



Gewerbeaufsicht  
in Niedersachsen



**Staatliches Gewerbeaufsichtsamt  
Oldenburg**

Behörde für Arbeits-, Umwelt- und  
Verbraucherschutz  
Theodor-Tantzen-Platz 8  
26121 Oldenburg

## ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN

1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen  
DE\_NI\_04\_WDA\_2025\_0004 / 41403-3/1
2. Name der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers  
Alliance Healthcare Deutschland GmbH
3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers  
Franklinstraße 46-48, 60486 Frankfurt am Main
4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers  
Niederlassung GEHE Delmenhorst  
Niedersachsendamm 25, 27751 Delmenhorst
5. Umfang der Erlaubnis  
siehe Anlage 1
6. Rechtsgrundlagen der Erlaubniserteilung  

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

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  
Nicole Moritz
8. Unterschrift   
Im Auftrag 
9. Datum  
25.06.2025 mit Wirkung zum 08.07.2025
10. Beigefügte Anlagen:  
 Anlage 1      Umfang der Erlaubnis

## UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

Alliance Healthcare Deutschland GmbH, Niederlassung GEHE Delmenhorst

Niedersachsendamm 25, 27751 Delmenhorst

<input checked="" type="checkbox"/> Humanarzneimittel <input checked="" type="checkbox"/> Tierarzneimittel
<b>1. ARZNEIMITTEL</b>  1.1 <input checked="" type="checkbox"/> mit Erlaubnis oder Registrierung zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes  1.2 <input type="checkbox"/> ohne Erlaubnis oder Registrierung zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR), die im EWR in Verkehr gebracht werden (Befreiung von der Pflicht zur Zulassung) <sup>1</sup>  1.3 <input type="checkbox"/> ohne Genehmigung oder Registrierung zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes, die NICHT im EWR in Verkehr gebracht werden (Arzneimittel für Drittländer)
<b>2. ERLAUBTE TÄTIGKEITEN</b>  2.1 <input checked="" type="checkbox"/> Beschaffung 2.2 <input checked="" type="checkbox"/> Lagerung 2.3 <input checked="" type="checkbox"/> Lieferung (Abgabe) 2.4 <input type="checkbox"/> Ausfuhr 2.5 <input type="checkbox"/> Andere Aktivitäten: (bitte benennen)
<b>3. ARZNEIMITTEL MIT BESONDEREN ANFORDERUNGEN</b>  3.1 <input checked="" type="checkbox"/> Narkotika oder psychotrope Stoffe <sup>2</sup> 3.2 <input checked="" type="checkbox"/> Arzneimittel, die eine Handhabung bei niedrigen Temperaturen erfordern 3.2.1 <input checked="" type="checkbox"/> Temperaturen zwischen 2 und 8 °C 3.2.2 <input type="checkbox"/> Andere Temperaturen: (bitte benennen) 3.3 <input checked="" type="checkbox"/> Andere Arzneimittel: Arzneimittel aus Blut, immunologische Arzneimittel, medizinische Gase

Einschränkungen oder Klarstellungen bezüglich des Umfangs der Erlaubnis (öffentlich zugänglich):

.....  
.....

<sup>1</sup>Art. 5 der Richtlinie 2001/83/EG oder Art. 83 der Verordnung 726/2004/EG

<sup>2</sup> Unbeschadet weiterer Erlaubnisse aufgrund nationaler Vorschriften