



## Detailansicht des Registereintrags

### Roche Pharma AG

Aktuell seit 18.05.2026 16:14:40

Aktiengesellschaft (AG)

|   |   |
|---|---|
| <b>Registernummer:</b>  | R002169   |
| <b>Ersteintrag:</b>   | 28.02.2022  |
| <b>Letzte Änderung:</b>   | 18.05.2026  |
| <b>Letzte Jahresaktualisierung:</b>                             | 10.06.2025  |
| <b>Tätigkeitskategorie:</b>                                     | Sonstiges Unternehmen   |
| <b>Kontaktdaten:</b>  | Adresse:<br>Emil-Barell-Straße 1<br>79639 Grenzach-Wyhlen<br>Deutschland<br><br>Telefonnummer: +491733295765<br>E-Mail-Adressen:<br>roche_pharma.berlin@roche.com<br>Webseiten:<br><a href="http://www.roche.de">www.roche.de</a> |
| <b>Hauptstadtrepräsentanz:</b>                                  | Unter den Linden 36<br>10117 Berlin<br><br>Telefonnummer: +497624140<br>E-Mail-Adresse: roche_pharma.berlin@roche.com   |
| <b>Hauptfinanzierungsquellen</b> (in absteigender Reihenfolge): |   |
| Geschäftsjahr: 01/24 bis 12/24                                  |   |
| Wirtschaftliche Tätigkeit                                       |   |

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

Geschäftsjahr: 01/24 bis 12/24

1.270.001 bis 1.280.000 Euro

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

Geschäftsjahr: 01/24 bis 12/24

0,77

**Vertretungsberechtigte Person(en):**

1. **Dr. Daniel Steiners**

Funktion: Vorstand

**Betraute Personen, die Interessenvertretung unmittelbar ausüben (13):**

1. **Josefine Becker**

2. **Dr. Tobias Hackmann**

3. **Jenny Werner**

4. **Dr. Marina Schehlmann**

5. **Annette Dünninger**

6. **Maro Bader**

7. **Dr. Carolin Lübker**

8. **Faten Gaber**

9. **Thomas Hugendubel**

10. **Sofia Suvila**

11. **Karola Hitschfel**

12. **Prof. Dr. Hagen Pfundner**

13. **Dr. Daniel Steiners**

**Mitgliedschaften (12):**

1. Verband forschender Arzneimittelhersteller e.V.

2. Wirtschaftsrat der CDU e. V.

3. Förderkreis der Deutschen Industrie e.V.

4. Bundesverband Managed Care e.V.

5. Deutsches Netzwerk für Versorgungsforschung e.V.

6. BrainHealth Initiative

7. Chemie und Pharma am Hochrhein e.V.

8. Vereinigung Schweizerischer Unternehmen in Deutschland

9. Freiwillige Selbstkontrolle für die Arzneimittelindustrie e.V.

10. Verband Chemischer Industrie e.V.

11. Vision Zero e.V.

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

---

### **Interessen- und Vorhabenbereiche (14):**

Arbeitsmarkt; Arbeitsrecht/Arbeitsbedingungen; Außenwirtschaft; EU-Gesetzgebung; Sonstiges im Bereich "Europapolitik und Europäische Union"; Arzneimittel; Gesundheitsförderung; Gesundheitsversorgung; Sonstiges im Bereich "Gesundheit"; Krankenversicherung; Pflegeversicherung; Sonstiges im Bereich "Umwelt"; Industriepolitik; Wissenschaft, Forschung und Technologie

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

### **Beschreibung der Tätigkeit:**

Die Roche Pharma AG ist ein Unternehmen im Bereich der forschenden Gesundheitswirtschaft. 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 Beschäftigten des Unternehmens, von großer Bedeutung sind. Dabei geht es unter anderem um die Gesundheitsversorgung, Arbeitsrecht und Arbeitsbedingungen in Deutschland, Arzneimittel und die Zulassung solcher, die Digitalisierung des Gesundheitswesens, Klimaschutz, Wettbewerbsrecht und Industriepolitik sowie Wissenschaft, Forschung, Technologien oder Bürokratieabbau. Zweck der Interessenvertretung ist es, die Sicht der Praxis zu vermitteln und Impulse zur Verbesserung der gesamtwirtschaftlichen und Lage und Gesundheitsversorgung zu geben.

Im Zuge dessen werden auch parlamentarische Frühstücke und Diskussionsveranstaltungen 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.

## **Konkrete Regelungsvorhaben (18)**

---

### **1. Verbesserte Rahmenbedingung für Arzneimittelforschung und Studiendurchführung**

#### **Beschreibung:**

Musterverträge sollen verbindlich angewendet werden, eine Ethikkommission auf Bundesebene als zentrale Anlaufstelle, Preise für die Vergütung von klinischen Studien in Prüfzentren sollten festgelegt werden, keine Genehmigung oder Anzeige beim BfS, sondern integrative Bewertung durch die EK, Änderung der Leitplanken, Abschaffung des Kombinationsrabatts. Damit in Einzelfällen die Einführung von innovativen Arzneimitteln

nicht an den Rückwirkungen der internationalen Preisreferenzierung scheitert bzw. verzögert geschieht, soll im Zuge des MFG eine Nicht-Listungsoption eingeführt werden. Roche unterstützt die Umsetzung dieser Maßnahme.

**Bundsrats-Drucksachennummer:**

BR-Drs. 155/24 (Vorgang) [alle RV hierzu]

Entwurf eines Medizinforschungsgesetzes

1. Zuständiges Ministerium: BMG [alle RV hierzu]

2. Zuständiges Ministerium: BMUV (20. WP) [alle RV hierzu]

*Zuvor:*

Referentenentwurf (BMG): Medizinforschungsgesetz (MFG) (Vorgang)

**Bundestags-Drucksachennummer:**

BT-Drs. 20/11561 (Vorgang) [alle RV hierzu]

Entwurf eines Medizinforschungsgesetzes

1. Zuständiges Ministerium: BMG [alle RV hierzu]

2. Zuständiges Ministerium: BMUV (20. WP) [alle RV hierzu]

*Zuvor:*

Referentenentwurf (BMG): Medizinforschungsgesetz (MFG) (Vorgang)

**Betroffenes geltendes Recht:**

AMG 1976 [alle RV hierzu]; KPBV [alle RV hierzu]; MPDG [alle RV hierzu]

**Interessenbereiche:**

Arzneimittel [alle RV hierzu]; Wissenschaft, Forschung und Technologie [alle RV hierzu]

**Stellungnahmen/Gutachten (2):**

1. SG2412180096 (PDF - 4 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 12.12.2024 an:

**Bundestag**

Fraktionen/Gruppen [alle SG dorthin]

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

**Bundesregierung**

Bundesministerium für Gesundheit (BMG) [alle SG dorthin]

2. SG2503250045 (PDF - 8 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 17.03.2025 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

## 2. Revision gesetzlicher Regelung aus dem GKV-FinStG

### **Beschreibung:**

Um weiterhin Patientinnen und Patienten den schnellen und umfassenden Zugang zu innovativen Therapien zu ermöglichen und den Pharmastandort Deutschland zu stärken, sollen die mit dem GKV-FinStG eingeführten sog. „AMNOG-Leitplanken“ sowie der Kombinationsabschlag revidiert werden. Der Herstellerabschlag sollte nicht wieder erhöht, sondern abgeschafft werden.

### **Bundestags-Drucksachenummer:**

BT-Drs. 20/11561 (Vorgang) [alle RV hierzu]

Entwurf eines Medizinforschungsgesetzes

1. Zuständiges Ministerium: BMG [alle RV hierzu]

2. Zuständiges Ministerium: BMUV (20. WP) [alle RV hierzu]

### **Betroffenes geltendes Recht:**

SGB 5 [alle RV hierzu]

### **Interessenbereiche:**

Arzneimittel [alle RV hierzu]; Gesundheitsversorgung [alle RV hierzu]

### **Stellungnahmen/Gutachten (1):**

1. SG2406180170 (PDF - 4 Seiten)

### **Adressatenkreis:**

Versendet am 05.06.2024 an:

### **Bundestag**

Fraktionen/Gruppen [alle SG dorthin]

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

## 3. Weiterentwicklung des AMNOG

### **Beschreibung:**

AMNOG-Anpassungen: Weiterentwicklung des AMNOGs für besondere Therapiesituationen (z.B. Einmaltherapien oder Präzisionsonkologika gegen sehr seltene Erkrankungen), Umgang mit chronischen Erkrankungen, Einbezug des Versorgungskontextes, Umgang mit dem Wechsel von zweckmäßigen Vergleichstherapien zur Schaffung eines zukunftsfesten Rahmens in der Nutzenbewertung, die Ermöglichung neuer erfolgsabhängiger Vertragsmodelle sowie die Verbesserung der Rahmenbedingungen für einen vertaulichen Ersatzbetrag.

Weiterentwicklung des gesetzlichen Rahmens für erfolgsabhängige Erstattungsmodelle (Pay-for-Performance): Der gesetzliche Rahmen für die Vereinbarung von erfolgsabhängigen Erstattungsmodellen soll verbessert werden, damit diese häufiger und einfacher zur Anwendung kommen können.

### **Betroffenes geltendes Recht:**

SGB 5 [alle RV hierzu]

**Interessenbereiche:**

Arzneimittel [\[alle RV hierzu\]](#); Gesundheitsversorgung [\[alle RV hierzu\]](#)

**Stellungnahmen/Gutachten (4):**

1. [SG2406180168](#) (PDF - 4 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 05.06.2024 an:

**Bundestag**

Fraktionen/Gruppen [\[alle SG dorthin\]](#)

Mitglieder des Bundestages [\[alle SG dorthin\]](#)

2. [SG2412180098](#) (PDF - 4 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 12.12.2024 an:

**Bundestag**

Fraktionen/Gruppen [\[alle SG dorthin\]](#)

Mitglieder des Bundestages [\[alle SG dorthin\]](#)

**Bundesregierung**

Bundesministerium für Gesundheit (BMG) [\[alle SG dorthin\]](#)

3. [SG2503250043](#) (PDF - 8 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 17.03.2025 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [\[alle SG dorthin\]](#)

4. [SG2512180162](#) (PDF - 7 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 06.11.2025 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [\[alle SG dorthin\]](#)

**Bundesregierung**

Bundesministerium für Gesundheit (BMG) [\[alle SG dorthin\]](#)

4. [Strategiefachkräftesicherung und -gewinnung](#)

**Beschreibung:**

Der Fachkräftemangel ist ein zentrales Problem für die deutsche Wirtschaft und für die Transformation des Wirtschaftsstandorts. Der Druck wird aus demographischen Gründen in den nächsten Jahren weiter drastisch zunehmen. Es bedarf eines umfassenden

Maßnahmenpakets aus Heben stiller Reserven, Zuwanderung, Umschulung, Weiterbildung, Verbesserung der Rahmenbedingungen etc., damit Schlüsselindustrien des Landes auch künftig wettbewerbsfähige Rahmenbedingungen für Produktion und F&E vorfinden.

**Interessenbereiche:**

Arbeitsmarkt [\[alle RV hierzu\]](#); Industriepolitik [\[alle RV hierzu\]](#)

**Stellungnahmen/Gutachten (1):**

1. [SG2503250042](#) (PDF - 8 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 17.03.2025 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [\[alle SG dorthin\]](#)

5. Verbesserte Rahmenbedingung für Innovationen und Unternehmensgründungen

**Beschreibung:**

Hier gilt es die Rahmenbedingungen zu verbessern, um den Gründungsstandort attraktiver zu machen. Roche analysiert in diesem Kontext F&E Aspekte und mit Ziel, politische Handlungsempfehlungen abzuleiten und setzt sich für die Translation von akademischen Wissen in medizinische Produkte, sowie ein gesundes Health-Ecosystem ein. Hierunter fällt auch die steuerliche Forschungsförderung.

**Betroffenes geltendes Recht:**

KStG 1977 [\[alle RV hierzu\]](#)

**Interessenbereiche:**

Wissenschaft, Forschung und Technologie [\[alle RV hierzu\]](#)

**Stellungnahmen/Gutachten (3):**

1. [SG2412180099](#) (PDF - 4 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 12.12.2024 an:

**Bundestag**

Fraktionen/Gruppen [\[alle SG dorthin\]](#)

Mitglieder des Bundestages [\[alle SG dorthin\]](#)

**Bundesregierung**

Bundesministerium für Gesundheit (BMG) [\[alle SG dorthin\]](#)

2. [SG2503250041](#) (PDF - 8 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 17.03.2025 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

3. SG2512180171 (PDF - 7 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 06.11.2025 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

**Bundesregierung**

Bundesministerium für Gesundheit (BMG) [alle SG dorthin]

6. Nationale Implementierung der Europäischen Nutzenbewertung EU-HTA

**Beschreibung:**

Deutsche Umsetzung der EU-HTA-Verordnung hin zu einem vorhersehbaren, praktikablen und effizienten Prozess mit reduziertem bürokratischem Aufwand. Ziel ist es, eine rasche Versorgung von Patient:innen mit innovativen Arzneimitteln sicherzustellen.

**Betroffenes geltendes Recht:**

SGB 5 [alle RV hierzu]

**Interessenbereiche:**

Arzneimittel [alle RV hierzu]; Gesundheitsversorgung [alle RV hierzu]

7. Nationale Implementierung der Reform des EU-Arzneimittelrechts

**Beschreibung:**

Verstärkung der Wettbewerbsfähigkeit von Europa als innovativer Pharmastandort, Verbesserung der Position Europas bei der beschleunigten Entwicklung von Therapiedurchbrüchen, Förderung der klinischen Forschung in Europa, Förderung eines starken IP-Schutzes

**Interessenbereiche:**

Arzneimittel [alle RV hierzu]; EU-Gesetzgebung [alle RV hierzu]; Gesundheitsversorgung [alle RV hierzu]

8. Forderungen Medizinregistergesetz

**Beschreibung:**

Falls nicht im Referentententwurf enthalten, bringt Roche folgende Forderungen ein: 1. Nutzen der Registerdaten für die Nutzenbewertung, 2. allg. Sekundärdatennutzung und Zugang dazu, 3. Forderung nach Forschungsdatenpseudonym und 4. Verknüpfung mit Datensätze aus ePA und weiteren Quellen

**Betroffenes geltendes Recht:**

SGB 5 [alle RV hierzu]

**Interessenbereiche:**

Arzneimittel [alle RV hierzu]; Gesundheitsversorgung [alle RV hierzu]

## 9. Zugang zu Gesundheitsdaten für Forschung und Entwicklung

### **Beschreibung:**

Anschluss von Deutschland an den EHDS sowie die Beteiligung des pharmazeutischen Unternehmers an Arbeitsgruppen zum EHDS

### **Interessenbereiche:**

Gesundheitsversorgung [alle RV hierzu]; Wissenschaft, Forschung und Technologie [alle RV hierzu]

### **Stellungnahmen/Gutachten (3):**

#### 1. SG2412180100 (PDF - 4 Seiten)

##### **Adressatenkreis:**

Versendet am 12.12.2024 an:

##### **Bundestag**

Fraktionen/Gruppen [alle SG dorthin]

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

##### **Bundesregierung**

Bundesministerium für Gesundheit (BMG) [alle SG dorthin]

#### 2. SG2503250044 (PDF - 8 Seiten)

##### **Adressatenkreis:**

Versendet am 17.03.2025 an:

##### **Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

#### 3. SG2512180169 (PDF - 7 Seiten)

##### **Adressatenkreis:**

Versendet am 06.11.2025 an:

##### **Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

##### **Bundesregierung**

Bundesministerium für Gesundheit (BMG) [alle SG dorthin]

## 10. Forderungen und Nachschärfungen zu den gesetzl. Regelungen GDNG und DigiG im Rahmen der folgenden 16. Verordnungsermächtigungen

### **Beschreibung:**

- Standardisierte Befüllung der Metadatenkataloge
- Effiziente Verfahren, um Datenanfragen des BfArms an industrielle Akteure zu befriedigen

- Rahmenbedingungen für sichere Arbeitsumgebung für den Umgang mit sensiblen Datensätzen
- Verbesserte Standortbedingungen für klinische Studien
- Einheitliche Bereitstellung Industriedaten für das BfArm etwa im Kontext von Arzneimittelengpassvermeidung
- Einheitliche Lösungen für die Verknüpfbarkeit von Datensätzen unterschiedlicher Datenhalter
- Verfahren zur Konvergenz von Forschungsdatenmodelle und -schnittstellen
- Erfüllung von einheitlichen Datenqualitätsstandards
- Mehrwertdienste und neue Möglichkeiten rund um die ePA
- Einheitliches Einwilligungsmanagement, um Mehrfachabfragen zu vermeiden

**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]

**Betroffenes geltendes Recht:**

GDNG [alle RV hierzu]

**Interessenbereiche:**

Wissenschaft, Forschung und Technologie [alle RV hierzu]

**Stellungnahmen/Gutachten (1):**

1. SG2503250046 (PDF - 8 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 17.03.2025 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

**11. Implementierung der Urban Waste Water Treatment Directive (UWWTD)**

**Beschreibung:**

Die UWWTD befindet sich in der finalen Phase des europäischen Gesetzgebungsprozesses. Roche wirkt darauf hin, dass der Finanzierungsanteil der pharmazeutischen Industrie angemessen im Verhältnis zu allen Industrien, deren Produkte zur Mikroverunreinigung des Abwassers beitragen, angemessen ist.

**Interessenbereiche:**

Arzneimittel [alle RV hierzu]; Gesundheitsversorgung [alle RV hierzu]; Industriepolitik [alle RV hierzu]; Sonstiges im Bereich "Gesundheit" [alle RV hierzu]; Sonstiges im Bereich "Umwelt" [alle RV hierzu]; Wissenschaft, Forschung und Technologie [alle RV hierzu]

**Stellungnahmen/Gutachten (2):**

1. SG2412180101 (PDF - 4 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 12.12.2024 an:

**Bundestag**

Fraktionen/Gruppen [alle SG dorthin]

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

**Bundesregierung**

Bundesministerium für Gesundheit (BMG) [alle SG dorthin]

2. SG2503250040 (PDF - 8 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 17.03.2025 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

12. Ophthalmologische Erkrankungen

**Beschreibung:**

Wir schaffen im polit. Berlin Awareness für die Erkrankungen der Ophthalmologie, denn viele ophthalmologischen Erkrankungen sind Erkrankungen des Alters und werden durch den demographischen Wandel für unsere Gesellschaft immer wichtiger, nicht nur weil ein erheblicher Fachkräftemangel in diesem Bereich auf uns zu kommt, sondern auch weil hohe sozioökonomische Kosten als Folge der ophthalmologischen Krankheiten auf uns zukommen werden.

**Interessenbereiche:**

Gesundheitsversorgung [alle RV hierzu]; Wissenschaft, Forschung und Technologie [alle RV hierzu]

**Stellungnahmen/Gutachten (1):**

1. SG2409260024 (PDF - 3 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 12.09.2024 an:

**Bundestag**

Fraktionen/Gruppen [alle SG dorthin]

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

13. Stärkung Freihandel & Vermeidung von Zöllen

**Beschreibung:**

Freier Handel und der Abbau von Barrieren sind zum Vorteil aller. Strategische Industrien werden beispielsweise vor Zöllen besonders geschützt. Gleichzeitig werden größere

Wirtschaftsräume für Innovationen geschaffen, der europäische Binnenmarkt vollendet und neue Handelspartnerschaften gesucht.

**Interessenbereiche:**

Außenwirtschaft [alle RV hierzu]

**Stellungnahmen/Gutachten (1):**

1. SG2503250037 (PDF - 2 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 17.03.2025 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

14. IPCEI Red Biotech

**Beschreibung:**

IPCEI Red Biotech wird als zentrales Instrument zur Stärkung der Innovationskraft und zur Etablierung von Hightech in Deutschland implementiert.

**Interessenbereiche:**

Arzneimittel [alle RV hierzu]; Wissenschaft, Forschung und Technologie [alle RV hierzu]

**Stellungnahmen/Gutachten (1):**

1. SG2503250039 (PDF - 8 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 17.03.2025 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

15. Schutz von geistigem Eigentum

**Beschreibung:**

Europas technologische Souveränität wird durch stabile Rahmenbedingungen und den Schutz geistigen Eigentums national, europäisch und international gesichert. Europa wird konsequent zum größten Markt für Innovationen ausgebaut.

**Interessenbereiche:**

Arzneimittel [alle RV hierzu]; Sonstiges im Bereich "Europapolitik und Europäische Union" [alle RV hierzu]; Wissenschaft, Forschung und Technologie [alle RV hierzu]

**Stellungnahmen/Gutachten (1):**

1. SG2503250047 (PDF - 8 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 17.03.2025 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

16. Überarbeitung des Präventionsgesetzes

**Beschreibung:**

Ressortübergreifende nationale Agenda / Plan für Prävention im Sinne von "Health in All Policies", Aktualisierung des Präventionsgesetzes unter Einbezug des Werts und Beitrags von Diagnostik und Arzneimitteln in der Sekundärprävention insbesondere bei chronischen Erkrankungen (z.B. Kardiometabolismus, Onkologie, Alzheimer)

**Interessenbereiche:**

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

**Stellungnahmen/Gutachten (1):**

1. SG2603260016 (PDF - 6 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 16.01.2026 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

17. Finanzielle Entlastung der GKV zur Sicherung der Bevölkerung mit innovativen Arzneimitteln

**Beschreibung:**

Absenkung der Mehrwertsteuer auf Arzneimittel auf 7% sowie Übernahme der Kosten für versicherungsfremde Leistungen durch den Bund zur Satbilisierung der finanziellen Lage der GKV, um die Versorgung von Patient:innen mit innovativen Arzneimitteln nachhaltig zu sichern.

**Betroffenes geltendes Recht:**

SGB 5 [alle RV hierzu]; SGB 6 [alle RV hierzu]; UStG 1980 [alle RV hierzu]

**Interessenbereiche:**

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

**Stellungnahmen/Gutachten (1):**

1. SG2512180164 (PDF - 7 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 06.11.2025 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

**Bundesregierung**

## 18. GKV-Beitragssatzstabilisierungsgesetz (GKV-BStabG)

### **Beschreibung:**

Roche ist als forschendes Pharmaunternehmen u.a. bei Regelungen zur Einführung eines zusätzlichen dynamischen Herstellerabschlags, Abschlag für Impfstoffe mit Patent- und Unterlagenschutz, Änderungen beim Preismoratorium, Preis-Mengen-Regelungen, Praxisbesonderheiten und Wirtschaftlichkeit, Abschaffung der Leitplanken, Verordnungssteuerung für Patentarzneimittel, sowie dem Wegfall des Kombinationsabschlages betroffen. Roche setzt sich für die Stärkung flexibler Preisverhandlungen und eine strikt nutzenbasierter Preisfindung als Grundlage für eine innovative Arzneimittelversorgung ein. Außerdem weist Roche auf die Notwendigkeit von verlässlichen Rahmenbedingungen für den Pharmastandort Deutschland hin.

### **Referentenentwurf:**

Gesetz zur Stabilisierung der Beitragssätze in der gesetzlichen Krankenversicherung (GKV-Beitragssatzstabilisierungsgesetz) (Vorgang) [\[alle RV hierzu\]](#)

Datum der Veröffentlichung: 16.04.2026

Federführendes Ministerium: BMG [\[alle RV hierzu\]](#)

### **Betroffenes geltendes Recht:**

SGB 5 [\[alle RV hierzu\]](#)

### **Interessenbereiche:**

Arzneimittel [\[alle RV hierzu\]](#); Gesundheitsförderung [\[alle RV hierzu\]](#); Gesundheitsversorgung [\[alle RV hierzu\]](#); Industriepolitik [\[alle RV hierzu\]](#); Krankenversicherung [\[alle RV hierzu\]](#); Sonstiges im Bereich "Gesundheit" [\[alle RV hierzu\]](#); Wissenschaft, Forschung und Technologie [\[alle RV hierzu\]](#)

## **Angaben zu Aufträgen (0)**

---

Die Interessenvertretung wird nicht im Auftrag ausgeübt.

## **Zuwendungen oder Zuschüsse der öffentlichen Hand**

---

Geschäftsjahr: 01/24 bis 12/24

### **Zuwendungen oder Zuschüsse über 10.000 Euro (1):**

#### 1. **Bundesministerium für Wirtschaft und Klimaschutz**

Deutsche Öffentliche Hand – Bund

Berlin

**Betrag:** 30.001 bis 40.000 Euro

Fördervorhaben 13MX007F, Verbundprojekt: Digitale Produktions- und Lieferkette in der Gesundheitswirtschaft auf den Prinzipien von Gaia-X (Health-Track-X) - Teilvorhaben: Digitalisierung der Lieferkette und Meldung von Lieferengpässen

## **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

[2024\\_Jahresabschluss\\_Roche-Pharma-AG-pdf.pdf](#)