



SACHSEN-ANHALT

Landesverwaltungsamt

Erlaubnis zum Großhandel mit Arzneimitteln

1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen:
DE_ST_01_WDA_2025_006 / 504.41504.1.A.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 Halle, Brachwitzer Str. 50, 06193 Petersberg OT Sennewitz
5. Umfang der Erlaubnis:
siehe Anlage 1
6. 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:

9. Datum: 09.07.2025



10. Beigefügte Anlagen:

☒ Anlage 1

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

☒ 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/EG¹
- 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)

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

