



Detailansicht des Registereintrags

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH

Aktuell seit 01.06.2026 17:53:22

Gesellschaft mit beschränkter Haftung (GmbH)

Registernummer:	R001233
Ersteintrag:	24.02.2022
Letzte Änderung:	01.06.2026
Letzte Jahresaktualisierung:	23.06.2025
Tätigkeitskategorie:	Sonstiges Unternehmen
Kontaktdaten:	Adresse: Industriepark Höchst Brüningstraße 50 65929 Frankfurt am Main Deutschland Telefonnummer: +496930580710 E-Mail-Adressen: lobby.register@sanofi.com Webseiten: www.sanofi.de
Hauptstadtrepräsentanz:	Lützowstraße 107 10785 Berlin Telefonnummer: +493025752008 E-Mail-Adresse: lobby.register@sanofi.com
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

1.310.001 bis 1.320.000 Euro

Vollzeitäquivalent der im Bereich der Interessenvertretung beschäftigten Personen:

Geschäftsjahr: 01/24 bis 12/24

1,49

Vertretungsberechtigte Person(en):**1. Anne Reuschenbach**

Funktion: Geschäftsführerin Pharmazeutische Produktion & Fertigung

2. Oliver Coenberg

Funktion: Geschäftsführer Personal und Organisation

3. Dr. Peter Naumann

Funktion: Geschäftsführer Finanzen

4. Dr. Marion Zerlin

Funktion: Geschäftsführerin Forschung & Entwicklung

5. Heidrun Irschik-Hadjieff

Funktion: Vorsitzende der Geschäftsführung

Betraute Personen, die Interessenvertretung unmittelbar ausüben (7):**1. Hanna Hennes-Rauth****2. Ralph Hug****3. Dorothee Wellmann****4. Boris Graf****5. Tobias Heyer****6. Dr. Benedikt Fabian****7. Heidrun Irschik-Hadjieff****Mitgliedschaften (20):**

1. American Chamber of Commerce in Germany e.V.
2. Charta der Vielfalt e.V.
3. Deutsche Industrievereinigung Biotechnologie e.V.
4. Deutsches Netzwerk Versorgungsforschung e.V.
5. Frauen in die Aufsichtsräte (FidAR) e.V.
6. Freiwillige Selbstkontrolle für die Arzneimittelindustrie e.V.
7. House of Pharma & Healthcare e.V.
8. Im Puls. Think Tank Herz-Kreislauf e.V.
9. Initiative Gesundheitsindustrie Hessen (IGH)
10. LAWG Deutschland e.V.
11. Verband der Chemischen Industrie e.V.

12. Verband Forschender Arzneimittelhersteller e.V.
13. VDGH - Verband der Diagnostica-Industrie e.V.
14. Wirtschaftsforum der SPD e.V.
15. Wirtschaftsrat der CDU e.V.
16. Deutsches Netzwerk gegen vernachlässigte Tropenkrankheiten e.V. (DNTDs)
17. Stifterverband für die Deutsche Wissenschaft e.V.
18. Nationales Aktionsbündnis Impfen e.V.
19. Jahrzehnt der Lunge e.V.
20. Förderkreis der Deutschen Industrie e.V.

Beschreibung der Tätigkeit sowie Benennung der Interessen- und Vorhabenbereiche

Interessen- und Vorhabenbereiche (9):

EU-Gesetzgebung; Arzneimittel; Gesundheitsförderung; Gesundheitsversorgung; Sonstiges im Bereich "Gesundheit"; Klimaschutz; Nachhaltigkeit und Ressourcenschutz; Industriepolitik; Wissenschaft, Forschung und Technologie

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

Beschreibung der Tätigkeit:

Sanofi ist ein innovatives globales Gesundheitsunternehmen mit einer einzigen Bestimmung: Wir erforschen die Wunder der Wissenschaft, um das Leben der Menschen zu verbessern. Das Unternehmen setzt sich insgesamt mit den Herausforderungen des Gesundheitswesens aus medizinischer, wirtschaftlicher und industriepolitischer sowie gesellschaftlicher Sicht auseinander. Hierbei ist Sanofi auch kompetenter Ansprechpartner für Politik bei der Vertretung von Interessen im gesundheits-, industrie- sowie forschungspolitischen Bereich.

Dazu suchen wir den Dialog mit Vertreter*innen der Legislative und Exekutive durch Gesprächsanfragen, bei Veranstaltungen und Unternehmensbesuchen sowie über Social-Media-Aktivitäten. Dabei wird sowohl die Unternehmensperspektive auf Regelungsvorhaben diskutiert als auch die Perspektive von Patient*innen, die sich aus der Zusammenarbeit mit Patientenorganisationen ergibt, eingebracht. Darüber hinaus ist Sanofi in verschiedenen Verbandsgruppen, Initiativen und (Förder-)Vereinen engagiert.

Mit den genannten Stakeholdern diskutieren wir unternehmensrelevante politische Themen, wie z. B. den Zugang zu medizinischen Innovationen, den Schutz geistigen Eigentums sowie die Schaffung und den Erhalt stabiler, verlässlicher und innovationsfreundlicher Rahmenbedingungen am Standort Deutschland für die pharmazeutische Forschung und Produktion.

Konkrete Regelungsvorhaben (9)

1. Implementierung einer Screeningmöglichkeit zur Früherkennung des Typ-1-Diabetes

Beschreibung:

Typ-1-Diabetes ist eine Autoimmunerkrankung, die schon nachweisbar ist, bevor die Symptome auftreten. Wir setzen uns daher für die Implementierung einer bundesweiten Screening-Möglichkeit ein, zum Beispiel als Teil einer U-Untersuchung.

Bundestags-Drucksachennummer:

BT-Drs. 20/13094 (Vorgang) [alle RV hierzu]

Entwurf eines Gesetzes zur Stärkung der Herzgesundheit - (Gesundes-Herz-Gesetz - GHG)

Zuständiges Ministerium: BMG [alle RV hierzu]

Zuvor:

Referentenentwurf (BMG): Gesetz zur Stärkung der Herzgesundheit (Gesundes-Herz-Gesetz) (Vorgang)

Betroffenes geltendes Recht:

SGB 5 [alle RV hierzu]

Interessenbereiche:

Gesundheitsförderung [alle RV hierzu]

Stellungnahmen/Gutachten (1):

1. SG2410180016 (PDF - 22 Seiten)

Adressatenkreis:

Versendet am 16.10.2024 an:

Bundestag

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

2. Revision der "AMNOG-Leitplanken"

Beschreibung:

Um weiterhin Patientinnen und Patienten den schnellen und umfassenden Zugang zu innovativen Therapien zu ermöglichen, sollen die mit dem GKV-FinStG eingeführten sog. „AMNOG-Leitplanken“ revidiert werden.

Bundestags-Drucksachennummer:

BT-Drs. 20/3448 (Vorgang) [alle RV hierzu]

Entwurf eines Gesetzes zur finanziellen Stabilisierung der gesetzlichen Krankenversicherung (GKV-Finanzstabilisierungsgesetz)

Zuständiges Ministerium: BMG [alle RV hierzu]

Betroffenes geltendes Recht:

SGB 5 [alle RV hierzu]

Interessenbereiche:

Arzneimittel [alle RV hierzu]

3. Revision des Abschlags auf Kombinationstherapien

Beschreibung:

Um weiterhin Patientinnen und Patienten den Zugang zu Schrittinnovationen zu ermöglichen und um Bürokratie sowie Rechtsstreitigkeiten zu vermeiden, soll der mit dem GKV-FinStG eingeführte Abschlag auf Kombinationstherapien revidiert werden.

Bundestags-Drucksachenummer:

BT-Drs. 20/3448 (Vorgang) [alle RV hierzu]

Entwurf eines Gesetzes zur finanziellen Stabilisierung der gesetzlichen Krankenversicherung (GKV-Finanzstabilisierungsgesetz)

Zuständiges Ministerium: BMG [alle RV hierzu]

Betroffenes geltendes Recht:

SGB 5 [alle RV hierzu]

Interessenbereiche:

Arzneimittel [alle RV hierzu]

4. EU-Pharma-Paket / Pharma-Package (EU General Pharmaceutical Legislative Revision)

Beschreibung:

Die Verhandlungen zum EU-Pharmapaket finden auf europäischer Ebene derzeit statt. In diesem Rahmen setzen wir uns dafür ein, dass ein starker Unterlagenschutz weiterhin gewährleistet wird. Dazu gehört auch, dass die Marktexklusivität für Orphan Drugs nicht verkürzt werden darf. Zudem dürfen die EU-Regularien nicht zusätzlichen bürokratischen Aufwand für pharmazeutische Unternehmen verursachen und somit die Anstrengungen der deutschen Pharmastrategie konterkarieren.

Interessenbereiche:

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

5. Niederschwellige Impfangebote in Apotheken

Beschreibung:

Die geplante Ausweitung des niederschweligen Angebots von Grippe- und COVID-Impfungen in Apotheken um weitere Schutzimpfungen mit Totimpfstoffen für Personen ab 18 Jahren soll ohne Ausschluss von Indikationsimpfungen (z.B. Grippe-Impfungen bei Erwachsenen unter 60 Jahren) erfolgen.

Referentenentwurf:

Entwurf eines Gesetzes zur Weiterentwicklung der Apothekenversorgung

(Apothekenversorgung-Weiterentwicklungsgesetz - ApoVWG) (Vorgang) [alle RV hierzu]

Datum der Veröffentlichung: 20.10.2025

Federführendes Ministerium: BMG [alle RV hierzu]

Betroffenes geltendes Recht:

SGB 5 [alle RV hierzu]; IfSG [alle RV hierzu]

Interessenbereiche:

Arzneimittel [alle RV hierzu]; Gesundheitsförderung [alle RV hierzu]

6. Verbesserung der Rahmenbedingungen für pharmazeutische Forschung und Entwicklung in Deutschland

Beschreibung:

Im internationalen Wettbewerb sind andere Standorte attraktiver für pharmazeutische Forschung und Entwicklung. Sanofi setzt sich für die Verbesserung der Rahmenbedingungen für pharmazeutische Forschung und Entwicklung in Deutschland ein. Dazu gehören steuerpolitische Maßnahmen, stabile Rahmenbedingungen für die Erstattung innovativer Arzneimittel, sowie Verbesserungen für die Durchführung klinischer Studien und für die Forschung mit Gesundheitsdaten.

Betroffenes geltendes Recht:

SGB 5 [alle RV hierzu]; GDNG [alle RV hierzu]; AMG 1976 [alle RV hierzu]; StabG [alle RV hierzu]

Interessenbereiche:

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

Stellungnahmen/Gutachten (1):

1. SG2502070022 (PDF - 2 Seiten)

Adressatenkreis:

Versendet am 05.02.2025 an:

Bundesregierung

Bundesministerium der Finanzen (BMF) [alle SG dorthin]

7. Einführung des elektronischen Impfpasses

Beschreibung:

In der elektronischen Patientenakte (ePA) sollte zeitnah ein elektronischer Impfpass eingeführt werden. Dieser sollte nutzerfreundlich ausgestaltet und z.B. durch Funktionen wie Reminder, Monitoring, Informationsangebote und Nachweise aufgewertet werden.

Betroffenes geltendes Recht:

SGB 5 [alle RV hierzu]; IfSG [alle RV hierzu]

Interessenbereiche:

Gesundheitsversorgung [alle RV hierzu]

8. Implementierung eines pan-europäischen Rücknahmesystems für medizinische Applikationshilfen aus Kunststoff, Metall und Glas

Beschreibung:

Sanofi entwickelt als Mitglied der Sustainable Markets Initiative (SMI) Health Systems Task Force ein pan-europäisches Rücknahmesystem für medizinische Applikationshilfen aus Kunststoff, Metall und Glas. Patienten sollen perspektivisch gebrauchte Injektionsgeräte, Inhalatoren und Blisterverpackungen in Apotheken zurückgeben können, die dann über spezialisierte Logistikpartner gesammelt, dekontaminiert und recycelt werden. Ziel ist die

Reduzierung von Kunststoffabfällen und Treibhausgas-Emissionen im Gesundheitssektor sowie langfristig die Schaffung eines geschlossenen Kreislaufsystems.

Betroffenes geltendes Recht:

KrWG [alle RV hierzu]; VerpackG [alle RV hierzu]; MPDG [alle RV hierzu]

Interessenbereiche:

Arzneimittel [alle RV hierzu]; Gesundheitsversorgung [alle RV hierzu]; Klimaschutz [alle RV hierzu]; Nachhaltigkeit und Ressourcenschutz [alle RV hierzu]

9. Verbesserung der Versorgung mit empfohlenen Schutzimpfungen

Beschreibung:

Sanofi setzt sich für den Schutz der Bevölkerung vor impfpräventablen Krankheiten ein. Um die Versorgung mit von der STIKO empfohlenen Schutzimpfungen zu verbessern, sollte Impfen als Säule der Prävention in der Gesundheitsversorgung und das Erreichen anerkannter Impfziele priorisiert werden, die Aufklärung der Bürger über empfohlene Impfungen verbessert, die Umsetzung von STIKO-Empfehlungen beschleunigt, unnötige bürokratische Hürden für impfende Akteure abgebaut und niederschwellige Impfangebote ausgebaut werden.

Betroffenes geltendes Recht:

GDNG [alle RV hierzu]; IfSG [alle RV hierzu]; SGB 5 [alle RV hierzu]

Interessenbereiche:

Arzneimittel [alle RV hierzu]; Gesundheitsförderung [alle RV hierzu]; Gesundheitsversorgung [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: 01/23 bis 12/23

[2023_SADG_Jahresabschluss_2023.pdf](#)