



## Vertriebserlaubnis zum Großhandel mit Tierarzneimitteln

- |   |  |
|---|--|
| 1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen  | 65.46.49.01-000003-GHVE03  |
| 2. Name der Erlaubnisinhaberin / des Erlaubnisinhabers  | Alliance Healthcare Deutschland GmbH   |
| 3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnis-Inhaberin / 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 Unna<br>Alfred-Nobel-Str. 2+4<br>59423 Unna |
| 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 Unna, Alfred-Nobel-Str. 2+4, 59423 Unna

### 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 20.04.2016 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