

В третьем квартале «Новартис» продемонстрировал высокие темпы роста и развития инноваций, в том числе в передовых направлениях терапии

окт 18, 2018

- **Чистая выручка выросла на 6% (в ПВ1, +3% долл. США) в основном за счет следующего:**
 - Продажи Cosentyx увеличились до 750 млн долл. США (+37% в ПВ) с уверенным ростом по всем показаниям
 - Продажи Entresto выросли более чем в два раза, составив 271 млн долл. США (+113% в ПВ) за счет роста потребления по всему миру
 - Отмечается дальнейший двузначный рост по препаратам Promacta/Revolade (295 млн долл. США, +32% в ПВ), Tafenlar + Mekinist (291 млн долл. США, (+33% в ПВ) и Jakavi (248 млн долл. США, +27% в ПВ)
 - Продажи AAA на уровне 105 млн долл. США обусловлены мощным запуском Lutathera (56 млн долл. США)
- **Базовая операционная прибыль¹ выросла на 9% (в ПВ, +5% долл. США) в основном за счет роста продаж и увеличения валовой прибыли, в том числе за счет роста инвестиций, включая AveXis**
- **Базовая прибыль в расчете на одну акцию составила 1.32 долл. США (+6% в ПВ, +2% долл. США), поскольку рост дохода от основной деятельности был частично компенсирован прекращением поступлений от совместного предприятия GSK Consumer Healthcare**
- **Базовая операционная прибыль снизилась на 13% (в ПВ, -18% долл. США) в основном за счет чистых сборов за добровольный вывод CyPass и более дорогостоящей реструктуризации, что частично компенсировано ростом прибыли от основной деятельности**
- **Чистая прибыль сократилась на 18% (в ПВ, -22% долл. США) из-за снижения операционной прибыли и ликвидации СП**
- **Свободный денежный поток¹ вырос на 8% и составил 3.3 млрд долл. США главным образом за счет денежных потоков от операционной деятельности**
- **Развитие инновационного потенциала продолжилось благодаря продвижению платформ передовой терапии:**
 - Одновременная подача заявок на регистрацию AVXS-101 в США, ЕС и Японии² для лечения СМА 1-го типа
 - Объявлено о планирующемся приобретении³ Endocyte для скорейшего запуска платформы радиолигандной терапии
 - ЕМА одобрило клеточную терапию CAR-T препаратом Kymriah как для лечения рецидивирующей/рефрактерной ДКВЛ, так и для лечения рецидивирующей/рефрактерной ОЛЛ у детей
 - Генная терапия препаратом Luxturna для восстановления зрения и предотвращения слепоты

получила положительный отзыв от Комитета по лекарственным препаратам для медицинского применения

• **Динамика инноваций:**

- Достигнута первичная конечная точка третьей фазы исследования альфа-специфического ингибитора PI3-киназы BYL719, полные данные можно получить в Европейском обществе медицинской онкологии
- Препарат Gilenya продемонстрировал высокую эффективность в сравнении с Сорахоне® у пациентов с ремиттирующе-рецидивирующим рассеянным склерозом
- По препарату BAF312 для лечения вторично-прогрессирующего рассеянного склероза поданы заявки и в FDA и в ЕМА, запуск продаж в США планируется в начале 2019 г.
- В Европе начались продажи препарата Aimovig в рамках первой терапии кальцитонин-ген-связанным пептидом от мигрени; в США наблюдается высокий уровень потребления
- В ЕС Biosimilars Hyrimoz (адалимумаб) был одобрен и получил положительное заключение Комитета по лекарственным препаратам для медицинского применения в отношении пэгфилграстима

- **Продажи Alcon выросли на 5% (в ПВ, +3% долл. США). Базовая операционная прибыль выросла на 1% (в ПВ, -5% долл. США) согласно срокам инвестиций. Базовая операционная прибыль за девять месяцев также выросла на 14% (в ПВ, +15% долл. США)**
- **Д-р Клаус Мосмейер назначен главным специалистом по вопросам этики, рисков и нормативно-правового соответствия**
- **Руководящие принципы группы 2018 г.:** чистая выручка пересмотрена в сторону повышения, ожидается рост с низкой до средней однозначной величины (в ПВ); планы по базовой операционной прибыли подтверждены, ожидается рост со средней до высокой однозначной величины (в ПВ).

Ключевые показатели ¹	3 кв. 2018 г., млн долл. США	3 кв. 2017 г., млн долл. США	Изменения %, долл. США	В ПВ	9 мес. 2018 г., млн долл. США	9 мес. 2017 г., млн долл. США	Изменение в %, долл. США	В ПВ
Чистая выручка	12,779	12,413	3	6	38,631	36,194	7	5
Операционная прибыль	1,939	2,357	-18	-13	6,870	6,559	5	3
Чистая прибыль	1,624	2,083	-22	-18	11,420	5,727	nm	nm
Прибыль на акцию (долл. США)	0.70	0.89	-21	-17	4.92	2.43	nm	nm
Свободный денежный поток	3,301	3,064	8		8,778	7,972	10	
Основная								
Операционная прибыль	3,555	3,382	5	9	10,436	9,627	8	7
Чистая прибыль	3,064	3,017	2	5	9,057	8,573	6	4
Прибыль на акцию (долл. США)	1.32	1.29	2	6	3.90	3.64	7	5

nm – не имеет значения

Базель, 18 октября 2018 г. - Главный исполнительный директор «Новартис» Вас Нарасиман:

«Мы продвинулись в разработке наших прорывных лекарственных препаратов, включая ведущие платформы передовой клеточной и генной терапии, несколько заявок на регистрацию AVXS-101 для СМА и планы по приобретению Endocyte для радиолигандной терапии. Мы также завершили подготовку документации для регистрации первого в своей группе препарата BAF312 для лечения вторично-прогрессирующего рассеянного склероза. Наши операционные показатели остаются на высоком уровне за счет прироста прибыли, обеспеченного подразделением инновационных препаратов, и мы намерены и дальше следовать намеченному на год курсу».

О «Новартис»

«Новартис» работает, переосмысливая подход к медицине ради улучшения качества и продолжительности жизни людей. Являясь ведущей международной фармацевтической компанией, мы применяем новейшие научные достижения и цифровые технологии при создании инновационных препаратов для решения самых острых медико-социальных проблем. «Новартис» на протяжении многих лет входит в верхние строчки международных рейтингов компаний, инвестирующих в исследования и разработки. Наши препараты получают почти 1 миллиард человек по всему миру, и мы постоянно работаем над поиском инновационных решений для увеличения доступа пациентов к необходимой терапии. В компаниях группы «Новартис» работают порядка 125,000 сотрудников, представляющих 140 национальностей. Узнать подробнее о «Новартис» можно на сайте <https://www.novartis.com>. Информация о группе компаний «Новартис» в России доступна на сайте <https://www.novartis.com/ru-ru>

Данный материал является информационно-справочным и может быть использован в качестве дополнительного источника информации.

#

Контакты для СМИ в России

Екатерина Одинцова

Директор по корпоративным
коммуникациям группы
компаний «Новартис» в России
Моб. +7 (916) 519 4520
ekaterina.odintsova@novartis.com

1. Постоянная валюта (ПВ), основные результаты и свободный денежный поток - это показатели, не относящиеся к МСФО. Объяснение не относящихся к МСФО показателей можно найти на стр. 55 в сокращенной промежуточной финансовой отчетности. Если не указано иное, все темпы роста в данном релизе ссылаются на аналогичный период предыдущего года.
2. Инициирована подача документации в середине сентября, завершение планируется к концу года.
3. К закрытию сделки применяются обычные условия, включая одобрение акционеров Endocyte и получение нормативных разрешений.

Source URL: <https://www.novartis.com/ru-ru/news/media-releases/in-the-third-quarter-novartis-demonstrated-high-growth-rates-and-development-of-innovations-including-in-the-advanced-areas-of-therapy>

List of links present in page

1. <https://www.novartis.com/ru-ru/ru-ru/news/media-releases/in-the-third-quarter-novartis-demonstrated-high-growth-rates-and-development-of-innovations-including-in-the-advanced-areas-of-therapy>

2. <https://www.novartis.com>
3. <https://www.novartis.com/ru-ru/ru-ru/glavnaya-stranica>
4. <mailto:ekaterina.odintsova@novartis.com>