

Landesverwaltungsamt

Erlaubnis zum Großhandel mit Arzneimitteln

- Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen:
 DE_ST_01_WDA_2025_006 / 504.41504.1.A.1
- Name der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers:
 Alliance Healthcare Deutschland GmbH
- 3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers: Franklinstraße 46-48, 60486 Frankfurt am Main
- Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers:
 Niederlassung GEHE Halle, Brachwitzer Str. 50, 06193 Petersberg OT Sennewitz
- 5. Umfang der Erlaubnis;siehe Anlage 1
- Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung:
 § 52 a Absatz 1 des Gesetzes über den Verkehr mit Arzneimitteln (Arzneimittelgesetz - AMG) und
 Art. 99 der Verordnung (EU) 2019/6 in gültiger Fassung
- 7. Name der verantwortlichen Bearbeiterin / des verantwortlichen Bearbeiters der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, welcher die Erlaubnis erteilt:

Frau Dr. Sylwia Haase

8. Unterschrift:

S. Heese

9. Datum:

09.07.2025

DE_ST_01_WDA_2025 006/504.41504.1.A.1

Seite 1 von 6

09.07.2025

10.	Beigefügte Anlagen:	
		Umfang der Erlaubnis
	☐ Anlage 2 (optional)	Anschrift/en und Erlaubnisnummer/n der Betriebsstätte/n beauftragter Großhändler
	Anlage 3 (optional)	Name der Verantwortlichen Person(en)
	Anlage 4 (optional)	Datum der Inspektion, auf deren Grundlage die Erlaubnis erteilt wurde
	☐ Anlage 5 (optional)	Weitere Regelungen, basierend auf nationalen Rechtsvorschriften

UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte: Alliance Healthcare Deutschland GmbH

Niederlassung GEHE Halle

Brachwitzer Str. 50

06193 Petersberg OT Sennewitz

1. ARZNEIMITTEL		
	⊠ 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)*		
	nverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes, die r gebracht werden (Arzneimittel für Drittländer)	
2. ERLAUBTE TÄTIG	(EITEN	
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 ¹	
3.1.1 ⊠ Narkotika oder r	osychotrope Stoffe	
3.1.2 ⊠ Arzneimittel aus	Blut	
3.1.3 ⊠ immunologische	Arzneimittel	
3.1.4 □ radioaktive Arzn	neimittel (einschließlich Radionuklidkits)	
☑ Tierarzneimittel		
3.1.5 ⊠ Narkotika oder p	osychotrope Stoffe	
3.1.6 ⊠ Arzneimittel für	Lebensmitteltiere	
3.1.7 ⊠ verschreibungsp	oflichtige Tierarzneimittel	
3.2 ⋈ Medizinische Gase		
3.3 ⊠ Kühlkettenpflichtige Arznei	mittel (Lagerung und Transport bei niedrigen Temperaturen)	

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

zu 3.1.1: vorbehaltlich einer entsprechenden Erlaubnis nach § 3 Betäubungsmittelgesetz

Die Erlaubnis basiert auf dem bestätigten Grundrissplan vom 15.10.2004.

*Art. 5 der Richtlinie 2001/83/EG oder Art. 83 der Verordnung 726/2004/EG
¹Unbeschadet weiterer Erlaubnisse aufgrund nationaler Vorschriften



ANLAGE 3

Name(n) der verantwortlichen Person(en)

Herr Jörg Lorenz geb. am 28.05.1964 in Glauchau



ANLAGE 4

Datum der Inspektion, auf deren Grundlage die Erlaubnis erteilt wurde

23.07.2024

