_	(200)		
Prejuízo operacional antes do resultado financeiro		(72.267)	(86.158)	(72.525)	(86.236)
Resultado financeiro					
Receitas financeiras	25	22.060	37.864	22.326	38.018
Despesas financeiras	25	(30.594)	(44.895)	(30.602)	(44.971)
Receitas (despesas) financeiras líquidas		(8.534)	(7.031)	(8.276)	(6.953)
Resultado antes dos impostos sobre o lucro		(80.801)	(93.189)	(80.801)	(93.189)
Imposto de renda e contribuição social diferidos	19	(340)	630	(340)	630
Prejuízo do exercício		(81.141)	(92.559)	(81.141)	(92.559)
Prejuízo por ação (em R\$) Básico Diluído	26 26	(0,98) (0,97)	(1,26) (1,26)		

Demonstração do resultado abrangente Exercícios findos em 31 de dezembro

Em milhares de reais

	Controladora		Consolidado	
	2023	2022	2023	2022
Prejuízo do exercício Outros resultados abrangentes líquidos não reclassificados para resultado em exercícios subsequentes:	(81.141)	(92.559)	(81.141)	(92.559)
Ajuste de conversão de investida no exterior	(28)	(59)	(28)	(59)
Resultado abrangente total	(81.169)	(92.618)	(81.169)	(92.618)

Demonstração das mutações do patrimônio líquido Exercícios findos em 31 de dezembro

Em milhares de reais

	Capital social	Reservas de capital	Prejuízos acumulados	Ajuste de avaliação patrimonial	Total
Saldos em 31 de dezembro de 2021	497.859	15.737	(402.704)	694	111.586
Integralização de capital Prejuízo do exercício Outros resultados abrangentes:	140.129 -	-	(92.559)		140.129 (92.559)
Ajuste de conversão de investida no exterior Opções de outorgas reconhecidas	<u>-</u>	12		(59)	(59) 12
Saldos em 31 de dezembro de 2022	637.988	15.749	(495.263)	635_	159.109
Integralização de capital Prejuízo do exercício Outros resultados abrangentes:	45.000 -	-	(81.141)	-	45.000 (81.141)
Ajuste de conversão de investida no exterior		-		(28)	(28)
Saldos em 31 de dezembro de 2023	682.988	15.749	(576.404)	607	122.940

Biomm S.A.

Demonstração dos fluxos de caixa Exercícios findos em 31 de dezembro

Em milhares de reais

	Controladora		ladoraC	
	2023	2022	2023	2022
Fluxo de caixa das atividades operacionais	(2)	(22)	(0.1.1.1)	()
Prejuízo do exercício	(81.141)	(92.559)	(81.141)	(92.559)
Ajustes para reconciliar o prejuízo do exercício com o caixa líquido				
Baixa de imobilizado	99	301	99	301
Depreciação/amortização	11.480	12.251	11.480	12.251
Resultado de equivalência patrimonial	42	200	-	_
Imposto de renda e contribuição social diferidos	340	(630)	340	(630)
Juros sobre empréstimos	13.016	14.132	13.016	14.132
Receitas de aplicações financeiras e outras despesas financeiras	(4.384)	(5.258)	(4.639)	(5.369)
Variações cambiais não realizadas, líquidas	(1.427)	2.454	(2.095)	1.135
Constituição (reversão) de provisão para contingências	320	635	320	635
Provisões (reversões) para perdas	(1.307)	(4.791)	(1.307)	(4.791)
Incentivo a Longo Prazo	654_	12_	654_	12_
	(62.308)	(73.253)	(63.273)	(74.883)
Variação nos ativos e passivos operacionais:				
(Aumento) redução de contas a receber	4.428	2.072	4.428	2.072
(Aumento) redução de estoques	115	12.090	115	12.090
(Aumento) redução de outros ativos	(388)	(465)	(398)	(494)
Aumento (redução) de fornecedores e títulos a pagar	(6.805)	16.797	(6.805)	16.797
Redução (aumento) de salários e encargos	1.878	(2.792)	1.878	(2.792)
Redução (aumento) de outros passivos	1.180	(1.628)	1.180	(1.628)
Caixa aplicado nas operações	(61.900)	(47.179)	(62.875)	(48.838)
Pagamentos de juros sobre empréstimos e arrendamentos	(11.910)	(14.161)	(11.910)	(14.161)
Caixa líquido aplicado nas atividades operacionais	(73.810)	(61.340)	(74.785)	(62.999)
Fluxo de caixa das atividades de investimento				
Aquisição de imobilizado e intangível	(6.222)	(5.439)	(6.222)	(5.439)
Aplicações financeiras realizadas	(28.593)	(43.414)	(37.492)	(43.649)
Aplicações financeiras resgatadas	31.163	41.474	40.857	42.928
Caixa líquido (aplicado nas) gerado pelas atividades de investimento	(3.652)	(7.379)	(2.857)	(6.160)
Fluxo de caixa das atividades de financiamento				
Obtenção de empréstimos	28.732	34.831	28.732	34.831
Pagamento de empréstimos e financiamentos	(46.806)	(49.041)	(46.806)	(49.041)
Pagamento de arrendamentos	(1.367)	(328)	(1.367)	(328)
Aumento de capital	45.000	128.326	45.000	128.326
Caixa líquido gerado pelas atividades de financiamento	25.559	113.788	25.559	113.788
Variação cambial sobre caixa	2.145	(83)	2.150	(67)
Aumento de caixa e equivalentes de caixa	(49.758)	44.986	(49.933)_	44.562
Caixa e equivalentes de caixa no início do exercício	75.703	30.717	75.931	31.369
Caixa e equivalentes de caixa no fim do exercício	25.945	75.703	25.998	75.931
Aumento de caixa e equivalentes de caixa	(49.758)	44.986	(49.933)	44.562

Demonstração do valor adicionado Exercícios findos em 31 de dezembro

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

	Controladora			Consolidado	
	2023	2022	2023	2022	
Receitas					
Venda de mercadoria, produtos e serviços Receita relativa à construção de ativos próprios Provisão para crédito de liquidação duvidosa – Reversão /	133.829 4.407	114.884 2.213	133.829 4.407	114.884 2.213	
(Constituição)	(56)	(379)	(56)	(379)	
	138.180	116.718	138.180	116.718	
Custos da mercadoria vendida	(94.935)	(88.958)	(94.935)	(88.958)	
Custo relativo à construção em andamento	(4.407)	(2.213)	(4.407)	(2.213)	
Materiais, energia, serviços de terceiros e outros	(42.505)	(47.332)	(42.804)	(47.610)	
Provisão para perda de estoques	490_	(490)	490	(490)_	
Insumos adquiridos de terceiros	(141.357)	(138.993)	(141.656)	(139.271)	
Valor adicionado bruto	(3.177)	(22.275)	(3.476)	(22.553)	
Depreciação e amortização	(11.480)	(12.251)	(11.480)	(12.251)	
Valor adicionado líquido produzido pela Companhia	(14.657)	(34.526)	(14.956)	(34.804)	
Resultado de equivalência patrimonial	(42)	(200)	-	-	
Receitas financeiras	22.060	37.864	22.326	38.018	
Outros	(614)	(1.180)	(615)	(1.180)	
Valor adicionado recebido em transferência	21.404	36.484	21.711	36.838	
Valor adicionado líquido total a distribuir	6.747	1.958	6.755	2.034	
Distribuição do valor adicionado:					
Pessoal	31.663	30.740	31.663	30.740	
Impostos, taxas e contribuições	24.307	17.751	24.307	17.751	
Remuneração de capitais de terceiros:	31.918	46.026	31.926	46.102	
Despesas financeiras	30.594	44.895	30.602	44.971	
Aluguéis	1.324	1.131	1.324	1.131	
Remuneração de capitais próprios	(81.141)	(92.559)	(81.141)	(92.559)	
Prejuízo do exercício	(81.141)	(92.559)	(81.141)	(92.559)	
Valor adicionado líquido distribuído	6.747	1.958	6.755	2.034	

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023 Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

1 Contexto operacional

A Biomm S.A. ("Biomm" ou "Companhia") é uma companhia de biotecnologia fundada em 2001, por meio da cisão parcial da Biobrás S.A., à época, a maior produtora brasileira de insulinas. Além disso, detém tecnologia de produção de insulinas pelo processo de DNA recombinante, que se caracteriza pelo uso de microrganismos em contraste com os processos puramente químicos. Esse processo é patenteado nos Estados Unidos da América, Canadá, Europa, Brasil e Índia.

A Companhia é uma sociedade anônima, que tem sua sede na Avenida Regent, 705, na cidade de Nova Lima, no Estado de Minas Gerais e possui ações negociadas na Bolsa de Valores de São Paulo no Bovespa Mais sob o código BIOM3.

O modelo de negócio aplicado à Companhia permite flexibilizar a realização de parcerias para comercialização de produtos para o tratamento de diabetes, oncologia, trombose, além de outros produtos biotecnológicos.

Implantação da unidade fabril

Permanece em andamento a implantação de uma unidade biofarmacêutica, em Nova Lima, no Estado de Minas Gerais, destinada à produção e comercialização de insulinas e outras proteínas terapêuticas por engenharia genética (biofármacos).

O modelo de construção da unidade industrial, faseado e modular, permite à Companhia comercializar e distribuir produtos biotecnógicos adquiridos de terceiros por meio do desenvolvimento de parcerias.

A unidade fabril da Companhia substancialmente concluída, encontra-se em processo de validação e certificação, que é extenso e abrange etapas de aprovação junto a Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa).

Em relação ao processo de certificação a Companhia concluiu no primeiro trimestre do ano de 2023, com êxito, a produção dos três lotes sequenciais de Glargilin®, que fazem parte do processo de qualificação de desempenho da planta, atestam a robustez do processo de fabricação, bem como demonstram atendimentos às especificações técnicas exigidas pela legislação regulatória.

Como resultado deste processo, a Companhia, que já havia obtido em 14 de dezembro de 2022 a Certificação Técnico Operacional (CTO), obteve em 19 de junho de 2023 a Certificação de Boas Práticas de Fabricação (CBPF) para a produção de medicamentos injetáveis.

Importante destacar também, que já em 2019, a Companhia obteve a Licença de Operação junto ao Conselho Estadual de Política Ambiental (COPAM), para exercer a atividade de fabricação de medicamentos farmoquímicos e produtos biológicos. Esta licença possui validade de 10 anos. Ainda no mesmo ano, em 23 de setembro de 2019 foi publicado no D.O.U. o deferimento da Certificação de Boas Práticas de Fabricação da etapa de embalagem secundária de produtos estéreis da planta de Nova Lima (MG).

A Companhia concluiu também, satisfatoriamente, os testes de estabilidade inicial de Glargilin fabricados na planta de Nova Lima, para submissão da unidade como novo local de fabricação perante a ANVISA.

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

Para as atividades de produção comercial do Glargilin®, faz-se necessária a conclusão da etapa de aprovação pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa) relacionada a inclusão da unidade fabril de Nova Lima como novo local de fabricação do medicamento Glargilin®.

Desenvolvimento de negócios

A Companhia firmou parcerias de aquisição, comercialização e distribuição no mercado brasileiro, com exclusividade, com as seguintes empresas:

· Celltrion Healthcare (Coreia do Sul):

Detentora da marca Herzuma®, medicamento biossimilar do Trastuzumabe indicado para o tratamento de câncer de mama e câncer gástrico avançado.

Em vinte de maio de 2019, este produto foi registrado pela Anvisa, obteve aprovação para comercialização no Brasil bem como a aprovação do registro de preços pela Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos ("CMED") e no dia 11 de novembro de 2019 a Companhia deu início a comercialização e a distribuição do medicamento Herzuma® no Brasil.

· Gan&Lee (China)

Fabricante do produto Insulina Glargina, que no Brasil tem o nome comercial de Glargilin®, indicado para o tratamento de diabetes. Este produto foi registrado pela Biomm junto à Anvisa e obteve aprovação para comercialização no Brasil em 9 de julho de 2018, bem como a aprovação do registro de preço pela CMED.

Em 19 de novembro de 2018, a Anvisa concedeu o registro do preço, permitindo a importação e comercialização do Glargilin®.

Em 24 de junho de 2019, foi publicado no D.O.U. o deferimento pela Anvisa do pedido de registro da caneta descartável Glargilin®. Posteriormente, inclui-se a permissão para montagem e embalagem das canetas descartáveis no Brasil pela Biomm. No dia 02 de março de 2020, foi aprovado pela CMED o preco da apresentação canetas descartáveis.

No dia 2 de março de 2021, após cumprir com todas as etapas regulatórias, a Companhia iniciou a comercialização e distribuição do medicamento Glargilin® (insulina glargina) em todo território brasileiro, ampliando assim o acesso da população brasileira ao tratamento da diabetes no país.

Wockhardt (Índia)

Fabricante do produto Wosulin®, insulina humana recombinante. No dia 10 de setembro de 2019, a Companhia celebrou com a Wockhardt e com a Gerais Comércio e Importação de Materiais e Equipamentos Médicos Ltda., um acordo de exclusividade para o fornecimento, comercialização e distribuição deste medicamento no Brasil. Em 07 de janeiro de 2020, os preços do Wosulin®, nas apresentações NPH e Regular foram publicados na lista da CMED. Em 24 de abril de 2020, a Companhia deu início à comercialização e distribuição de ambas as apresentações em todo o Brasil.

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

Chemi (Itália)

Em 2 de abril de 2020, a Companhia celebrou junto à empresa Chemi S.p.A. ("Chemi") acordo de exclusividade para o licenciamento, fornecimento, distribuição e comercialização, em todo o território nacional, do biomedicamento enoxaparina sódica, indicado na profilaxia e tratamento da Trombose Venosa Profunda (TVP), assim como da angina instável.

No dia 16 de novembro de 2020, a Anvisa concedeu o registro permitindo a importação e comercialização do Ghemaxan®.

Em 12 de abril de 2021, a CMED encaminhou notificação à Companhia, autorizando a prática de preço provisório estabelecidos pelas Resoluções CTE/CMED nº 4/2021 e 9/2021 para o Ghemaxan®, sendo possível portanto a venda deste medicamento. No dia 18 de julho de 2022, foi publicada em ata de reunião da CMED, a decisão de tornar definitivo o preço provisório do medicamento Ghemaxan® (enoxaparina sódica), em todo o território nacional.

Enzene (Índia)

Em 9 de novembro de 2020, a Companhia celebrou junto à empresa Enzene Biosciences Limited ("Enzene"), um acordo de exclusividade de licenciamento, fornecimento, comercialização e distribuição, em todo território nacional, do medicamento biosimilar Teriparatida, indicado para o tratamento da osteoporose.

A Enzene é uma empresa indiana, subsidiária da Alkem Laboratories Limited ("Alkem"), com sede em Pune, Índia, voltada para a inovação biotecnológica, com foco na produção de biossimilares, fitofarmacêuticos, peptídeos sintéticos e biológicos inovadores. A Alkem é a 5ª maior empresa farmacêutica da Índia, de acordo com o relatório IQVIA MAT®, de março de 2020.

A importação, comercialização e distribuição do medicamento no Brasil estarão sujeitas ainda à obtenção do registro perante a Anvisa e publicação do preço pela CMED.

• Bio-Thera (China)

A Bio-Thera é uma empresa de alta tecnologia biofarmacêutica, com sede em Cantão, China, listada na Bolsa de Xangai (688177 SHA) e que desenvolve medicamentos em conformidade com todas as diretrizes das principais agências reguladoras de saúde mundiais.

Em 17 de dezembro de 2020, a Companhia celebrou junto à empresa Bio-Thera Solutions Ltd. ("Bio-Thera"), um acordo de exclusividade de licenciamento, fornecimento, comercialização e distribuição em todo território nacional, do medicamento biológico Bevacizumabe.

O Bevacizumabe é um anticorpo monoclonal, usado no tratamento de diversos tipos de câncer, como o colorretal, de pulmão, mama, rins, entre outros e está em linha com a estratégia da Companhia de incorporar outros medicamentos biotecnológicos e oncológicos ao seu portifólio.

A importação, comercialização e distribuição do medicamento no Brasil estarão sujeitas ainda à obtenção do registro perante a Anvisa e à publicação do preço pela CMED. O dossiê para solicitação do certificado de boas práticas de fabricação e do referido registro foram submetidos pela Companhia à Anvisa em setembro e novembro de 2021, respectivamente

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

A Bio-Thera foi certificada em boas práticas de fabricação pela Anvisa em 23 de outubro de 2023, sendo esta uma etapa importante para obtenção do registro do produto no Brasil.

Em 16 de junho de 2023, a Companhia celebrou junto à empresa Bio-Thera Solutions Ltd. ("Bio-Thera"), um acordo de exclusividade de licenciamento, fornecimento, comercialização e distribuição em todo território nacional, do medicamento biológico Ustequinumabe (BAT2206).

O Ustequinumabe é um anticorpo monoclonal indicado para o tratamento da doença de Crohn (colite ulcerativa) e da psoríase em placa, moderada a grave, em pacientes que não responderam ou tem contraindicação a outras terapias convencionais.

A importação, comercialização e distribuição do Ustequinumabe no Brasil estarão sujeitas, ainda, à obtenção do registro perante a ANVISA e à publicação do preço pela Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos – CMED.

CanSinoBIO (China)

No dia 30 de setembro de 2021, a Companhia celebrou junto à empresa CanSinoBIO Biologics Inc. ("CanSinoBIO"), um acordo de exclusividade para o fornecimento da vacina Convidecia, destinada ao tratamento de Covid-19, no Brasil e prioritário para a comercialização de todo o portfólio de vacinas da CanSinoBIO em território nacional.

A CanSinoBIO, com sede na cidade de Tianjin, China (RPC) é uma empresa de biotecnologia listada nas bolsas de Shangai e Hong Kong (SHSE: 688185, HKEX:06185) e vem desenvolvendo 16 vacinas destinadas a prevenção de 13 doenças, estando algumas delas já aprovadas.

No dia 9 de janeiro de 2023, a Anvisa publicou no Diário Oficial da União o indeferimento do pedido de registro definitivo da vacina Convidecia, contra Covid-19. Em 7 de fevereiro de 2023, a Companhia encaminhou recurso administrativo visando a reversão desta decisão.

Em 29 de janeiro de 2024 a Anvisa indeferiu a certificação de boas práticas da fabricante chinesa CanSinoBIO, que é pré-requisito para a aprovação regulatória da vacina Convidecia®. Com o indeferimento da fábrica da parceira CanSino, a Biomm perde o recurso pleiteado em 07 de fevereiro de 2023 referente ao pedido de registro definitivo da vacina Convidecia®.

A importação, comercialização e distribuição das demais vacinas da CanSinoBIO no Brasil estarão sujeitas à obtenção do registro perante a Anvisa e à publicação do preço pela CMED.

• Lupin (India)

Lupin Limited ("Lupin"), fabricante do produto Pegfilgrastim, é indicado para a redução da duração da neutropenia e da incidência de neutropenia febril em pacientes submetidos à quimioterapia. No dia 3 de dezembro de 2021, a Companhia celebrou junto à Lupin um acordo exclusivo para a comercialização e distribuição do medicamento no Brasil.

O grupo farmacêutico Lupin, com sede em Mumbai, Índia, é uma empresa multinacional listada nas bolsas indianas (BSE:500257 e NSE-LUPIN). Com operação em 11 países de 6 continentes, comercializam seus produtos em mais de 100 países.

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

A Companhia submeteu o registro do Pegfilgrastim junto a Anvisa em 18 de agosto de 2022 e em dia 04 de dezembro de 2023, foi publicado no Diário Oficial da União o indeferimento, pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA, do pedido de registro deste medicamento. A Companhia está providenciando documentações e estudos adicionais (já contratados), a fim de atender as exigências da ANVISA, visando o deferimento do medicamento a ser comercializado futuramente.

A importação, comercialização e distribuição do medicamento no Brasil estarão sujeitas ainda à obtenção do registro perante a Anvisa e à publicação do preço pela CMED. O dossiê para solicitação do referido registro foi submetido pela Companhia à Anvisa em agosto de 2022.

Bioeq (Suíça)

No dia 5 de outubro de 2022, a Biomm celebrou junta a empresa Bioeq AG ("Bioeq"), empresa suíça desenvolvedora de biossimilares, um acordo exclusivo para a comercialização e distribuição do medicamento biossimilar ranibizumabe (BQ201) no Brasil.

O ranibizumabe é um fragmento de anticorpo monoclonal indicado para o tratamento de lesões graves na retina como tratamento da degeneração macular neovascular (exsudativa ou úmida) relacionada à idade (DMRI), edema macular diabético (EMD), retinopatia diabética proliferativa (RDP), edema macular com oclusão da veia da retina (OVR) e comprometimento visual devido à neovascularização coroidal (NVC). O medicamento age na inibição da angiogênese (processo natural de formação de novos vasos sanguíneos), ligando-se e bloqueando o Fator de Crescimento Endotelial Vascular (FCEV) evitando a formação excessiva de vasos sanguíneos.

O medicamento biossimilar foi desenvolvido pela biofarmacêutica Bioeq, uma joint venture entre a Formycon AG e a Polpharma Biologics Group, com sede em Zug, Suíça. A Bioeq desenvolve, licencia e comercializa globalmente medicamentos biossimilares em compliance com altos padrões de qualidade de mercados altamente regulados, como Estados Unidos e União Europeia.

Em 18 de março de 2024, a fabricante Polpharma Biologics S.A., responsável pela fabricação do insumo farmacêutico ativo biológico Ranibizumabe, princípio ativo que compõe o biomedicamento oftalmológico que será distribuído, com exclusividade pela Biomm no Brasil, foi certificada em boas práticas de fabricação pela Anvisa. O Certificado atesta as boas práticas de fabricação da planta da Polpharma Biologics S.A., que compoem joint venture entre a Formycon AG e a Bioeq AG ("Bioeq"). A Bioeq é uma empresa suíça desenvolvedora de biossimilares, com a qual a Biomm possui acordo exclusivo para a comercialização e distribuição do medicamento biossimilar ranibizumabe (BQ201) no Brasil.

A importação, comercialização e distribuição do medicamento no Brasil estarão sujeitas ainda à obtenção do registro perante a Anvisa e publicação do preço pela CMED. O dossiê para solicitação do referido registro foi submetido pela Companhia à Anvisa em 15 de março de 2023. A comercialização do produto está sujeita às aprovações da ANVISA e do preço pela CMED.

Parceria para o Desenvolvimento Produtivo (PDP)

A Companhia possui Parceria para Desenvolvimento Produtivo ("PDP") do produto Insulina Humana Recombinante Regular e NPH, em parceria com o laboratório público Fundação Ezequiel Dias (FUNED), conforme segue:

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

Em fevereiro de 2017, através da Portaria nº 551, de 20/02/17, a Companhia foi indicada pelo Ministério da Saúde como um dos entes privados responsáveis pelo fornecimento de Insulina Humana ao Sistema Único de Saúde (SUS) em percentual equivalente a 50% de sua demanda.

Em 1º de fevereiro de 2021, foi publicada a Portaria GM/MS nº. 184, de 29 de janeiro de 2021, que estabeleceu os procedimentos para a revisão de ofício das Parcerias para o Desenvolvimento Produtivo e retomada do fluxo previsto na norma legal vigente.

Em 20 de dezembro de 2021, foi publicada a Portaria GM/MS nº 3561, de 13 de dezembro de 2021, acerca da decisão do Comitê Deliberativo sobre a revisão das Parcerias de Desenvolvimento Produtivo ("PDP") que foram objeto de redistribuição, dando continuidade à PDP do produto Insulina Humana entre Biomm e Funed.

Em 9 de maio de 2023, Biomm, Wockhardt Limited e Gerais Comércio e Importação de Materiais e Equipamentos Médicos Ltda., parceiros privados da PDP, firmaram Contrato de Parceria ("Partnership Agreement"), estabelecendo os direitos e obrigações recíprocas decorrentes da coparticipação para a parceria no âmbito privado.

Outros assuntos

No dia 21 de março 2023, a Companhia renovou a operação de empréstimo para capital de giro na modalidade Lei nº 4.131/62, sendo feito o pagamento do saldo de empréstimos nesta data, e contratado novo empréstimo no montante de US\$ 5.300, na mesma modalidade, com vencimento em abril de 2024. Essas operações permitiram o alongamento da sua dívida de curto prazo em moeda estrangeira. A Companhia segue sua estratégia de captação de recursos em linha com a política de financiamentos de suas operações e proteção cambial.

Conforme informado nas notas explicativas nº 22 e nº 29, a Companhia obteve ingressos de recursos de R\$45.000 em outubro de 2023, e R\$217.012 em fevereiro de 2024, advindos de aumento de capital privado. Estas operações trouxeram ingresso de caixa relevante para as operações da Companhia.

Aprovação da emissão das Demonstrações financeiras

A emissão dessas demonstrações financeiras foi autorizada pelo Conselho de Administração, em 26 de março de 2024.

Base de preparação e apresentação das demonstrações financeiras

As demonstrações financeiras individuais e consolidadas foram preparadas e estão sendo apresentadas de acordo com as Normas Internacionais de Relatório Financeiro ("IFRS") emitidas pelo International Accounting Standards Board ("IASB") - atualmente denominadas pela Fundação IFRS como "normas contábeis IFRS"- e as práticas contábeis adotadas no Brasil, que compreendem as disposições da legislação societária, previstas na Lei nº 6.404/76 com alterações da Lei nº 11.638/07 e Lei nº 11.941/09, incluindo os pronunciamentos emitidos pelo Comitê de Pronunciamentos Contábeis ("CPC"), aprovados pela Comissão de Valores Mobiliários ("CVM") e evidenciam todas as informações relevantes próprias das demonstrações financeiras, e somente elas, as quais estão consistentes com as utilizadas pela administração na sua gestão.

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

As demonstrações financeiras da Companhia foram elaboradas com base no custo histórico como base de valor, que, no caso de determinados ativos e passivos financeiros, tem seu custo ajustado para refletir a mensuração ao valor justo. Os ativos mantidos para a venda são mensurados pelo menor valor entre o valor contábil e o valor justo menos os custos de venda.

(a) Demonstração do valor adicionado

A apresentação da Demonstração do Valor Adicionado (DVA), individual e consolidada, é requerida pela legislação societária brasileira e pelas práticas contábeis adotadas no Brasil aplicáveis a companhias abertas. A DVA foi preparada de acordo com os critérios definidos no Pronunciamento Técnico CPC 09 – "Demonstração do Valor Adicionado". As IFRS não requerem a apresentação dessa demonstração. Como consequência, pelas IFRS, essa demonstração está apresentada como informação suplementar, sem prejuízo do conjunto das demonstrações financeiras.

(b) Moeda funcional e de apresentação

A moeda funcional da Companhia e a moeda de apresentação das demonstrações financeiras individuais e consolidadas é o real ("BRL" ou "R\$"). As demonstrações financeiras são apresentadas em milhares de reais, exceto onde indicado de outra forma.

Consolidação

A Companhia consolida todas as entidades sobre as quais detém controle, isto é, quando está exposta ou tem direitos a retornos variáveis de seu envolvimento com a investida e tem capacidade de dirigir as atividades relevantes da investida.

As controladas consolidadas em 31 de dezembro de 2023 são:

% de participação no capital

Empresas	2023	2022	Localização da sede
Biomm International Inc.	100	100	Ilhas Virgens Britânicas
Biomm Middle East Inc. (*)	100	100	Ilhas Virgens Britânicas
Biomm Russia Ltd. (*)	100	100	Ilhas Virgens Britânicas

^(*) As participações apresentadas representam o percentual detido pela empresa investidora indiretamente no capital da Controlada

Em 29 de abril de 2003, foi constituída a empresa Biomm International Inc., com sede na cidade de Road Town, Tortola, capital do território das Ilhas Virgens Britânicas. A Biomm subscreveu a totalidade das ações da Biomm International Inc., contudo não houve integralização dessas ações, correspondentes a US\$50 mil, conforme permitido pela legislação daquele país.

As subsidiárias integrais da Biomm International Inc., Biomm Middle East Inc. e Biomm Russia Ltd. possuem sede também na cidade de Road Town, nas Ilhas Virgens Britânicas. A Biomm Internacional 29 de 66

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

Inc. subscreveu a totalidade das ações, correspondentes a US\$50 mil das novas empresas, conforme permitido pela legislação daquele país. As empresas foram constituídas para facilitar a negociação dos contratos internacionais. A Biomm Middle East Inc. está diretamente ligada ao projeto da Arábia Saudita e a Biomm Rússia Ltd. encontra-se sem atividade operacional.

Adicionalmente, a Companhia possui investimento na Gabas Global Company for Biotechnology Ltd. (Gabas Global), sendo uma controlada em conjunto, conforme descrito na Nota Explicativa nº 10.

Apresentação de informações por segmento e natureza

As informações por segmentos operacionais são apresentadas de modo consistente com o relatório interno fornecido para o principal tomador de decisões operacionais. O principal tomador de decisões operacionais, responsável pela alocação de recursos e pela avaliação de desempenho dos segmentos operacionais, é a Diretoria Executiva, também responsável pela tomada das decisões estratégicas da Companhia.

A Companhia comercializou produtos nos anos de 2022 e 2023, ainda sem produção própria, e está em ampliação de seu portifólio de produtos. Dessa forma, o principal gestor das operações examina informações analíticas de maneira consolidada para deliberar sobre alocação de recursos e avaliar seu desempenho. A gestão das atividades relativas ao planejamento estratégico, financeiro, de compras, investimentos de recursos e avaliação de performance da Companhia é centralizado, não havendo uma segregação de gestão por área de negócios, segmento de produto ou geografia, que pudesse caracterizar uma gestão por segmento, ou outros fatores que possam identificar conjunto de componentes como segmentos operacionais da Companhia, sendo as informações apresentadas ao Conselho de Administração de forma consolidada em um único segmento operacional.

2 Estimativas e premissas contábeis materiais

As estimativas e premissas contábeis são continuamente avaliados e baseiam-se na experiência histórica e em outros fatores, incluindo expectativas de eventos futuros, consideradas razoáveis para as circunstâncias.

Com base em premissas, a Companhia faz estimativas com relação ao futuro. Por definição, as estimativas contábeis resultantes raramente serão iguais aos respectivos resultados reais. As estimativas e premissas que apresentam um risco material, com probabilidade de causar um ajuste relevante nos valores contábeis de ativos e passivos para o próximo exercício social, estão contempladas a seguir.

(a) Determinação do valor justo de instrumentos financeiros

A Companhia possui depósitos bancários e aplicações financeiras em moeda estrangeira e aplicações financeiras em montantes expressivos cuja carteira está lastreada em títulos com baixo risco de crédito e em títulos públicos federais. Em função da composição da carteira, não se espera flutuações relevantes no valor dessas aplicações financeiras em moeda nacional, que são avaliadas ao seu valor justo. Alterações na taxa de câmbio pode impactar os valores justos dos depósitos bancários e aplicações financeiras em moeda estrangeira.

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023 Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

(b) Redução ao valor recuperável de investimentos em controlada em conjunto

A sociedade *joint venture* Gabas Global, na Arábia Saudita, constituída em 2008 apresenta histórico de atrasos e diversos adiamentos na implantação do projeto somado às especificidades do ambiente regulatório, político e econômico saudita, que trazem incertezas em relação à sua efetividade.

Dessa forma, foi reconhecida uma perda ao valor realizável da totalidade desse investimento.

(c) Definição da vida útil e do valor residual dos bens do imobilizado e intangível

A definição da vida útil e do valor residual dos bens do imobilizado e intangível envolve o uso de avaliações relevantes por parte da Administração.

A Companhia estima a vida útil desses ativos como divulgado na Nota Explicativa nº 3(h) e 3(i). Contudo, a vida útil real pode ser diferente daquelas estimadas, a depender dos prazos para efetiva conclusão da nossa unidade fabril.

3 Principais informações materiais da política contábil

A Companhia aplicou as políticas contábeis descritas abaixo de maneira consistente a todos os exercícios apresentados nestas demonstrações financeiras individuais e consolidadas, exceto nos casos de adoção de novas normas contábeis, como descrito na Nota Explicativa nº 4.

Além disso, a Companhia adotou a Divulgação de Políticas Contábeis (alterações ao CPC 26/IAS 1 e ao IFRS Practice Statement 2) a partir de 1º de janeiro de 2023. As alterações exigem a divulgação de políticas contábeis "materiais", em vez de "significativas". Embora as alterações não tenham resultado em nenhuma mudança nas políticas contábeis em si, elas afetaram as informações sobre políticas contábeis divulgadas a seguir.

(a) Bases de consolidação

As demonstrações financeiras consolidadas foram preparadas em conformidade com as práticas descritas na Nota Explicativa nº 3 e abrangem as demonstrações financeiras da controladora e das controladas sediadas no exterior, cujas demonstrações financeiras foram elaboradas para o mesmo período de divulgação que o da controladora e reconhecidas nas demonstrações financeiras individuais da Companhia pelo método da equivalência patrimonial.

Na consolidação foram eliminadas as participações da controladora nos patrimônios líquidos das controladas, bem como os saldos de ativos e passivos, receitas, custos, despesas e lucros não realizados, decorrentes de transações efetuadas entre as empresas.

As controladas diretas e indiretas da Companhia incluídas na consolidação e controlada em conjunto e suas principais informações financeiras estão relacionadas na Nota Explicativa nº 10 - Investimentos.

A demonstração do resultado reflete a participação da Companhia nos resultados operacionais da empresa controlada em conjunto. Eventual variação em outros resultados abrangentes da empresa controlada em conjunto é apresentada como parte de outros resultados abrangentes da Companhia.

31 de 66

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

Adicionalmente, quando houver variação reconhecida diretamente no patrimônio da empresa controlada em conjunto, a Companhia reconhecerá sua participação em quaisquer variações, quando aplicável, na demonstração das mutações do patrimônio líquido.

Quando uma empresa da Companhia realiza transações com sua controlada em conjunto, os lucros e prejuízos resultantes das transações são reconhecidos nas demonstrações financeiras consolidadas apenas na medida das participações nas controladas em conjunto não relacionadas à Companhia. O investimento em coligada ou *joint venture* é inicialmente registrado ao seu custo de aquisição. O investimento é subsequentemente registrado pelo método de equivalência.

(b) Moeda estrangeira

Transações em moeda estrangeira

As transações em moeda estrangeira são inicialmente registradas à taxa de câmbio na data da transação.

Ativos e passivos financeiros denominados e apurados em moedas estrangeiras na data do balanço são reconvertidos para a moeda funcional à taxa de câmbio na data das demonstrações financeiras. Os ganhos e perdas cambiais resultantes da reconversão são geralmente reconhecidas na demonstração do resultado.

Itens não monetários mensurados com base no custo histórico em moeda estrangeira são convertidos utilizando a taxa de câmbio em vigor nas datas das transações iniciais.

Os ativos e passivos de operações no exterior são convertidos para real às taxas de câmbio apuradas na data do balanço. As receitas e despesas de operações no exterior são convertidas para real às taxas de câmbio média do período apurado.

As diferenças de moedas estrangeiras geradas na conversão para moeda de apresentação de operações no exterior são reconhecidas em "Outros resultados abrangentes" e acumuladas em "Ajustes de avaliação patrimonial" no patrimônio líquido.

(c) Caixa e equivalentes de caixa

Os equivalentes de caixa são mantidos com a finalidade de atender a obrigações de caixa de curto prazo. A Companhia considera equivalente de caixa uma aplicação financeira de conversibilidade imediata em um montante conhecido de caixa e estando sujeita a um insignificante risco de mudança de valor justo.

(d) Instrumentos financeiros

(i) Ativos financeiros

Classificação

A Companhia classifica seus ativos financeiros sob as seguintes categorias de mensuração:

- Mensurados ao valor justo (seja por meio de outros resultados abrangentes ou por meio do resultado).
- · Mensurados ao custo amortizado.

32 de 66

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

A classificação depende do modelo de negócio da Companhia para gestão dos ativos financeiros e os termos contratuais dos fluxos de caixa.

A Companhia classifica os seguintes ativos financeiros ao valor justo por meio do resultado:

- Investimentos em títulos de dívida que não se qualificam para mensuração ao custo amortizado.
- Investimentos patrimoniais mantidos para negociação; e investimentos patrimoniais para os quais a Companhia não optou por reconhecer ganhos e perdas por meio de outros resultados abrangentes.

Para ativos financeiros mensurados ao valor justo, os ganhos e perdas serão registrados no resultado ou em outros resultados abrangentes. Para investimentos em instrumentos de dívida, isso dependerá do modelo do negócio no qual o investimento é mantido. Para investimentos em instrumentos patrimoniais que não são mantidos para negociação, isso dependerá de a Companhia ter feito ou não a opção irrevogável, no reconhecimento inicial, por contabilizar o investimento patrimonial ao valor justo por meio de outros resultados abrangentes.

A Companhia reclassifica os investimentos em títulos de dívida somente quando o modelo de negócios para gestão de tais ativos é alterado.

(ii) Reconhecimento e desreconhecimento

Compras e vendas regulares de ativos financeiros são reconhecidas na data de negociação, data na qual a Companhia se compromete a comprar ou vender o ativo. Os ativos financeiros são desreconhecidos quando os direitos de receber fluxos de caixa tenham vencido ou tenham sido transferidos e a Companhia tenha transferido substancialmente todos os riscos e benefícios da propriedade.

(iii) Mensuração

No reconhecimento inicial, a Companhia mensura um ativo financeiro ao valor justo acrescido, no caso de um ativo financeiro não mensurado ao valor justo por meio do resultado, dos custos da transação diretamente atribuíveis à aquisição do ativo financeiro. Os custos de transação de ativos financeiros ao valor justo por meio do resultado são registrados como despesas no resultado.

Instrumentos de dívida

A mensuração subsequente de títulos de dívida depende do modelo de negócio da Companhia para gestão do ativo, além das características do fluxo de caixa do ativo. A Companhia classifica seus títulos de dívida de acordo com as três categorias de mensuração a seguir:

• Custo amortizado - os ativos, que são mantidos para coleta de fluxos de caixa contratuais quando tais fluxos de caixa representam apenas pagamentos do principal e de juros, são mensurados ao custo amortizado. As receitas com juros provenientes desses ativos financeiros são registradas em receitas financeiras usando o método da taxa efetiva de juros. Quaisquer ganhos ou perdas devido à baixa do ativo são reconhecidos diretamente no resultado e apresentados em outros ganhos/(perdas) juntamente com os ganhos e perdas cambiais. As perdas por *impairment* são apresentadas em uma conta separada na demonstração do resultado.

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

Valor justo por meio do resultado - os ativos que não atendem os critérios de classificação de custo
amortizado ou de valor justo por meio de outros resultados abrangentes são mensurados ao valor
justo por meio do resultado. Eventuais ganhos ou perdas em um investimento em título de dívida
que seja subsequentemente mensurado ao valor justo por meio do resultado são reconhecidos no
resultado e apresentados líquidos em outros ganhos/(perdas), no período em que ocorrerem.

(iv) Impairment

A Companhia avalia, em base prospectiva, as perdas esperadas de crédito associadas aos títulos de dívida registrados ao custo amortizado. A metodologia de *impairment* aplicada depende de ter havido ou não um aumento significativo no risco de crédito.

Para as contas a receber de clientes, a Companhia aplica a abordagem simplificada conforme permitido pelo IFRS 9/CPC 48 e, por isso, reconhece as perdas esperadas ao longo da vida útil a partir do reconhecimento inicial dos recebíveis. As perdas esperadas dos recebíveis são calculadas com base na experiência real de perda de crédito. A Companhia realizou o cálculo das taxas de perda estimada utilizando o percentual de inadimplência histórico sobre o faturamento. A taxa de perda estimada foi aplicada sobre o montante total em contas a receber.

(v) Compensação de instrumentos financeiros

Ativos e passivos financeiros são compensados e o valor líquido é apresentado no balanço patrimonial quando há um direito legal de compensar os valores reconhecidos e há a intenção de liquidá-los em uma base líquida, ou realizar o ativo e liquidar o passivo simultaneamente. O direito legal não deve ser contingente em eventos futuros e deve ser aplicável no curso normal dos negócios e no caso de inadimplência, insolvência ou falência da empresa ou da contraparte.

(e) Contas a receber de clientes

As contas a receber de clientes correspondem aos valores a receber pela venda de mercadorias no curso normal das atividades da Companhia. A Companhia mantém as contas a receber de clientes com o objetivo de arrecadar fluxos de caixa contratuais e, portanto, essas contas são, inicialmente, reconhecidas pelo valor justo e, subsequentemente, mensuradas pelo custo amortizado com o uso do método da taxa efetiva de juros, deduzidas das provisões para perdas de créditos esperadas (PCE). Se o prazo de recebimento é equivalente a um ano ou menos, as contas a receber são classificadas no ativo circulante. Caso contrário, estão apresentadas no ativo não circulante.

Para contas a receber de cliente, a Companhia aplica a abordagem simplificada no cálculo das perdas de crédito esperadas. Portanto, a Companhia não acompanha as alterações no risco de crédito, mas reconhece uma provisão para perdas com base em perdas de crédito esperadas em cada data-base. A Companhia estabeleceu uma matriz de provisões que se baseia em sua experiência histórica de perdas de crédito, ajustada para fatores prospectivos específicos para os devedores e para o ambiente econômico.

(f) Estoques

Os estoques são demonstrados ao custo ou ao valor líquido de realização, dos dois o menor. O método de avaliação dos estoques é o da média ponderada móvel. O custo dos produtos acabados e dos produtos

34 de 66

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

em elaboração compreende os custos de projeto, matérias-primas, mão de obra direta, outros custos diretos e as respectivas despesas diretas de produção (com base na capacidade operacional normal), excluindo os custos de empréstimos. O valor líquido de realização é o preço de venda estimado no curso normal dos negócios, menos os custos estimados de conclusão e os custos estimados necessários para efetuar a venda.

(g) Ativos não circulantes mantidos para venda

A Companhia classifica ativos mantidos para venda quando os valores contábeis forem recuperados principalmente por meio da venda, e não por meio do uso continuado. Esses ativos são mensurados ao valor contábil ou ao valor justo deduzido de custos de venda ou distribuição, dos dois o menor.

O ativo imobilizado e o ativo intangível não são depreciados ou amortizados quando classificados como mantidos para venda e são apresentados separadamente como itens circulantes no balanço patrimonial.

(h) Imobilizado

Reconhecimento e mensuração

Itens do imobilizado são mensurados pelo custo histórico de aquisição ou construção, deduzido de depreciação acumulada e quaisquer perdas acumuladas de redução ao valor recuperável (*impairment*). Quando partes significativas de um item do imobilizado têm diferentes vidas úteis, elas são registradas como itens separados (componentes principais) de imobilizado. Quaisquer ganhos e perdas na alienação de um item do imobilizado são reconhecidos no resultado.

Terrenos e edificações compreendem, principalmente, fábrica e escritório. O imobilizado é mensurado pelo seu custo histórico, menos depreciação acumulada. O custo histórico também inclui os custos de financiamento relacionados com a aquisição de ativos qualificados.

Os custos subsequentes são incluídos no valor contábil do ativo ou reconhecidos como um ativo separado, conforme apropriado, somente quando for provável que fluam benefícios econômicos futuros associados a esses custos e que possam ser mensurados com segurança. O valor contábil de itens ou peças substituídos é baixado. Todos os outros reparos e manutenções são lançados em contrapartida ao resultado do exercício, quando incorridos.

Depreciação

A depreciação é reconhecida no resultado e é calculada com base no método linear ao longo das vidas úteis estimadas dos ativos, conforme a seguir apresentado:

- Edificações 66 a 67 anos;
- Máquinas e equipamentos 10 a 21 anos;
- Instalações 10 a 11 anos;
- Terrenos não são depreciados.

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

(i) Ativos intangíveis

Ativos intangíveis adquiridos separadamente são mensurados ao custo no momento do seu reconhecimento inicial. Após o reconhecimento inicial, os ativos intangíveis são apresentados ao custo, menos amortização acumulada e perdas acumuladas de valor recuperável. Ativos intangíveis gerados internamente, excluindo custos de desenvolvimento capitalizados, não são capitalizados, e o gasto é refletido na demonstração do resultado no exercício em que for incorrido.

Pesquisa e desenvolvimento

Gastos em atividades de pesquisa são reconhecidos no resultado conforme incorridos.

Os gastos de desenvolvimento são capitalizados somente se os custos de desenvolvimento puderem ser mensurados de maneira confiável, se o produto ou processo forem tecnicamente e comercialmente viáveis, se os benefícios econômicos futuros forem prováveis, e se a Companhia tiver a intenção e recursos suficientes para concluir o desenvolvimento e usar ou vender o ativo. Os demais gastos de desenvolvimento são reconhecidos no resultado conforme incorridos. Após o reconhecimento inicial, os gastos de desenvolvimento capitalizados são mensurados pelo custo, deduzido da amortização acumulada e quaisquer perdas por redução ao valor recuperável.

Os gastos com desenvolvimento envolvem custos incorridos com investimento em CMO (*Contract Manufacturing Organization*) conforme detalhes na Nota Explicativa nº 12.

Marcas registradas e licenças

As marcas registradas e as licenças adquiridas separadamente são demonstradas, inicialmente, pelo custo histórico. As marcas registradas e as licenças adquiridas em uma combinação de negócios são reconhecidas pelo valor justo na data da aquisição. Posteriormente, as marcas e licenças, avaliadas com vida útil definida, são contabilizadas pelo seu valor de custo menos a amortização acumulada. A amortização é calculada pelo método linear para alocar o custo das marcas registradas e das licenças durante sua vida útil estimada de 7,5 anos.

Softwares

As licenças de softwares são capitalizadas com base nos custos incorridos para adquirir os softwares e fazer com que eles estejam prontos para serem utilizados. Esses custos são amortizados durante a vida útil estimada dos softwares de até cinco anos.

Os custos associados à manutenção de softwares são reconhecidos como despesa, conforme incorridos.

Os custos de desenvolvimento que são diretamente atribuíveis ao projeto e aos testes de produtos de software identificáveis e exclusivos, controlados pela Companhia, são reconhecidos como ativos intangíveis.

Outros gastos de desenvolvimento que não atendam aos critérios de capitalização são reconhecidos como despesa, conforme incorridos. Os custos de desenvolvimento previamente reconhecidos como despesa não são reconhecidos como ativo em período subsequente.

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

Os custos de desenvolvimento de softwares reconhecidos como ativos são amortizados durante sua vida útil estimada, não superior a cinco anos.

(j) Impairment de ativos não financeiros

Os ativos que estão sujeitos à amortização são revisados para a verificação de impairment sempre que eventos ou mudanças nas circunstâncias indicarem que o valor contábil pode não ser recuperável. Uma perda por *impairment* é reconhecida quando o valor contábil do ativo excede seu valor recuperável, o qual representa o maior valor entre o valor justo de um ativo menos seus custos de alienação e o seu valor em uso.

Para fins de avaliação do *impairment*, os ativos são agrupados nos níveis mais baixos para os quais existam fluxos de caixa identificáveis separadamente (Unidades Geradoras de Caixa (UGCs)).

Os ativos não financeiros, que tenham sido ajustados por *impairment*, são revisados subsequentemente para a análise de uma possível reversão do impairment na data do balanço.

(k) Provisões

As provisões são reconhecidas quando: (i) a Companhia tem uma obrigação presente ou não formalizada como resultado de eventos já ocorridos; (ii) é provável que uma saída de recursos seja necessária para liquidar a obrigação; e (iii) o valor puder ser estimado com segurança.

Quando a Companhia espera que o valor de uma provisão seja reembolsado, no todo ou em parte, por exemplo por força de um contrato de seguro, o reembolso é reconhecido como um ativo separado, mas apenas quando o reembolso for praticamente certo. A despesa relativa a qualquer provisão é apresentada na demonstração do resultado, líquida de qualquer reembolso.

Provisão para perdas dos estoques

Uma provisão para perdas dos estoques é reconhecida quando existe incerteza quanto à realização destes saldos. São provisionados os produtos que estão próximos do vencimento e/ou avariados.

Provisões para riscos tributários, cíveis e trabalhistas

A Companhia é parte em processos judiciais. Provisões são constituídas para todas as contingências referentes a processos judiciais para os quais é provável que uma saída de recursos seja feita para liquidar a contingência/obrigação e uma estimativa razoável possa ser feita. A avaliação da probabilidade de perda inclui a avaliação das evidências disponíveis, a hierarquia das leis, as jurisprudências disponíveis, as decisões mais recentes nos tribunais e sua relevância no ordenamento jurídico, bem como a avaliação de advogados externos e do departamento jurídico da Companhia. As provisões são revisadas e ajustadas para levar em conta alterações nas circunstâncias, tais como prazo de prescrição aplicável, conclusões de inspeções fiscais ou exposições adicionais identificadas com base em novos assuntos ou decisões de tribunais.

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023 Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

(l) Imposto de renda e contribuição social

Impostos correntes

Ativos e passivos tributários correntes são mensurados ao valor recuperável esperado ou a pagar para as autoridades fiscais. As alíquotas de imposto e as leis tributárias usadas para calcular o montante são aquelas que estão em vigor na data em que o balanço foi apurado.

A Administração periodicamente avalia a posição fiscal das situações nas quais a regulamentação fiscal requer interpretação e estabelece provisões quando apropriado.

Impostos diferidos

Imposto diferido é gerado por diferenças temporárias na data do balanço entre as bases fiscais de ativos e passivos e seus valores contábeis.

Impostos diferidos ativos são revisados a cada data do balanço e são reconhecidos somente na extensão em que se torna provável que lucros tributáveis futuros permitirão que os ativos tributários diferidos sejam recuperados.

Impostos diferidos ativos e passivos são mensurados à taxa de imposto que é esperada de ser aplicável no ano em que o ativo será realizado ou o passivo liquidado, com base nas taxas de imposto (e lei tributária) que foram promulgadas na data do balanço.

Imposto diferido relacionado a itens reconhecidos diretamente no patrimônio líquido também é reconhecido no patrimônio líquido, e não na demonstração do resultado. Itens de imposto diferido são reconhecidos de acordo com a transação que originou o imposto diferido, no resultado abrangente ou diretamente no patrimônio líquido.

Impostos diferidos ativos e passivos são apresentados líquidos se existe um direito legal ou contratual para compensar o ativo fiscal contra o passivo fiscal, e os impostos diferidos são relacionados à mesma entidade tributada e sujeitos à mesma autoridade tributária.

(m) Benefícios a empregados

Benefícios de curto prazo a empregados

Obrigações de benefícios de curto prazo a empregados são reconhecidas como despesas de pessoal conforme o serviço correspondente seja prestado. O passivo é reconhecido pelo montante que se espera que será pago se a Companhia tem uma obrigação legal ou construtiva presente de pagar esse montante em função de serviço passado prestado pelo empregado, e a obrigação possa ser estimada de maneira confiável.

Planos de contribuição definida

As obrigações por contribuições aos planos de contribuição definida são reconhecidas no resultado como despesas com pessoal quando os servicos relacionados são prestados pelos empregados.

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

Benefícios de longo prazo

A Companhia possuía até 1º de fevereiro de 2022 um plano de pagamento baseado em ações, emitido em 2018, no qual executivos da Companhia adquirem direito, mediante o cumprimento de condições específicas, a títulos patrimoniais da Companhia ("transações liquidadas com títulos patrimoniais"). Com o evento de liquidez ocorrido em fevereiro de 2022 este plano foi extinto.

Em 29 de junho de 2023 a Companhia formalizou o Programa de Incentivo de Longo Prazo e Retenção da Companhia destinado aos diretores estatutários e colaboradores que sejam considerados profissionais-chave para a Companhia, que sejam indicados e aprovados pelo Conselho de Administração da Companhia. O Plano é administrado pelo Conselho de Administração da Companhia, observadas as limitações constantes do Plano.

No âmbito do Plano, serão concedidos aos beneficiários outorgas de "Phantom Shares", de forma gratuita aos beneficiários, sendo 30% destas ações vinculadas a condições de permanência na Companhia, e 70% relacionadas a performance de acordo com indicadores definidos e aprovados pelo Conselho de Administração.

O plano prevê a liquidação das "Phantom Shares" em caixa, na medida que sejam cumpridas as condições de *vesting*. Os valores a pagar aos beneficiários apresentados como outros passivos não circulante.

(n) Capital social

As ações ordinárias são classificadas no patrimônio líquido.

Os custos incrementais diretamente atribuíveis à emissão de novas ações ou opções são demonstrados no patrimônio líquido como uma dedução do valor captado, líquida de impostos.

(o) Reconhecimento de receita

Venda de produtos

A receita compreende o valor justo da contraprestação recebida ou a receber pela comercialização de produtos no curso normal das atividades da Companhia. A receita é apresentada líquida dos impostos, das devoluções, dos abatimentos e descontos, bem como das eliminações das vendas entre empresas do grupo.

A Companhia reconhece a receita quando o valor da receita pode ser mensurado com segurança, é provável que benefícios econômicos futuros fluirão para a entidade e quando critérios específicos tiverem sido atendidos para cada uma de suas atividades. A Companhia baseia suas estimativas em resultados históricos, levando em consideração o tipo de cliente, o tipo de transação e as especificações de cada venda.

Receita de juros

Para todos os instrumentos financeiros avaliados ao custo amortizados e ativos financeiros que rendem juros, a receita ou despesa financeira é contabilizada utilizando-se a taxa de juros efetiva, que desconta exatamente os pagamentos ou recebimentos futuros estimados de caixa ao longo da vida estimada do 39 de 66

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

instrumento financeiro ou em um período de tempo mais curto, quando aplicável, ao valor contábil líquido do ativo ou passivo financeiro.

A receita de juros é incluída na rubrica "Receita financeira", na demonstração do resultado.

(p) Arrendamentos

Ativos de direito de uso

A Companhia reconhece os ativos de direito de uso na data de início do arrendamento. Os ativos de direito de uso são mensurados ao custo, deduzidos de qualquer depreciação acumulada e perdas por redução ao valor recuperável, e ajustados por qualquer nova remensuração dos passivos de arrendamento. O custo dos ativos de direito de uso inclui o valor dos passivos de arrendamento reconhecidos, custos diretos iniciais incorridos e pagamentos de arrendamentos realizados até a data de início, menos os eventuais incentivos de arrendamento recebidos.

Passivos de arrendamento

Na data de início do arrendamento, a Companhia reconhece os passivos de arrendamento mensurados pelo valor presente dos pagamentos do arrendamento a serem realizados durante o prazo do arrendamento. Os pagamentos do arrendamento incluem pagamentos fixos menos quaisquer incentivos de arrendamento a receber, pagamentos variáveis de arrendamento que dependem de um índice ou taxa, e valores esperados a serem pagos sob garantias de valor residual.

Os pagamentos de arrendamento incluem ainda o preço de exercício de uma opção de compra razoavelmente certa de ser exercida pela Companhia e pagamentos de multas pela rescisão do arrendamento, se o prazo do arrendamento refletir a Companhia exercendo a opção de rescindir ao arrendamento. No balanço patrimonial, o saldo de arrendamentos está apresentado no grupo de outras contas a pagar.

Arrendamentos de curto prazo e de ativos de baixo valor

A Companhia aplica a isenção de reconhecimento de arrendamento de curto prazo a seus arrendamentos de curto prazo de máquinas e equipamentos (ou seja, arrendamentos cujo prazo de arrendamento seja igual ou inferior a 12 meses a partir da data de início e que não contenham opção de compra). Também aplica a concessão de isenção de reconhecimento de ativos de baixo valor a arrendamentos de equipamentos de escritório considerados de baixo valor. Os pagamentos de arrendamento de curto prazo e de arrendamentos de ativos de baixo valor são reconhecidos como despesa pelo método linear ao longo do prazo do arrendamento.

(q) Estimativa do valor justo

O valor justo é o preço que seria recebido pela venda de um ativo ou pago pela transferência de um passivo em uma transação não forçada entre participantes do mercado na data de mensuração. A mensuração do valor justo é baseada na presunção de que a transação para vender o ativo ou transferir o passivo ocorrerá:

· No mercado principal para o ativo ou passivo; ou

40 de 66

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

• Na ausência de um mercado principal, no mercado mais vantajoso para o ativo ou o passivo. O mercado principal ou mais vantajoso deve ser acessível pela Companhia.

A Companhia mensura o valor justo de um ativo ou passivo observando os dados disponíveis no mercado tanto quanto possível. Os valores justos são classificados em diferentes níveis em uma hierarquia baseada nas informações utilizadas nas técnicas de avaliação da seguinte forma:

Nível 1: preços cotados (não ajustados) em mercados ativos para ativos e passivos e idênticos;

<u>Nível 2</u>: *inputs*, exceto preços cotados, incluídas no Nível 1 que são observáveis para o ativo ou passivo, diretamente (preços) ou indiretamente (derivado de preços);

Nível 3: premissas, para o ativo ou passivo, que não são baseadas em dados observáveis de mercado (*inputs* não observáveis).

Informações adicionais sobre as premissas utilizadas pela Companhia para a mensuração dos valores justos estão incluídas na Nota Explicativa nº 27 - Instrumentos financeiros e gestão de riscos.

4 Novas normas e interpretações

Pronunciamentos novos ou revisados aplicados pela primeira vez em 2023

A Companhia aplicou pela primeira vez certas normas e alterações, que são válidas para períodos anuais iniciados em 1º de janeiro de 2023 ou após essa data (exceto quando indicado de outra forma). A Companhia decidiu não adotar antecipadamente nenhuma outra norma, interpretação ou alteração que tenham sido emitidas, mas ainda não estejam vigentes.

- a) Alterações à IAS 8 Políticas Contábeis, Mudança de Estimativa e Retificação de Erro (CPC 23) Definição de Estimativas Contábeis As alterações esclarecem a distinção entre mudanças nas estimativas contábeis e mudanças nas políticas contábeis e correção de erros. Além disso, eles esclarecem como as entidades usam as técnicas de medição e inputs para desenvolver as estimativas contábeis. As alterações não tiveram impacto nas demonstrações financeiras consolidadas do Grupo.
- b) Alterações à IAS 1 Apresentação das Demonstrações Financeiras (CPC 26 (R1)) e Declaração da Prática 2 da IFRS Exercendo Julgamentos de Materialidade Divulgação de Políticas Contábeis As alterações fornecem orientação e exemplos para ajudar as entidades a aplicar julgamentos de materialidade às divulgações de políticas contábeis. As alterações visam ajudar as entidades a fornecer divulgações de políticas contábeis mais úteis, substituindo o requisito para as entidades divulgarem suas políticas contábeis "significativas" por um requisito para divulgar suas políticas contábeis "materiais" e adicionando orientação sobre como as entidades aplicam o conceito de materialidade ao tomar decisões sobre divulgações de políticas contábeis. As alterações tiveram impacto nas divulgações de políticas contábeis da Companhia, mas não na mensuração, reconhecimento ou apresentação de itens nas demonstrações financeiras da Companhia.
- c) <u>Alterações à IAS 12 Tributos sobre o Lucro (CPC 32)</u> Imposto Diferido Relacionado a Ativos e Passivos Resultantes de uma Única Transação As alterações introduzem uma exceção adicional da 41 de 66

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

isenção de reconhecimento inicial. De acordo com as alterações, a entidade não aplica a isenção de reconhecimento inicial para transações que resultam em diferenças temporárias tributáveis e dedutíveis similares A Companhia contabilizou anteriormente o imposto diferido sobre arrendamentos aplicando a abordagem "integralmente vinculada", resultando em um resultado semelhante ao das alterações, com exceção ao ativo ou passivo fiscal diferido que foi reconhecido em uma base líquida. Após as alterações, a Companhia reconheceu um ativo fiscal diferido separado em relação a seus passivos de arrendamento e um passivo fiscal diferido em relação a seus ativos de direito de uso. No entanto, não houve impacto no balanço patrimonial pois os saldos se qualificam para compensação de acordo com o parágrafo 74 do CPC 32/IAS 12. Assim, as alterações não tiveram impacto nas demonstrações financeiras consolidadas da Companhia.

Pronunciamentos emitidos, mas que não estavam em vigor em 31 de dezembro de 2023

As normas e interpretações novas e alteradas emitidas, mas não ainda em vigor até a data de emissão das demonstrações financeiras da Companhia, estão descritas a seguir. A companhia pretende adotar essas normas e interpretações novas e alteradas, se cabível, quando entrarem em vigor.

a) Classificação de passivos como circulante ou não circulante e passivos não circulantes com Covenants (alterações ao CPC 26/IAS 1) - As alterações, emitidas em 2020 e 2022, visam esclarecer os requisitos para determinar se um passivo é circulante ou não circulante e exigem novas divulgações para passivos não circulantes que estão sujeitos a covenants futuros. As alterações se aplicam se aplicam aos exercícios anuais iniciados em ou após 1º de janeiro de 2024. Conforme divulgado nas Notas 26, b(ii), a Companhia tem empréstimo bancário com garantia que estão sujeitos a covenants específicos. Embora ambos os passivos estejam classificados como não circulantes em 31 de dezembro de 2023, uma futura quebra dos covenants específicos, pode exigir que a Companhia liquide os passivos antes das datas de vencimento contratuais. Não houve impacto das alterações na classificação desses passivos conforme divulgado na Nota explicativa nº 15

- b) Acordos de financiamento de fornecedores ("Risco Sacado") (alterações ao CPC 26/IAS 1 e CPC 40/IFRS 7) As alterações introduzem novas divulgações relacionadas a acordos de financiamento com fornecedores ("Risco Sacado") que ajudam os usuários das demonstrações financeiras a avaliar os efeitos desses acordos sobre os passivos e fluxos de caixa de uma entidade e sobre a exposição da entidade ao risco de liquidez. As alterações se aplicam a períodos anuais com início em ou após 1º de janeiro de 2024. A Companhia não possui operações classificadas como risco sacado na data do balanço.
- <u>c) Outras Normas Contábeis -</u> Não se espera que as seguintes normas novas e alteradas tenham um impacto significativo nas demonstrações financeiras consolidadas do Grupo:
- Passivo de arrendamento em uma venda e leaseback (alterações ao CPC 06/IFRS 16).
- Ausência de conversibilidade (alterações ao CPC 02/IAS 21).

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

5 Caixa e equivalentes de caixa

•		Controladora		Consolidado
	2023	2022	2023	2022
Caixas e bancos em moeda nacional Caixas e bancos em moedas estrangeiras Aplicações financeiras Aplicações financeiras - <i>Time Deposit</i> USD	1.190 29 24.727	5.441 111 65.277 4.874	1.190 82 24.727	5.441 339 65.277 4.874
	25.945	75.703	25.998	75.931

Caixa e equivalentes de caixa compreendem os valores de caixa, certificados de depósitos bancários e aplicações financeiras com riscos insignificantes de alteração de valor, com liquidez diária que apresentam rentabilidade média ponderada de 12,57 % a.a., sendo 96,35% do CDI (12,48 % a.a., sendo 100,8% do CDI em 31 de dezembro de 2022).

6 Aplicações financeiras

	-	Controladora		Consolidado
	2023	2022	2023	2022
Fundos de investimento – moeda nacional	-	4.405	-	4.405
CDB Curo Prazo	2.698	8.921	2.698	8.921
CDB Longo Prazo	8.674		8.674	
Aplicações financeiras - Time Deposit USD	16.507	15.147	25.042	24.224
	27.879	28.473	36.414	37.550
Circulante	19.205	19.552	27.740	28.629
Não circulante	8.674	8.921	8.674	8.921

Em 31 de dezembro de 2023, a Companhia aplicou os recursos na modalidade de certificados de depósitos bancários, emitidos por bancos de primeira linha e que apresentam baixos riscos de créditos. Essas aplicações apresentaram rentabilidade média ponderada nos últimos 12 meses de 12,99% a.a., sendo 99,60% do CDI em 31 de dezembro de 2023 (12,46% a.a., sendo 100,7% do CDI em 31 de dezembro de 2022).

O saldo de aplicações financeiras em *Time Deposit* de curto e longo prazo foram utilizadas para:

(i) Garantia ao contrato de empréstimos na modalidade da Lei 4.131 junto ao Banco ABC, no montante de R\$16.507 em 31 de dezembro de 2023 (R\$12.148 em 31 de dezembro de 2022) na controladora e R\$25.042 (R\$21.225 em 31 de dezembro de 2022) no consolidado.

O saldo de aplicações financeiras em CDB no curto e longo prazo visa garantir fianças bancárias contratadas e cartas de crédito emitidas pela Companhia para fazer frente à importação de produtos.

Nesse sentido, houve as cessões de título de crédito (renda fixa) em decorrência das contratações de fianças bancárias e cartas de crédito de importação, no total de R\$11.372 em 31 de dezembro de 2023 (R\$8.921 em 31 de dezembro de 2022) que tem como objeto a garantia complementar de:

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

- (i) R\$7.768 em 31 de dezembro de 2023 (R\$8.015 em 31 de dezembro de 2022), ao contrato de financiamento junto à FINEP;
- (ii) R\$262 em 31 de dezembro de 2023 (R\$262 em 31 de dezembro de 2022), ao contrato de financiamento junto à FAPEMIG;
- (iii) R\$644 em 31 de dezembro de 2023 (R\$644 em 31 de dezembro de 2022), ao contrato de financiamento junto ao BNDES.
- (iv) R\$2.698 em 31 de dezembro de 2023 (R\$0 em 31 de dezembro de 2022), às cartas de crédito de importação junto aos bancos DAYCOVAL e ABC.

7 Contas a receber

	Controlade	Controladora e Consolidado		
	20323	2022		
Clientes nacionais Provisão para perda estimada	21.842 (622)	26.152 (604)		
	21,220	25.548		

Os saldos por vencimento do contas a receber é como segue:

	<u>Controladora e Consolidado</u>		
	2023	2022	
A vencer	20.730	25.693	
Vencidas	1.112	459	
De 1 a 30 dias	440	41	
De 31 a 60 dias	280	44	
De 61 a 180 dias	93	264	
Acima de 181 dias	299	110	

A movimentação das perdas estimadas é como segue:

	Controlad	Controladora e Consolidado		
	2023	2022		
Saldo inicial (Adições) reversão ao resultado Baixa efetiva (recebimento)	(604) (22) 4	(668) 73 (9)		
Saldo final	(622)	(604)		

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

8 Estoques

•	Controladora e Consolidado		
	2023	2022	
Mercadoria para comercialização	21.046	20.412	
Estoques em trânsito	15.116	13.186	
Estoques em poder de terceiros	5.035	5.426	
Outros estoques	1.719	3.822	
Provisão de perdas		(490)	
	42.916	42.356	
A movimentação da provisão de perdas é como segue:			
	Controladora e	Consolidado	
	2023	2022	
Saldo inicial	(490)	-	
Adições no resultado	(1.286)	(4.718)	
Baixas no resultado	1.776	4.228	
Saldo final	-	(490)	

A Companhia não identificou perdas de redução ao valor realizável líquido a reconhecer no exercício.

9 Adiantamento a fornecedor

	Controladora e Consolidado		
	2023	2022	
Adiantamento a fornecedor em moeda nacional Adiantamento a fornecedor em moeda estrangeira	461 3.670	458 6.344	
	4.131	6.802	

O adiantamento a fornecedor em moeda estrangeira corresponde substancialmente a operação de importação de mercadoria para comercialização.

10 Investimentos

(a) Composição

	no capital social	Patrimônio (Passivo a de		Inves	stimentos	Resultado de	equivalência
		2023	2022	2023	2022	2023	2022
Controladas direta:	_						
Biomm International Inc.	. 100%	624	690	624	690	(26)	(199)
Biomm Middle East Inc.	100%	(108)	(107)	(108)	(107)	(8)	-
Biomm Russia Ltd.	100%	(83)	(80)	(83)	(80)	(8)	(1)
Controlada em conjunto:							
Gabas Global	15%	-			_	<u> </u>	
				433	503	(42)	(200)
45 de 66							

45 de 66

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

No ano de 2016, foi realizado *impairment* na empresa Gabas Global no valor de R\$4.110, além da provisão do ajuste acumulado de conversão sobre este investimento no valor de R\$2.260. No exercício de 2023, a provisão foi mantida.

(b) Movimentação

A movimentação dos investimentos é como segue:

	2023_	2022
Saldo inicial Resultado de equivalência patrimonial Ajuste acumulado de conversão	503 (42) (28)	762 (200) (59)
Saldo final	433	503

(c) Participações em investidas

Os saldos totais das contas patrimoniais e de resultado das sociedades controladas, diretamente e indiretamente, e controladas em conjunto, considerados nas informações contábeis intermediárias consolidadas, podem ser assim sumarizados:

		Direta		Indireta		Indireta
	Biomm In	ternational	Biomm M	Iiddle East	Bio	nm Russia
	2023_	2022	2023	2022	2023	2022
Balanço patrimonial						
Ativo circulante	8.625	9.333	-	-	-	-
Ativo não circulante	7.302	7.850	-	-	-	-
Passivo circulante	2.588	2.789	-	-	-	-
Passivo não circulante Patrimônio líquido	12.715	13.704	108	107	83	80
(Passivo a descoberto)	624	690	(108)	(107)	(83)	(80)
	2023	2022	2023	2022	2023	2022
Resultado						
Prejuízo no exercício	(26)	(199)	(8)	-	(8)	(1)

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

11 Imobilizado

				Controladora	e Consolidado
				2023	2022
	Taxa de depreciação	Custo	Depreciação acumulada	Líquido	Líquido_
Terrenos		13.851	-	13.851	13.851
Edificações	1,92%	31.429	(2.688)	28.741	24.408
Instalações	9,47%	6.649	(3.072)	3.577	2.919
Máquinas e equipamentos	4,83%	21.320	(4.891)	16.429	4.178
Equipamentos de proc. de dados	20%	1.751	(1.098)	653	612
Construções em andamento	-	100.937	-	100.937	115.027
Direitos de uso	16,20%	958	(510)	448	1.512
Outros	14,17%	2.257	(1.156)	1.101	1.254
		179.152	(13.414)	165.737	163.761

A movimentação do ativo imobilizado é como segue:

	Controlador	Controladora e Consolidado		
	31/12/2023_	31/12/2022		
Saldo inicial Adição Depreciação Transferência Baixa	163.761 6.621 (3.508) (442) (695)	163.186 5.231 (4.355) - (301)		
	165.737	163.761		

A rubrica "Construções em andamento no imobilizado" refere-se aos gastos da Companhia para a implantação da unidade fabril em Nova Lima, incluindo todos os ativos necessários para industrialização de produtos biotecnológicos.

A despesa de depreciação no montante de R\$3.508 (R\$4.355 em 31 de dezembro de 2022) foi reconhecida no resultado no grupo de "Despesas Operacionais".

Em 31 de dezembro de 2023, foram capitalizados juros sobre empréstimos e financiamentos no imobilizado, cujo montante foi de R\$572 (R\$505 em 31 de dezembro de 2022) na controladora e no consolidado. Os referidos encargos foram capitalizados à taxa média de 8,37% a.a. (9,14% a.a. em 31 de dezembro de 2022).

Os direitos de uso da Companhia estão vinculados aos contratos de aluguel de estrutura física, totalizando um montante líquido de R\$448 (R\$1.512 em 31 de dezembro de 2022).

Em 31 de dezembro de 2023, ativos fixos no valor total de R\$177.769 compõem garantias a empréstimos bancários.

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

12 Intangível

				C	ontroladora
				2023	2022
	Taxa de amortização	Custo	Amortização acumulada	<u>Líquido</u>	Líquido
Testes e protótipos em andamento	-	27.103	-	27.103	27.103
Software	20%	2.137	(974)	1.163	913
Marcas e licenças	13%	41.264	(31.223)	10.041	17.745
Adiantamento para intangível	_	2.094	-	2.094	1.671
Intangível em andamento	-	9		9	
		72.607	(32.197)	40.410	47.432

					Consolidado
				2023	2022
	Taxa de amortização	Custo	Amortização acumulada	<u>Líquido</u>	Líquido_
Testes e protótipos em andamento	-	27.937	-	27.937	28.002
Software	20%	2.137	(974)	1.163	913
Marcas e licenças	13%	41.264	(31.223)	10.041	17.745
Adiantamento para intangível	-	2.093	-	2.093	1.671
Intangível em andamento	-	9		9	
		73.440	(32.197)	41.243	48.331

A movimentação do intangível pode ser resumida como segue:

	-	Controladora		Consolidado
	31/12/2023	31/12/2022	31/12/2023	31/12/2022
Saldo inicial Adição Amortização Transferência Baixa Ajuste de conversão	47.432 612 (7.972) 442 (26) (78)	54.615 713 (7.896) -	48.331 612 (7.972) 442 (26) (144)	55.576 713 (7.896) - - (62)
	40.410	47.432	41.243	48.331

A despesa de amortização, no montante de R\$7.972 (R\$7.896 em 31 de dezembro de 2022), foi reconhecida no resultado no grupo de "Despesas operacionais".

O valor em testes e protótipos refere-se a (i) custos incorridos com investimento em CMO (*Contract Manufacturing Organization*) para testes clínicos e pré-clínicos, para produção de insulina na Fábrica de Nova Lima, e (ii) ao processo de desenvolvimento interno para a futura produção de insulina Glargina que consta os gastos com pessoal de pesquisa envolvidos no desenvolvimento desse protótipo.

48 de 66

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

Marcas e licenças compreendem os registros das marcas do portfólio Biomm e aquisição de direito de comercialização de produtos com exclusividade no mercado brasileiro.

13 Fornecedores

	<u>Controladora e Consolidado</u>	
	2023	2022
Fornecedores nacionais Fornecedores estrangeiros	8.146 8582	5.868 28.145
	27.728	34.013

14 Títulos a pagar

	Controlador	<u>Controladora e Consolidado</u>		
	2023_	2022		
Circulante Não circulante	1.427 15.701	1.384 16.605		
	17.128	17.989		

O montante de títulos a pagar refere-se à aquisição, em outubro de 2016, de três lotes de terreno localizados na cidade de Jaboatão dos Guararapes (PE) e os direitos possessórios e aquisitivos do trecho de uma rua localizada entre esses lotes, além dos bens móveis, utilidades e edificações incorporados ao ativo da Companhia.

O saldo a pagar é corrigido pelo IPC-FIPE em bases anuais. Os títulos serão pagos em 12 parcelas anuais, sendo a última parcela com vencimento em 2035.

15 Empréstimos e financiamentos

Instituição		Data da	Vencto.	Valor	Juros		
financeira	Modalidade	captação	Final	captado	anuais	2023	2022
BNDES	Emp. longo prazo – R\$	23/01/2014	2027	73.557	TLP + 3,39%	45.471	54.998
BDMG FINEM	Emp. longo prazo – R\$	23/09/2016	2027	26.103	TLP + 4,05%	16.637	20.130
BDMG FAPEMIG	Emp. longo prazo – R\$	23/01/2014	2027	30.000	5,32%	16.820	20.324
FINEP	Emp. longo prazo – R\$	14/03/2014	2027	54.129	TJLP	47.320	49.249
SAFRA	Emp. curto prazo – K\$ Emp. curto prazo – US\$	23/03/2022	,		4.08%	4/.320	28.697
ABC			2023	25.981		07.494	26.09/
	Emp. curto prazo – US\$	21/03/2023	2024	28.011	6,76%	27.484	-
FINANCIAMENTO SAP	Financiamento curto prazo	24/05/2023	2024	721	13,75%	753	-
Custos de captação						(885)	(1.114)
				238.502		153.600	172.284
Empréstimos – circulante Empréstimos – não circul						47.660 105.940	51.060 121.224
						153.600	172.284

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

Movimentação dos empréstimos

,	Controladora e Consolidado	
	2023	2022
Saldo inicial Adição de principal Amortização de principal	172.284 28.732 (46.806)	184.145 34.831 (49.041)
Encargos provisionados Amortização de encargos Amortização de custos de captação de empréstimos Variação cambial	13.359 (11.809) 229 (2.389)	14.405 (13.972) 232 1.684
Os montantes registrados no passivo não circulante em 31 de dezer composição, por ano de vencimento:	<u>153.600</u> mbro de 2023 têm a seg	172.284 guinte

2025	29.414
2026	33.829
2027	42.697_
	105.940

Além das garantias reais e fidejussórias informadas anteriormente (Nota Explicativa nº 6 - Aplicações financeiras e Nota Explicativa nº 11 – Imobilizado), as operações de crédito são garantidas por recebíveis.

Em 14 de dezembro de 2023 foram firmados termos aditivos aos contratos de financiamentos BDMG Finem e BDMG Fapemig, que por meio dos quais foram negociadas as suspensões temporárias de pagamento das parcelas de principal ("standstill"), por um período de 6 (seis) meses, sem alteração do termo final do prazo de amortização e da taxa de juros dos referidos financiamentos.

Covenants

Dois contratos de Empréstimo Longo Prazo, sendo eles BNDES e BDMG FINEM, possuem cláusula com exigência de manutenção de indicadores financeiros restritivos ("covenants"), incluindo índices financeiros e de liquidez medidos anualmente. Em 31 de dezembro de 2023 a Companhia não cumpriu o índice de Dívida liquida/ Ebitda previsto, dado ao seu momento operacional. Desta forma os bancos concederam o waiver em 18 e 22 de dezembro de 2023 respectivamente.

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

16 Partes relacionadas

(a) A seguir os saldos decorrentes das transações entre partes relacionadas, em 31 de dezembro de 2023 e 2022:

2022.		Controladora
	2023	2022
Ativo Partes relacionadas (i)	2.596	2.798
Passivo Partes relacionadas (ii)	6.276	6.763
	2023	2022
Resultado Variação cambial (iv)	285	277
		Consolidado
Descripe	2023	2022
Passivo Partes relacionadas (iii)	12.705	13.694
	2023	2022
Resultado		

- (i) Refere-se ao saldo a receber de sua controlada direta, Biomm International, referente a royalties sobre os direitos de tecnologia de produção de insulina. Esse saldo não possui a incidência de juros, é mantido em dólares norte-americanos e não possui provisões para perdas.
- (ii) O saldo a pagar à Biomm International refere-se a mútuo firmado entre as partes. Esse saldo não possui a incidência de juros e é mantido em dólares norte-americanos.
- (iii) Refere-se a saldo recebido, pela Biomm International, sobre contrato de transferência de tecnologia com Gabas Global, o qual tem previsão de liquidação mediante a conclusão das etapas de transferência de tecnologia.
- (iv) Efeito cambial dos saldos em aberto a pagar e a receber com as partes relacionadas reconhecidas no resultado financeiro da Companhia.

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

(b) Remuneração do pessoal-chave da Administração

O pessoal-chave da Administração inclui os conselheiros e diretores. A remuneração paga ao pessoal-chave da Administração está apresentada a seguir:

	2023_	2022
Salários e outros benefícios de curto prazo a empregados	7.663	9.643
Incentivo de longo prazo	654	12
Outros benefícios de longo prazo	25_	98
	8.342	9.753

Os benefícios de curto prazo a empregados e administradores contemplam honorários e encargos sociais aos diretores e comitê estratégico, assistência médica e outros benefícios não monetários, além de participação nos resultados aos diretores mediante o cumprimento das metas aprovadas pelo Conselho de Administração.

Os benefícios de longo prazo contemplam o plano de previdência privada dos diretores.

17 Plano de previdência privada

A Companhia oferece para seus colaboradores um Plano de Previdência Complementar do tipo PGBL — Plano Gerador de Benefícios Livres, de contribuição definida. As principais características deste plano são:

- (a) Fundo de contribuição definida: o participante terá ao final do plano o somatório dos recursos aportados pela Companhia e pelo participante e os rendimentos do plano ao longo do período de participação.
- (b) Contribuição normal da patrocinadora: a Companhia contribuirá em até 2,5% do salário nominal do participante, limitado à contribuição normal do participante.
- (c) A Companhia arcará com as taxas de administração do plano e com as despesas bancárias.
- (d) O benefício será concedido desde que observados os seguintes pré-requisitos: idade mínima de 60 anos; estar aposentado pela previdência oficial; tempo mínimo de contribuição ao plano de previdência privada de cinco anos.

No exercício de 2023, a Companhia incorreu em R\$329 (R\$351 em dezembro de 2022) com despesas de contribuição nos planos de pensão.

18 Cobertura de seguros

A Companhia mantém apólices de seguro contratadas com as principais seguradoras do país, as quais foram definidas por orientação de especialistas do segmento e levam em consideração a natureza e o grau de risco envolvido. As premissas de riscos adotadas, dada a sua natureza, não fazem parte do escopo de uma auditoria e, consequentemente, não foram auditadas pelos auditores independentes.

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

As principais coberturas de seguro são:

	Cc	ontroladora e Consolidado
	2023	2022
Riscos nomeados Responsabilidade civil conselheiros, administradores e diretores Seguro de transportes (USD)	144.000 50.000 2.500	146.800 50.000 2.500

19 Tributos diferidos

O imposto de renda e a contribuição social são registrados com base na receita reconhecida e nos custos e despesas incorridos pelo regime de competência. Em 31 de dezembro de 2023, a Companhia possuía prejuízos fiscais e base negativa de contribuição social sobre o lucro, no montante total de R\$551.257 (31 de dezembro de 2022 – R\$464.436), tal valor não está registrado contabilmente devido à inexistência de histórico de lucros tributáveis da Companhia.

(a) O imposto de renda e a contribuição social diferidos apresentam a seguinte composição:

<u>-</u>	contribuição social – diferid (controladora e consolidado	
_	2023	2022
Diferença temporária sobre variação cambial não realizada Compensação de prejuízo fiscal – limitada a 30% sobre o total de IR e CSLL _	1.427 (428)	<u>-</u>
Total _	999	
Alíquotas vigentes (25% de IRPJ e 9% de CSLL)	34%_	34%
Total do IRPJ e da CSLL diferidos – passivo líquido	340_	-

Imposto de renda e

2022

(b) Movimentação do imposto de renda e contribuição social diferidos

	2023	2022
Saldo inicial Prejuízo fiscal e base negativa realizados Variação cambial tributada pelo regime de caixa	(146) 48 <u>5</u>	630 (900) 270
Saldo final	340	

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

(c) Conciliação da receita (despesa) de imposto de renda e contribuição social

A seguir a reconciliação dos montantes de imposto de renda e contribuição social:

	Controladora e Consolidado	
	2023	2022
Prejuízo líquido antes do imposto de renda e da contribuição social Alíquota nominal (IR/CS)	(81.141) 34%	(93.189) 34%
	27.588	31.684
Exclusões (adições) permanentes:		
Resultado de equivalência patrimonial	(58)	68
Brindes e doações	(110)	702
Perdas de estoque	(485)	(70)
Outras	106	1.039
Diferido não constituído	(27.050)	(33.423)
Imposto de renda e contribuição social	(340)	630
Taxa efetiva	-1%	-1%

20 Contingências

A Companhia constituiu provisões para ações cuja expectativa de perda foi considerada provável e que existe uma obrigação presente na data do balanço.

Controladora e Consolidado

	controlation c consolitatio		
	Cíveis e <u>Trabalhistas</u>	Tributárias	Total
Saldo em 31 de dezembro de 2022 Constituições Reversões	604 593 (314)	857 41 	1.461 593 (314)
Saldo em 31 de dezembro de 2023	883_	898	1.781

	Controladora e Consolidado		
	Cíveis e <u>Trabalhistas</u>	Tributárias	Total
Saldo em 31 de dezembro de 2021 Constituições Reversões Pagamentos	33 605 (13) (21)	814 43 - -	847 648 (13) (21)
Saldo em 31 de dezembro de 2022 54 de 66	604	857	1.461

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023 Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

Em 31 de dezembro de 2023, o valor total envolvido em processos tributários, cíveis e trabalhistas com expectativa de perda provável, segundo avaliação da Companhia, é de R\$1.781 (R\$1.461 em 31 de dezembro de 2022) que está detalhado conforme abaixo:

- R\$898 (R\$857 em 31 de dezembro de 2022): Procedimento administrativo tributário referente a Manifestação de Inconformidade relativa a PER/DCOMP não homologados pela Receita Federal, sob alegação que não foi comprovada a origem do crédito (retenções na fonte) que compõe o saldo negativo de IRPJ dos anos calendários de 2002 e 2003. Em 25 de maio de 2023 a Companhia aderiu ao Programa do Governo Federal "Litígio Zero", com a redução de multa e juros devido a classificação do litigio no programa, parcelamento do valor residual com liquidação em caixa e prejuízo fiscal. A Companhia já efetuou o pagamento integral do parcelamento, sendo a última parcela em 31 de janeiro de 2024. O pedido da Companhia está sob análise da Receita Federal, sendo que até a presente data a Receita ainda não se manifestou quanto ao deferimento do pleito. A Companhia acredita que sua solicitação de adesão ao programa será deferida, sendo os efeitos estimados de redução do passivo total em R\$556.
- R\$883 (R\$604 em 31 de dezembro de 2022): Processos trabalhistas abrangendo responsabilidade subsidiária da Biomm, que envolvem funcionários de empresas contratadas, com perda provável.

Em 31 de dezembro de 2023, a Companhia possuía processos judiciais de naturezas trabalhistas, que correspondem principalmente a pleitos de indenização por reclamações de horas extras, verbas rescisórias, verbas salariais, férias e comissões, cujo risco de perda foi classificado como possível, no montante de R\$7.461 (R\$656 em 31 de dezembro de 2022).

21 Incentivo de Longo Prazo

Em 29 de junho de 2023, por meio da Assembleia Geral Ordinária, foi aprovado o Programa de Incentivo de Longo Prazo e Retenção da Companhia destinado aos diretores estatutários e colaboradores que sejam considerados profissionais-chave para a Companhia, que sejam indicados e aprovados pelo Conselho de Administração da Companhia. O Plano é administrado pelo Conselho de Administração da Companhia, observadas as limitações constantes do Plano.

No âmbito do Plano, serão concedidos aos beneficiários outorgas de "Phantom Shares", de forma gratuita aos beneficiários, sendo 30% destas ações vinculadas a condições de permanência na Companhia, e 70% relacionadas a performance de acordo com indicadores definidos e aprovados pelo Conselho de Administração.

O plano prevê a liquidação das "Phantom Shares" em caixa, sendo desta forma, os valores a pagar aos beneficiários apresentados como outros passivos não circulante.

As "Phantom Shares", foram concedidas aos executivos elegíveis da Companhia, mediante "Contrato de Outorga de Phantom Shares", sujeitas ao cumprimento das seguintes condições de *vesting*:

• "Phantom Shares" Retenção: Condição de Permanência na Companhia ao final de quatro anos a partir da data da concessão;

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

• "Phantom Shares" Retenção: Cumprimento anual de indicadores de resultado determinados pelo Conselho de Administração, sendo apurado ao final do 4º ano a partir da concessão, com a possibilidade de compensação de atingimento de metas entre os 4 anos do plano.

Premissas	1 ^a outorga
Valor justo médio na data da outorga	5,68
Quantidade de "Phantom Shares" Retenção	201.849
Quantidade de "Phantom Shares" Performance	420.518
Valor justo em 31 de dezembro de 2023	5,96

Em 31 de dezembro de 2023, o impacto no resultado na linha de gasto com pessoal foi R\$654.

22 Patrimônio líquido

(a) Capital social

A movimentação acionária e do capital social da Companhia nos últimos dois anos ocorreram por meio de homologação realizada em Reunião do Conselho de Administração através de emissão de novas ações ordinárias, escriturais e sem valor nominal e está demonstrada a seguir:

Evento	Data de homologação	Quantidade de ações (*)	Capital social
Saldo em 31 de dezembro de 2022		81.287.824	637.988
Aumento de capital	5 de outubro de 2023	7.812.500	45.000
Saldo em 31 de dezembro de 2023		89.100.324	682.988

^(*) Número de ações ordinárias apresentados por números inteiros.

O capital total autorizado e integralizado da Companhia em 31 de dezembro de 2023 é R\$682.988.

A Companhia concluiu e homologou, em 5 de outubro de 2023, aumento de capital da Companhia no valor de R\$45.000 com a subscrição e total integralização de 7.812.500 (sete milhões, oitocentas e doze mil e quinhentas) ações ordinárias, escriturais e sem valor nominal. Assim, o capital social da Companhia passou de R\$637.988 para R\$682.988, dividido em 89.100.324 (oitenta e nove milhões, cem mil, trezentas e vinte e quatro) ações ordinárias, escriturais e sem valor nominal.

Em 06 de dezembro de 2023, foi aprovado pelo Conselho de Administração, aumento de capital de no mínimo R\$ 180.000 e, no máximo, R\$ 217.012, correspondente a no mínimo 31.304.348 e no máximo 37.741.157 novas ações ordinárias, todas escriturais e sem valor nominal, ao preço de emissão de R\$ 5,75 (cinco reais e setenta e cinco centavos) por ação. Conforme nota explicativa nº 29, em 6 de fevereiro de 2024, com o fim do prazo de subscrição das sobras, foi concluída a operação de aumento de capital da Companhia no valor de R\$217.012 com a subscrição e total integralização de 37.741.157 ações ordinárias, escriturais e sem valor nominal.

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

Em 31 de dezembro de 2023, os principais acionistas da Companhia eram: o Grupo TMG (11,69% das ações), Grupo W. Mares Guia (9,04% das ações), Lab Fundo de Investimentos (10,58% das ações), Cedro Participações (7,89% das ações), BNDESPAR (7,86% das ações), Grupo Gaetani (5,40% das ações), Banco de Desenvolvimento de Minas Gerais (4,54% das ações), XP Advisory (4,40% das ações), Grupo Emrich (4,38% das ações), Grupo H. Mares Guia (4,15% das ações). Os acionistas remanescentes somam 30,07% das ações.

(b) Reserva de capital

O valor da reserva é decorrente da subscrição com ágio, ocorrida em 2009. Adicionalmente, a reserva inclui os montantes relacionados ao plano de pagamento baseado em ações da Companhia.

(c) Reserva de incentivos fiscais

A reserva de incentivos fiscais é constituída na proporção de incentivos obtidos em suas operações. Até 31 de dezembro de 2023, a Companhia possui R\$11.317 de reserva de incentivos fiscais, que, apenas para fins de apresentação, foi absorvida pelo prejuízo acumulado nos termos do Art 189 da Lei 6.404/76.

(d) Dividendos

Aos acionistas é garantido um dividendo mínimo de 25% do lucro líquido ajustado do exercício, calculado nos termos da legislação societária.

23 Receitas líquidas

	Cc	Controladora		consolidado
	2023	2022	2023	2022
Vendas brutas de produtos Impostos sobre vendas Descontos e devoluções	461.923 (15.635) (328.094)	280.574 (9.930) (165.690)	461.923 (15.635) (328.094)	280.574 (9.930) (165.690)
Receita líquida	118.194	104.954	118.194	104.954

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

24 Custos, despesas gerais e administrativas e outras despesas

	Controladora		Consolidae	
	2023	2022	2023	2022
Despesas com marketing, propaganda e				
eventos	(15.060)	(13.605)	(15.060)	(13.605)
Gasto com pessoal	(38.305)	(37.626)	(38.305)	(37.626)
Depreciação e amortização	(11.480)	(12.251)	(11.480)	(12.251)
Serviços de terceiros	(14.616)	(14.625)	(14.916)	(14.903)
Gastos de infraestrutura	(7.688)	(7.282)	(7.688)	(7.282)
Gastos com manutenção	(1.030)	(1.209)	(1.030)	(1.209)
Despesas com viagens	(2.788)	(2.248)	(2.788)	(2.248)
Impostos, contribuições e taxas	(2.447)	(2.571)	(2.447)	(2.571)
Outras despesas	(2.070)	(10.537)	(2.070)	(10.537)
Custo das mercadorias vendidas	(94.935)	(88.958)	(94.935)	(88.958)
	(190.419)	(190.912)	(190.719)	(191.190)
Custos das mercadorias vendidas	(94.935)	(88.958)	(94.935)	(88.958)
Despesas com vendas	(43.486)	(39.721)	(43.486)	(39.721)
Despesas gerais e administrativas	(47.808)	(49.888)	(48.108)	(50.166)
Outras despesas	(4.190)	(12.345)	(4.190)	(12.345)
Total	(190.419)	(190.912)	(190.719)	(191.190)

25 Receitas e despesas financeiras

	C	Controladora		Consolidado
	2023	2022	2023	2022
Receitas financeiras:				
Juros de aplicações financeiras	5.996	7.359	6.249	7.505
Descontos financeiros obtidos	326	745	328	745
Variação cambial	15.738_	29.760	15.746	29.768
	22.060	37.864	22.326	38.018
Despesas financeiras:				
Juros sobre empréstimos	(13.016)	(13.900)	(13.016)	(13.900)
Juros passivos	(111)	(376)	(111)	(376)
Tarifas bancárias e IOF	(1.827)	(2.470)	(1.827)	(2.505)
Variação cambial	(15.640)	(28.149)	(15.648)	(28.190)
	(30.594)	(44.895)	(30.602)	(44.971)
m . 1	(0)		(0, ()	(6)
Total	(8.534)	(7.031)	(8.276)	(6.953)

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

26 Prejuízo por ação

(a) Básico

O prejuízo básico por ação é calculado mediante a divisão do resultado atribuível aos acionistas da Companhia, pela quantidade média ponderada de ações ordinárias em circulação durante o exercício.

	2023	2022
Prejuízo do exercício Quantidade média ponderada de ações emitidas - ordinárias (milhares)	(81.141) 83.213	(92.559) 73.258
Prejuízo básico por ação - R\$	(0,98)	(1,26)

(b) Diluído

O prejuízo diluído por ação é calculado mediante a divisão do resultado atribuível aos acionistas da Companhia, pela quantidade média ponderada de ações ordinárias em circulação durante o exercício somado as opções de ações outorgadas aos beneficiários do plano de opções.

	2023_	2022
Prejuízo do exercício Quantidade média ponderada de ações emitidas - ordinárias (milhares)	(81.141) 83.702	(92.559) 73.747
Prejuízo básico por ação - R\$	(0,97)	(1,26)

27 Instrumentos financeiros e gestão de riscos

Fatores de risco financeiro

A Companhia é afetada pela conjuntura econômica brasileira, expondo-a a riscos de mercado como, taxa de câmbio, taxa de juros e risco de crédito (risco de liquidez). A gestão de risco financeiro da Companhia se concentra em minimizar potenciais efeitos adversos de mercado.

A Companhia não utilizou instrumentos derivativos nos exercícios findos em 31 de dezembro de 2023 e 2022.

(a) Risco de mercado

Risco de mercado é o risco de que o valor justo dos fluxos de caixa futuros de um instrumento financeiro flutue devido a variações nos preços de mercado. Os principais riscos de mercado que afetam a Companhia são: risco cambial e taxa de juros.

(i) Risco cambial

A exposição cambial da Companhia implica riscos de mercado associados às oscilações cambiais do real em relação principalmente ao dólar norte-americano e ao euro. Os compromissos futuros da Companhia em moeda estrangeira incluem pagamentos a fornecedores estrangeiros e partes relacionadas.

59 de 66

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

No caso de desvalorização do real em relação às moedas estrangeiras, nas quais os compromissos estão atrelados, a Companhia poderá incorrer em acréscimo no valor em reais desses compromissos.

A administração da exposição cambial da Companhia considera diversos fatores econômicos atuais e projetados, além das condições de mercado.

Em 31 de dezembro de 2023, uma parte dos compromissos financeiros (fornecedores, empréstimos e partes relacionadas) da Companhia, já contratados, está atrelada ao dólar e euro totalizando nesta data US\$11.602 e EUR674. Os valores correspondentes em reais eram de R\$56.163 e R\$3.608 respectivamente, utilizando a taxa de câmbio de fechamento em 31 de dezembro 2023 de R\$4,8413 e (reais por unidade de dólar) e R\$5,3516 (reais por unidade de euro).

				Consolidado
		2023		2022
	Moeda estrangeira	Reais	Moeda estrangeira	Reais
Em dólares norte-americanos				
Caixa e equivalente de caixa disponível no exterior	16	77	64	337
Depósitos bancários e aplicações financeiras	5.173	25.042	5.577	29.098
Adiantamento a fornecedor	743	3.594	288	1.505
Fornecedor	(3.299)	(15.974)	(2.677)	(13.968)
Empréstimos	(5.678)	(27.484)	(5.500)	(28.697)
Partes relacionadas	(2.625)	(12.705)	(2.625)	(13.694)
Caixa líquido em dólares norte-americanos	(5.670)	(27.450)	(4.873)	(25.419)
Em euros				
Caixa disponível no exterior	1	5	-	2
Adiantamento a fornecedores	14	76	869	4.839
Fornecedor	(674)	(3.608)	(2.546)	(14.177)
Caixa líquido em euros	(659)	(3.527)	(1.677)	(9.336)

Considerando eventuais exposições cambiais, o cenário I abaixo apresenta o efeito no resultado para os próximos 12 meses considerando a projeção do Dólar e Euro.

Com todas as outras variáveis mantidas constantes estão demonstradas no cenário II e no cenário III os impactos, para os próximos 12 meses, de uma possível valorização do real para saldos ativos e desvalorização do real para saldos passivos em 25% e 50%, respectivamente.

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

			Consolidado
	Cenário I (Provável)	Cenário II 25%	Cenário III 50%
Exposição cambial líquida em 31 de dezembro de 2023 em US\$ -			
Análise exposição para os próximos 12 meses	(5.670)	(5.679)	(2.548)
Taxa em US\$ em 31/12/2023	4,8413	4,8413	4,8413
Taxa cambial estimada conforme cenários	4,9200	6,1500	7,3800
Diferenças entre taxas	0,0787	1,3087	2,5387
Impacto em reais	(446)	(7.421)	(14.396)
Exposição cambial líquida em 31 de dezembro de 2023 em € - Análise			
exposição para os próximos 12 meses	(659)	(659)	(659)
Taxa em € em 31/12/2023	5,3516	5,3516	5,3516
Taxa cambial estimada conforme cenários	5,5104	6,8880	8,2656
Diferenças entre taxas	0,1588	1,5364	2,9140
Impacto em reais	(105)	(1.013)	(1.920)

- (a) Para os cenários em 31 de dezembro de 2023 em US\$ e €, foram consideradas, respectivamente, as taxas estimadas pelo Relatório Focus do dia 19 de janeiro de 2024 e Bloomberg.
- (b) Foram considerados os cenários negativos de variação cambial do real para dólar e real para euro em função de em 31 de dezembro de 2023 a Companhia apresentar um caixa líquido negativo nestas moedas.

(ii) Risco de taxas de juros

Risco de taxa de juros é o risco do valor justo dos fluxos de caixa ou instrumentos financeiros flutuem pelas variações das taxas de juros de mercado.

A dívida financeira da Companhia em 31 de dezembro de 2023 é pós-fixada, vinculada à TJLP para o contrato junto a FINEP e TLP para os contratos juntos ao BDMG e BNDES. Em relação a FAPEMIG, a dívida financeira é pré-fixada. Uma vez que o histórico de variação da TJLP não é significativo, a Administração da Companhia entende que a exposição a esta taxa de juros ainda não é relevante. Para os passivos atrelados a TLP, a exposição está atrelada a variabilidade do IPCA. A tabela abaixo demonstra a sensibilidade a eventuais possíveis variações na taxa de juros, sobre a parcela de empréstimos e financiamentos afetada pelo IPCA:

Indicadores	Exposição 31/12/2023	Cenário I	Cenário II
Empréstimos atrelados ao IPCA	62.108	25%	50%
Juros sobre empréstimos		(7.699)	(8.505)

A Companhia apresenta aplicações financeiras locais atreladas a juros pós-fixados, no caso o CDI.

Dentre as aplicações financeiras da Companhia, em 31 de dezembro de 2023, um total de R\$24.727 estava aplicado em operações de renda fixa, incluindo CDB, com liquidez diária em bancos de primeira linha, e, portanto, classificado como equivalente de caixa. Além disso, a Companhia mantém aplicações em longo prazo no valor de R\$11.372 referente a fianças bancárias em benefício a garantias junto à FAPEMIG, FINEP, BDMG, FINEM, conforme detalhado na Nota Explicativa nº 6.

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

		Saldo líquido
Modalidade – ONSHORE	2023	2022
Fundo de investimentos em renda fixa CDB – CP – moeda nacional	- 24.727	4.405 65.277
CDB – LP – moeda nacional	11.372	8.921
	36.099	78.603

Os fundos poderão alocar seus recursos em títulos públicos federais, títulos privados (CDBs, debêntures, Commercial papers, CCBs e FIDCs) com certificação por agência de classificação de risco localizada no país, outros fundos de investimentos, e poderão adotar estratégias de gestão ativa em títulos privados que possuem maior expectativa de retorno, devido ao maior risco de crédito envolvido.

A seguir é apresentado o quadro do demonstrativo de análise de sensibilidade dos instrumentos financeiros, a fim de demonstrar o saldo do ativo financeiro, calculados à uma taxa projetada, considerando um cenário provável (Cenário I), com a desvalorização de 25% (Cenário II) e 50% (Cenário III).

Indicadores	Exposição 31/12/2023	Cenário I (*)	Cenário II	Cenário III
Aplicações Financeiras Selic	36.099	9,00%	6,75%	4,50%
Receita financeira a incorrer		3.249	2.437	1.624

^(*) Fonte dos índices: Relatório Focus - BACEN de 19 de janeiro de 2024.

A análise de sensibilidade buscou como o indexador a SELIC, visto ser o indexador que mais se aproxima em relação às modalidades aplicadas pela Companhia no exercício findo em 31 de dezembro de 2023. Além disso, essa análise de sensibilidade tem como objetivo mensurar o impacto das mudanças nas variáveis de mercado sobre os referidos instrumentos financeiros da Companhia, considerando-se todos os demais indicadores de mercado constantes. Tais valores, quando de sua liquidação, poderão ser diferentes dos demonstrados devido às estimativas utilizadas no seu processo de elaboração.

(b) Risco de crédito e liquidez

(i) Risco de crédito

O risco de crédito decorre de caixa e equivalentes de caixa, depósitos em bancos e instituições financeiras e saldos com partes relacionadas. A Companhia aplica seus recursos junto a instituições financeiras avaliadas como primeira linha, classificadas majoritariamente entre as categorias BBB+ a AAA mediante autorização da diretoria financeira.

A Companhia aplica a abordagem simplificada da IFRS9/CPC48 para a mensuração de perdas de crédito esperadas considerando uma provisão para perdas esperadas ao longo da vida útil para todas as contas a receber de clientes. A área de análise de crédito avalia a qualidade do crédito do cliente, levando em consideração sua posição financeira, experiência passada e outros fatores

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

Os limites de riscos individuais são determinados com base em classificações internas ou externas de acordo com os limites determinados pela Companhia. A utilização de limites de crédito é monitorada regularmente.

A exposição máxima ao risco de crédito na data de apresentação do relatório é o valor contábil dos títulos classificados como equivalentes de caixa, aplicação financeira, depósitos em bancos, contas a receber e instituições financeiras e saldos com partes relacionadas na data do balanço.

(ii) Risco de liquidez

A gestão do risco de liquidez considera a avaliação dos requisitos de liquidez para assegurar que a Companhia disponha de caixa suficiente para atender às suas despesas e investimentos, bem como o pagamento das dívidas.

Os recursos mantidos pela Companhia são investidos em contas correntes com incidência de juros, depósitos a prazo e depósitos de curto prazo, escolhendo instrumentos com vencimentos apropriados ou liquidez suficiente para fornecer margem suficiente conforme determinado pelas previsões acima mencionadas.

A Administração da Companhia é responsável pelo gerenciamento de riscos de liquidez visando assegurar o cumprimento de suas obrigações. A Companhia gerencia o risco de liquidez mantendo as linhas de empréstimos informados na Nota Explicativa nº 15 e através de chamadas de capital privado realizadas nos últimos anos, e monitora constantemente os fluxos de caixa previstos.

					Consolidado
Consolidado	Valor contábil em 2023	Fluxo Contratual	Até 1 ano	Entre 1 a 3 anos	Maior que 3 anos
Fornecedores	27.728	27.728	27.728	-	-
Títulos a pagar	17.128	21.549	1.457	3.084	17.008
Partes relacionadas	12.705	12.705	-	-	12.705
Empréstimos e financiamentos	153.600	171.636	54.096	64.511	53.029
Passivo de arrendamentos	448_	516_	450	66_	
Total	211.609	234.134	83.731	67.661	82.742

Conforme divulgado na nota explicativa nº 15 a Companhia tem empréstimo bancário com garantia que contém cláusula contratual restritiva (covenant). O não cumprimento futuro desta cláusula contratual restritiva pode exigir que a Companhia apresente garantia adicional ou pague o empréstimo antes da data indicada na tabela acima. A cláusula contratual restritiva é monitorada regularmente pela tesouraria e reportada periodicamente para a Administração para garantir que o contrato esteja sendo cumprido.

Os pagamentos de juros sobre empréstimos a uma taxa de juros pós-fixada e os títulos de dívida incluídos na tabela acima refletem as taxas de juros de mercado na data do balanço e estes montantes podem mudar na medida em que as taxas de juros pós-fixadas mudem. Não é esperado que os demais fluxos de caixa incluídos na análise acima possam ocorrer significativamente mais cedo, ou em valores significativamente diferentes.

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023

Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

(iii) Estimativa do valor justo

Pressupõe-se que os saldos de disponibilidades, registrados pelo valor contábil, estejam próximas de seus valores justos, devido a rotatividade de sua utilização. Partes relacionadas, fornecedores, adiantamento a fornecedores e títulos a pagar são mensurados ao custo amortizado, e estão contabilizados pelos seus valores contratuais.

				2023
	Cc	ontroladora		Consolidado
	Valor contábil	Valor justo	Valor contábil	Valor justo
Passivo Empréstimos e financiamentos	153.600	146.850	153.600	146.850

(c) Hierarquia de valor justo

Os instrumentos financeiros registrados pelo valor justo são apresentados conforme tabela abaixo:

						2023
		C	ontroladora			Consolidado
	Nível 1	Nível 2	Nível 3	Nível 1	Nível 2	Nível 3
Ativo Aplicações financeiras	27.879	-	-	36.414	-	- 2022
		C	ontroladora			Consolidado
Ativo	Nível 1	Nível 2	Nível 3	Nível 1	Nível 2	Nível 3
Aplicações financeiras	28.473	-	-	37.550	-	-

28 Transações que não envolvem caixa ou equivalente de caixa

A Companhia realizou as seguintes atividades, operacionais, de investimento não envolvendo caixa, portanto, essas não estão refletidas na demonstração dos fluxos de caixa:

	2023	2022
Transferências de imobilizado para intangível	442	
Baixa do direito de uso por encerramento contrato antecipado	621	
Juros capitalizados no imobilizado	572	505
Compensação de impostos a pagar com a recuperar	310	1.011
Integralização de adiantamento para futuro aumento de capital	=	11.803
Adição no imobilizado com contra partida em ativo mantido para venda	439	
	2.384	13.319

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023 Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

29 Eventos subsequentes

(a) Aumento de Capital

Em 6 de fevereiro de 2024, com o fim do prazo de subscrição das sobras, foi concluída a operação de aumento de capital da Companhia no valor de R\$217.012 com a subscrição e total integralização de 37.741.157 ações ordinárias, escriturais e sem valor nominal. O aumento de capital corresponde ao valor máximo do aumento de capital aprovado na Reunião do Conselho de Administração realizada em 6 de dezembro de 2023.

Após este aumento de capital tivemos a redução de participação acionária relevante da IBR L.P. (IBR), BTG Pactual WM Gestão de Recursos LTDA (BTG), e aumento de participação acionária relevante da WNT Gestora de Recursos LTDA (WNT). Assim, a composição acionária passou a ser: WNT Capital (18,37% das ações), Grupo W. Mares Guia (9,09% das ações), BTG/LAB FIA (8,76% das ações), Cedro Participações (8,00% das ações), o Grupo TMG/IBR (7,93% das ações), BNDESPAR (5,52% das ações), Grupo Gaetani (5,01% das ações), Grupo Emrich (4,45% das ações), Banco de Desenvolvimento de Minas Gerais (3,19% das ações), Grupo M. Mares Guia (2,89% das ações), XP Advisory (2,86% das ações). Os acionistas remanescentes somam 23,92% das ações.

(b) Aprovação da certificação de boas práticas de fabricação ("CBPF") da fabricante Polpharma Biologics S.A. responsável pela fabricação do insumo farmacêutico ativo biológico Ranibizumab

Em 18 de março de 2024, a fabricante Polpharma Biologics S.A., responsável pela fabricação do insumo farmacêutico ativo biológico Ranibizumabe, princípio ativo que compõe o biomedicamento oftalmológico que será distribuído, com exclusividade pela Biomm no Brasil, foi certificada em boas práticas de fabricação pela Anvisa. O Certificado atesta as boas práticas de fabricação da planta da Polpharma Biologics S.A, que compoem joint venture entre a Formycon AG e a Bioeq AG ("Bioeq"). A Bioeq é uma empresa suíça desenvolvedora de biossimilares, com a qual a Biomm possui acordo exclusivo para a comercialização e distribuição do medicamento biossimilar ranibizumabe (BQ201) no Brasil.

* * *

Notas explicativas da administração às demonstrações Financeiras em 31 de dezembro de 2023 Em milhares de reais, exceto quando indicado de outra forma

Conselho de Administração

Cláudio Luiz Lottenberg Walfrido Silvino dos Mares Guia Neto Luiz Francisco Novelli Viana Eduardo Augusto Buarque de Almeida Ítalo Aurélio Gaetani Márcio Bernardo Spata Andre Capistrano Emrich Renata Pereira Rodrigues Campos (suplente)

Responsáveis técnicos

Nayara Rodrigues de Souza Cruz CRC: MG -118096-O-5 Contadora

Mara Bertolin dos Santos Gomes CRC: MG-092978/O-5 Controller

Diretoria

Heraldo Carvalho Marchezini Francisco Carlos Marques de Freitas Francisco Rafael Costa Junior Renato Arroyo Barbeiro

Certificate Of Completion

Envelope Id: 827E4028BD94493782EEAB7551075E12

Subject: Complete with DocuSign: Biomm31122023dfs_final.pdf

LoS / Área: Assurance (Audit, CMAAS) Tipo de Documento: Relatórios ou Deliverables

Source Envelope:

Document Pages: 73 Certificate Pages: 2 AutoNav: Enabled

Envelopeld Stamping: Enabled

Time Zone: (UTC-03:00) Brasilia

Status: Completed

Envelope Originator:

Debora Aires

Avenida Brigadeiro Faria Lima, 3732, 16º e 17º andares, Edifício Adalmiro Dellape Baptista B32, Itai

São Paulo, São Paulo 04538-132

debora.aires@pwc.com IP Address: 18.231.224.38

Record Tracking

Status: Original

27 March 2024 | 12:28

Status: Original

27 March 2024 | 17:37

Holder: Debora Aires

Holder: CEDOC Brasil

Signer Events

Fabio Abreu

fabio.abreu@pwc.com

Sócio

PricewaterhouseCoopers

Security Level: Email, Account Authentication

(None), Digital Certificate

Signature Provider Details:

Signature Type: ICP Smart Card Signature Issuer: AC SERASA RFB v5

Electronic Record and Signature Disclosure:

In Person Signer Events

debora.aires@pwc.com

BR_Sao-Paulo-Arquivo-Atendimento-Team

@pwc.com

Signature

DocuSigned by:

-25E1441D37904A4...

Fibro Me de Re

Signature

Status

Signatures: 1

Initials: 0

Timestamp

Timestamp

Timestamp

Location: DocuSign

Location: DocuSign

Sent: 27 March 2024 | 12:29 Viewed: 27 March 2024 | 15:57 Signed: 27 March 2024 | 17:37

Signature Adoption: Pre-selected Style Using IP Address: 54.94.237.112

Not Offered via DocuSign

•	•	•
Editor Delivery Events	Status	Timestamp
Agent Delivery Events	Status	Timestamp
Intermediary Delivery Events	Status	Timestamp
Certified Delivery Events	Status	Timestamp

Carbon Copy Events

Debora Aires

debora.aires@pwc.com

PwC BR

Security Level: Email, Account Authentication

(None)

Electronic Record and Signature Disclosure:

Not Offered via DocuSign

COPIED

Sent: 27 March 2024 | 17:37 Viewed: 27 March 2024 | 17:37 Signed: 27 March 2024 | 17:37

Witness Events Signature Timestamp Notary Events Signature Timestamp

Envelope Summary Events	Status	Timestamps
Envelope Sent	Hashed/Encrypted	27 March 2024 12:29
Envelope Updated	Security Checked	27 March 2024 15:29
Envelope Updated	Security Checked	27 March 2024 15:29
Envelope Updated	Security Checked	27 March 2024 16:29
Envelope Updated	Security Checked	27 March 2024 16:29
Certified Delivered	Security Checked	27 March 2024 15:57
Signing Complete	Security Checked	27 March 2024 17:37
Completed	Security Checked	27 March 2024 17:37
Payment Events	Status	Timestamps