

AUF EINEN BLICK



1998

CHEPLAPHARM wird vom Pharmamanager Kurt Teubner in Freiburg gegründet. Namensgeber war eines der ersten Produkte im Sortiment: **CHEPLAREN®**.

2003

Familie BRAUN kauft das Unternehmen mit 600k EURO Jahresumsatz, der Sitz des Unternehmens wird nach Mesekehenagen nahe der Ostsee verlegt.

Sebastian F. Braun wird Chief Executive Officer (CEO) des Unternehmens. Neuausrichtung auf *Specialty pharma meets M&A competence*.

2004

Übernahme der Produkte **Caye®** und **Talidat®** von der Firma **Medopharm** und der **Merck Gruppe**.

2006

Übernahme der Produkte **ALDACTONE®**, **LANITOP®** und **ISOMONAT®** in Österreich von **F. Hoffmann-La Roche Basel**.

Mit April übernimmt CHEPLAPHARM die Produkte **Ky-Cor F Dragees**, **Ky-Cor Novo Filmtabletten** und das **Ky-Thermopack** der **Merck-Gruppe**.

2007

CHEPLAPHARM erzielt einen Jahresumsatz von 3 Mill. EURO und verdoppelt so das Ergebnis vom Vorjahr.

Übernahme des Produktes **Aponal®** Deutschland von **F. Hoffmann-La Roche Basel**.

2008

Im Mai erwirbt CHEPLAPHARM das Produkt **Aquaphor®** von **Eli Lilly**.

Im Juni erhält CHEPLAPHARM die Rechte für das Produkt **Gelusil Lac®** vom weltweit tätigen Pharmaziehersteller **Johnson & Johnson**.

CHEPLAPHARM übernimmt das Traditionsunternehmen **Walter Ritter GmbH & Co. KG** in Hamburg. Damit erweitert sich unser Produktportfolio unter anderem durch die Integration von Eissprays, die insbesondere bei Sportverletzungen eingesetzt werden.

Das Umsatzziel wird mit knapp 8 Mill. EURO mehr als übertroffen. Dies ist die bisher größte Umsatzsteigerung und somit das erfolgreichste Geschäftsjahr in der Firmengeschichte von CHEPLAPHARM.

2009

CHEPLAPHARM bleibt auf Wachstumskurs. Sechs weitere Produkte werden in die Produktpalette aufgenommen: die Produktserie PC 30® von **Terra Bio Chemie GmbH**, Baldrian Dispert® zur Beruhigung und gegen Schlafstörungen, eines der bekanntesten und größten deutschen Baldrian Produkte von **Vemedica Manufacturing BV (Niederlande)**, die Mineralstoffpräparate CalciAPS D3, Magnesium Tonil® Mono sowie Magnesium Tonil® plus Vitamin E von **ProStrakan** und das Arzneimittel Apsomol® N von **Dr. Willmar Schwabe GmbH & Co. KG**, Karlsruhe.

2010

September – Mit der Übernahme von **DISTRANEURIN®/HEMINEVRIN®** vom schwedisch-britischen Pharmakonzern **AstraZeneca** erweitert CHEPLAPHARM in zahlreichen Ländern Europas seine Präsenz. Das Produkt generiert Umsätze im zweistelligen Millionenbereich und ist ein wichtiger Meilenstein für das weitere Internationalisierungsvorhaben des Unternehmens.

2011

Im Juli erwirbt CHEPLAPHARM die Rechte für ein Produktpaket des Traditionsunternehmens **Klosterfrau GmbH**: Bactisubtil® complex, Enelbin® Paste, Eryfer® 100 und Eryfer® comp sowie Thüringer Kräutertinkturen. Damit wird unser Portfolio weiter diversifiziert.

Durch unsere erfolgreiche Akquisitionsstrategie konnten seit 2003 jährliche Umsatz-Wachstumsraten im zweistelligen Prozentbereich realisiert werden. Der Exportanteil beträgt über 50 Prozent.

2012

100 %-ige Übernahme der Gesellschaftsanteile der Firma **Sanavita Pharmaceuticals** in Werne.

Im März eröffnet CHEPLAPHARM sein neues Logistikzentrum in Neuenkirchen bei Greifswald.

Dezember – CHEPLAPHARM bleibt seinem Internationalisierungskurs treu. Mit der Übernahme der weltweiten Rechte von **VESANOID®** und **ROHYPNOL®** von **F. Hoffmann-La Roche Basel** stärken wir unsere Position als Nischenanbieter erheblich und bauen unsere territoriale Präsenz auf über 100 Länder der Welt aus.

2013

Bianca Y. Juha, Schwester von Sebastian F. Braun (CEO), übernimmt die Funktion des Chief Scientific Officer (CSO).

Im September erwirbt CHEPLAPHARM die Rechte für **Reisegold®** Tabs gegen Reiseübelkeit sowie **Halbmond®** Tabletten zur Kurzzeitbehandlung von Schlafstörungen für Deutschland von der **Teva GmbH**.

60 Mill. EURO Jahresumsatz werden gemeinsam mit den Tochtergesellschaften erzielt. Die Anzahl der Mitarbeiter steigt auf über 70, damit liefert CHEPLAPHARM einen wichtigen Beitrag zur Entwicklung der Region.

2014

Januar – Ein weiterer Meilenstein ist die Übernahme aller Gesellschaftsanteile der **US Firma Glenwood LLC** mit Sitz in New York und der Kauf der US-Rechte des Urologieproduktes **POTABA®**. Dieser Erwerb ist ein bedeutender Schritt für den weiteren Ausbau unseres Vertriebs und die Internationalisierung unserer Nischenprodukte.

CHEPLAPHARM sichert sich die weltweiten Rechte von **POTABA®**.

Mit über 25 Jahren Berufserfahrung im internationalen Pharmageschäft ergänzt Edeltraud Lafer als Chief Operating Officer (COO) perfekt das Führungsteam des Unternehmens.

Durch den Erwerb der UDCA-Produkte **DEURSIL®/URSOLVAN®** und einer Reihe gut etablierter OTC-Produkte von **Sanofi** stärkt CHEPLAPHARM insbesondere seine europäische Präsenz.

Ende des Jahres kann die CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH ihren repräsentativen und modernen Neubau im Gewerbegebiet Ziegelhof am Rande der Hansestadt Greifswald beziehen. Das Wohlbefinden und die damit verbundene effiziente Zusammenarbeit unserer derzeit 74 Mitarbeiterinnen und Mitarbeiter sind somit garantiert.

2015

Zu Jahresbeginn erwirbt CHEPLAPHARM das Logistikzentrum der **RIEMSER Arzneimittel GmbH** in Greifswald.

Im Januar erweitern wir unser Portfolio in Italien durch den Zukauf des Produktes **Streptosil®** von **Boehringer Ingelheim**. Auch sichert sich CHEPLAPHARM die Rechte für den deutschen Markt für die beiden Antihypertonika **Dopegyt®** und **Pertenso®**, das Schmerzmittel **Octadon®** und das gegen Verdauungsstörungen eingesetzte **Cotazym®** von der **UCB Pharma GmbH**.

Im November stärkt CHEPLAPHARM die Präsenz am italienischen Markt durch die erfolgreiche Akquisition des verschreibungspflichtigen Arzneimittels **ALDACTONE®** von **Sanofi**. Damit untermauern wir unsere internationale Wachstumsstrategie.

2016

Gleich zu Beginn des Jahres sichert sich CHEPLAPHARM die Produktrechte für **ANEXATE®** von **F. Hoffmann-La Roche Basel**. **ANEXATE®** ermöglicht CHEPLAPHARM die Nutzung wichtiger strategischer Synergien mit dem bereits im Jahr 2012 erworbenen **ROHYPNOL®** und rundet somit unser Portfolio im Bereich der Sedativa ab. Der Exportanteil erhöht sich damit auf rund 80 Prozent.

Ende September wurden die Verträge für die weltweiten Rechte für das Antiadiposium **XENICAL®** und den Betablocker **DILATREND®** unterschrieben und für **XENICAL®** am 30. September 2016 sogleich vollzogen. Der Vertragsvollzug, kurz: das Closing findet für **DILATREND®** Anfang Januar 2017 statt. Diese Transaktion von 340 Mill. EURO ist die bedeutendste seit Gründung CHEPLAPHARMS und gilt in der Region Mecklenburg-Vorpommern als größte privatwirtschaftliche Investition.

CHEPLAPHARM schließt mit einem Jahresumsatz von 121 Mill. EURO ab und ist damit eines der größten mittelständischen Pharmaunternehmen Deutschlands. Die Mitarbeiterzahl steigt auf 120.

2017

Das Closing für **DILATREND** Mitte Januar wurde vollzogen.

Auf Basis eines Vermarktungs- und Vertriebsabkommens mit **Orexigen Therapeutics Ltd.** vertreibt CHEPLAPHARM ab August das Arzneimittel **MYSIMBA®** in den Ländern Deutschland, Frankreich und Österreich. Dieses verschreibungspflichtige Produkt dient als perfekte Ergänzung zum bereits im Jahr 2016 erworbenen Antiadiposium **XENICAL®**.

September – Bereits über 150 Mitarbeiter aus zwölf verschiedenen Nationen sind derzeit bei CHEPLAPHARM tätig. Damit leistet das Unternehmen einen wichtigen Beitrag bei der Stärkung der Wirtschaftskraft in der Region und bei der Sicherung von wertvollen Arbeitsplätzen in Mecklenburg-Vorpommern.

2017

Per 01.12.2017 integriert CHEPLAPHARM das OTC-Präparat **Calcivit D®/Calcivit D® Forte** des deutschen Generikaunternehmens **Hexal AG** in sein Portfolio.

Mit einem Jahresumsatz von 223 Mill. EURO erzielt CHEPLAPHARM erneut eine signifikante Umsatzsteigerung in 2017.

2018

Das Closing für das Virostatikum **CYMEVENE®** erfolgte am 02.01.2018 mit **F. Hoffmann-La Roche AG**.

Per 03.01.2018 übernimmt CHEPLAPHARM die Produkte **KONAKION® MM**, **LARIAM®** und **INHIBACE®/Plus** von **F. Hoffmann-La Roche AG**. Damit bleibt CHEPLAPHARM weiterhin auf Wachstumskurs.

Mit dem Erwerb der weltweiten Rechte (außer USA) für das Produkt **VISUDYNE®** der **Schweizer Novartis Pharma AG** ist CHEPLAPHARM ab 15.02.2018 auch in der Ophthalmologie vertreten.

Seit seiner Gründung verfolgt CHEPLAPHARM eine erfolgreiche und anhaltende Wachstumsstrategie. Diese Entwicklung setzt sich auch im Jahr 2018 fort, weshalb das CHEPLAPHARM Team per Juni bereits 200 Mitarbeiter zählt.

CHEPLAPHARM sichert sich die Rechte für **ATACAND®** und **ATACAND® Plus** in 28 europäischen Märkten von **AstraZeneca**. Mit Juli fand die Unterzeichnung des Vertrages statt, das Closing ist mit Ende September des Jahres festgesetzt.

Mit August übernimmt CHEPLAPHARM die globalen Rechte für **QUESTRAN®**. Damit intensiviert das Unternehmen die erfolgreiche Kooperation mit **Bristol-Myers Squibb**.

September - CHEPLAPHARM setzt seine erfolgreiche Expansionsstrategie mit dem Kauf von drei zusätzlichen globalen Nischenprodukten fort: **FUNGIZONE®**, **VEPESID®** und **ETOPHOS®**. Die Partnerschaft und die professionelle Zusammenarbeit mit **Bristol-Myers Squibb** wird dadurch weiter gestärkt.

Per Oktober wird der offizielle Unternehmenssitz von Mesekenhagen nach Greifswald verlegt. Bereits seit dem Jahr 2014 befindet sich im modernen Neubau im Gewerbegebiet Ziegelhof der Großteil der Büros. Die Fertigstellung des Erweiterungsbaus am bestehenden Standort ist mit Ende 2019 geplant und soll damit den per Dezember 2018 rund 250 Mitarbeitern ausreichend Platz in hochmodern ausgestatteten Büroräumen bieten.

CHEPLAPHARM beschließt das äußerst erfolgreiche Jahr 2018 mit dem Beginn eines weiteren großen Projektes: Mit dem Closing im Januar 2019 werden die beiden Arzneimittel **DORMICUM®** und **LEXOTAN®** von **F. Hoffmann-La Roche** in das bereits gut diversifizierte CHEPLAPHARM-Portfolio integriert.

2019

März - Pünktlich zum Frühlingsbeginn feiert CHEPLAPHARM das traditionelle Richtfest des Erweiterungsbaus am Unternehmenssitz in der Hansestadt Greifswald (Ziegelhof). Damit schafft das stark wachsende Unternehmen auf rund 5.300 Quadratmetern Raum für neue Büros. Der Neubau ist sowohl ein Symbol für unseren Unternehmenserfolg als auch ein klares Bekenntnis zum Unternehmensstandort.

Im Mai erhält CHEPLAPHARM den „Axia Best Managed Companies Award“ (Axia BMC Award) und zählt damit zu Deutschlands bestgeführten Unternehmen 2019.

Ende September erwirbt CHEPLAPHARM die weltweiten kommerziellen Rechte - mit Ausnahme von China, Japan, USA und Mexiko - für das bekannte Markenprodukt **LOSEC®**. Mit dieser Investition stärken wir unsere Beziehung mit AstraZeneca und verfolgen weiterhin unser international ausgerichtetes Geschäftsmodell.

Im vierten Quartal vereinbaren AstraZeneca und CHEPLAPHARM die Übertragung der kommerziellen Rechte für **SEROQUEL® / SEROQUEL XR®** und andere verwandte Marken in Europa (exklusive das Vereinigte Königreich) und Nordamerika. Damit erweitert CHEPLAPHARM sein Produktportfolio um ein weiteres etabliertes globales Markenprodukt.

2020

Zu Jahresbeginn platziert CHEPLAPHARM erstmals eine Hochzinsanleihe am internationalen Bondmarkt. Dadurch wird die Finanzierungsstruktur des Unternehmens weiter optimiert, diversifiziert und nachhaltig gesichert.

Februar - Der CHEPLAPHARM-Erweiterungsbau an der Firmenzentrale in Greifswald (Ziegelhof) ist bezugsfertig. Der sachlich-elegante Neubau mit rund 5.300 Quadratmetern bietet den mittlerweile mehr als 320 MitarbeiterInnen optimal ausgestattete Büro- und Arbeitsräume.

Zum zweiten Mal in Folge wird CHEPLAPHARM im Mai mit dem begehrten „Axia Best Managed Companies Award“ ausgezeichnet.

Neuakquise - Mit dem Zukauf von insgesamt 25 unterschiedlichen Markenprodukten im Oktober 2019 sowie Ende Mai 2020 wird die Diversifizierung unseres Produktportfolios weiter forciert.

Oktober - CHEPLAPHARM platziert 1 Milliarde Euro (Gegenwert) bei institutionellen Investoren. Mithilfe dieser Hochzinsanleihe wurden in den folgenden Monaten mehrere Produktportfolios zu den Therapiegebieten Kardiologie, Epilepsie, Dermatologie und Bluthochdruck finanziert.

Im vierten Quartal des Jahres beweist CHEPLAPHARM Elan und schließt weitere attraktive Projekte ab. Diese umfassen unter anderem 12 Markenprodukte, die sich auf die Behandlung kardiologischer Erkrankungen konzentrieren und hauptsächlich in den europäischen Ländern vertrieben werden.

Auch kann CHEPLAPHARM das erste Projekt mit einem neuen Partner, dem dänischen Pharmaunternehmen **LEO Pharma** abschließen. Das Projekt beinhaltet vier sehr gut etablierte, patent-

freie Markenprodukte für die Therapiegebiete Dermatologie, Gynäkologie und Kalzium-Stoffwechsel. Bereits seit 2018 hält CHEPLAPHARM die Rechte für **Atacand®** und **Atacand® Plus** in 28 europäischen Märkten. Nun erwirbt CHEPLAPHARM auch die globalen Rechte (ohne die USA) für diese beiden Produkte von **AstraZeneca**.

Seine bisher größte Akquisition tätigt CHEPLAPHARM mit dem japanischen Unternehmen **Takeda Pharmaceutical Company Limited**. Diese umfasst eine Vielzahl von Markenprodukten, ausgerichtet auf die Behandlung von Magen-Darm-Erkrankungen, Schlafstörungen und viele weitere. Hauptsächlich werden die Produkte in den europäischen Märkten vertrieben.

Damit knüpft CHEPLAPHARM eindrucksvoll an die Erfolge der Vorjahre an.

2021

CHEPLAPHARM startet mit der Übertragung der kommerziellen Rechte für **Rivotril®** von **F. Hoffmann-La Roche** in das neue Jahr.

Mit Wirkung 1. März 2021 übergibt Edeltraud Lafer, COO (Chief Operating Officer) seit 2014, ihre Position an Patrick König, bisheriger Direktor Global Sales. Gleichzeitig führen Edeltraud Lafer als Co-CEO (Chief Executive Officer) und CEO Sebastian F. Braun das Unternehmen in Form einer Doppelspitze und rücken damit das Business Development klar in den zukünftigen Fokus des Unternehmens.

Eine erneute Erweiterung der Geschäftsführung erfolgt per 1. April 2021. Als weiteres Mitglied ergänzt Dr. Keyarasch „Kia“ Parssanedjad, M.D., als Chief Corporate Investment Officer (CIO) den Vorstand des Unternehmens.