



KOPIE

FREIE UND HANSESTADT HAMBURG
BEHÖRDE FÜR GESUNDHEIT UND VERBRAUCHERSCHUTZ

ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN

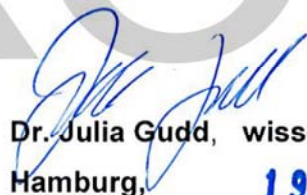
- | | | |
|----|--|---|
| 1. | Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen | DE_HH_01_WDA/
517-02.13/01,0181 |
| 2. | Name des Erlaubnisinhabers | FARMAPLANT
Fabrikation chemischer
Produkte GmbH |
| 3. | Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers | Alter Wall 69
20457 Hamburg |
| 4. | Anschrift der Betriebsstätte des Erlaubnisinhabers | siehe oben |
| 5. | Umfang der Erlaubnis | siehe Anlage 1 |

6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung

**§ 52 a Absatz 1 des Gesetzes über den Verkehr mit Arzneimitteln
(Arzneimittelgesetz - AMG) in gültiger Fassung**

7. Name der verantwortlichen Bearbeiterin der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, welcher die Erlaubnis erteilt **Dr. Julia Gudd**

8. Unterschrift


Dr. Julia Gudd, wissenschaftliche Angestellte
Hamburg,

9. Datum

19. Okt. 2017



10. Beigefügte Anlagen:

- | | | |
|-------------------------------------|----------|-----------------------------------|
| <input checked="" type="checkbox"/> | Anlage 1 | Umfang der Erlaubnis |
| <input type="checkbox"/> | Anlage 2 | entfällt |
| <input type="checkbox"/> | Anlage 3 | entfällt |
| <input type="checkbox"/> | Anlage 4 | entfällt |
| <input checked="" type="checkbox"/> | Anlage 5 | beauftragte Betriebsstätte |



KOPIE

KOPIE

ANLAGE 1

UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

FARMAPLANT
Fabrikation chemischer Produkte GmbH
Alter Wall 69
20457 Hamburg

1. ARZNEIMITTEL

Humanarzneimittel Tierarzneimittel

- 1.1 mit Erlaubnis zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes
1.2 ohne Erlaubnis zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR), die im EWR in Verkehr gebracht werden (Befreiung von der Pflicht zur Zulassung)*
1.3 ohne Genehmigung zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes, die NICHT im EWR in Verkehr gebracht werden (Arzneimittel für Drittländer)

2. ERLAUBTE TÄTIGKEITEN

- 2.1 Beschaffung
2.2 Lagerung
2.3 Lieferung (Abgabe)
2.4 Ausfuhr
2.5 Andere Aktivitäten: Lagerung bei einem beauftragten Betrieb, siehe Anlage 5

3. ARZNEIMITTEL MIT BESONDEREN ANFORDERUNGEN

- 3.1 Arzneimittel entsprechend Art. 67 der Richtlinie 2001/82/EG¹
 Arzneimittel entsprechend Art. 83 der Richtlinie 2001/83/EG
 3.1.1 Narkotika oder psychotrope Stoffe
 3.1.2 Arzneimittel aus Blut
 3.1.3 immunologische Arzneimittel
 3.1.4 radioaktive Arzneimittel (einschließlich Radionuklidkits)
3.2 Medizinische Gase
3.3 Kühlkettenpflichtige Arzneimittel (Lagerung und Transport bei niedrigen Temperaturen)
3.4 Andere Aktivitäten: (bitte benennen oder auf den Anhang 5 verweisen)

Einschränkungen oder Klarstellungen bezüglich des Umfangs der Erlaubnis (Öffentlich zugänglich)

*Art. 5 der Richtlinie 2001/83/EG oder Art. 83 der Verordnung 726/2004/EG

¹Unbeschadet weiterer Erlaubnisse aufgrund nationaler Vorschriften



ANLAGE 5

Betriebsstätte des beauftragten
Lagerhalters

Hanse-Service Internationale Fachspedition GmbH,
Dratelnstr. 18, 21109 Hamburg

KOPIE



KOPIE

KOPIE