

РЕЗЮМЕ ПРОСПЕКТА ЦЕННЫХ БУМАГ
Инновэнт Байолоджикс, Инк.
(Innovent Biologics, Inc.)

Обыкновенные акции

Настоящее резюме проспекта ценных бумаг
подлежит раскрытию в соответствии с законодательством
Российской Федерации о ценных бумагах

Адрес страницы в сети Интернет, используемой
Инновэнт Байолоджикс, Инк.
(Innovent Biologics, Inc.)
для раскрытия информации:
<https://www.innoventbio.com/InvestorsAndMedia>

Общие положения

Настоящее резюме проспекта ценных бумаг (далее - Резюме) составлено в соответствии с требованиями Федерального закона от 22.04.1996 №39-ФЗ «О рынке ценных бумаг» в связи с допуском акций Innovent Biologics, Inc. (далее – Эмитент) к публичному обращению на организованных торгах, проводимых ПАО «СПБ Биржа» (далее - Биржа).

Настоящее Резюме составлено Биржей на основе информации, раскрытой Эмитентом в соответствии с требованиями законодательства Гонконга и правил листинга Гонконгской фондовой биржи (The Stock Exchange of Hong Kong Limited), и представляет собой краткое изложение на русском языке информации об Эмитенте, ценных бумагах Эмитента, допускаемых к торгам на организованном рынке ценных бумаг, и рисках, связанных с деятельностью Эмитента. При составлении настоящего Резюме использовалась информация из проспекта ценных бумаг от 18 октября 2018 года, а также учитывалась актуальная информация, раскрытая Эмитентом к дате составления настоящего Резюме, в частности, информация, содержащаяся в последнем годовом отчете Эмитента.

При составлении настоящего Резюме Биржа полностью полагалась на информацию, раскрытую Эмитентом, не осуществляла проверку указанной информации и не может гарантировать полноту и достоверность указанной информации. Биржа не отвечает за возможные ошибки в настоящем Резюме вследствие недостатков информации, раскрытой Эмитентом. Настоящее Резюме является вспомогательным источником информации, дополнительным по отношению к информации, раскрытой Эмитентом, и не может рассматриваться как официальный документ или официальный перевод.

Настоящее Резюме носит исключительно информационный характер, не является консультацией или рекомендацией в отношении ценных бумаг Эмитента, и Биржа не отвечает за любые последствия инвестиционных решений, принятых с использованием информации, содержащейся в настоящем Резюме. Настоящее Резюме не должно являться единственным источником информации при принятии инвестиционных решений в отношении ценных бумаг Эмитента, инвесторы должны учитывать иную доступную информацию об Эмитенте и его ценных бумагах, в том числе информацию, раскрываемую Эмитентом в соответствии с требованиями законодательства Гонконга и правил листинга Гонконгской фондовой биржи (The Stock Exchange of Hong Kong Limited).

Настоящее Резюме составлено по состоянию на 11 октября 2022 года.

Информация об Эмитенте

Эмитент – биофармацевтическая компания, занимающаяся разработкой и коммерциализацией высококачественных инновационных терапевтических средств. Эмитент создал полностью интегрированную многофункциональную биофармацевтическую платформу, благодаря которой объединены разработка и выведение на рынок инновационных лекарственных средств; химические технологии, производство и контроль; возможность клинических разработок и коммерциализации.

Эмитент разработал богатый ассортимент, охватывающий множество новых и проверенных терапевтических направлений и методов лечения (включая моноклональные антитела, биспецифические антитела, синтез белка, клеточная терапия и малые молекулы), охватывающие основные терапевтические области, включая онкологические, метаболические, иммунологические и офтальмологические заболевания. Препараты Эмитента обладают многообещающим клиническим и коммерческим потенциалом в качестве монотерапии или комбинированной терапии для удовлетворения текущих медицинских потребностей.

Используя платформу, компания создала базу из 32 ценных активов в области лечения рака, метаболических, аутоиммунных заболеваний и других основных терапевтических областей. На 31.12.2021г. Эмитент владел 7 препаратами, одобренными для продажи в Китае – TYVYT® (инъекция синтилимаба), BYVASDA® (инъекция биоаналога бевацизумаба), SULINNO® (инъекция биоаналога адалимумаба), HALPRYZA® (инъекция биоаналога ритуксимаба), Pemazyre® (пероральный ингибитор пемигатиниба) и олверембатиниб (BCR-ABL TKI) и Cyramza® (рамуцирумаб), 1 актив в рамках обзора Национального управления медицинских препаратов Китая, 5 активов в третьей фазе разработки (основные клинические испытания) и еще 19 молекул в клинических исследованиях.

Эмитент стремится сотрудничать со многими партнерами, в том числе международными, чтобы помочь развитию биофармацевтической промышленности Китая, улучшить доступность лекарств и улучшить качество жизни пациентов.

Эмитент был учрежден 28 апреля 2011 года в соответствии с законодательством Каймановых островов, где прошел регистрацию в качестве освобожденной от налогообложения компании (exempted company). Эмитент зарегистрирован по адресу Maples Corporate Services Limited, PO Box 309, Ugland House, Grand Cayman, KY1-1104, Cayman Islands. Офис Эмитента в Китае расположен по адресу: 168 Dongping Street, Suzhou Industrial Park, China, 215123. Телефонный номер офиса Эмитента, включая междугородный телефонный код: +86 0512-69566088.

Информация о ценных бумагах Эмитента

К публичному обращению допускаются обыкновенные акции Эмитента с номинальной стоимостью 0,00001 USD (ISIN KYG4818G1010, CFI ESVUFR) (далее – Акции).

Обыкновенные акции Эмитента прошли листинг на Гонконгской фондовой бирже (The Stock Exchange of Hong Kong Limited) 31 октября 2018 года, где они торгуются под символом 1801. На 30 сентября 2022 года было выпущено и находилось в обращении

1 530 014 621 Акция. Согласно информации, размещенной на вебсайте Гонконгской фондовой биржи (The Stock Exchange of Hong Kong Limited), на 11 октября 2022 года цена закрытия Акций составила HKD 22,950. Минимальная и максимальная цена Акций за 52 недели, предшествующие 11 октября 2022 года, составляла HKD 18,060 и 82,000 соответственно.

По результатам 2021 и 2020 финансового года Эмитент не объявлял и не выплачивал дивиденды денежными средствами по своим Акциям.

Любые решения по выплате дивидендов в будущем будут приниматься Советом директоров Эмитента в зависимости от финансового положения и иных факторов, предусмотренных в дивидендной политике Эмитента. Совет директоров Эмитента может предлагать и/или объявлять выплату дивидендов в течение финансового года, при этом решение о выплате любых итоговых дивидендов по результатам финансового года принимаются при условии одобрения на Общем собрании акционеров.

Риски, связанные с деятельностью Эмитента

Следующие факторы риска, которым подвержен Эмитент при осуществлении своей деятельности, следует принимать во внимание при прочтении любых утверждений, содержащихся в настоящем Резюме, и принятии каких-либо инвестиционных решений. Перечень указанных факторов риска не является исчерпывающим, поэтому для принятия инвестиционных решений следует учитывать информацию, раскрываемую Эмитентом в соответствии с требованиями законодательства Гонконга и правил листинга Гонконгской фондовой биржи (The Stock Exchange of Hong Kong).

Макроэкономические риски:

- *Неблагоприятные макроэкономические условия, нестабильность мировых финансовых рынков, слабый экономический рост или даже падение экономик как в отдельных странах и регионах, так в мировой экономике в целом, могут привести к сокращению расходов физических и юридических лиц, а значит, негативно повлиять на доход, получаемый Эмитентом, ухудшить результаты его операционной деятельности, а также оказать влияние на перспективы его бизнеса.*
- *Изменения в политическом и экономическом курсе правительства КНР, а также жесткое регулирование отрасли, в которой ведет деятельность Эмитент, могут оказать существенное негативное воздействие на бизнес, финансовое состояние и результаты его деятельности, а также привести к тому, что Эмитент не сможет реализовать стратегии роста и (или) расширения.*
- *Существенный или (или) длительный спад экономики КНР и (или) мировой экономики в целом может в значительной степени отрицательно повлиять на бизнес Эмитента и его финансовое положение.*
- *Ухудшение условий доступа к капиталу на рынках, где Эмитент ведет хозяйственную деятельность, или в странах, где Эмитент имеет значительные инвестиции, в том числе связанное с его рейтингами, и (или) других компаний той же отрасли, и (или) стран, в которых Эмитент осуществляет деятельность, может негативным образом повлиять на результаты его деятельности.*
- *Введение протекционистских мер в рамках торговой политики КНР может оказать неблагоприятное влияние на бизнес Эмитента.*
- *Результаты деятельности Эмитента могут быть подвержены негативному влиянию в связи с форс-мажорными обстоятельствами, в том числе природными катастрофами, войнами и прочими происшествиями.*

- Пандемия COVID-19 и подобные ей угрозы системе здравоохранения могут нанести серьезный ущерб бизнесу Эмитента, его финансовому положению и результатам его операционной деятельности

Операционные риски:

- Эмитент в своей деятельности полагается на работу его ключевых сотрудников, включая руководителей, а также опытного и высококвалифицированного персонала. Помимо этого на результаты деятельности Эмитента оказывают влияние усилия его сотрудников в части сохранения и поддержания корпоративной культуры, а также ценностей Эмитента. По этой причине, в случае если Эмитент не сможет нанять, удерживать и мотивировать сотрудников, Эмитент может столкнуться с негативными последствиями для своего бизнеса.

- Эмитент значительно увеличил размер и возможности организации, вследствие чего могут возникнуть трудности с управлением растущего бизнеса.

- Для деятельности Эмитента существуют риски, связанные с возможными приобретениями Эмитентом активов или инвестициями Эмитента в совместные предприятия.

- В случае несоблюдения применимых законов о борьбе со взяточничеством, репутации Эмитента может быть нанесен ущерб, а также могут быть применены штрафные санкции.

- В случае несоблюдения законов и правил в области охраны окружающей среды, здоровья и безопасности, Эмитент может подвергнуться штрафным санкциям или понести расходы, которые могут оказать существенное негативное влияние на успех бизнеса.

- Претензии или судебные иски об ответственности за препараты могут привести к существенным обязательствам.

- Эмитент подвержен рискам, связанным с ведением бизнеса по всему миру.

- Большинство (если не все) препаратов-кандидатов производится самим Эмитентом. Задержки с завершением и получением разрешений регулирующих органов для производственных объектов, повреждение, разрушение или прекращение производства на таких объектах могут привести к задержке планов развития или усилий по коммерциализации.

Правовые риски:

- В рамках правовой системы КНР имеется ряд факторов неопределенности, которые могут затруднить защиту интересов Эмитента в судебных инстанциях.

- Все существенные аспекты исследований, разработок и коммерциализации фармацевтической продукции строго регулируются.

- Процессы одобрения регулируемыми органами Национального управления медицинских препаратов Китая, Управления по контролю за продуктами и лекарствами США, Европейского агентства по лекарственным средствам и других аналогичных регулирующих органов являются длительными, трудоемкими и непредсказуемыми. Если Эмитент не сможет получить одобрение регулирующих органов на препараты-кандидаты, то бизнесу будет нанесен существенный ущерб.

- Эмитент считает, что отнесение препаратов-кандидатов в Китае к продуктам I категории должно дать определенные преимущества в регулировании. Но существует риск, что эти преимущества могут не принести коммерческой выгоды, а также могут быть изменены в неблагоприятную сторону.

- Отсутствие патентной привязки, продления срока действия патента, а также данных и эксклюзивности рынка для фармацевтических продуктов, одобренных

Национальным управлением медицинских препаратов Китая, может увеличить риск ранней конкуренции дженериков с продуктами Эмитента в Китае.

- *Китайские производственные предприятия исторически сталкивались с проблемами, связанными с функционированием в соответствии с установленными принципами надлежащей производственной практики, или cGMP, и лучшими международными практиками, а также с прохождением проверок FDA, что может привести к более длительному и дорогостоящему текущему процессу проверки и утверждения надлежащей производственной практики FDA для наших китайских производственных процессов.*

- *Нежелательные явления, вызванные препаратами-кандидатами, могут прервать, задержать или остановить клинические испытания, задержать или предотвратить одобрение регулирующих органов, ограничить коммерческий профиль одобренной этикетки или привести к значительным негативным последствиям после любого одобрения регулирующих органов.*

- *На любой из будущих одобренных препаратов-кандидатов будут распространяться текущие или дополнительные нормативные обязательства и постоянный контроль со стороны регулирующих органов, что может привести к значительным дополнительным расходам или штрафным санкциям.*

- *Путь утверждения биоаналогов в Китае остается нестабильным, что может негативно повлиять на одобрение регулируемыми органами кандидатов Эмитента на биоаналоги.*

- *В случае если с каким-либо медицинским продуктом, используемым в сочетании с препаратами-кандидатами Эмитента, возникнут проблемы с безопасностью, эффективностью или другие проблемы, то бизнесу Эмитента может быть нанесен существенный ущерб.*

- *Даже если Эмитент сможет коммерциализировать любые одобренные препараты-кандидаты, на лекарства могут распространяться национальные или другие правила возмещения расходов третьими лицами или неблагоприятные правила ценообразования, что может нанести ущерб бизнесу.*

- *Незаконный и/или параллельный импорт и контрафактная фармацевтическая продукция могут снизить спрос на будущие одобренные препараты-кандидаты и могут оказать негативное влияние на репутацию и бизнес Эмитента.*

Риски, связанные с коммерциализацией лекарств и препаратов-кандидатов:

- *Способность Эмитента получить доход напрямую зависит от возможности получить необходимых разрешений регулирующих органов.*

- *Одобренные кандидаты на лекарства могут не достичь той степени признания рынком врачами, пациентами, сторонними плательщиками и другими представителями медицинского сообщества, которая необходима для коммерческого успеха.*

- *Если Эмитент не сможет поддерживать, защищать и улучшать репутацию своего бренда, возможности Эмитента в части поддержания и наращиванию клиентской базы могут быть ограничены.*

- *Эмитент сталкивается с серьезной конкуренцией, которая может привести к тому, что другие компании откроют, разработают или коммерциализируют конкурирующие препараты раньше или успешнее.*

- *Эмитент может рассмотреть возможность лицензирования прав на коммерциализацию или другие формы сотрудничества по всему миру, что подвергнет дополнительным рискам ведения бизнеса на дополнительных международных рынках.*

Риски, связанные с правами на интеллектуальную собственность:

- Если Эмитент не сможет получить и поддержать патентную защиту для кандидатов на лекарственные средства с помощью прав интеллектуальной собственности, или если объем таких полученных прав интеллектуальной собственности недостаточно широк, третьи стороны могут разрабатывать и коммерциализировать продукты и технологии, аналогичные или идентичные, и напрямую конкурировать с Эмитентом.
- Права на разработку и коммерциализацию препаратов-кандидатов Эмитента частично регулируются условиями лицензий, предоставленных третьими сторонами.
- Принадлежащие Эмитенту лицензированные патенты и другая интеллектуальная собственность могут стать предметом дальнейших споров о приоритете или споров об авторстве и аналогичных разбирательствах, что может негативно повлиять на бизнес.
- Возможно, Эмитент не сможет защитить права на интеллектуальную собственность по всему миру или предотвратить недобросовестную конкуренцию со стороны третьих сторон.
- Эмитент может быть вовлечен в судебные процессы по защите или обеспечению соблюдения нашей интеллектуальной собственности, что может быть дорогостоящим, трудоемким и безуспешным. Патентные права Эмитента, относящиеся к лекарственным препаратам-кандидатам, могут быть признаны недействительными или не имеющими законной силы, если они будут оспорены в суде или в Ведомстве по патентам и товарным знакам США или аналогичном органе за пределами США.
- Любое судебное разбирательство за незаконное присвоение или иное нарушение прав интеллектуальной собственности третьих лиц или участие в недобросовестной конкуренции может быть дорогостоящим, отнимать много времени и может помешать или задержать в разработке или коммерциализации препаратов-кандидатов.
- Получение и поддержание патентной защиты зависит от соблюдения различных процедурных требований, представления документов, уплаты пошлин и других требований, предъявляемых государственными патентными ведомствами, и патентная защита Эмитента может быть уменьшена или отменена за несоблюдение этих требований.
- Изменения в патентном законодательстве США могут снизить ценность патентов в целом, тем самым ослабив способность Эмитента защищать свои лекарственные препараты-кандидаты.
- В случае невозможности защитить конфиденциальность коммерческих секретов Эмитента, существует риск нанесения ущерба бизнесу и конкурентным позициям.
- Существует риск невозможности получить или сохранить необходимые права разработки за счет приобретений и дополнительных лицензий.
- В случае невыполнения обязательств по соглашениям, в соответствии с которыми Эмитент лицензирует права интеллектуальной собственности у третьих сторон, может потребоваться возмещение денежного ущерба или есть риск потерять лицензионные права, которые важны для бизнеса.
- Права интеллектуальной собственности не обязательно устраняют все потенциальные угрозы.

Риски, связанные с третьей стороной

- *Эмитент полагается на третьи стороны в проведении своих доклинических исследований и клинических испытаний, в этой связи они должны эффективно сотрудничать с коллегами для разработки препаратов-кандидатов. Если эти третьи стороны не выполняют успешно свои договорные обязанности или не уложатся в ожидаемые сроки, то Эмитент, возможно, не сможет получить одобрение регулирующих органов или коммерциализировать свои препараты-кандидаты, и бизнесу может быть нанесен существенный ущерб.*
- *Эмитент может не осознавать преимуществ союзов, в которые он вступает или лицензионных соглашений, которые он заключает.*
- *В производстве части клинических и коммерческих лекарственных средств Эмитент может полагаться на третьи стороны. В том случае, если эти третьи стороны не предоставят достаточное количество продукта или не в состоянии обеспечить приемлемый уровень качества/цены, то бизнесу Эмитента может быть нанесен существенный ущерб.*

Финансовые риски:

- *Деятельность Эмитента по управлению свободными денежными средствами, а также по снижению рисков изменения цен на услуги (товары) Эмитента подвержена рыночному, валютному рискам, а также риску изменения процентных ставок.*
- *Изменение стандартов бухгалтерской отчетности может повлиять на уже объявленные финансовые результаты Эмитента.*
- *Эмитент понес значительные чистые убытки с момента своего основания и ожидает, что возможно и дальше будет нести чистые убытки.*
- *У Эмитента ограничен опыт работы, что может затруднить оценку бизнеса и прогнозирование будущих результатов.*
- *Завершение разработки и коммерциализации основных препаратов-кандидатов Эмитента зависит от получения дополнительного финансирования.*
- *Привлечение дополнительного капитала может привести к ослаблению позиций акционеров, ограничению деятельности Эмитента или потребует отказ Эмитента от прав на его технологии или препараты-кандидаты.*
- *Изменения справедливой стоимости прочих финансовых обязательств Эмитента, оцениваемых по справедливой стоимости прибыли или убытка, могут существенно повлиять на финансовое состояние и результаты деятельности Эмитента.*

IT и безопасность:

- *Эмитент несет риски, связанные с обеспечением сохранности информации, имеющей значение для деятельности Эмитента, в том числе информации о продуктах, технологиях, персональной информации работников и клиентов и т.д. Неправомерный доступ к такой информации или неправомерное раскрытие такой информации могут нанести ущерб деятельности Эмитента.*
- *Нормальный ход деятельности Эмитента зависит от функционирования инфраструктуры интернета и сетей стационарной связи в КНР.*

Риски, связанные с акциями Эмитента:

- *Цена акций Эмитента подвержена рыночному риску, может быть сильно волатильной и значительно измениться в результате неточных или негативных оценок аналитиков и иных лиц, в том числе содержащих непроверенную и (или) недостоверную информацию.*
- *Продажа большого пакета Акции Эмитента на открытом рынке может существенно повлиять на стоимость Акции.*
- *Держатели акций Эмитента в будущем могут столкнуться с размыванием их доли.*
- *Поскольку Эмитент учрежден в соответствии с законодательством Каймановых островов, права миноритарных акционеров Эмитента могут быть ограничены по сравнению с правами миноритарных акционеров компаний, зарегистрированных в Гонконге.*

Риски, связанные с бизнесом Эмитента:

- *Эмитент в значительной степени зависит от успеха препаратов-кандидатов, многие из которых находятся на стадии доклинической или клинической разработки, а также от его способности выявлять дополнительные препараты-кандидаты. Если Эмитент не сможет успешно идентифицировать новые препараты-кандидаты, завершить клиническую разработку, получить одобрение регулирующих органов и коммерциализировать препараты-кандидаты или столкнется со значительными задержками в этом, то бизнесу будет нанесен существенный ущерб.*
- *Деятельность по клиническим разработкам может быть отложена, в случае столкновения Эмитента с трудностями при регистрации пациентов для участия в его клинических испытаниях.*
- *Клиническая разработка лекарств включает в себя длительный и дорогостоящий процесс с неопределенным исходом, при этом результаты исследований могут быть непредвиденными.*
- *Если клинические испытания препаратов-кандидатов Эмитента не продемонстрируют безопасность и эффективность для удовлетворения регулирующих органов или иным образом не дадут положительных результатов, то Эмитент может понести дополнительные расходы или столкнуться с задержками в завершении или вообще не сможет завершить разработку и коммерциализацию препаратов-кандидатов.*
- *Иммуноонкологическая терапия, включающая антитела к PD-1/PD-L1, может вызывать нежелательные побочные эффекты.*

Риски, связанные с ведением бизнеса в Китае:

- *Фармацевтическая промышленность в Китае строго регулируется, и такие правила могут быть изменены, что может повлиять на одобрение и коммерциализацию препаратов-кандидатов.*
- *Изменения в политической и экономической политике правительства КНР могут существенно и негативно повлиять на бизнес, финансовое состояние и результаты деятельности и могут привести к неспособности поддерживать стратегии роста и расширения.*
- *Существуют неопределенности в отношении толкования и применения законов, правил и положений КНР.*
- *Ограничения, накладываемые положениями нормативно-правового регулирования КНР в части финансирования оффшорными холдинговыми компаниями их дочерних компаний в КНР, могут ограничить возможности Эмитента в части*

предоставления займов или осуществления капиталовложений в его дочерние предприятия, что в свою очередь может существенным образом повлиять на уровень его ликвидности, а также его возможности расширять масштабы своей деятельности.

- В случае если Эмитент не будет осуществлять отчисления в рамках различных корпоративных социальных программ, предусмотренных законодательством КНР, он навлечет на свой бизнес значительные по объему штрафы.

- В части финансирования своей деятельности эмитент зависит от получения дивидендов и иных выплат от его дочерних компаний. В случае введения в КНР любых ограничений на подобные выплаты, возможностям Эмитента в части ведения бизнеса и его финансовому положению может быть нанесен ущерб.

- Эмитент может рассматриваться как предприятие-резидент для целей налогообложения КНР в соответствии с Законом о подоходном налоге с предприятий, и поэтому Эмитент может облагаться подоходным налогом КНР с его налогооблагаемого дохода по всему миру. Дивиденды, выплачиваемые иностранным инвесторам, и прибыль от продажи Акций Эмитента иностранными инвесторами могут облагаться налогом КНР.

- Эмитент и его акционеры сталкиваются с неопределенностью в отношении косвенной передачи долей участия в предприятиях-резидентах КНР или других активов, приписываемых учреждению в КНР компании, не являющейся резидентом КНР.

- Ограничения на обмен валюты могут ограничить способность Эмитента эффективно использовать свои доходы.

- Бизнес эмитента выигрывает от определенных финансовых стимулов и дискреционных политик, предоставляемых местными органами власти. Истечение срока действия этих стимулов или внесение в них изменений может оказать негативное влияние на результаты деятельности.

- Эмитенту может быть запрещено передавать свли научные данные за границу.

Источники дополнительной информации об Эмитенте и его ценных бумагах

На Эмитента распространяются требования законодательства Гонконга и правил листинга Гонконгской фондовой биржи (The Stock Exchange of Hong Kong), которые предусматривают обязанность Эмитента раскрывать информацию в форме годовых отчетов, финансовой отчетности и иную информацию. Указанная информация раскрывается на сайте Гонконгской фондовой биржи (The Stock Exchange of Hong Kong), а также на сайте Эмитента. Содержание указанных сайтов не включено в настоящее Резюме.

Все ссылки на адреса любых сайтов в настоящем Резюме являются лишь неактивными текстовыми ссылками. Для инвесторов эти документы, помимо прочего, могут быть источником информации об оценках и прогнозах уполномоченных органов управления Эмитента касательно будущих событий и/или действий, перспектив развития отрасли экономики, в которой Эмитент осуществляет основную деятельность, и результатов деятельности Эмитента, в том числе планов Эмитента, вероятности наступления определенных событий и совершения определенных действий. Однако инвесторы не должны полностью полагаться на оценки и прогнозы органов управления Эмитента, так как фактические результаты деятельности Эмитента в будущем могут существенно отличаться от прогнозируемых результатов по многим причинам.