

Novartis Slovakia s.r.o.



VÝROČNÁ SPRÁVA

2018

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 2018
 - 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 Okresného súdu Bratislava I v Bratislave, oddiel Sro, vložka č. 44016/B).

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 hnuteľných vecí
- oprava, údržba a servis mechanických častí lekárskych strojov, 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:

Mateja Čotar

Konateľ, Country President Slovakia
(od 5.12.2018)

Michal Tuma

Konateľ (od 5.12.2018)

Mgr. Tibor Havlík

Prokurista (od 19.3.2016)

Marko Cilic

Prokurista (od 16.8.2018)

Mykhailo Petrovskyi

Prokurista (od 21.12.2018)

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

2. Hlavné produkty spoločnosti

Entresto

Entresto je liek známy ako inhibítorm neprilízínu a blokátorm receptora angiotenzínu. Obsahuje dve zložky, sakubitril a valsartan. Entresto sa používa na liečbu chronického zlyhávania srdca u dospelých. K tomuto typu srdcového zlyhávania dochádza, keď je srdce slabé a nedokáže do plúc a ostatných časťí tela čerpať dostatok krvi. Najčastejšími príznakmi srdcového zlyhávania sú dýchavičnosť, únava, vyčerpanosť a opuch členkov.

Cosentyx

Cosentyx obsahuje liečivo sekukinumab. Sekukinumab je monoklonálna protilátkam. Monoklonálne protilátky sú bielkoviny, ktoré rozpoznávajú a viažu sa výlučne na určité bielkoviny v tele. Patrí do skupiny liekov nazývaných inhibítory interleukínu (IL). Účinkom tohto lieku sa potláča aktivita bielkoviny označovanej IL-17A, ktorej hladiny sú zvýšené pri takých chorobách, ako napr. psoriáza, psoriatická artritída a ankylozujúca spondylitída. Používa sa na liečbu kožnej choroby nazvanej ložisková psoriáza, ktorá sa prejavuje šupinatými ložiskami na koži, a na liečbu reumatických ochorení psoriatickej artritídy a ankylozujúcej spondylitídy, ktoré postihujú spojivové tkanivá pohybového aparátu a kĺby. Liek zmierňuje zápal a ostatné prejavy choroby. Indikovaný je u dospelých so stredne závažnou až závažnou ložiskovou psoriázou, u dospelých s aktívnu psoriatickou artritídou a dospelých s aktívnu ankylozujúcou spondylitídou. Použitie lieku podporuje vymiznutie prejavov na koži a zmierňuje také príznaky ako šupinatosť, svrbenie a bolesť, pri reumatických ochoreniach zmierňuje zápalovú aktivitu a zastavuje rádiografickú progressiu.

Lucentis

Lucentis - ranibizumab je anti-rastový faktor inhibujúci všetky izoformy faktora VEGF-A, čím v konečnom dôsledku zabraňuje tvorbe nových patologických ciev, tzv. chorioneovaskularizácií (CNV) pod sietnicou a presakovaniu tekutiny z ciev, a tým inhibuje progressiu ochorení ako vekom podmienená degenerácia makuly (VPDM), diabetický makulárny edém (DEM) či retinálna venózna oklúzia (RVO).

Xolair

Xolair – omalizumab je monoklonálna protilátkam, ktorá sa viaže na ľudský imunoglobulín E (IgE) a v tele znižuje množstvo voľného IgE. Zlepšuje kontrolu astmy, keď sa podáva navyše k ostatným liekom proti astme. Xolair sa používa na kontrolu prejavov ľažkej alergickej astmy u dospelých alebo dospievajúcich (12- ročných a starších), u ktorých prejavy astmy nie sú dobre kontrolované vysokými dávkami inhalačných kortikosteroidov alebo inhalačnými betaagonistami. Xolair je tiež indikovaný ako prídavná liečba chronickej spontánnej urticarie u dospelých a dospievajúcich (12 rokov a viac) pacientov s nedostatočnou odpovedou na liečbu H1-antihistaminikami.

Gilenya

Gilenya – fingolimod je typ lieku patriaci do skupiny „liekov modifikujúce ochorenie“, ktorý sa používa v liečbe dospelých a detí starších ako 10 rokov s vysoko aktívnu relaps-remitujúcou roztrúsenou sklerózou (SM), ochorením nervov, pri ktorých zápal narúša ochranné púzdro okolo nervových buniek. „Relaps-remitujúci“ znamená, že pacient má vzplanutia symptómov (relapsy), po ktorých nasledujú obdobia zotavenia (remisie).

Liek Gilenya sa používa na Slovensku, ak ochorenie zostáva aktívne aj napriek vhodnej liečbe najmenej dvoma liekmi s rôznymi mechanizmami účinku modifikujúcimi ochorenie, alebo ak je ochorenie závažné a rýchlo sa vyvíjajúce. Gilenya je moderný a vysoko účinný liek.

V roku 2018 Gilenya pomohla viac ako 500 pacientom na Slovensku a pokúsila sa zlepšiť ich život. Len jedna malá tabletka denne má silu spomalovať progresiu ochorenia, atrofii mozgu a znížiť počet klinických relapsov. Gilenya ponúka pacientovi bezpečnú a účinnú liečbu s dôkazmi z reálnej klinickej praxe a dlhodobými dátami.

Tasigna

Tasigna je indikovaná na liečbu dospelých pacientov s novodiagnostikovanou chronickou myelocytovou leukémiou (CML) s pozitívnym chromozómom Philadelphia v chronickej fáze a u pacientov s rezistenciou alebo intoleranciou voči predchádzajúcemu druhu liečby vrátane imatinibu, ktorí sú v chronickej a akcelerovanej fáze.

Afinitor

Pôsobí ako inhibítorm cieľového receptora rapamycinu u cicavcov (inhibítorm mTOR), v rámci mTOR signálnej dráhy. Táto signálna dráha ovplyvňuje angiogenézu, bunkový metabolismus, rast a proliferáciu nádorových buniek. Jej zablokovanie na bunkovej úrovni prostredníctvom inhibítora mTOR umožňuje kontrolu nádorového ochorenia.

Tafinlar + Mekinist

Taf/Mek: TAFINLAR® (dabrafenib) + MEKINIST® (trametinib) je kombinácia cielených terapií podávaných perorálne, indikovaná na liečbu dospelých pacientov s neresektovateľným melanómom (melanómom, ktorý nie je možné odstrániť chirurgicky) alebo s metastatickým melanómom (melanómom, ktorý sa rozšíril do ďalších častí tela – napr. do pečene, plúc, alebo mozgu) s prítomnou mutáciou génu BRAF. Kombinácia je indikovaná 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.

Cielena 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.

Jakavi

Jakavi (ruxolitinib) je selektívny inhibítorm Janusových kináz (JAK), JAK1 a JAK2. Myelofibróza a polycytémia vera sú myeloproliferatívne nádorové ochorenia, o ktorých je známe že súvisia s poruchou signalizácie JAK1 a JAK2. Jakavi je indikované na liečbu splenomegálie súvisiacej s ochorením alebo jeho príznakov u dospelých pacientov s primárhou myelofibrózou (známnou 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.

Revolade

Revolade je indikovaný na liečbu pacientov vo veku 1 roku a starších s primárhou imunitnou trombocytopeniou (ITP) trvajúcou 6 mesiacov alebo dlhšie od stanovenia diagnózy, ktorí sú rezistentní na inú liečbu (napr. kortikosteroidy, imunoglobulíny).

Revolade je indikovaný dospelým pacientom s chronickou infekciou vírusom hepatitídy C (HCV) na liečbu trombocytopenie v prípade, keď stupeň trombocytopenie je hlavným

faktorom, ktorý bráni začiatiu liečby založenej na interferóne alebo obmedzuje schopnosť udržať optimálnu liečbu založenú na interferóne.

Revolade je indikovaný dospelým pacientom so získanou ťažkou aplastickou anémiou (SAA), ktorí boli bud' rezistentní na predchádzajúcu imunosupresívnu liečbu alebo ťažko predliečení a sú nevhodní na transplantáciu krvotvorných kmeňových buniek.

Trombopoetín (Ľudský hormón) stimuluje produkciu trombocytov naviazaním sa na cieľové miesta v kostnej dreni. Aktívna zložka v Revolade, eltrombopag, sa viaže a stimuluje tie isté receptory ako trombopoetín. To vedie k zvýšenej produkcií trombocytov a zvyšuje ich počet.

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

Pacienti

Prospech a bezpečnosť pacienta je jadrom všetkého, čo robíme. Kvalitné a bezpečné produkty, dostupná zdravotná starostlivosť pre každého.

Zamestnanci

S našimi zamestnancami jednáme čestne a s rešpektom. Poskytujeme spravodlivé pracovné podmienky, slobodu názoru, prejavu a združovania.

Spoločníci

Naším záväzkom je podávať vynikajúci a trvalo udržateľný výkon pri zachovaní finančnej integrity, ochrane majetku spoločnosti a bezpečnosti informácií.

Partneri v oblasti zdravotnej starostlivosti

Našou snahou je byť dôveryhodným partnerom v oblasti zdravotnej starostlivosti za účelom spokojnosti zákazníkov.

Spoločnosť

Usilujeme sa byť dobrým korporátnym občanom dodržiavaním ľudských práv, transparentnosťou a spoločenskou zodpovednosťou v oblasti zdravia, bezpečnosti a životného prostredia.

4. Vývoj Spoločnosti

Spoločnosť pôsobí na Slovensku od roku 2007. Počas celej svojej existencie neustále zaznamenávala rast čistých tržieb a zvyšovala svoj podiel na trhu.

V roku 2018 nedošlo k nijakým zmenám vlastníckej štruktúry Spoločnosti.

Dlhodobým cieľom Spoločnosti je poskytnúť správny liek správnemu pacientovi v správnom čase.

2018 bol rokom, v ktorom Spoločnosť pokračovala v svojom raste, a to i napriek zložitej ekonomickej situácii na Slovensku i v celej Európe.

V roku 2018 rozšírila Divízia inovatívnej medicíny firmy Novartis svoj celkový trhový podiel na 6,7 % (+0,3 %). Nižšie čísla oproti roku 2017 sú vplyvom zmeny metodiky výpočtu trhového podielu, keďže relevantný trh zahŕňa od roku 2018 aj generické produkty. V roku 2018 narástla Farmaceutická divízia o 0,5 % a Onkologická divízia zaznamenala mierny pokles o 0,4 %.

Vo vysoko regulovanom prostredí sme museli absorbovať zníženie cien u viacerých produktov.

V oblasti distribúcie sme nadálej dodávali lieky a liečivá ako hlavný distribútor, a taktiež sme ich dodávali priamo do lekárni.

V roku 2018 dostali od nás finančnú podporu viaceré neziskové organizácie na Slovensku, napr. Únia nevidiacich a slabozrakých Slovenska, Združenie sclerosis multiplex Nádej, OZ Dar života, Združenie pacientov s hematologickými malignitami či OZ Migréna je choroba.

4.1 Hospodárenie Spoločnosti za rok 2018

Spoločnosť v roku 2018 dosiahla zisk 2 071 tis. EUR po zdanení. Celkové tržby z predaja tovaru a služieb vzrástli medziročne o 12%.

Cieľom Spoločnosti na nasledujúce obdobie je udržať jednocierny rast tržieb, najmä vďaka trendu inovatívnych liekov ako napríklad Entresto a Cosentyx.

Spoločnosť mala v roku 2018 priemerne 142 ľudí.

Spoločnosť podporuje odborné vzdelávanie zamestnancov aj rozvoj manažérskych zručností vedenia.

Spoločnosť Novartis investovala na Slovensku 7,7 mil. EUR do výskumu a vývoja v oblasti klinických skúšaní liekov. Celkovo bolo zaradených 1 970 pacientov v 57 klinických skúšaniach alebo biomedicínskom výskume, najmä v oblastiach ako onkológia, kardiológia, neurológia, dermatológia, respiračné ochorenia a iné.

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

Spoločnosť nepôsobí negatívne na životné prostredie a splňa všetky zákonom stanovené podmienky týkajúce sa ochrany životného prostredia.

Spoločnosť aplikuje komplexný systém ochrany životného prostredia na všetkých aktivitách s cieľom trvalo udržateľného rozvoja.

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

V roku 2019 plánuje Spoločnosť nadálej 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.

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

Vedenie Spoločnosti verí, že rok 2019 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:

	2016	2017	2018
Tržby [tis. EUR]	128 073	108 420	121 436
Prevádzkový výsledok hospodárenia [tis. EUR]	1 590	2 395	2 808
Zisk/strata po zdanení [tis. EUR]	1 488	1 773	2 071
Základné imanie [tis. EUR]	1992	1992	1992
Priemerný počet zamestnancov	135	135	142

Základné pomerové ukazovatele za uplynulé 2 roky sú uvedené nižšie:

Ukazovateľ	Výpočet	2017	2018
Rentabilita tržieb	$\frac{\text{zisk po zdanení (V61)}}{\text{tržby z predaja tovaru a služieb (V01 + aj V08 a V09)}}$	0,016	0,017
Doba inkasa pohľadávok	$\frac{\text{krátkodobé pohľadávky (S053)}}{\text{tržby z predaja tovaru a služieb (V01)}} \times 365$	66,00	61,07
Doba úhrady záväzkov	$\frac{\text{krátkodobé záväzky (S122)}}{\text{predajné náklady (V11 + V12 + V14)}} \times 365$	127,36	123,05
Doba obratu zásob	$\frac{\text{zásoby (S034)}}{\text{predajné náklady (V11 + V12 + V14)}} \times 365$	89,35	92,84
Celková zadlženosť	$\frac{\text{záväzky (S101)}}{\text{majetok (S001)}} [\%]$	79,11%	76,93%

Súvaha a výkaz ziskov a strát v plnom rozsahu overené audítorm 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 skutočnosti osobitného významu.

6. Návrh rozdelenia hospodárskeho výsledku

Ku dňu zostavenia účtovnej závierky štatutárny orgán zatiaľ nenavrhoval rozdelenie zisku za rok 2018.

Táto výročná správa Spoločnosti za rok 2018 bola vyhotovená v Bratislave dňa 19.6.2019.

7. Kontakt

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

Tel: +421 2 5070 6111
Fax: +421 2 5070 6100

