



**Baden-Württemberg**  
REGIERUNGSPRÄSIDIUM STUTT GART

**ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN**

1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen  
*DE\_BW\_02\_WDA\_2025\_0009/RPS94-5483-8/6/159*
2. Name der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers  
*Alliance Healthcare Deutschland GmbH (ORG-100015186)*
3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers  
*Franklinstraße 46 - 48 | 60486 Frankfurt am Main (LOC-100097534)*
4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers  
*Alliance Healthcare Deutschland GmbH | Niederlassung Stuttgart |  
Friedlzheimer Straße 7 | 70499 Stuttgart (ORG-100015186/LOC-100067944)*
5. Umfang der Erlaubnis (Bitte für jede unter Nr. 4 aufgeführte Betriebsstätte angeben)  
*siehe Anlage 1*
6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung  

*§ 52 a Absatz 1 des Gesetzes über den Verkehr mit Arzneimitteln  
(Arzneimittelgesetz - AMG) in gültiger Fassung und  
Artikel 99 der Verordnung (EU) 2019/6 des Europäischen Parlaments und des  
Rates über Tierarzneimittel und zur Aufhebung der Richtlinie 2001/82/EG*
7. Name der verantwortlichen Bearbeiterin/des verantwortlichen Bearbeiters der  
zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, welcher die Erlaubnis erteilt  
*Ralph Kluge*
8. Unterschrift  

9. Datum  
*09.07.2025*
10. Beigefügte Anlagen:  

Anlage 1      Umfang der Erlaubnis





ANLAGE 1

## UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

Alliance Healthcare Deutschland GmbH | Niederlassung Stuttgart |  
Friedlheimer Straße 7 | 70499 Stuttgart (ORG-100015186/LOC-100067944)

### 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:

### 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:

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

