



## Vertriebserlaubnis zum Großhandel mit Tierarzneimitteln

- |   |  |
|---|--|
| 1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen  | 65.46.09.01-000003-GHVE03  |
| 2. Name der Erlaubnisinhaberin / des Erlaubnisinhabers  | Alliance Healthcare Deutschland GmbH   |
| 3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin / des Erlaubnisinhabers  | Solmsstraße 73<br>60486 Frankfurt am Main  |
| 4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin / des Erlaubnisinhabers   | Alliance Healthcare Deutschland GmbH<br>Niederlassung GEHE Duisburg<br>Paul-Rücker-Str. 21<br>47059 Duisburg |
| 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 Mitgliedstaates, welcher die Erlaubnis erteilt | Caroline Jongmans  |
| 8. Unterschrift   | Im Auftrag<br>           |
| 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 Duisburg, Paul-Rücker-Str. 21, 47059 Duisburg

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

3.1.5  Suchtstoffe 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 16.10.2015 erteilt.

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

<sup>1</sup> Unbeschadet weiterer Erlaubnisse aufgrund nationaler Vorschriften