

AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG: Methodological note for HCP/HCO disclosure 2025

Data year: 2025

Year of publication: 2026

As a member company of EFPIA and FSA (des Vereins Freiwillige Selbstkontrolle für die Arzneimittelindustrie), AbbVie Germany is committed to ensure that the nature and scope of transfers of value (ToV) with healthcare professionals (HCPs) and healthcare organisations (HCOs) are clear and transparent to the public. Therefore, AbbVie Germany has published applicable ToV provided directly or indirectly to HCPs or HCOs for the 2025 calendar year.

This Methodological Note provides guidance on how AbbVie Germany has recorded and publicly reported this information in accordance with the current edition of FSA Transparency Code.

Contents

1. Definitions	2
1.1. Recipients	2
1.2. Kind of ToVs	3
2. Disclosure's Scope	4
2.1. Products concerned	4
2.2. Company concerned	4
2.3. Excluded ToVs	4
2.4. ToVs date	5
2.5. Direct ToVs	5
2.6. Indirect ToVs	5
2.7. Non-monetary ToVs	5
2.8. ToVs in case of partial attendances or cancellation and refund	5
2.9. Cross-border activities	6

2.10.	R&D	6
2.11.	Voluntary disclosure	6
3.	Specific considerations	6
3.1.	Country unique identifier	6
3.2.	Self-incorporated HCP	6
3.3.	Multi-year agreements	6
3.4.	Country specificities	7
3.5.	Quality Checks	7
4.	Data protection legal basis	7
4.1.	Consent collection	7
4.2.	Legitimate interests	7
5.	Form of disclosure	7
5.1.	Date of publication	7
5.2.	Disclosure platform	7
5.3.	Disclosure language	8
6.	Disclosure financial data	8
6.1.	Currency	8
6.2.	VAT included or excluded	8
6.3.	Calculation rules	8
7.	Additional Information	8

Section 1: Definitions

1.1 Recipients

Healthcare Organization (HCO): any legal person/entity (i) that is a healthcare, medical or scientific association or organization (irrespective of the legal or organizational form) such as a hospital, clinic, foundation, university or other teaching institution or learned society (except for POs within the scope of article 21 of EFPIA code) whose business address, place of incorporation or primary place of operation is in Europe or (ii) through which one or more HCPs provide services

Healthcare Professional (HCP): any natural person that is a member of the medical, dental, pharmacy or nursing professions or any other person who, in the course of his/her professional activities, may prescribe, purchase, supply, recommend or administer a Medicinal Product and whose primary practice, principal professional address or place of incorporation is in Europe. For the purpose of this Code (EFPIA), the definition of HCPs includes: (i) any official or employee of a government, agency or other organization (whether in the public or private sector) that may prescribe, purchase, supply, recommend

or administer Medicinal Products and (ii) any employee of a Member Company whose primary occupation is that of a practicing HCP, but excludes (x) all other employees of a Member Company and (y) a wholesaler or distributor of Medicinal Products.

Retired and deceased HCPs: As a general principle, transfers of value (ToV) made to retired or deceased HCPs are not disclosed. While there may be exceptional circumstances where a case-by-case decision is required, the standard approach is not to include ToV information for these recipients in public disclosures.

1.2 Kind of ToVs

Transfers of Value (ToV): Direct and indirect ToV, whether in cash, in kind or otherwise, made, whether for promotional purposes or otherwise, in connection with the development and sale of Prescription-Only Medicines (POM) exclusively for human use.

HCPs ToV Definition, such as:

- Fee for Service and Consultancy
 - Speaker fee (including associated preparation work)
 - Chair or Moderator of a meeting
 - Group consulting like Advisory Boards (including associated preparation work)
 - Training
 - Individual consultancy

Note: Where AbbVie knows the identity of a market research participant (single blind market research), the fee(s) will be disclosed under this category.

- Related expenses agreed in the Fee for Service or consultancy contract, such as:
 - Flights
 - Hotel
 - Other transportations costs (mileage, train, taxi, bus, underground, parking)

Note: Where incidental expenses are immaterial and unable to be disaggregated from the fees, said expenses will be disclosed under the Fee for Service and Consultancy Fees category.

- Contribution to cost of events e.g., sponsorship for registration fees, travel, and accommodation, such as:
 - Congress/Meeting registration
 - Flights
 - Hotel
 - Other transportations costs (mileage, train, taxi, bus, underground, parking)

HCOs ToV Definition:

- Fee for service and consultancy, such as:
 - Speaker fee (including associated preparation work)
 - Advisory Boards and other consultancy engagements (including associated preparation work)
 - Chairing a meeting
 - Training
 - Educational/Scientific Events

- Related expenses agreed in the fee for service or consultancy contract, such as:
 - Flights
 - Hotel
 - Other transportations costs (mileage, train, taxi, bus, underground, parking)
- Contribution to cost of events e.g., sponsorship for registration fees, travel, and accommodation, such as:
 - Congress/Meeting registration
 - Flights
 - Hotel
 - Other transportation costs (mileage, train, taxi, bus, underground, parking)
- Sponsorship agreements with HCOs/third parties appointed by HCOs to manage an event, such as part funded independent education events. When sponsorship also included catering costs and any other forms of funding (e.g., logistical costs) as part of a sponsorship package these are disclosed as a ToV (sponsorship).
 - Where indirect sponsorship of an HCP occurs through an HCO, the ToV will be disclosed in the name of the HCO recipient.
 - Where the AbbVie sponsorship is provided through a professional conference organizer (PCO), the ToV will be disclosed in the name of the recipient HCO.
 - Where a vendor is organizing an event (via AbbVie provided sponsorship) on behalf of more than one HCO, then the ToV will be disclosed in the name of each HCO recipient.
- Donations and Grants to HCOs and Benefits in Kind to HCOs

Section 2: Disclosure's Scope

2.1 Products concerned

Prescription-Only Medicines (POM): is a Medicinal Product that requires a medical prescription issued by a professional person qualified to prescribe.

In situations referred to as 'mixed events,' where both POM and medical devices are included and the transfers of value (ToV) cannot be distinctly separated, the entire amount will be disclosed.

2.2 Company concerned

ToV made by AbbVie Germany to HCPs/HCOs, as well as those made by its parent company, subsidiaries, and joint ventures (as required by the partner agreement).

2.3 Excluded ToVs

Transfers of Values that are:

- (i) solely related to over-the-counter medicines
- (ii) not listed in the code, such as Items of Medical Utility, Medical Samples or
- (iii) part of ordinary course purchases and sales of Medicinal Products by and between a manufacturer and an HCP (such as a pharmacist) or an HCO

(iv) meals/drinks

2.4 ToVs date

AbbVie followed the date methodology when determining which ToV are in scope for current reporting cycle:

Event Date is defined as the date the expense occurred. ToV related to the following categories will use the Event Date when determining applicability for current year reporting requirements (e.g., did the event occur within the reporting period 1 January 2025 to 31 December 2025).

- Fee for Service and Consultancy: Expenses
- Contribution to Cost of Events: Registration Fees
- Contribution to Cost of Events: Travel and Accommodation

Paid Date is defined as the date the payment was provided to the covered recipient. ToV related to the following categories use the Paid Date when determining applicability for current year reporting requirements (e.g., did the payment occur within the reporting period 1 January 2025 to 31 December 2025).

- Fee for Service and Consultancy: Fee
- Contribution to Cost of Events: Sponsorship Agreements
- Grants and Donations
- Research and Development

2.5 Direct ToVs

Direct ToVs are those made directly by AbbVie Germany for the benefit of a Recipient.

2.6 Indirect ToVs

Indirect ToVs are those made on behalf of AbbVie Germany for the benefit of a Recipient, or those made through a Third Party and where AbbVie Germany knows or can identify the Recipient that will benefit from the Transfer of Value.

2.7 Non-monetary ToVs

When AbbVie Germany provides a service without paying for this service. For example, when the company lends a meeting room in its office. In that case, this service does not cost the Company anything but there is a monetary value for this service that must be disclosed i.e., the cost of renting a similar meeting room in a hotel.

2.8 ToVs in case of partial attendance or cancellation and refund

Where HCPs have attended an event on a partial basis, the full ToV amount will be disclosed.

If the HCP has not benefited from the ToV, then the Member Company cannot disclose it e.g., no show at an event.

2.9 Cross-border activities

Reportable ToV from AbbVie affiliates around the world to Healthcare Professionals (HCPs) and Healthcare Organizations (HCOs) in Germany have been included in the disclosure. This includes activities that may have occurred outside of the country of the AbbVie affiliate.

2.10 R&D

For the purpose of disclosure, research and development (R&D) ToV are ToV to HCPs or HCOs related to the planning or conduct of:

- non-clinical studies
- clinical trials
- non-interventional studies that are prospective in nature and involve the collection of data from, or on behalf of, individual or groups of HCPs specifically for the study.

The total aggregate disclosure includes ToV made by AbbVie Germany to HCPs/HCOs, as well as those made by its parent company, subsidiaries, and joint ventures (as required by the partner agreement).

Clinical trials with retrospective elements, including ToV direct or indirect to HCPs/HCOs, have been disclosed at an individual level as a fee for service.

Biological samples and investigational compounds will be excluded from R&D disclosures. These compounds are subject to provisions under the Clinical Trial Directive (their use is submitted in the clinical trial approval process).

Lending of laboratory equipment that is used exclusively for conducting a study and will be returned to AbbVie at the end of the study will not be disclosed in the R&D aggregate amount.

2.11 Voluntary disclosure

N/A

Section 3: Specific considerations

3.1 Country unique identifier

N/A

3.2 Self-incorporated HCP

Self-incorporated HCP: (where he/she is the only employee of the corporation) is being considered as an HCO.

Non-Duplication: Whenever possible, ToVs are disclosed to the respective HCPs. If ToV is provided to the company of a self-incorporated HCP, the ToV will be attributed to the company.

3.3 Multi-year agreements

Activities with ToV, crossing calendar years may have the contracted full amount disclosed using the date of last payment.

3.4 Country specificities

N/A

3.5 Quality Checks

Pre-Disclosure: During 30 April 2026 to 14 May 2026, HCPs and HCOs that granted consent to disclose on individual level, received correspondence containing the details of ToV to be reported according to FSA requirements. AbbVie's intention was to provide an opportunity for HCPs and HCOs to verify and review the information to ensure it is accurate, prior to disclosure on 30.06.2026.

Section 4: Data protection legal basis

4.1 Consent collection

HCPs received correspondence explaining AbbVie's commitment to Transparency and the options and rights they have in accordance with the data protection legislation.

AbbVie will publish the total value of the ToV for those HCPs that have provided express consent for such individual disclosure. HCPs not providing consent will have their amounts included in an aggregate amount published per FSA requirements. Please refer to our Privacy Notice <https://privacy.abbvie/privacy-policies/germany-privacy-notice.html> for additional information on how AbbVie processes personal data and for a description of the data privacy rights.

If an HCPs would like to withdraw a consent already provided, they can do so in writing to AbbVie Business_Support@abbvie.com.

Partial Consent: AbbVie Germany supports full disclosure. If only partial consent is given by an HCP all the ToV of this HCP will be disclosed in aggregate.

Multiple Licensed HCPs: HCPs with licenses authorizing them to practice in more than one country, including AbbVie Germany, may have ToV disclosed in multiple country reports.

4.2 Legitimate interests

N/A

Section 5: Form of disclosure

5.1 Date of publication

Disclosure on 30.06.2026

5.2 Disclosure platform

Local AbbVie website: www.abbvie.de/transparenz

Global AbbVie website: <https://www.abbvie.com/who-we-are/operating-with-integrity/transparency-in-payment.html>

FSA: www.pharma-transparenz.de

5.3 Disclosure language

Based on FSA requirements, disclosure is made in German and English language.

Section 6: Disclosure financial data

6.1 Currency

All information is reported in Euro.

Exchange Rate: Where ToV were captured in foreign currency, amounts were converted to local currency based on Monthly Actual Rates.

6.2 VAT included or excluded

Where applicable, disclosure of payments does not include VAT. Cross border ToV may or may not include VAT depending on the submitting source.

Social Benefits: Where applicable, disclosure of payments does include Social Benefits.

Withholding Taxes: Where applicable, for services provided in locations outside of AbbVie Germany], ToV amounts will be reported as in the contract agreement.

6.3 Calculation rules

Rounding: For each HCP/HCO, ToV for each reporting category are rounded to the nearest Euro. The Total Amount for each HCP/HCO represents the sum of the reporting category amounts.

Sponsoring Payments Made to More Than One HCO: In the case of sponsorship agreements where different HCOs have participated, it was assumed that each HCO received an equal share and was published for each HCO.

Section 7: Additional Information

Reporting period: The AbbVie Germany 2025 disclosure includes applicable ToV during the period between 1 January 2025 and 31 December 2025.

Transactions processed after 13 February 2026 will be considered for the next report.

Transparency Acknowledgment from HCPs or HCOs (where applicable): Agreements between AbbVie Germany and HCPs/HCOs relating to ToV may have included a Transparency section where HCPs and HCOs were notified of AbbVie's Transparency disclosure obligations.

HCP/HCO Number of Recipients Reported at an Aggregate Level: Each category of ToV reported at an aggregate level includes the number of HCPs/HCOs provided with a ToV. Each HCP/HCO that received a ToV is counted as one recipient in each category.

Disputes: AbbVie reviews and investigates disputes with HCPs/HCOs relative to Transparency reports. Any changes resulting from this review will be published in an updated report.

AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG: Methodologische Hinweise für HCP/HCO Offenlegung 2025

Datenjahr: 2025

Erscheinungsjahr: 2026

Als Mitgliedsunternehmen der EFPIA und des Vereins Freiwillige Selbstmittelkontrolle der Arzneimittelindustrie (FSA) wird AbbVie Deutschland seine geldwerten Leistungen pro Kalenderjahr an Angehörige der Fachkreise (Healthcare Professionals, HCPs) sowie medizinische Einrichtungen (Healthcare Organisations, HCOs) in Art und Umfang gemäß des FSA-Transparenzkodex klar und transparent veröffentlichen. Dementsprechend veröffentlicht AbbVie Deutschland zutreffende direkte oder indirekte Leistungen an HCPs oder HCOs für das Kalenderjahr 2025.

Die vorliegende Beschreibung zur Vorgehensweise erläutert, wie AbbVie Deutschland diese Leistungen gemäß der aktuellen Fassung des FSA-Transparenzkodex erfasst hat und veröffentlicht.

Inhalte

1. Definitionen	2
1.1. Empfänger	2
1.2. Zuwendungsarten	3
2. Umfang der Offenlegung	4
2.1. Betroffene Produkte	4
2.2. Betroffenes Unternehmen	5
2.3. Ausgenommene Zuwendungen	5
2.4. Datum der Zuwendung	5
2.5. Direkte Zuwendungen	5
2.6. Indirekte Zuwendungen	6
2.7. Nicht-monetäre Zuwendungen	6

2.8.	Zuwendungen im Falle einer teilweisen Teilnahme oder einer Stornierung und Rückerstattung	6
2.9.	Grenzüberschreitende Aktivitäten	6
2.10.	R&D	6
2.11.	Freiwillige Offenlegung	7
3.	Spezifische Überlegungen	7
3.1.	Eindeutige Länderkennung	7
3.2.	Selbstständiger HCP	7
3.3.	Mehrjährige Vereinbarungen	7
3.4.	Länderspezifische Besonderheiten	7
3.5.	Qualitätsprüfungen	7
4.	Datenschutzrechtliche Grundlage	7
4.1.	Einholung der Zustimmung	7
4.2.	Berechtigte Interessen	8
5.	Form der Offenlegung	8
5.1.	Datum der Veröffentlichung	8
5.2.	Plattform für die Offenlegung	8
5.3.	Sprache der Offenlegung	8
6.	Offenlegung finanzieller Daten	8
6.1.	Währung	8
6.2.	Veröffentlichung der Umsatz-/Mehrwertsteuer	9
6.3.	Berechnungsgrundlage	9
7.	Zusätzliche Informationen	9

Abschnitt 1: Definitionen

1.1 Empfänger

Healthcare Organization (HCO): jede juristische Person/Einheit (i), die als Vereinigung oder Organisation in den Bereichen Gesundheit, Medizin oder Wissenschaft tätig ist (unabhängig von der rechtlichen oder organisatorischen Form), wie beispielsweise ein Krankenhaus, eine Klinik, eine Stiftung, eine Universität oder eine andere lehrende Institution oder wissenschaftliche Gesellschaft (ausgenommen Patientenorganisationen im Geltungsbereich des Artikels 21 des EFPIA-Kodex), deren Geschäftsadresse, Gründungsort oder primärer Tätigkeitsort in Europa liegt, oder (ii) über die ein oder mehrere HCPs Dienstleistungen erbringen.

Healthcare Professional (HCP): jede natürliche Person, die Mitglied der medizinischen, zahnmedizinischen, pharmazeutischen oder pflegerischen Berufe ist oder jede andere Person, die im Rahmen ihrer beruflichen Tätigkeit ein Arzneimittel verschreiben, kaufen, liefern, empfehlen oder verabreichen darf und deren Hauptpraxis, hauptsächliche berufliche Adresse oder Gründungsort, in Europa liegt. Für die Zwecke dieses Kodex (EFPIA) umfasst die Definition von HCPs: (i) jeden Beamten oder Angestellten einer Regierung, Behörde oder anderen Organisation (ob im öffentlichen oder privaten Sektor), der Arzneimittel verschreiben, kaufen, liefern, empfehlen oder verabreichen darf, und (ii) jeden Mitarbeiter eines Mitgliedsunternehmens, dessen Haupttätigkeit die eines praktizierenden HCP ist, schließt jedoch (x) alle anderen Mitarbeiter eines Mitgliedsunternehmens und (y) einen Großhändler oder Vertreiber von Arzneimitteln aus.

Im Ruhestand und verstorbene HCPs: Als allgemeiner Grundsatz gilt, dass Zuwendungen an pensionierte oder verstorbene HCPs nicht offengelegt werden. Obwohl es in Ausnahmefällen erforderlich sein kann, eine Einzelfallentscheidung zu treffen, besteht die Standardvorgehensweise darin, Zuwendungsinformationen für diese Empfänger nicht in der Veröffentlichung zu berücksichtigen.

1.2 Zuwendungsarten

Zuwendungen: Direkte und indirekte geldwerte Leistungen, sei es in bar, in Form von Sachleistungen oder auf andere Weise, die – unabhängig davon, ob zu Werbezwecken oder aus anderen Gründen – im Zusammenhang mit der Entwicklung und dem Verkauf von ausschließlich für den menschlichen Gebrauch bestimmten, verschreibungspflichtigen Arzneimitteln erbracht werden.

Zuwendungen an HCPs, wie:

- Dienstleistungs- und Beratungshonorare
 - Honorar (einschließlich der damit verbundenen Vorbereitungsarbeiten)
 - Vorsitzender oder Moderator einer Veranstaltung
 - Gruppenberatung, z. B. in Form von Advisory Boards (inklusive zugehöriger Vorbereitungstätigkeiten)
 - Training
 - Individuelle Beratung

Hinweis: Wenn AbbVie die Identität eines Teilnehmers an einer Marktforschungsstudie kennt (Single-Blind-Marktforschung), werden die Vergütung(en) unter dieser Kategorie offengelegt.

- Zugehörige Kosten, die in der Honorarvereinbarung für Dienstleistungen oder Beratung vereinbart wurden, wie zum Beispiel:
 - Flug
 - Hotel
 - Sonstige Transportkosten (Kilometergeld, Zug, Taxi, Bus, U-Bahn, Parken)

Hinweis: Wenn Nebenkosten unerheblich sind und nicht von den Honoraren getrennt werden können, werden diese Kosten unter der Kategorie Honorar für Dienstleistungs- und Beratungshonorare offengelegt.

- Beitrag zu den Veranstaltungskosten, z. B. Sponsoring für Registrierungsgebühren, Reise und Unterkunft, wie zum Beispiel:
 - Kongress-/Tagungsanmeldung
 - Flug

- Hotel
- Sonstige Transportkosten (Kilometergeld, Zug, Taxi, Bus, U-Bahn, Parken)

Zuwendungen an HCOs:

- Dienstleistungs- und Beratungshonorare, wie zum Beispiel:
 - Honorar für den Vortrag (einschließlich der damit verbundenen Vorbereitungsarbeiten)
 - Advisory Boards und andere Beratungsaufträge (einschließlich der damit verbundenen Vorbereitungsarbeiten)
 - Leitung einer Veranstaltung
 - Training
 - Bildungs-/Wissenschaftliche Veranstaltungen
- Zugehörige Kosten, die im Honorar- oder Beratungsvertrag vereinbart wurden, wie zum Beispiel:
 - Flug
 - Hotel
 - Sonstige Transportkosten (Kilometergeld, Zug, Taxi, Bus, U-Bahn, Parken)
- Weitere Veranstaltungskosten, z. B. Sponsoring von Registrierungsgebühren, Reisen und Unterkunft, wie zum Beispiel:
 - Kongress-/Tagungsanmeldung
 - Flug
 - Hotel
 - Sonstige Transportkosten (Kilometergeld, Zug, Taxi, Bus, U-Bahn, Parken)
- Sponsoringvereinbarungen mit Gesundheitsorganisationen (HCOs) bzw. von HCOs beauftragten Drittparteien zur Durchführung einer Veranstaltung, wie z. B. teilweise finanzierte unabhängige Bildungsveranstaltungen. Wenn das Sponsoring auch Bewirtungskosten sowie andere Formen der Finanzierung (z. B. logistische Kosten) im Rahmen eines Sponsoringpakets umfasst, werden diese als Zuwendung (Sponsoring) offengelegt.
 - Wenn indirektes Sponsoring eines Fachkreisangehörigen (HCP) über eine Gesundheitsorganisation (HCO) erfolgt, wird die Zuwendung im Namen der HCO offengelegt.
 - Wenn das AbbVie-Sponsoring über einen professionellen Kongressveranstalter (PCO) erfolgt, wird die Zuwendung im Namen der empfangenden HCO offengelegt.
 - Wenn ein Veranstaltungsorganisator (über ein von AbbVie bereitgestelltes Sponsoring) im Auftrag von mehr als einer Gesundheitsorganisation (HCO) tätig ist, wird die Zuwendung im Namen jeder HCO offengelegt.
- Spenden und Zuschüsse an Gesundheitsorganisationen (HCOs) sowie Sachleistungen an HCOs

Abschnitt 2: Umfang der Offenlegung

2.1 Betroffene Produkte

Verschreibungspflichtige Arzneimittel: Ein Arzneimittel, das eine ärztliche Verschreibung durch eine fachlich qualifizierte und zur Verschreibung berechtigte Person erfordert.

Bei sogenannten „gemischten Veranstaltungen“, die sowohl verschreibungspflichtige Arzneimittel als auch Medizinprodukte beinhalten, und bei denen die Zuwendungen nicht eindeutig voneinander getrennt werden können, wird der gesamte Betrag offengelegt.

2.2 Betroffenes Unternehmen

Zuwendungen, die von AbbVie Deutschland an Fachkreisangehörige (HCPs) bzw. Gesundheitsorganisationen (HCOs) vorgenommen wurden, sowie solche, die von der Muttergesellschaft, Tochtergesellschaften und Joint Ventures (wie im Partnervertrag festgelegt) geleistet wurden.

2.3 Ausgenommene Zuwendungen

Zuwendungen, die:

- (ii) sich ausschließlich auf nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel beziehen
- (ii) nicht im Kodex aufgeführt sind, wie zum Beispiel medizinische Gebrauchsgegenstände, medizinische Muster oder
- (iii) Teil der gewöhnlichen Kauf- und Verkaufsabwicklung medizinischer Produkte zwischen AbbVie und HCPs (z. B. Apotheker) oder einer HCO sind
- (iv) Mahlzeiten/Getränke

2.4 Datum der Zuwendung

Bei der Festlegung, welche Leistungen in den laufenden Meldezeitraum fallen, wurde wie folgt vorgegangen:

Veranstaltungsdatum wird definiert als das Datum, an dem die Veranstaltung stattfand. Zuwendungen der folgenden Kategorien wurden nach dem Veranstaltungsdatum im Meldezeitraum des laufenden Jahres (1. Januar 2025 bis zum 31. Dezember 2025) aufgenommen:

- Honorar für Dienstleistungen und Beratung: Auslagen
- Beitrag zu den Veranstaltungskosten: Registrierungsgebühren
- Beitrag zu den Veranstaltungskosten: Reise und Unterkunft

Zahlungsdatum ist das Datum, an dem die Zahlung an den jeweiligen Empfänger erfolgte. Zuwendungen der folgenden Kategorien werden nach dem Zahlungsdatum im Meldezeitraum des laufenden Jahres (1. Januar 2025 bis zum 31. Dezember 2025) aufgenommen:

- Honorar für Dienstleistungen und Beratung: Honorar
- Zuwendungen zu den Veranstaltungskosten: Sponsoring-Vereinbarungen
- Zuwendungen und Spenden
- Forschung und Entwicklung

2.5 Direkte Zuwendungen

Direkte Zuwendungen sind solche, die direkt von AbbVie Deutschland an einen Empfänger vorgenommen werden.

2.6 Indirekte Zuwendungen

Indirekte Zuwendungen sind solche, die im Namen von AbbVie Deutschland zum Nutzen eines Empfängers vorgenommen werden oder solche, die über einen Dritten erfolgen und bei denen AbbVie Deutschland den Empfänger kennt oder identifizieren kann, der von der Zuwendung profitieren wird.

2.7 Nicht monetäre Zuwendungen

Wenn AbbVie Deutschland eine Dienstleistung erbringt, ohne dafür eine monetäre Gegenleistung zu erhalten. Zum Beispiel, wenn das Unternehmen einen Besprechungsraum in seinen Räumlichkeiten zur Verfügung stellt. In diesem Fall kostet diese Dienstleistung das Unternehmen nichts, hat jedoch einen monetären Vorteil, der offengelegt werden muss, d. h. die Kosten für die Anmietung eines vergleichbaren Besprechungsraums in einem Hotel.

2.8 Zuwendungen im Falle einer teilweisen Teilnahme oder einer Stornierung und Rückerstattung

Wenn HCPs nur teilweise an einer Veranstaltung teilgenommen haben, wird der volle Zuwendungsbetrag offengelegt.

Falls der HCP nicht von der Zuwendung profitiert hat, kann das Mitgliedsunternehmen diese nicht offenlegen, z. B. bei Nichterscheinen zu einer Veranstaltung.

2.9 Grenzüberschreitende Aktivitäten

Offenlegungspflichtige Zuwendungen von AbbVie-Niederlassungen weltweit an Fachkreisangehörige (HCPs) und Gesundheitsorganisationen (HCOs) in Deutschland werden veröffentlicht. Dies umfasst Aktivitäten, die möglicherweise außerhalb des Landes der jeweiligen AbbVie-Niederlassung stattgefunden haben.

2.10 R&D

Zu den Zuwendungen, die im Rahmen von Forschung und Entwicklung (F&E) offengelegt werden müssen, gehören u.a. Kategorien, wenn diese Zuwendungen an HCPs oder HCOs im Zusammenhang mit der Planung oder Durchführung geleistet wurden:

- Nicht-klinische Studien
- klinische Studien
- nichtinterventionelle Studien, die prospektiver Natur sind und die Erhebung von Daten von oder im Auftrag einzelner oder Gruppen von Fachkreisangehörigen (HCPs) speziell für die Studie beinhalten.

Die Gesamtaufstellung der Offenlegung umfasst Zuwendungen, die von AbbVie Deutschland an Fachkreisangehörige (HCPs) oder Gesundheitsorganisationen (HCOs) vorgenommen wurden, sowie solche, die von der Muttergesellschaft, Tochtergesellschaften und Joint Ventures (gemäß den Anforderungen der Partnervereinbarung) geleistet wurden.

Klinische Studien mit retrospektiven Elementen, einschließlich direkter oder indirekter Zuwendungen an Fachkreisangehörige (HCPs) oder Gesundheitsorganisationen (HCOs), wurden auf Einzelebene als Dienstleistungshonorar veröffentlicht. Biologische Proben und Prüfpräparate sind von der Veröffentlichung im Bereich Forschung und Entwicklung ausgenommen. Diese Präparate unterliegen den

Bestimmungen der Clinical Trial Directive (ihre Verwendung wird im Genehmigungsverfahren für klinische Studien eingereicht).

Leihgabe von Laborausrüstung, die ausschließlich zur Durchführung einer Studie verwendet und nach Abschluss der Studie an AbbVie zurückgegeben wird, wird nicht im Gesamtbetrag für Forschung und Entwicklung berücksichtigt.

2.11 Freiwillige Offenlegung

N/A

Abschnitt 3: Spezifische Überlegungen

3.1 Länderkennzeichen

N/A

3.2 Selbstständiger HCP

Selbstständiger HCP: Der einzige Mitarbeiter/Inhaber einer Organisation wird als HCO betrachtet.

Nicht-Duplikation: Sofern zutreffend, werden Zuwendungen an die jeweiligen Fachkreisangehörigen (HCPs) offengelegt. Wenn die Zuwendung an die Organisation eines selbstständigen HCP erfolgt, wird die Zuwendung dieser Organisation zugeschrieben.

3.3 Mehrjährige Vereinbarungen

Bei Veranstaltungen/Aktivitäten mit Zuwendungen, die Kalenderjahre überschreiten, wird der vertraglich vereinbarte Gesamtbetrag unter Verwendung des Datums der letzten Zahlung offengelegt.

3.4 Länderspezifische Besonderheiten

N/A

3.5 Qualitätsprüfungen

Vorab-Offenlegung: Im Zeitraum vom 30. April 2026 bis zum 14. Mai 2026 erhalten HCPs und HCOs, die ihre Zustimmung zur individuellen Offenlegung erteilt haben, eine Übersicht der Leistungen der gemäß den FSA-Anforderungen zu meldenden Zuwendungen. AbbVie möchte damit HCPs und HCOs die Möglichkeit geben, die Informationen vor der Offenlegung am 30.06.2026 zu überprüfen und sicherzustellen, dass sie korrekt sind.

Abschnitt 4: Datenschutzrechtliche Grundlage

4.1 Einholung der Zustimmung

HCPs erhalten ein Schreiben, in dem das Engagement von AbbVie für Transparenz sowie die Optionen und Rechte erläutert wurden, die ihnen gemäß den Datenschutzbestimmungen zustehen.

AbbVie wird den Gesamtwert der Zuwendungen für diejenigen Fachkreisangehörigen (HCPs) veröffentlichen, die ihre ausdrückliche Zustimmung zu einer solchen individuellen Offenlegung gegeben haben. Bei HCPs, die keine Zustimmung erteilen, werden die Zuwendungen in einem Gesamtbetrag gemäß den FSA-Anforderungen veröffentlicht. Bitte beachten Sie unsere Datenschutzerklärung unter <https://privacy.abbvie/privacy-policies/germany-privacy-notice.html> für weitere Informationen darüber, wie AbbVie personenbezogene Daten verarbeitet, sowie für eine Beschreibung der Datenschutzrechte.

Falls ein HCP eine bereits erteilte Zustimmung widerrufen möchte, kann er dies AbbVie schriftlich mitteilen: **Business_Support@abbvie.com**.

Teilweise Zustimmung: AbbVie Deutschland unterstützt die vollständige Offenlegung. Wenn ein HCP nur eine teilweise Zustimmung erteilt, werden alle Zuwendungen dieses HCP in aggregierter Form offengelegt.

Mehrfach lizenzierte HCPs: Bei Fachkreisangehörigen (HCPs) mit Lizenzen, die ihnen erlauben, in mehr als einem Land zu praktizieren, einschließlich AbbVie Deutschland, können Zuwendungen in mehreren Länderberichten offengelegt werden.

4.2 Berechtigte Interessen

N/A

Abschnitt 5: Form der Offenlegung

5.1 Datum der Veröffentlichung

Offenlegung am 30.06.2026

5.2 Plattform für die Offenlegung

Lokale AbbVie Webseite: www.abbvie.de/transparenz

Globale AbbVie Webseite: <https://www.abbvie.com/who-we-are/operating-with-integrity/transparency-in-payment.html>

FSA: www.pharma-transparenz.de

5.3 Sprache der Offenlegung

Basierend auf den FSA-Anforderungen erfolgt die Offenlegung in deutscher und englischer Sprache.

Abschnitt 6: Offenlegung finanzieller Daten

6.1 Währung

Alle Beträge werden in Euro angegeben.

Wechselkurs: Bei Zuwendungen, die in Fremdwährung erfasst wurden, werden die Beträge auf Basis der tatsächlichen monatlichen Wechselkurse in die Landeswährung umgerechnet.

6.2 Veröffentlichung der Umsatz-/Mehrwertsteuer

Sofern der Nettobetrag ermittelbar war, enthalten die veröffentlichten Zuwendungen keine Umsatz-/Mehrwertsteuer. Grenzüberschreitende Zuwendungen können Umsatz-/Mehrwertsteuer enthalten.

Sozialleistungen: Sofern anwendbar, schließt die Offenlegung von Zuwendungen keine Sozialleistungen ein.

Quellensteuern: Sofern zutreffend, werden Zuwendungen für Dienstleistungen, die außerhalb von AbbVie Deutschland erbracht werden, gemäß den Vertragsvereinbarungen veröffentlicht.

6.3 Berechnungsgrundlage

Rundung: Für jeden HCP/HCO werden die Zuwendungen für jede Kategorie auf den nächsten Euro gerundet. Der Gesamtbetrag für jeden HCP/HCO stellt die Summe der Beträge der einzelnen Kategorien dar.

Sponsoringzahlungen an mehr als eine HCO: In Fällen von Sponsoringvereinbarungen, an denen verschiedene HCOs beteiligt waren, wird davon ausgegangen, dass jede HCO einen gleichen Anteil erhielt, und dies entsprechend veröffentlicht.

Abschnitt 7: Zusätzliche Informationen

Berichtszeitraum: Die Offenlegung 2025 von AbbVie Deutschland umfasst die geltenden Zuwendungen im Zeitraum vom 1. Januar 2025 bis zum 31. Dezember 2025.

Zuwendungen, die nach dem 13. Februar 2026 erfasst wurden, werden im nächsten Bericht berücksichtigt.

Transparenzbestätigung von HCPs oder HCOs (falls zutreffend): Verträge/Vereinbarungen zwischen AbbVie Deutschland und HCPs/HCOs in Bezug auf Zuwendungen enthalten einen Passus zum FSA-Transparenzkodex, in denen HCPs und HCOs über die Offenlegungspflichten von AbbVie informiert werden.

HCP/HCO Anzahl der Empfänger, die auf aggregierter Ebene gemeldet wurden: Innerhalb der zusammengefassten Veröffentlichung wird für jede Leistungskategorie die Anzahl der HCPs/HCOs aufgeführt, die eine Leistung erhalten haben. Jeder HCP/HCO, der eine Zuwendung erhalten hat, wird in jeder Kategorie als ein Empfänger gezählt.

Einwände nach Veröffentlichung: AbbVie Deutschland prüft und untersucht alle Einwände von HCPs/HCOs bezüglich der Transparenzberichte sorgfältig. Jegliche Änderungen, die sich aus diesen Prüfungen ergeben, werden in einem aktualisierten Bericht veröffentlicht.