




Vertriebserlaubnis zum Großhandel mit Tierarzneimitteln

- | | |
|--|---|
| 1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen | 65.46.04.01-000002-GHVE02 |
| 2. Name der Erlaubnisinhaberin / des Erlaubnisinhabers | Alliance Healthcare Deutschland GmbH |
| 3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnis-Inhaberin / des Erlaubnisinhabers | Solmsstraße 73
60486 Frankfurt am Main |
| 4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin / des Erlaubnisinhabers | Alliance Healthcare Deutschland GmbH
Niederlassung GEHE Bonn
Luxemburger Str. 2
53842 Bonn |
| 5. Umfang der Erlaubnis | Anlage 1 |
| 6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung | Artikel 99 der Verordnung (EU) 2019/6 |
| 7. Name der verantwortlichen Bearbeiterin/des verantwortlichen Bearbeiters der zuständigen Behörde des Mitgliedsstaates, welcher die Erlaubnis erteilt | Caroline Jongmans |
| 8. Unterschrift | Im Auftrag
 |
| 9. Datum | 05.07.2023 |
| 10. Beigefügte Anlagen | Anlage 1 - Umfang der Erlaubnis |



ANLAGE 1

UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

Alliance Healthcare Deutschland GmbH

Niederlassung GEHE Bonn, Luxemburger Str. 2, 53842 Bonn

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)

ERLAUBTE TÄTIGKEITEN

2.1 Beschaffung

2.2 Lagerung

2.3 Lieferung (Abgabe)

2.4 Ausfuhr

2.5 Andere Aktivitäten: -

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 entsprechend Art. 34 Abs. 1 der Verordnung (EU) 2019/6

3.1.5 Suchstoffe oder psychotrope Stoffe enthaltende Tierarzneimittel

3.1.6 Arzneimittel für der Lebensmittelgewinnung dienende Tiere

3.1.7 antimikrobiell wirksame Tierarzneimittel

3.1.8 Immunologische Tierarzneimittel

3.1.9 andere besondere Tierarzneimittel (*benennen*)

3.2 Medizinische Gase

3.3 Kühlkettenpflichtige Tierarzneimittel (Lagerung und Transport bei niedrigen Temperaturen)

3.4 Andere Aktivitäten: (*benennen*)

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

Erlaubnis wird für die Räumlichkeiten gemäß dem Raumplan vom 17.01.2018 erteilt.

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

¹ Unbeschadet weiterer Erlaubnisse aufgrund nationaler Vorschriften