

ДЕНЬ ИНВЕСТОРА ПРОМОМЕД

• 21 апреля 2026



20 лет
миллионы
спасенных жизней



ПРОМОМЕД – признанный лидер отрасли

#1

компания по темпам
роста продаж



+75% год к году
на аптечном рынке **+175%**

#1

"Платиновая унция"

Лонч года. Розничный сегмент
Руководитель высшего звена



номинант:

Производитель ЛС. Крупнейшие производители ЛС
Лонч года. Государственный сегмент

Топ-3 Forbes

российская фармкомпания
по версии Forbes

#1

по темпам
роста выручки



среди эмитентов 1 и 2
котировального списков
Мосбиржи (+75% г/г)



ПРОМОМЕД определяет рынок препаратов терапии ожирения и сахарного диабета II типа

#1

Тирзетта® –
самый продаваемый
новый препарат

#1

на рынке терапии
ожирения и сахарного
диабета II типа



Прогнозы IPO

Объём рынка – млрд руб.
Доля ПРОМОМЕД в рынке – %




В начале 2024 года мы консервативно оценивали темп роста рынка терапии ожирения в 25% в среднем в год на горизонте 10 лет



В 2025 году рынок увеличился на 100%

Инновации правят рынками


Стратегия ПРОМОМЕД сфокусирована на разработке, производстве и коммерциализации инновационных лекарственных препаратов

 **Собственные исследования и разработка**

R&D-хаб мирового уровня

Расширение использования ИИ


Инновационные решения в каждом направлении деятельности

 **Производство полного цикла**

Синергия Биотеха и Хим технологии

Системы интегрированного планирования

Эффективный трансфер производства субстанций и препаратов

 **Коммерциализация инновационных препаратов**

Лучшие практики вывода в рынок препаратов

Эффективное управление Коммерческим и Бюджетным каналами продаж

Потенциал экспорта до 15% в общем объеме продаж инновационных препаратов

Рост акционерной СТОИМОСТИ

Объем продаж:
240+ млрд руб. к 2032 г.

ТОП-3 инновационных биофармацевтических компаний в России

Фокус на самых быстрорастущих сегментах

Эндокринология

Онкология

Неврология

Иммунология

Орфанные заболевания

Противовирусные препараты

Исследования и разработки: результаты и перспективы



20 лет
миллионы
спасенных жизней

 **ПРОМОМЕД**
Инновации в биофармацевтике

Наши технологические платформы обеспечивают конвейер инноваций

Терапевтические области

Эндокринология (избыточный вес и диабет)

Онкология

Орфанные заболевания

Борьба с инфекциями

Острая и хроническая боль

Неврология, Аутоиммунные заболевания и проч.

>360 Лекарственных препаратов в портфеле

>150 препаратов на стадии R&D и регистрации



Технологические платформы

 РНК-платформа



 Пептидные технологии

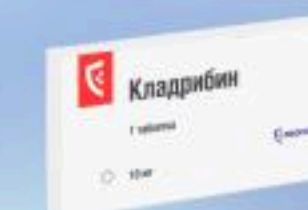
 Терапия РНК-вирусов



 ADC-платформа



 Биокаталитический синтез



Запуски 2025 - высокий потенциал на растущих рынках



Увеличение портфеля инноваций в 1,4 раза к 2030 году

Innovations Next in class (2025)

36 Производство новых препаратов

12 Многостадийный синтез субстанции

28 новых РУ получено
33 РУ подано

Next in class + Disruptive innovations (2026)

35 Производство новых препаратов

44 Многостадийный синтез субстанции

получение **54 новых РУ**
подача **54 РУ**

+ 1 Биотех ADC

Disruptive innovations (2027-2030)

подача **71 РУ**

+ 4 Биотех ADC

+ 2 Клеточные технологии

+ 2 РНК/нуклеотиды, системы доставки

Лидерство в индустрии по медицинским исследованиям и охране интеллектуальной собственности

Рост портфеля интеллектуальной собственности

2025

30 НОВЫХ патентов
(включая США, ЕС, ОАЭ и др.)

31 заявка на изобретение

13 ноу-хау

2026

35 НОВЫХ патентов
(включая США, ЕС, ОАЭ и др.)

35 заявка на изобретение

15 ноу-хау

Трехкратный рост числа клинических исследований



Клинические исследования эффективности и безопасности 2026



Инновационные технологические платформы

anti PD-1 антитела
терапия НМРЛ, ПКР,
меланомы, РМЖ и др.

Генный энхансер
терапия Миодистрофии
Дюшенна

anti HER2+ конъюгат
терапия РМЖ, рака желудка, глиобластомы



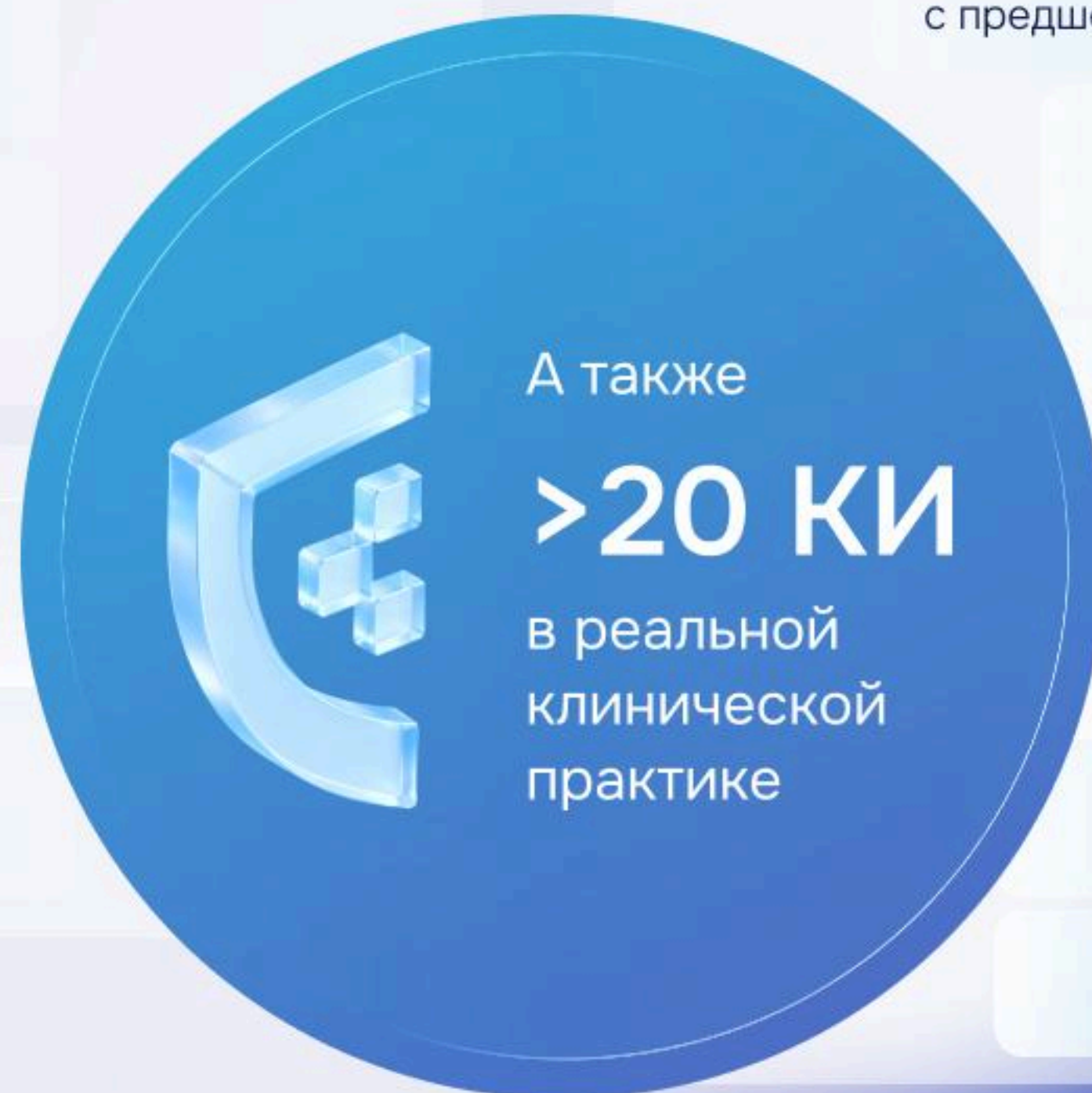
Таргетная терапия

PARP ингибитор
терапия рака яичников

CDK 4/6 ингибитор
терапия РМЖ

Исследование запущено

Запуск во 2 кв. 2026



Новые коммерческие решения



Клобеген® - Про
с предшествующей терапией и без неё

Радамин® Виро
назальная форма

Брейнмакс
при нарушении
когнитива у пожилых

Терапия пациентов
с морбидным
ожирением

Последовательная терапия инкретинами:
инъекции/таблетки

Новые показания



Брейнмакс при острейшем
периоде инсульта

Тирзетта®
у подростков

Амбервин® Пульмо
Расширение показаний

Лоривурин и Мантириво
у пациентов с ВИЧ

ИИ: оптимизация разработки биотехнологических препаратов и мРНК вакцин

In silico – драйвер инноваций

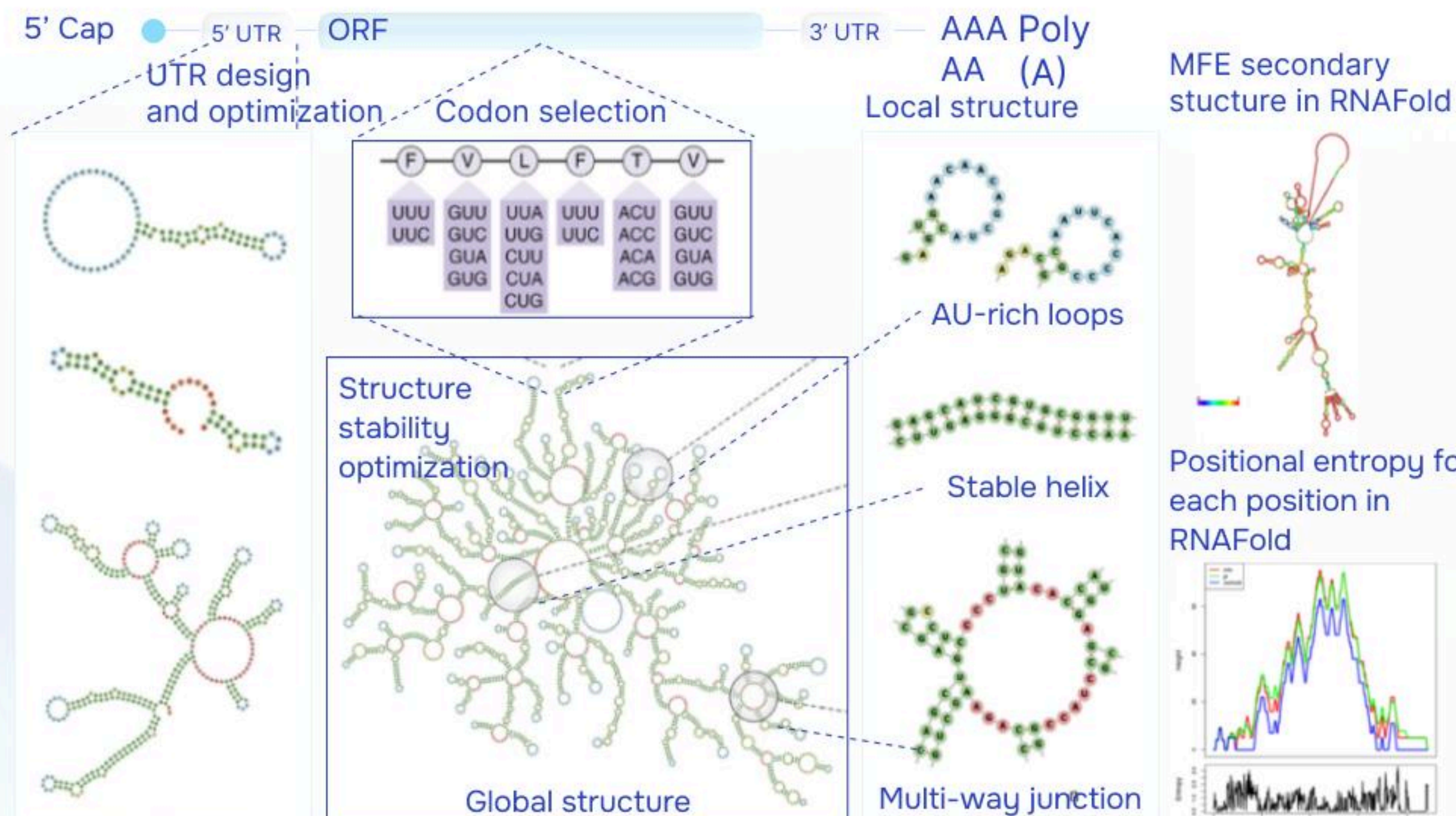
In silico методы позволяют формировать молекулу в компьютерной среде, просчитывая все химические взаимодействия в виртуальном пространстве

PolyloadRNA позволяет быстро адаптировать мРНК под сотни нозологий, заменяя антиген без перестройки всей конструкции

Объем проводимых экспериментов снижается в 5–10 раз



PolyloadRNA – платформенное решение ПРОМОМЕД для разработки мРНК препаратов

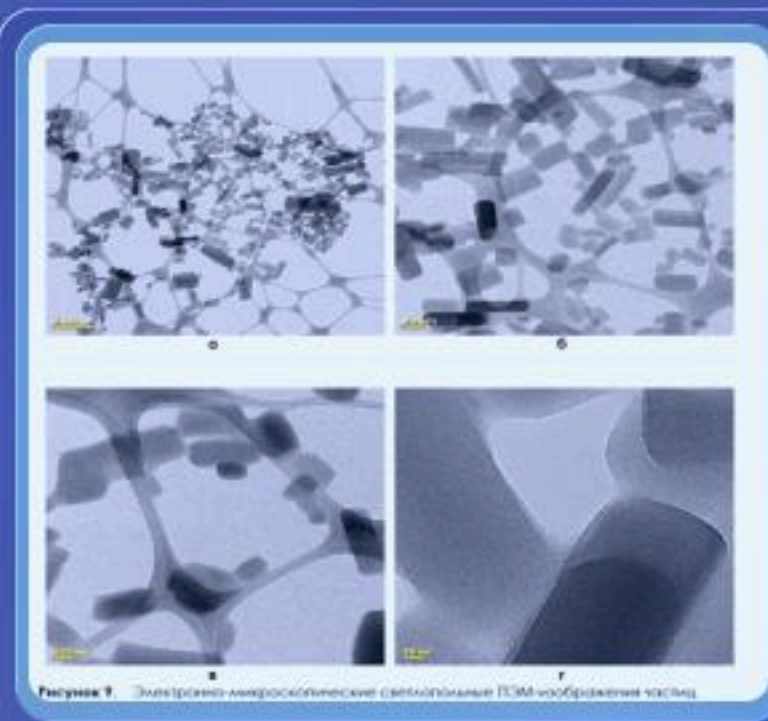


ИИ в исследованиях и регистрации - в 4 раза быстрее и в 25 раз дешевле

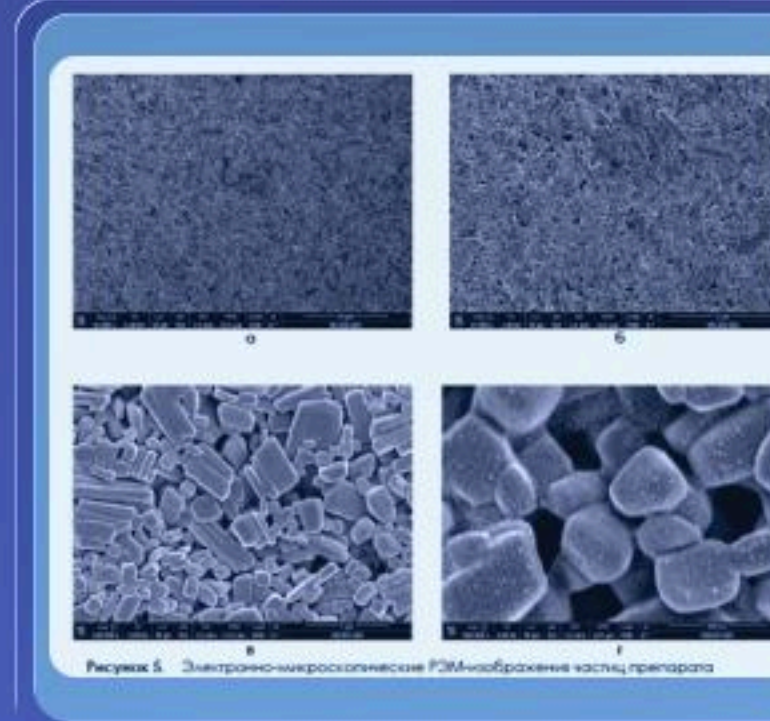
Исследование

In vitro/in silico вместо длительных клинических исследований в строгом соответствии с мировыми практиками

Мантириво



Лоривурин



КИ БЭ

MIDD/AIDD

КИ БЭ

MIDD/AIDD

Стоимость исследования
(без закупки референта)

~250

~12,0

~250

~12,0

Стоимость референтного
препарата

180

3,6

90

1,8

Стоимость исследования

430

15,6

340

13,8

Длительность исследования

2 года

6 месяцев

2 года

6 месяцев

Прорывные **ОРИГИНАЛЬНЫЕ** препараты уже в стадии КИ

LLFM19401
(анти-HER2 ADC)

🔍 Клинические исследования



Многоцентровое
исследование у пациентов с
РМЖ, регистрационное КИ

Первый в России биспецифический
ADC для лечения широкого спектра
онко-заболеваний

LTBC14601
(ингибитор EGFR)

🔍 Клинические исследования



Безопасность,
фармакокинетика

Потенциал нового стандарта 1-й
линии терапии немелкоклеточного
рака легких

JUFC11701
(ингибитор интегразы)

🔍 Клинические исследования





Безопасность,
фармакокинетика

Переход к пролонгированным
формам терапии ВИЧ с меньшим
риском выработки резистентности

Пайплайн ключевых запусков

Препарат	ДКИ	1 фаза	2 фаза	3 фаза	Регистрация
2026					
✖ Рак предстательной железы	LCBC02201				
⊕ Орфанное	XTBC13801				
⊕ Сахарный диабет II типа	WTBC08401				
✖ Рак легкого	LTBC01201				
✖ Рак легкого	LCBC02901				
✖ Хронический гепатит С	JTBC03701				
✖ Орфанное (СМА)	MPFC15401				
✖ ВИЧ	Мантириво				
✖ Ветеринария	Рабектра®				
2027					
⊕ РМЖ, рак желудка, гинекология	LTBB14701				
⊕ Аутоиммунное	JLFC09301				
⊕ Ожирение, СД II типа	WTBC15701				
✖ Рак яичников	LCBC19301				
2028					
✖ РМЖ	LTBC19601				
✖ Аутоиммунное	XTBC01801				
⊕ Рак легкого	LTBC14601				
✖ Ветеринария	VTBC15201				
⊕ Рак кожи	LCBC14401				
⊕ Рак крови	LTBC14301				
2029					
✖ ВИЧ	JUFC11701				
⊕ РМЖ	WRYB19001				
2030					
⊕ Ожирение, СД II типа	LRFB14801				
⊕ Рак легкого, РМЖ	LLFB13201				

- 20XX** Год ожидаемого вывода в рынок
-  Химический препарат
-  Биотехнологический препарат
-  Продвижение препарата за 2025-2026 гг.

Инновационный биспецифический конъюгат с потенциалом более 10 показаний – новая веха в российской онкологии – вывод в рынок 2 кв 2027

LLFM19401



Механизм действия и описание

Anti-Her2 ECD2



Anti-Her2 ECD4



Clavable linker –
Topo 1 inhibitor

DAR 5.8~6.0

HER2 – это биомаркер, который определяет агрессивность опухоли и одновременно служит точкой приложения таргетной терапии



Рынок¹

72 млрд руб.

к 2028 году

87 млрд руб.

к 2032 году



Потенциал и статус продукта



Регистрационное
клиническое исследование

Высокая эффективность у пациентов, резистентных к трастузумабу или пертузумабу за счёт биспецифического воздействия

Превосходство по эффективности в сравнении с Кадсила или Энхерту

Более 10 показаний в перспективе

Возможность воздействовать на ранее не охваченную категорию пациентов HER2 Low

Таргетная терапия рака легких, ОРИГИНАЛЬНАЯ молекула ПРОМОМЕД – вывод в рынок 2029

LTBC14601



Механизм действия и описание



Препарат ингибирует тирозинкиназу рецептора EGFR, даже при наличии мутации T790M, связанной с развитием резистентности



Рынок¹

62 млрд рублей

к 2028 году

68 млрд рублей

к 2032 году



Потенциал и статус продукта



Клиническое исследование безопасности и фармакокинетики

Ингибиторы EGFR в комбинации с препаратами химиотерапии и препаратами платины – **первая линия терапии немелкоклеточного рака легких**

Клинически значимое и устойчивое улучшение исходов

Тенденция к увеличению общей выживаемости

Самая продолжительная из описанных выживаемость без прогрессирования при распространенном раке

Потенциал применения на ранних стадиях заболевания

mРНК вакцина для лечения меланомы - стадия Proof-of-Concept

LQRC22001

Механизм действия и описание

mRNA-терапия меланомы – проект на стадии Proof-of-Concept, направленный на запуск синтеза терапевтических белков в клетках

Использование in silico подходов для подбора антигенов и иммуногенных эпитопов

Фокус на усилении таргетного противоопухолевого иммунного ответа

Разработка собственных систем доставки (LNP, липосомы, липоплексы) для эффективного проникновения и стабильной экспрессии

Оптимизация mРНК через UTR-элементы для контроля стабильности, трансляции и длительности действия

Рынок¹

\$22,1 млрд

к 2032 году

СГТР'26-'33 - 17,8%

Потенциал и статус продукта

Апрель 2026 – разработка дизайна последовательности, формирование пилотных вакцинных конструкторов



Платформенное решение по разработке mРНК вакцин против рака

Смена парадигмы в иммунотерапии онкологии

Высокий профиль безопасности и селективное воздействие только на клетки опухоли

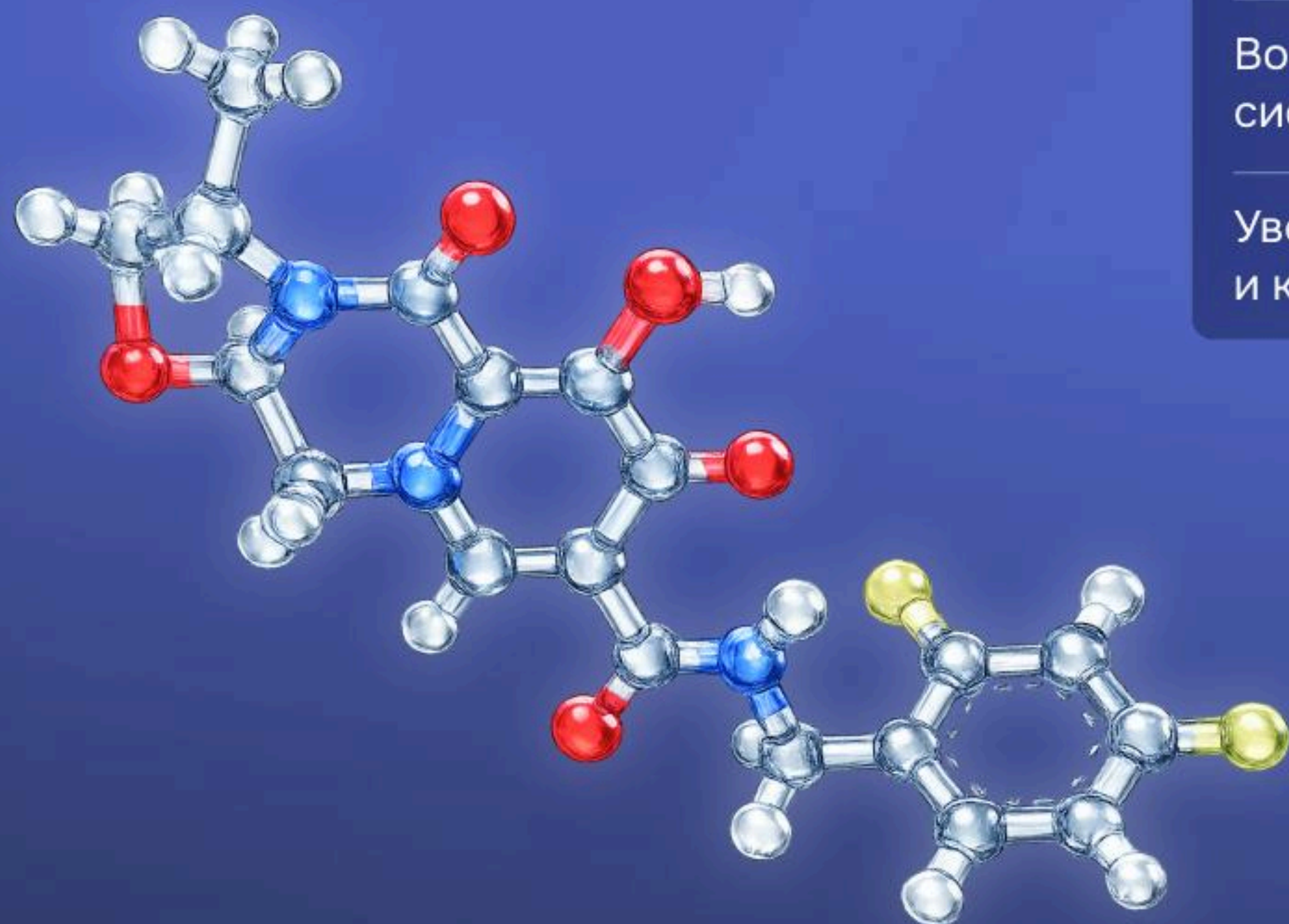
Партнеры проекта – ИХБФМ СО РАН, AIRI

Борьба с инфекциями: пролонгированная форма комбинации ингибиторов интегразы для терапии ВИЧ

JUFC11701



Механизм действия и описание



Снижение вирусной нагрузки

Восстановление иммунной системы

Увеличение продолжительности и качества жизни пациентов



Рынок

1,6 млн человек

Распространенность ВИЧ в России

+10% ежегодный прирост



Потенциал и статус продукта



Клиническое исследование безопасности и фармакокинетики

Высокая эффективность в достижении клинически-значимых результатов

Пролонгированная форма – 1 инъекция в 1-2 месяца

Полный цикл производства – доступность для удовлетворения всей потребности РФ

Высокая приверженность к терапии

Низкий риск резистентности и благоприятный профиль безопасности

Аутоимунные заболевания: ингибитор янус-киназ – таргетная терапия в удобной пероральной форме

XTBC01801

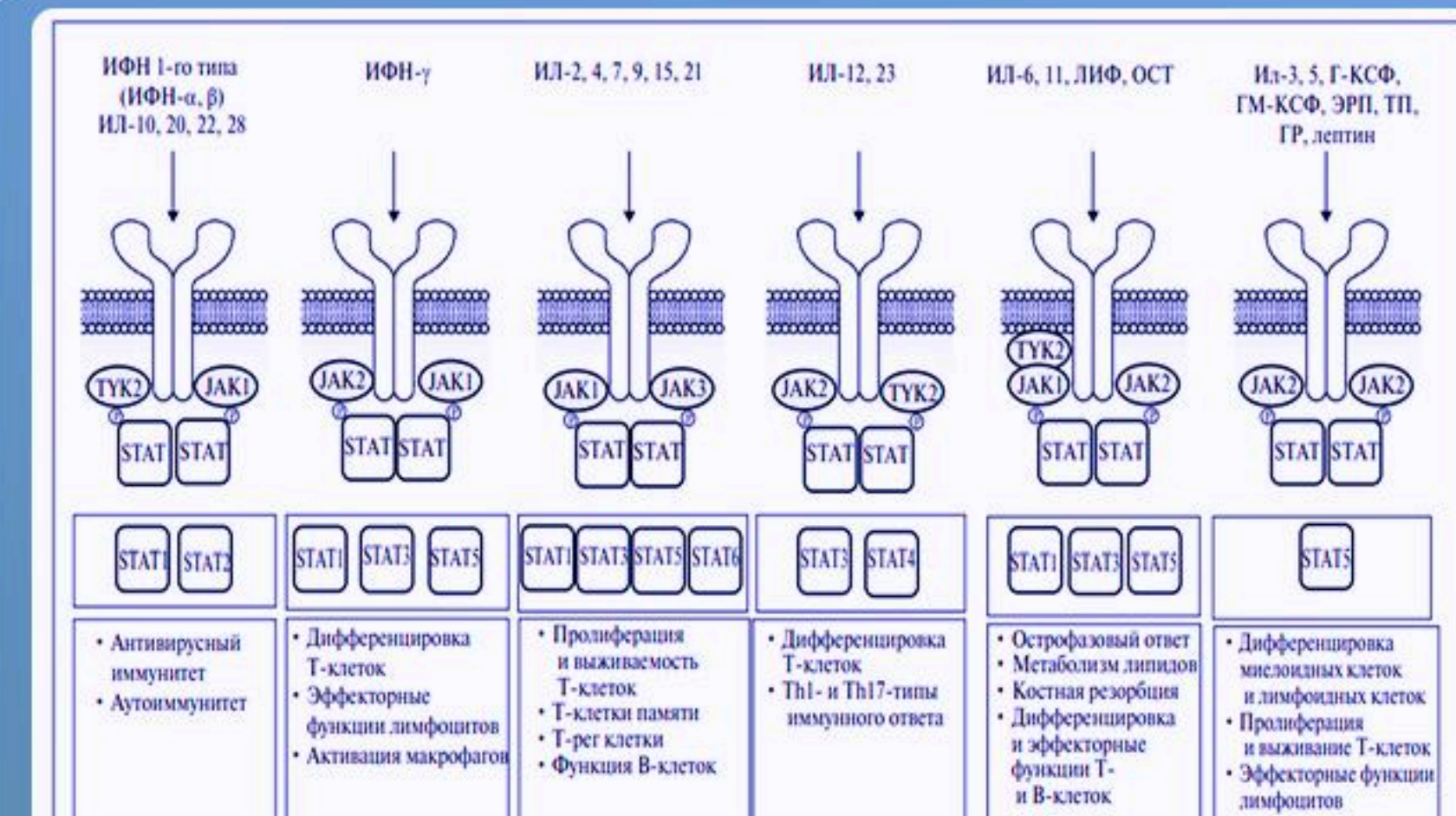
Механизм действия и описание

Модифицированная структура – оптимизированная энергия связи с JAK1 и JAK2, маленький размер молекулы, блокирует воспалительный ответ изнутри клетки, не вызывает развития иммуновоспалительной реакции. Высокая селективность

Рынок¹

34,1 млрд рублей к 2033 году

СГТР'25-'32 – 18,4%



Потенциал и статус продукта

Старт клинического исследования – 3 кв 2026

Потенциальный высокий профиль безопасности: отсутствие характерного для непредсказуемого влияния на другие провоспалительные и противовоспалительные цитокины и иммуногенности

Высокий потенциал расширения показаний для очаговой алопеции и различных дерматитов

Таблетированная форма, повышение приверженности к терапии

Орфанные и нейродегенеративные заболевания – новый уровень экспертизы

Приоритет

Обеспечение эффективной терапии и высокого качества жизни у пациентов с Синдромом короткой кишки, Спинальной мышечной атрофией, Болезнью Паркинсона, Болезнью Альцгеймера и т.д.

6 орфанных препаратов на регистрации в 2025



5 орфанных препаратов будет в регистрации в 2026

Генный энхансер (МДД)

Терапия на основе модификации экспрессии генов для лечения мышечной дистрофии Дюшенна

Клобеген® - Про: новые возможности применения

- Исследование IV фазы препарата для лечения СМА
- Применение у широкой популяции пациентов вне зависимости от предшествующей терапии
- В перспективе изменение клинических протоколов лечения заболевания увеличит терапию для пациентов со СМА и обеспечит экономию бюджетных средств

ХСВС24101 и ХТФС24201

Терапия симптоматической обструктивной гипертрофической кардиомиопатии

Расширение присутствия Компании в новых для GLP-1 сегментах

» **4** клинических исследования по Тирзетте®

» **9** исследований в реальной клинической практике по Тирзетте® и Велгии® Эко

Старт клинического исследования эффективности и безопасности Тирзетта® у пациентов от 12 лет (подростков):



- Комплексная терапия и коррекция пищевого поведения
- Поэтапное увеличение физической активности
- Профессиональная поддержка диетологов и психологов

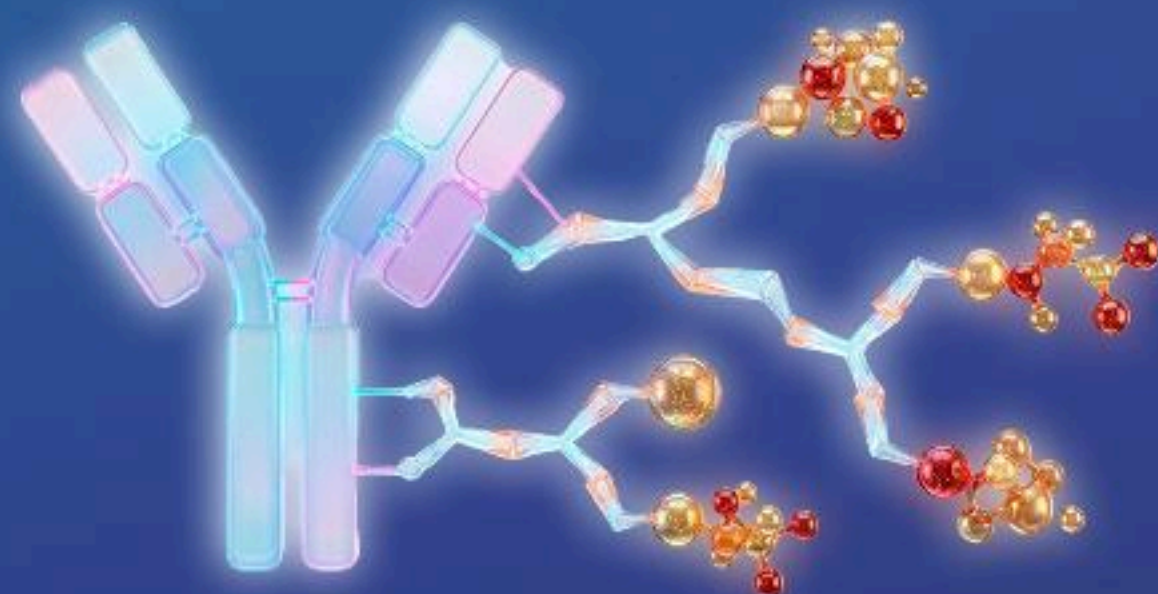
25% Детей России имеют избыточную массу тела или ожирение

Уникальные молекулы в эндо-портфеле. Старт КИ уже в 2026



Оригинальный GLP-1 с пролонгированным действием

WRYB20801



Механизм действия

Аналог GLP-1, соединенный с FC-фрагментом иммуноглобулина

Улучшение веса и состава тела, улучшение углеводного обмена, восстановление ткани печени

Потенциал продукта

Удобство применения – 1 раз в 2 недели и 1 раз в месяц

В 3 раза более выраженный контроль HbA1C по сравнению с существующими препаратами



Старт КИ – 4 кв 2026



Оригинальный трикретин

WRYB19001

Механизм действия

Агонист сразу трех рецепторов GLP-1R, GIPR и GCGR

Контроль аппетита, контроль углеводного и липидного обменов

Повышение энергозатрат в покое. Контроль метаболизма глюкозы ночью, сжигание жировой ткани

Потенциал продукта

Лечение сахарного диабета – снижение уровня HbA1c – до 5 раз от исходного уровня к 36 неделе использования

Сопоставимость с бариатрической хирургией в лечении ожирения – до 30% на 48 неделях применения



Старт КИ – 3 кв 2026

Рынок Эндо второй год подряд увеличивается в два раза

Драйверы роста

1 Рост числа больных диабетом в России  +9,6 млн.

15 млн чел. к 2035 году Рост с 5,4 млн чел. в 2023 году

2 Ожирение в России распространено существенно больше, чем количество диагностированных случаев

~30-35% (44 млн) VS **~10-11%** (16 млн)

Распространенность, 2024 г.

Количество диагностированных случаев, 2024 г.

3 Рост пользователей в США препаратов GLP-1 за счет снижения цены и перехода на пероральную форму

5,3 млн чел. VS **37,5** млн чел.

2025 г.

2035 г.



Ожирение и диабет

самые известные взаимосвязанные неинфекционные пандемии, с колоссальными темпами роста в России и мире

Рынок Эндо ПРОМОМЕД, млрд руб.



Новые показания – потенциал расширения релевантного рынка

Расширение показаний препаратов



Эсперавир®

Одобрено применение при гриппе и ОРВИ (ранее – COVID-19). Обеспечивает широкое противовирусное покрытие и может назначаться на ранней стадии заболевания без ожидания диагностики, снижая риск осложнений.



АМБЕРВИН® Пульмо

Одобрено применение при внебольничной пневмонии в составе комплексной терапии. Ингаляционная форма обеспечивает доставку препарата в легкие и усиливает эффект терапии.

Перспективы рынка

9 млрд ₺

объем рынка противовирусных препаратов Rx в 2025

СГТР 27%

за 2021-2025

Высокий потенциал рынка терапии пневмонии из-за растущей резистентности к антибиотикам (АМР)

СГТР ~8% до 2031

до 2031

Стратегическая задача

предупреждение АМР¹

Ветеринария – новое перспективное направление портфеля

1

АмклавВет® –
комбинированный антибиотик
для животных



Кожные заболевания

Инфекции мочевыводящих путей

Бактериальные энтериты

Респираторные бактериальные
инфекции

2

Флексонорм® –
высокоселективный НПВП
для кошек и собак



Быстрое и длительное облегчение боли
и снятие воспаления

Послеоперационное обезболивание

3

Рабектра® – первый
отечественный флураланер

Получено РУ

Защита от блох и клещей на 12 недель –
Максимальная эффективность в классе

Уникальная форма жевательных
таблеток – «котлеток»

Потенциал рынка – более **5 млрд руб.**

~ Рынок¹

25,1 млрд руб.
целевой рынок

11,5 млрд руб.
релевантный рынок

СГТР '23-'25: 88%

Всероссийский проект «Начни с себя»

Цель проекта: снижение массы тела, профилактика атеросклероз-опосредованных сердечно-сосудистых заболеваний и сахарного диабета



Партнерство Республики Мордовия,
Минздрава России и ПРОМОМЕД



Модификация веса – доказанный фактор снижения риска сердечно-сосудистых катастроф и увеличения продолжительности жизни

Эпидемиологическое исследование с
НМИЦ Эндокринологии
и Институтом геронтологии



Коррекция ожирения –
предотвращение преждевременного
старения и продление жизни

1

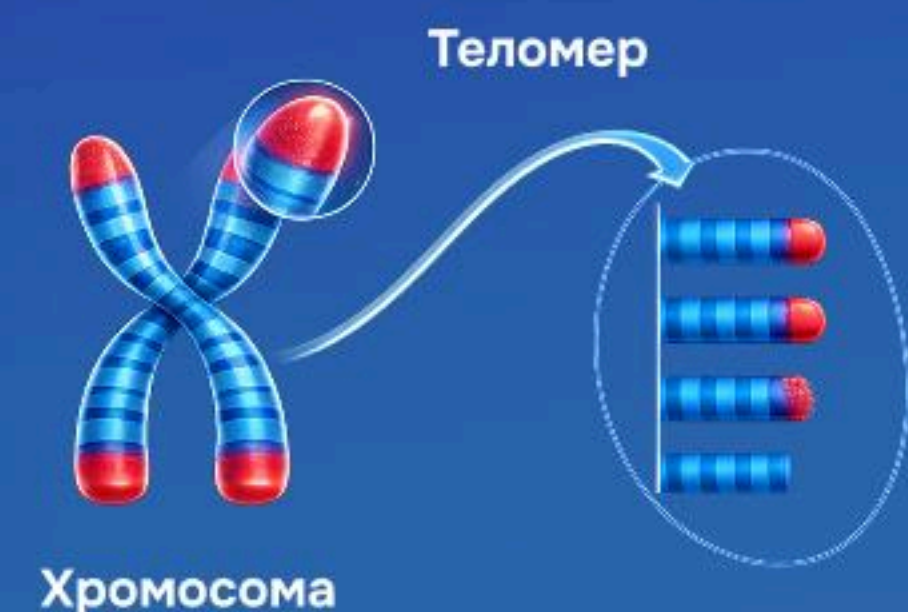
Первый этап: влияние ожирения на параметр биологического возраста и старения

2

Второй этап: влияние Тирзетты® на замедление увеличения биологического возраста и восстановление физического резерва

Инновации на основе механизмов замедления старения

Клеточное старение



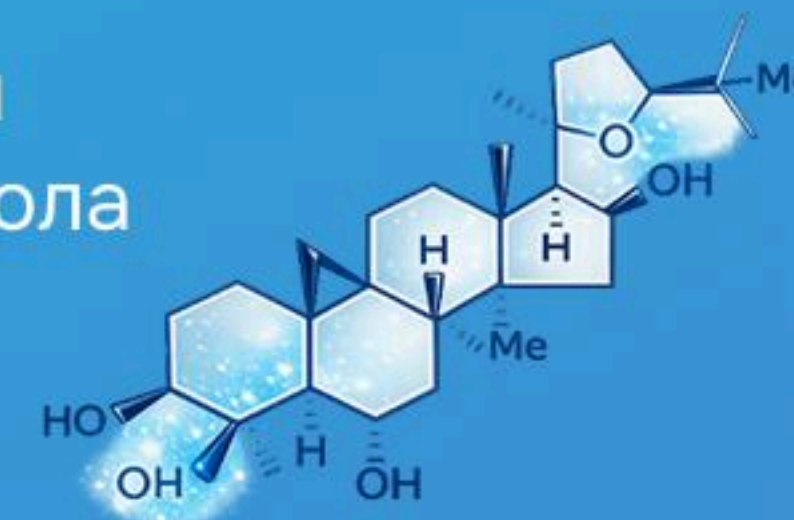
С каждым делением клетки теломеры укорачиваются, что приводит к старению



Фермент теломераза способен поддерживать длину теломер и замедлять старение, но необходимо увеличение его активности

Современное научное решение

Продуктовая линейка на основе использования молекулы циклоастренола (CAG), доказанный активатор теломеразы



1

Увеличивает активность теломеразы в 4,3 раза, способствуя замедлению процессов старения на клеточном уровне

2

Обладает антиоксидантным действием, снижает оксидативный стресс

3

Поддерживает иммунную систему

Защита демографического будущего

Портфель разработок
ПРОМОМЕД меняет
парадигму медицины



Стратегическая миссия ПРОМОМЕД – не только лечение заболеваний сегодня, но и защита генетического и эпигенетического здоровья нации как основы здоровья будущих поколений



ПРОМОМЕД: Стратегия опережающего роста



20 лет
миллионы
спасенных жизней

 **ПРОМОМЕД**
Инновации в биофармацевтике

Инновации и Системный подход в коммерциализации – Фундамент сильных результатов Группы

718

объектов
интеллектуальной
собственности

+93 г/г

38 млрд руб.

выручка
за 2025 год

+75% г/г

+163%

выручка
по Эндо

+42%

выручка
по Онко

+65%

рост экспортных
продаж, г/г

Новые разработки
и медицинские исследования

За 2025 год

84

Проведенных
медицинских
исследования

>150

Препаратов на стадии
R&D и регистрации

Регистрация и защита
собственных разработок

На 31.12.25

364

Регистрационных
удостоверений

+21 шт. г/г

102

Патента

+27 шт. г/г

Запуски ключевого
портфеля

21 Запуск
препаратов



>360

Препаратов
в портфеле

Наши заводы умело реагируют на масштабные вызовы здравоохранения



АО «Биохимик» – предприятие полного цикла производства: от молекулы до готовой лекарственной формы

>220,000 м²

производственные площади

6 производственных цехов

>175 млн флаконов и ампул

до 360 т АФС

>2,000 м²

лаборатории

16 производственных участков

>1,8 млрд таблеток

45 млн преднаполненных шприцев

Развитие собственных высокотехнологичных мощностей



Расширение участка по производству преднаполненных шприцев мощностью более 12 тыс. шприцев в час



Запуск участка по производству ветеринарных препаратов в жевательных таблетках



Запуск цеха по производству онкологических препаратов состоится в 2026 году



«Берахим» – предприятие, которое осуществляет разработку и производство интермедиатов и АФС

>3,200 м²

производственные площади

>30 АФС

разработано и зарегистрировано

15,8 т АФС в год

АФС разрабатывается и производится в интересах более 7 крупнейших фарм компаний



Открытие новой лаборатории контроля качества



Модернизация и увеличение мощностей цеха твердофазного синтеза для освоения полного синтеза пептидов (тирзепатида, тедуглутида и др.)

Роботизация производства для повышения эффективности

До

Ручная передача между технологическими операциями

- Узкие места в производственном потоке
- Потери производительности и простои
- Высокая доля низкоквалифицированного труда и связанных с этим издержек производства

После

Непрерывный технологический поток

- Автоматизированная передача полупродукта
- Синхронизация всех этапов производства
- Увеличение пропускной способности линии
- Универсальное и мобильное решение

На Заводе «Биохимик» впервые внедрен промышленный робототехнический комплекс

Стандартная робо-рука со специально созданной оснасткой по технологии 3D печати

Отечественные технологии



Маркетинг: эффективная коммерческая экосистема превращает инновации в рост продаж

Коммерческая экосистема ПРОМОМЕД соответствует международным стандартам Фармы

Пациенты	Прямые рекламные кампании Набор в наблюдательные исследования
Партнеры	Крупнейшие дистрибьюторы рынка России и в зарубежных странах
Медицинское сообщество	Личные визиты к врачам Работа с цифровыми платформами и медицинской прессой
Государство	Фокус на глубокую локализацию стадий производства и технологическое лидерство >60% препаратов в списке ЖНВЛП



Первая в истории российской фармы подписка на препараты курсового приема



Доля расходов на маркетинг от выручки в 2025 г.



>490

Городов России, где работают мед. представители Группы

Составляющие успеха Фармбренда ПРОМОМЕД

Системная работа по расширению показаний к применению

Доступность терапии для пациентов

Доверие со стороны врачебного сообщества

Позитивный опыт использования препарата в практике

Широкая дистрибьюторская сеть

Доказанная эффективность препаратов

>100

Национальных и региональных дистрибьюторов сотрудничают с Группой

Аптечный канал: акцент на физической дистрибуции для повышения доступности препаратов в аптеках страны

Розничная реализация

Дистрибуция препаратов

In-house  PROMOMED
Инициативы в биофармацевтике

Производство препаратов

In-house  PROMOMED
Инициативы в биофармацевтике

Разработка препаратов

Взаимодействие с аптечными сетями и онлайн-продажи – в фокусе работы с партнерами

> 66 тыс. **22%**

Количество аптек, где представлены препараты PROMOMED

Доля онлайн-продаж ключевых препаратов в 2025 году

Основы подхода работы с аптеками

- Договорная основа, ежегодное планирование срока непрерывного нахождения продукта в точке
- Увеличение «глубины полки»
- Обеспечение необходимого уровня дистрибуции препаратов – один из пунктов соглашения с аптеками
- Обучение фармацевтов и провизоров с фокусом на новые препараты

Динамика продаж PROMOMED в коммерческом сегменте, млрд руб.



9,8%

доля PROMOMED в релевантном коммерческом рынке

Бюджетный сегмент: ПРОМОМЕД – лидер в релевантном рынке

Основные факторы значимого роста в Бюджетном сегменте

- Включение в Клинические рекомендации Минздрава, стандарты лечения, региональные клинические и методические рекомендации
- Взаимодействие с профессиональными и пациентскими сообществами
- Осуществление прямых продаж региональным дистрибьюторам по дополнительным запросам вне рамок объемных соглашений
- Активная коммуникация с государственными заказчиками и профильными специалистами
- Готовность прийти на помощь в кризис (например, доступность платинов)

Факторы, обеспечивающие защиту от ценовой эрозии²

Выпуск инновационных препаратов

Производство технологически сложных препаратов

Синтез собственных активных фармацевтических субстанций


ТОП-10 производителей Бюджетного сегмента по доле рынка в 2025 г.¹




Экспорт: ПРОМОМЕД расширяет географию присутствия

Расширение доступа на рынки через прохождение GMP аудитов

GMP (Good Manufacturing Practice) – стандарт надлежащей производственной практики, который устанавливает требования к качеству препаратов

 Получение GMP-сертификата и выход на рынок Ирака

 Получение GMP-сертификата и выход на рынок Узбекистана

 Получение GMP-сертификата и доступ к рынку ОАЭ

Международная экспансия

Цель: >15%

доля экспорта в выручке от инновационных препаратов к 2032 году

Ближнее Зарубежье



Дальнее Зарубежье



Методы экспансии на новые рынки

Экспорт технологического суверенитета

Совместная разработка препаратов

Развитие сети дистрибуции в зарубежных странах

Совместные продвижения с локальными партнерами

Ключевые экспортируемые препараты

75% Доля продаж Велгии и Квинсенты в экспортном портфеле

23% Доля продаж противовирусных и антибактериальных препаратов в экспортном портфеле

Планы на 2026

Открытие представительств в странах СНГ

Запуск более 10 новых препаратов, включая ветеринарные

Продвижение линейки космецевтики

Реализация уже заключенных соглашений

Построение инфраструктуры продаж 2027-2030

900 ^{+65%} млн руб

Выручка по экспортным продажам в 2025 году

>50 препаратов
Экспортный портфель

>21 препарата
Находятся на этапе регистрации и разработки

Падение числа международных исследований создает длительный спрос на локальные решения. ПРОМОМЕД уже действует

Уменьшение числа международных КИ формирует дополнительное окно возможностей для локальных производителей

> 18 раз

сокращение международных клинических исследований в России за 5 лет

Разрешения на клинические исследования зарубежных компаний в России 2021-2025 гг.

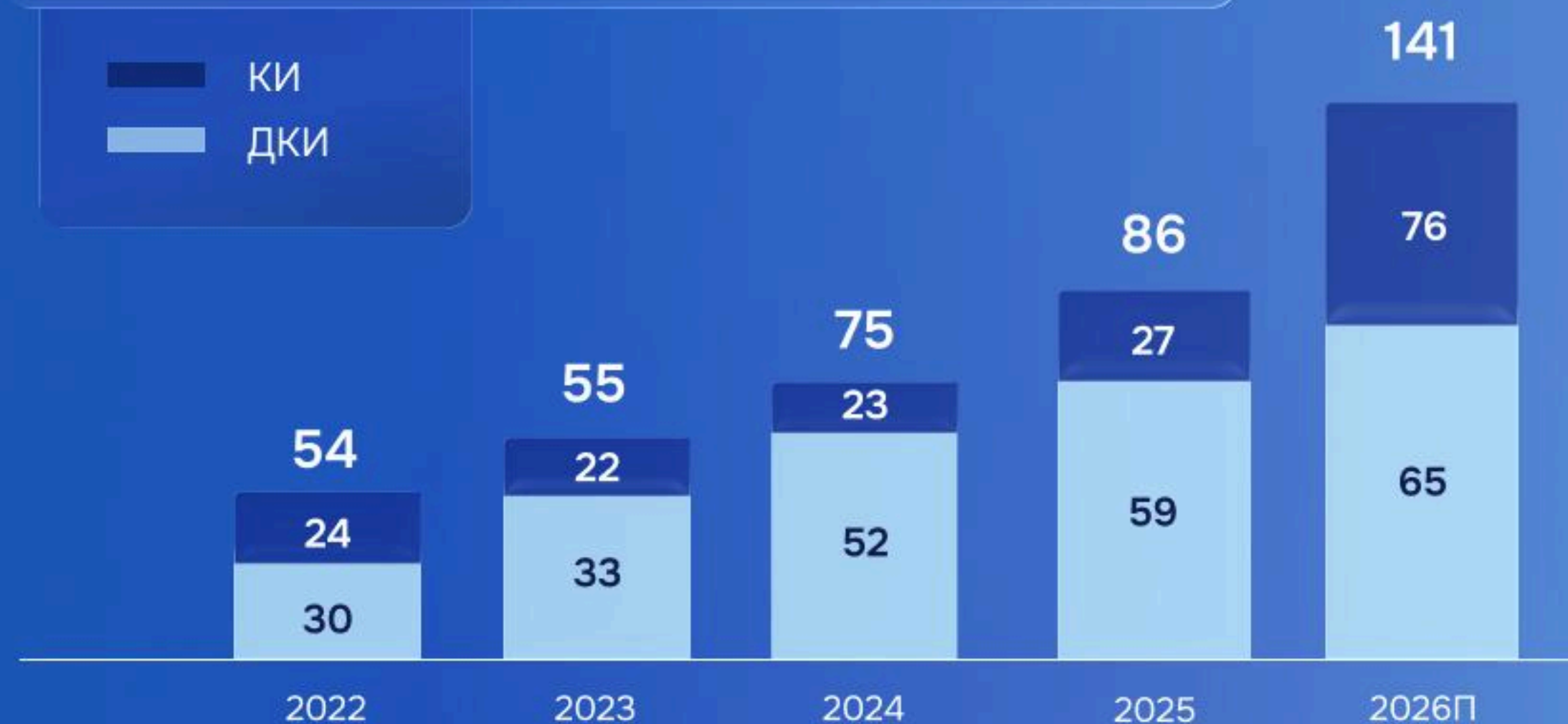


- Для вывода новых препаратов в рынок требуется проведение КИ
- Восстановление присутствия иностранных компаний потребует значительное время для прохождения регуляторных процедур
- При отсутствии КИ на российском рынке существует риск, что российские пациенты не получат инновационные препараты нового поколения

ПРОМОМЕД кратно увеличил количество медицинских исследований

Клинические и доклинические исследования ПРОМОМЕД, шт.

КИ
ДКИ



- ✓ Фокус на передовые и наиболее перспективные рынки
- ✓ Уникальные исследования и оригинальные разработки
- ✓ Рост потенциального рынка за счет расширения показаний выпущенных препаратов

Стратегия роста акционерной стоимости: цели 2025 достигнуты



ПРОМОМЕД - участник программы создания акционерной стоимости

- ✓ **9** Препаратов ключевого портфеля выведено в рынок
- ✓ **+75%** Рост выручки г/г
- ✓ **>40%** Рентабельность по EBITDA

Единственная компания с наивысшим некредитным рейтингом «пять звёзд» от двух агентств¹



Корпоративное управление направлено на сочетание долгосрочного устойчивого развития бизнеса и рост акционерной стоимости компании

- Генеральный директор обратился с рекомендацией к Совету директоров рассмотреть возможность распределения первых с момента IPO дивидендов.
- Запуск программы долгосрочной мотивации менеджмента с инструментами обратного выкупа акций (buy-back)
- 6 из 9 членов Совета директоров обладают значительным опытом в здравоохранении и научно-исследовательской деятельности, а 3 члена СД имеют опыт руководства бизнесом в ТОП-5 глобальных фармацевтических компаний
- Обновление дивидендной политики

Финансовые результаты 2025



20 лет
миллионы
спасенных жизней

 **ПРОМОМЕД**
Инновации в биофармацевтике

Проверено в клинике, доказано на практике

ПРОМОМЕД – лучшие показатели роста среди эмитентов МОЕХ

Показатель, млрд руб.	2025	2024	Δ, %	Цели 2025	Цели 2024
Выручка	37,6	21,4	75,2%	75%	35%
Себестоимость продаж	12,2	7,3	68%		
Валовая прибыль	25,4	14,2	79%		
Рентабельность по валовой прибыли	68%	66%	2 п.п.		
ЕБИТДА	15,3	8,3	86%		
Рентабельность по ЕБИТДА	41%	38%	3 п.п.	40%	35%
Чистая прибыль	7,2	2,9	149%		
Чистая прибыль, скорр. на разовые расходы	7,2	4,0	78%		
Рентабельность по скорр. чистой прибыли	19,1%	18,8%	0,3 п.п.	20%	15%
Чистый долг/ЕБИТДА	1,65	2,05	-	<2,5х	<2,5х

Улучшение рентабельности по валовой прибыли за счет изменения микса продуктов в сторону более маржинальных

Рентабельность растет несмотря на давление высоких ставок

Выручка и рентабельность по ЕБИТДА лучше прогноза

Темпы роста выручки в 2025 в 6 раз опережают темпы роста рынка

Продажи препаратов в аптеках растут вслед за реализацией дистрибьюторам

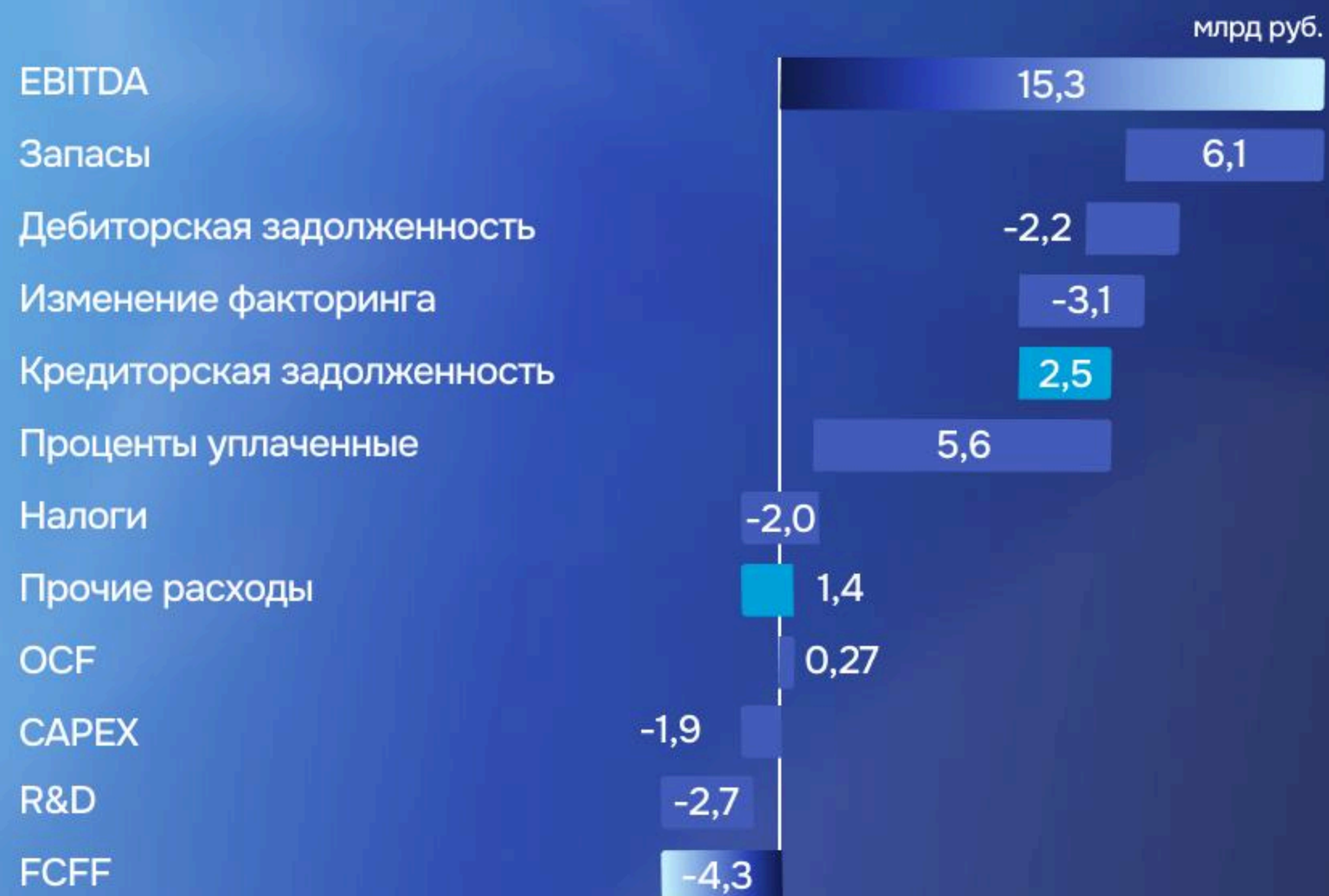
- >> DSM (+122 г/г), МДЛП (+88% г/г)
- >> по сравнению с IQVIA (+107% г/г)

Кратный рост выручки по целевым направлениям



Операционный денежный поток вырос на 188% г/г

Структура формирования денежного потока



- Рост качественной ДЗ и запасов под закупки контрагентов в начале 2026 года
- Рост процентных платежей на фоне жесткой ДКП Банка России
- Рост налоговой нагрузки на фоне роста доходности бизнеса
- Замедление капитальных вложений связано с прохождением пика обновления мощностей
- Рост инвестиций в исследования и разработки

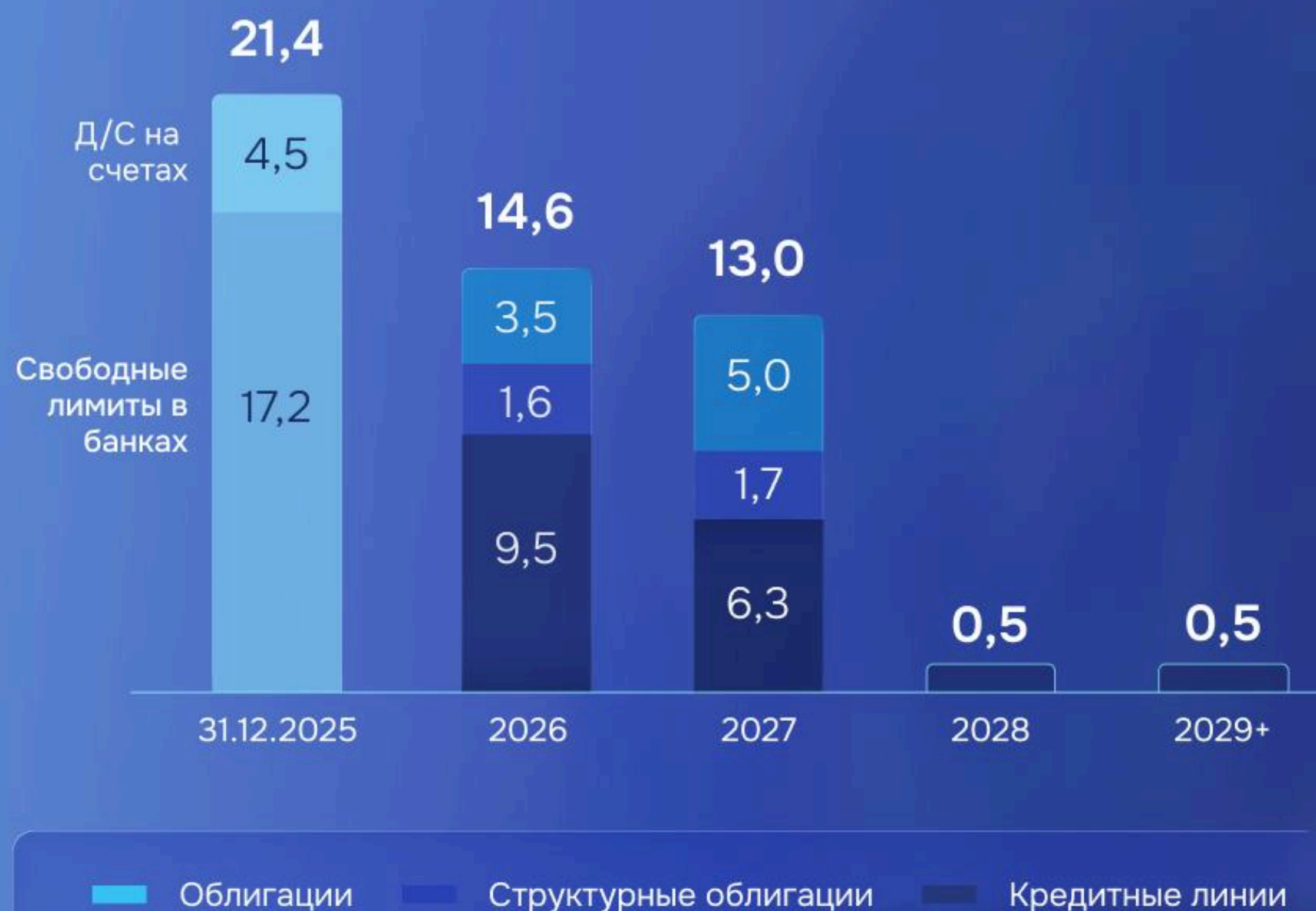
Оборачиваемость дебиторской задолженности улучшилась на 54 дня



Изменение	Показатели оборачиваемости, дней	
	2024	2025
-19 дней	466	447
-54 дня	260	206
+13 дней	172	185
		Чистый оборотный капитал
		Дебиторская задолженность
		Кредиторская задолженность

Долговая нагрузка снизилась до 1,65x

Свободная ликвидность и график погашения долга, млрд руб.



Взвешенный подход к управлению долгом

- Средневзвешенная ставка снизилась до 14,6% (2024: 16,0%)
- Обязательства с плавающей процентной ставкой составляют 86%
- Цель на 2026 год: сохранение показателя Чистый долг / EBITDA ниже уровня 2,5x и дальнейшее его снижение

Эффективное управление обязательствами:

- 2025: размещены и рефинансированы облигации на 5 млрд руб.
- Март 2026: погашен выпуск 002P-1 на 3,5 млрд руб. и размещен выпуск 002P-03 на 6,8 млрд руб. с погашением в 2028 году

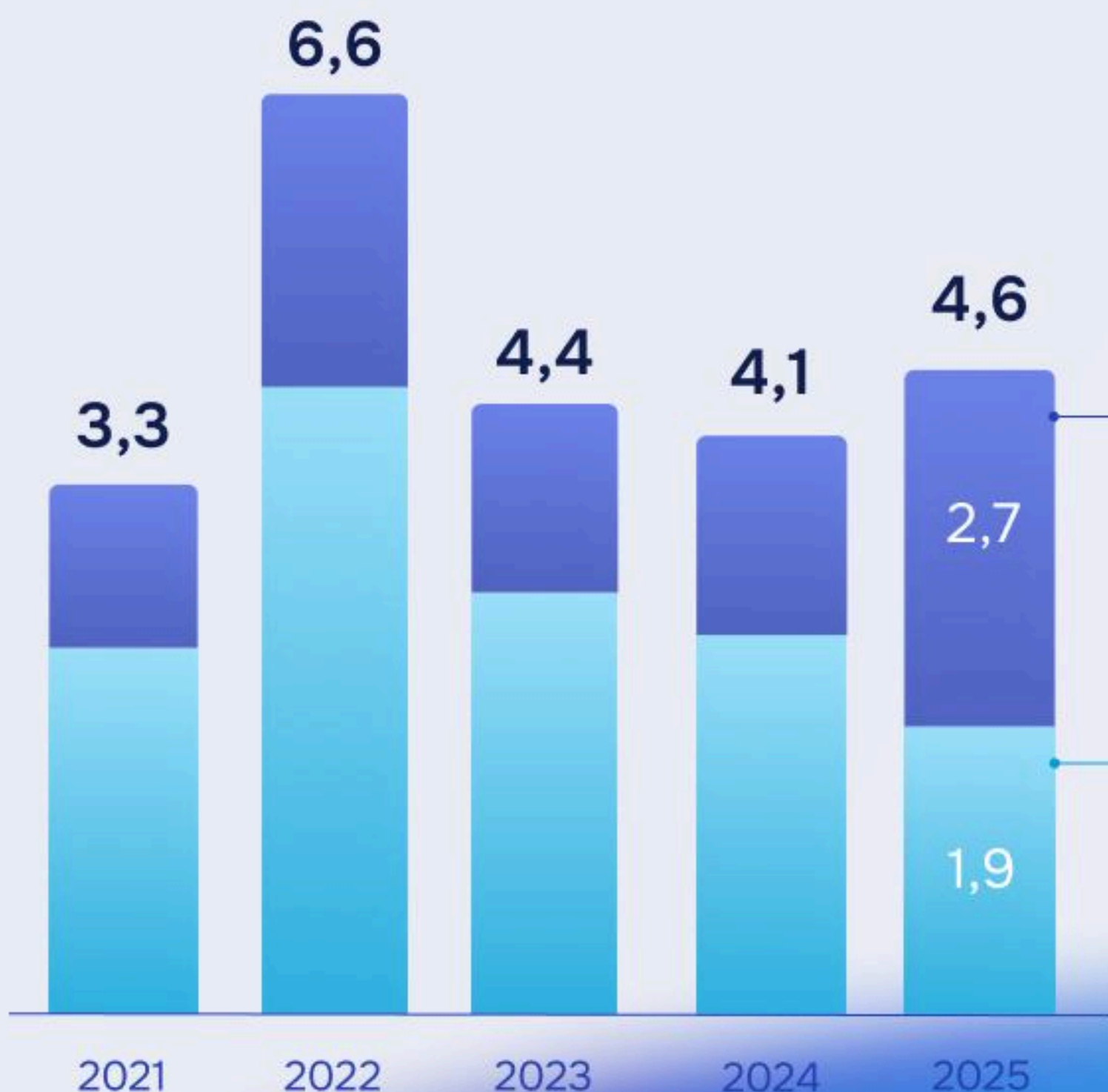
Подтверждение высокого кредитного качества ООО «ПРОМОМЕД ДМ»:

- A|ru| от НРА (фев.26)
- ruA- от Эксперт РА (июн.25)

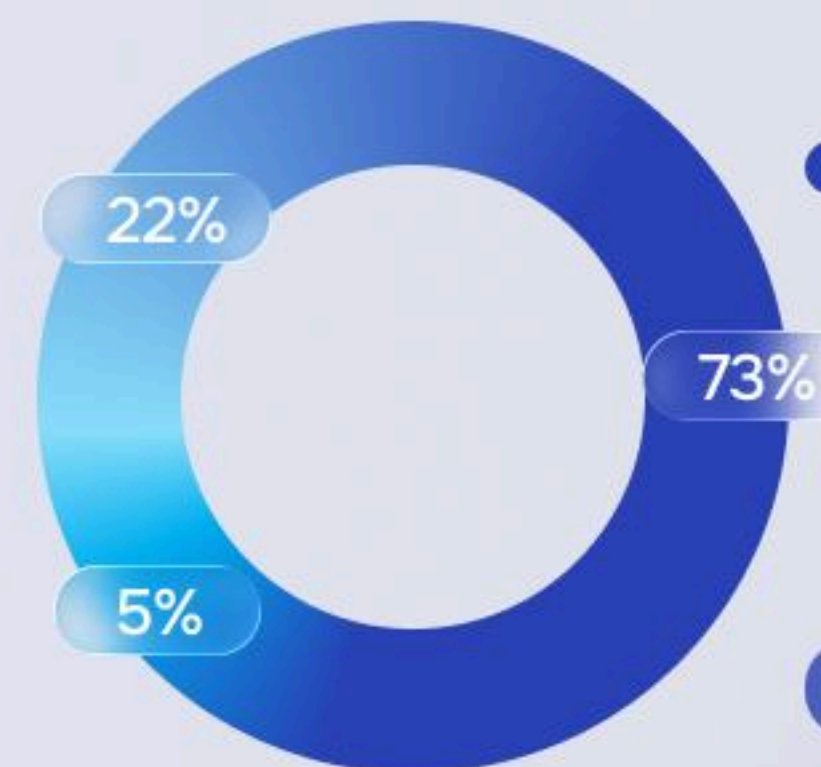
Плановое снижение CAPEX и наращивание R&D

для разработки инновационных препаратов как будущих драйверов роста

R&D, млрд руб.
CAPEX, млрд руб.



- Исследования биоэквивалентности, перерегистрация
- Продукты, материалы для АФС, лабораторное оборудование



Клинические исследования

Структура инвестиций в R&D 2025, %

CAPEX снижается с завершением основной фазы обновления мощностей

Запуски 2025:

- Расширение участка по производству преднаполненных шприцев
- Запуск участка по производству ветеринарных препаратов в таблетках

Повышение ликвидности, программа LTI и дивидендная политика

Положения дивидендной политики

Критерий

Размер выплаты

ЧД¹/ скорр. EBITDA² ≤ 1

≥ 50% скорр. ЧП³

1 < ЧД / скорр. EBITDA ≤ 2

≥ 25% скорр. ЧП

2 < ЧД / скорр. EBITDA ≤ 2,5

≥ 15% скорр. ЧП

ЧД / скорр. EBITDA > 2,5

По рекомендации СД

Денежный поток в рамках операционной деятельности > 0

Условие исключено

Стратегия ПРОМОМЕД включает в себя поддержку инвесторов и максимизацию совокупной доходности акционеров:

- Обновление дивидендной политики
- Внедрение LTI программы через механизм обратного выкупа акций на рынке
- Запуск маркет-мейкинга через АТОН
- Увеличение доли акций в свободном обращении в рамках погашения структурных облигаций

Рекомендация СД акционерам: май 2026

ПРОМОМЕД подтверждает прогноз финансовых показателей на 2026 год

60%

Рост
выручки

20%

Рентабельность
по чистой прибыли

45%

Рентабельность
по EBITDA

<2,5x

Чистый долг/
EBITDA

Ключевые драйверы роста:



Результативные запуски ключевых препаратов



Улучшение операционной эффективности



Опережающий рынок роста базового портфеля



Расширение поставок препаратов за рубеж

Сессия вопросов и ответов



20 лет
миллионы
спасенных жизней

 **ПРОМОМЕД**
Инновации в биофармацевтике