

# DFF - Projekt Celon

**ID projektu:** 55995

**Stav:** Schválené

**Lokalita:** Regionálne

**Odvetvie podnikania:** Výroba a služby

**Typ oznámenia:** Súkromné

**Environmentálna kategória:** B

**Dátum schválenia:** 22. júla 2025

**Dátum zverejnenia:** 14. august 2025

Tak, ako to umožňuje odsek 2.6 Časti III Politiky prístupu k informáciám, zverejnenie tejto dokumentácie zhrnutia projektu bolo odložené v súlade s odsekom 1.4.4 Smernice o prístupe k informáciám.

V súlade s oddielom 1.4.2 (iii) Smernice o prístupe k informáciám: „V prípade Projektov schválených vedením Banky, ak Predstavenstvo delegovalo schvaľovaciu právomoc, sa PSD zverejní na začiatku príslušného obdobia oznámenia o nevznesení námietok členskému štátu Banky v súlade s článkom 13 ods. iii) Dohody o založení EBOR.“

## Popis projektu

Prednostný zabezpečený úver vo výške 23 miliónov eur na stavebné práce v rámci existujúceho prenajatého výrobného závodu, na nákup zariadení a spustenie prevádzky závodu. Závod sa bude nachádzať v Žilinskom kraji na Slovensku a bude slúžiť na výrobu lieku na cukrovku 2. typu na báze semaglutidu.

## Dopad transformácie

Skóre ETI: 68

- Integrácia: Projekt predstavuje prvú cezhraničnú expanziu miestneho výrobcu liekov z Poľska na Slovensko prostredníctvom nového výrobného závodu
- Inklúzia: Skupina zavedie nové školiace programy, ktorých cieľom je vybaviť zamestnancov (v Poľsku aj na Slovensku) zručnosťami potrebnými pre pokročilú farmaceutickú výrobu a výskum. Táto iniciatíva reaguje na nedostatok kvalifikovaných pracovníkov v regióne.

## **Informácie o klientovi**

### **CELON PHARMA SLOVAKIA SRO**

Celon Pharma Slovakia s. r. o. (ďalej len „Spoločnosť“) – bola založená v októbri 2024 s cieľom vyrábať liek na báze semaglutidu, ktorý sa používa primárne na liečbu cukrovky 2. typu a sekundárne na chudnutie.

Celon Pharma S.A. (ďalej len „Skupina“) je poľská farmaceutická spoločnosť pôsobiaca v oblasti výroby generík, ako aj v oblasti výskumu a vývoja komplexných generických/biologických liekov. Skupina má vlastný výrobný závod v strednom Poľsku, ako aj výskumné a vývojové centrum.

### **Zhrnutie financovania EBOR**

23.000.000,00 EUR

### **Celkové náklady na projekt**

35.000.000,00 EUR

### **Doplnkovosť**

Štruktúra financovania – EBOR poskytuje financovanie prvej cezhraničnej investície miestneho subjektu pôsobiaceho vo farmaceutickej výrobe. Doposiaľ bol rast skupiny Celon financovaný najmä z vlastného kapitálu. Dlhodobé zadĺženie môže mať aj demonštračný účinok.

Nastavenie štandardov – Celon zmodernizuje personálne politiky a postupy s cieľom podporovať rodovú rovnosť v plánovanej pobočke v Žiline.

### **Environmentálne a sociálne zhrnutie**

Kategória B (ESP 2019). Environmentálne a sociálne riziká spojené s rozšírením výroby Celon Pharma na Slovensko prostredníctvom nového závodu v Žiline, zameraného na výskum, vývoj a výrobu liekov s využitím technológie injekčných pier, sú špecifické pre daný závod a dajú sa ľahko zmierniť. Hodnotenie ESDD bolo vykonané interne na základe preskúmania vyplneného dotazníka ESDD, Správy o udržateľnosti za rok 2023 a ďalších dokumentov, ktoré predložil Klient. Navrhovaný projekt už prešiel procesom predbežného posúdenia vplyvov na životné prostredie (EIA), ktorý vykonal miestny príslušný orgán v súlade so slovenskou a európskou legislatívou, vrátane verejných konzultácií s miestnymi zainteresovanými stranami. Vzhľadom na obmedzené vplyvy na životné prostredie sa v prípade tohto projektu nevyžaduje úplné EIA. Celon Pharma musí dodržiavať podmienky uvedené v rozhodnutí o predbežnom posúdení a ďalšie požiadavky vyplývajúce z environmentálneho a stavebného povolenia, vrátane nevyhnutných environmentálnych ochranných opatrení a opatrení na riešenie mimoriadnych situácií. Z hodnotenia vyplynulo, že súčasné postupy a kapacity Celon Pharma sú vo všeobecnosti v súlade s požiadavkami na výkon EBOR. Skupina kladie

dôraz na ESG a disponuje integrovaným systémom riadenia, ktorý je certifikovaný v oblasti kvality podľa normy ISO 9001 a v oblasti environmentálneho manažmentu podľa normy ISO 14001. Jej postupy v oblasti bezpečnosti a ochrany zdravia pri práci sú v súlade s požiadavkami normy ISO 45001. Skupina dodržiava správnu výrobnú prax pre farmaceutické výrobky stanovenú Európskou agentúrou pre lieky. Celon Pharma tiež zaviedla systém farmakovigilancie zameraný na bezpečnosť používania liekov určených pre ľudí, vrátane potrebného monitorovania a odborného vzdelávania. V rámci príprav na legislatívu CSRD Celon Pharma pokračuje v rozvoji stratégie ESG a vykazovaní v súlade s európskymi štandardmi pre vykazovanie v oblasti udržateľnosti. ESDD potvrdila, že ustanovenia firemnej personálnej politiky sú vo všeobecnosti v súlade s požiadavkami PR 2, vrátane ustanovení o nediskriminácii a rovnosti príležitostí, vzdelávacích programov na podporu zamestnancov a mechanizmu riešenia sťažností. Skupina disponuje internými kapacitami na zmiernovanie rizík v oblasti EHSS a tieto kapacity rozšíri aj na závod v Žiline. Skupina vykonáva audit výkonnosti dodávateľov podľa stanovených podmienok v súlade s Kódexom správania dodávateľov. Celon vyberá svojich dodávateľov prvého stupňa na základe prísnych kritérií týkajúcich sa kvality, dodržiavania právnych predpisov a ESG. Je zavedený primeraný systém riadenia dodávateľov a povinnosti v oblasti BOZP sú zahrnuté v zmluvných dokumentoch. Všetci dodávatelia prechádzajú kontrolou súladu s ESG a úvodným školením, pričom do zmlúv sú zahrnuté ustanovenia týkajúce sa BOZP, aby boli v súlade s bezpečnostnými a environmentálnymi protokolmi platnými pre danú prevádzku. Skupina disponuje primeranými environmentálnymi a sociálnymi postupmi na riadenie nakladania s nebezpečnými látkami, ako aj plánmi a postupmi pre riešenie mimoriadnych situácií. Projekt nezahŕňa žiadne získavanie pozemkov ani ich priame obsadenie. Celon Pharma si prenajme priestory v rámci existujúcej priemyselnej infraštruktúry v Žiline, kde zriadi potrebné výrobné zariadenia, laboratóriá, baliace a skladové priestory. Pre závod v Žiline bolo vykonané posúdenie rizík špecifické pre dané pracovisko, vrátane systémov požiarnej bezpečnosti, protokolov týkajúcich sa osobných ochranných prostriedkov a cvičení núdzovej evakuácie. Do ESAP bolo pre túto transakciu zahrnutých niekoľko nápravných opatrení, napríklad: pokračujúca údržba ESMS v súlade s medzinárodnými normami, riadenie dodávateľov a pracovnej sily v súlade s PR2, zabezpečenie primeranej environmentálnej a sociálnej kapacity pre závod v Žiline, manipulácia s chemikáliami a ich skladovanie, nakladanie s odpadom, využívanie nástroja na posudzovanie rizík v cestnej premávke pri školení vodičov s cieľom predchádzať dopravným nehodám, využívanie GTS EBOR v prípade zavedenia solárnych fotovoltaických panelov na streche závodu v Žiline, rozvíjanie a udržiavanie zapojenia partnerov Skupiny, vrátane mechanizmu riešenia sťažností. Banka bude naďalej monitorovať výsledky Skupiny prostredníctvom výročných správ o vplyvoch na životné prostredie a spoločnosť a v prípade potreby aj prostredníctvom návštev na mieste.

#### **Technická spolupráca a financovanie grantov**

N/A

## Kontaktné údaje spoločnosti

Malgorzata  
info@celonpharma.com  
<https://celonpharma.com/en/>

Siewierska

## Zhrnutie implementácie

### Posledná aktualizácia PSD

14. august 2025

### Pochopenie transformácie

Bližšie informácie o prístupe EBOR k meraniu dopadu na transformáciu nájdete [tu](#).

### Obchodné príležitosti

Pre informácie o obchodných príležitostiach alebo obstarávaní kontaktujte spoločnosť klienta.

Pre informácie o obchodných príležitostiach vo vzťahu k EBOR (nesúvisiacich s obstarávaním) kontaktujte:

Tel: +44 20 7338 7168  
Email: [projectenquiries@ebrd.com](mailto:projectenquiries@ebrd.com)

Projekty štátneho sektora nájdete na stránke [EBRD Procurement](#):

Tel: +44 20 7338 6794  
e-mail: [procurement@ebrd.com](mailto:procurement@ebrd.com)

### Všeobecné otázky

Konkrétne otázky môžete zaslať prostredníctvom [formulára EBRD Enquiries](#).

### Environmentálna a sociálna politika (ESP)

[ESP](#) a súvisiace výkonnostné požiadavky (Performance Requirements, PR) stanovujú spôsoby, ktorými EBOR plní svoj záväzok podporovať „environmentálne vhodný a udržateľný rozvoj“. ESP a PR obsahujú konkrétne ustanovenia požadujúce od klientov, dodržiavanie príslušných požiadaviek vnútroštátnych právnych predpisov o informovaní a konzultáciách s verejnosťou, ako aj zavedenie mechanizmu na prijímanie a uľahčenie riešenia obáv a sťažností zainteresovaných strán, najmä o environmentálnych a sociálnych výsledkoch klienta a projektu. Primerane povaha a rozsahu environmentálnych a spoločenských rizík a dopadov projektu EBOR a podľa

potreby od klientov požaduje zverejnenie informácií o rizikách a dopadoch vyplývajúcich z projektov alebo, uskutočňovanie zmysluplných konzultácií so zainteresovanými stranami a takisto zváženie a reakciu na ich spätnú väzbu.

Bližšie informácie o postupoch EBOR v tejto oblasti nájdete v [ESP](#).

### **Integrita a súlad**

Kancelária hlavného úradníka pre zabezpečenie súladu (OCCO) v EBOR podporuje dobrú správu a zabezpečuje, aby sa na všetky jej činnosti, v súlade s najlepšimi medzinárodnými postupmi, uplatňovali najvyššie štandardy integrity. Dôslednosť integrity sa uplatňuje v prípade všetkých klientov EBOR, aby sa zabezpečilo, že projekty pre EBOR nenesú neprijateľné reputačné riziká ani riziká v oblasti integrity. **EBOR** verí, že identifikácia a riešenie problémov vo schvaľovacej fáze posudzovania projektu je najúčinnjším prostriedkom na zabezpečenie integrity bankových transakcií. OCCO hrá v týchto ochranných snahách kľúčovú úlohu a tiež pomáha monitorovať riziká v oblasti integrity projektových post-investičných činností.

OCCO je taktiež zodpovedné za vyšetrowanie obvinení z podvodu, korupcie a zneužitia úradnej moci v projektoch financovaných EBOR. Ktokoľvek, či už v EBOR alebo mimo nej, kto má podozrenie na podvod alebo korupciu, by mal podať písomnú správu hlavnému úradníkovi pre zabezpečenie súladu prostredníctvom e-mailu na adresu [compliance@ebrd.com](mailto:compliance@ebrd.com). Všetky nahlásené záležitosti vybaví OCCO za účelom následných opatrení. Všetky správy, vrátane anonymných, budú preskúmané. Správy môžu byť vyhotovené v akomkoľvek jazyku EBOR alebo krajiny v ktorej EBOR pôsobí. Poskytnuté informácie musia byť poskytnuté v dobrej viere.

### **Politika prístupu k informáciám (AIP)**

AIP stanovuje, ako EBOR zverejňuje informácie a konzultuje so zainteresovanými stranami s cieľom podporiť lepšie povedomie a pochopenie svojich stratégií, politik a činností po nadobudnutí účinnosti 1. januára 2020. Na stránke [Politika prístupu k informáciám](#) zistíte aké informácie sú k dispozícii na webových stránkach EBOR.

Konkrétne žiadosti o informácie možno podať prostredníctvom [formulára EBRD Enquiries](#).

### **Nezávislý mechanizmus zodpovednosti za projekt (IPAM)**

V prípade zlyhania snáh o riešenie environmentálnych a spoločenských obáv či obáv súvisiacich so zverejňovaním informácií zo strany Klienta alebo EBOR (napr. prostredníctvom mechanizmu riešenia sťažností Klienta na úrovni projektu alebo prostredníctvom priameho kontaktu s vedením EBOR) môžu jednotlivci a organizácie

riešiť obavy prostredníctvom Nezávislého mechanizmu zodpovednosti za projekt (IPAM) EBOR.

IPAM nezávisle skúma problémy projektu o ktorých sa predpokladá, že spôsobili (alebo môžu spôsobiť) škodu. Účelom mechanizmu je: podpora dialógu medzi zainteresovanými stranami projektu s cieľom vyriešiť environmentálne, spoločenské a verejné otázky zverejňovania informácií; zistiť, či EBOR postupuje v súlade s Environmentálnou a sociálnou politikou alebo s ustanoveniami týkajúcimi sa konkrétneho projektu v rámci Politiky prístupu k informáciám; a prípadne riešiť akýkoľvek existujúci nesúlad s týmito zásadami zabraňujúc budúcemu nesúladu zo strany EBOR.

Navštívte Webovú stránku nezávislého mechanizmu zodpovednosti za projekt a dozviete sa viac o IPAM a jeho mandáte; ako  podať žiadosť  o preskúmanie; alebo kontaktujte IPAM prostredníctvom e-mailu ipam@ebrd.com, kde získate návod a ďalšie informácie o IPAM a spôsobe odoslania žiadosti.