



Pfizer Luxembourg Sarl :

**Note méthodologique pour la
publication HCP/HCO/PO 2025**

Année des données : 2025

Année de publication : 2026

Table des matières

1. Définitions	4
2. Champ de la publication	7
3. Considérations spécifiques	7
4. Base juridique de la protection des données	8
5. Modalités de publication	9
6. Publication des données financières	9
7. Informations complémentaires	9

Introduction - L'engagement de Pfizer en faveur du reporting de transparence

Nous travaillons régulièrement avec des professionnels de santé (HCP) et des organisations de santé (HCO) qui nous conseillent sur divers sujets tels que le développement des médicaments, le rôle d'un médicament dans le parcours du patient ; l'économie de la santé et les meilleures pratiques cliniques. Ces relations de travail sont essentielles pour obtenir les informations concrètes dont nous avons besoin afin de proposer des choix de traitement améliorant la santé des patients et de partager des informations susceptibles d'être pertinentes pour la prise de décision clinique.

Nous nous engageons à faire preuve de transparence quant à notre fonctionnement en tant qu'entreprise et aux relations que nous entretenons avec les professionnels de santé et les HCO. Partager les informations sur ces relations de manière directe et ouverte aidera, nous l'espérons, à expliquer la valeur cruciale que ces relations apportent à la gestion des patients.

Nous estimons que la transparence est essentielle pour renforcer et maintenir la confiance en nous et en nos médicaments et soutenons fermement le travail mené par la Fédération européenne des industries pharmaceutiques et des associations (EFPIA) pour améliorer la transparence dans l'ensemble de l'industrie pharmaceutique.

Cette note méthodologique présente comment les transferts de valeur sont catégorisés et dans quel format ils sont divulgués.

1. Définitions

1.1. Bénéficiaires:

Professionnel de santé HCP : toute personne physique exerçant la médecine, la dentisterie, la pharmacie ou les soins infirmiers, ou qui, au cours de ses activités professionnelles, peut prescrire, acheter, fournir, recommander, louer, utiliser ou administrer des produits médicinaux ou des dispositifs médicaux. La définition de professionnels de santé inclut tout fonctionnaire ou employé d'un gouvernement, d'une agence ou d'une autre organisation (que ce soit dans le secteur public ou privé) qui peut prescrire, acheter, fournir, recommander ou administrer des produits médicinaux ; et tout employé d'une société membre dont l'occupation principale est celle d'un professionnel de santé en exercice.

Organisation de santé HCO : toute association ou organisation active dans les domaines de la santé, médical ou scientifique, quelle que soit sa forme juridique ou organisationnelle, ainsi que toute entité juridique par laquelle un ou plusieurs professionnels de santé fournissent des services, à l'exception des organisations de patients

Destinataire couvert : Tout HCP ou HCO à déclarer

Organisation de patients PO/PAG : toute association à but non lucratif (y compris toute organisation faîtière à laquelle elle appartient), qu'elle ait ou non une personnalité juridique, principalement composée de patients et/ou de soignants non professionnels, qui sert et/ou soutient les besoins des patients et/ou des aidants non professionnels.

TOV : Transferts de valeur : tout transfert direct ou indirect de valeur, qu'il soit en espèces, en nature ou autrement, effectué à des fins promotionnelles ou autrement, en lien avec le développement et la vente de médicaments sur ordonnance uniquement destinés à un usage humain.

- Transferts directs de valeur : transferts de valeur effectués directement par une société membre au bénéfice d'un professionnel de santé ou d'une organisation de santé.
- Transferts indirects de valeur : transferts de valeur effectués au nom d'une société membre au bénéfice d'un professionnel de santé ou d'une organisation de santé, ainsi que transferts de valeur effectués par un intermédiaire lorsque la société membre connaît ou peut identifier le professionnel de santé ou l'organisation de santé qui bénéficiera du transfert de valeur.

1.2. : Type de ToV

TOV : Transferts de valeur : tout transfert direct ou indirect de valeur, qu'il soit en espèces, en nature ou autrement, effectué à des fins promotionnelles ou autrement, en lien avec le développement et la vente de médicaments sur ordonnance uniquement destinés à un usage humain.

- Transferts directs de valeur : transferts de valeur effectués directement par une société membre au bénéfice d'un professionnel de santé ou d'une organisation de santé.
- Transferts indirects de valeur : transferts de valeur effectués au nom d'une société membre au bénéfice d'un professionnel de santé ou d'une organisation de santé, ainsi que transferts de valeur

effectués par un intermédiaire lorsque la société membre connaît ou peut identifier le professionnel de santé ou l'organisation de santé qui bénéficiera du transfert de valeur.

Catégories de transferts de valeur :

Le tableau suivant définit quels transferts de valeur sont rapportés dans quelle catégorie et sous-catégorie EFPIA.

Catégorie EFPIA	Sous-catégorie EFPIA	Exemples d'activités
Dons et subventions (HCO uniquement)	N/D	<ul style="list-style-type: none"> • Dons caritatifs • Dons d'entreprises • Bourses éducatives (par exemple, bourses, cours proposés par un HCO où Pfizer ne sélectionne pas les HCP participants) • Parrainage d'intervenants/professeurs qui, par leur objectif et leur financement, sont classés dans les subventions éducatives
Contribution au coût des événements	Accords de parrainage (HCO uniquement)	<ul style="list-style-type: none"> • Placement d'un logo de marque dans un programme de conférence ou une communication d'invitation en échange du soutien au programme • Financer un événement en échange d'un stand d'exposition
		<ul style="list-style-type: none"> • Financer un événement en échange d'un espace publicitaire • Autres espaces publicitaires (en format papier, électronique ou autre) • Symposiums satellites lors d'un congrès • Si cela fait partie d'un package : badges nominatifs, boissons, repas, etc. fournis par les organisateurs (inclus dans l'accord de sponsoring) • Toute autre activité était qualifiée de « parrainage d'entreprise » selon les politiques anti-corruption de Pfizer • Parrainage de conférenciers/professeurs et parrainage de cours dispensés par une HCO qualifiés de « Parrainage d'entreprise » selon les politiques anti-corruption de Pfizer • Pour les contributions fournies aux événements par l'intermédiaire des organisateurs professionnels de conférences (PCO) : les TOV à PCO sont rapportés comme suit : <ul style="list-style-type: none"> • Soit au nom de la HCO bénéficiaire, soit au nom du bénéficiaire PCO

	Frais d'inscription	<ul style="list-style-type: none"> • Les frais d'inscription payés pour que le HCP/HCO puisse assister aux événements
	Voyage et hébergement	<ul style="list-style-type: none"> • Voyage (par exemple vol, train, taxi, location de voitures, péages, remboursement du kilométrage, stationnement, transport terrestre partagé) • Hébergement • Visa de voyage
Honoraire pour services et conseil	Frais	<ul style="list-style-type: none"> • Engagements des intervenants • Conseils consultatifs* • Engagements liés aux études • Précepteurs • Études de surveillance post-commercialisation • Études non interventionnelles de nature rétrospective • Écrits médicaux • Analyse des données • Développement des supports pédagogiques • Conseil / conseil général • Formation des intervenants si liée à un engagement avec un intervenant
		<ul style="list-style-type: none"> • Toute autre activité pouvant être qualifiée de Conseil général selon les politiques anti-corruption de Pfizer • Accords de collaboration
	Dépenses associées	<ul style="list-style-type: none"> • Voyages (par exemple vol, train, taxi, location de voiture, péages, remboursement du kilométrage, stationnement) • Hébergement • Visa de voyage
Transferts de valeur en recherche et développement	N/D	<ul style="list-style-type: none"> • Essais cliniques • Comités de suivi des données liés aux études • Études non interventionnelles de nature prospective • Recherche initiée par les chercheurs (IIR) • Recherche parrainée par les chercheurs (ISR) • Collaboration clinique et de recherche

* Excluant les comités de suivi des données liés aux études divulguées globalement dans le cadre de la R&D

2. Champ de la publication

- 2.1. Produits concernés :** Ce rapport inclut les conditions de service relatives aux médicaments sur ordonnance uniquement.
- 2.2. Société concernée :** Ce rapport inclut les Conditions d'utilisation traitées par les entités juridiques Pfizer Luxembourg et inclut les Conditions d'utilisation de toutes les entités juridiques Pfizer.
- 2.3. ToV exclus :** aucun ToV déclarable tel que défini par le Code n'a été exclu.
- 2.4. Date des conditions de paiement :** Ce rapport inclut les conditions de traitement relatives à la période de rapport 2025.
- 2.5. ToV directs :** la date de règlement est la date de déclaration
- 2.6. ToV indirects :** la date de compensation est la date de déclaration
- 2.7. Conditions d'utilisation non monétaires :** réunion ou événement : la date de fin est la date de déclaration; don en nature : la date de signature du contrat est la date de déclaration
- 2.8. Conditions d'utilisation en cas de présence partielle ou d'annulation et remboursement :**
- Les frais d'annulation ne sont pas déclarés
 - Les absences ne sont pas signalées si Pfizer ne peut pas confirmer que le bénéfice en nature a été reçu.
- 2.9. Activités transfrontalières :** Le rapport de divulgation inclut les TOV aux HCP et HCO exerçant dans le pays du rapport de divulgation. Cela inclut tous les TOV (directs et indirects) effectués par toute filiale Pfizer.
- 2.10. R&D :** voir section 1.2, Transfert des catégories de valeur
- 2.11. Divulgation volontaire:** n/d

3. Considérations spécifiques

- 3.1. Country unique identifier:** n/a
- 3.2. HCP auto-constituée :** n'est pas considérée comme une HCO, les transferts de valeur accordés à une telle société sont considérés comme bénéfiques au HCP et sont publiés à son nom
- 3.3. Accords pluriennaux :** Lorsque les contrats sont valides plus d'un an, chaque TOV individuel est enregistré et divulgué pendant la période de divulgation à déclarer.
- 3.4. Spécificités nationales:**
- 3.4.1. Travailler avec d'autres entreprises pharmaceutiques :** chaque entreprise est responsable de déclarer les conditions d'utilisation qu'elle gère.
- 3.4.2. Liens vers les résumés exécutifs du Collaborative Working** n/d

3.5. Contrôles qualité:

3.5.1. Conformément à notre procédure opérationnelle standard mondiale

4. Base juridique de la protection des données

4.1. Collecte du consentement : Pfizer divulgue les conditions d'utilisation en fonction de l'intérêt légitime au Luxembourg.

4.2. Intérêts légitimes : Dans tous les accords avec les HCP/ORDM, Pfizer informe les individus que leurs conditions d'utilisation seront divulguées. Dans tous les cas, l'Avis de confidentialité de Pfizer HCP de l'EEE est fourni aux particuliers et est disponible sur les sites sous notre contrôle où les TOV sont divulgués.

Pfizer a mené un test d'équilibrage comme suit :

Objectif:

- Pfizer a un intérêt légitime à respecter nos obligations en vertu du Code ABPI.
- Notre approche s'aligne sur la position de l'ABPI sur la transparence et la divulgation, les directives du NHS England sur la gestion des conflits d'intérêts au sein du NHS, ainsi que les déclarations publiques sur la transparence publiées par le DOH et la MHRA.
- La divulgation individuelle renforce l'engagement de Pfizer en faveur de la transparence dans nos relations financières avec les professionnels de santé, que nous considérons comme essentielle à l'avenir de l'innovation médicale et des soins aux patients.
- La transparence contribue à renforcer la confiance entre l'industrie pharmaceutique et la communauté médicale.
- Elle réduit également le scepticisme public à l'égard des pratiques de l'industrie de la santé et contribue à renforcer la confiance des patients.

Nécessité:

- Les données agrégées n'offrent pas le niveau de granularité que l'initiative de transparence cherche à atteindre.

Attentes/impact sur les individus :

- Les HCP ont signé un accord stipulant que les données relatives aux transferts de valeur qui leur sont faits seront publiées.
- Nos accords avec les professionnels de santé et nos sites web contiennent des copies ou des liens vers notre avis de confidentialité qui indique que les transferts de valeur seront divulgués.
- La nature et la quantité des données personnelles divulguées sont raisonnables et proportionnées afin d'atteindre l'objectif de transparence.
- La volonté d'une plus grande transparence entre l'industrie pharmaceutique et les HCP est largement médiatisée, et il existe une attente raisonnable parmi les HCP que les informations relatives aux transferts de valeur soient divulguées.

Dans l'ensemble, Pfizer considère que les intérêts de Pfizer, de la communauté médicale et de la société en général sont poursuivis par la divulgation, et que ces intérêts l'emportent sur les droits des personnes concernées.

Les HCP peuvent s'opposer au traitement ou à la divulgation de leurs données lorsque nous nous appuyons sur un intérêt légitime. Lorsque Pfizer reçoit une objection d'un HCP/ORDM, Pfizer effectuera un test d'équilibrage individualisé en tenant compte des circonstances spécifiques des actions individuelles. En fonction des résultats du rééquilibrage, les ToV peuvent rester divulgués individuellement ou être publiés dans la section agrégée.

Intérêts légitimes : Dans tous les accords avec les HCP/ORDM, Pfizer informe les individus que leurs conditions d'utilisation seront divulguées. Dans tous les cas, l'Avis de confidentialité de Pfizer HCP de l'EEE est fourni aux particuliers et est disponible sur les sites sous notre contrôle où les TOV sont divulgués. Pfizer a mené un test d'équilibrage comme suit :

5. Modalités de publication

5.1. Date de publication: 30 Juin 2026

5.2. Plateforme de divulgation : www.Pfizer.lu.

5.3. Langue de divulgation: Français

6. Publication des données financières

6.1. **Monnaie :** EUR. Les ToV réalisés dans d'autres devises sont convertis en EUR avant publication. Les taux de change standard Pfizer pour le ToV le jour du paiement sont appliqués.

6.2. **Taxe sur la valeur ajoutée (TVA) :** Le traitement de la TVA dépend du TOV :

6.2.1. Lorsque possible, les TOV liés à la nature seront déclarés , **y compris les impôts**

6.2.2. Lorsque possible, les TOV de paiement direct seront déclarés **hors impôts**

6.3. Règles de calcul: n/a

7. Informations complémentaires

n/a



Pfizer Luxembourg Sarl:

**Methodological Note for
HCP/HCO/PO 2025 Disclosure**

Data year: 2025

Publication year: 2026

Table of Contents

1. Definitions	13
2. Scope of Disclosure	16
3. Specific considerations	16
4. Legal basis for data protection	17
5. Form of Disclosure	17
6. Disclosure of Financial Data	18
7. Additional information	18

Introduction - Pfizer's Commitment to Transparency Reporting

We regularly work with healthcare professionals (HCPs) and healthcare organizations (HCOs) who advise us on various topics such as drug development, the role of medicine in the patient journey, health economics and clinical best practices. These working relationships are essential to obtain the actionable information we need to propose treatment choices that improve patient health and to share information that may be relevant to clinical decision-making.

We are committed to transparency about how we operate as a company and the relationships we have with healthcare professionals and HCOs. Sharing information about these relationships in a direct and open way will hopefully help explain the crucial value these relationships bring to patient management.

We believe that transparency is key to building and maintaining trust in us and our medicines and strongly support the work of the European Federation of Pharmaceutical Industries and Associations (EFPIA) to improve transparency across the pharmaceutical industry.

This methodological note presents how transfers of value are categorized and in what format they are disclosed.

1. Definitions

1.1. Beneficiaries:

HCP Healthcare Professional: any natural person practicing medicine, dentistry, pharmacy or nursing, or who, in the course of his or her professional activities, may prescribe, purchase, provide, recommend, rent, use or administer medicinal products or medical devices. The definition of health care professionals includes any official or employee of a government, agency, or other organization (whether in the public or private sector) who may prescribe, purchase, provide, recommend, or administer medicinal products; and any employee of a member firm whose primary occupation is that of a practicing health professional.

HCO Health Organization: any association or organization active in the health, medical or scientific fields, regardless of its legal or organizational form, as well as any legal entity through which one or more health professionals provide services, with the exception of patient organizations

Covered recipient: Any HCP or HCO to be reported

PO/PAG Patient Organization: any non-profit association (including any umbrella organization to which it belongs), whether or not it has a legal personality, mainly composed of patients and/or lay caregivers, that serves and/or supports the needs of patients and/or lay caregivers.

TOV: Transfers of Value: any direct or indirect transfer of value, whether in cash, in-kind or otherwise, made for promotional purposes or otherwise, in connection with the development and sale of prescription drugs solely for human use.

- Direct transfers of value: transfers of value made directly by a member company to a healthcare professional or a healthcare organization.
- Indirect transfers of value: transfers of value made on behalf of a member company to a healthcare professional or a healthcare organization, as well as transfers of value made by an intermediary where the member company knows or can identify the healthcare professional or healthcare organization that will benefit from the transfer of value.

1.2. : ToV Type

TOV : Transfers of Value: any direct or indirect transfer of value, whether in cash, in-kind or otherwise, made for promotional purposes or otherwise, in connection with the development and sale of prescription drugs solely for human use.

- Direct transfers of value: transfers of value made directly by a member company to a healthcare professional or a healthcare organization.
- Indirect transfers of value: transfers of value made on behalf of a member company to a healthcare professional or a healthcare organization, as well as transfers of value made by an intermediary where the member company knows or can identify the healthcare professional or healthcare organization that will benefit from the transfer of value.

Transfer of value categories:

The following table defines which value transfers are reported in which EFPIA category and subcategory.

EFPIA Category	Sub-category EFPIA	Examples of activities
Donations and Grants (HCO only)	N/A	<ul style="list-style-type: none"> ● Charitable Giving ● Corporate Donations ● Educational scholarships (e.g., scholarships, courses offered by an HCO where Pfizer does not select participating HCPs) ● Sponsorship of speakers/professors who, by purpose and funding, are classified as educational grants
Contribution to the cost of events	Sponsorship Agreements (HCO only)	<ul style="list-style-type: none"> ● Placement of a brand logo in a conference program or invitation communication in exchange for program support ● Funding an event in exchange for an exhibition booth
		<ul style="list-style-type: none"> ● Financing an event in exchange for advertising space ● Other advertising space (print, electronic or other) ● Satellite symposia at a congress ● If it's part of a package: name badges, drinks, meals, etc. provided by the organizers (included in the sponsorship agreement) ● Any other activity was classified as "corporate sponsorship" under Pfizer's anti-bribery policies ● Sponsorship of lecturers/professors and sponsorship of courses taught by an HCO qualified as "Corporate Sponsorship" under Pfizer's anti-corruption policies ● For contributions provided to events through Professional Conference Organizers (PCOs): TOVs to PCOs are reported as follows: <ul style="list-style-type: none"> either on behalf of the HCO beneficiary or on behalf of the beneficiary PCO
	Registration Fees	<ul style="list-style-type: none"> ● Registration fees paid for the HCP/HCO to attend the events

	Travel and accommodation	<ul style="list-style-type: none"> • Travel (e.g. flight, train, taxi, car rental, tolls, mileage reimbursement, parking, shared ground transportation) • Accommodation • Visa de voyage
Fees for services and advice	Fees	<ul style="list-style-type: none"> • Stakeholder Commitments • Advisory Boards* • Education Commitments • Preceptors • Post-marketing surveillance studies • Non-interventional studies of a retrospective nature • Medical Writings • Data analysis • Development of teaching materials • Council / General Council • Stakeholder training if linked to stakeholder engagement

		<ul style="list-style-type: none"> • Any other activity that qualifies as General Counsel under Pfizer's anti-bribery policies • Collaboration agreements
	Associated expenses	<ul style="list-style-type: none"> • Travel (e.g. flight, train, taxi, car rental, tolls, mileage reimbursement, parking) • Accommodation • Visa de voyage
Value transfers in research and development	N/A	<ul style="list-style-type: none"> • Clinical Trials • Study Data Monitoring Committees • Non-interventional studies of a prospective nature • Researcher-Initiated Research (IIR) • Researcher-Sponsored Research (ISR) • Clinical and research collaboration

* Excluding data monitoring committees related to studies disclosed globally in the context of R&D

2. Scope of Disclosure

- 2.1. Affected Products:** This report includes terms of service for prescription drugs only.
- 2.2. Applicable Company:** This report includes the Terms of Use processed by the Pfizer Luxembourg legal entities and includes the Terms of Use of all Pfizer legal entities.
- 2.3. ToVs excluded:** No reportable ToVs as defined by the Code have been excluded.
- 2.4. Payment Terms Date:** This report includes processing terms for the 2025 reporting period.
- 2.5. Direct ToVs:** The settlement date is the reporting date
- 2.6. Indirect ToVs:** The netting date is the reporting date
- 2.7. Non-monetary terms of use:** meeting or event: end date is the reporting date; in-kind donation: contract signing date is the reporting date
- 2.8. Conditions of use in case of partial presence or cancellation and refund:**
- Cancellation fees are not declared
 - Absences are not reported if Pfizer cannot confirm that the benefit in kind has been received.
- 2.9. Cross-border activities:** The disclosure report includes TOVs to HCPs and HCOs operating in the country of the disclosure report. This includes all TOVs (direct and indirect) performed by any Pfizer subsidiary.
- 2.10. R&D:** see section 1.2, Transfer of value categories
- 2.11. Voluntary disclosure:** n/a

3. Specific considerations

- 3.1. Country unique identifier:** n/a
- 3.2. Self-constituted HCP:** is not considered an HCO, transfers of value granted to such a company are considered beneficial to the HCP and are published in its name
- 3.3. Multi-year agreements:** When contracts are valid for more than one year, each individual TOV is recorded and disclosed during the reporting period.
- 3.4. National specificities:**
- 3.4.1. Working with other pharmaceutical companies:** Each company is responsible for declaring the terms of use that they manage.
- 3.4.2. Links to the Executive Summaries of the Collaborative Working** n/a
- 3.5. Quality controls:**
- 3.5.1.** In accordance with our global standard operating procedure

4. Legal basis for data protection

4.1. Collection of consent: Pfizer discloses the terms of use based on legitimate interest in Luxembourg.

4.2. Legitimate Interests: In all agreements with HCPs/ORDMs, Pfizer informs individuals that their terms of use will be disclosed. In all cases, the EEA Pfizer HCP Privacy Notice is provided to individuals and is available on sites under our control where TOVs are disclosed.

Pfizer conducted a balancing test as follows:

Objective:

- Pfizer has a legitimate interest in complying with our obligations under the ABPI Code.
- Our approach aligns with the ABPI's position on transparency and disclosure, NHS England's guidance on managing conflicts of interest within the NHS, as well as public statements on transparency issued by the DOH and MHRA.
- Individual disclosure reinforces Pfizer's commitment to transparency in our financial relationships with healthcare professionals, which we see as critical to the future of medical innovation and patient care.
- Transparency helps build trust between the pharmaceutical industry and the medical community.
- It also reduces public skepticism about the healthcare industry's practices and helps build patient trust.

Necessity:

- Aggregated data does not provide the level of granularity that the transparency initiative seeks to achieve.

Expectations/impact on individuals:

- The HCPs have signed an agreement stipulating that data on transfers of value made to them will be published.
- Our Healthcare Provider Agreements and Websites contain copies or links to our Privacy Notice which states that transfers of value will be disclosed.
- The nature and amount of the personal data disclosed is reasonable and proportionate in order to achieve the objective of transparency.
- The desire for greater transparency between the pharmaceutical industry and HCPs is widely publicized, and there is a reasonable expectation among HCPs that information on value transfers will be disclosed.

Overall, Pfizer considers that the interests of Pfizer, the medical community and society at large are pursued by disclosure, and that these interests outweigh the rights of the individuals concerned.

HCPs may object to the processing or disclosure of their data where we are relying on a legitimate interest. When Pfizer receives an objection from an HCP/ORDM, Pfizer will perform an individualized balancing test taking into account the specific circumstances of the individual actions. Depending on the results of the rebalancing, ToVs may remain disclosed individually or be published in the aggregated section.

Legitimate Interests: In all agreements with HCPs/ORDMs, Pfizer informs individuals that their terms of use will be disclosed. In all cases, the EEA Pfizer HCP Privacy Notice is provided to individuals and is available on sites under our control where TOVs are disclosed.

Pfizer conducted a balancing test as follows:

5. Form of Disclosure

5.1. Publication date: 30 June 2026

5.2. Disclosure platform: www.Pfizer.lu.

5.3. Language of disclosure: French

6. Disclosure of Financial Data

6.1. **Currency:** EUR. ToVs realized in other currencies are converted to EUR before publication. Pfizer standard exchange rates for ToV on the day of payment apply.

6.2. **Value Added Tax (VAT):** The treatment of VAT depends on the TOV:

6.2.1. Where possible, nature-related TOVs will be reported, **including taxes**

6.2.2. Where possible, direct payment TOVs will be reported tax-free

6.3. **Calculation rules:** n/a

7. Additional information

n/a



Pfizer Luxembourg Sarl:

**Methodologische Notitie voor
HCP/HCO/PO 2025
Openbaarmaking**

Datajaar: 2025

Publicatiejaar: 2026

Inhoudsopgave

1. Definities.....	22
2. Reikwijdte van openbaarmaking.....	25
3. Specifieke overwegingen	25
4. Rechtsbasis voor gegevensbescherming	26
5. Vorm van openbaarmaking.....	27
6. Openbaarmaking van financiële gegevens.....	27
7. Aanvullende informatie	27

Inleiding - Pfizer's inzet voor transparantie en rapportage

We werken regelmatig samen met zorgprofessionals (HCP's) en zorgorganisaties (HCO's) die ons adviseren over diverse onderwerpen zoals geneesmiddelenontwikkeling, de rol van een medicijn in het patiënttraject; gezondheidseconomie en klinische best practices. Deze werkrelaties zijn essentieel om de bruikbare informatie te verkrijgen die we nodig hebben om behandelkeuzes voor te stellen die de gezondheid van patiënten verbeteren en om informatie te delen die relevant kan zijn voor klinische besluitvorming.

We zetten ons in voor transparantie over hoe we als bedrijf opereren en de relaties die we hebben met zorgprofessionals en HCO's. Het direct en open delen van informatie over deze relaties helpt hopelijk om de cruciale waarde die deze relaties bieden voor het patiëntenbeheer te verklaren.

Wij geloven dat transparantie de sleutel is tot het opbouwen en behouden van vertrouwen in ons en onze medicijnen en ondersteunen sterk het werk van de European Federation of Pharmaceutical Industries and Associations (EFPIA) om transparantie binnen de farmaceutische industrie te verbeteren.

Deze methodologische notitie laat zien hoe waardeoverdrachten worden gecategoriseerd en in welk formaat ze worden bekendgemaakt.

1. Definities

1.1. Begunstigden:

HCP Zorgprofessional : elke natuurlijke persoon die geneeskunde, tandheelkunde, apotheek of verpleegkunde beoefent, of die tijdens zijn of haar professionele activiteiten geneesmiddelen of medische hulpmiddelen kan voorschrijven, kopen, aanbieden, aanbevelen, huren, gebruiken of toedienen. De definitie van zorgprofessionals omvat elke functionaris of werknemer van een overheid, agentschap of andere organisatie (zowel in de publieke als private sector) die geneesmiddelen kan voorschrijven, kopen, leveren, aanbevelen of toedienen; en elke werknemer van een lidbedrijf wiens primaire beroep het van praktiserend gezondheidsprofessional is.

HCO Health Organization : elke vereniging of organisatie die actief is op het gebied van gezondheid, medische of wetenschappelijke gebieden, ongeacht de juridische of organisatorische vorm, evenals elke rechtspersoon via welke een of meer zorgprofessionals diensten verlenen, met uitzondering van patiëntenorganisaties

Gedekte ontvanger: Elke HCP of HCO die gerapporteerd moet worden

PO/PAG Patiëntenorganisatie : elke non-profitvereniging (inclusief elke koepelorganisatie waartoe zij behoort), ongeacht of zij een juridische persoonlijkheid heeft, voornamelijk bestaande uit patiënten en/of lekenverzorgers, die de behoeften van patiënten en/of lekenverzorgers ondersteunt en/of ondersteunt .

TOV : Overdrachten van Waarde: elke directe of indirecte waardeoverdracht, hetzij in contant, natura of anderszins, voor promotionele doeleinden of anderszins, in verband met de ontwikkeling en verkoop van voorgeschreven geneesmiddelen uitsluitend voor menselijk gebruik.

- Directe waardeoverdrachten: overdrachten van waarde die rechtstreeks door een lidbedrijf worden uitgevoerd aan een zorgprofessional of een zorgorganisatie.
- Indirecte waardeoverdrachten: overdrachten van waarde die namens een lidbedrijf worden gedaan naar een zorgprofessional of een zorgorganisatie, evenals waardeoverdrachten door een tussenpersoon waarbij het lidbedrijf weet of kan identificeren welke zorgprofessional of zorgorganisatie baat zal hebben bij de waardeoverdracht.

1.2. : ToV Type

TOV : Overdrachten van Waarde: elke directe of indirecte waardeoverdracht, hetzij in contant, natura of anderszins, voor promotionele doeleinden of anderszins, in verband met de ontwikkeling en verkoop van voorgeschreven geneesmiddelen uitsluitend voor menselijk gebruik.

- Directe waardeoverdrachten: overdrachten van waarde die rechtstreeks door een lidbedrijf worden uitgevoerd aan een zorgprofessional of een zorgorganisatie.
- Indirecte waardeoverdrachten: overdrachten van waarde die namens een lidbedrijf worden gedaan naar een zorgprofessional of een zorgorganisatie, evenals waardeoverdrachten door een

tussenpersoon waarbij het lidbedrijf weet of kan identificeren welke zorgprofessional of zorgorganisatie baat zal hebben bij de waardeoverdracht.

Overdracht van waardecategorieën:

De volgende tabel definieert in welke waardeoverdrachten worden gerapporteerd in welke EFPIA-categorie en subcategorie.

EFPIA-categorie	Subcategorie EFPIA	Voorbeelden van activiteiten
Donaties en subsidies (alleen HCO)	N.v.t.	<ul style="list-style-type: none"> • Liefdadigheidsdonatie • Bedrijfsdonaties • Onderwijsbeurzen (bijv. beurzen, cursussen aangeboden door een HCO waarbij Pfizer geen deelnemende HCP's selecteert) • Sponsoring van sprekers/professoren die, qua doel en financiering, worden geclassificeerd als onderwijssubsidies
Bijdrage aan de kosten van evenementen	Sponsorovereenkomst en (alleen HCO)	<ul style="list-style-type: none"> • Plaatsing van een merklogo in een conferentieprogramma of uitnodigingscommunicatie in ruil voor programmaondersteuning • Een evenement financieren in ruil voor een tentoonstellingsstand

		<ul style="list-style-type: none"> • Financiering van een evenement in ruil voor reclameruimte • Overige advertentieruimte (print, elektronisch of anders) • Satellietsymposia op een congres • Als het deel uitmaakt van een pakket: naamplaatjes, drankjes, maaltijden, enz. die door de organisatoren worden verstrekt (inbegrepen in de sponsorovereenkomst) • Elke andere activiteit werd geclassificeerd als "bedrijfssponsoring" onder het anti-omkopingbeleid van Pfizer • Sponsoring van docenten/professoren en sponsoring van cursussen gegeven door een HCO kwalificeerde als "Corporate Sponsorship" onder het anti-corruptiebeleid van Pfizer • Voor bijdragen aan evenementen via Professional Conference Organizers (PCO's): TOVs aan PCO's worden als volgt gerapporteerd: <ul style="list-style-type: none"> • hetzij namens de HCO-begunstigde, hetzij namens de begunstigde, PCO,
--	--	---

	Inschrijvingskosten	<ul style="list-style-type: none"> • Inschrijvingskosten betaald voor de HCP/HCO om de evenementen bij te wonen
	Reizen en accommodatie	<ul style="list-style-type: none"> • Reizen (bijv. vlucht, trein, taxi, autoverhuur, tolgeld, vergoeding van kilometers, parkeren, gedeeld vervoer op de grond) • Accommodatie • Visa de voyage
Kosten voor diensten en advies	Vergoedingen	<ul style="list-style-type: none"> • Stakeholderverplichtingen • Adviesraden* • Onderwijsverplichtingen • Mentoren • Studies na de marketing • Niet-interventionele studies van retrospectieve aard • Medische geschriften • Data-analyse • Ontwikkeling van lesmateriaal • Raad / Algemene Raad • Stakeholdertraining als gekoppeld aan stakeholderbetrokkenheid

		<ul style="list-style-type: none"> • Elke andere activiteit die onder Pfizer's anti-omkopingsbeleid als General Counsel in aanmerking komt • Samenwerkingsakkoordenen
	Gerelateerde kosten	<ul style="list-style-type: none"> • Reizen (bijv. vlucht, trein, taxi, autoverhuur, tolgeld, vergoeding van kilometers, parkeren) • Accommodatie • Visa de voyage
Waardeoverdrachten in onderzoek en ontwikkeling	N.v.t.	<ul style="list-style-type: none"> • Klinische onderzoeken • Studiedatamonitoringcommissies • Niet-interventionele studies van prospectieve aard • Door onderzoekers geïnitieerd onderzoek (IIR) • Onderzoekers-gesponsord onderzoek (ISR) • Klinische en onderzoekssamenwerking

* Uitsluiting van datamonitoringcommissies gerelateerd aan studies die wereldwijd zijn gepubliceerd in de context van R&D

2. Reikwijdte van openbaarmaking

- 2.2. Getroffen producten:** Dit rapport bevat gebruiksvoorwaarden voor uitsluitend voorgeschreven medicijnen.
- 2.3. Toepasselijke Vennootschap:** Dit rapport bevat de gebruiksvoorwaarden die zijn verwerkt door de juridische entiteiten van Pfizer Luxemburg en bevat de gebruiksvoorwaarden van alle juridische entiteiten van Pfizer.
- 2.4. ToV's uitgesloten:** Geen meldbare ToV's zoals gedefinieerd door de Code zijn uitgesloten.
- 2.5. Betalingstermijndatum:** Dit rapport bevat verwerkingsvoorwaarden voor de verslagperiode 2025.
- 2.6. Directe ToV's:** De afwikkelingsdatum is de rapportagedatum
- 2.7. Indirecte ToV's:** De nettodatum is de rapportagedatum
- 2.8. Niet-monetaire gebruiksvoorwaarden:** vergadering of evenement: einddatum is de rapportagedatum; donatie in natura: contractondertekeningsdatum is de rapportagedatum
- 2.9. Gebruiksvoorwaarden bij gedeeltelijke aanwezigheid of annulering en terugbetaling:**
- Annuleringskosten worden niet opgegeven
 - Afwezigheden worden niet gemeld als Pfizer niet kan bevestigen dat de voordeelvoorziening in natura is ontvangen.
- 2.10. Grensoverschrijdende activiteiten:** Het openbaarmakingsrapport omvat TOV aan HCP's en HCO's die opereren in het land van het openbaarmakingsrapport. Dit omvat alle TOVs (direct en indirect) uitgevoerd door een dochteronderneming van Pfizer.
- 2.11. R&D:** zie sectie 1.2, Overdracht van waardecategorieën
- 2.12. Vrijwillige bekendmaking:** n/a

3. Specifieke overwegingen

- 3.1. Land-uniek identificatienummer:** n/a
- 3.2. Zelfoprichte HCP:** wordt niet beschouwd als een HCO, waardeoverdrachten die aan zo'n bedrijf zijn toegekend worden als voordelig voor de HCP beschouwd en worden in haar naam gepubliceerd
- 3.3. Meerjarige overeenkomsten:** Wanneer contracten langer dan één jaar geldig zijn, wordt elke individuele TOV geregistreerd en openbaar gemaakt gedurende de rapportageperiode.
- 3.4. Nationale bijzonderheden:**
- 3.4.1. Samenwerken met andere farmaceutische bedrijven:** elk bedrijf is verantwoordelijk voor het vaststellen van de gebruiksvoorwaarden die zij beheren.
- 3.4.2. Links naar de Executive Summaries van de Collaborative Working n.v.t.**
- 3.5. Kwaliteitscontroles:**

3.5.1. In overeenstemming met onze wereldwijde standaardprocedure

4. Rechtsbasis voor gegevensbescherming

4.1. Verzameling van toestemming : Pfizer maakt de gebruiksvoorwaarden bekend op basis van legitiem belang in Luxemburg.

4.2. Legitieme belangen: In alle overeenkomsten met HPP's/ORDM's informeert Pfizer individuen dat hun gebruiksvoorwaarden zullen worden bekendgemaakt. In alle gevallen wordt de EEA Pfizer HCP Privacy Notice aan individuen verstrekt en is beschikbaar op sites onder onze controle waar TOVs worden bekendgemaakt.

Pfizer voerde als volgt een afwegingstest uit:

Doelstelling:

- Pfizer heeft een legitiem belang bij het nakomen van onze verplichtingen onder de ABPI-code.
- Onze aanpak sluit aan bij het standpunt van de ABPI over transparantie en openbaarmaking, de richtlijnen van NHS England voor het beheren van belangenconflicten binnen de NHS, evenals publieke verklaringen over transparantie die zijn uitgegeven door het DOH en de MHRA.
- Individuele openheid versterkt Pfizer's toewijding aan transparantie in onze financiële relaties met zorgprofessionals, wat wij als cruciaal beschouwen voor de toekomst van medische innovatie en patiëntenzorg.
- Transparantie helpt vertrouwen op te bouwen tussen de farmaceutische industrie en de medische gemeenschap.
- Het vermindert ook de publieke scepsis over de praktijken van de zorgsector en helpt het vertrouwen van patiënten op te bouwen.

Noodzaak:

- Geaggregeerde gegevens bieden niet het niveau van granulariteit dat het transparantieinitiatief nastreeft.

Verwachtingen/impact op individuen:

- De HCP's hebben een overeenkomst ondertekend waarin wordt bepaald dat gegevens over overdrachten van waarde aan hen worden gepubliceerd.
- Onze zorgverlenerovereenkomsten en websites bevatten kopieën of links naar onze privacyverklaring, waarin staat dat waardeoverdrachten worden bekendgemaakt.
- De aard en hoeveelheid van de persoonlijke gegevens die worden vrijgegeven, zijn redelijk en proportioneel om het doel van transparantie te bereiken.
- De wens voor meer transparantie tussen de farmaceutische industrie en HCP's wordt breed uitgedrukt, en er is een redelijke verwachting onder HCP's dat informatie over waardeoverdrachten openbaar zal worden.

Over het algemeen is Pfizer van mening dat de belangen van Pfizer, de medische gemeenschap en de samenleving als geheel worden nagestreefd door openbaarmaking, en dat deze belangen zwaarder wegen dan de rechten van de betrokken individuen.

HCP's kunnen bezwaar maken tegen de verwerking of openbaarmaking van hun gegevens als wij ons beroepen op een legitiem belang. Wanneer Pfizer een bezwaar ontvangt van een HCP/ORDM, voert Pfizer een individuele afwegingstest uit waarbij rekening wordt gehouden met de specifieke omstandigheden van de individuele handelingen. Afhankelijk van de resultaten van de herbalancering kunnen ToV's afzonderlijk worden vrijgegeven of worden gepubliceerd in het geaggregeerde gedeelte.

Legitieme belangen: In alle overeenkomsten met HPP's/ORDM's informeert Pfizer individuen dat hun gebruiksvoorwaarden zullen worden bekendgemaakt. In alle gevallen wordt de EEA Pfizer HCP Privacy Notice aan individuen verstrekt en is beschikbaar op sites onder onze controle waar TOVs worden bekendgemaakt.

Pfizer voerde als volgt een afwegingstest uit:

5. Vorm van openbaarmaking

5.1. Publicatiedatum: 30 juni 2026

5.2. Openbaarmakingsplatform: www.Pfizer.lu.

5.3. Taal van openbaarmaking: Frans

6. Openbaarmaking van financiële gegevens

6.1. **Valuta:** EUR. ToV's die in andere valuta worden gerealiseerd worden vóór publicatie omgerekend naar EUR. Pfizers standaard wisselkoersen voor ToV gelden op de dag van betaling.

6.2. **Toegevoegde waarde (BTW):** De behandeling van btw hangt af van de TOV:

6.2.1. Waar mogelijk worden natuurgerelateerde TOVs gerapporteerd , **inclusief belastingen**

6.2.2. Waar mogelijk worden directe betalingen TOVs belastingvrij gerapporteerd

6.3. **Rekenregels:** n.v.t.t.

7. Aanvullende informatie

n.v.t.