




Landesamt für Gesundheit und Soziales Berlin

**ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN**

1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen  
**DE\_BE\_01\_WDA\_2023\_5373/1 – alliance/6**
  
2. Name der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers  
**Alliance Healthcare Deutschland GmbH**  
**HRB 119985 Amtsgericht Frankfurt am Main**
  
3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers  
**Solmsstraße 73**  
**60486 Frankfurt**
  
4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers  
(Sämtliche Betriebsstätten sollten aufgeführt werden,  
sofern diese nicht durch separate Erlaubnisse abgedeckt sind.)  
**Alliance Healthcare Deutschland GmbH Niederlassung Berlin**  
**Neues Ufer 13-18**  
**10553 Berlin**
  
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/des verantwortlichen Bearbeiters der  
zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, welcher die Erlaubnis erteilt  
**Dr. van Venrooy**
  
8. Unterschrift  

  
9. Datum  
**26.04.2023**



10. Beigefügte Anlagen:

Anlage 1      Umfang der Erlaubnis



## UMFANG DER ERLAUBNIS

Alliance Healthcare Deutschland GmbH Niederlassung Berlin  
Neues Ufer 13-18  
10553 Berlin:

### 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: (bitte benennen)

### 3. ARZNEIMITTEL MIT BESONDEREN ANFORDERUNGEN

- 3.1  Arzneimittel entsprechend Art. 83 der Richtlinie 2001/83/EG<sup>1</sup>  
    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)  
 Tierarzneimittel  
    3.1.5  Narkotika oder psychotrope Stoffe  
    3.1.6  Arzneimittel für Lebewesen  
    3.1.7  verschreibungspflichtige Tierarzneimittel  
3.2  Medizinische Gase  
3.3  Kühlkettenpflichtige Arzneimittel (Lagerung und Transport bei niedrigen Temperaturen)  
3.4  Andere Aktivitäten: (bitte benennen oder auf Anlage 5 verweisen)

Einschränkungen oder Klarstellungen bezüglich des Umfangs der Erlaubnis (öffentlich zugänglich):  
Gemäß Lageplan mit Datum vom 17.04.2023

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

<sup>1</sup> Unbeschadet weiterer Erlaubnisse aufgrund nationaler Vorschriften

