



Landesamt für Gesundheit & Soziales Mecklenburg-Vorpommern
Abteilung 3 – Gesundheit – Arzneimittelüberwachungs- und Prüfstelle
Graf-Yorck-Straße 10
19061 Schwerin
Tel: 0385 588 599 00 E-Mail: poststelle.lagus@lagus.mv-regierung.de
Internet: www.lagus.mv-regierung.de

ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN

- | | | |
|----|--|---|
| 1. | Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen | DE_MV_01_WDA_2025_006/410.5101 |
| 2. | Name des Erlaubnisinhabers | Alliance Healthcare Deutschland GmbH |
| 3. | Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers | Franklinstraße 46-48
60486 Frankfurt am Main |
| 4. | Anschrift der Betriebsstätte des Erlaubnisinhabers | Alliance Healthcare Deutschland GmbH
Niederlassung Rostock
Andreae-Platz 1
18196 Dummerstorf OT Kavelstorf |

Die Großhandelserlaubnis gilt für die Betriebsräume lt. Lageplan vom 30.11.2015.

- | | | |
|----|--|---|
| 5. | Umfang der Erlaubnis | Siehe Anlage 1 dieser Erlaubnis |
| 6. | Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung | § 52 a Absatz 1 des Gesetzes über
den Verkehr mit Arzneimitteln
(Arzneimittelgesetz - AMG) in der
derzeit gültigen Fassung |
| 7. | Name des verantwortlichen Bearbeiters der
zuständigen Behörde des Mitgliedstaates,
welcher die Erlaubnis erteilt | Herr F. Lippmann |

8. Unterschrift

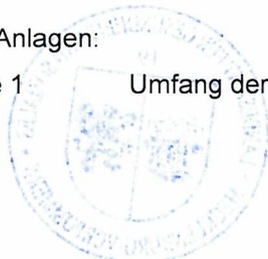

07. Juli 2025



9. Datum

10. Beigefügte Anlagen:

- Anlage 1 Umfang der Erlaubnis





Landesamt für Gesundheit & Soziales Mecklenburg-Vorpommern
Abteilung 3 – Gesundheit – Arzneimittelüberwachungs- und Prüfstelle
Graf-Yorck-Straße 10
19061 Schwerin
Tel: 0385 588 599 00 E-Mail: poststelle.lagus@lagus.mv-regierung.de
Internet: www.lagus.mv-regierung.de

ANLAGE 1 zur Großhandelserlaubnis DE_MV_01_WDA_2025_006/410.5101 vom 07.07.2025

UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte: Alliance Healthcare Deutschland GmbH, Niederlassung Rostock,
Andreae-Platz 1, 18196 Dummerstorf OT Kavelstorf

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: - keine -

3. ARZNEIMITTEL MIT BESONDEREN ANFORDERUNGEN

- 3.1 Arzneimittel entsprechend Art. 83 der Richtlinie 2001/83/EG¹
- 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: - keine -

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

- zu 3.1.1: vorbehaltlich einer Erlaubnis nach § 3 Betäubungsmittelgesetz -

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

¹Unbeschadet weiterer Erlaubnisse aufgrund nationaler Vorschriften

