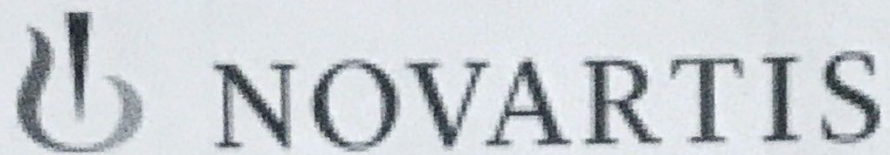


Novartis Slovakia s.r.o.



VÝROČNÁ SPRÁVA

2020

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 2020
 - 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)
Suzana Šaćirović	Konateľ, CPO Head (od 17.9.2019)

Marko Cilic	Prokurista (od 16.8.2018)
Mykhailo Petrovskyi	Prokurista (od 21.12.2018)
Petra Fürbecková	Prokurista (od 31.7.2019)

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 neprilyzínu a blokátor receptora angiotenzínu. Obsahuje dve zložky, sakubitril a valsartan. Entresto sa používa na liečbu chronického zlyhávania srdca u dospelých. 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 axiálna spondyloartritída. Používa sa na liečbu kožnej choroby nazvanej ložisková psoriáza, ktorá sa prejavuje šupinatými ložiskami na koži, a na liečbu reumatických ochorení psoriatickej artritídy a axiálnych spondyloartritíd, ktoré postihujú spojivové tkanivá pohybového aparátu a klíby. Liek zmierňuje zápal a ostatné prejavy choroby. Indikovaný je u pacientov od 6 rokov so stredne závažnou až závažnou ložiskovou psoriázou, u dospelých pacientov s aktívou psoriatickou artritídou a s axiálnymi spondyloartritídami. Použitie lieku podporuje vymiznutie prejavov na koži a zmierňuje také príznaky ako šupinatosť, svrbenie a bolest, 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 zabráňuje 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 tiažkej 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 urticarie u dospelých a dospievajúcich (12 rokov a viac) pacientov s nedostatočnou odpovedou na liečbu H1-antihistamínikami.

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 aktívou 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

2020 Gilena 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. Gilena ponúka pacientovi bezpečnú a účinnú liečbu s dôkazmi z reálnej klinickej praxe a dlhodobými dátami.

Kisqali

Kisqali je selektívnym inhibítorm cyklín-závislej kinázy 4 a 6 a je indikovaný na liečbu žien, s pozitívou hormonálnych receptorov (HR) a negatívou receptora 2 pre ľudský epidermálny rastový faktor (human epidermal growth factor receptor 2, HER2), lokálne pokročilého alebo metastatického karcinómu prsníka v kombinácii s inhibítorm 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 cielená 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 kompletnej odpovedou s následnou monoterapiou Rydaptom ako udržiavacou liečbou a u dospelých pacientov s novodiagnostikovanou akútnou myeloidnou leukémiou (AML), s pozitívou mutáciou FLT3.

Rydapt je tiež indikovaný ako monoterapia na liečbu dospelých pacientov s agresívou 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 cielených 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, 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.

Cielená 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 (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.

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.

Stratégie dostupnosti budeme systematicky zapájať do výskumu, vývoja a distribúcie všetkých našich nových liekov po celom svete.

Zaobchádzanie so zvieratami

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

Vo všetkých našich štúdiach na zvieratách budeme dodržiavať najvyššie štandardy zaobchádzania so zvieratami pri tom, ako sa snažíme prinášať bezpečné, účinné a transformatívne lieky miliónom pacientov po celom svete.

Boj proti korupcii

Náš záväzok: Netolerovať žiadnu formu podplácania alebo korupcie.

Nebudeme dávať, ponúkať ani sľubovať nič, čo má hodnotu, ani prijímať, vyžadovať alebo súhlasiť s priatím čohokoľvek, čo má hodnotu, s cieľom nevhodne ovplyvňovať akékoľvek rozhodnutia. Nebudeme ani využívať tretie strany na podplácanie alebo korupciu.

Protimonopolná politika a spravodlivá hospodárska súťaž

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

Nebudeme sa zapájať do dohôd alebo aktivít, ktoré nezákonne zabranujú hospodárskej súťaži alebo ju obmedzujú. Sme hrdí na to, že súťažíme výlučne na základe vlastností a výhod našich produktov.

Umelá inteligencia

Náš záväzok: Využívať systémy umelej inteligencie transparentne a zodpovedne.

Zaručíme, že využívanie systémov umelej inteligencie má jasný cieľ, ktorý rešpektuje ľudské práva, a je presné, pravdivé, nezavádzajúce a vhodné pre ich zamýšľaný kontext.

Kontinuita podnikania a manažment krízových situácií

Náš záväzok: Zabezpečiť neprerušovanú dodávku kľúčových produktov a služieb pacientom. Prijmeme všetky primerané opatrenia, aby sme chránili pacientov, zamestnancov, majetok a podnikanie pred narúšajúcou mimoriadnou udalosťou.

Konflikty záujmov

Nász záväzok: Zabezpečiť, aby náš obchodný úsudok neboli ovplyvnený osobnými záujmami. Budeme odhalovať a riešiť potenciálne, zdanlivé a existujúce konflikty záujmov.

Dodržiavanie colných a obchodných pravidiel

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

Zabezpečíme, aby sme nespolupracovali s osobami alebo spoločnosťami, ktoré boli zaradené na sankčné zoznamy. Budeme dodržiavať nariadenia a zákony, ktoré regulujú distribúciu a používanie našich produktov na trhoch, na ktorých sa rozhodneme pôsobiť.

Narábanie s údajmi

Nász záväzok: Zodpovedne narábať s osobnými údajmi, ktoré sú nám zverené.

Budeme dodržiavať naše zásady ochrany osobných údajov a zabezpečíme, aby tieto zásady dodržiavalí aj naši externí dodávatelia služieb.

Diverzita a inklúzia

Nász záväzok: Vytvoriť rozmanité a inkluzívne prostredie, v ktorom sa ku všetkým zamestnancom pristupuje s dôstojnosťou a rešpektom.

Budeme našich ľudí vzdelávať o inklúzii a poskytneme všetkým zamestnancom rovnosť príležitostí prispievať do našej spoločnosti a budovať svoju kariéru.

Bezpečnosť liekov

Nász záväzok: Dodržiavať prísné procesy monitorovania a vyhodnocovania bezpečnosti v každej fáze životného cyklu našich produktov.

Nežiaduce udalosti nahlásime do 24 hodín od ich odhalenia oddeleniu bezpečnosti spoločnosti Novartis a sťažnosti na kvalitu oddeleniu zabezpečenia kvality. Následne budeme o rizikách našich liekov a pomocok transparentne komunikovať s regulačnými orgánmi.

Environmentálna udržateľnosť

Nász záväzok: Minimalizovať dopad našich aktivít a produktov na životné prostredie počas celého ich životného cyklu.

Budeme sa usilovať o pozitívne ovplyvňovanie klímy prostredníctvom zníženia našej uhličovej stopy, tvorby odpadu, spotreby vody a efektívneho využívania prírodných zdrojov.

Spravodlivé pracovné podmienky

Nász záväzok: Vytvoriť bezpečné pracovné prostredie, v ktorom majú všetci naši zamestnanci rovnakú príležitosť uspiet'.

Nebudeme tolerovať diskrimináciu, obtiažovanie, odplácanie, šikanovanie alebo nezdvorilosť. Ceníme si prínos všetkých našich zamestnancov a povzbudzujeme ich, aby sa vyjadrovali slobodne a profesionálne.

Finančná integrita

Nász záväzok: Poskytovať včasné, presné a úplné finančné dátá našim akcionárom a finančným trhom.

Zabezpečujeme účinné kontroly nad naším finančným výkazníctvom, aby sme zaručili úplné a presné záznamy o našich finančných transakciách.

Zdravie a bezpečnosť

Náš záväzok: Chrániť a podporovať zdravie a bezpečnosť našich zamestnancov, zmluvných partnerov, návštevníkov, pacientov a komunit, v ktorých pôsobíme.

Garantujeme dôsledný postup pri identifikovaní a zmierňovaní rizík pre zdravie a bezpečnosť a presadzujeme najlepšie osvedčené postupy v oblasti bezpečnosti a ochrany zdravia pri práci.

Ľudské práva

Náš záväzok: Viesť naše podnikanie spôsobom, ktorý rešpektuje práva a dôstojnosť všetkých ľudí.

Budeme sa snažiť predchádzať nepriaznivým dopadom na ľudské práva, zmierňovať ich a odstraňovať v rámci nášho pracovného prostredia, pri obchodných aktivitách a v komunitách, v ktorých pôsobíme. Chceme chrániť ľudí pred zneužívaním mocnejšími.

Zabezpečenie informácií a kybernetická bezpečnosť

Náš záväzok: Chrániť naše údaje a technológie a zabezpečiť informácie pred krádežou, stratou, zneužitím alebo zverejnením.

Nezneužívame dôverné informácie alebo iné neverejné informácie, ktoré by mohli mať vplyv na cenu akcií spoločnosti Novartis alebo akcií akejkoľvek inej spoločnosti, s ktorou obchodujeme.

Profesionálne postupy

Náš záväzok: Dodržiavať vysoký štandard etiky v podnikaní.

Sme odhodlaní dodržiavať rovnako vysoký štandard etiky v podnikaní všade, kde pôsobíme. Budeme sa riadiť našimi P3 princípmi, ktoré nás vedú pri každodennom rozhodovaní.

Výskum a vývoj

Náš záväzok: Realizovať výskum a vývoj zo správnych dôvodov.

Budeme rešpektovať práva, bezpečnosť a dôstojnosť jednotlivcov a komunit, hájiť vedeckú česť a usilovať sa o pokrok v medicíne. Zabezpečíme, aby všetky dátá alebo informácie, ktoré vytvárame alebo za ktoré zodpovedáme, boli pravdivé, presné a nezaujaté. Neuvádzame nepravdivé alebo zavádzajúce tvrdenia.

Zodpovedné lobovanie

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

Budeme sa zúčastňovať na verejnej diskusii o spoločenských a politických otázkach, ktoré súvisia s našou misiou pretvárať medicínu a našimi možnosťami prinášať prelomové inovácie.

Riadenie rizika vo vzťahu k tretím stranám

Náš záväzok: Spolupracovať s tretími stranami, ktorých pôsobenie je v súlade s našimi hodnotami a etickými princípmi.

Budeme si vyberať partnerov, ktorí sú najvhodnejší pre naše podnikanie a spoločnosť, na základe objektívnych kritérií, preukázania ich spôsobilosti, čestnosti a iných relevantných parametrov. Budeme sa usilovať zabezpečiť, aby počas trvania našej spolupráce tretia strana udržiavała rovnaké štandardy.

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 2020 nedošlo k nijakým zmenám vlastníckej štruktúry Spoločnosti.

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

2020 bol rokom, v ktorom Spoločnosť pokračovala v svojom raste, a to i napriek zložitej ekonomickej situácii na Slovensku, ako aj situácii Covid-19 v celej Európe.

V roku 2020 si Divízia inovatívnej medicíny firmy Novartis udržala celkový trhový podiel vo výške 7,2 % (rozdiel +0,1 percentuálnych bodov v porovnaní s 2019; rast tržieb o +1,1 percentuálnych bodov). V roku 2020 poklesol trhový podiel Farmaceutickej divízie o -0,4 % (zniženie tržieb o 7,8 percentuálnych bodov v porovnaní s 2019) a Onkologická divízia viedla so 16 % podielom na príslušných relevantných trhoch vrátane generických liekov, rast tržieb (okrem návratnosti) o +13 % v porovnaní s 2019, a jej rast o +7 % oproti rastu onkologického trhu. V roku 2020 Divízia inovatívnej medicíny Novartis ako aj Farmaceutická divízia a Onkologická divízia dosiahli prvé 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 nadálej dodávali lieky a liečivá ako hlavný distribútor.

V roku 2020 dostali od nás finančnú podporu viaceré neziskové organizácie na Slovensku, napr. Únia nevidiacich a slabozrakých Slovenska, OZ Dar života, Liga proti reumatizmu na Slovensku, SMILE N.O., Slovenský ČERVENÝ KRÍŽ, CML life o.z., Nadácia Detského kardiocentra, Únia pre zdravšie srdce – OZ, PAREZKA N.O., Združenie pacientov s hematologickými malignitami.

4.1 Hospodárenie Spoločnosti za rok 2020

Spoločnosť v roku 2020 dosiahla zisk 2 805 tis. EUR po zdanení.

V roku 2020 došlo k zmene metodiky kompenzácie cenových rozdielov nakupovaných liečiv od materskej spoločnosti. Spoločnosť už nerefakturuje náklady na cenové rozdiely, ale tieto sú vysporiadane prostredníctvom dobropisov od materskej spoločnosti.

Cieľom Spoločnosti na nasledujúce obdobie je dosiahnuť dvojciferný rast výnosov v dôsledku oživenia po Covid-19, najmä vďaka predajom a uvedeniu na trh inovatívnych liekov ako napríklad Entresto, Cosentyx, Kisqali, Revolade, Beovu a Mayzent, ako aj rýchlo rastúce predaje liekov Kisqali, Tafinlar + Mekinist, a zahájenie prvej onkologickej terapie Cell & Gene na Slovensku liekom Kymriah.

Spoločnosť mala v roku 2020 priemerne 143 zamestnancov.

Spoločnosť podporuje odborné vzdelávanie zamestnancov aj rozvoj manažérskych zručností vedenia.

Spoločnosť Novartis investovala na Slovensku 6,5 mil. EUR do výskumu a vývoja v oblasti klinických skúšaní liekov. Celkovo bolo zaradených 800 pacientov približne v 50 klinických skúšaniach a 200 pacientov v 1 biomedicínskom epidemiologickom prieskume, 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. 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, pandémia 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 2021 plánuje Spoločnosť nadľa 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 nadchádzajúcim roku došlo k významným zmenám v jej podnikateľskej činnosti.

Vedenie Spoločnosti verí, že rok 2021 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:

	2018	2019	2020
Tržby [tis. EUR]	121 436	127 568	111 663
Prevádzkový výsledok hospodárenia [tis. EUR]	2 808	2 920	4 181
Zisk/strata po zdanení [tis. EUR]	2 071	1 206	2 805
Základné imanie [tis. EUR]	1 992	1 992	1 992
Priemerný počet zamestnancov	142	141	143

Základné pomerové ukazovatele za uplynulé 2 roky sú uvedené nižšie:

Ukazovateľ	Výpočet	2019	2020
Rentabilita tržieb	$\frac{\text{zisk po zdanení (V61)}}{\text{tržby z predaja tovaru a služieb (V01 + aj V08 a V09)}}$	0,95%	2,5%
Doba inkasa pohľadávok	$\frac{\text{krátkodobé pohľadávky (S053)}}{\text{tržby z predaja tovaru a služieb (V01)}} \times 365$	39,19	28,54
Doba úhrady záväzkov	$\frac{\text{krátkodobé záväzky (S122)}}{\text{predajné náklady (V11 + V12 + V14)}} \times 365$	121,89	91,12
Doba obratu zásob	$\frac{\text{zásoby (S034)}}{\text{predajné náklady (V11 + V12 + V14)}} \times 365$	111,85	131,95
Celková zadlženosť	$\frac{\text{záväzky (S101)}}{\text{majetok (S001)}} [\%]$	77,26%	65,61%

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 ďalšie skutočnosti osobitného významu.

6. Návrh rozdelenia hospodárskeho výsledku

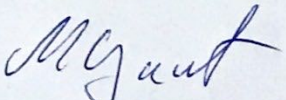
Ku dňu zostavenia účtovnej závierky štatutárny orgán zatiaľ nenavrhol rozdelenie zisku za rok 2020.

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 2020 bola vyhotovená v Bratislave dňa 2. júna 2021.



Marko Cilic
Finančný riaditeľ, Novartis Slovakia s.r.o.