

## Lieferantenselbstauskunft Baxter Deutschland GmbH

Stand: Dezember 2024

**Firmenname:**

Baxter Deutschland GmbH

**Gesellschafter:**

Baxter Deutschland Holding GmbH

**Firmenanschrift:**

Edisonstraße 4, 85716 Unterschleißheim

**Rechtsform:**

GmbH

**Gründungsdatum:**

01.12.1960

**Handelsregister:**

HRB 42976 München

**Ust-ID:**

DE 129298676

**Geschäftsführer:**

Alexander Tiefenbacher

**Bankverbindung:**

Deutsche Bank München

BLZ 700 700 10

Kontonummer 023940004

**Unternehmenscharakteristik:**

Produktion: Ja (nur Standort Bielefeld, Rohstoff Produktion)

Vertrieb/ Verwaltung: Ja (Standort Unterschleißheim)

Lager: Ja (Standort Höchstadt a. d. Aisch)

Mitarbeiterzahl: ca. 227 (Stand Februar 2024)

**Angaben zum Umsatz:**

[http://www.baxter.com/investors/reports\\_and\\_financials/annual\\_report.html](http://www.baxter.com/investors/reports_and_financials/annual_report.html)

**Allgemeine Geschäftsbedingungen (AGB):**

<https://www.baxter.de/de/AGB>

<https://www.baxter.de/de/policies-positions>

**Erzeugnisse / Produkte:**

Arzneimittel, Medizinprodukte, Medizinische Geräte & Zubehör

<https://www.baxter.de/de/unsere-produkte>

**Überwachende Behörden:**

Regierung von Oberbayern, München für Standort Unterschleißheim

Regierung von Oberfranken für Lager Höchstadt

Bezirksregierung Detmold für Standort Bielefeld

Baxter Deutschland GmbH

Edisonstraße 4 / 85716 Unterschleißheim

<https://www.baxter.de/de/kontakt>

Geschäftsführer: Alexander Tiefenbacher    Vorsitzender Aufsichtsrat: Dr. Philipp Saame

Registergericht München HRB 42976

**Qualitätsmanagement / Großhandelsbetriebserlaubnis:**

Die Baxter Deutschland GmbH unterhält ein Qualitätssystem, basierend auf einem Qualitätshandbuch und den anwendbaren gesetzlichen Anforderungen. Für alle qualitätsrelevanten Prozesse ist ausreichend qualifiziertes und trainiertes Personal vorhanden; die Qualitätsverantwortung liegt bei der obersten Leitung.

Baxter hat die erforderlichen gültigen Großhandelsbetriebserlaubnisse nach § 52a AMG sowie ein GDP-Zertifikat.

Die Freigabe aller Arzneimittel erfolgt durch eine sachkundige Person (§ 15 AMG).

Arzneimittel entsprechen den lokalen Vorschriften des Gesetzes über den Verkehr mit Arzneimitteln (AMG) sowie der Arzneimittel- und Wirkstoffherstellungsverordnung (AMWHV). Die Herstellung unserer Arzneimittel erfolgt in zertifizierten Herstellstätten mit gültiger Herstellungserlaubnis und -zulassung basierend auf den aktuellen GMP-Vorgaben und auf der jeweils gültigen Zulassung.

Die CE-Kennzeichnung von Baxter-Medizinprodukten erfolgte nach den geltenden Richtlinien unter Berücksichtigung der in den MDR und MPDG vorgesehenen Bestimmungen. Die Herstellung erfolgt nach den Spezifikationen der CE-Dokumentation. Die Produkte weisen eine gültige Konformitätserklärung auf und werden von einer verantwortlichen Person freigegeben. Die Konzernleitung hat TÜV Süd Italia beauftragt, alle Herstellstätten zu zertifizieren. Dieses umfasst die Anforderungen von DIN EN ISO 9001 und ISO 13485 (Medizinprodukte - Qualitätssicherungssysteme - Regulatorische Anforderungen), die Durchführung von Marktüberwachungsmaßnahmen sowie die Durchführung des Konformitätsbewertungsverfahrens.

Weitere Informationen und aktuelle Dokumente, wie Großhandelserlaubnis und GDP-Zertifikat, zum Download unter <https://www.baxter.de/de/policies-positions>

**Nachhaltigkeit / Umweltschutz & -sicherheit:**

<https://www.baxter.de/de/unsere-unternehmensgeschichte/unternehmerische-verantwortung>

**eCommerce:**

Baxter unterstützt Sie mit:

- Elektronische Bestellungen, elektronische Rückdokumente (Lieferscheine, Rechnungen) durch Ihren bevorzugten Provider (GHX, HBS, MC, GSG oder andere) oder durch Direktanbindung an Baxter
- Download des Baxter Produkt-Katalog in Ihr System
- Automatischer Empfang unserer Produkt Klassifizierung mit eClass und ATC Code durch Download des Produkt-Kataloges  
Nutzung unseres Kundenportals

Weitere Informationen unter <https://www.baxter.de/de/partners-suppliers/ecommerce-business>

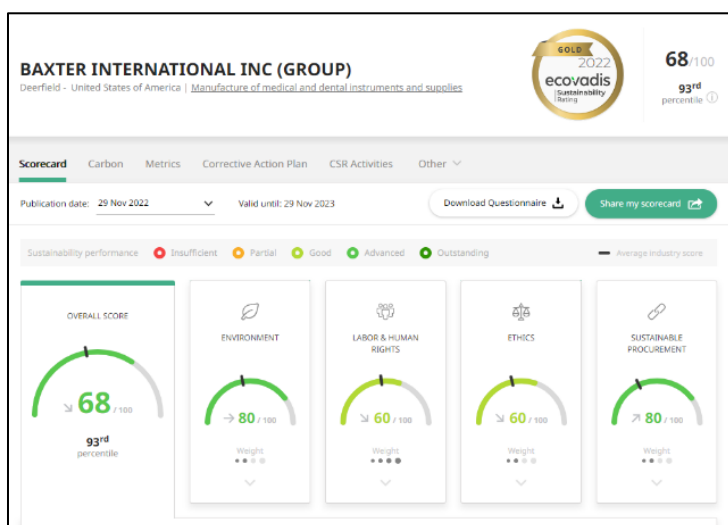
**Lieferkettensorgfaltspflichtengesetz:**

Das LkSG (Lieferkettensorgfaltspflichtengesetz) findet aufgrund der Mitarbeiterzahl von Baxter in Deutschland keine direkte Anwendung auf die Baxter Deutschland GmbH.

Gleichwohl betrachtet die Baxter Deutschland GmbH den Schutz der Menschenrechte als zentrales Element ihrer unternehmerischen Verantwortung. Die Baxter Deutschland GmbH stützt ihr Engagement zur Achtung der Menschenrechte auf die Allgemeine Erklärung der Menschenrechte der Vereinten Nationen sowie die Erklärung der internationalen Arbeitsorganisation (ILO) über die grundlegenden Prinzipien und Rechte bei der Arbeit.

Wie Baxter Deutschland GmbH diese Verantwortung wahrnimmt und welche Anforderungen das Unternehmen an sich selbst und seine Lieferanten stellt, ist in der Grundsatzklärung auf der Website <https://www.baxter.de/de/grundsatzklaerung-baxter-deutschland> beschrieben.

Die globale Baxter Organisation ist bei EcoVadis zertifiziert. Eine Rezertifizierung erfolgte im Jahr 2022.



EcoVadis Rezertifizierung von Baxter Global im Jahr 2022

Um mit Baxter Geschäfte zu machen, müssen Lieferanten und andere Geschäftspartner sich verpflichten, die Ethik- und Compliance Standards für Baxter-Zulieferer einzuhalten. Diese Standards definieren Richtlinien und setzen gemeinsame Erwartungen in Bezug auf ethisches Verhalten, Qualität, Beschäftigungsstandards, Umwelt, Gesundheit und Arbeitssicherheit. [https://connect.baxter.com/sites/functions/EthicsCompliance/Shared%20Documents/Supplier%20Standards\\_German\\_2023.pdf](https://connect.baxter.com/sites/functions/EthicsCompliance/Shared%20Documents/Supplier%20Standards_German_2023.pdf)