

Novartis Slovakia s.r.o.



VÝROČNÁ SPRÁVA

2024

OBSAH

1. Základné informácie o spoločnosti
2. Hlavné produkty spoločnosti
3. Zásady spoločnosti Novartis Slovakia s.r.o.
4. Vývoj spoločnosti
 - 4.1 Hospodárenie spoločnosti za rok 2024
 - 4.2 Predpokladaný vývoj v budúcnosti
 - 4.3 Vybrané finančné ukazovatele
5. Významné skutočnosti po skončení účtovného obdobia do dňa zostavenia výročnej správy
6. Návrh rozdelenia hospodárskeho výsledku
7. Kontakt

Prílohy:

Správa nezávislého audítora

Finančné výkazy spoločnosti

Poznámky k účtovnej závierke

1. Základné informácie o spoločnosti

Spoločnosť Novartis Slovakia s.r.o. bola založená spoločenskou zmluvou dňa 24.11.2006 a do Obchodného registra bola zapísaná 10. januára 2007 (Obchodný register Mestského súdu v Bratislave III, oddiel Sro, vložka č. 44016/B). Spoločnosť nemá žiadnu organizačnú zložku na Slovensku ani v zahraničí.

Hlavné činnosti spoločnosti podľa obchodného registra:

- reklamná a propagačná činnosť v rozsahu voľnej živnosti
- prieskum trhu
- činnosť zadávateľa pri vykonávaní klinických skúšaní liekov
- veľkodistribúcia liekov a zdravotníckych pomôcok
- organizovanie kultúrnych a iných spoločenských podujatí
- vykonávanie mimoškolskej vzdelávacej aktivity
- služby súvisiace s počítačovým spracovaním údajov
- prenájom hnutel'ných vecí
- oprava, údržba a servis mechanických častí lekárskeho stroja, prístrojov a zariadení
- výskum a vývoj v oblasti prírodných a technických vied
- oprava optických prístrojov

Novartis Slovakia s.r.o. má dvoch spoločníkov: 99,95% podiel Novartis Pharma AG
0,05% podiel Novartis AG

Štatutárny orgán spoločnosti:

Peter Gareth Macaskill

Peter Škorec

Samuel James Hollis

Konatelia:

od 31.10.2022 do 09.02.2024

od 10.02.2024 do 24.05.2024

od 25.05.2024

Prokuristi**:

Ivan Ďurovčík

Agáta Waterloos

Simona Igaz

Zuzana Urbanovská

od 09.02.2023 do 21.03.2025

od 26.11.2022

od 26.11.2022

od 02.12.2023

Ďalšie informácie o spoločnosti sú dostupné na www.novartis.sk, informácie o skupine na www.novartis.com.

*Zdroj pre inovatívne trhové dáta (Gx dáta nie sú súčasťou) uvedené vo výročnej správe je IQVIA k decembru 2024.

** Kapitola #5

2. Hlavné produkty spoločnosti

Entresto

Entresto je liek známy ako inhibítor neprilyzínu a blokátor receptora angiotenzínu. Účinná látka má dve zložky: sakubitril a valsartan. Entresto sa používa na liečbu chronického zlyhávania srdca s redukovanou ejekčnou frakciou. Najčastejšími príznakmi srdcového zlyhávania sú dýchavičnosť, únava, vyčerpanosť a opuch členkov.

Leqvio

Leqvio je liek určený na zníženie LDL cholesterolu u pacientov s hypercholesterolémiou alebo zmiešanou dyslipidémiou, ktorí nedosiahli cieľové hodnoty LDL-C na maximálne tolerovaných dávkach statínov alebo sú na ne intolerantní alebo kontraindikovaní. Leqvio, podávané subkutánne každých šesť mesiacov po úvodnej dvojdávkovej fáze, zjednodušuje liečbu dávkovaním v polročných intervaloch.

Leqvio obsahuje látku inklisiran, ktorá inhibuje syntézu PCSK9 prostredníctvom RNA interferencie (RNAi). Tento proces zvyšuje počet LDL receptorov na pečňových bunkách a tým znižuje hladinu LDL cholesterolu v krvi, čím prispieva k dosahovaniu cieľových hodnôt LDL-C.

Cosentyx

Cosentyx obsahuje liečivo *sekukinumab*. *Sekukinumab* je rekombinantná, plne ľudská monoklonálna protilátka. Monoklonálne protilátky sú bielkoviny, ktoré sa selektívne viažu na určité cieľové bielkoviny v tele. Patrí do skupiny liekov nazývaných inhibítory interleukínu 17 (IL17). Účinkom tohto lieku sa potláča aktivita bielkoviny označovanej IL-17A, ktorej hladiny sú zvýšené pri takých chorobách, ako ložisková psoriáza u dospelých, ložisková psoriáza u pediatrických pacientov, hidradenitis suppurativa, psoriatická artritída, axiálna spondyloartritída (ankylozujúca spondylitída (AS) / axiálna spondyloartritída s rádiografickým dôkazom a axiálna spondyloartritída bez rádiografického dôkazu (nr-axSpA)) a juvenilná idiopatická artritída (artritída spojená s entezitídou (Enthesitis-related arthritis, ERA) a juvenilná psoriatická artritída (JPsA)). Cosentyx zmiernuje zápalové procesy a ostatné prejavy ochorenia, na ktoré má schválené indikácie a jeho účinnosť a bezpečnosť boli potvrdené výsledkami z veľkého množstva klinických skúšaní.

Ilaris

Ilaris (kanakinumab) je ľudská monoklonálna protilátka proti ľudskému interleukínu-1 beta (IL-1 beta) izotypu IgG1/κ. Kanakinumab sa s vysokou afinitou viaže špecificky na ľudský IL-1 beta a neutralizuje biologickú aktivitu ľudského IL-1 beta blokovaním jeho interakcie s receptormi IL-1, čím bráni aktivácii génu vyvolanej IL-1 beta a tvorbe zápalových mediátorov.

Ilaris je indikovaný na liečbu nasledujúcich autoinflamačných syndrómov periodickej horúčky u dospelých, dospievajúcich a detí vo veku 2 roky a starších: periodické syndrómy asociované s kryopyrínom (CAPS) vrátane Muckleovho-Wellsovho syndrómu (MWS), multisystémovej zápalovej choroby novorodencov (Neonatal-onset multisystem inflammatory disease, NOMID) / chronického neurologického, kožného a kĺbového syndrómu u detí (chronic infantile neurological, cutaneous, articular syndrome, CINCA), ťažkých foriem familiárneho chladového autoinflamačného syndrómu (familial cold autoinflammatory syndrome, FCAS) / familiárnej chladovej urtikárie (familial cold urticaria, FCU), prejavujúcej sa príznakmi a prejavmi presahujúcimi kožný exantém typu urtikárie vyvolanej chladom, periodický syndróm asociovaný s receptorom pre faktor nekrotizujúci nádory (tumour necrosis factor receptor associated periodic syndrome, TRAPS), syndróm hyperimunoglobulinémie D

*Zdroj pre inovatívne trhové dáta (Gx dáta nie sú súčasťou) uvedené vo výročnej správe je IQVIA k decembru 2024.

** Kapitola #5

(hyperimmunoglobulin D syndrome, HIDS)/deficitu mevalonátkinázy (mevalonate kinase deficiency, MKD), Familiárna stredomorská horúčka (familial mediterranean fever, FMF). Ilaris je tiež indikovaný na liečbu aktívnej Stillovej choroby u pacientov vo veku 2 rokov a starších, ktorí nedostatočne reagovali na predchádzajúcu liečbu NSAID a systémovými kortikosteroidmi a na symptomatickú liečbu dospelých pacientov s častými záchvatmi dnavej artritídy, u ktorých sú nesteroidné protizápalové lieky (NSAID) a kolchicín kontraindikované, netolerované alebo nevyvolávajú primeranú odpoveď a u ktorých nie je vhodná opakovaná liečba kortikosteroidmi.

Kesimpta

Kesimpta predstavuje vysokoúčinný liek, ktorý obsahuje účinnú látku ofatumumab. Ofatumumab je plne humánna monoklonálna protilátka schválená na liečbu dospelých pacientov s relabujúcimi formami roztrúsenej sklerózy s aktívnym ochorením prejavujúcim sa klinickými príznakmi alebo charakteristickými zmenami mozgu pri použití zobrazovacích vyšetrení. Táto protilátka sa cielene viaže na proteín CD20 na povrchu lymfocytov, vďaka čomu dochádza k deplícii týchto buniek. To znamená, že dochádza k odstráneniu predovšetkým B lymfocytov, ktoré zohrávajú dôležitú úlohu v rozvoji roztrúsenej sklerózy. B lymfocyty patria k bielym krvinkám, ktoré sú súčasťou imunitného systému človeka. Avšak, pri roztrúsenej skleróze, vlastný imunitný systém napáda obal nervových buniek, pričom práve B lymfocyty sú zapojené do tohto procesu. Po podaní ofatumumabu dochádza k rýchlemu a účinnému potlačeniu zápalovej aktivity ochorenia, k zníženiu výskytu relapsov a k spomaleniu progresie ochorenia. Vzhľadom na priaznivý bezpečnostný profil lieku, je Kesimpta určená na subkutánne (podkožné) podávanie samotným pacientom v domácich podmienkach, bez potreby premedikácie.

Xolair

Xolair obsahuje účinnú látku *omalizumab*. *Omalizumab* je rekombinantná humanizovaná monoklonálna protilátka, ktorá sa cielene viaže na ľudský imunoglobulín E (IgE) a v tele znižuje množstvo voľného IgE. Ako prídavná terapia zlepšuje manažment liečby a kontroly ochorenia ako sú alergická astma u detí a dospelých, chronická spontánna urtikária a chronická rinosinusitída s nosovými polypmi.

Kisqali

Včasný karcinóm prsníka

Kisqali je v kombinácii s inhibítorom aromatázy indikovaný na adjuvantnú liečbu pacientov s pozitivitou hormonálnych receptorov (HR) a negativitou receptora 2 pre ľudský epidermálny rastový faktor (human epidermal growth factor receptor 2, HER2) vo včasnom štádiu karcinómu prsníka s vysokým rizikom recidívy

Pokročilý alebo metastatický karcinóm prsníka

Kisqali (ribociklib) je selektívnym inhibítorom cyklín-závislej kinázy 4 a 6 a je indikovaný na liečbu žien, s pozitivitou hormonálnych receptorov (HR) a negativitou receptora 2 pre ľudský epidermálny rastový faktor (human epidermal growth factor receptor 2, HER2), lokálne pokročilého alebo metastatického karcinómu prsníka v kombinácii s inhibítorom aromatázy alebo fulvestrantom ako začiatková terapia na endokrinnnej báze alebo u žien, ktoré dostávali predchádzajúcu endokrinnú terapiu.

*Zdroj pre inovatívne trhové dáta (Gx dáta nie sú súčasťou) uvedené vo výročnej správe je IQVIA k decembru 2024.

** Kapitola #5

Komplex cyklín D – CDK4/6 reguluje priebeh bunkového cyklu a bunkovú proliferáciu. Inhibíciou funkcie kináz CDK4 a 6 dochádza k zastaveniu bunkového cyklu t.j. bunkovej proliferácie, čím táto cieleňá inhibícia umožňuje kontrolu rastu nádoru a progresie nádorového ochorenia.

Jakavi

Jakavi (ruxolitib) je selektívny inhibítor Janusových kináz (JAK), JAK1 a JAK2, ktoré sprostredkujú signalizáciu mnohých cytokínov a rastových faktorov dôležitých pre hemopoézu a imunitné funkcie. Myelofibróza a polycytémia vera sú myeloproliferatívne nádorové ochorenia, o ktorých je známe, že súvisia s poruchou signalizácie JAK1 a JAK2. Signálne dráhy JAK-STAT hrajú úlohu aj pri regulácii vývoja, proliferácie a aktivácie niekoľkých typov imunitných buniek dôležitých pre patogenézu GvHD (Graft versus host disease).

Jakavi je indikované na liečbu splenomegálie súvisiacej s ochorením alebo jeho príznakov u dospelých pacientov s primárnou myelofibrózou (známou aj ako chronická idiopatická myelofibróza), myelofibrózou po polycytémii vera alebo myelofibrózou po esenciálnej trombocytémii a na liečbu dospelých pacientov s polycytémiou vera s rezistenciou alebo intoleranciou na hydroxyureu. Liek Jakavi je od januára 2025 schválený aj na liečbu dospelých a pediatrických pacientov vo veku od 28 dní a starších s akútnou imunologickou reakciou štepu proti hostiteľovi (aGvHD) a na liečbu dospelých a pediatrických pacientov vo veku od 6 mesiacov a starších s chronickou imunologickou reakciou štepu proti hostiteľovi (cGvHD), ktorí neodpovedajú adekvátne na kortikosteroidy alebo inú systémovú liečbu. Na Slovensku je hradená liečba momentálne indikovaná len na liečbu pacientov vo veku 12 rokov a starších s aGvHD a cGvHD, ktorí neodpovedajú adekvátne na kortikosteroidy alebo inú systémovú liečbu.

Tafinlar + Mekinist

TAFINLAR® (dabrafenib) + MEKINIST® (trametinib) je kombinácia cieleňých terapií podávaných perorálne, indikovaná na liečbu dospelých pacientov s neresekovateľným melanómom (melanómom, ktorý nie je možné odstrániť chirurgicky) alebo s metastatickým melanómom (melanómom, ktorý sa rozšíril do ďalších častí tela – napr. do pečene, pľúc, alebo mozgu) s prítomnou mutáciou génu BRAF. TAFINLAR + MEKINIST sú indikované aj na adjuvantnú liečbu (po chirurgickom odstránení nádoru) u dospelých pacientov s melanómom v III. štádiu s mutáciou génu BRAF ako prevencia návratu ochorenia po chirurgickom odstránení. Kombinácia TAFINLAR + MEKINIST je tiež indikovaná na liečbu dospelých pacientov s pokročilým nemalobunkovým karcinómom pľúc s mutáciou génu BRAF.

Cieleňá kombinovaná terapia TAFINLAR + MEKINIST pomáha inhibovať nekontrolovaný bunkový rast blokovaním signálov pre delenie buniek, ktoré súvisia s BRAF génom. TAFINLAR a MEKINIST pôsobia spolu, pričom každý z nich je zacielený na inú časť tejto bunkovej signálnej dráhy.

Tasigna

Tasigna (nilotinib) je efektívny BCL-ABL inhibítor s vysokou afinitou na ATP väzobné miesto so zachovanou aktivitou voči 32/33 BCL-ABL mutantných foriem s rezistenciou voči imatinibu. Tasigna je indikovaná na liečbu dospelých a pediatrických pacientov s novodiagnostikovanou chronickou myelocytovou leukémiou (CML) s pozitívnym chromozómom Philadelphia v chronickej fáze a tiež na liečbu dospelých pacientov s CML s pozitívnym chromozómom Philadelphia v chronickej fáze a akcelerovanej fáze, s rezistenciou alebo intoleranciou voči

*Zdroj pre inovatívne trhové dáta (Gx dáta nie sú súčasťou) uvedené vo výročnej správe je IQVIA k decembru 2024.

** Kapitola #5

predchádzajúcemu druhu liečby vrátane imatinibu. Údaje o účinnosti u pacientov v blastickej kríze CML nie sú dostupné. Tasigna je taktiež indikovaná na liečbu pediatrických pacientov s CML s pozitívnym chromozómom Philadelphia v chronickej fáze s rezistenciou alebo intoleranciou voči predchádzajúcemu druhu liečby vrátane imatinibu.

Kymriah

Kymriah (tisagenlecleucel) je geneticky modifikovaný autológny bunkový liek obsahujúci T lymfocyty transdukované ex vivo prostredníctvom lentivírusového vektora tak, aby došlo k expresii anti-CD19 chimérického antigénového receptora. Odber mononukleových buniek s obsahom T – lymfocytov prebieha na kvalifikovanom pracovisku špecializovanom na liečbu hematologických malignít, samotná genetická úprava je vykonávaná v zariadeniach spoločnosti Novartis. Následne je Kymriah odoslaný do zdravotníckeho zariadenia kde bude podaný pacientovi, pre ktorého je špecificky pripravený. Kymriah je indikovaný na liečbu pediatrických a mladých dospelých pacientov vo veku do 25 rokov vrátane, s B bunkovou akútnou lymfoblastovou leukémiou (ALL), ktorá je refraktérna, v relapse po transplantácii, alebo v druhom alebo neskoršom relapse. Tiež je indikovaný aj na liečbu dospelých pacientov s relabujúcim alebo refraktérnym difúznym veľkobunkovým lymfómom B buniek (DLBCL) po dvoch alebo viacerých líniiach systémovej liečby a na liečbu dospelých pacientov s relabujúcim alebo refraktérnym folikulárnym lymfómom (FL) po dvoch alebo viacerých líniiach systémovej liečby.

Kymriah dokáže navodiť dlhodobé remisie aj u ťažko predliečených pacientov, pre ktorých už nie sú dostupné iné liečebné možnosti.

3. Zásady spoločnosti Novartis Slovakia s.r.o.

Prístup k liekom

Náš záväzok: Prinášať viac našich liekov väčšiemu množstvu ľudí bez ohľadu na to, kde sa nachádzajú.

Budeme na celom svete systematicky integrovať stratégie prístupu k výskumu, vývoju a distribúcii všetkých našich nových liekov.

Zaobchádzanie so zvieratami

Náš záväzok: Vylepšovať, obmedzovať alebo nahrádzať štúdie na zvieratách všade tam, kde je to možné.

Budeme dodržiavať vysoký štandard v oblasti dobrých životných podmienok zvierat vo všetkých našich štúdiách na zvieratách v našej snahe dodávať bezpečné, účinné a transformatívne lieky miliónom pacientov na celom svete.

Boj proti korupcii

Náš záväzok: Presadzovať nulovú toleranciu voči úplatkárstvu alebo korupcii v akejkoľvek forme.

Budeme dodržiavať zákaz dávať, ponúkať alebo sľubovať čokoľvek hodnotné alebo prijímať, vyžadovať alebo súhlasiť s prijatím čohokoľvek hodnotného s cieľom nedovolené ovplyvňovať akékoľvek rozhodnutia. Nebudeme využívať tretie strany na páchanie úplatkárstva alebo korupcie.

*Zdroj pre inovatívne trhové dáta (Gx dáta nie sú súčasťou) uvedené vo výročnej správe je IQVIA k decembru 2024.

** Kapitola #5

Boj proti podvodom

Náš záväzok: Netolerovať žiadnu formu podvodu.

Budeme konať čestne a poctivo, aby sme chránili spoločnosť Novartis a naše zainteresované strany pred podvodmi.

Protimonopolné opatrenia a spravodlivá hospodárska súťaž

Náš záväzok: Zapájať sa do hospodárskej súťaže iba na základe vlastností a výhod našich produktov.

Budeme proti zapájaniu sa do dohôd alebo správania, ktoré nezákonne bráni hospodárskej súťaži alebo ju obmedzuje, a budeme súťažiť výlučne na základe vlastností našich produktov.

Kontinuita podnikania a manažment krízových situácií

Náš záväzok: Zabezpečiť nepretržité dodávky základných výrobkov a služieb pacientom.

Budeme prijímať potrebné opatrenia na ochranu pacientov, našich ľudí, majetku a podnikania pred rušivými incidentmi.

Konflikty záujmov

Náš záväzok: Robiť obchodné rozhodnutia bez osobných záujmov ovplyvňujúcich náš úsudok.

Budeme transparentne zverejňovať a účinne riadiť potenciálne, domnelé a existujúce konflikty záujmov.

Dodržiavanie colných a obchodných pravidiel

Náš záväzok: Dodržiavať colné predpisy, obmedzenia vývozu a predpisy a dohody o obchodných sankciách.

Budeme dodržiavať colné predpisy upravujúce distribúciu, dovoz a vývoz našich výrobkov. Dodržiavame pravidlá kontrol vývozu a nespolupracujeme s tretími stranami, ktoré sa snažia obísť kontrolné mechanizmy vývozu. Nebudeme spolupracovať s jednotlivcami alebo spoločnosťami uvedenými na príslušných zoznamoch sankcionovaných strán.

Dáta a technológie

Náš záväzok: Konať zodpovedne a eticky pri využívaní údajov, nasadzovaní technológií a bezpečnosti systémov.

Budeme rešpektovať práva na súkromie a používať umelú inteligenciu a iné technológie spôsobom, pri ktorom sú dodržané ľudské práva, funguje ochrana pred krádežou, stratou, zneužitím alebo neoprávneným zverejnením údajov.

Rozmanitosť, rovnosť a inklúzia

Náš záväzok: Podporovať rozmanité, spravodlivé a inkluzívne prostredie, v ktorom sa ku všetkým ľuďom pristupuje s dôstojnosťou a rešpektom.

Budeme vzdelávať našich ľudí v oblasti inkluzivity a poskytovať im rovnaké príležitosti pre ich prínos a kariérny postup. Budeme aktívne načúvať rôznym komunitám a budeme sa snažiť prispieť k budovaniu inkluzívnejšej spoločnosti.

Environmentálna udržateľnosť

Náš záväzok: Minimalizovať vplyv našich činností a výrobkov na životné prostredie počas ich celého životného cyklu.

Budeme minimalizovať vplyv našich činností a výrobkov na životné prostredie počas ich životného cyklu využívaním prírodných zdrojov a znižovaním uhlíkovej stopy, odpadu a spotreby vody.

*Zdroj pre inovatívne trhové dáta (Gx dáta nie sú súčasťou) uvedené vo výročnej správe je IQVIA k decembru 2024.

** Kapitola #5

Riadenie rizík externých partnerov

Náš záväzok: Spolupracovať s externými partnermi, ktorí zdieľajú naše hodnoty a etické zásady.

Budeme vyberať externých partnerov na základe objektívnych kritérií a dôkazov, že ich kompetencie, čestnosť a iné relevantné faktory sú v súlade s našimi normami, a to počas celého nášho vzťahu.

Spravodlivé pracovné podmienky

Náš záväzok: Zabezpečiť bezpečné pracovné prostredie, v ktorom majú všetci naši ľudia rovnakú príležitosť na úspech.

Budeme dodržiavať politiku nulovej tolerancie voči diskriminácii, obťažovaniu, odplate, šikanovaniu alebo hrubosti. Všetky rozhodnutia o prijatí do zamestnania musia byť založené výlučne na zručnostiach, kvalifikácii a skúsenostiach danej osoby bez ohľadu na rasu, pohlavie alebo akékoľvek iné charakteristiky podliehajúce ochrane zákonom. Vážime si prínos všetkých našich ľudí a podporujeme ich v slobodnom a profesionálnom vyjadrovaní vlastných názorov.

Finančná integrita

Náš záväzok: Poskytovať včasné, presné a komplexné finančné informácie našim akcionárom a finančným trhom.

Budeme zabezpečovať účinné kontroly finančného výkazníctva s cieľom zaručiť presné a úplné záznamy o našich finančných transakciách.

Zdravie a bezpečnosť

Náš záväzok: Ochrana zdravia a bezpečnosti našich zamestnancov, dodávateľov, návštevníkov, pacientov a komunit, ktorým slúžime.

Budeme zabezpečovať dôsledný postup pri identifikácii a zmiernení zdravotných a bezpečnostných rizík a presadzovať najlepšie postupy v oblasti zdravia a bezpečnosti.

L'udské práva

Náš záväzok: Vykonávať podnikateľskú činnosť spôsobom, ktorý rešpektuje práva a dôstojnosť všetkých osôb.

Budeme presadzovať predchádzanie, zmiernenie a riešenie nepriaznivých vplyvov na ľudské práva v rámci nášho pracoviska, obchodných operácií a komunit, ktorým slúžime, s cieľom chrániť jednotlivcov pred zneužívaním zo strany tých, ktorí sú v mocenských pozíciách.

Zákaz zneužívania dôverných informácií

Náš záväzok: Nezneužívať pri obchodovaní dôverné informácie.

Budeme brániť zneužívaniu dôverných informácií alebo neverejných informácií, ktoré by mohli ovplyvniť cenu cenných papierov spoločnosti Novartis alebo iných spoločností, s ktorými spolupracujeme.

Angažovanie pacientov

Náš záväzok: Dôsledne a systematicky zapájať pacientov počas životného cyklu lieku.

Budeme spolu s pacientmi pretvárať medicínu urýchlením vývoja inovatívnych liekov a rozšírením ich dostupnosti.

*Zdroj pre inovatívne trhové dáta (Gx dáta nie sú súčasťou) uvedené vo výročnej správe je IQVIA k decembru 2024.

** Kapitola #5

Bezpečnosť pacientov

Náš záväzok: Uprednostňovať bezpečnosť a zdravie našich pacientov.

Budeme zabezpečovať vysokú kvalitu našich výrobkov neustálym hodnotením ich bezpečnostného profilu, promptným vyhodnocovaním hlásení o nežiaducich udalostiach a incidentoch s pomôckami. Okrem toho presne a transparentne informujeme zainteresované strany o rizikách spojených s našimi liekmi a pomôckami.

Profesionálny postup

Náš záväzok: Podnikať eticky a v súlade so zákonmi a predpismi.

Budeme dodržiavať rovnaký vysoký štandard etiky v podnikaní všade, kde pôsobíme. Budeme dodržiavať naše princípy „Etické zásady podnikania“ (Doing Business Ethically), ktoré nám pomáhajú riadiť naše každodenné rozhodovanie.

Angažovanie vo verejnom záujme

Náš záväzok: Transparentne zdieľať informácie založené na faktoch a zohľadňovať pohľad všetkých relevantných zainteresovaných strán.

Budeme sa zapájať do dialógu so zákonodarcami a ďalšími zainteresovanými stranami o príslušných politických témach vrátane podpory inovácií v oblasti biologických vied a rozšírenia prístupu k liekom..

4. Vývoj Spoločnosti

Spoločnosť pôsobí na Slovensku od roku 2007 a postupne sa stala lídrom na slovenskom trhu farmaceutických inovatívnych spoločností*.

V roku 2024 nedošlo k nijakým zmenám vlastníckej štruktúry Spoločnosti.

Novartis je „čisto“ inovatívna farmaceutická spoločnosť s jasným zameraním na štyri hlavné terapeutické oblasti (kardiológia, imunológia, neurológia a onkológia) s viacerými významnými aktívami na trhu a v štádiu vývoja v každej z týchto oblastí, ktoré riešia vysokú záťaž ochorení a majú značný rastový potenciál.

V roku 2024 si Spoločnosť udržala pozíciu lídra na slovenskom trhu farmaceutických inovatívnych spoločností a dosiahla trhovú podiel 11,4% na relevantnom trhu*.

V roku 2024 od nás dostali finančnú podporu viaceré neziskové organizácie na Slovensku, napr. Združenie sclerosis multiplex Nádej, Slovenský zväz sclerosis multiplex, Únia nevidiacich a slabozrakých Slovenska, Slovenská kardiologická spoločnosť, Nadácia Detského Kardiocentra, OZ Dar života, Neurologický spolk Kramáre.

4.1 Hospodárenie Spoločnosti za rok 2024

Spoločnosť v roku 2024 dosiahla zisk 5 584 tis. EUR po zdanení.

Spoločnosť mala v roku 2024 priemerne 115 zamestnancov. Spoločnosť podporuje odborné vzdelávanie zamestnancov aj rozvoj manažérskych zručností.

*Zdroj pre inovatívne trhovú dáta (Gx dáta nie sú súčasťou) uvedené vo výročnej správe je IQVIA k decembru 2024.

** Kapitola #5

Spoločnosť Novartis investovala na Slovensku 2,8 mil. EUR do výskumu a vývoja v oblasti klinických skúšaní liekov. Celkovo bolo zaradených 1 270 pacientov približne v 40 klinických skúšaní, najmä v oblastiach ako kardiológia, neurológia, imunológia, onkológia.

Spoločnosť neobstarala žiadne vlastné akcie, dočasné listy, obchodné podiely ani akcie, dočasné listy a obchodné podiely materskej účtovnej jednotky.

Spoločnosť spĺňa všetky zákonom stanovené podmienky týkajúce sa ochrany životného prostredia.

Manažment Spoločnosti si v súčasnosti nie je vedomý žiadnych rizík, ktoré by významne ovplyvnili jej budúce hospodárenie.

Bližšie informácie ohľadom vyššie spomenutých skutočností sú súčasťou poznámok k účtovnej závierke, ktorá je neoddeliteľnou súčasťou tejto výročnej správy ako príloha č.1.

4.2 Predpokladaný vývoj v budúcnosti

Cieľom Spoločnosti na nasledujúce obdobie je aj naďalej zabezpečovať dostupnosť moderných inovatívnych liekov pre pacientov na Slovensku.

V roku 2025 plánuje Spoločnosť naďalej posilňovať svoju pozíciu na trhu. Predpokladá, že sa jej podarí udržať rast príjmov i výšku zisku pred zdanením, a celkovo bude smerovať k naplneniu svojich stanovených dlhodobých cieľov.

V roku 2024 očakáva Spoločnosť rast výnosov, čo odráža pokračovanie rastu predaja u liekov Cosentyx, Kesimpta, Kisqali, Leqvio, Entresto, Jakavi, čím sa vykompenzuje pokles hodnoty predaja u iných hlavných produktov z dôvodu vypršania patentovej ochrany.

Spoločnosť neočakáva, že by v nadchádzajúcom roku došlo k významným zmenám v jej podnikateľskej činnosti.

Vedenie Spoločnosti verí, že rok 2025 bude pre Spoločnosť na trhu obchodne úspešným a že bude maximalizovať hodnoty pre spoločníkov.

4.3 Vybrané finančné ukazovatele

V nasledujúcej tabuľke sú uvedené hlavné ukazovatele vývoja Spoločnosti za posledné tri roky:

| | 2022 | 2023 | 2024 |
|----------------------------------------------|---------|---------|---------|
| Tržby [tis. EUR] | 114 624 | 133 014 | 142 797 |
| Prevádzkový výsledok hospodárenia [tis. EUR] | 2 808 | 3 714 | 5 910 |
| Zisk/strata po zdanení [tis. EUR] | 2 134 | 2 759 | 5 584 |
| Základné imanie [tis. EUR] | 1 992 | 1 992 | 1 992 |
| Priemerný počet zamestnancov | 138 | 119 | 115 |

*Zdroj pre inovatívne trhové dáta (Gx dáta nie sú súčasťou) uvedené vo výročnej správe je IQVIA k decembru 2024.

** Kapitola #5

Základné pomerové ukazovatele za uplynulé 3 roky sú uvedené nižšie:

| Ukazovateľ | Výpočet | 2022 | 2023 | 2024 |
|------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|--------|--------|
| Rentabilita tržieb | $\frac{\text{zisk po zdanení (V61)}}{\text{tržby z predaja tovaru a služieb (V01 + V08 + V09)}}$ | 1,86% | 2,07% | 3,91% |
| Doba inkasa pohľadávok | $\frac{\text{krátkodobé pohľadávky (S053)}}{\text{tržby z predaja tovaru a služieb (V01)}} \times 365$ | 72,31 | 118,55 | 151,69 |
| Doba úhrady záväzkov | $\frac{\text{krátkodobé záväzky (S122)}}{\text{predajné náklady (V11 + V12 + V14)}} \times 365$ | 101,69 | 130,24 | 126,76 |
| Doba obratu zásob | $\frac{\text{zásoby (S034)}}{\text{predajné náklady (V11 + V12 + V14)}} \times 365$ | 133,98 | 111,83 | 104,25 |
| Celková zadlženosť | $\frac{\text{záväzky (S101)}}{\text{majetok (S001)}} [\%]$ | 67,90% | 73,06% | 72,99% |

Súvaha a výkaz ziskov a strát v plnom rozsahu overené audítorom ako aj poznámky k účtovnej závierke spolu s výrokom audítora sú uvedené v prílohách tejto výročnej správy.

5. Významné skutočnosti po skončení účtovného obdobia do dňa zostavenia výročnej správy

Po skončení účtovného obdobia do dňa zostavenia výročnej správy nenastali žiadne ďalšie skutočnosti osobitného významu.

Po skončení účtovného obdobia do dňa zostavenia výročnej správy prišlo ke zmene prokúry nasledovne:

Roberta Pisa od 22.03.2025

6. Návrh rozdelenia hospodárskeho výsledku

Ku dňu zostavenia účtovnej závierky štatutárny orgán navrhol prevedenie zisku za rok 2024 na účet 428 - Nerozdelený zisk minulých rokov.

*Zdroj pre inovatívne trhové dáta (Gx dáta nie sú súčasťou) uvedené vo výročnej správe je IQVIA k decembru 2024.

** Kapitola #5

7. Kontakt

Novartis Slovakia s.r.o.
Žižkova 22B
811 02 Bratislava

Tel: +421 2 5070 6111

Fax: +421 2 5070 6100

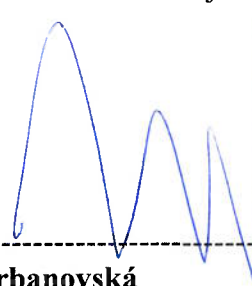
Táto výročná správa Spoločnosti za rok 2024 bola vyhotovená v Bratislave dňa 30. júna 2025.



Roberta Pisa

Prokurista

Novartis Slovakia s.r.o.



Zuzana Urbanovská

Prokurista

Novartis Slovakia s.r.o.

