

Novartis registra un altro trimestre molto positivo, con una crescita a doppia cifra del fatturato e un'espansione del margine 'core'; previsioni in crescita per fatturato e utile nel 2019, lanciato Beovu negli Stati Uniti ^[1]

Publish Date: 22 Ottobre 2019

- **Il fatturato delle attività in prosecuzione² cresce del 13% (in v.c.¹, +10% in dollari), trainato da:**
 - *Cosentyx*, le cui vendite hanno raggiunto i 937 milioni di dollari, (+27% in v.c.), con una forte crescita che riguarda tutte le indicazioni e le regioni
 - *Entresto*, con 430 milioni di dollari, (+61% in v.c.), con una crescente domanda negli ospedali e negli ambulatori
 - *Zolgensma*, le cui vendite ammontano a 160 milioni di dollari, con un forte lancio che permette un largo accesso al farmaco
 - *Lutathera*, le cui vendite sono cresciute a 119 milioni di dollari, con un fatturato totale per AAA di 177 milioni di dollari
 - *Piqray*, con vendite per 43 milioni di dollari, grazie a un ottimo esordio negli Stati Uniti
 - Sandoz, con un fatturato che cresce del 5% (in v.c., +3% in dollari), trainato soprattutto dai Biosimilari
- **Il risultato operativo core è cresciuto del 18% (in v.c., +15% in dollari) e il margine core di Innovative Medicines è aumentato fino al 34,1% del fatturato, trainato soprattutto dal dinamismo delle vendite e dalla produttività, finanziando così gli investimenti nella crescita**
- **L'utile netto nelle attività in prosecuzione è stato di 2 miliardi di dollari, in crescita del 12% (in v.c., +8% in dollari)**
- **Il free cash flow¹ è cresciuto del 26%, fino a 4 miliardi di dollari, in conseguenza soprattutto dei più elevati cash flow delle attività operative**
- **Le innovazioni più significative:**
 - *Beovu* (brolucizumab), lanciato negli Stati Uniti in ottobre per il trattamento della degenerazione maculare legata all'età (AMD) in forma umida, si differenzia per una maggiore riduzione del fluido e potenzialmente per un minor numero di iniezioni
 - Ofatumumab, trattamento per la sclerosi multipla recidivante (RMS), ha mostrato in due studi pivotali di fase III una convincente efficacia in tutti i più importanti endpoint clinici. Le presentazioni dei dossier registrativi sono programmate per il quarto trimestre
 - *Consentyx* ha raggiunto gli endpoint primari nella spondiloartrite assiale non radiografica (nr-axSpA) a 16 e 52 settimane (studio PREVENT); sottomessi i

- o dossier a EMA e programmata la sottomissione a FDA per il quarto trimestre
- o *Kisqali* ha dimostrato di ottenere una sopravvivenza complessiva (OS) nelle donne in post-menopausa (MONALEESA-3) ed è ora il solo CDK4/6 che dimostra questo beneficio in due trial per le donne in pre e post menopausa
- o *Entresto*, con PARAGON, ha dimostrato importanti benefici clinici nella sottopopolazione di pazienti con scompenso cardiaco a frazione d'eiezione conservata (HFpEF), ed è programmata entro il quarto trimestre la richiesta di omologazione alla FDA
- **Previsioni 2019 in rialzo per la nuova azienda focalizzata sui farmaci³: fatturato in crescita a una singola cifra alta (in v.c.); risultato operativo in crescita a doppia cifra, da media ad alta (in v.c.)**

Basilea, 22 ottobre 2019 - Commentando i risultati, il CEO di Novartis Vas Narasimhan ha dichiarato: *“In questo trimestre, Novartis ha proseguito nella sua eccellente performance, con un incremento a doppia cifra nel fatturato e nel risultato operativo core, con margini in crescita. Abbiamo migliorato le previsioni per l'intero anno nelle vendite e nel risultato operativo core, con una crescita costante sia per Innovative Medicines sia per Sandoz. Zolgensma e Piqray hanno conosciuto un lancio molto vigoroso e Beovu è stato appena lanciato con un'etichetta chiaramente differenziata. Continuano le eccellenti performance nell'innovazione, che segna diverse tappe importanti, in particolare grazie alla notevole efficacia nella RMS di Ofatumumab, che potrebbe diventare il primo trattamento mirato alle cellule B autogestito con iniezioni sottocutanee.”*

| Principali dati finanziari¹ | Q3 2019 | Q3 2018 | % variazione | |
|---|--------------------|--------------------|---------------------|-------------|
| | USD m | USD m | USD | v.c. |
| Fatturato | 12 172 | 11 016 | 10 | 13 |
| Risultato operativo | 2 358 | 2 239 | 5 | 9 |
| Utile netto | 2 041 | 1 882 | 8 | 12 |
| Utile per azione (USD) | 0,90 | 0,81 | 11 | 14 |

| | | | | |
|--|--------------|-------|----|----|
| Free cash flow | 3 968 | 3 156 | 26 | |
| Risultato operativo core | 3 748 | 3 258 | 15 | 18 |
| Utile netto core | 3 212 | 2 820 | 14 | 17 |
| Utile per azione (USD) core | 1,41 | 1,22 | 16 | 19 |

1. Tasso di valuta costante (v.c.), risultati al netto degli eventi eccezionali e free cash flow non sono misure IFRS. La loro spiegazione è disponibile a pagina 56 del bilancio finanziario consolidato ad interim. Salvo diversa indicazione, tutti i tassi di crescita indicati in questo comunicato si riferiscono allo stesso periodo dell'anno precedente.

2. Le attività in prosecuzione, così come definite a pagina 44 del bilancio finanziario consolidato ad interim, escludono Alcon e comprendono le attività di Innovative Medicines e Sandoz (compreso il portfolio negli Usa dei prodotti dermatologici e dei generici in compresse orali), così come le funzioni di corporate in prosecuzione.

3. Escluse nel 2018 e 2019 Alcon e il portfolio Sandoz negli Usa dei prodotti dermatologici e delle compresse orali. Queste previsioni sono formulate nell'ipotesi che non ci sia la generizzazione di Gilenya nel 2019 negli Usa.

Disclaimer

Il presente comunicato contiene dichiarazioni, implicite o esplicite, relative al futuro, che possono essere identificate dall'utilizzo di termini quali "lancia", "lancio", "impegno", "impegnata", "intende", o espressioni simili. Tali dichiarazioni riflettono le attuali opinioni del Gruppo riguardo al futuro e coinvolgono rischi noti e ignoti, incertezze e altri fattori che possono far sì che i risultati effettivi siano sostanzialmente diversi da quelli implicati o espressi da tali dichiarazioni. Su queste aspettative potrebbero influire, tra le altre cose, rischi e fattori menzionati nell'attuale Modulo 20-F di Novartis AG depositato presso la Securities and

Exchange Commission statunitense. Novartis fornisce le informazioni contenute in questo comunicato stampa così come sono alla data di oggi e non si assume l'obbligo di aggiornarle nel futuro.

Le informazioni contenute in questo comunicato sono la traduzione del comunicato stampa emesso da Novartis AG il giorno 22/10/2019.

Novartis

Novartis sta interpretando in modo nuovo la medicina allo scopo di migliorare e prolungare la vita delle persone. Come azienda tra i leader a livello globale nel settore farmaceutico, utilizziamo tecnologie scientifiche e digitali innovative per creare terapie trasformative in aree che presentano importanti bisogni medici. Impegnati a scoprire nuovi farmaci, siamo stabilmente tra le prime aziende al mondo negli investimenti in ricerca e sviluppo. I prodotti Novartis raggiungono più di 750 milioni di persone su scala globale e lavoriamo per individuare modi innovativi per espandere l'accesso ai nostri trattamenti più recenti. A livello mondiale, circa 109 000 persone di 140 diverse nazionalità lavorano in Novartis. Ulteriori informazioni su www.novartis.it [2] [3] e www.novartis.com [4]. [@NovartisItalia](#) è anche su Twitter e LinkedIn.

Sections: News

Source URL: <https://www.novartis.it/news/novartis-trimestre-molto-positivo-crescita-doppia-cifra>

Links

[1] <https://www.novartis.it/news/novartis-trimestre-molto-positivo-crescita-doppia-cifra>

[2] <http://www.novartis.it>

[3] <https://www.novartis.it/homepage>

[4] <http://www.novartis.com>