



## Detailansicht des Registereintrags

### Takeda Pharma Vertrieb GmbH & Co. KG

Stand vom 21.10.2025 14:29:40 bis 16.12.2025 11:08:50

GmbH & Co. KG

<b>Registernummer:</b>	R001371
<b>Ersteintrag:</b>	24.02.2022
<b>Letzte Änderung:</b>	21.10.2025
<b>Letzte Jahresaktualisierung:</b>	18.07.2025
<b>Tätigkeitskategorie:</b>	Sonstiges Unternehmen
<b>Kontaktdaten:</b>	Adresse: Potsdamer Str. 125 10783 Berlin Deutschland  Telefonnummer: +498002953333 E-Mail-Adressen: lobbyregister.germany@takeda.com Webseiten: <u><a href="http://www.takeda.de">www.takeda.de</a></u>

**Hauptfinanzierungsquellen** (in absteigender Reihenfolge):

Geschäftsjahr: 04/24 bis 03/25

Wirtschaftliche Tätigkeit

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

Geschäftsjahr: 04/24 bis 03/25

700.001 bis 710.000 Euro

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

Geschäftsjahr: 04/24 bis 03/25

2,18

**Vertretungsberechtigte Person(en):**

1. **Dr. Ingeborg Rossebø Borgheim**  
Funktion: Geschäftsführerin
2. **Guillaume Nicolas Emile Joachim**  
Funktion: Head of Finance

**Betraute Personen, die Interessenvertretung unmittelbar ausüben (8):**

1. **Stephanie Schultz**
2. **Stefanie Gatzke**
3. **Dr. Friedrich von Heyl**
4. **Dr. Ingo Wolf**
5. **Kerstin Theresia Angler**
6. **Brigitta Sommer-Dupourqué LL.M.**
7. **Dr. Ingeborg Rossebø Borgheim**
8. **Guillaume Nicolas Emile Joachim**

**Mitgliedschaften (11):**

1. Verband Forschender Arzneimittelhersteller e.V. (vfa)
2. Plasma Protein Therapeutics Association (PPTA) Deutschland e.V.
3. Freiwillige Selbstkontrolle für die Arzneimittelindustrie e.V. (FSA)
4. Bundesverband Managed Care e.V. (BMC)
5. Verband der Chemischen Industrie e.V. (VCI)
6. Vision Zero e.V.
7. Arbeitsgemeinschaft Therapie Seltene Erkrankungen (ATSE)
8. Deutsches Netzwerk gegen vernachlässigte Tropenkrankheiten e.V. (DNTDs)
9. Bundesverband der Deutschen Industrie e.V. (BDI)
10. Nationales Aktionsbündnis Impfen e.V. (NABI)
11. Deutsche Krebsgesellschaft e.V. (DKG)

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

---

**Interessen- und Vorhabenbereiche (7):**

Arzneimittel; Gesundheitsförderung; Gesundheitsversorgung; Sonstiges im Bereich "Gesundheit"; Industriepolitik; Sonstiges im Bereich "Wirtschaft"; Wissenschaft, Forschung und Technologie

**Die Interessenvertretung wird ausschließlich in eigenem Interesse selbst wahrgenommen.**

**Beschreibung der Tätigkeit:**

Takeda ist ein global führendes, wertebasiertes, forschendes, biopharmazeutisches Unternehmen mit Hauptsitz in Japan. Wir haben uns der Erforschung und Bereitstellung lebensverändernder Therapien verschrieben. Dabei werden wir von unserer Verpflichtung gegenüber Patienten, unseren Mitarbeitenden und der Umwelt geleitet. Takeda fokussiert seine Forschung auf vier Therapiegebiete: Onkologie, Seltene Genetische Erkrankungen & Hämatologie sowie Neurowissenschaften und Gastroenterologie. Außerdem investiert Takeda zielgerichtet in Forschungsaktivitäten in den Bereichen Plasmabasierte Therapien und Impfstoffe. Takeda in Deutschland gehört mit rund 2.300 Mitarbeiterinnen und Mitarbeitern zu den weltweit größten Landesgesellschaften von Takeda. [www.takeda.com](http://www.takeda.com)

Takeda begleitet legislative und politische Initiativen und steht als kompetenter Dialogpartner zur Verfügung.

## Konkrete Regelungsvorhaben (9)

---

### 1. Versorgung mit Orphan Drugs sicherstellen

#### **Beschreibung:**

Im Zuge des GKV-Finanzstabilisierungsgesetz (GKV-FinStG) wurde die Umsatzschwelle für Orphan Drugs abgesenkt. Takeda setzt sich für eine Revision dieser Maßnahme ein, da diese die bis dahin gute Versorgung von Patientinnen und Patienten im Bereich seltene Erkrankungen gefährdet. Darüber hinaus setzt sich Takeda für eine Berechnung der Umsatzschwelle auf Nettobasis ein.

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

BT-Drs. 20/4086 (Vorgang) [alle RV hierzu]

a) zu dem Gesetzentwurf der Bundesregierung - Drucksachen 20/3448, 20/3713, 20/4001 Nr. 1.4 - Entwurf eines Gesetzes zur finanziellen Stabilisierung der gesetzlichen Krankenversicherung - (GKV-Finanzstabilisierungsgesetz) - b) zu dem Antrag der Fraktion der CDU/CSU - Drucksache 20/2375 - Soforthilfeprogramm für Krankenhäuser zur Abfederung unvorhersehbarer inflationsbedingter Kostensteigerungen - c) zu dem Antrag der Fraktion der Abgeordneten Martin Sichert, Jörg Schneider, Dr. Christina Baum, weiterer A...

#### **Betroffenes geltendes Recht:**

AM-NutzenV [alle RV hierzu]

#### **Interessenbereiche:**

Arzneimittel [alle RV hierzu]

#### **Stellungnahmen/Gutachten (5):**

1. **SG2406260038** (PDF - 6 Seiten)

#### **Adressatenkreis:**

Versendet am 07.05.2024 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

2. SG2406260056 (PDF - 17 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 02.05.2024 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

3. SG2407030003 (PDF - 10 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 27.06.2024 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

**Bundesregierung**

Bundesministerium für Gesundheit (BMG) [alle SG dorthin]

4. SG2409200019 (PDF - 2 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 27.08.2024 an:

**Bundesregierung**

Bundesministerium für Gesundheit (BMG) [alle SG dorthin]

5. SG2409200020 (PDF - 2 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 27.08.2024 an:

**Bundesregierung**

Bundesministerium für Gesundheit (BMG) [alle SG dorthin]

2. "AMNOG-Leitplanken" revidieren

**Beschreibung:**

Um weiterhin Patientinnen und Patienten den schnellen und umfassenden Zugang zu innovativen Therapien zu ermöglichen, sollen die mit dem GKV-Finanzstabilisierungsgesetz (GKV-FinStG) eingeführten sog. „AMNOG-Leitplanken“ revidiert werden. Takeda setzt sich zudem dafür ein, dass der Abschlag auf Kombinationstherapien rediviert wird.

**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]

**Bundestags-Drucksachennummer:**

BT-Drs. 20/4086 (Vorgang) [alle RV hierzu]

a) zu dem Gesetzentwurf der Bundesregierung - Drucksachen 20/3448, 20/3713, 20/4001 Nr. 1.4 - Entwurf eines Gesetzes zur finanziellen Stabilisierung der gesetzlichen Krankenversicherung - (GKV-Finanzstabilisierungsgesetz) - b) zu dem Antrag der Fraktion der CDU/CSU - Drucksache 20/2375 - Soforthilfeprogramm für Krankenhäuser zur Abfederung unvorhersehbarer inflationsbedingter Kostensteigerungen - c) zu dem Antrag der Fraktion der Abgeordneten Martin Sichert, Jörg Schneider, Dr. Christina Baum, weiterer A...

**Betroffenes geltendes Recht:**

AM-NutzenV [alle RV hierzu]

**Interessenbereiche:**

Arzneimittel [alle RV hierzu]

**Stellungnahmen/Gutachten (2):**

1. **SG2406260054** (PDF - 4 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 13.03.2024 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

2. **SG2409200021** (PDF - 2 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 21.08.2024 an:

**Bundesregierung**

Bundesministerium für Wirtschaft und Klimaschutz (BMWK) (20. WP) [alle SG dorthin]

3. **Durch Implementierung des EU-Health Technology Assessment (HTA) Arzneimittelversorgung verbessern**

**Beschreibung:**

Angesichts der Implementierung des EU-HTA auf europäischer und nationaler Ebene werden zentrale Anpassungen beim "AMNOG" (Verfahren der Preisregulierung innovativer Arzneimittel mit neuen Wirkstoffen in Deutschland) gefordert und EU-Durchführungsverordnungen begleitet. Takeda unterstützt das Ziel, dadurch vermehrte Bürokratie zu vermeiden und eine rasche Versorgung von Patientinnen und Patienten mit innovativen Arzneimitteln sicherzustellen.

**Betroffenes geltendes Recht:**

AM-NutzenV [alle RV hierzu]

**Interessenbereiche:**

Arzneimittel [alle RV hierzu]

#### 4. Medizinforschungsgesetz (MFG)

##### **Beschreibung:**

Zur Verbesserung der Rahmenbedingungen für klinische Studien in Deutschland setzt sich Takeda u. a. für Standardvertragsklauseln inklusive einheitlichem Kostenkatalog, ein harmonisiertes System der Ethikkommissionen in Deutschland sowie eine effiziente und im Sinne des EU-Genehmigungsverfahrens zu klinischen Prüfungen umfassende Einbettung der strahlenschutzrechtlichen Genehmigungen ein. 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. Takeda unterstützt die Umsetzung dieser Maßnahme. Die geplante Streichung des preisbildenden Kriteriums „europäische Preise“ lehnt Takeda ab.

##### **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]

##### **Betroffenes geltendes Recht:**

AMG 1976 [alle RV hierzu]; KPBV [alle RV hierzu]; StrlSchG [alle RV hierzu]; MPDG [alle RV hierzu]; AM-NutzenV [alle RV hierzu]

##### **Interessenbereiche:**

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

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

1. SG2409160015 (PDF - 17 Seiten)

##### **Adressatenkreis:**

Versendet am 02.05.2024 an:

##### **Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

#### 5. EU-Pharma-Paket (EU General Pharmaceutical Legislative Revision)

##### **Beschreibung:**

Auf europäischer Ebene finden Verhandlungen zum EU-Pharma-Paket statt, das Maßnahmen enthält, die eine Verbesserung der Versorgung von EU-Bürgerinnen und -Bürgern mit Arzneimitteln zum Ziel hat. Mit Blick auf die deutsche Positionierung im EU-Rat adressiert Takeda folgende Anliegen: Starken Unterlagenschutz (RDP) gewährleisten; starken Patentschutz erhalten – keine Kürzungen des Zeitraums der Marktexklusivität für Orphan Drugs, sondern eine Verlängerung, sowie keine Ausweitung der Bolar-Regelungen; Zulassungsverfahren flexibler gestalten und entbürokratisieren; Hoheit des Herstellers über Produktinformation beibehalten; Elektronische Patienteninformation (ePI) zügig und umfassend einführen; Regelung zu Lieferengpässen verhältnismäßig gestalten und zusätzliche Bürokratie vermeiden.

**Interessenbereiche:**

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

**Stellungnahmen/Gutachten (1):**

1. SG2406260080 (PDF - 4 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 14.03.2024 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

**6. Rahmenbedingungen für den Pharma-Standort Deutschland verbessern****Beschreibung:**

Die forschungsstarken Regionen in der Welt stehen in einem harten Standort-Wettbewerb um die Ansiedlung von Forschungs-, Entwicklungs- und Produktionsstandorten für Zukunftstechnologien der medizinischen Biotechnologie. Hier gilt es die Rahmenbedingungen zu verbessern, um den Pharma-Standort Deutschland zu erhalten und wettbewerbsfähig zu machen.

**Betroffenes geltendes Recht:**

KStG 1977 [alle RV hierzu]; GPatG [alle RV hierzu]

**Interessenbereiche:**

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

**Stellungnahmen/Gutachten (1):**

1. SG2406260092 (PDF - 6 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 07.05.2024 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

**7. Versorgung von Mädchen und Frauen mit ADHS verbessern****Beschreibung:**

Das Aufmerksamkeits-Defizit-Hyperaktivitäts-Syndrom (ADHS) ist ein Krankheitsbild, das bei Frauen und Mädchen verbreitet, aber in Deutschland unterdiagnostiziert und unterversorgt ist. Takeda setzt sich für eine Stärkung der Versorgung von Menschen mit ADHS ein. Mit Blick auf die bestehende Unterversorgung adressiert Takeda folgende Bedarfe: Stärkere Sensibilisierung von Fachpersonal für den Bereich ADHS bei Frauen; Entwicklung von frauenspezifischen Diagnosekriterien und -instrumenten; Ausbau

niedrigschwelliger Versorgungsangebote u.a. via Digitaler Gesundheitsanwendungen (DiGA); Förderung von Forschungsvorhaben im Bereich ADHS bei Frauen im Erwachsenenalter; mehr Aufklärung und Verbreitung von Informationen über ADHS bei Frauen.

**Interessenbereiche:**

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

**Stellungnahmen/Gutachten (1):**

1. SG2406260017 (PDF - 2 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 14.05.2024 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

8. **Versorgung mit Plasma- bzw. Immunglobulinpräparaten verbessern**

**Beschreibung:**

Plasma- bzw. Immunglobulinpräparate werden aus humanem Blutplasma hergestellt und gelten daher als versorgungskritische Arzneimittel. Aufgrund eines unzureichenden Plasma-Spendeaufkommens bei gleichzeitig steigendem Bedarf ist die Versorgung von Patienten und Patientinnen anfällig für Engpässe.

Takeda setzt sich daher für mehr Aufmerksamkeit für die Plasmaspende ein sowie für eine Berücksichtigung der Besonderheiten von Plasma- und Immunglobulinpräparaten bei kostendämpfenden Maßnahmen wie Preismoratorium und Herstellerrabatt. Takeda befürwortet eine Befreiung des erweiterten Preismoratoriums für Immunglobulinpräparaten sowie die Streichung oder zumindest Reduktion des Herstellerrabatts für Plasmapräparate.

**Bundesrats-Drucksachennummer:**

BR-Drs. 234/24 (Vorgang) [alle RV hierzu]

Entwurf eines Gesetzes zur Stärkung der Gesundheitsversorgung in der Kommune (Gesundheitsversorgungsstärkungsgesetz - GVSG)

Zuständiges Ministerium: BMG [alle RV hierzu]

*Zuvor:*

Referentenentwurf (BMG): Entwurf eines Gesetzes zur Stärkung der Gesundheitsversorgung in der Kommune (Gesundheitsversorgungsstärkungsgesetz - GVSG) (Vorgang)

**Bundestags-Drucksachennummer:**

BT-Drs. 20/11853 (Vorgang) [alle RV hierzu]

Entwurf eines Gesetzes zur Stärkung der Gesundheitsversorgung in der Kommune (Gesundheitsversorgungsstärkungsgesetz - GVSG)

Zuständiges Ministerium: BMG [alle RV hierzu]



*Zuvor:*

Referentenentwurf (BMG): Entwurf eines Gesetzes zur Stärkung der Gesundheitsversorgung in der Kommune (Gesundheitsversorgungsstärkungsgesetz - GVSG) (Vorgang)

**Betroffenes geltendes Recht:**

AM-NutzenV [alle RV hierzu]

**Interessenbereiche:**

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

**Stellungnahmen/Gutachten (2):**

1. SG2406260085 (PDF - 4 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 26.04.2024 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

2. SG2406260097 (PDF - 6 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 25.06.2024 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

**9. Eine nachhaltige Zukunft durch Förderung von Umweltschutzmaßnahmen priorisieren**

**Beschreibung:**

Nachhaltigkeit und Klimaschutz sind für Takeda elementar. Takeda bekennt sich daher zum nachhaltigen Wirtschaften und investiert in eine grüne Zukunft. Um jedoch langfristig, erfolgreich und nachhaltig am Markt agieren und wettbewerbsfähig sein zu können, sind förderliche, verlässliche und stabile wirtschaftspolitische Rahmenbedingungen notwendig, die Unternehmen die notwendigen Entscheidungsfreiräume bieten.

**Betroffenes geltendes Recht:**

EnergieStG [alle RV hierzu]; SpaEfV [alle RV hierzu]; EVPGV [alle RV hierzu]

**Interessenbereiche:**

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

**Stellungnahmen/Gutachten (1):**

1. SG2407230001 (PDF - 2 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 27.06.2024 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

**Bundesregierung**

Bundesministerium für Gesundheit (BMG) [alle SG dorthin]

Bundesministerium für Wirtschaft und Klimaschutz (BMWK) (20.  
WP) [alle SG dorthin]

**Angaben zu Aufträgen (0)**

---

Die Interessenvertretung wird nicht im Auftrag ausgeübt.

**Zuwendungen oder Zuschüsse der öffentlichen Hand**

---

Geschäftsjahr: 04/24 bis 03/25

Keine Zuwendungen oder Zuschüsse über 10.000 Euro erhalten.

**Schenkungen und sonstige lebzeitige Zuwendungen**

---

Geschäftsjahr: 04/24 bis 03/25

**Gesamtsumme:**

0 Euro

**Mitgliedsbeiträge**

---

Geschäftsjahr: 04/24 bis 03/25

**Gesamtsumme:**

0 Euro

**Jahresabschluss/Rechenschaftsbericht**

---

Geschäftsjahr: 04/23 bis 03/24

Jahresabschluss-Takeda-Pharma-Vetrieb-GmbH-Co-KG-0423\_0324.pdf

## **Eigener Verhaltenskodex**

---

CoC\_Digital-Booklet\_External\_DE-DE.pdf