

Nota Metodológica explicativa sobre la Publicación de Transparencia de AbbVie España 2024

Como miembro de EFPIA y de Farmaindustria, AbbVie Spain S.L.U. se ha comprometido a asegurar que la naturaleza y alcance de las transferencias de valor (TdV) con los profesionales sanitarios (PS) y organizaciones sanitarias (OS) son claras y transparentes al público. Por lo tanto, AbbVie Spain S.L.U. ha publicado las TdV realizadas directa o indirectamente a PS y OS durante el año 2024.

Esta Nota Metodológica explica cómo AbbVie Spain S.L.U. en su compromiso con la transparencia registra y hace pública esta información de acuerdo con la edición actual del Código de Buenas Prácticas de la Industria Farmacéutica de Farmaindustria.

Adquisición de ImmunoGen

Con motivo de la adquisición de ImmunoGen, Inc. por parte de AbbVie con fecha 12 de febrero de 2024, la publicación también incluirá todas las transferencias de valor proporcionadas en el periodo desde 12 de febrero de 2024 hasta 31 de diciembre de 2024 como resultado de esta integración.

Periodo de publicación / TdV reportables:

La publicación de 2024 incluye las TdV realizadas entre el 1 de enero de 2024 y el 31 de diciembre de 2024.

Las transacciones procesadas después del 14 de febrero de 2025 se incluirán en la publicación de las TdV de 2025.

Reconocimiento de los PS y OS de la Transparencia:

En los contratos suscritos con PS/OS relativos a TdV se ha incluido una cláusula específica de Transparencia a través de la cual se ha informado a PS y OS de las obligaciones de transparencia de AbbVie.

Publicación Individual para PS:

El Código de Buenas Prácticas para la Industria Farmacéutica (Farmaindustria) impone a las compañías farmacéuticas adscritas la obligación de publicar individualmente cualquier TdV realizada a un PS desde el 1 de enero de 2017. Esta información se publicará en el presente informe, sin ser necesario obtener el consentimiento previo del PS.

Una vez que se publique esta información estará disponible por un periodo mínimo de 3 años desde su publicación, a menos que se establezca legalmente un periodo diferente.

Las TdV que se publicarán serán honorarios, inscripciones y gastos relacionados con los transportes y alojamientos de los PS en los que haya incurrido AbbVie, tanto desde la filial española de AbbVie como desde cualquier otra entidad legal que pertenezca a nuestro grupo corporativo, incluyendo la Fundación AbbVie, así como si se producen a través de una OS.

PS con múltiples licencias:

Los PS con licencias que les autorice a ejercer en más de un país, incluyendo España, pueden tener TdV publicadas en diferentes países.

No duplicación:

Siempre que sea posible, se publicarán las TdV a nombre de un PS. Si una TdV se realiza a la empresa de un PS, la TdV se atribuirá al PS.

Interacciones transfronterizas:

Se han incluido las TdV realizadas por nuestra empresa matriz y otras filiales de AbbVie a PS/OS que ejercen su actividad en España.

Patrocinios/colaboraciones realizadas a través de Organizadores Profesionales de Congresos:

En caso de un patrocinio o colaboración indirecta a través de un tercero, la TdV se publica a nombre de la OS.

Revisión de Datos por los PS:

Los PS pueden solicitar información detallada de las transacciones a través de nuestros representantes o a través de la dirección de correo electrónico Transparencia.Spain@abbvie.com

Colaboraciones entre la industria farmacéutica y PS y OS

Estas colaboraciones pueden ser:

- **Donaciones a OS:** Consisten en disposiciones gratuitas de una cantidad pecuniaria o de un bien o servicio. La donación es completamente desinteresada, ya que el donante no puede solicitar contraprestación alguna, y permite que hospitales, centros y otras organizaciones sanitarias dispongan de material científico de última generación.
- **Actividades formativas y reuniones científico-profesionales:** Pueden ser patrocinios de actividades (sólo aplicable a OS), cuotas de inscripción a congresos, cursos de formación, etc. Este tipo de colaboraciones son fundamentales, ya que garantizan la necesaria formación continuada de los PS, sobre todo teniendo en cuenta la complejidad científica y técnica de la profesión y la innovación permanente a la que está sometida. En España, la industria farmacéutica ha asumido el compromiso de facilitar el desarrollo de las actividades formativas y las reuniones científico-profesionales.
- **Prestación de servicios profesionales:** Se trata de la contratación de PS, de forma individual o en grupos, para la prestación de servicios de asesoramiento o consultoría tales como ponencias en reuniones como conferenciante, actividades de formación, elaboración de informes, etc. De esta forma, PS aportan información muy valiosa sobre necesidades médicas no cubiertas, soluciones terapéuticas o aplicación clínica de los tratamientos, de manera que la industria aplica esta experiencia en la investigación y desarrollo de nuevos fármacos o en la mejora de los ya existentes.
- **Investigación y desarrollo:** De la inversión en I+D que la compañía realiza, en esta declaración se incluyen únicamente las transferencias de valor a PS u OS relacionadas con la planificación o realización de estudios no clínicos, ensayos clínicos y estudios no intervencionistas que impliquen la recogida de datos de, o en nombre de, PS individuales o grupos de PS específicamente para el estudio.

Este tipo de colaboraciones es el motor del avance científico y permiten poner al alcance de los pacientes la innovación médica.

Además, la realización de ensayos clínicos en España –un proceso cada vez más globalizado– permite a los profesionales sanitarios y a los pacientes acceder y conocer de primera mano innovaciones farmacéuticas más punteras en algunas de las enfermedades que más nos afectan como sociedad.

Información que se incluye en la publicación de transparencia:

TdV realizadas por la compañía a los PS y a las OS en concepto de:

- **Donación** (*Solo aplicable a OS*).
Ejemplo: donación de libros científicos a un hospital público.
- **Actividades formativas y reuniones científico-profesionales:**
 - a) El patrocinio de la actividad (*sólo aplicable a OS*).
 - b) Cuotas de inscripción.
 - c) Desplazamiento y alojamiento.
Ejemplo: colaboración para la asistencia a el congreso anual que organiza una sociedad científica.
- **Prestación de servicios:**
 - a) Honorarios.
 - b) Gastos relacionados para la prestación de estos servicios.
Ejemplo: contratar a un PS para que preste a la compañía servicios de asesoramiento o consultoría en una determinada materia.
- **Investigación y Desarrollo** (en agregado).

Metodología de fechas:

AbbVie sigue la siguiente metodología para determinar qué TdV entran en el alcance de este periodo de publicación:

Fecha del evento se ha definido como la fecha en la que ocurrió el gasto. Se ha utilizado la fecha del evento para determinar si procede su publicación: se publica si el evento ocurrió dentro del periodo 1 de enero de 2024 al 31 de diciembre de 2024 para las TdV relacionadas con las siguientes categorías:

- Prestación de servicios: gastos relacionados acordados contractualmente para la prestación de estos servicios, incluyendo traslado y alojamiento.
- Colaboración en reuniones científicas y profesionales: cuotas de inscripción.
- Colaboración en reuniones científicas y profesionales: desplazamiento y alojamiento.

Fecha de pago se define como la fecha en la que se realizó el pago al beneficiario, se usa la fecha de pago para determinar si procede su publicación: Se han incluido en la publicación todos los pagos realizados desde el 1 de enero de 2024 al 31 de diciembre de 2024, para las TdV relacionadas con las siguientes categorías:

- Prestación de servicios: honorarios.
- Colaboración en reuniones científicas y profesionales: acuerdos de colaboración o patrocinio con las OS o terceras entidades seleccionadas por éstas para la gestión del evento.
- Donaciones.
- Investigación y Desarrollo.

Fuera de alcance:

Se han considerado fuera del alcance de esta publicación las siguientes TdV:

- i) TdV relacionadas con actividades tales como: la entrega de materiales formativos o educativos, muestras médicas, comidas y bebidas.
- ii) TdV que formen parte de las operaciones comerciales entre AbbVie y distribuidores, oficinas de farmacia y OS.

Tampoco se incluirán en la publicación aquellas transferencias de valor que, aunque hayan supuesto algún gasto para AbbVie, finalmente no tuvieron lugar. Como, por ejemplo, aquellas derivadas de cancelaciones de eventos por la crisis sanitaria (COVID-19), u otras cancelaciones de eventos, cancelaciones de asistencia, etc.

Respecto al tipo de beneficiario, no se incluirán transferencias de valor realizadas a profesionales/organizaciones que no encajen con la definición de PS u OS del Código de Buenas Prácticas de la Industria Farmacéutica (Farmaindustria).

IVA y Otros Impuestos:

Todas las colaboraciones con Organizaciones y/o Profesionales Sanitarios (honorarios por servicios prestados o consultoría, gastos de desplazamiento y alojamiento, inscripciones, patrocinios y donaciones) se publicarán por su importe bruto. En caso de que AbbVie retenga el impuesto sobre la renta en las cantidades percibidas por el PS, las TdV publicadas serán por el importe bruto. Las TdV transfronterizas pueden o no incluir el IVA/VAT dependiendo del emisor.

Retenciones fiscales:

Cuando corresponda, para servicios contratados por filiales extranjeras de AbbVie, las TdV se publican según aparezca en el contrato.

Moneda:

Toda la información se publica en euros.

Tipo de cambio:

Cuando las transferencias de valor se recogen en moneda extranjera, las cantidades se convierten a la moneda local basándose en los tipos de cambio medios mensuales.

Redondeo:

Para cada PS/OS, las TdV de cada categoría se redondean al más próximo al euro. La cantidad total para cada PS/OS representa la suma de las cantidades incluidas en cada categoría.

Contratos multianuales:

Para contratos cuya duración traspase el año de calendario, la publicación solo incluye las TdV aplicables al periodo de publicación (1 de enero de 2024 al 31 de diciembre de 2024).

Investigación y Desarrollo:

A efectos de la publicación, se consideran TdV de investigación y desarrollo (I+D) a aquellas TdV (a PS u OS) relacionadas con la planificación o realización de:

- Estudios no clínicos: experimentos en condiciones de laboratorio, o en el contexto de obtener datos de sus propiedades y/o seguridad.
- Ensayos clínicos.
- Estudios no intervencionistas que impliquen la recogida de datos de, o en nombre de, PS individuales o grupos de PS específicamente para el estudio.

La publicación agregada total incluye tanto las TdV realizadas por AbbVie Spain S.L.U. a PS/OS, como aquellas realizadas por su empresa matriz y sus filiales.

Las muestras biológicas y los compuestos en investigación se excluyen de la publicación de I+D. Estos compuestos están sujetos a lo dispuesto en la Directiva de Ensayos Clínicos (su uso se envía en el proceso de aprobación de ensayos clínicos).

El préstamo de equipos de laboratorio que sea usado exclusivamente para la realización de un estudio y que sea devuelto a AbbVie al final del estudio no se incluirá en la cantidad agregada de I+D.

Desacuerdos posteriores a la publicación

AbbVie revisará e investigará los desacuerdos con PS/OS relativos a nuestros informes de transparencia. Cualquier cambio que resulte de esta revisión aparecerá publicado en un informe actualizado.

Documentos de referencia:

- [Sobre el Código EFPIA de Transparencia](#)
- [Preguntas y Respuestas sobre el Código EFPIA de Transparencia](#)
- [Código de Buenas Prácticas de la Industria Farmacéutica](#)



Aviso legal:

Utilizamos una combinación de sistemas automatizados, procedimientos estandarizados y entrada de datos manual a través de recursos internos y externos para recopilar información relevante y su posterior publicación. La información publicada refleja nuestra buena fe y mejores esfuerzos para cumplir con las disposiciones del artículo 18 del Código de Buenas Prácticas de la Industria Farmacéutica de FARMAINDUSTRIA. En el caso de que, pese a nuestros mejores esfuerzos para asegurar una publicación que refleje fielmente las transferencias de valor llevadas a cabo, no hayamos logrado incluir información correcta y completa, lo investigaremos y daremos una respuesta adecuada en el caso de que la información sea incorrecta.

La información publicada según los requerimientos del Código en este sitio web será utilizada únicamente con el fin de cumplir con las disposiciones del Código. Los datos no serán utilizados como referencia por parte de las autoridades fiscales o similares.

Consulte nuestro Aviso de Privacidad en <https://www.abbvie.es/privacy.html> para obtener más información sobre cómo AbbVie procesa los datos personales y ver una descripción detallada sobre sus derechos de privacidad de datos.



AbbVie Spain Transparency Disclosure Methodological Notes for Reporting Year 2024

As a member company of EFPIA and Farmaindustria, AbbVie Spain S.L.U. is committed to ensure that the nature and scope of transfers of value (ToV) with healthcare professionals (HCPs) and healthcare organizations (HCOs) are clear and transparent to the public. Therefore, AbbVie Spain S.L.U. has published applicable ToV provided directly or indirectly to HCPs or HCOs for the 2024 calendar year.

This Methodological Note provides guidance on how AbbVie Spain S.L.U. has recorded and publicly reported this information in accordance with the current editions of Farmaindustria Transparency Code.

ImmunoGen Acquisition:

AbbVie completed the acquisition of ImmunoGen, Inc. on February 12, 2024. With the completion of the acquisition, ImmunoGen is now part of AbbVie. All AbbVie transparency reports will include ImmunoGen's reportable transactions for the period between February 12, 2024, and December 31, 2024.

Reporting Period / Reportable ToV:

The AbbVie Spain S.L.U. 2024 disclosure includes applicable ToV during the period between 1 January 2024 and 31 December 2024.

Transactions processed after 14 February 2025 will be considered for the next report.

Transparency Acknowledgment from HCPs or HCOs (where applicable):

Agreements between AbbVie Spain S.L.U. and HCPs/HCOs relating to ToV may have included a Transparency section where HCPs and HCOs were notified of AbbVie's Transparency disclosure obligations.

Individual Disclosure for HCPs:

The Spanish Code of Practice for the Pharmaceutical Industry (Farmaindustria) imposes on the ascribed pharmaceutical companies the obligation to disclose individually any ToV made to an HCP since 1 January 2017. This information will be disclosed without the necessity to gather any previous consent from the HCP.

Once this information is disclosed, it will remain available for a minimum period of 3 years from the date of publication, unless a different period is legally established.

ToV to be disclosed will be limited to honoraria, registration fees, and travel and accommodation expenses related to HCPs which AbbVie may have incurred from AbbVie Spanish affiliate, or any other legal entity belonging to the corporate group, including "Fundación AbbVie", as well as any ToV which may have been provided to an HCP through an HCO.

Multiple Licensed HCPs:

HCPs with licenses authorizing them to practice in more than one country, including Spain, may have ToV disclosed in multiple country reports.

Non-Duplication:

Whenever possible, ToV are disclosed to the respective HCPs. If ToV is provided to the company of an HCP, the ToV will be attributed to the HCP.

Cross Border Interactions:

Reportable ToV provided by AbbVie affiliates (worldwide) to Spain HCPs/HCOs have been included.

Support/Sponsorship Payments Made Through a Professional Conference Organizer (PCO)

In the case of indirect support, or sponsorship made through a third party (PCO), the ToV is published in the name of the HCO.

HCP Data Review:

HCPs can request detailed transaction information through our representatives, or via email to Transparencia.Spain@abbvie.com.

Collaborations Between Pharmaceutical Industry and HCPs and HCOs:

These collaborations may be:

- **Donations to HCOs:** complimentary provisions of a pecuniary amount or a good or a service with no benefit in return. These donations are disinterested, since the donor cannot request any compensation, and allow hospitals, healthcare centers and other HCOs to have the latest scientific equipment.
- **Educational activities and scientific-professional meetings:** these can be sponsorship of activities (only to HCOs), registration fees for congresses, training courses, etc. These kinds of collaborations are crucial, since they guarantee the necessary continuous training for HCPs, especially considering the technical and scientific complexity of the profession and the permanent innovations it is subjected to. In Spain, the pharmaceutical industry has undertaken the commitment to facilitate the development of educational activities and scientific-professional meetings.
- **Rendering of professional services:** this includes contracting HCPs, individually or in groups, in order to provide Advisory or Consulting services, such as lectures, in meetings as speakers, educational activities, redacting reports, etc. In this way, HCPs provide highly valuable information on unmet medical needs, therapeutic solutions, or clinical application of treatments. As such, the industry applies this experience in the research and development of new drugs, or in the improvement of existing ones.
- **Research and Development (R&D):** from the total value of the R&D investment made by the Company, this disclosure only includes those ToV made to HCPs or HCOs related to the planning or execution of non-clinical trials, clinical trials, and non-interventional studies involving the data collection from, or on behalf of, individual HCPs or groups of HCPs specifically related to the study.

These kinds of collaborations are the engine of the scientific progress, and they enable us to bring the benefits of the medical innovation to patients.

Furthermore, conduction of clinical trials in Spain –an increasingly globalized process– enables HCPs and patients to have access and first-hand knowledge about the most cutting-edge pharmaceutical innovations in some of the diseases which most affect us as a society.

Information included in the transparency disclosure report:

ToV made by the Company to HCPs and HCOs under:

- **Donations** (*only applicable to HCOs*).
Example: donation of scientific books to a public hospital.
- **Educational activities and scientific meetings:**
 - d) Event sponsorship (*only applicable to HCOs*).
 - e) Registration fees.
 - f) Travel and accommodation.
Example: collaboration for the attendance of an HCP to the annual congress organized by a scientific society.
- **Professional services:**
 - c) Fees.
 - d) Related expenses (including travel and accommodation expenses).
Example: engaging an HCP in order to render Advisory or consulting services to the Company about a certain subject.
- **Research and Development** (aggregated amount).

Date Methodology:

AbbVie followed the date methodology when determining which ToVs are in scope for the 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 2024 to 31 December 2024).

- 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 2024 to 31 December 2024).

- Fee for Service and Consultancy: Fees.
- Contribution to Cost of Events: Collaboration or Sponsorship Agreements, or sponsorship with HCOs or other Third Parties selected by those in order to manage an event.
- Donations.
- Research and Development.

Out of Scope:

ToV that:

- i) are related to activities such as: delivery of training or educational materials, meals and drinks and medical samples.
- ii) are part of ordinary course of purchases and sales of medicinal products by and between AbbVie and pharmacies and HCOs.

Those ToV for events that did not take place, even when they implied AbbVie expenses, will not be included in the disclosure. This includes the cancellation of events, or attendance to events resulting from the sanitary crisis (COVID-19), or any other reasons for, etc.

Regarding the type of beneficiary, those ToV relating to professionals/organizations which do not meet the definition of HCP/HCO included in the Spanish Code of Practice for the Pharmaceutical Industry (Farmaindustria), will not be included in the disclosure.

VAT and Other Taxes:

All contributions to Healthcare Organizations and/or Healthcare Professionals (fees for services rendered or consultancy, travel and accommodation expenses, registrations, sponsorships, and donations) will be disclosed for their gross amount. If AbbVie withholds income tax on the amounts received by the PS, the ToV will be disclosed for their gross amount. Cross border ToV may or may not include VAT depending on the submitting source.

Withholding Taxes:

Where applicable, for services provided in locations outside of Spain, ToV amounts will be reported as in the contract agreement.

Currency:

All information is reported in euros.

Exchange Rate:

Where ToVs were captured in foreign currency, amounts were converted to local currency based on Monthly Average Rates.

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.

Multi-year Contracts:

Where projects run for several years, disclosure only includes ToV applicable during the reporting period (1 January 2024 to 31 December 2024).

Research and Development:

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 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 Spain S.L.U. to HCPs/HCOs, as well as those made by its parent company and subsidiaries.

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.

Post Publication Disputes

AbbVie will review and investigate disputes with HCPs/HCOs related to our transparency reports. Any changes resulting from this review will be published in an updated report.

Reference Documents:

- [About the EFPIA Disclosure Code](#)
- [The EFPIA Disclosure Code - Your questions answered](#)
- [Code of Practice for the Pharmaceutical Industry \(Farmaindustria\)](#)

Legal Notice:

We use a combination of automated systems, standardized processes, and manual data entry through internal and external resources in order to gather relevant information and conduct their subsequent disclosure. The disclosed information reflects our good faith and our best efforts made in order to comply with the provisions in article 18 of the Code of Practice for the Pharmaceutical Industry (FARMAINDUSTRIA). In the event that, despite of our best efforts made in order to assure a disclosure that faithfully reflects conducted transfers of value, we have not achieved to include accurate and complete information, we will investigate the case and provide an accurate response in case the information disclosed was incorrect.

The information disclosed on this website under the requirements of the Code will only be used with the aim to comply with the provisions of the Code. The data will not be used as a reference by tax authorities or similar entity.

Please refer to our Privacy Notice <https://www.abbvie.es/privacy.html> for additional information on how AbbVie processes personal data and for a description of the data privacy rights.