



## Detailansicht des Registereintrags

### Alexion Pharma Germany GmbH

Aktuell seit 04.09.2025 14:21:11

Gesellschaft mit beschränkter Haftung (GmbH)

<b>Registernummer:</b>	R003051
<b>Ersteintrag:</b>	07.03.2022
<b>Letzte Änderung:</b>	04.09.2025
<b>Letzte Jahresaktualisierung:</b>	24.06.2025
<b>Tätigkeitskategorie:</b>	Sonstiges Unternehmen
<b>Kontaktdaten:</b>	Adresse: Alexion Pharma Germany GmbH Landsberger Str. 300 80687 München Deutschland  Telefonnummer: +4989457091300 E-Mail-Adressen: alexion.germany@alexion.com Webseiten: <u><a href="http://www.alexion.de">www.alexion.de</a></u>

**Hauptfinanzierungsquellen** (in absteigender Reihenfolge):

Geschäftsjahr: 01/24 bis 12/24

Wirtschaftliche Tätigkeit

**Jährliche finanzielle Aufwendungen im Bereich der Interessenvertretung:**

Geschäftsjahr: 01/24 bis 12/24

160.001 bis 170.000 Euro

**Vollzeitäquivalent der im Bereich der Interessenvertretung beschäftigten Personen:**

Geschäftsjahr: 01/24 bis 12/24

0,33

**Vertretungsberechtigte Person(en):****1. Andrea Passalacqua**

Funktion: Geschäftsführer

**Betraute Personen, die Interessenvertretung unmittelbar ausüben (4):****1. Dominika Kowalski****2. Stephanie Ralle-Zentrgraf****3. Antje Emmermann****4. Andrea Passalacqua****Mitgliedschaften (10):**

1. Arbeitsgemeinschaft Therapie Seltene Erkrankungen (ATSE)
2. BioM Biotech Cluster Development GmbH (BioM)
3. Pharmainitiative Bayern
4. Pharma Fakten e.V.
5. Unternehmen für München e.V.
6. Die Deutsche Gesellschaft für Muskelkranke (DGM) e.V.
7. Arzneimittel und Kooperation im Gesundheitswesen e. V. (AKG e. V.)
8. Verband der forschenden Arzneimittelhersteller e.V. (vfa)
9. FSA - Freiwillige Selbstkontrolle für die Arzneimittelindustrie e.V.
10. BPI - Bundesverband der pharmazeutischen Industrie e.V.

**Beschreibung der Tätigkeit sowie Benennung der Interessen- und Vorhabenbereiche**

---

**Interessen- und Vorhabenbereiche (11):**

Parlamentarisches Verfahren; Arzneimittel; Gesundheitsförderung; Gesundheitsversorgung; Sonstiges im Bereich "Gesundheit"; Datenschutz und Informationssicherheit; Digitalisierung; Krankenversicherung; Industriepolitik; Wettbewerbsrecht; Wissenschaft, Forschung und Technologie

**Die Interessenvertretung wird ausschließlich in eigenem Interesse selbst sowie durch die Beauftragung Dritter wahrgenommen.**

**Beschreibung der Tätigkeit:**

Alexion, AstraZeneca Rare Disease ist der Unternehmensbereich von AstraZeneca, der sich auf seltene Krankheiten konzentriert und durch die Übernahme von Alexion Pharmaceuticals, Inc. im Jahr 2021 entstand. Ziel von Alexion ist es, Patienten und Familien, die von schwerwiegenden seltenen Krankheiten oder lebensbedrohlichen Blutungen betroffen sind, durch die Entdeckung, Entwicklung und Verbreitung lebensverändernder Therapien zu helfen. Alexion konzentriert seine Forschungsaktivitäten auf neuartige Moleküle und Ziele in der Komplement-Kaskade und seine Entwicklungsaktivitäten auf die therapeutischen Kernbereiche Hämatologie, Nephrologie, Neurologie, Stoffwechselstörungen und Kardiologie. Alexion hat seinen Hauptsitz in Boston,

Massachusetts/USA, die deutsche Zentrale ist in München (Alexion Pharma Germany GmbH).

Alexion begleitet in Deutschland legislative und politische Initiativen und steht als kompetenter Dialogpartner zur Verfügung. Zum Zwecke der Interessenvertretung werden Gespräche mit Vertreterinnen und Vertretern des Bundeskanzleramtes und der Bundesministerien sowie mit Mitgliedern des Deutschen Bundestages geführt zur Erläuterung von Änderungsnotwendigkeiten hinsichtlich einer Vielzahl von Themenfeldern, die als Rahmenbedingungen für die unternehmerische Tätigkeit, auch im Hinblick auf die Situation der pharmazeutischen Forschung, von großer Bedeutung sind. Dabei geht es unter anderem um die Rahmenbedingungen im deutschen Gesundheitswesen, den Forschungsstandort Deutschland sowie Nachhaltigkeit und Resilienz des Gesundheitswesens. Zweck der Interessenvertretung ist es, die Sicht des forschenden Pharmawesens zu vermitteln und Impulse zur Verbesserung der gesundheitswirtschaftlichen Lage zu geben. Im Zuge dessen werden auch parlamentarische Veranstaltungen durchgeführt, zu denen Regierungsmitglieder, Abgeordnete sowie Vertreterinnen und Vertreter der Ministerien eingeladen werden. Darüber hinaus werden in Einzelfällen auch Stellungnahmen und Gutachten zu konkreten Regelungsvorhaben erarbeitet und übermittelt. Alexion hat die Initiative change4RARE gegründet und daraus die Agenda 2025 entwickelt. Dies mit dem Ziel, die Diagnostik und Versorgung von Menschen mit seltenen Erkrankungen zu verbessern.

## Konkrete Regelungsvorhaben (4)

---

### 1. Änderung des Medizinforschungsgesetzes hinsichtlich der AMNOG-Leitplanken

#### **Beschreibung:**

Die mit dem GKV-Finanzstabilisierungsgesetz eingeführten Leitplanken sowie der Kombinationrabatt bergen die Gefahr, dass innovative Therapien nicht mehr bei den Patienten ankommen. Alexion setzt sich dafür ein, dass im Rahmen des Gesetzes diese innovationshinderlichen Maßnahmen im Sinne einer guten Versorgung für die Patienten angepasst werden und Innovationen im Erstattungssystem Anerkennung finden.

#### **Bundestags-Drucksachennummer:**

BT-Drs. 20/12149 (Vorgang) [alle RV hierzu]

zu dem Gesetzentwurf der Bundesregierung - Drucksache 20/11561 - Entwurf eines Medizinforschungsgesetzes

#### **Interessenbereiche:**

Arzneimittel [alle RV hierzu]; Gesundheitsversorgung [alle RV hierzu]; Sonstiges im Bereich "Gesundheit" [alle RV hierzu]

#### **Stellungnahmen/Gutachten (2):**

##### 1. SG2406110100 (PDF - 7 Seiten)

#### **Adressatenkreis:**

Versendet am 10.06.2024 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

2. SG2406280067 (PDF - 6 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 10.05.2024 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

2. Gleichberechtigter Zugang der Industrie zu qualitativ hochwertigen und verknüpften Daten

**Beschreibung:**

Im Rahmen der Implementierung des Gesundheitsdatennutzungsgesetzes setzt Alexion sich für einen gleichberechtigten und regelbasierten Zugang zu qualitativ hochwertigen Daten, die Harmonisierung von Standards und eine schnelle Verknüpfung als Basis für Erforschung für innovative Therapien ein.

**Bundestags-Drucksachennummer:**

BT-Drs. 20/9046 (Vorgang) [alle RV hierzu]

Entwurf eines Gesetzes zur verbesserten Nutzung von Gesundheitsdaten -  
(Gesundheitsdatennutzungsgesetz - GDNG)

Zuständiges Ministerium: BMG [alle RV hierzu]

**Interessenbereiche:**

Arzneimittel [alle RV hierzu]; Datenschutz und Informationssicherheit [alle RV hierzu];  
Digitalisierung [alle RV hierzu]; Gesundheitsversorgung [alle RV hierzu]; Sonstiges im  
Bereich "Gesundheit" [alle RV hierzu]

**Stellungnahmen/Gutachten (1):**

1. SG2406110103 (PDF - 38 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 01.05.2024 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

3. Sicherstellung einer nachhaltigen GKV-Finanzierung

**Beschreibung:**

Die Finanzierung der Gesetzlichen Krankenversicherung (GKV) ist angesichts u.a. des demografischen Wandels unter Druck. AstraZeneca setzt sich für effektive und nachhaltige Lösungen zur Gewährleistung der finanziellen Stabilität der GKV ein. Auf diese Weise soll u. a. die Versorgung von Versicherten mit innovativen Arzneimitteln und Impfstoffen sichergestellt werden.

**Interessenbereiche:**

Sonstiges im Bereich "Gesundheit" [alle RV hierzu]

## Stellungnahmen/Gutachten (1):

### 1. SG2410070005 (PDF - 13 Seiten)

#### Adressatenkreis:

Versendet am 10.06.2024 an:

#### Bundestag

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

### 4. Beibehaltung der Orphan-Drug Regulierung im AMNOG

#### Beschreibung:

Die bewährten Regelungen rund um die Orphan Drugs im AMNOG sind kein „Privileg“, sondern sachlich begründet und notwendig (vgl. Antrag der CDU/CSU-Bundestagsfraktion, Drucksache 20/11634, Bundestagsdebatte vom 05.12.2024). Die bayerische Staatsregierung hat sich im Jahr 2024 anlässlich des bayerischen Pharmadialogs ebenfalls für die Sicherstellung Zugangs zu Orphan Drugs ausgesprochen. Die Versorgung von Menschen mit seltenen Erkrankungen ist gesundheitspolitisch essenziell. Die Einführung der europäischen Orphan-Drug-Verordnung sowie ihre Berücksichtigung im AMNOG haben dazu beigetragen, dass Deutschland eine führende Rolle in der Versorgung mit Orphan Drugs einnimmt.

#### Betroffenes geltendes Recht:

AMRNOG [alle RV hierzu]

#### Interessenbereiche:

Arzneimittel [alle RV hierzu]

## Angaben zu Aufträgen (0)

---

Die Interessenvertretung wird nicht im Auftrag ausgeübt.

## Zuwendungen oder Zuschüsse der öffentlichen Hand

---

Geschäftsjahr: 01/24 bis 12/24

Keine Zuwendungen oder Zuschüsse über 10.000 Euro erhalten.

## Schenkungen und sonstige lebzeitige Zuwendungen

---

Geschäftsjahr: 01/24 bis 12/24

#### Gesamtsumme:

0 Euro

## Mitgliedsbeiträge

---

Geschäftsjahr: 01/24 bis 12/24

**Gesamtsumme:**

0 Euro

## Jahresabschluss/Rechenschaftsbericht

---

Geschäftsjahr: 01/24 bis 12/24

[Alexion-Pharma-Germany-GmbH\\_-Testat-JAP-\\_2025.pdf](#)

## Eigener Verhaltenskodex

---

[FSA-e-V-Empfehlungen-zur-Zusammenarbeit-mit-den-Partnern-im-Gesundheitswesen.pdf](#)