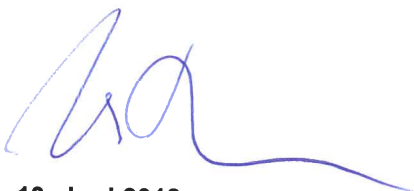




Landesamt für Gesundheit & Soziales Mecklenburg-Vorpommern
Abteilung 3 – Gesundheit – Arzneimittelüberwachungs- und Prüfstelle
Wismarsche Straße 298
19053 Schwerin
Tel: 0385 588 593 80 Fax: 0385 588 593 99
E-Mail: poststelle.lagus@lagus.mv-regierung.de
Internet: www.lagus.mv-regierung.de

ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN

1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen **01.18/410.5602**
 2. Name des Erlaubnisinhabers **Zuther & Hautmann GmbH & Co. KG**
 3. Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers **Siegfried-Marcus-Straße 31
17192 Waren**
 4. Anschrift der Betriebsstätte des Erlaubnisinhabers **Zuther & Hautmann GmbH & Co. KG
Siegfried-Marcus-Straße 31
17192 Waren**
- Die Großhandelserlaubnis gilt für die Betriebsräume lt. Lageplan vom 29.11.2004.**
5. Umfang der Erlaubnis **Siehe Anlage 1 dieser Erlaubnis**
 6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung **§ 52 a Absatz 1 des Gesetzes über den Verkehr mit Arzneimitteln (Arzneimittelgesetz - AMG) in der derzeit gültigen Fassung**
 7. Name des verantwortlichen Bearbeiters der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, welcher die Erlaubnis erteilt **Herr Ulrich Löbenberg**
 8. Unterschrift 
 9. Datum **13. Juni 2018**
 10. Beigefügte Anlagen:
 Anlage 1 Umfang der Erlaubnis





Landesamt für Gesundheit & Soziales Mecklenburg-Vorpommern
Abteilung 3 – Gesundheit – Arzneimittelüberwachungs- und Prüfstelle
Wismarsche Straße 298
19053 Schwerin
Tel: 0385 588 593 80 Fax: 0385 588 593 99
E-Mail: poststelle.lagus@lagus.mv-regierung.de
Internet: www.lagus.mv-regierung.de

ANLAGE 1 zur Großhandelserlaubnis 0118/410.5602 vom 13.06.2018

UMFANG DER ERLAUBNIS

(Zutreffendes ist angekreuzt und ggf. benannt)

Name und Anschrift der Betriebsstätte: Zuther & Hautmann GmbH & Co. KG
Siegfried-Marcus-Straße 31
17192 Waren

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: (bitte benennen)

3. ARZNEIMITTEL MIT BESONDEREN ANFORDERUNGEN

- 3.1 Arzneimittel entsprechend Art. 83 der Richtlinie 2001/83/EG¹
 Arzneimittel entsprechend Art. 67 der Richtlinie 2001/82/EG
 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)
3.2 Medizinische Gase
3.3 Kühlkettenpflichtige Arzneimittel (Lagerung und Transport bei niedrigen Temperaturen)
3.4 Andere Aktivitäten: (bitte benennen oder auf den Anhang 5 verweisen)

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

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

¹Unbeschadet weiterer Erlaubnisse aufgrund nationaler Vorschriften

