



**GEN İLAÇ VE SAĞLIK ÜRÜNLERİ
SANAYİ TİCARET ANONİM ŞİRKETİ
1 OCAK– 31 MART 2025
ARA DÖNEM FAALİYET RAPORU**

1. GENEL BİLGİLER

Faaliyet Dönemi: 01.01.2025 – 31.03.2025

Ticaret Unvanı: Gen İlaç ve Sağlık Ürünleri Sanayi ve Ticaret A.Ş.

Sicil No: Ankara Ticaret Sicil Müdürlüğü – 131040

Vergi Dairesi: Ankara Kurumlar Vergi Dairesi

Vergi Numarası: 391 031 0236

MERSİS Numarası: 0391031023600021

Kuruluş Yeri: Gen İlaç ve Sağlık Ürünleri Sanayi Ticaret A.Ş. (“GEN”, “Şirket” veya “Gen İlaç”) Ankara, Türkiye’de kurulmuştur.

Merkez Ofis: Mustafa Kemal Mahallesi 2119.Sokak No:3 Çankaya/Ankara

Üretim Tesisi: ASO 2. Ve 3. Organize Sanayi Bölgesi Alcı OSB Mahallesi 2013.Cadde No: 24 Sincan/Ankara

Ayrıca, GEN’in Türkiye’de Ankara, İzmir ve İstanbul ve yurtdışında Almanya, Azerbaycan, Kazakistan, Özbekistan, Rusya ve Gürcistan olmak üzere toplam 9 adet ofis ve/veya şubesi bulunmaktadır.

İletişim Bilgileri: 0312 219 62 19 (Merkez) / 0312 945 14 36 (Üretim Tesisi)

İnternet Sitesi: <https://www.genilac.com.tr/>

Bağımsız Denetçi Bilgileri: Eren Bağımsız Denetim A.Ş.

2. FAALİYET KONUSU

Şirketin başlıca faaliyet konusu, her nevi beşeri ilaç imalatı ve sağlık ürünleri, alım satımı, ithalat ve ihracatı alanında faaliyet göstermektedir. Gen İlaç özellikle, nadir görülen hastalıkların tedavisinde ve bu hastalıklara bağlı olarak gelişen fonksiyon bozukluklarının giderilmesinde kullanılan ilaçlarıyla faaliyet göstermektedir.

3. SERMAYE VE ORTAKLIK YAPISI

Şirket, 6362 sayılı Kanun hükümlerine göre kayıtlı sermaye sistemini kabul etmiş ve Sermaye Piyasası Kurulu’nun 08.04.2021 tarih ve 19/595 sayılı izni ile kayıtlı sermaye sistemine geçmiştir. Şirketimizin 2024-2028 yılları için kayıtlı sermaye tavanı 5.000.000.000 TL olup, çıkarılmış sermayesi 300.000.000 TL’dir. 300.000.000 TL olan sermayenin 55.000.000 TL’lik kısmı A grubu, 245.000.000 TL’lik kısmı ise B grubu paylardan oluşmaktadır.

Şirket Esas Sözleşmesinin “Yönetim Kurulu ve Süresi” başlıklı 7. Maddesine göre, A grubu pay sahipleri Yönetim Kurulu’na aday gösterme imtiyazına sahiptir. Ayrıca, “Genel Kurul” başlıklı 10. Maddesine göre, her bir A grubu pay Genel Kurul’da beş (5) oy hakkına sahiptir.

Şirket sermayesi 14.09.2021 tarih ve 10408 sayılı ticaret sicil gazetesinde tescil ve ilan edilmiştir.

GEN İLAÇ VE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SANAYİ TİCARET ANONİM ŞİRKETİ VE BAĞLI ORTAKLIKLARI

1 OCAK- 31 MART 2025 ARA HESAP DÖNEMİNE AİT FAALİYET RAPORU

Şirketin 31 Mart 2025 tarihi itibarıyla ortaklık yapısı aşağıda sunulmuştur.

Ortak Adı Soyadı / Unvanı	Sermaye Tutarı (TL)	Oran (%)
Abidin Gülmüş	219.660.000	73,22
Semra Gülmüş	3.750.000	1,25
Şükrü Türkmen	2.656.000	0,89
Ömer Dinçer	2.656.000	0,89
Absel Emlak İnşaat Limited Şirketi	1.250.000	0,42
Halka Açık	70.028.000	23,33
Toplam	300.000.000	100,00

4. YÖNETİM KURULU VE ÜST YÖNETİM

Yönetim Kurulu Üyesi	Ünvanı / Görevi
Abidin GÜLMÜŞ	Yönetim Kurulu Başkanı & Genel Müdür
Şükrü TÜRKMEN	Yönetim Kurulu Başkan Vekili
Ömer DİNÇER	Yönetim Kurulu Başkan Vekili
Tolga KIZILTAN	Bağımsız Yönetim Kurulu Üyesi
Bernay ÖZAVCI	Bağımsız Yönetim Kurulu Üyesi

Üst Yönetim Üyesi	Ünvanı / Görevi
Abidin GÜLMÜŞ	Yönetim Kurulu Başkanı & Genel Müdür
Şükrü TÜRKMEN	Yönetim Kurulu Başkan Vekili
Ömer DİNÇER	Yönetim Kurulu Başkan Vekili
Tolga KIZILTAN	Bağımsız Yönetim Kurulu Üyesi
Bernay ÖZAVCI	Bağımsız Yönetim Kurulu Üyesi
Selçuk Deniz KARAGÜLLE	Genel Müdür Yardımcısı - Global Satış & Pazarlama
Yağmur Selin GÜLMÜŞ KOLAY	Genel Müdür Yardımcısı - Strateji & Kurumsal Gelişim
Nadir ULU	Genel Müdür Yardımcısı - Ar-Ge & Klinik Operasyonlar
Eda GÜLMÜŞ DEMİR	Genel Müdür Yardımcısı - Dış Ticaret

5. BAĞLI ORTAKLIK VE İŞTİRAKLER**Bağlı Ortaklıklar (“Grup”)**

GEN, aşağıda detaylarına yer verilen bağlı ortaklıkları ile grup oluşturmaktadır.

Bağlı Ortaklıklar	Kuruluş ve Faaliyet Yeri	Ana Faaliyeti
Genject Sağlık Ürünleri Kimya Sanayi Ticaret A.Ş.	Türkiye	Şırınga Üretimi ve Satışı
Elixir İlaç Araştırma Geliştirme A.Ş.	Türkiye	Beşeri İlaç Araştırma Geliştirme
Gen İlaç Germany GMBH	Almanya	İlaç Satış ve Pazarlama
Gen Pharma Caucasus Manufacturing Operations MMC	Azerbaycan	İlaç Üretimi

Genject Sağlık Ürünleri Kimya Sanayi Ticaret A.Ş.(“Genject”) 2010 yılında kurulmuş olup, GEN, Genject’te %96,40 oranında ortaktır. Genject, Türkiye’de kendi markası olan Genject tek kullanımlık hypodermik şırıngaların CE standartlarında üretimini gerçekleştirmektedir.

Elixir İlaç Araştırma Geliştirme A.Ş. (“Elixir”) 2014 yılında kurulmuş olup, GEN, Elixir’de %95,00 oranında ortaktır. Elixir, «European Medicine Agency (EMA)» ve «United States Food and Drug Administration (US FDA)» standartlarına uygun olarak yeni ve jenerik ilaç ürünleri ile üretim prosesleri geliştirilmesi üzerine Ar-Ge çalışmaları yürütmektedir.

Gen İlaç Germany GMBH (Gen Germany) 2021 yılında kurulmuş olup, GEN tarafından üretilen ürünlerin Avrupa’da satış ve pazarlamasına yönelik çalışmalar yürütmektedir.

Gen Pharma Caucasus Manufacturing Operations MMC (“GEN Caucasus”) 2023 yılında kurulmuş olup, GEN %66.00 oranında ortaktır. GEN Caucasus Azerbaycan’da ilaç üretim tesisi kurmak ve bu tesiste üretilecek ürünlerin satış ve pazarlamasını yapmak hedefiyle kurulmuştur. Hali hazırda üretim tesisinin inşaat çalışmaları devam etmektedir.

İştirakler	Kuruluş ve Faaliyet Yeri	Ana Faaliyeti	Pay Oranı (%)
Stimulil Inc.	ABD	Medikal Cihaz Geliştirme	19,30
RS Araştırma Eğitim Danışmanlık İlaç Sanayi ve Ticaret A.Ş.	Türkiye	İlaç Araştırma Geliştirme	11,70
Galventa AG	İsviçre	İlaç ve Gıda Takviyesi Araştırma Geliştirme	4,55
Neo Auvra Dijital Sağlık ve Biyoteknolojileri ve Hizmetleri Sanayi ve Ticaret A.Ş.	Türkiye	Biyoteknolojik Tıbbi Cihaz Araştırma Geliştirme	35,15

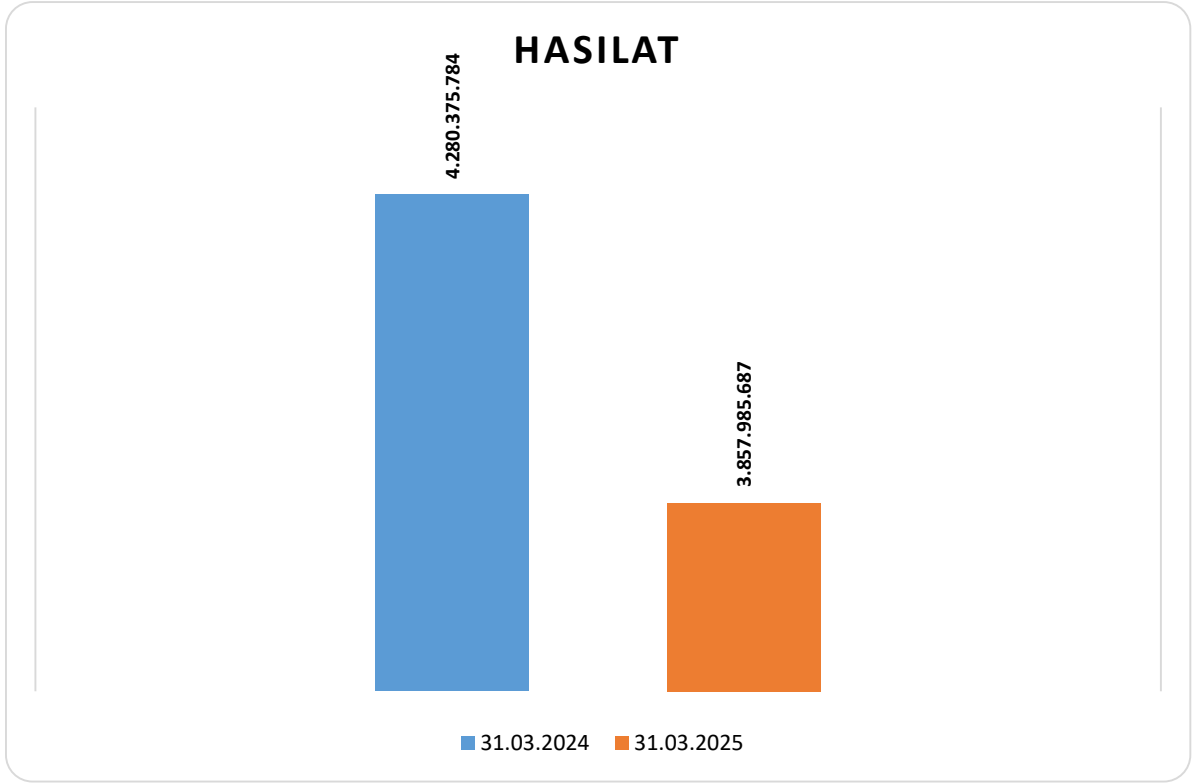
GEN İLAÇ VE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SANAYİ TİCARET ANONİM ŞİRKETİ VE BAĞLI ORTAKLIKLARI

1 OCAK- 31 MART 2025 ARA HESAP DÖNEMİNE AİT FAALİYET RAPORU

Invios Holding AG	Avusturya	Hassas Kanser İmmünoterapileri	0,98
H2O Bilişim Yazılım Elektronik Sağlık Hizmetleri Sanayi ve Türk Ticaret A.Ş.	Türkiye	Dijital Sağlık Teknolojileri	10,00
Jaguar Health Inc.	ABD	İlaç Araştırma Geliştirme	6,70

6. TEMEL FİNANSAL GÖSTERGELER

31.03.2025 itibarıyla TMS 29 Standardına uygun şekilde düzenlenen finansal tablolara göre grubun konsolide hasılatı 3.857.985.687 TL olarak gerçekleşmiştir.



GEN İLAÇ VE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SANAYİ TİCARET ANONİM ŞİRKETİ VE BAĞLI ORTAKLIKLARI

1 OCAK- 31 MART 2025 ARA HESAP DÖNEMİNE AİT FAALİYET RAPORU

Satışların Dağılımı

2022, 2023, 2024 ve 2025 yıllarının ilk çeyreklerine ilişkin olarak GEN'in ilaç satışlarının ürün grubu bazında çeyreklik dağılımı aşağıda sunulmuştur.

Satışlar (TL)*	2022/1Ç	2023/1Ç	2024/1Ç	2025/1Ç
NPP İlaçlar	829.734.873	181.168.786	1.292.821.895	1.411.000.702
İthal Ruhsatlı İlaçlar	303.380.073	605.509.072	1.346.670.390	1.852.395.497
Üretim Ruhsatlı İlaçlar	11.917.257	32.500.437	107.524.944	162.960.118
İhraç İlaçlar	56.720.295	96.314.144	208.808.900	290.797.246
Toplam Satışlar	1.201.752.498	915.492.439	2.955.826.129	3.717.153.563

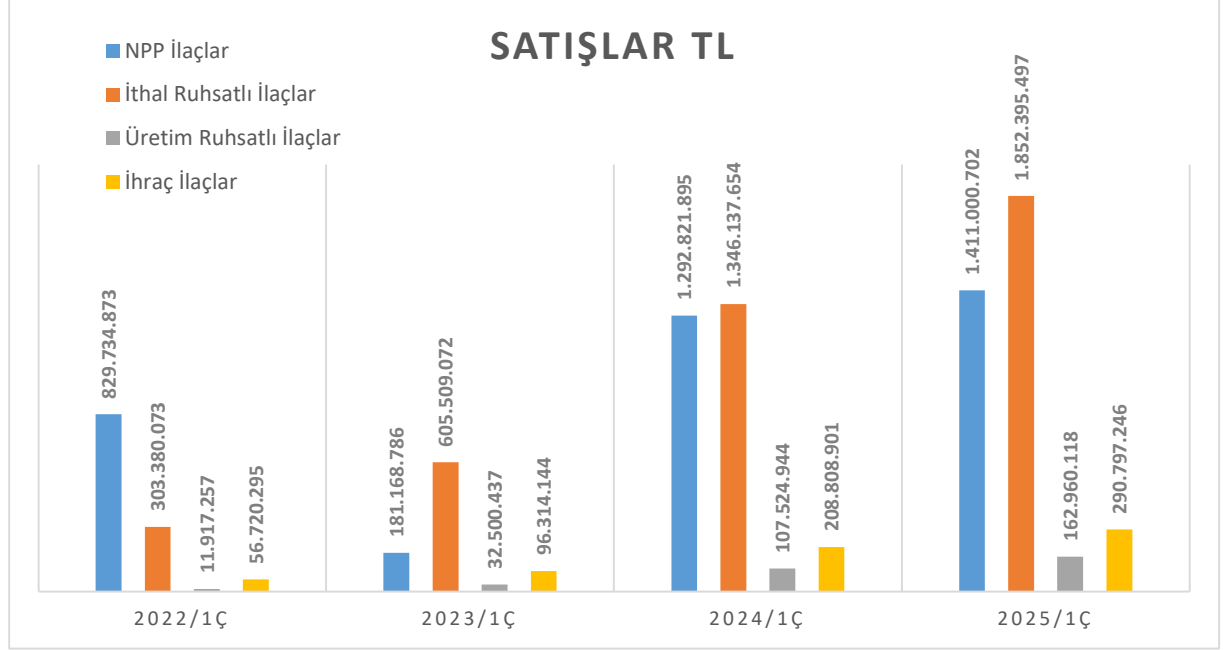
(*Bu rakamlar şirketin satışını yapmış olduğu ürünlere ilişkin fatura tutarları üzerinden hesaplanmış olup, TMS 29 Yüksek Enflasyonlu Ekonomilerde Finansal Raporlama Standardı uygulanmamıştır.)

Satışlar (Kutu)	2022/1Ç	2023/1Ç	2024/1Ç	2025/1Ç
NPP İlaçlar	42.211	11.584	41.304	28.130
İthal Ruhsatlı İlaçlar	163.774	190.943	131.777	182.347
Üretim Ruhsatlı İlaçlar	318.155	332.414	424.522	306.924
İhraç İlaçlar	252.790	594.180	945.231	798.421
Toplam Satışlar	776.930	1.129.121	1.542.834	1.315.822

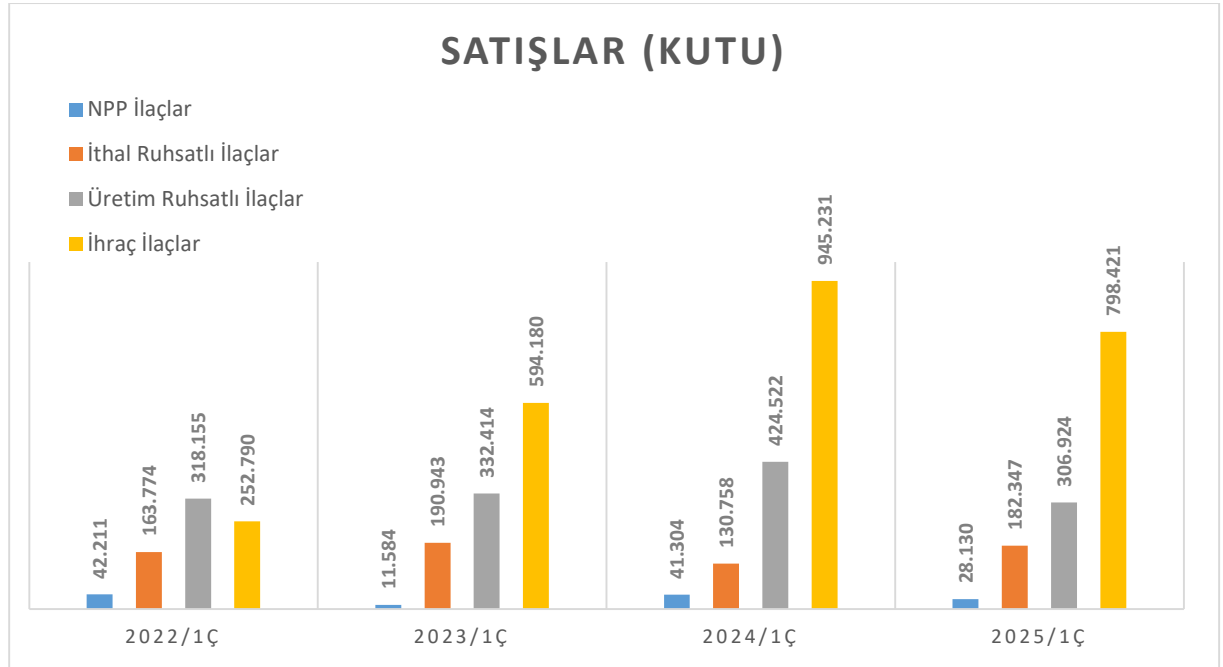
GEN İLAÇ VE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SANAYİ TİCARET ANONİM ŞİRKETİ VE BAĞLI ORTAKLIKLARI

1 OCAK- 31 MART 2025 ARA HESAP DÖNEMİNE AİT FAALİYET RAPORU

2022, 2023, 2024 ve 2025 satışlarının ilk 3 aylık dönemleri için satışların karşılaştırmalı grafiği aşağıda sunulmuştur.

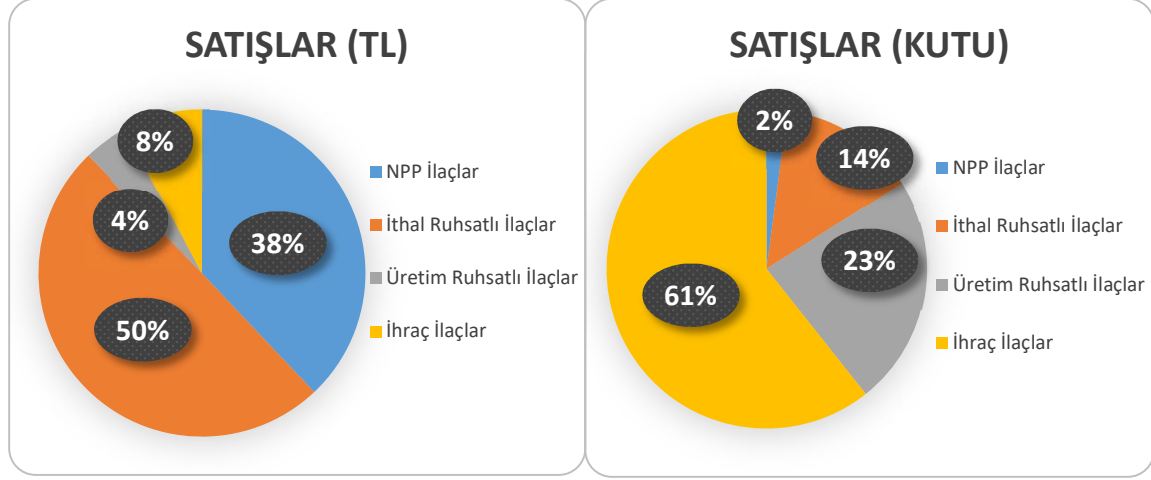


(Bu rakamlar şirketin satışını yapmış olduğu ürünlere ilişkin fatura tutarları üzerinden hesaplanmış olup, TMS 29 Yüksek Enflasyonlu Ekonomilerde Finansal Raporlama Standardı uygulanmamıştır.)



Satışların Dağılımı

31.03.2025 itibarıyla satışların ürün grubu bazında oransal dağılımı aşağıda gösterilmektedir.

**Gelir Tablosu***

Grup'un konsolide finansal tablolarına göre, seçilen bazı finansal performans göstergeleri aşağıda sunulmuştur.

Kar & Marj	2025/1Ç	2024/1Ç
Brüt Kar	828.124.124	871.425.477
Brüt Kar Marjı	21,47%	20,36%
Esas Faaliyet Karı	531.560.104	426.936.515
Esas Faaliyet Kar Marjı	13,78%	9,97%
FAVÖK	358.991.527	509.687.240
FAVÖK Marjı	9,31%	11,91%
Net Kar	316.332.219	210.634.095
Net Kar Marjı	8,20%	4,92%

Bilanço*

Varlıklar & Yükümlülükler	31.03.2025	31.12.2024
Toplam Dönen Varlıklar	6.803.567.412	6.378.964.928
Toplam Duran Varlıklar	7.397.942.111	7.170.457.742
Toplam Varlıklar	14.201.509.523	13.549.422.670
KV Yükümlülükler	4.928.202.557	4.616.440.890
UV Yükümlülükler	920.200.339	889.960.106
Toplam Yükümlülükler	5.848.402.896	5.506.400.996
Özkaynaklar	8.353.106.627	8.043.021.674
Cari Oran	1,38	1,38

* TMS 29 Yüksek Enflasyonlu Ekonomilerde Finansal Raporlama Standardı Uygulanmış rakamlardır.

7. FAALİYETLERE İLİŞKİN AÇIKLAMALAR

01.01.2025 – 31.03.2025 arası dönemde şirketimizin bazı öne çıkan faaliyetlerine ilişkin açıklamalar aşağıda sunulmuştur:

Araştırma ve Geliştirme Faaliyetleri:

2025 yılının ilk çeyreğindeki 3 aylık süreçte şirketimiz bünyesinde Ar-Ge masraf ve yatırım harcamalarının toplam tutarı 47.997.658,00 TL kayıt altına alınmıştır.

Ar-Ge Merkezimizde, %70'i lisansüstü eğitimlerine devam eden 26 uzman personelden (2 teknisyen ve 24 araştırmacı) oluşan bir ekip görev yapmaktadır. Bu ekip, akademi ile köprü görevi üstlenerek yenilikçi ve jenerik ilaç geliştirme faaliyetlerine katkıda bulunmaktadır.

01.01.2025 – 31.03.2025 dönemi içerisinde, 39'u Ar-Ge Merkezi projeleri ve 2'si Teknoloji Odaklı Sanayi Hamlesi Programı projesi olmak üzere toplam 47 proje üzerinde çalışmalar yürütülmüştür. Ar-Ge faaliyetlerimiz sonucunda 1 projemizin teknoloji transfer çalışmaları başarıyla tamamlanmıştır.

Azerbaycan'da inşaatı devam eden üretim tesisimizde üretimi planlanan 14 yeni projenin Ar-Ge çalışmaları 2025 yılı içerisinde devam etmektedir.

Yılın ilk çeyreğinde, 2 projemizin Ar-Ge çalışmaları tamamlanarak Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu (TİTCK) nezdinde ruhsat başvuruları gerçekleştirilmiştir. Ayrıca, 4 projemiz için ruhsat başvurularına yönelik hazırlık süreçleri başlatılmıştır. TİTCK'ya yapılan ruhsat başvurularımız kapsamında, 5 projemizin ruhsat kesim onayı alınmış, 2 projemizin 210 günlük ruhsatlandırma süreci başlatılmış, 2 projemiz ise Biyoeşdeğerlik ve Biyoyararlanım Birimi'nden onay almıştır.

Aynı dönemde, Amerika ve CIS bölgelerini kapsayan ülkelerde 7 ürünümüz ve ayrıca Avrupa, MENA ve Asya-Pasifik bölgelerinde 4 ürünümüz için ruhsat onayı alınmıştır. Buna ek olarak, Amerika ve CIS bölgelerinde 2 ürün için ruhsatlandırma süreçlerine yönelik gerekli Ar-Ge çalışmaları tamamlanmıştır. Avrupa, MENA ve Asya-Pasifik bölgelerinde ise 1 ürün için Ar-Ge faaliyetleri halen devam etmektedir.

SUL-238 Alzheimer Hastalığı Tedavisi Projemiz

Şirketimizin inovasyon ve global büyüme stratejileri doğrultusunda, ilaç sınıfının ilk üyesi yenilikçi araştırma ilacı SUL-238'in ilk defa insanlarda kullanıldığı Faz 1 klinik araştırmaları devam etmektedir. Bilindiği üzere, şirketimiz GEN, SUL-238'in Alzheimer Hastalığı ve diğer nörodejeneratif hastalıkların tedavisinde klinik öncesi ve klinik fazlarda araştırılması, geliştirilmesi, üretimi ve ticarileştirilmesi konularında hak sahibidir. Sağlıklı gönüllülerde yürütülmekte olan Faz 1 klinik araştırmasında ilk SUL-238 dozlaması 19 Şubat 2024 tarihinde yapılmıştır. Faz 1 klinik araştırmasında kullanılacak araştırma ürünlerinin formülasyon ve Ar-Ge stabilite çalışmaları GEN Ar-Ge Laboratuvarlarımızda gerçekleştirilmiş, bu araştırmada kullanılacak klinik araştırma ürünleri de GEN Üretim Tesisimizde üretilmiştir. Bu aşamanın başarı ile tamamlanması sonrasında SUL-238'in Faz 2 ve Faz 3 klinik çalışmalarda Alzheimer Hastalarının beyin hücrelerindeki bozulmuş olan mitokondri fonksiyonlarını geri çevirmesini/bozukluğun ilerlemesinin engellemesini sağlayarak bilinç fonksiyonlarında iyileşme göstereceği beklenmektedir.

GN-037 Topikal Krem / “Sedef Hastalığının Tedavisinde Kullanılan Güvenli ve Etkin İlaç Formülasyonu”

Formülasyonu GEN Ar-Ge laboratuvarlarımızda geliştirilen ve şirketimizin hafif ve orta şiddetli plak tipi sedef hastalığının (psoriasis) tedavisinde klinik araştırma geliştirme safhasındaki diğer bir yenilikçi araştırma ilacı olan GN-037 topikal krem ürününün GEN Üretim Tesisimizde üretimi amacıyla yarı-katı üretim hattımızın kurulumu tamamlanmış ve hat başarıyla devreye alınmıştır. Söz konusu ürünün üretimine yönelik ön hazırlık süreçleri de tamamlanmıştır.

“Sedef Hastalığının Tedavisinde Kullanılan Güvenli ve Etkin İlaç Formülasyonu” buluş başlığı ile gerçekleştirilen PCT patent başvuru değerlendirme süreci devam etmektedir.

TÜBİTAK & Teknoloji Odaklı Sanayi Hamlesi Programı Projelerimiz

Teknoloji Odaklı Sanayi Hamlesi Programı kapsamında 1 Nisan 2023 tarihi itibarıyla resmi olarak başlamış olan projelerimizin Ar-Ge faaliyetleri, proje takvimine uygun şekilde dönem içerisinde devam ettirilmiştir. İlgili dönem teknik ve mali raporları hazırlanarak TÜBİTAK'a sunulmuş ve izleyici hakem ziyaretleri tamamlanarak ilgili dönem tüm projelerimiz için başarıyla tamamlanmıştır. Teknoloji Odaklı Sanayi Hamlesi Programı projelerimiz kapsamında proje başlangıcından itibaren gerçekleştirilen Ar-Ge harcamaları ve faaliyetlerimiz sonucunda yaklaşık olarak 5.9 Milyon TL devlet desteği elde edilmiştir.

Teknoloji Odaklı Sanayi Hamlesi Programı'nın 2025 dönemi kapsamında, aşağıda bilgileri yer alan projelerimiz için kesin başvurular gerçekleştirilmiş olup projeler hakem değerlendirme sürecine alınmıştır.

- “Psoriasis Tedavisinde Kullanılmak Üzere Oral Tedavi Ürününün Geliştirilmesi”
- “Nörodejeneratif Hastalıkların Tedavisinde Kullanılmak Üzere Yeni Bir Etkin Madde (SUL-238) İçeren Kararlı Dozaj Formlarının Geliştirilmesi”

GEN Ar-Ge, yenilikçi yaklaşımları ve güçlü akademik birikimiyle geleceği şekillendirecek yeni ürünler geliştirme yolunda emin adımlarla ilerlemektedir.

Ruhsatlandırma Çalışmaları: 01.01.2025 – 31.03.2025 arası dönemde içerisinde, Türkiye’de 6 adet ve Gürcistan’da 2 adet olmak üzere toplamda ruhsatlandırılan 8 adet ilaç olmuştur.

15.01.2025- EU-GMP Sertifikası Kapsamının Genişlemesi: Almanya Sağlık Otoritesi'nin denetimi sonucu düzenlenen EU GMP (Avrupa Birliği İyi Üretim Uygulamaları) sertifikamızın kapsamı 14.01.2025 tarihinde, steril üretim hatlarına ek olarak non-steril üretim hatlarının da dahil edilmesiyle güncellenmiştir. Böylelikle terminal sterilize ürünler, aseptik hazırlanan ürünler ve liyofilize ürünler ile tablet ürünler de sertifika kapsamına dahil edilmiştir. Bu sayede GEN'in Avrupa Birliği ülkelerine yönelik ihracat potansiyelinin de artması beklenmektedir.

<https://www.kap.org.tr/tr/Bildirim/1250351>

14.02.2025- IntraBio Inc. ile Distribütörlük Sözleşmesi İmzalanması: GEN ile ABD merkezli IntraBio firması arasında münhasır distribütörlük sözleşmesi imzalanmıştır. Bu sözleşmeye göre GEN, levacetylleucine etkin maddeli Aqneursa adlı ilacın Türkiye’de münhasır distribütörü olmuştur. Aqneursa; ilerleyici, geri dönüşümü olmayan, sinir sistemi ve diğer bazı organları etkileyen genetik bir lizozomal depo hastalığı olan Niemann-Pick Tip C (NPC) hastalığının tedavisinde kullanılmaktadır. Hasta Adına İlaç Temin Programı (Named Patient Program – NPP) kapsamında tedarik edilecek ilacın sözleşmesi, ülkemizdeki ilk satışından itibaren 5 yıl süreyle geçerli olacaktır.

<https://www.kap.org.tr/tr/Bildirim/1392914>

27.02.2025- DMO Ocak 2025 İlaç Alım İhalesi: Devlet Malzeme Ofisi (DMO) tarafından düzenlenen ihalelerde şirketimizin ilaçlarını satmak üzere şirketimizce yetkilendirilen; aynı zamanda ilişkili tarafımız olan Saludem Ecza Deposu'nun katıldığı DMO Ocak 2025 ihalelerinde Saludem'in uhdesinde kalan ilaçlar şirketimizden temin edilmektedir. İki adet DMO Ocak ihalesi sonucunda Saludem'in uhdesinde kalan ilaçların GEN'in satışlarına toplam katkısı 28 milyon 936 bin TL olacaktır.

<https://www.kap.org.tr/tr/Bildirim/1396586>

27.02.2025- GEN ile PTC Therapeutics arasında UPSTAZA isimli ilaç için sözleşme imzalanması: İş ortaklarımızdan PTC Therapeutics tarafından üretilen Aromatik L-amino asit dekarboksilaz (AADC) eksikliği tedavisinde kullanılan UPSTAZA (eladocagene exuparvovec) adlı gen tedavisi ilacının Türkiye'ye ithali ve tedariki konusunda PTC Therapeutics ile Şirketimiz arasında münhasır distribütörlük anlaşması imzalanmıştır. UPSTAZA ülkemizde, Hasta Adına İlaç Temin Programı (Named Patient Program – NPP) kapsamında tedariki ve satışı gerçekleştirilecektir.

<https://www.kap.org.tr/tr/Bildirim/1396664>

17.03.2025- SGK ile Yeni bir İlaç İlaç Sözleşmesi: GEN ile Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) arasında "Nusinersen Sodyum" etken maddeli "Spinraza 12mg/5ml Intratekal Enjeksiyonluk Çözelti" isimli ilacın temini ve ödenmesine ilişkin 17.03.2025 Alternatif Geri Ödeme Sözleşmesi imzalanmış olup, söz konusu sözleşmenin GEN'in satışlarına olan katkısının güncel döviz kurlarına göre (17.03.2025) 1.700.000.000 TL'nin üzerinde olması beklenmektedir.

<https://www.kap.org.tr/tr/Bildirim/1407379>

25.03.2025- Güneş Enerjisi Santral Projesi: Birden fazla aşamada gerçekleştirilen Güneş Enerjisi Santrali (GES) projesi kapsamında Yozgat İli Çekerek ilçesinde kurulan 4,85 Mw kurulu güce sahip santral için çalışmaların sonuna gelinmiştir. Böylece GEN'in tamamlanan GES projelerinin toplam kurulu gücü yaklaşık 6,45 Mw seviyesine ulaşmış olup; GEN'in Üretim Tesisinde kullanılan elektriğin %40 - %45 seviyesinde bir kısmı yenilenebilir enerjiden karşılanacak bir duruma da gelinmiştir.

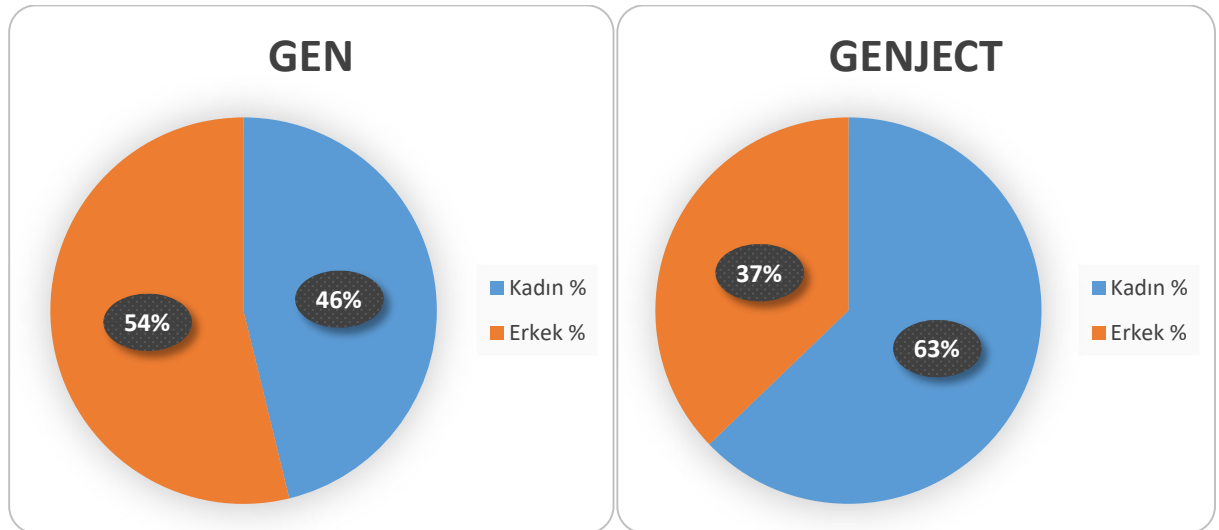
<https://www.kap.org.tr/tr/Bildirim/1411216>

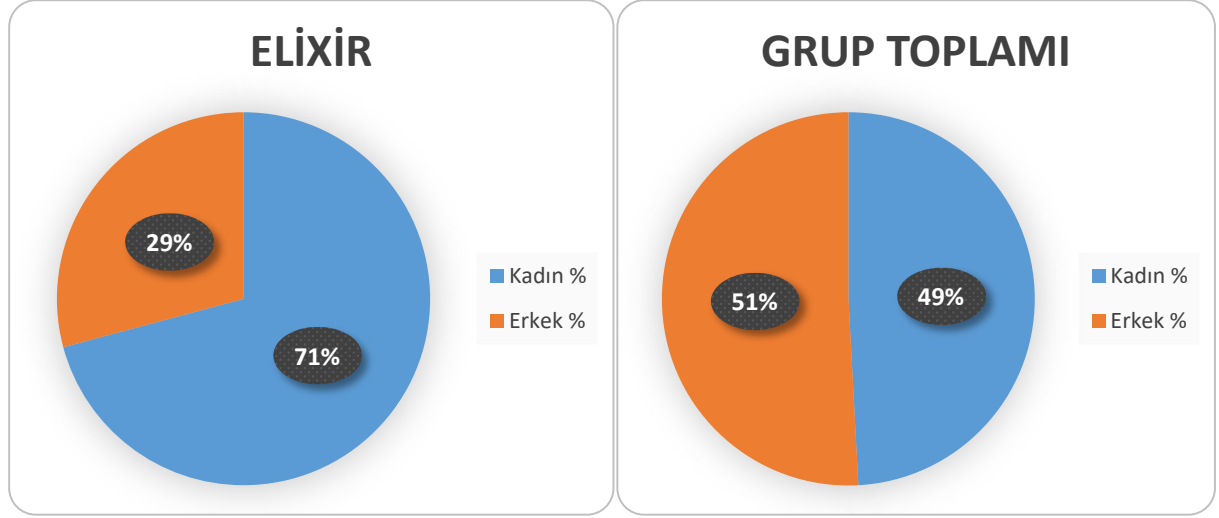
8. ÇALIŞAN DURUMU

31.03.2025 itibarıyla grup bünyesinde çalışan personel sayısı 639'dur. Grup çalışan dağılımı ise aşağıdaki gibidir.

Firma	Çalışan Sayısı
Gen İlaç ve Sağlık Ürünleri Sanayi ve Ticaret A.Ş.	537
Genject Sağlık Ürünleri Kimya Sanayi Ticaret A.Ş.	78
Elixir İlaç Araştırma Geliştirme A.Ş.	24
Toplam	639

Cinsiyet Dağılımı





9. HUKUKİ AÇIKLAMALAR

Dava ve Yaptırımlar

Şirket aleyhine açılan ve şirketin mali durumunu ve faaliyetlerini önemli ölçüde etkileyebilecek nitelikteki davalar ile ilgili 2025 yılı ilk 3 aylık konsolide finansal tablolarda toplam 8.242.101 TL tutarında karşılık ayrılmıştır.

10. DÖNEM İÇİNDE YAPILAN ESAS SÖZLEŞME DEĞİŞİKLİKLERİ

01.01.2025 – 31.03.2025 dönemi içerisinde herhangi bir esas sözleşme değişikliği bulunmamaktadır.

11. DÖNEM İÇİNDE YAPILAN GENEL KURULLAR

Şirketimizin 2024 yılı Hesap Dönemine ilişkin Olağan Genel Kurul Toplantısı 27 Mart 2025 tarihinde gerçekleştirilmiştir. Genel Kurul Toplantısı'nda görüşülen konulardan öne çıkanlar aşağıda özetlenmiştir:

Genel Kurul'da, Yönetim Kurulu üyeleri ve bağımsız yönetim kurulu üyelerinin seçimi, Şirketin 2024 hesap dönemine ilişkin Şirket'in 2024 yılı karının kullanımı, bağımsız denetim kuruluşunun seçimi gibi konularda karar alınmıştır.

Genel Kurul tutanağına <https://www.kap.org.tr/tr/Bildirim/1412923> linki üzerinden erişim sağlanabilir.

12. KURUMSAL YÖNETİM UYGULAMALARI

Yönetim Kurulu Komiteleri

Şirket Yönetim Kurulu tarafından aşağıdaki komitelerin kurulmasına ve üyeliklerin aşağıdaki şekilde belirlenmesine karar verilmiştir.

Denetimden Sorumlu Komite	
Başkan	Tolga KIZILTAN
Üye	Bernay ÖZAVCI

Riskin Erken Saptanması Komitesi	
Başkan	Bernay ÖZAVCI
Üye	Tolga KIZILTAN

Kurumsal Yönetim Komitesi	
Başkan	Bernay ÖZAVCI
Üye	Tolga KIZILTAN
Üye	Ali KETENCİOĞLU

Yönetim Kurulu Komitelerinin çalışma Usul ve Esaslarına şirketimizin kurumsal internet sitesinden <https://www.genilac.com.tr/komite-calisma-usul-ve-esaslari-kurumsal-yonetim/> erişilebilir.

13. RİSK YÖNETİMİ UYGULAMALARI

Risk yönetimi, Yönetim Kurulu tarafından onaylanan politikalar doğrultusunda ve uluslararası standartlarla uyumlu bir biçimde uygulanmaktadır. Faaliyet gösterilen sektörün yapısı gereği başta finansal, operasyonel ve hukuki alanlarda olmak üzere çeşitli risklerle karşı karşıya kalınması nedeniyle, riskler kurumsal risk yönetimi yapısı çerçevesinde, süreçlerle güncellenen ve kuruma yayılan risk değerlendirmeleriyle entegre, sistematik ve proaktif bir yaklaşımla yönetilmektedir. Etkin risk takibiyle bu risklerin olasılık ve etkilerine göre önceliklendirilmesi ve doğru şekilde yönetilmesi sağlanmaktadır.

Finansal Riskler

Finansal Riskler kapsamında kur, faiz ve emtia fiyatlarındaki belirsizlikler ve dalgalanmalar nedeniyle oluşan riskler tanımlanmaktadır.

Kur riski değerlendirildiğinde, her ne kadar satışlarımızın büyük kısmı ithal ürünlere dayalı olsa da şirketimiz ciddi bir kur riski ile karşı karşıya değildir. Şirketimizin satışlarının büyük kısmını oluşturan NPP iş kolunun alım ve satımları şirketimiz ile ilgili kurumlar arasında yapılan sözleşmeler gereği yabancı para cinsinden olup, bu alanda şirketimiz herhangi bir kur riski taşımamaktadır. Şirketimizin satışlarında ikinci büyük paya sahip olan ithal ruhsatlı ilaçlarda ise iş ortakları ile yapılan sözleşmelerle kur riskinin büyük kısmı koruma altına alınmıştır. Bunun sonucunda satışlarının büyük kısmında kur riski taşımayan şirketimiz, kalan kısımdan kaynaklanabilecek olan kur riskini ise etkin finansal yönetim ile minimize etmektedir.

Faiz Riski, faize duyarlı varlık ve yükümlülükler üzerinde etkisini göstermektedir. Faiz riskinin olumsuz etkileri finansal borçların kısa vade/ uzun vade ve sabit faiz/değişken faiz dengelenmesinin sağlanması suretiyle ortadan kaldırılmaktadır.

Emtia Fiyatlarındaki belirsizlikler ise, etkin stok yönetimi ile minimize edilmektedir.

Likidite Riski

Likidite riski mevcut nakit pozisyonu ve öngörülen nakit akımları yakından izlenerek yönetilmekte, varlıklarla yükümlülükler arasında vade uyumunun sağlanmasına dikkat edilmektedir. Kısa vadeli likiditenin korunması amacıyla net işletme sermayesi yakından izlenmekte, sermaye piyasalarında meydana gelebilecek hareketliliklere karşı nakit ve nakit benzeri varlık tutulmaktadır. Böylece, işletme sermayesi ihtiyacı ve likidite riski en aza indirilmektedir. Uzun vadeli yükümlülükler büyük oranda sabit faizli ve esnek yapıda tutulmaktadır. Bankalar ile kullanıma hazır nakdi ve gayrinakdi kredi limitleri belirlenmektedir.

Yoğunlaşma Riski

Şirket gelirlerinin büyük kısmı NPP iş kolundan gelmektedir. Ancak, 2017’de kurulan üretim tesisi ile NPP yoğunluğunun azaltılması hedeflenmektedir. Üretim tesisinde üretilen ürünlerin ruhsatlandırılması ve satışlarındaki artışla birlikte NPP iş kolunun toplam satışlar içerisindeki payının azaltılması ile yoğunlaşma riskinin bertaraf edilmesi hedeflenmektedir.

Şirketin alacakları yaygın faaliyet yapısı nedeniyle, çok sayıda bayi ve müşteriye kapsayan farklı sektörlere ve coğrafi alanlara dağılmıştır. Belirli bir alanda veya müşteride yoğunlaşma olmamasına dikkat edilmektedir. Ticari alacaklar düzenli raporlamalar ve değerlendirmeler ile takip edilerek, ticari alacaklardan doğan müşteri kredi riskinin onaylanan sınırlar içinde kalmasına dikkat edilmektedir. Kredi güvenilirliği olan taraflarla işlem yapılmasına, mevcut risklerin alınan teminatlarla azaltılmasına özen gösterilmektedir.

Sermaye Riski

Sermaye Riski açısından şirketin hedefi, ortaklarına getiri sağlarken faaliyetlerini sermaye maliyetini azaltan en uygun sermaye yapısıyla sürdürerek beklenmedik durumlarda şirkete ve paydaşlarına zarar gelmesini engellemektir. Bu amaçla dikkate alınan en önemli göstergeler Net Finansal Borç/FAVÖK, Toplam Finansal Borçlar/Özsermaye, Cari ve Likidite Oranları, Finansal Borç Vade Yapısı ve Net İşletme Sermayesi’dir. Tüm bu göstergelerin belirlenen limitler dahilinde kalmasının sağlanması ile Şirket’in faaliyetlerini sağlıklı bir şekilde sürdüreceği sermaye yapısına ve borç kapasitesine sahip olduğu görülmektedir. Şirket yönetimi tarafından hazırlanan ve Risk Yönetim Komitesi’ne periyodik olarak sunulan raporlarla Yönetim Kurulu bilgilendirilmektedir.

Şirketin 300 milyon TL olan çıkarılmış sermayesi 31 Mart 2025 itibarıyla 8.353.106.627 TL tutarındaki ana ortaklığa düşen öz kaynaklarıyla korunmaktadır.

Diğer Riskler

Operasyonel, yasal ve stratejik riskler ilgili birimlerce değerlendirilmekte, bu alanda Üst Yönetim’in aldığı kararlar Risk Yönetimi Komitesi aracılığıyla Yönetim Kurulu tarafından takip edilmektedir. Yönetim Kurulu ayrıca, stratejik planlama ve yönetim süreçleri kapsamında yürütülen kurumsal risk yönetimi faaliyetleri hakkında Riskin Erken Saptanması Komitesi ve Üst yönetim proaktif bir şekilde hareket etmektedir.

Operasyonel ya da diğer risklerin gerçekleşmesi durumunda doğabilecek zararların karşılanması için bağlı ortaklıklar da dahil olmak gerçekleşebilecek risklere ilişkin çeşitli konularda sigorta yaptırılmaktadır. Sigorta süreci ile transfer edilebilecek tüm riskler üçüncü taraflara aktarılmaktadır. Operasyonel riskler şirket için ilgili birimler tarafından takip edilmekte ve periyodik olarak Üst Yönetim’e raporlanmaktadır.

Mevzuatta meydana gelen değişiklikler, başta Hukuk Müşavirliği olmak üzere tüm ilgili birimler tarafından takip edilerek yasal risklerle karşılaşmamak için gerekli bilgilendirme, eğitim ve uyum faaliyetleri yürütülmektedir.

14. HİSSE BİLGİLERİ

Hisse Kodu: GENIL

Bülten Adı: GEN ILAC

Pazar: YILDIZ PAZAR

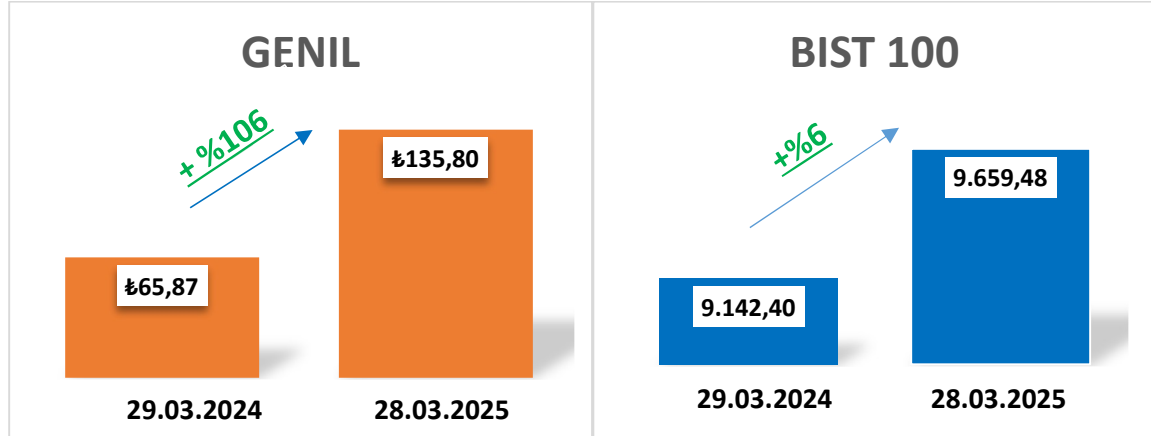
Endeksler: BIST 500 / BIST KATILIM 100 / BIST TEMETTÜ / BIST TÜM / BIST TÜM-100 / BIST ANKARA / BIST YILDIZ / BIST KATILIM TÜM / BIST GERİ ALIM / BIST TİCARET / BIST HİZMETLER / BIST KATILIM TEMETTÜ

29.03.2024 Fiyatı: 65,87¹

28.03.2025 Fiyatı: 135,80²

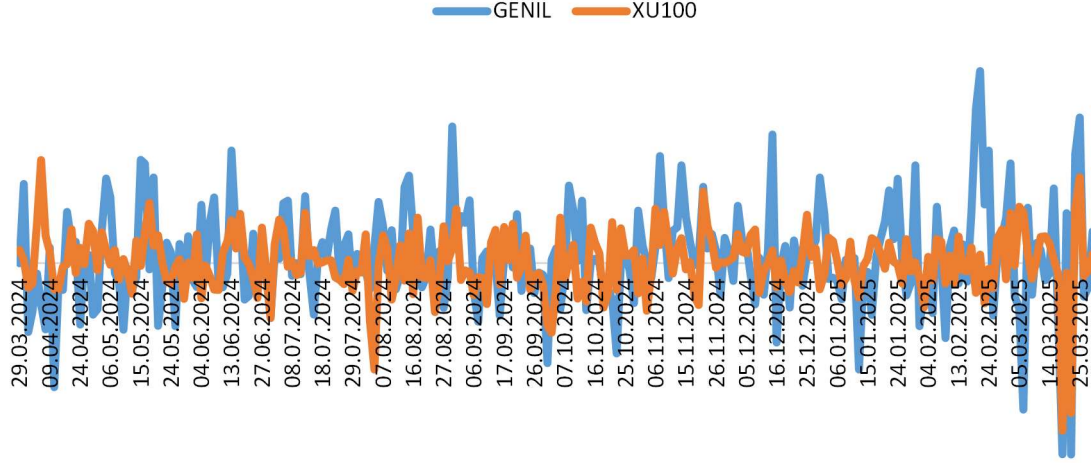
Getiri: 106%

GENIL ve BIST 100 Endeksinin bir yıllık karşılaştırmalı verileri aşağıda sunulmuştur.



¹ 29.03.2024 tarihli düzeltilmiş kapanış fiyatıdır.

² 28.03.2025 tarihli düzeltilmiş kapanış fiyatıdır.



15. İLETİŞİM BİLGİLERİ

GEN Yatırımcı İlişkileri Bölümü – yatirimciiliskileri@genilac.com

Ali KETENCİOĞLU – Yatırımcı İlişkileri Müdürü

a.ketencioglu@genilac.com

0505 177 10 07

Can Onur DEMİRALP – Yatırımcı İlişkileri Uzmanı

c.demiralp@genilac.com

0505 177 10 06

Yasal Uyarı

Bu Faaliyet Raporu 01.01.2025 – 31.03.2025 dönemine ilişkin şirketin faaliyet ve hesapları hakkında ortakları bilgilendirme amacıyla mevzuata uygun olarak hazırlanmıştır. Herhangi bir yatırım kararı için temel oluşturma amacı taşımaz.

Bu Faaliyet Raporu’nda yer alan ileriye dönük görüş ve tahmini rakamlar, Şirket yönetiminin gelecekteki duruma ilişkin görüşlerini yansıtmakta olup; gerçekleştirmeleri, ileriye dönük tahmini rakamları oluşturan değişkenlere ve varsayımlara bağımlı olarak farklılık gösterebilir. Buna uygun olarak, GEN veya Yönetim Kurulu üyeleri, danışmanları veya çalışanları bu Rapor kapsamında iletilen herhangi bir bilgi veya iletişimden veya bu Faaliyet Raporu’nda yer alan bilgilere dayanan veya yer almayan bir bilgi neticesinde bir kişinin doğrudan veya dolaylı olarak uğrayacağı kayıp ve zararından sorumlu değildir.

Bu Faaliyet Raporu’nun hazırlanma zamanı itibarıyla, yer alan tüm bilgilerin doğru olduğuna inanılmakta olup, yazım ve basım aşamalarında oluşabilecek yanlışlıklar nedeniyle GEN hiçbir sorumluluk kabul etmemektedir.