

# **„PHARMENA” SPÓŁKA AKCYJNA**

z siedzibą w Łodzi, ul. Wólczańska 178, 90-530 Łódź

<http://www.pharmena.com.pl>



## **ANEKS NR 1**

**DO PROSPEKTU EMISYJNEGO ZATWIERDZONEGO W  
DNIU 17 MAJA 2013 R.**

**DECYZJĄ KOMISJI NADZORU FINANSOWEGO  
NR DPI/WE/410/1/19/13**

---

Niniejszy Aneks został sporządzony w związku ze złożeniem przez Emitenta wniosku o autoryzację 1-MNA jako składnika żywności (Raport Bieżący EBI Spółki Nr 25/2013 z dnia 17 maja 2013 r.).

Pozytywne przeprowadzenie procesu autoryzacji umożliwi wprowadzenie suplementu diety na rynki krajów Unii Europejskiej.

Wprowadzenie do obrotu suplementu diety 1-MNA, co zgodnie z planami Emitenta ma nastąpić w roku 2013, umożliwi uzyskanie dodatkowego źródła przychodów.

Str. 11, pkt B.3. „Opis i główne czynniki charakteryzujące podstawowe obszary działalności oraz rodzaj prowadzonej przez Emitenta i jego Grupy Kapitałowej działalności operacyjnej”, tiret „Suplement diety 1-MNA”

na koniec 4 akapitu dodano tekst w brzmieniu:

Po uprzednim potwierdzeniu przez Food Standards Agency (FSA) w Londynie poprawności projektu wniosku, Spółka w dniu 17 maja 2013 r. złożyła do tego urzędu wniosek o autoryzację nowego składnika żywności w trybie art. 4 rozporządzenia nr 258/97. Pozytywne przeprowadzenie procesu autoryzacji umożliwi wprowadzenie suplementu diety na rynki krajów Unii Europejskiej.

Str. 37, pkt 1.8. „Ryzyko związane z rejestracją i wprowadzeniem suplementu diety na rynki w Polsce i Europie”, 2 akapit

dodano 3 zdanie w brzmieniu:

Po uprzednim potwierdzeniu przez Food Standards Agency (FSA) w Londynie poprawności projektu wniosku, Spółka w dniu 17 maja 2013 r. złożyła do tego urzędu wniosek o autoryzację nowego składnika żywności w trybie art. 4 rozporządzenia nr 258/97. Pozytywne przeprowadzenie procesu autoryzacji umożliwi wprowadzenie suplementu diety na rynki krajów Unii Europejskiej.

Str. 77, pkt 6.1.2. „Istotne nowe produkty i usługi Emitenta”, tiret „Suplement diety 1-MNA”

na koniec 4 akapitu dodano tekst w brzmieniu:

Po uprzednim potwierdzeniu przez Food Standards Agency (FSA) w Londynie poprawności projektu wniosku, Spółka w dniu 17 maja 2013 r. złożyła do tego urzędu wniosek o autoryzację nowego składnika żywności w trybie art. 4 rozporządzenia nr 258/97. Pozytywne przeprowadzenie procesu autoryzacji umożliwi wprowadzenie suplementu diety na rynki krajów Unii Europejskiej.

Str. 85, pkt 6.1.4. „Strategia rozwoju Emitenta”, tiret „Strategia w obszarze suplementu diety 1-MNA”

na koniec 3 akapitu dodano tekst w brzmieniu:

Po uprzednim potwierdzeniu przez Food Standards Agency (FSA) w Londynie poprawności projektu wniosku, Spółka w dniu 17 maja 2013 r. złożyła do tego urzędu wniosek o autoryzację nowego składnika żywności w trybie art. 4 rozporządzenia nr 258/97. Pozytywne przeprowadzenie procesu autoryzacji umożliwi wprowadzenie suplementu diety na rynki krajów Unii Europejskiej.

Str. 284, pkt 20.9. „Znaczące zmiany w sytuacji finansowej lub handlowej”, tiret 2

na koniec 2 akapitu dodano tekst w brzmieniu:

Po uprzednim potwierdzeniu przez Food Standards Agency (FSA) w Londynie poprawności projektu wniosku, Spółka w dniu 17 maja 2013 r. złożyła do tego urzędu wniosek o autoryzację nowego składnika żywności w trybie art. 4 rozporządzenia nr 258/97. Pozytywne przeprowadzenie procesu autoryzacji umożliwi wprowadzenie suplementu diety na rynki krajów Unii Europejskiej.

**Emitent:**

.....  
Konrad Palka  
Prezes Zarządu

.....  
Marzena Wieczorkowska  
Wiceprezes Zarządu

**Oferujący:**

.....  
Krzysztof Albrecht  
Prezes Zarządu

.....  
Piotr Rychta  
Członek Zarządu