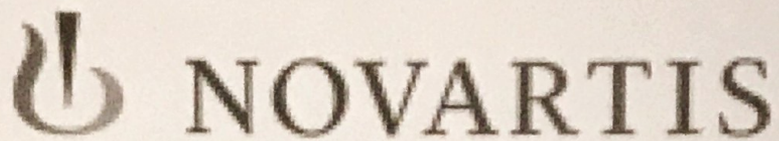


**Novartis Slovakia s.r.o.**



**VÝROČNÁ SPRÁVA**

**2019**

## **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 2019
  - 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 hnuiteľných 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:

Mateja Čotar	Konateľ, Country President Slovakia (od 5.12.2018)
Suzana Šačirović	Konateľ, CPO Head (od 17.9.2019)
Michal Tuma	Konateľ (od 5.12.2018 do 17.9.2019)
Mgr. Tibor Havlík	Prokurista (od 19.3.2016 do 17.5.2019)
Marko Čilić	Prokurista (od 16.8.2018)
Mykhailo Petrovskiy	Prokurista (od 21.12.2018)
Petra Fürbecková	Prokurista (od 31.7.2019)

Ďalšie informácie o spoločnosti sú dostupné na [www.novartis.sk](http://www.novartis.sk), informácie o skupine na [www.novartis.com](http://www.novartis.com).

## 2. Hlavné produkty spoločnosti

### Entresto

Entresto je liek známy ako inhibítor neprilyzínu a blokátor 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 pľúc a ostatných častí tela čerpať dostatok krvi. Najčastejšími príznakmi srdcového zlyhávania sú dýchavičnosť, únava, vyčerpanosť a opuch členkov.

### Cosentyx

Cosentyx obsahuje liečivo sekukinumab. Sekukinumab je monoklonálna protilátka. 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 aktívnou psoriatickou artritídou a dospelých s aktívnou 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 progresiu.

### 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 progresiu ochorení ako vekom podmienená degenerácia makuly (VPDM), diabetický makulárny edém (DEM) či retinálna venózna oklúzia (RVO).

### Xolair

Xolair – omalizumab je monoklonálna protilátka, 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 ťažkej alergickej astmy u dospelých alebo dospievajúcich (12-ročných a starších), u ktorých prejavy astmy nie sú dobre kontrolované vysokými dávkami inhalačných kortikosteroidov alebo inhalačnými beta-agonistami. Xolair je tiež indikovaný ako prídavná liečba chronickej spontánnej urtikárie u dospelých a dospievajúcich (12 rokov a viac) pacientov s nedostatočnou odpoveďou 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 aktívnou 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 2019 Gilenya pomohla viac ako 550 pacientom na Slovensku a pokúsila sa zlepšiť ich život. Len jedna malá tabletka denne má silu spomaliť progresiu ochorenia, atrofiu mozgu a znížiť počet klinických relapsov. Gilenya ponúka pacientovi bezpečnú a účinnú liečbu s dôkazmi z reálnej klinickej praxe a dlhodobými dátami.

### **Kisqali**

Kisqali je selektívnym inhibítorom cyklín-závislej kinázy 4 a 6 a je indikovaný na liečbu žien, s pozitívitou hormonálnych receptorov (HR) a negatívnou 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 začiatočná terapia na endokrinnnej báze alebo u žien, ktoré dostávali predchádzajúcu endokrinnú terapiu.

Komplex cyklínu D-CDK4/6 reguluje priebeh bunkového cyklu. Inhibíciou funkcie kináz CDK4 a 6 dochádza k zastaveniu bunkového cyklu t.j. bunkovej proliferácie, čím táto cieľná inhibícia umožňuje kontrolu progresie nádorového ochorenia.

### **Rydapt**

Rydapt je indikovaný v kombinácii so štandardnou indukčnou chemoterapiou daunorubicínom a cytarabínom a konsolidačnou chemoterapiou vysokými dávkami cytarabínu, pre pacientov s kompletnou odpoveďou s následnou monoterapiou Rydaptom ako udržiavacou liečbou a u dospelých pacientov s novodiagnostikovanou akútnou myeloidnou leukémiou (AML), s pozitívnou mutáciou FLT3.

Rydapt je tiež indikovaný ako monoterapia na liečbu dospelých pacientov s agresívnou systémovou mastocytózou (ASM), systémovou mastocytózou spojenou s hematologickou neopláziou (SM AHN, systemic mastocytosis with associated haematological neoplasm), alebo mastocytovou leukémiou (MCL).

### **Tafinlar + Mekinist**

Taf/Mek: TAFINLAR® (dabrafenib) + MEKINIST® (trametinib) je kombinácia cieľných 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. 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.

Cieľná 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 (ruxolitib) je selektívny inhibítor 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 primárnou myelofibrózou (známou aj ako chronická idiopatická myelofibróza), myelofibrózou po polycytémii vera alebo myelofibrózou po esenciálnej trombocytémii a na na liečbu dospelých pacientov s polycytémiou vera s rezistenciou alebo intoleranciou na hydroxyureu.

## **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 zaobchádzame čestne a s rešpektom. Poskytujeme spravodlivé pracovné podmienky a podporujeme slobodu názoru, prejavu a združovania.

### **Akcionári**

Naším záväzkom je podávať vynikajúci a trvalo udržateľný výkon pri zachovaní finančnej integrity, obchodnej kontinuity, ochrane majetku spoločnosti a vyhýbaní sa konfliktu záujmov.

### **Partneri v oblasti zdravotnej starostlivosti**

Našou snahou je byť dôveryhodným partnerom v oblasti zdravotnej starostlivosti za účelom spokojnosti zákazníkov. Naša spoločnosť netoleruje žiadnu formu podplácania alebo korupcie.

### **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 2019 nedošlo k nijakým zmenám vlastnickej štruktúry Spoločnosti.

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

2019 bol rokom, v ktorom Spoločnosť pokračovala v svojom raste, a to i napriek zložitej ekonomickej situácii na Slovensku i v celej Európe.

V roku 2019 si Divízia inovatívnej medicíny firmy Novartis udržala celkový trhovú podiel vo výške 7,1 % (rozdiel +0,4 percentuálnych bodov je spôsobený aktualizáciou definície trhu inovatívnej medicíny). V roku 2019 narástol trhovú podiel Farmaceutickej divízie na 5,5 % (+0,1 percentuálnych bodov) a Onkologická divízia zaznamenala mierny pokles na 14,8 % (-0,7 percentuálnych bodov) na príslušných relevantných trhoch vrátane generických liekov. V roku 2019 Divízia inovatívnej medicíny Novartis ako aj Farmaceutická divízia dosiahli prvé miesto, Onkologická divízia dosiahla druhé miesto, v trhovom podiele na príslušných relevantných trhoch vrátane generických liekov.

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

V oblasti distribúcie sme naďalej dodávali lieky a liečivá ako hlavný distribútor.

V roku 2019 dostali od nás finančnú podporu viaceré neziskové organizácie na Slovensku, napr. Únia nevidiacich a slabozrakých Slovenska, OZ Dar života, OZ za zdravší život, Liga proti reumatizmu na Slovensku, Slovenská asociácia alergiológických pacientov, Deťom s rakovinou n.o., OZ RE-SPIRO.

#### **4.1 Hospodárenie Spoločnosti za rok 2019**

Spoločnosť v roku 2019 dosiahla zisk 1 206 tis. EUR po zdanení. Celkové tržby z predaja tovaru a služieb vzrástli medziročne o 1,59 %.

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

Spoločnosť mala v roku 2019 priemerne 141 zamestnancov.

Spoločnosť podporuje odborné vzdelávanie zamestnancov aj rozvoj manažérskych zručností vedenia.

Spoločnosť Novartis investovala na Slovensku 7,3 mil. EUR do výskumu a vývoja v oblasti klinických skúšaní liekov. Celkovo bolo zaradených 1350 pacientov v klinických skúšaní a 1800 pacientov v biomedicínskom epidemiologickom prieskume v 60 projektoch, 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 spĺňa 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. Manažment monitoruje potenciálne dopady a riziká v súvislosti s pandémiou koronavírusu a podniká všetky možné kroky na zmiernenie akýchkoľvek negatívnych účinkov na Spoločnosť a jej zamestnancov. Na základe doterajšieho vývoja, pandémie koronavírusu nemá významný negatívny dopad na finančné výsledky a fungovanie Spoločnosti.

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 2020 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.

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

Vedenie Spoločnosti verí, že rok 2020 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:

	2017	2018	2019
Tržby [tis. EUR]	108 420	121 436	127 568
Prevádzkový výsledok hospodárenia [tis. EUR]	2 395	2 808	2 920
Zisk/strata po zdanení [tis. EUR]	1 773	2 071	1 206
Základné imanie [tis. EUR]	1 992	1 992	1 992
Priemerný počet zamestnancov	135	142	141

Základné pomerové ukazovatele za uplynulé 2 roky sú uvedené nižšie:

Ukazovateľ	Výpočet	2018	2019
Rentabilita tržieb	$\frac{\text{zisk po zdanení (V61)}}{\text{tržby z predaja tovaru a služieb (V01 + aj V08 a V09)}}$	0,017	0,0095
Doba inkasa pohľadávok	$\frac{\text{krátkodobé pohľadávky (S053)}}{\text{tržby z predaja tovaru a služieb (V01)}} \times 365$	61,07	39,19
Doba úhrady záväzkov	$\frac{\text{krátkodobé záväzky (S122)}}{\text{predajné náklady (V11 + V12 + V14)}} \times 365$	123,05	121,89
Doba obratu zásob	$\frac{\text{zásoby (S034)}}{\text{predajné náklady (V11 + V12 + V14)}} \times 365$	92,84	111,85
Celková zadlženosť	$\frac{\text{záväzky (S101)}}{\text{majetok (S001)}} [\%]$	76,93%	77,26%

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

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

Koncom roka 2019 sa prvýkrát objavili správy z Číny o koronavíruse. V prvých mesiacoch roku 2020 sa vírus rozšíril do celého sveta a jeho negatívny vplyv nadobudol veľké rozmery. Aj keď v čase zverejnenia tejto účtovnej závierky vedenie účtovnej jednotky nezaznamenalo zreteľný/významný pokles predaja, nakoľko sa však situácia stále mení, preto nemožno predvídať budúce účinky/dopady. Manažment bude pokračovať v monitorovaní potenciálneho dopadu a podnikne všetky možné kroky na zmiernenie akýchkoľvek negatívnych účinkov na spoločnosť a jej zamestnancov.

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

## 6. Návrh rozdelenia hospodárskeho výsledku

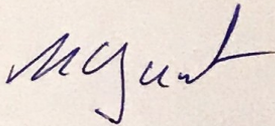
Ku dňu zostavenia účtovnej závierky štatutárny orgán zatiaľ nenavrhol rozdelenie zisku za rok 2019.

Táto výročná správa Spoločnosti za rok 2019 bola vyhotovená v Bratislave dňa 18. decembra 2020.

## 7. Kontakt

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

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

  
MARKO CICIC  
CCFO