

Приложение № 9
Към чл. 28, ал. 2 от Наредба № 2 от 17.09.2003 г.

**ВЪТРЕШНА ИНФОРМАЦИЯ ЗА ФАКТИТЕ И ОБСТОЯТЕЛСТВАТА, НАСТЪПИЛИ
ПРЕЗ ПЪРВО ТРИМЕСЕЧИЕ НА 2019 ГОДИНА
“Чайкафарма Висококачествените Лекарства” АД**

- 1.1. Няма промяна на лицата, упражняващи контрол върху дружеството.
- 1.2. Няма промяна в състава на Съвета на директорите; няма промени в начина на представляване, назначаване или освобождаване на прокуррист.
- 1.3. Няма изменения и/или допълнения в устава на дружеството през първото тримесечие на 2019 година.
- 1.4. Откриване на производство по ликвидация и всички съществени етапи, свързани с производството.- няма
- 1.5. Няма откриване на производство по несъстоятелност за дружеството и всички съществени етапи, свързани с производството.
- 1.6. Придобиване, предоставяне за ползване или разпореждане с активи на голяма стойност по чл.114, ал.1, т.1 ЗППЦК - няма.
- 1.7. Няма решение за сключване, прекратяване и разваляне на договор за съвместно предприятие.
- 1.8. Промяна на одиторите на дружеството – няма
- 1.9. Обявяване на печалбата на дружеството - “Чайкафарма Висококачествените Лекарства” АД приключи първо тримесечие на 2019 г. с нетна печалба в размер на 3 153 хил. лв. /31.12.2018г. – 11 199 хил.лв./
- 1.10. Няма съществени загуби и причини за тях.
- 1.11. Няма непредвидимо или непредвидено обстоятелство от извънреден характер, вследствие на което дружеството или негово дъщерно дружество е претърпяло щети, възлизащи на три или повече процента от собствения капитал на дружеството.
- 1.12. Дружеството не е получавало и не е публикувало модифициран одиторски доклад.
- 1.13. Решение на общото събрание относно вида и размера на дивидента, както и относно условията и реда за неговото изплащане -- през първото тримесечие няма свикано общо събрание.
- 1.14. Възникване на вземане, което е съществено за дружеството, с посочване на неговия падеж.
- 1.15. Няма ликвидни проблеми и мерки за финансово подпомагане.
- 1.16. Няма увеличение или намаление на акционерния капитал .
- 1.17. Не са водени преговори за придобиване на дружеството.
- 1.18. Няма сключване или изпълнение на съществени договори, които не са във връзка с обичайната дейност на дружеството.
- 1.19. Становище на управителния орган във връзка с отправено търгово предложение - няма
- 1.20. Прекратяване или съществено намаляване на взаимоотношенията с клиенти, които формират най-малко 10 на сто от приходите на дружеството за последните три години- няма.
- 1.21. Въвеждане на нови продукти и разработки на пазара.

През първото тримесечие на 2019 година се завърши подготовката на едно от собствените досиета на компанията за лекарствения продукт Цефтриаксон-Чайкафарма 2 g прах за инжекционен/ инфузионен разтвор, който ще допълни списъка с инжекционни антибиотици на компанията.

Чайкафарма Висококачествените Лекарства АД непрекъснато поддържа производствените си мощности в съответствие със съвременните европейски изисквания за Добра производствена практика на лекарства. Към момента в заводите на дружеството

се произвеждат над 150 лекарствени продукта. Помещенията и оборудването на завода са изпълнени в пълно съответствие с изискванията на европейските изисквания към производството на стерилни лекарствени продукти.

Завършен е доклада от клинично изпитване BE-17001 с продукт с INN Irbesartan/Hydrochlorothiazide и референт КоAproved, който ще стане част от досието на лекарски продукт с INN Irbesartan/Hydrochlorothiazide. Модулите модулите 2.4, 2.5, 2.6, 2.7, модул 4 и модул 5 на съответното досие, което ще бъде притежание на Чайкафарма Висококачествените Лекарства АД, се изготвят в момента.

Подгответи са фармакоикономически анализи за процедура за получаване на цена на продуктите Amarhyton (flecainide), Pizona Combi (pioglitazone/metformin) и Bilamcar (candesartan/amlodipine). Процедурата за подновяване за Amarhyton (flecainide) е приключила; процедурата за получаване на цена за Pizona Combi (pioglitazone/metformin) е на финален етап, а документите на Bilamcar (candesartan/amlodipine) предстои да бъдат подадени.

Създадена е система по качество на Бионалитичната лаборатория към Чайкафарма Висококачествените Лекарства АД. Предстои да бъде настроен одит, който да удостовери спазването на принципите на Добрата лабораторна практика от лабораторията. Докладът от този одит е необходимо условие за започването на процедура за удостоверяване на съответствието с Добрата лабораторна практика (GLP) с Българската служба по акредитация.

1.22. Няма големи поръчки /възлизящи на над 10 на сто от средните приходи на дружеството за последните три години/.

1.23. Няма развитие и/или промяна в обема на поръчките и използването на производствени мощности.

1.24. Няма преустановяване продажбите на даден продукт, формиращи значителна част от приходите на дружеството.

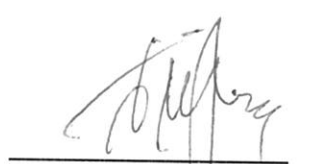
1.25. Няма получаване, временно преустановяване на ползването, отнемане на разрешение за дейност /лиценз/.

1.26. Няма образуване или прекратяване на съдебно или арбитражно дело, относящо се до задължения или вземания на дружеството или негово дъщерно дружество, с цена на иска най-малко 10 на сто от собствения капитал на дружеството.

1.27. Няма актуализация на прогнозните резултати.

1.28. Няма присъждане или промяна на рейтинг, извършен по поръчка на дружеството.

“Чайкафарма Висококачествените Лекарства” АД уведомява всички заинтересовани лица, че междуинния финансов отчет на дружеството към 31.03.2019 год. не е заверен от регистриран одитор.



Бисер Георгиев
Изпълнителен директор