

# Bioceltix

ZMIENIAMY STANDARDY  
TERAPII W WETERYNARII

[www.bioceltix.com](http://www.bioceltix.com)

Poprzez wzięcie udziału w spotkaniu, na którym niniejsza prezentacja jest wyświetlana lub uzyskanie dostępu do niniejszej prezentacji i zapoznanie się jej treścią, przyjmują Państwo do wiadomości i wyrażają zgodę na związanie poniższymi zastrzeżeniami i warunkami:

Niniejszy materiał ma charakter wyłącznie promocyjny i informacyjny i w żadnym wypadku nie powinien stanowić podstawy do podejmowania decyzji o nabyciu akcji spółki Bioceltix Spółka Akcyjna z siedzibą we Wrocławiu („Spółka”). Memorandum Informacyjne wraz z ewentualnymi suplementami („Memorandum Informacyjne”) sporządzone w związku z ofertą publiczną akcji zwykłych na okaziciela serii G Spółki Bioceltix S.A. jest jedynym prawnie wiążącym dokumentem zawierającym informacje o Spółce oraz ofercie publicznej akcji Spółki w Polsce („Oferta”). W związku z Ofertą w Polsce Spółka udostępnia Memorandum Informacyjne na swojej stronie internetowej (<https://bioceltix.com>). Memorandum jest również dostępne na stronie internetowej firmy inwestycyjnej DM NAVIGATOR ([www.dmnavigator.pl](http://www.dmnavigator.pl)). Niniejszy dokument został opracowany wyłącznie w celach informacyjnych, a żaden z zapisów w nim zawartych nie stanowi jakiegokolwiek rekomendacji dotyczącej nabycia akcji, albo dokonania innej czynności wywołującej równoważne skutki, której przedmiotem są akcje Spółki, jak również nie stanowi porady inwestycyjnej, prawnej czy podatkowej, ani też nie jest wskazaniem, że jakkolwiek inwestycja lub strategia jest odpowiednia w indywidualnej sytuacji inwestora. Przedstawione w niniejszym dokumencie opisy nie stanowią również oferty w rozumieniu art. 66 Kodeksu cywilnego, mają one charakter wyłącznie informacyjny.

Niniejsza prezentacja wraz z ustnymi komentarzami i wyjaśnieniami do niej przekazywanymi przez osoby działające w imieniu spółki (dalej łącznie również jako „Prezentacja”) została przygotowana przez spółkę pod firmą Bioceltix Spółka Akcyjna z siedzibą we Wrocławiu (dalej „Spółka”). Wszelkie prawa do niniejszej Prezentacji oraz do poszczególnych jej elementów, w tym majątkowe prawa autorskie, przysługują Spółce. Spółka informuje jednocześnie, że wszelkie utrwalanie, powielanie, przechowywanie, przekazywanie, transmitowanie, czy udostępnianie niniejszej Prezentacji jakimkolwiek osobom trzecim – w jakiegokolwiek formie oraz z wykorzystaniem jakichkolwiek środków technicznych, w tym zarówno pośrednio jak i bezpośrednio – jest zabronione bez uprzedniej wyraźnej zgody Spółki, udzielonej na piśmie pod rygorem nieważności. Ponadto, Spółka wskazuje, że powielanie, rozpowszechnianie, przekazywanie lub udostępnianie niniejszej Prezentacji może podlegać ograniczeniom prawnym (ograniczenia i ich zakres mogą być różne w zależności od jurysdykcji), a wszelkie osoby, którym niniejsza Prezentacja zostanie przekazana lub w inny sposób udostępniona, powinny zapoznać się z takimi ograniczeniami i bezwzględnie stosować się do nich. Prezentacja ani jakkolwiek jej część nie może być rozpowszechniana w Stanach Zjednoczonych Ameryki, Kanadzie, Australii lub Japonii ani podmiotom amerykańskim (ang. U.S. Persons). Osoby zapoznające się z niniejszą Prezentacją oświadczają jednocześnie, że nie są objęte właściwymi przepisami obowiązującymi w jakiegokolwiek jurysdykcji, w której wyświetlanie, rozpowszechnienie lub publikacja materiałów zawartych w Prezentacji byłoby zabronione lub wymagałoby uzyskania odpowiedniego zezwolenia, czy zgody.

Prezentacja ma charakter informacyjny i nie stanowi oferty sprzedaży papierów wartościowych ani oferty mającej na celu pozyskanie oferty kupna papierów wartościowych, czy jakichkolwiek innych instrumentów, albo tytułów uczestnictwa w Spółce ani jakimkolwiek innym przedsięwzięciu. Niniejszy dokument nie stanowi także oferty podjęcia współpracy na jakichkolwiek innych warunkach, ani oferty sprzedaży, czy też zaproszenia do składania ofert zakupu, czy zapisów na akcje Spółki albo jakichkolwiek innych papierów wartościowych zarówno Spółki jak i osób trzecich. Treść Prezentacji nie stanowi i nie będzie inkorporowana przez odwołanie, żadnej umowy między Spółką a osobami trzecimi, ani nie będzie podstawą powstania jakichkolwiek zobowiązań Spółki, osób działających w imieniu Spółki czy też osób którym została udostępniona. Osoby, którym udostępnia się niniejszą Prezentację nie powinny na niej polegać w związku z jakąkolwiek umową, zobowiązaniem, ani zamiarem jakiegokolwiek innego działania odnoszącego się do Spółki.

Prezentacja nie stanowi nie zawiera kompletnej, ani całościowej analizy finansowej, czy handlowej Spółki. Prezentacja nie przedstawia kompletnej ani całościowej analizy pozycji Spółki ani jej perspektyw. Prezentację przygotowano z należytą starannością i dbałością o jakość informacji w niej zawartych, jednakże istnieje ryzyko pojawienia się w niej niedokładności jak również pominięcia niektórych informacji. Ewentualne decyzje dotyczące Spółki powinny być podejmowane w oparciu o samodzielnie i niezależnie przeprowadzone analizy i badania. Osoby, którym udostępniono niniejszą Prezentację ponoszą pełną odpowiedzialność za dokonaną przez siebie ewentualną ocenę sytuacji Spółki i dokonane prognozy jej przyszłego rozwoju.

W przypadku, gdy niniejsza Prezentacja zawiera treści, czy stwierdzenia odnoszące się do przyszłości, w tym analizy dotyczące możliwych lub oczekiwanych przyszłych wyników finansowych albo handlowych Spółki – każde z takich stwierdzeń lub treści obarczone jest ryzykiem. Na ryzyko, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym składają się zarówno czynniki znane jak i nieznanne Spółce. Z uwagi na możliwość wystąpienia znacznej ilości nieprzewidzianych zdarzeń i innych czynników, które mogą spowodować, że faktycznie osiągnięte wyniki finansowe Spółki jak również sytuacja w branży, w której Spółka działa mogą odbiegać od analiz przedstawionych w treści Prezentacji, w zakresie w jakim zawiera ona stwierdzenia dotyczące przyszłości. Żaden element Prezentacji nie powinien być traktowany jako gwarancja, czy zapewnienie albo zobowiązanie do zapewnienia, że Spółka, czy którykolwiek podmiot z tej grupy osiągnie w przyszłości jakiegokolwiek określone wyniki finansowe albo handlowe.

Spółka, członkowie jej organów oraz kadry zarządzającej jak również akcjonariusze, doradcy, przedstawiciele Spółki nie składają żadnych wyraźnych ani dorozumianych oświadczeń, zapewnień ani gwarancji w zakresie rzetelności, kompletności, prawidłowości informacji i treści zawartych w Prezentacji, ani co do tego że żadna takie treści, czy informacje nie mogą w żadnym przypadku wprowadzić odbiorcy w błąd. Prezentacja, ani treści w niej zawarte nie były poddawane weryfikacji przez niezależne od Spółki podmioty. W najszerszym dopuszczalnym przez przepisy prawa zakresie wyłączona jest odpowiedzialność osób wskazanych wyżej za wszelkie oświadczenia, treści, czy stwierdzenia zawarte w Prezentacji, w tym za wszelkie szkody, jakie mogłoby spowodować zastosowanie się do tych oświadczeń, treści lub stwierdzeń przez osoby, którym Prezentację udostępniono. Żadne oświadczenie zawarte w prezentacji nie powoduje zaciągnięcia zobowiązania przez którykolwiek ze wskazanych podmiotów. Spółka, członkowie jej organów oraz kadry zarządzającej jak również akcjonariusze, doradcy, przedstawiciele Spółki zwolnieni są z odpowiedzialności za jakiegokolwiek skutki wykorzystania informacji, danych czy stwierdzeń zawartych w Prezentacji, lub którejkolwiek jej części, niezależnie od sposobu oraz celu takiego wykorzystania. Cała odpowiedzialność za wykorzystanie jakichkolwiek informacji zawartych w niniejszej Prezentacji spoczywa na osobie, która z tych informacji korzysta. Wszelkie informacje, stwierdzenia, czy analizy dotyczące przyszłości mogą zostać zmienione przez Spółkę lub ich przedstawicieli w każdym czasie bez uprzedniego ostrzeżenia o takiej zmianie. Spółka, członkowie jej organów oraz kadry zarządzającej jak również akcjonariusze, doradcy, przedstawiciele Spółki nie są zobowiązani do aktualizowania niniejszej Prezentacji w przypadku zaistnienia jakichkolwiek zmian ani do zapewnienia odbiorcom Prezentacji jakichkolwiek dodatkowych informacji.

Żaden z zapisów zawartych w tym dokumencie nie stanowi jakiegokolwiek rekomendacji dotyczącej nabycia akcji, albo dokonania innej czynności wywołującej równoważne skutki, której przedmiotem są akcje Spółki lub jakiegokolwiek inne papiery wartościowe. Żadne z prezentowanych informacji nie stanowią prognoz w tym zwłaszcza prognoz finansowych i nie powinny być interpretowane jako prognozy. Niniejszy dokument nie był zatwierdzany ani weryfikowany w żaden sposób przez Komisję Nadzoru Finansowego, a jego treść nie była badana ani zatwierdzana przez Giełdę Papierów Wartościowych w Warszawie S.A. Nie należy podejmować decyzji inwestycyjnej przed zapoznaniem się z Memorandum oraz z wszelkimi suplementami i komunikatami aktualizującymi do Memorandum. Inwestycja w akcje wiąże się z szeregiem ryzyk inwestycyjnych, w związku z czym inwestorzy powinni dokładnie i wnikliwie zapoznać się z treścią całego Memorandum, w szczególności z opisanymi w nim ryzykami związanymi z inwestowaniem w akcje będące przedmiotem Oferty.

## Przełomowa terapia



- Przełomowa terapia dla zwierząt oparta o immunomodulujące właściwości mezenchymalnych komórek macierzystych wykorzystanych jako substancja czynna leku
- Wystandardyzowana terapia oparta o lek biologiczny zapewniający bezpieczeństwo i skuteczność, które zostaną potwierdzone badaniami klinicznymi
- Pełna ścieżka rejestracyjna w Europejskiej Agencji Leków (EMA)
- Nowatorskie podejście stojące w opozycji względem dotychczasowych, niezgodnych z prawem farmaceutycznym metod wykorzystania komórek macierzystych

## Atrakcyjny rynek



- Dynamicznie rosnący rynek wydatków związanych z opieką nad zwierzętami towarzyszącymi przy stale rosnącej liczbie zwierząt
- Całkowita wartość rynku w UE na podstawowe wskazanie opracowywanych leków (choroby stawów u psów) – ok. 14 mld zł
- Dynamika globalnego rynku leków dla zwierząt towarzyszących – co najmniej 5%
- Rozpoczęte rozmowy z kilkoma globalnymi partnerami branżowymi

## Własna technologia i produkcja

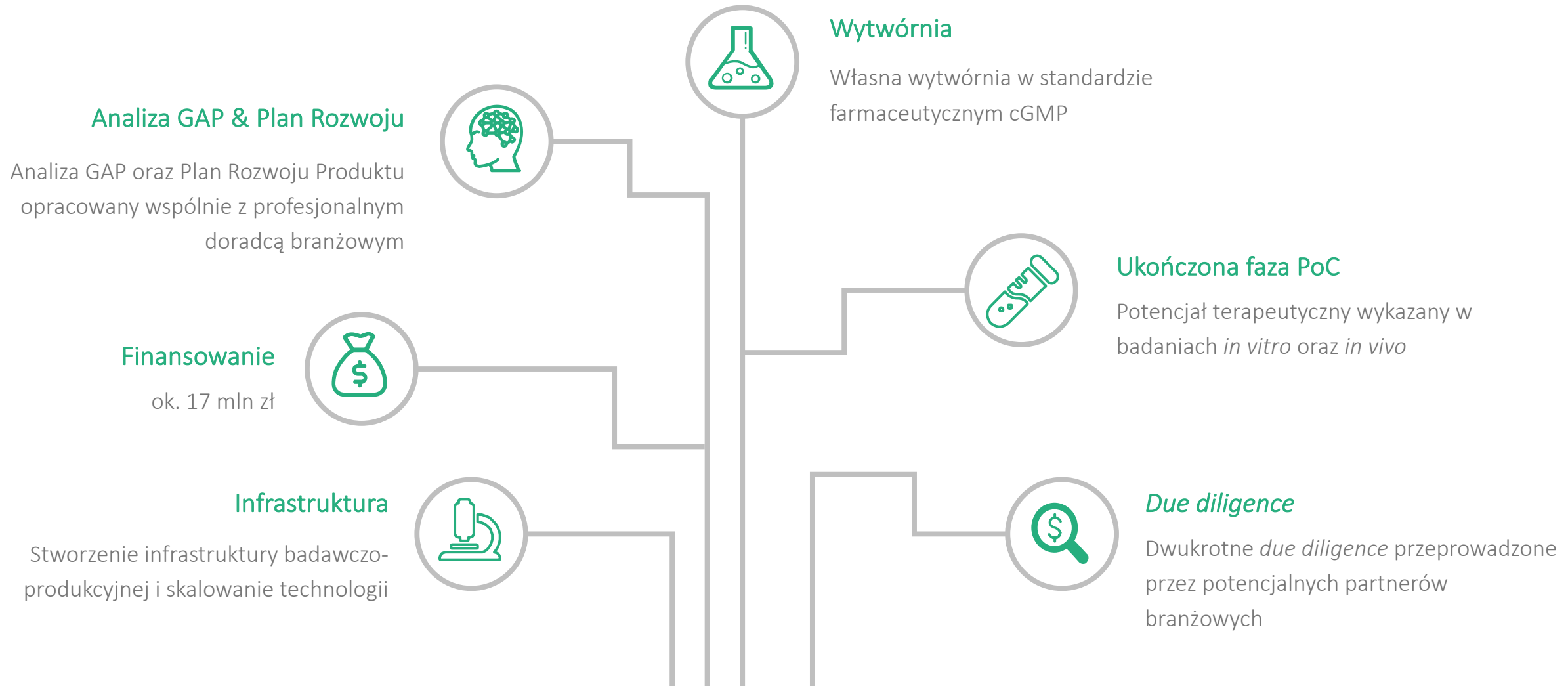


- Autorska w pełni skalowalna technologia ALLO-BCLX pozwalająca na seryjną produkcję leków na bazie mezenchymalnych komórek macierzystych
- Platforma technologiczna dająca całe portfolio potencjalnych produktów leczniczych
- Własne zaplecze produkcyjne w standardzie GMP pozwalające na szybkie skalowanie po ukończeniu prac B+R

## Szybka perspektywa komercjalizacji



- W trakcie negocjacji ze znaczącymi partnerami globalnymi
- Potencjał sprzedaży na poziomie dystrybutora ponad 100 mln EUR rocznie
- Model biznesowy oparty na udziale w przychodach oraz własnej wytwórni leków





2016

spółka założona  
w 2016 r.



20

20 pracowników,  
w tym 12 naukowych



250

250 m<sup>2</sup> powierzchni  
laboratoryjnej



15

15 lat doświadczenia  
w pracy naukowej  
z komórkami macierzystymi



## Łukasz Bzdzion

Magister biotechnologii, biolog molekularny

Stażysta Medical College of Georgia, Center of Biotechnology and Genomic Medicine, Augusta USA, wieloletni pracownik naukowy IITD PAN we Wrocławiu  
Pomysłodawca i założyciel Bioceltix

Zarząd **Bioceltix**





## dr inż. Paweł Wielgus

Magister inżynier biotechnologii, doktor nauk chemicznych,  
analityk finansowy

Stypendysta prestiżowego programu studiów doktoranckich International Max Planck Research School, uczestnik wielu grantów badawczych i projektów naukowych (USA, Niemcy, Włochy, Hiszpania, Finlandia)

Pomysłodawca i zarządzający funduszem zasiewowym KVARO. Inwestor w ok. 30 start-up'ach, były członek rad nadzorczych spółek giełdowych, certyfikowany doradca na New Connect

Zarząd **Bioceltix**

# Problem – dlaczego to robimy ?



**20% psów** cierpi  
z powodu zmian  
zwyrodnieniowych  
stawów



**15% psów**  
cierpi z powodu  
atopowego  
zapalenia skóry



**prawie każdy koń  
sportowy**  
doświadcza kulawizny

W weterynarii złotym standardem nadal pozostaje leczenie objawowe za pomocą klasycznych leków chemicznych, a komórki macierzyste wykorzystuje się nielegalnie.

Poprawę jakości leczenia włączając leczenie przyczynowe można osiągnąć stosując leki biologiczne na bazie komórek macierzystych.

Obecnie w weterynarii jest ograniczona dostępność zatwierdzonych sposobów leczenia z użyciem komórek macierzystych.

Bioceltix rozwiązuje ten problem za pomocą technologii ALLO-BCLX.



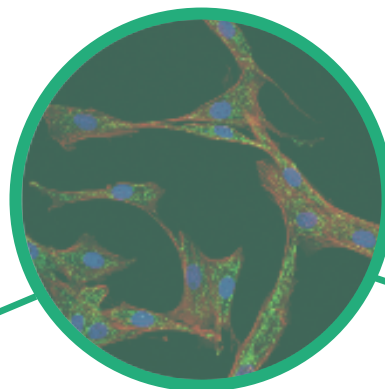
Czym jest komórka macierzysta ?

Mezenchymalne komórki macierzyste (MSC)  
to pierwotne komórki posiadające następujące cechy:

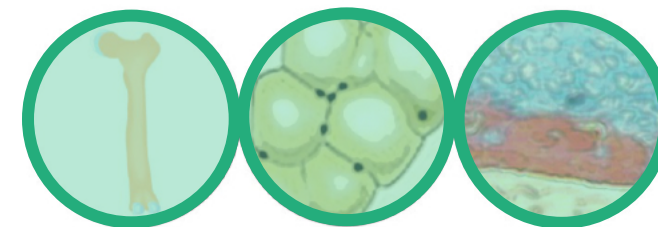
Immunomodulacja



Zmniejszenie  
stanów  
zapalnych



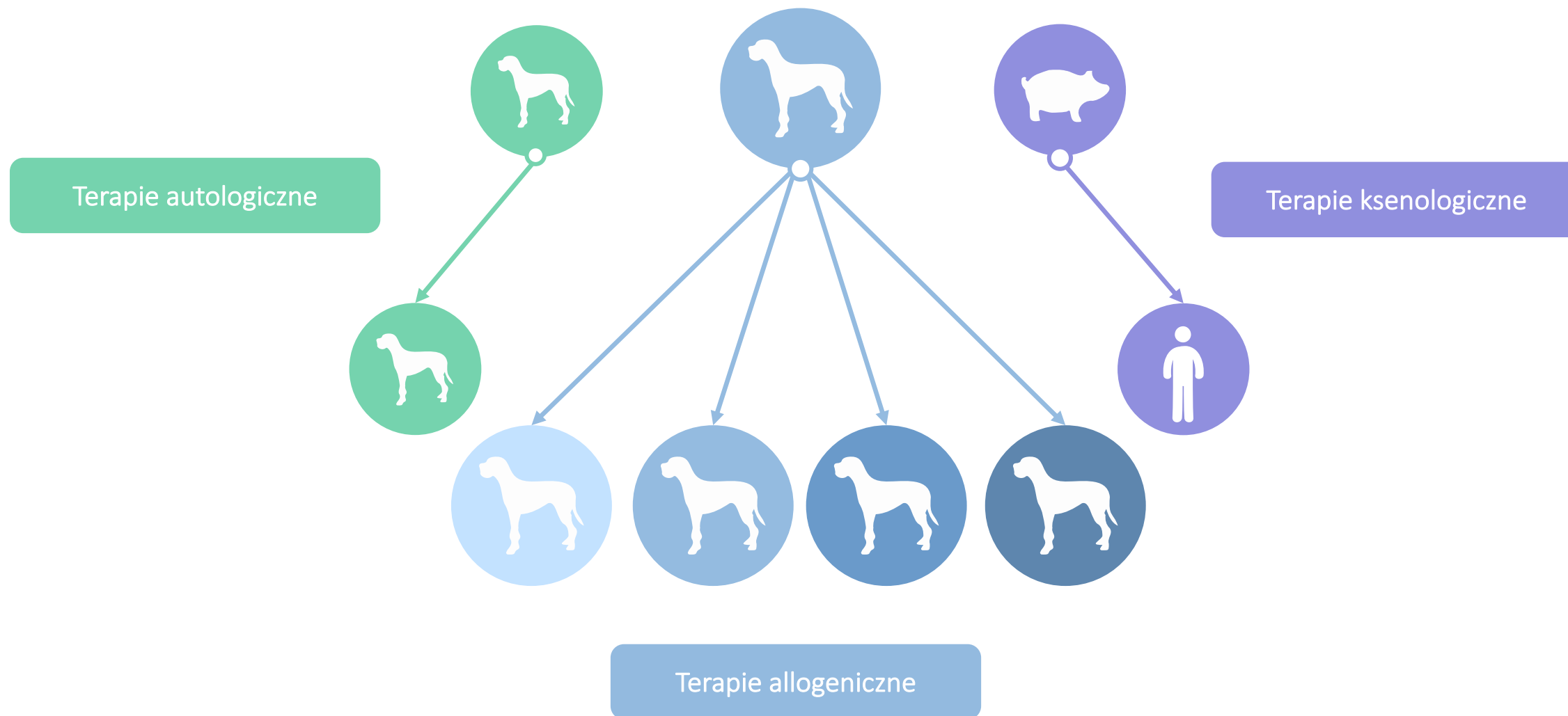
Różnicowanie w różnorodne tkanki

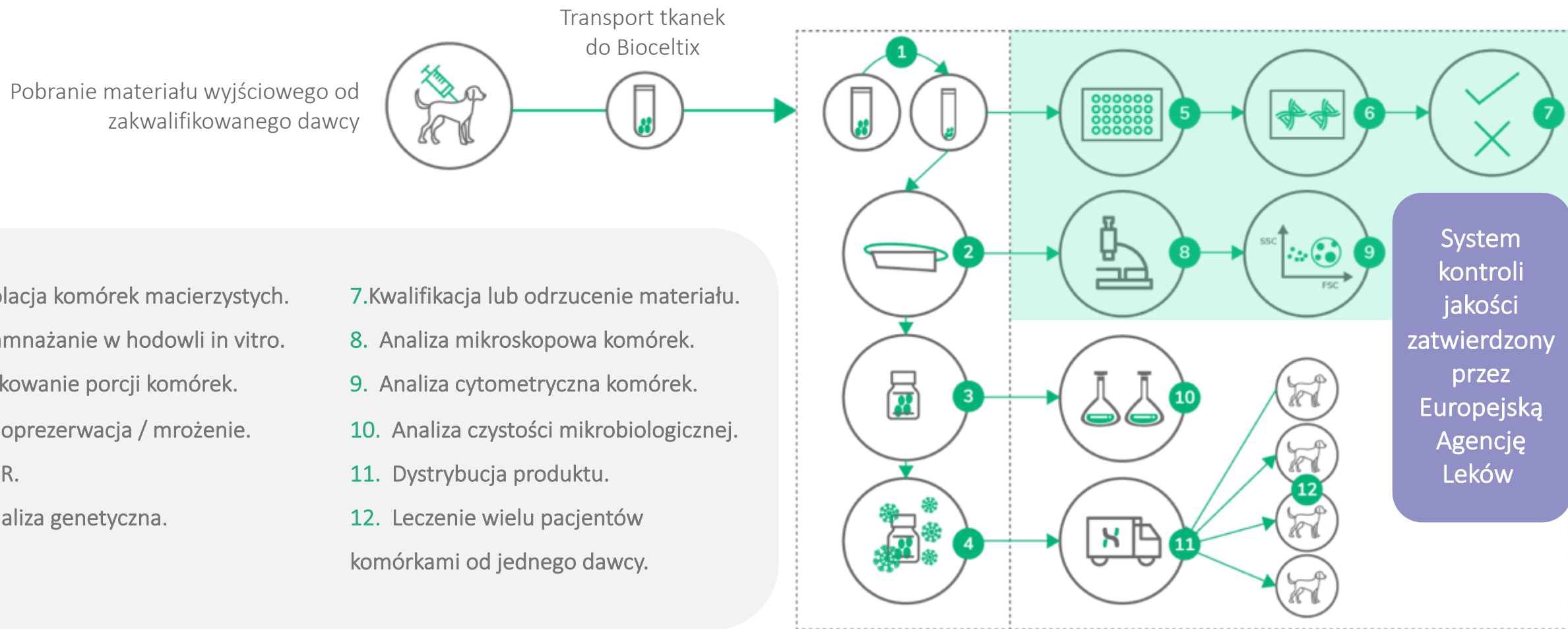


Tkanka  
kostna

Tkanka  
tłuszczowa

Tkanka  
chrzęstna







## Technologia ALLO-BCLX - przewagi

- ✓ Tkanka tłuszczowa - bogate źródło MSC
- ✓ W pełni kontrolowany proces produkcyjny  
- zwiększa bezpieczeństwo wytwarzanego leku
- ✓ Seryjna produkcja leku - produkt dostępny „od ręki” bez konieczności pobierania MSC od pacjenta
- ✓ Pełna skalowalność procesu - możliwość zwiększenia skali produkcyjnej

Nasza technologia została pozytywnie zwalidowana  
(*due diligence* technologiczne) przez 2 globalne koncerny  
farmaceutyczne produkujące leki weterynaryjne.





Przewlekły stan zapalny jest typowym objawem choroby zwyrodnieniowej stawów.



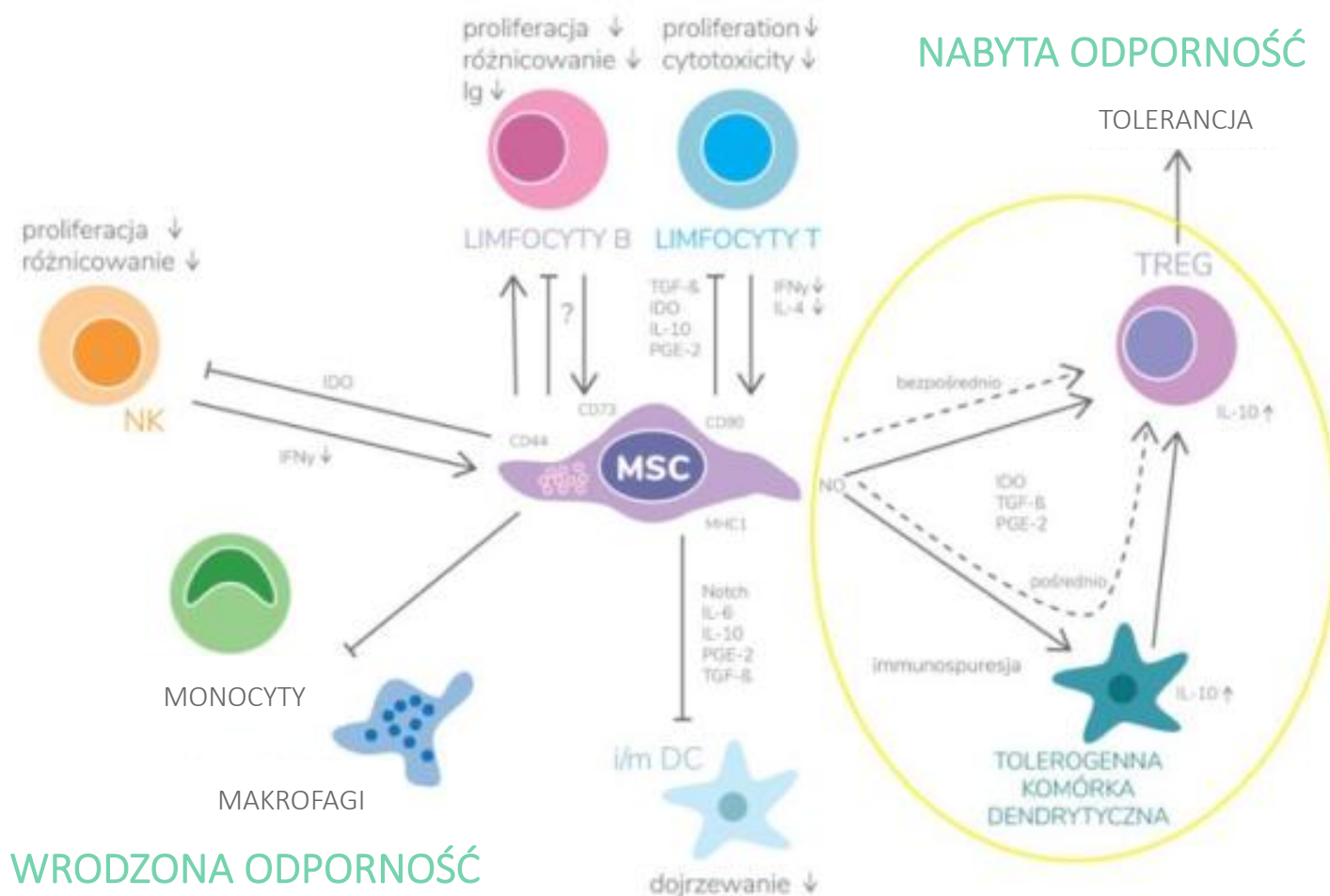
Wyraźny naciek zapalny limfocytów T oraz B do stawów skutkuje degradacją chrząstki stawowej.



BCX-CM-J redukuje proliferację limfocytów T oraz B poprzez bezpośrednią interakcję jak i poprzez parakrynnny mechanizm regulacyjny.



BCX-CM-J zawiera nie tylko komórki, ale też substancje modulujące odpowiedź immunologiczną.



# Aktualnie rozwijane leki biologiczne



BCX-CM-J – zmiany zwyrodnieniowe stawów u psów



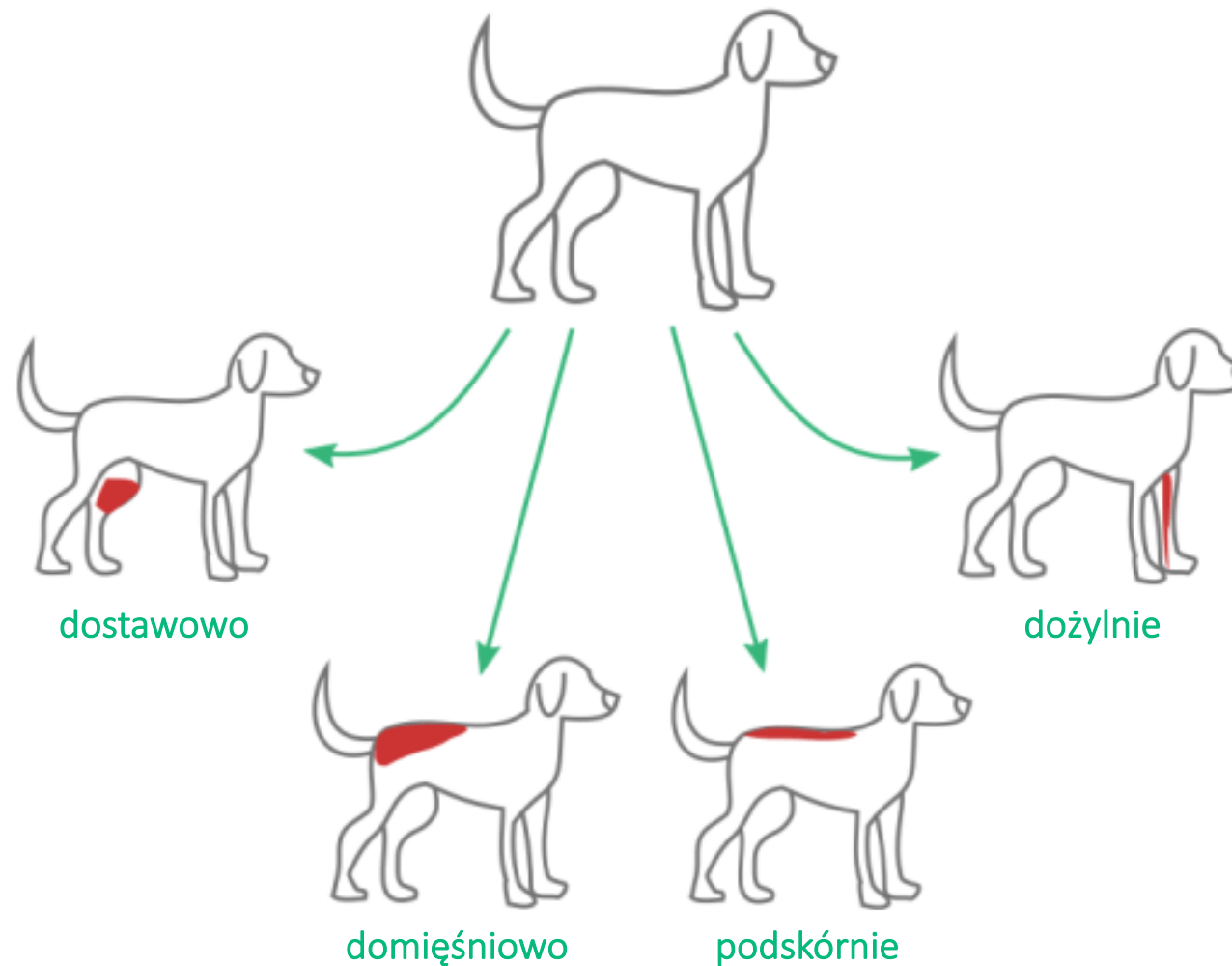
BCX-CM-AD – atopowe zapalenie skóry u psów



BCX-EM – zapalenie stawów u koni



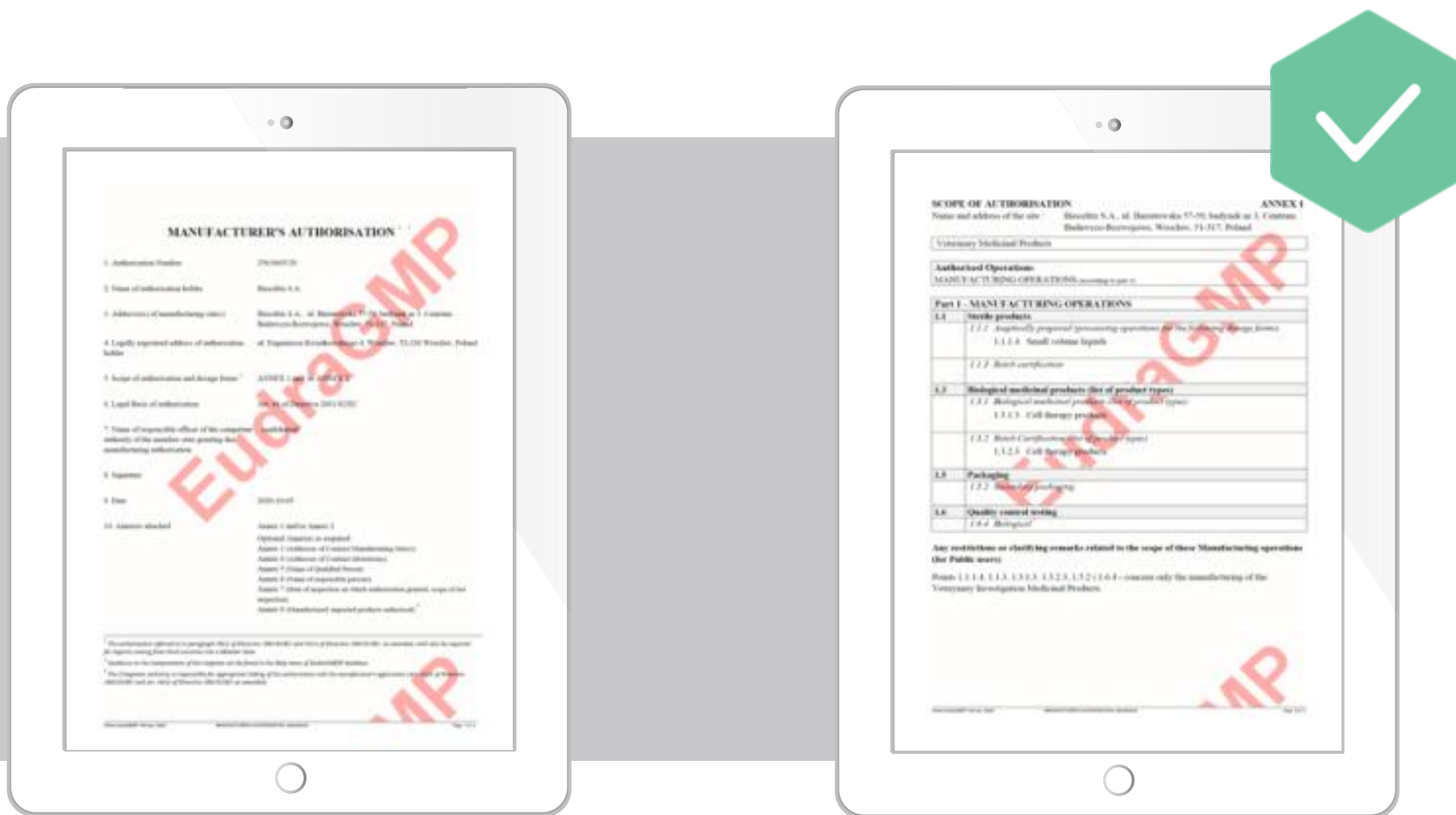
# Możliwe drogi podania leku na bazie MSC





## Wytwórnia w standardzie GMP

- Jedna z nielicznych przemysłowych instalacji w standardzie farmaceutycznym (GMP) do hodowli *in vitro* komórek zwierzęcych.
- Redukcja kosztów w porównaniu do klasycznego pomieszczenia typu „clean room”.
- Unikalna konfiguracja urządzenia zgodna z wymaganiami dla ludzkich produktów leczniczych terapii zaawansowanej (ATMP).
- Infrastruktura umożliwiająca pełną kontrolę nad procesem produkcyjnym i pozwalająca na ciągłe doskonalenie produktu.
- Szybkie skalowanie procesu po zakończeniu prac B+R.
- Dodatkowo potencjał do generowania przychodu z usług w ramach wytwarzania kontraktowego (CDMO).





## Aktualna wydajność produkcji

- ✓ produkcja kampanijna
- ✓ 2 kampanie w ciągu miesiąca
- ✓ 1 000 dawek terapeutycznych z jednej kampanii
- ✓ 20 000 dawek terapeutycznych w ciągu roku

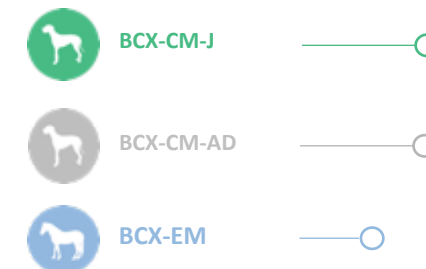
### Skalowanie produkcji

W oparciu o opracowaną technologię jest praktycznie nieograniczone (MSC od wielu dawców).  
W jednej serii można użyć komórek MSC pochodzące od 3, 30 lub nawet 300 dawców.

# Plan rozwoju produktu na bazie MSC

Bioceltix

19



2017

2018

2019

2019

2020

2021

2022

2023

2024

Zgoda na pobieranie materiału biologicznego

Konsultacje z GIF i URPL  
*scientific advice* dotyczące bezpieczeństwa EMA

Uruchomienie wytwórni zgodnej z GMP  
*scientific advice* dotyczące jakości EMA

Wniosek do GIF w sprawie GMP  
*scientific advice* dotyczące badań klinicznych EMA

**Certyfikacja GMP**  
Uzyskanie zezwolenia na wytwarzanie GIF

Faza bezpieczeństwa TAS

Badanie kliniczne

Złożenie wniosku do EMA

**Rejestracja produktu**



### Korzystne trendy biznesowe

choroby autoimmunologiczne  
i zapalne są w kręgu  
zainteresowań największych  
firm weterynaryjnych



### Korzystne trendy społeczne i epidemiologiczne

zwierzęta domowe żyją  
dłużej i traktowane są jak  
członkowie rodziny

2019

### Korzystne trendy regulatorowe

pierwszy weterynaryjny lek  
biologiczny na bazie komórek  
macierzystych został  
dopuszczony do obrotu



Zapalenie stawów u psów (BCX-CM-J)



Atopowe zapalenie skóry u psów (BCX-CM-AD)



68 mln psów w UE

TAM

14 mld zł

- 20% populacji
- 13,6 mln pacjentów
- 700 zł (CEE) lub 250 € (WE) za dawkę

SAM

11 mld zł

- 90% psów pod opieką lekarza w WE
- 30% psów pod opieką lekarza w CEE



68 mln psów w UE

TAM

13 mld zł

- 15% populacji
- 10 mln pacjentów
- 1000 zł (CEE) lub 300 € (WE) za dawkę

SAM

10 mld zł

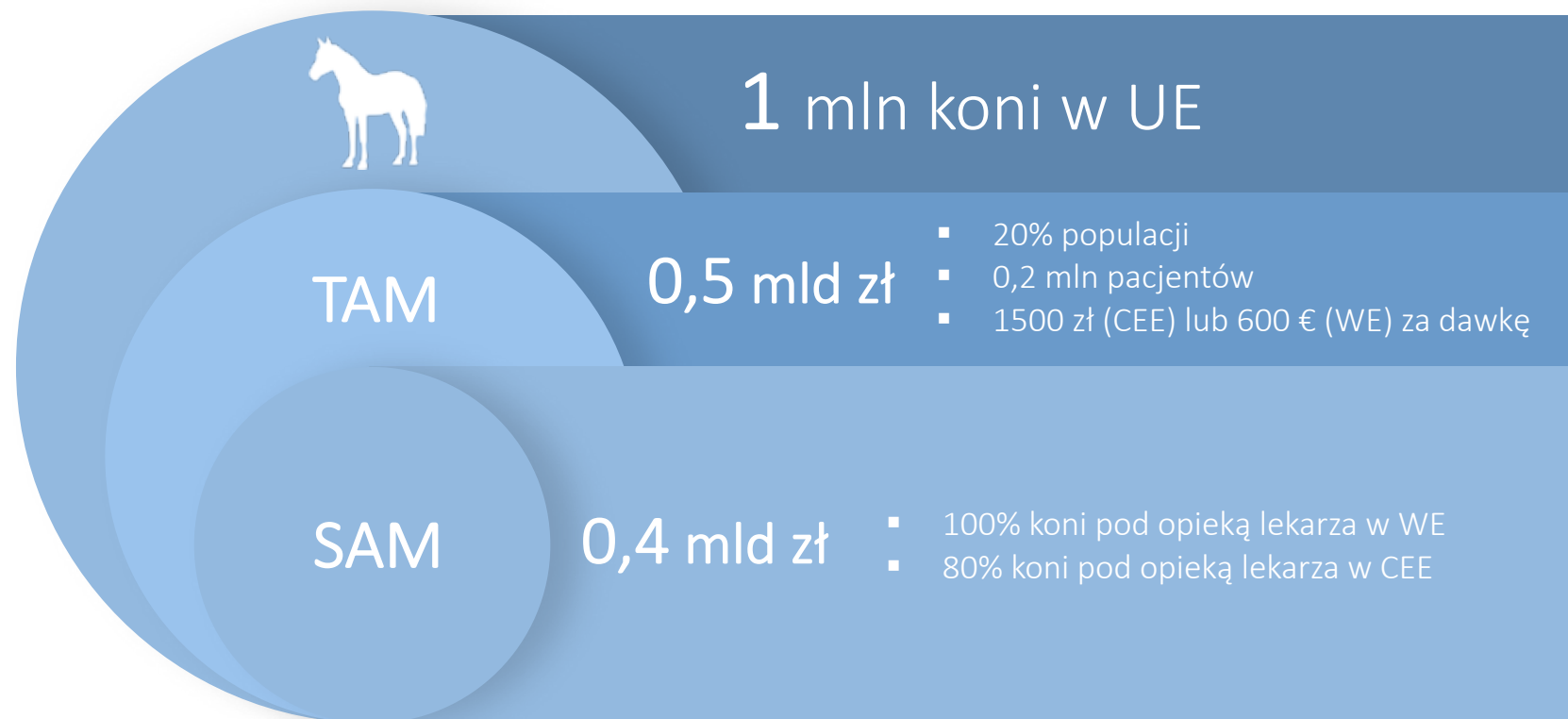
- 90% psów pod opieką lekarza w WE
- 30% psów pod opieką lekarza w CEE

## Zapalenie stawów u koni (BCX-EM)

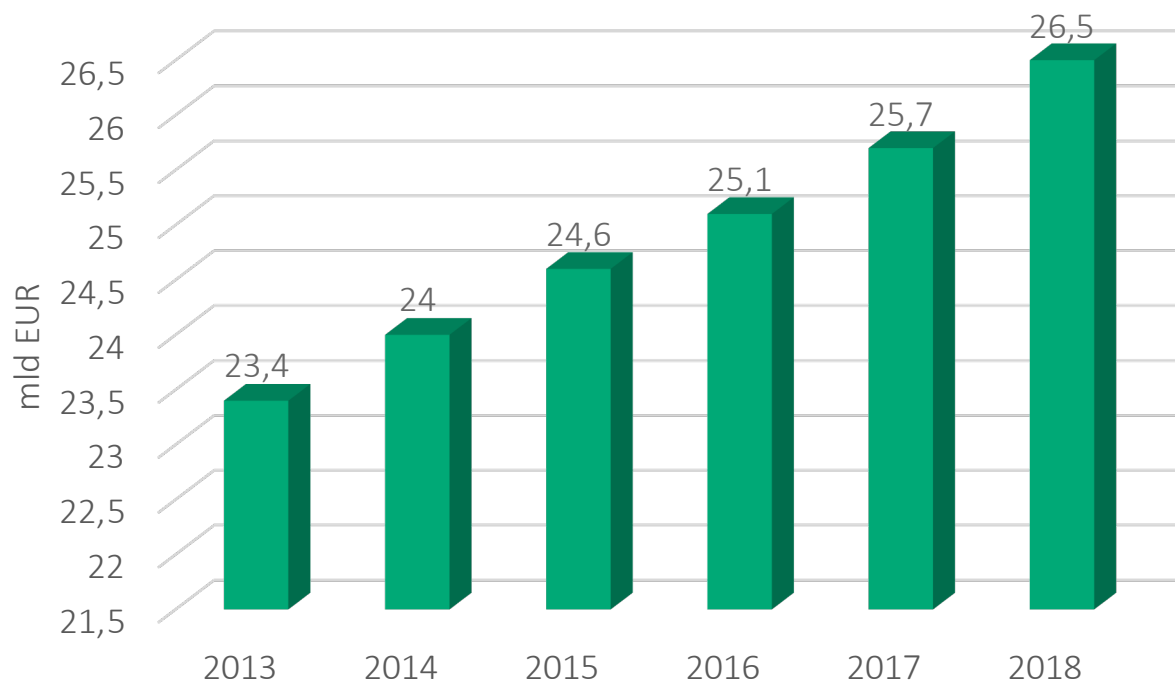
Wartości rynków przy założeniu jednokrotnego podania

Docelowe przychody:  
90% w WE, 10% w CEE

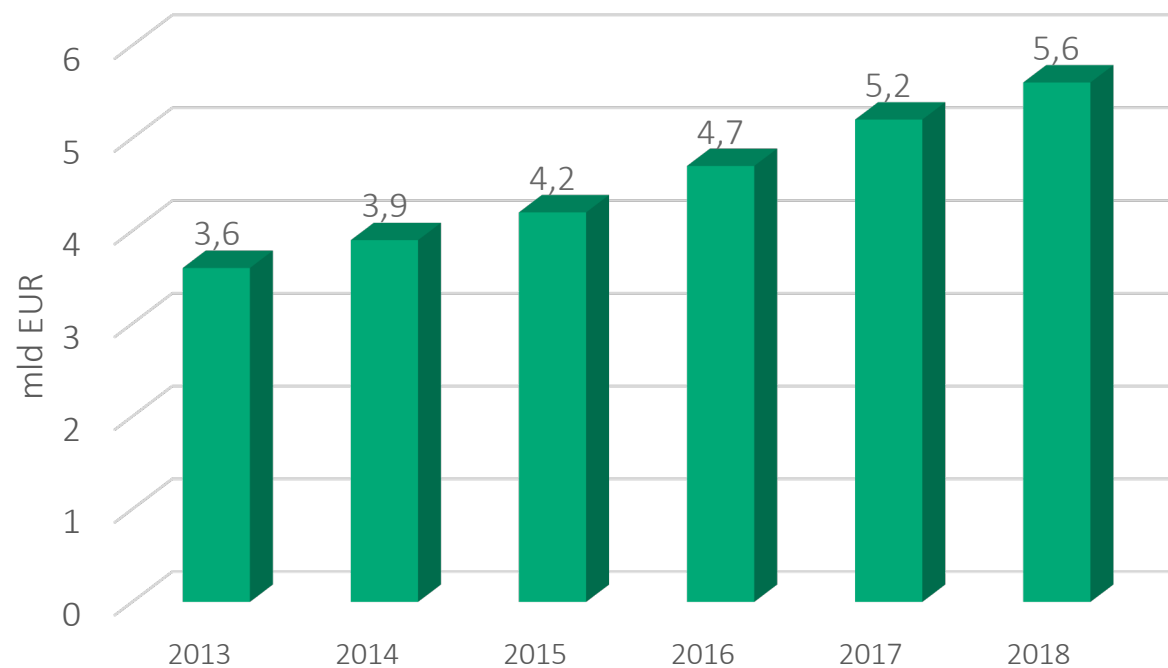
Możliwy wysoki udział  
w rynku w przypadku koni



Wartość rynku opieki nad zwierzętami towarzyszącymi w Europie Zachodniej



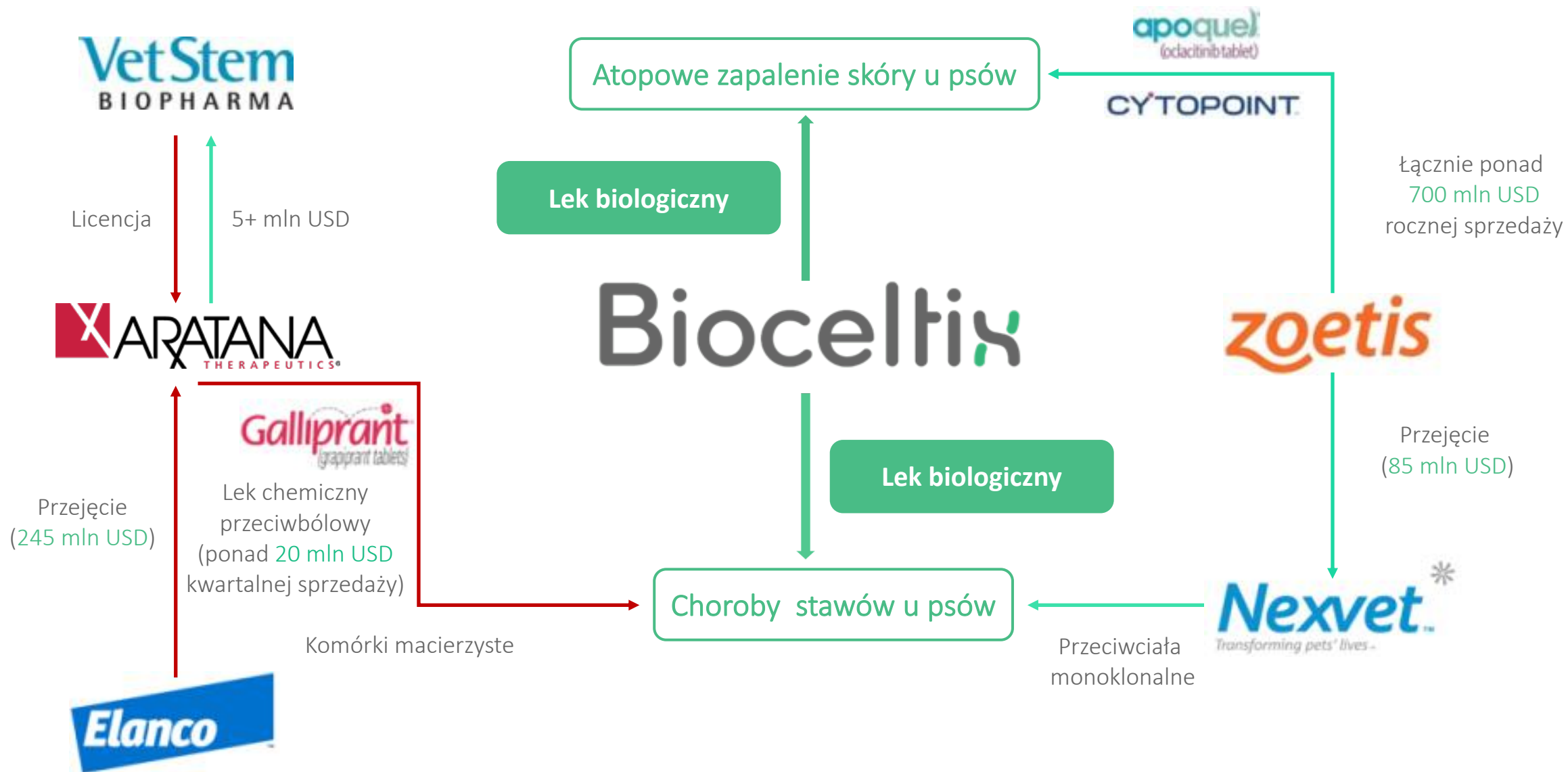
Wartość rynku opieki nad zwierzętami towarzyszącymi w Europie Wschodniej



# Rynek – aktualna sytuacja w segmencie psów

Bioceltix

24



## PIERWSZY LEK

Pierwszy weterynaryjny lek biologiczny na bazie komórek macierzystych dopuszczony do obrotu przez EMA ( i jednocześnie pierwszy tego typu lek na świecie)

2019



przejęcie w 2020 roku





## Model licencyjny

Przychody ze sprzedaży praw do opracowanych produktów



## Własna wytwórnia

Przychody w oparciu o własną wytwórnię działającą w standardzie farmaceutycznym

### Przykładowy schemat współpracy:

- 1,5 mln € z tytułu płatności *upfront* i *milestone*
- pełne pokrycie kosztów R&D (ok. 2 mln €/produkt)
- 45 € za dawkę wyprodukowaną
- 60 € za dawkę wyprodukowaną i sprzedaną



- Zoetis Inc.
- Boehringer Ingelheim Animal Health
- Merck Animal Health
- Elanco + Bayer AG
- Ceva Sante Animale S.A.
- Virbac SA
- Vetoquinol SA



Oferta publiczna



## Akcje serii G

do 360.000 akcji serii G  
(11% w podwyższonym  
kapitale zakładowym)



## Wartość emisji brutto

7.380.000 zł



## Cena maksymalna

20,50 zł / akcję

| Daty (2021)              | Zdarzenie                                                                              |
|--------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------|
| 1 marca                  | Publikacja Memorandum                                                                  |
| 5 marca                  | Rozpoczęcie przyjmowania zapisów i wpłat na akcje w Transzy Małych Inwestorów          |
| 15 marca                 | Zakończenie przyjmowania zapisów i wpłat na akcje w Transzy Małych Inwestorów          |
| od 12 do 16 marca        | Budowa książki popytu (book-building) wśród wybranych inwestorów                       |
| nie później niż 17 marca | Ustalenie Ceny Emisyjnej i liczby Akcji serii G oferowanych w poszczególnych transzach |
| od 17 do 21 marca        | Przyjmowanie zapisów i wpłat na akcje w Transzy Dużych Inwestorów                      |
| 22 marca                 | Przydział Akcji Oferowanych                                                            |
| nie później niż 23 marca | Podanie wyników Oferty do publicznej wiadomości                                        |
| nie później niż 25 marca | Ewentualny zwrot nadpłaconych kwot                                                     |

## Przeznaczenie środków z emisji:

- dokończenie fazy bezpieczeństwa dla BCX-CM-J i BCX-CM-AD
- badania kliniczne dla BCX-CM-J
- dalszy rozwój produktu BCX-EM

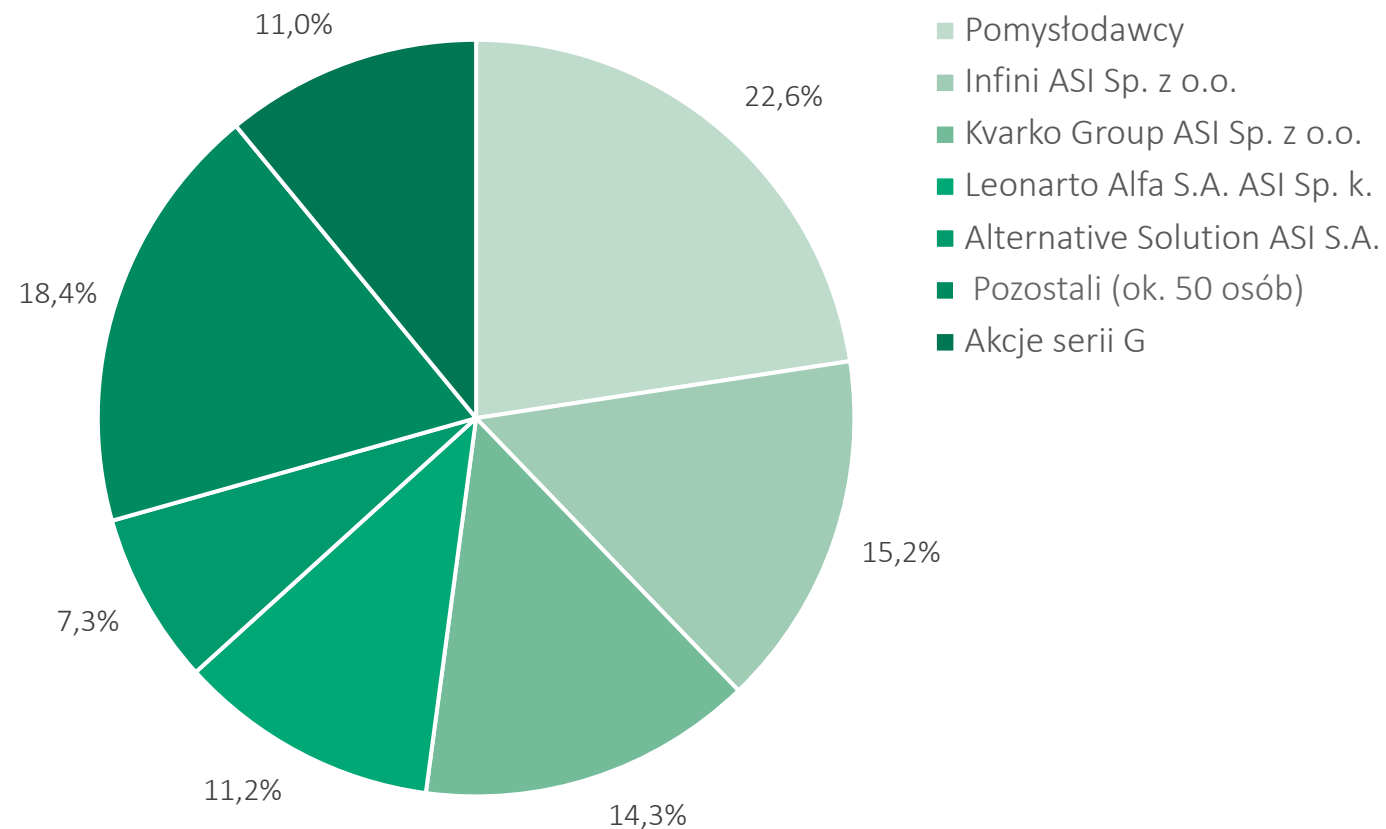
## Ograniczenie zbywalności akcji:\*

- pomysłodawcy (25,3%) – 24 miesiące
- pre-IPO (7,2% - akcje serii F) – 9 miesięcy
- pozostali (54,9%) – 12 miesięcy

## ESOP

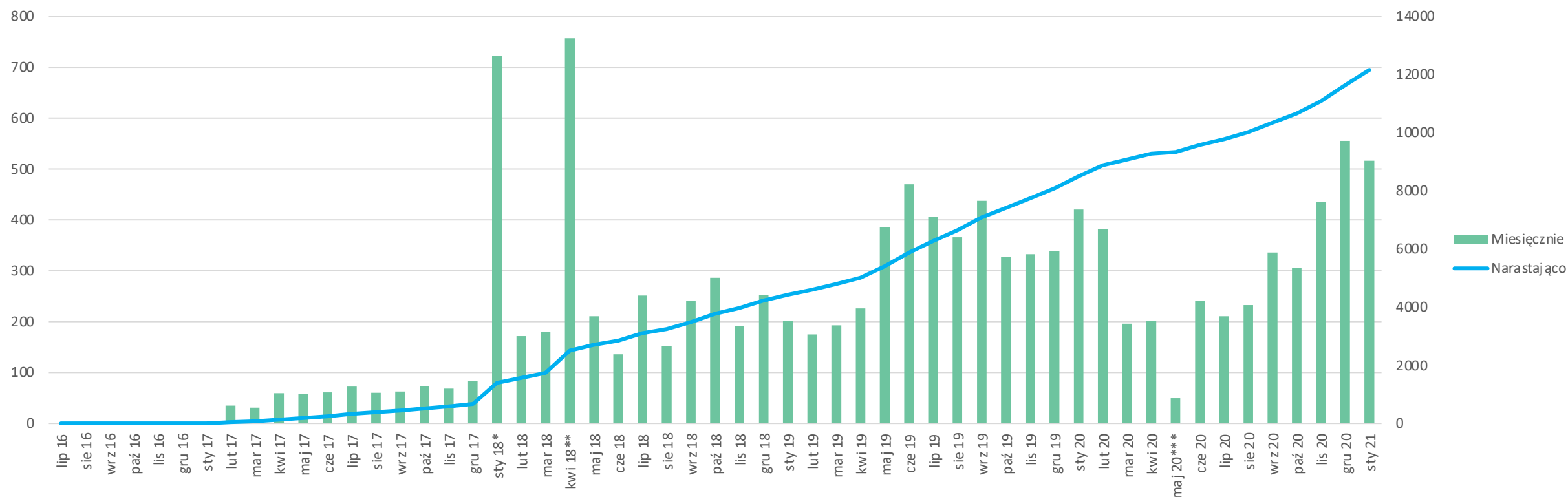
- przyjęty uchwałą walnego zgromadzenia
- 10% kapitału zakładowego przed IPO
- uprawniony zespół naukowy i zarządzający (aktualnie 11 osób)
- warranty przydzielane po 6 miesiącach od uzyskania zezwolenia na wprowadzenie do obrotu

Po IPO



\* Procentowy udział w obecnej strukturze kapitału zakładowego; akcjonariusz Leonarto Alfa S.A. ASI Sp. k. złożył oświadczenie dotyczące warunków zbywania akcji – szczegóły w Memorandum

Faktyczne przepływy pieniężne związane z wydatkami w Bioceltix S.A. od początku działalności (opex + capex), netto, tys. zł



\* - wpłata kaucji zwrotnej do leasingodawcy

\*\* - zaangażowanie kaucji zwrotnej z tytułu wynajmu izolatora

\*\*\* - rozliczenie kaucji zwrotnej z tytułu wynajmu izolatora

## Dotychczasowe źródła finansowania:

- dotacje unijne – 5 242 tys. zł (43,1%),
- środki prywatne – 6 913 tys. zł (56,9%).

## Źródła finansowania:

- IPO: 7 mln zł
- rachunek: 2 mln zł
- dotacja: 4 mln zł

RAZEM: 13 mln zł

## Wydatki do końca 2022:

- opex: 6,2 mln zł (280 tys. zł/m-c)
- opex B+R: 1,5 mln zł
- faza bezpieczeństwa: 1,0 mln zł
- faza kliniczna: 3,5 mln zł
- produkt dla koni: 0,7 mln zł

RAZEM: 12,9 mln zł

# Kontakt dla Inwestorów

Zarządzający Księgą Popytu, Firma Inwestycyjna

**Navigator** Dom Maklerski®  
Value delivered.

Tel.: +48 22 630 83 33

mail: [bioceltix@dmnavigator.pl](mailto:bioceltix@dmnavigator.pl)

[www.dmnavigator.pl](http://www.dmnavigator.pl)

**Bioceltix**

A female scientist with long brown hair, wearing a white lab coat and blue nitrile gloves, is holding a petri dish with yellow bacterial colonies. She is looking up at the dish with a focused expression. The background is a laboratory with various equipment and a greenish tint.

# Bioceltix

---