

HODNOTENIE UPLYNULÉHO OBDOBIA A PREDPOKLADANÝ VÝVOJ NASLEDUJÚCEHO OBDOBIA

Spoločnosť IMUNA PHARM, a.s. je farmaceutická spoločnosť zameraná na výrobu liekov, zdravotníckych prípravkov a pomôcok určených pre zdravotníctvo. Farmaceutická výroba je riadená požiadavkami Správnej výrobných praxe (SVP), ktorá tvorí neoddeliteľnú súčasť systému zabezpečovania a riadenia kontroly kvality bezpečnej produkcie produktov. IMUNA PHARM, a.s. uplatňuje výrobné procesy, ktoré sú náročné na plnenie technických požiadaviek a kritérií uplatňovaných Svetovou zdravotníckou organizáciou (WHO - World Health Organization) a legislatívou EÚ. Výsledkom sú produkty s vyššou pridanou hodnotou, ktoré sú pre oblasť zdravotníctva nevyhnutné. Z obchodného hľadiska prevažnú časť odberateľov spoločnosti IMUNA PHARM, a.s. tvoria nemocnice a zdravotnícke zariadenia, ktoré sú priamo napojené na zdravotnícky systém v našej krajine. V zdravotníctve nášho štátu sa opakovane prejavujú krízové príznaky už dlhšie časové obdobie, ktoré sa výpadkom príjmov zo zdravotného poistenia len prehĺbili. V konečnom dôsledku sa to dlhodobo prejavuje platobnou neschopnosťou jednotlivých zdravotníckych zariadení, bez možnosti uplatnenia akýchkoľvek opatrení k vymáhaniu vlastných pohľadávok, čo výrazne ovplyvňuje aj platobnú disciplínu a finančnú stabilitu našej spoločnosti. Na základe týchto skutočností bolo nevyhnutné (nielen pod vplyvom krízy) prijať určité opatrenia, ktoré by stabilizovali situáciu v spoločnosti a zabezpečili jej ďalší rozvoj.

Podstatou rozvojového plánu spoločnosti IMUNA PHARM, a.s. je :

- prehodnotenie výrobného portfólia a zameranie sa na investície, ktoré zodpovedajú aktuálnym trendom vo farmaceutickom priemysle (biotechnológie, generiká)
- reštrukturalizáciu a revitalizáciu existujúcich výrobných a pomocných stredísk spoločnosti
- investície do vlastného výskumu a vývoja
- zmena spôsobu organizácie a štruktúry spoločnosti

Primárne ide o modernizáciu a rekonštrukciu jednotlivých výrobných divízií, ako aj o investície, ktorými reagujeme na aktuálne trendy vo farmaceutickom priemysle a to hlavne v oblastiach biotechnológie, imunomodulátorov, vakcín a probiotík. Tieto investície nám pomôžu splniť zvyšujúce sa technické požiadavky a technologické kritéria uplatňované WHO a legislatívne požiadavky EÚ pri registrácii liekov na iných trhoch a zároveň znížiť nákladovú náročnosť výroby. Splnenie a dodržiavanie týchto noriem nám zároveň umožní expandovať nielen na trhy krajín EÚ. Exportom zvýšime tržby a pridanú hodnotu našich výrobkov. Okrem exportu našich výrobkov sa prostredníctvom týchto investícií vytvára priestor na spoluprácu s nadnárodnými spoločnosťami v oblasti zmluvných výrob, čím sa dosiahne nákladová efektívnosť jednotlivých výrobných a ostatných technicko-pomocných prevádzok. Realizáciou našich podnikateľských zámerov zapájame do spolupráce ďalšie podnikateľské subjekty, čím vytvárame dočasné pracovné pozície a zabezpečujeme stabilitu zamestnanosti v regióne.



V minulosti sme v súvislosti so strategickým plánom rozvoja našej spoločnosti zrealizovali projekt: Decentralizácia výroby tepla, pary a TUV, ktorého hlavným cieľom bola úspora energií a zníženie znečistenia ovzdušia. Ďalším významnými projektmi boli: „Modernizácia technologického a prístrojového vybavenia IMUNA PHARM, a.s.“ a „Modernizácia technologického a prístrojového vybavenia č. 2 IMUNA PHARM, a.s.“. Tieto projekty boli realizované z časti z vlastných zdrojov a z časti z prostriedkov ERDF (European Regional Development Fund). Cieľom týchto projektov bola modernizácia výrobných zariadení za účelom štandardizácie a zefektívnenia výrobného procesu, splnenia požiadaviek správnej výrobnéj praxe, zvýšenia kvality a konkurencieschopnosti produktov, možnosti registrácie na zahraničných trhoch a zníženia nákladov na externé testovanie a analýzy. Vyššie spomínané projekty vyvolali potrebu po dodatočných investíciách v rámci realizovaných projektov a zároveň s rastúcim objemom predajov bolo nevyhnutné investovať do rozšírenia a modernizácie skladového hospodárstva (dialyzačné roztoky a krvné deriváty).

Zvýšené požiadavky na zloženie a bezpečnosť výrobkov, technické vybavenie výrobných zariadení a kontrolu kvality nútia našu spoločnosť prehodnotiť stratégiu aj v oblasti výskumu a vývoja. Využitím vedeckej a výskumno-vývojovej základne v oblasti biotechnológií spoločnosť investovala do vybudovania prevádzky produkcie bunkových implantátov a zároveň vybuďovala výskumno-vývojovú jednotku zameranú na výskum vírusových vakcín. Financovanie týchto projektov je z časti zabezpečené prostredníctvom získaných stimulov na základný a aplikovaný výskum od Ministerstva školstva SR, vlastných a externých zdrojov.



V roku 2010 bol úspešne ukončený výskumno-vývojový projekt pod názvom „Príprava tekutej živej vakcíny voči rubeole.“. Dôvodom realizácie tohto projektu boli investície spoločnosti IMUNA PHARM, a.s. do výroby kombinovanej trivakcíny voči osýpkam, mumpsu a rubeole. Aplikácia MMR (measles, mumps a rubella) vakcíny je zahrnutá do Imunizačného programu, ktorým sa SR riadi od roku 1986. Cieľom programu je eliminovať až eradikovať výskyt prenosných ochorení (v súlade so strategickým plánom pre Európsky región) dôsledným zabezpečením imunizácie najmä detskej populácie. Pôvodný výrobca spoločnosť Sevapharma, a.s. vyrábala iba dve zložky trivakcíny, a to vakcínu voči osýpkam a vakcínu voči mumpsu, pričom tretiu zložku, vakcínu voči rubeole, nakupovala ako polotovar od firmy Chiron, Taliansko. Cieľom projektu bolo zvládnutie výroby tekutej živej atenuovanej vakcíny voči rubeole, ktorá bude použitá ako zložka kombinovanej MMR trivakcíny voči osýpkam, mumpsu a rubeole - TRIVIVAC alebo ako samostatná finálna monovakcína voči rubeole.

Priamo na vyššie uvedený projekt nadväzuje projekt základného výskumu: „Výskum nových kultivačných substrátov pre prípravu očkovacích látok“. Realizácia projektu zahŕňa zavedenie nových výrobných postupov zameraných na výrobu tekutej živej trivakcíny - TRIVIVAC. Predmetom projektu je inovácia procesu výroby výrobku TRIVIVAC. Súčasný postup pri výrobe vakcíny TRIVIVAC používajú na pomnoženie dvoch zložiek trivakcíny (osýpkovej a mumpsovej) primárne psie obličkové bunky. V poslednom období však zmeny v legislatíve Európskej únie a odporúčaní Svetovej zdravotníckej organizácie týkajúcej sa výroby humánnych vakcín smerujú k príprave týchto vakcín na ľudských diploidných líniiach. Podstatou inovácie procesu výroby by bolo zachytenie tohto trendu t.j. príprava osýpkovej a mumpsovej zložky trivakcíny TRIVIVAC na ľudských diploidných bunkách, čím by spoločnosť IMUNA PHARM, a.s. získala konkurenčnú výhodu prípravou bezpečnejšej, menej reaktogénnej a dostatočne imunogénnej trivakcíny, ktorá by spĺňala najvyššie kritériá pre výrobu humánnych vakcín. Uvedené projekty sú doplnené o ďalšie oblasti aplikovaného výskumu MMR vakcíny (optimalizácia, kvalifikácia a kvantifikácia stabilizátorov a implementácia nových inovatívnych technologických postupov do poloprevádzkových podmienok vrátane založenia seed lot systému), ktoré majú zabezpečiť vyššie uvedený cieľ.

Produkcija bunkových implantátov, výroba imunomodulátorov, vývoj vakcíny voči rubeole, výskum v oblasti vírusových očkovacích látok ako aj iné výroby si vyžadujú zvýšené požiadavky na kvalifikovaný personál. Prípravu odborného personálu vykonávame v spolupráci s jednotlivými ústavmi Slovenskej Akadémie Vied (SAV) predovšetkým s Virologickým ústavom SAV a s univerzitami požadovaného zamerania napr. s Prírodovedeckou fakultou Univerzity Pavla Jozefa Šafárika v Košiciach. Vzhľadom k zložitosti jednotlivých výskumných tém spoločnosť IMUNA PHARM, a.s. bola nútená rozšíriť svoj nový výskumný tím o vedeckých pracovníkov zo zahraničia. Odbornú kvalifikáciu a zručnosti zamestnancov prehľbuje spoločnosť IMUNA PHARM, a.s. prostredníctvom vzdelávacích programov financovaných z vlastných zdrojov prípadne zo zdrojov ESF (Projekt vzdelávania zamestnancov spoločnosti IMUNA PHARM, a.s.). Vzájomnú spoluprácu s ústavmi SAV a univerzitami prehľbujeme aj v oblasti výskumných programov, ktoré majú uplatnenie v našej výrobe:

- Príprava živej tekutej vakcíny voči rubeole (VMSP 2007) - ukončený
- Výskum nových kultivačných substrátov pre prípravu očkovacích látok (základný výskum - stimuly) - ukončený
- Výskum nových finálnych foriem vírusových vakcín s cieľom optimalizácie ich stability a účinnosti (aplikovaný výskum - stimuly) - ukončený
- Kompetenčné centrum pre biomodulátory a výživové doplnky (PROBIOTECH) - v priebehu realizácie
- Inovácia technologického procesu prípravy imunomodulačného prípravku Transfer faktor, overenie jeho účinnosti, bezpečnosti a zloženia - v priebehu realizácie
- Výskum inovatívnych postupov a technologických postupov pre výrobu kombinovanej vakcíny a založenie seed lot systému - v priebehu realizácie

Do procesu rozvoja spoločnosti IMUNA PHARM, a.s. patrí aj investícia do výroby imunomodulátorov. Výrobu imunomodulátorov reprezentuje produkt IMMODIN. IMMODIN je liečivý prípravok, ktorý normalizuje bunkovú zložku imunity. V súčasnej dobe nemá porovnateľnú priamu konkurenciu na našom trhu. Jedná sa o terapeuticky a komerčný produkt, ktorý má obrovský exportný potenciál.

Očakávané budúce nefinančné prínosy projektu:

- inovácia technologického vybavenia výrobného pavilónu spĺňajúceho požiadavky Správnej výrobnéj praxe (SVP) vedúce k výrobe kvalitných, bezpečných a konkurencieschopných produktov v oblasti výroby imunomodulátorov
- vytvorenie podmienok pre transfer technológie výroby imunomodulátora v oblasti vyhovujúcich výrobných podmienok, inovácie usporiadania výroby a inovácie technologických postupov pri využití nových progresívnych technologických zariadení
- vytvorenie podmienok pre inováciu metodík kontroly produktov, medzioperačných technologických krokov a kontroly vstupných surovín požadovaných legislatívou zabezpečujúcou kvalitu a bezpečnosť produktu a produkcie
- zvýšenie konkurencieschopnosti produkcie a zvýšenia pridanej hodnoty výrobku
- vytvorenie podmienok na inováciu technologických krokov výroby vychádzajúcich zo stále sa meniacich súčasných trendov
- vytvorenie podmienok pre zvyšovanie odborného potenciálu
- v projekte sa kladie dôraz aj na reštrukturalizáciu firmy a na perspektívne výrobné programy smerujúce k biotechnologickým produktom, ktoré zabezpečia návratnosť investície a dosiahnutie strategického cieľa - konkurencieschopnosti

Hlavný cieľ projektu :

- inovácia technologických zariadení, strojov a prístrojov spĺňajúcich požiadavky Správnej výrobnéj praxe a Správnej laboratórnej praxe pre výrobu a kontrolu imunomodulátora - IMMODIN.

Cieľom spoločnosti IMUNA PHARM, a.s. je okrem inovácie technologického vybavenia pre výrobu imunomodulátora aj inovácia technologického postupu výroby so zámerom zvýšiť koncentráciu a aktivitu účinných zložiek a zabezpečiť jeho imunomodulačnú účinnosť a bezpečnosť. Na zabezpečenie tohto cieľa chce spoločnosť IMUNA PHARM, a.s. využiť možnosti, kapacity a prostriedky z projektu: „Inovácia technologického procesu prípravy imunomodulačného prípravku Transfer faktor, overenie jeho účinnosti, bezpečnosti a zloženia.“.

V roku 2013 spoločnosť IMUNA PHARM, a.s. požiadala o nenávratný finančný príspevok v zmysle uverejnených výziev na nižšie uvedené projekty, ktorých realizáciu po ich schválení plánuje vykonať v rokoch 2014 - 2015.

- Zlepšenie energetickej hospodárnosti spoločnosti IMUNA PHARM, a. s. - projekt schválený
- Zvýšenie konkurencieschopnosti spoločnosti IMUNA PHARM, a. s. zavedením vyspelých, inovatívnych technológií vo výrobe dialyzačných koncentrátov. - projekt schválený
- Inovácia výrobných - technických a technologických zariadení a prístrojov pre výrobu farmaceutických produktov a zvýšenie konkurencieschopnosti spoločnosti IMUNA PHARM, a.s. - projekt neschválený - preradený do zásobníka projektov

Zámerom vyššie uvedených projektov je vytvorenie nového portfólia výrobkov prípadne inovácia produktových skupín, zvýšenie produktivity práce, pridanej hodnoty, zníženie výrobných nákladov a zároveň zníženie ekologickej záťaže vonkajšieho prostredia. Realizovaním našich zámerov sa podielame na plnení cieľov NRP SR v nasledujúcich oblastiach : rast konkurencieschopnosti priemyslu a služieb, rozvíjanie ľudských zdrojov a zvyšovanie ich adaptability a podpora vyváženého regionálneho rozvoja. Plán rozvoja spoločnosti IMUNA PHARM, a.s. prinesie nielen nové príležitosti pre rozvoj spoločnosti, ale aj daného regiónu. V konečnom dôsledku realizácia plánu strategického rozvoja, ako aj jeho jednotlivých častí, povedie k zvýšeniu našej konkurencieschopnosti, k upevneniu si pozície na tuzemskom trhu, k zefektívneniu chodu spoločnosti, a predovšetkým pomôže podniku čiastočne zbaviť sa závislosti na tuzemskom zdravotníckom trhu.

Financovanie rozvoja spoločnosti je zabezpečené z externých a interných zdrojov. Vyššie uvedené projekty však vzhľadom k ich finančnej náročnosti, ktorá vychádza z vysokých nárokov na zabezpečenie bezpečnosti a kvality produktu (vrátane splnenia prísnych požiadaviek na výrobu podľa GMP), vyvolali vyššiu potrebu po zdrojoch financovania, ktoré nie je spoločnosť schopná pokryť z vlastných zdrojov.

V roku 2009-2010 pod vplyvom celosvetového vývoja ovplyvneného finančno-hospodárskou krízou musela spoločnosť IMUNA PHARM, a.s. prehodnotiť plán rozvoja spoločnosti, čo sa prejavilo hlavne v obchodnej a marketingovej politike spoločnosti. Pod vplyvom dlhodobej zlej platobnej disciplíny odberateľov, ktorá spôsobovala druhotnú platobnú neschopnosť a tým limitovala ďalší rozvoj spoločnosti, sa IMUNA PHARM, a.s. rozhodla v roku 2009 obmedziť dodávky do prevažne štátnych zdravotníckych zariadení, čo malo za následok pokles tržieb predovšetkým v segmente infúzných roztokov a krvných derivátov. Tomuto rozhodnutiu boli prispôsobené ďalšie opatrenia, ktoré boli postupne zrealizované v rokoch 2009-2010. Uplatňovaná obchodná politika spoločnosti má pretrvávajúci charakter aj v nasledujúcich obdobiach a vychádza z týchto cieľov:

I. zníženie nákladov a udržanie cien vstupov

- a) efektívne využívanie výrobných kapacít prostredníctvom kampaňovitej výroby roztokov a tabliet do času spustenia jednosmenných prevádzok na základe zvýšeného dopytu po týchto výrobkoch,
- b) zabezpečenie zmluvných výrob a prenájmov nevyužitých výrobných priestorov a technológií
- c) zníženie nákladov na prepravu prostredníctvom optimalizácie logistického systému

- d) zníženie nákladov na energetické vstupy a režijný materiál
- e) udržanie a prípadné zníženie cien základných materiálových vstupov
- f) inovácia systému riadenia výroby s cieľom zníženia nákladov na výrobu - spotreby materiálu (priamy a režijný - prehodnotenie výrobných noriem) a služieb (realizácia prevažnej časti analýz a rozborov vo vlastnej réžii)
- g) zníženie nákladov nevýrobného charakteru hlavne v oblasti konzultačných a poradenských činností, marketingu a administratívnych služieb
- h) zníženie finančných nákladov

II. zvýšenie tržieb v základných výrobných radoch (krvné deriváty, pevné liekové formy a roztokové programy) a tovaru (krvné deriváty, IMMODIN a STAFAL)

- a) úprava registračných dokumentácií v zmysle platnej európskej legislatívy
- b) ukončenie registračných procesov (Srbsko, BiH, Ukrajina, Rusko, Bulharsko, Rumunsko, Poľsko, Bielorusko, Nemecko, Rakúsko)
- c) začatie nových registračných procesov
- d) vyhľadávanie nových produktov (výrobok, tovar) pre doplnenie obchodného portfólia spoločnosti (nízkomolekulárny heparín, špeciálne a aminokyselinové infúzne roztoky, antibiotiká, výrobky pre onkologických pacientov, krvné vaky)
- e) zabezpečiť zber plazmy objemovo zodpovedajúcim 3 šaržám krvných derivátov pre rok 2014 a realizácia predaja 3 šarží krvných derivátov v roku 2014
- f) udržanie predajných cien a objemov v - dialyzačné roztoky a krvné deriváty
- g) navýšenie objemov predaja hlavne výrobkov (krvných derivátov - export, tabliet, dietetik, dialyzačných a infúzných roztokov) a tovaru (vakcíny, krvné deriváty, IMMODIN, STAFAL, tetanická vakcína ALTEANA) na tuzemských a zahraničných trhoch
- h) výroba a predaj v nových výrobných radoch (bunkové implantáty - chondroautocell určených pre ortopedických pacientov, fibroblasty určené pre oblasť estetickej medicíny)

III. zlepšiť manažment obežných aktív a krátkodobých záväzkov

- a) zabezpečiť inkaso pohľadávok (zmena typu portfólia zákazníkov prevažne z nemocníc na distribučné spoločnosti)
- b) skrátiť prevádzkový cyklus pre oblasť krvných derivátov vrátane zabezpečenia optimálneho modelu ich financovania
- c) úprava platobných a dodacích podmienok

Zámerom spoločnosti je vybudovanie dlhodobých obchodných vzťahov, ktoré neohrozia finančné toky v spoločnosti spôsobené platobnou neschopnosťou obchodného partnera. Okrem toho jedným z hlavných obchodných cieľov spoločnosti je zvýšiť objem predaja nových produktových radov (bunkové implantáty, vakcíny, probiotiká, IMMODIN, STAFAL, ALTEANA) a zvýšiť podiel tržieb zo zahraničia na celkových tržbách spoločnosti.

Vývoj z predchádzajúceho obdobia obmedzil a utlmil investičné zámery spoločnosti. V sledovanom období sme sa zamerali prevažne na realizáciu projektových činností. V roku 2012 spoločnosť IMUNA PHARM, a.s. začala s realizáciou projektov v oblasti výskumu a vývoja, ktoré svojimi výsledkami povedú k zvýšeniu konkurencieschopnosti výrobkov spoločnosti IMUNA PHARM, a.s.. Tieto projekty sa realizovali počas roku 2013 a ukončenie ich realizácie je naplánované do 6-2015.

IMUNA PHARM, a.s. v roku 2013 obstarala investície v celkovej výške 240.298,01 EUR. Najväčšie investície predstavovali do hmotného nehnuteľného majetku 167.691,44 EUR. Investície do hmotného hnutelného majetku predstavovali 67.841,93 EUR. Zvyšná časť predstavovala investície do finančného majetku v hodnote 4.314,64 EUR a do nehmotného majetku vo výške 450,00 EUR.

Realizovaním týchto aktivít investičnej, ako aj neinvestičnej povahy spoločnosť IMUNA PHARM, a.s. dosiahla nasledujúce ciele.

Ciele :

- efektívnosť výrobného procesu a znižovanie nákladov
- zlepšenie manažmentu pohľadávok a záväzkov
- štandardnosť výrobných procesov
- splnenie požiadaviek Správnej výrobnéj praxe (GMP)
- kvalita a konkurencieschopnosť výrobkov
- rozšírenie portfólia produktov o výrobky s vyššou pridanou hodnotou
- možnosť registrácie produktov na zahraničných trhoch
- stabilita zamestnanosti v regióne
- vytvoriť pozitívny vplyv na životné prostredie

Dosiahnuté výsledky :

- zvýšenie kvality a bezpečnosti produktov
- zníženie priamych a nepriamych nákladov (výroba/odbyt)
- úspora energie
- zvýšenie produktivity práce
- získanie certifikátov výroby a kvality
- zabezpečenie podmienok pre zmluvné výroby
- úspešný proces registrácie na zahraničných trhoch
- zvýšenie objemu tržieb a exportu
- nárast objemu zmluvných výrob

- zvýšenie kvalifikácie pracovníkov
- zníženie ekologickej záťaže

Z obchodného hľadiska spoločnosť IMUNA PHARM, a.s. dosiahla v roku 2013 tržby v celkovej hodnote 15 829 104 EUR. V porovnaní s predchádzajúcim rokom celkový objem predajov vzrástol oproti tržbám minulého roku o 1,23 %. Stagnácia tržieb bola spôsobená hlavne poklesom celkových tržieb z predaja krvných derivátov (tovar a vlastné výrobky), ktorý bol na druhej strane kompenzovaný nárastom predajov IMMODINU, STAFALU, tabliet, infúzných a dialyzačných roztokov a poskytovaných služieb zo zmluvných výrobných. Čiastočný pokles tržieb vo výrobkoch sme zaznamenali aj v segmente výrobkov bakteriologickej diagnostiky a živných pôd, ktorých výrobu spoločnosť IMUNA PHARM, a.s. pozastavila, resp. utlmila.

Štruktúra tržieb :

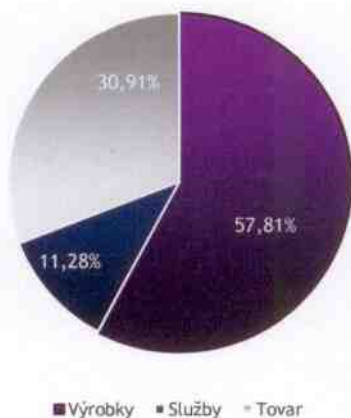
Tržby celkom : 15 829 104 EUR

- výrobky : 9 150 953 EUR (57,81%)
- služby : 1 785 411 EUR (11,28%)
- tovar : 4 892 740 EUR (30,91%)

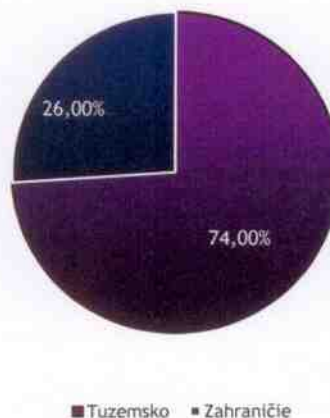
Tržby podľa teritoriálneho rozdelenia :

- tuzemsko : 11 714 188 EUR (74,00%)
- zahraničie : 4 114 916 EUR (26,00%)

Rozdelenie tržieb v roku 2013



Rozdelenie tržieb v roku 2013 podľa teritória

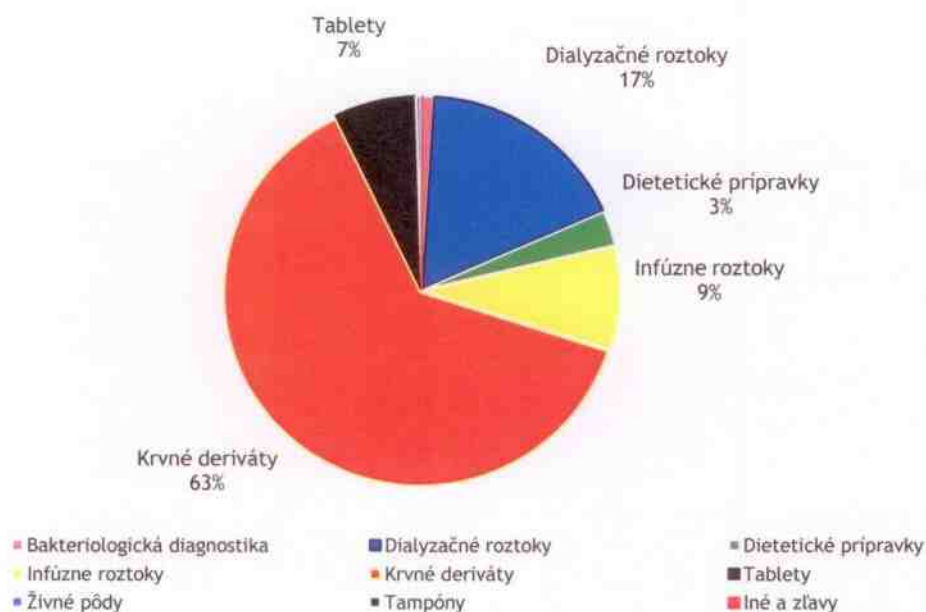


Tržby podľa sortimentu :

a) výrobky

Výrobný sortiment	Tržby v EUR
Bakteriologická diagnostika	80 967,- EUR
Dialyzačné roztoky	1 600 575,- EUR
Dietetické prípravky	267 171,- EUR
Infúzne roztoky	788 176,- EUR
Krvné deriváty	5 756 930,- EUR
Tablety	611 128,- EUR
Živné pôdy	32 746,- EUR
Tampóny	13 745,- EUR
Iné a zľavy	-485,- EUR

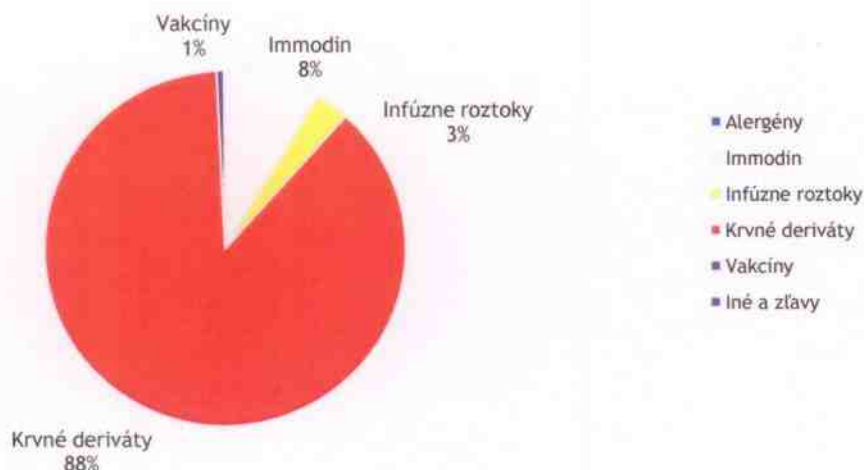
Tržby za výrobky podľa sortimentu 2013



b) tovar

Tovarový sortiment	Tržby v EUR
Alergény	80,- EUR
IMMODIN	418 374,- EUR
Infúzne roztoky	149 880,- EUR
Krvné deriváty	4 287 248,- EUR
Vakcíny	31 800,- EUR
Iné tovary	5 358,- EUR

Tržby za tovar podľa sortimentu 2013



Najväčšími odberateľmi vlastných výrobkov a tovaru boli v roku 2013 spoločnosti VŠZP, UNIPHARMA Prievidza, FARMAKOL, PHOENIX, UKRMEDIAL, PHARM SERVICE, MEDART, Univerzitné a fakultné nemocnice v Bratislave, Martine, Košiciach a Prešove, MEDINDEX, LOGMAN a FMC.

V roku 2014 spoločnosť plánuje dosiahnuť zvýšenie tržieb z predaja vlastných výrobkov, služieb a tovaru až do výšky 17 mil. EUR a to hlavne rozšírením predaja liečivých prípravkov IMMODIN, STAFAL, ALTEANA, alergény a zachovaním, resp. zvýšením úrovne predajov krvných derivátov, dialyzačných roztokov a tabliet, resp. rozšírením ich predajov na území Nemecka, Rakúska, Srbska, Bulharska, Poľska, Maďarska, Uzbekistanu, Macedónska, BiH, Bieloruska, Ruska a Kazachstanu. Za týmto účelom boli v roku 2007 zriadené obchodné zastúpenia v Kosove a Bulharsku a v roku 2008 v Macedónsku. Okrem toho spoločnosť v roku 2010 zriadila dcérsku spoločnosť so 100% účasťou v Bosne a Hercegovine a rovnako v roku 2011 v Srbsku.

Súčasťou obchodnej politiky je aj registračný proces našich výrobkov na zahraničných trhoch ako nutná podmienka vstupu na tieto trhy. IMUNA PHARM, a.s. intenzívne pracuje na registráciách vlastných výrobkov v nasledujúcich krajinách : Maďarsko, Poľsko, Ukrajina, Bielorusko, Rusko, Gruzínsko, krajiny bývalej Juhoslávie okrem Slovinska, Albánsko, Kosovo, Turecko, Bulharsko, Rumunsko, Rakúsko, Nemecko, Uzbekistan, Tadžikistan a Kyrgizstan.

Postupným ukončením investícií, zvolením vhodného portfólia výrobkov, neustálou výskumno-vývojovou prácou a zaradovaním nových výrobkov s vyššou pridanou hodnotou, stabilizáciou tuzemského trhu a realizáciou exportov, dochádza k zvyšovaniu pridanej hodnoty spoločnosti, čo má pozitívny vplyv nielen na vývoj výsledku hospodárenia z hospodárskej činnosti, ale aj na celé hospodárenie spoločnosti IMUNA PHARM, a.s..

V roku 2013 spoločnosť IMUNA PHARM, a.s. vynaložila na výskum celkom 1 696 378 EUR v nasledujúcich oblastiach:

- náklady na základný výskum projektu s názvom: „Výskum nových kultivačných substrátov pre prípravu očkovacích látok“ - predmet výskumu: vakcína voči Rubeole, Osýpkam a Mumps - 87 892 EUR (vlastné zdroje)
- náklady na aplikovaný výskum projektu s názvom Výskum nových finálnych foriem vírusových vakcín s cieľom optimalizácie ich stability a účinnosti - predmet výskumu: vakcína voči Rubeole, Osýpkam a Mumps - 461 423 EUR (štátny stimul na vedu a výskum a vlastné zdroje)
- náklady na aplikovaný výskum projektu s názvom Výskum inovatívnych postupov a technologických postupov pre výrobu kombinovanej vakcíny a založenie seed lot systému - predmet výskumu: vakcína voči Rubeole, Osýpkam a Mumps - 14 605 EUR (štátny stimul na vedu a výskum a vlastné zdroje)
- náklady na výskum projektu s názvom Kompetenčné centrum (Probiotech) - 873 659 EUR
- náklady na výskum Rubeola - 7 080 EUR
- náklady na výskum Enoxaparínu - 3 667 EUR
- náklady na výskum TRANSFER FAKTOR - 248 052 EUR

Na základe rozhodnutia valného zhromaždenia spoločnosti IMUNA PHARM, a.s. zo dňa 28.12.2013 došlo k navýšeniu základného imania formou upísania akcií v celkovej hodnote 807 325,52 EUR.

V roku 2013 spoločnosť IMUNA PHARM, a.s. nezriadila žiadne nové obchodné zastúpenia. IMUNA PHARM, a.s. v minulosti založila obchodné zastúpenia na Ukrajine, v Rusku, Bulharsku, Kosove, Srbsku, Bosne a Hercegovine, Chorvátsku a Macedónsku, ktoré svojou činnosťou pokrývajú aktivity v celom balkánskom regióne s výnimkou Slovinska. V roku 2012 z dôvodu prehodnotenia dosiahnutých výsledkov vo vzťahu k vynaloženým výdavkom sa spoločnosť IMUNA PHARM, a.s. rozhodla ukončiť existenciu zastúpenia v Rusku a vykonávať jednotlivé aktivity na tomto trhu z centrálnej spoločnosti. Zároveň spoločnosť IMUNA PHARM, a.s. má majetkové podiely v dcérskych spoločnostiach v Poľsku (100% majetková účasť), v Kosove (100% majetková účasť), v Bosne a Hercegovine (100% majetková účasť) a v Srbsku (100% majetková účasť). V priebehu roka 2013 nebola založená žiadna dcérska spoločnosť spoločnosti IMUNA PHARM, a.s.. Koncom roka 2013 došlo v spoločnosti IMUNA PHARM, a.s. k rozhodnutiu založiť obchodné zastúpenie v Uzbekistane, čo bolo aj zrealizované v priebehu prvého kvartálu roku 2014.

Spoločnosť IMUNA PHARM, a.s. v plnom rozsahu dodržiava platné právne predpisy v oblasti ochrany životného prostredia so zameraním na odpadové hospodárstvo, ochranu ovzdušia, vôd

a ochranu prírody. Riadi sa pri tom schváleným programom odpadového hospodárstva, ktorého ciele zabezpečuje v súlade s prijatými opatreniami. Všetky produkované odpady boli zaradené podľa katalógu odpadov a kategorizácie v zmysle Vyhlášky č. 284/2001 Z.z.. Spoločnosť má rozhodnutím Obvodného úradu životného prostredia v Prešove (rozhodnutie č. OŽP/2007/00380-03-Pm/ŠSOH z 03.12.2007) vydaný súhlas na nakladanie s 19 druhmi nebezpečných odpadov, pričom má zmluvne zabezpečené ďalšie zneškodňovanie týchto odpadov oprávnenými odberateľmi.

Rozhodnutím č. ŽP 1/2008/256/OH-Đu z 22.9.2008 sa doplnil vydaný súhlas o jeden nový druh odpadu. IMUNA PHARM, a.s. momentálne nakladá s 20-timi druhmi nebezpečných odpadov. Odbor životného prostredia v spoločnosti uskutočňuje aj dôslednú separáciu odpadov z výroby a komunálneho odpadu, ktoré sa dajú zhodnotiť ako druhotná surovina (napr. papier, sklo, všetky druhy plastov, drevo, železné a neželezné kovy). Spoločnosť IMUNA PHARM, a.s. má k dispozícii 4 stredné zdroje znečisťovania ovzdušia (3 plynové kotolne a technologické zariadenie výroby dialyzačných roztokov). Technologické zariadenie výroby tabliet rozhodnutím 1/2009/175-02/LK zo dňa 18.06.2009 zaniklo. V súvislosti s prevádzkovaním týchto zdrojov si firma plní svoju oznamovaciu povinnosť o množstve vypúšťaných emisií znečisťujúcich látok a uhrádza ročné poplatky za znečisťovanie ovzdušia.

Priemerný stav zamestnanosti v spoločnosti v roku 2013 bol 135 zamestnancov. Oproti roku 2012 došlo k poklesu priemerného stavu pracovníkov o 4,26 %. K 31.12.2013 predstavoval evidenčný stav zamestnancov hodnotu 134. V súčasnosti spoločnosť nezamestnáva zdravotne postihnutých pracovníkov z dôvodu charakteru výroby spoločnosti.

Na základe rozhodnutia Valného zhromaždenia zo dňa 12.6.2013 sa stal Ing. Karol Bačo novým členom predstavenstva spoločnosti IMUNA PHARM, a.s..V druhej polovici roku 2013 došlo k zmene na pozícii generálneho riaditeľa. Novou generálnou riaditeľkou je odo dňa 1.8.2013 pani MVDr. Martina Vulganová, ktorá sa zároveň 7.2.2014 stala predsedom predstavenstva spoločnosti IMUNA PHARM, a.s..

V roku 2013 zároveň došlo k zmenám v dozornej rade spoločnosti IMUNA PHARM, a.s.. Predseda predstavenstva Ing. Tibor Bíly bol na základe rozhodnutia valného zhromaždenia zo dňa 15.4.2013 nahradený pani Miriam Rolákovou.


NÁVRH NA ROZDELENIE VÝSLEDKU HOSPODÁRENIA ZA ÚČTOVNÉ OBDOBIE - 2013

Výsledok hospodárenia za účtovné obdobie 2013 predstavuje zisk vo výške 282 141,58 EUR.
Dosiachnutý zisk za účtovné obdobie 2013 navrhujeme zaúčtovať nasledovne:


Rozdelenie výsledku hospodárenia za účtovné obdobie 2013:

- prídel do rezervného fondu 28 214,16 EUR
- úhrada straty z minulých období 253 927,42 EUR

V Šarišských Michaľanoch, 29.05.2014



MVDr. Martina Vulganová
predseda predstavenstva



Ing. Karol Bačo
člen predstavenstva