



Staatliches Gewerbeaufsichtsamt Hannover

## ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN

1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen  
DE\_NI\_02\_WDA\_2020\_0009/41403/H-44
2. Name der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers  
**Alliance Healthcare Deutschland GmbH**
3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers  
**Solmsstraße 73, 60486 Frankfurt am Main**
4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers  
**Niederlassung Harsum, Raiffeisenstraße 2, 31177 Harsum**
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  
Otte
8. Unterschrift  
*M. Otte*
9. Datum  
10.08.2020
10. Beigefügte Anlagen:  
 Anlage 1      Umfang der Erlaubnis



## UMFANG DER ERLAUBNIS

(nicht Zutreffendes löschen oder ja/nein angeben)

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

**Alliance Healthcare Deutschland GmbH Niederlassung Harsum**  
**Raiffeisenstraße 2 31177 Harsum**

### 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>  
      Arzneimittel entsprechend Art. 67 der Richtlinie 2001/82/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

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

