




ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN

1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen DE_RP_01_WDA_54.2_2017_001
2. Name der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers Peri-Pharm GmbH & Co. KG
3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers Carl-Zeiss-Straße 29a
55129 Mainz
4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin/ des Erlaubnisinhabers Carl-Zeiss-Straße 29a
55129 Mainz

(Sämtliche Betriebsstätten sollten aufgeführt werden, sofern diese nicht durch separate Erlaubnisse abgedeckt sind.)
5. Umfang der Erlaubnis Anlage 1

(Bitte für jede unter Nr. 4 aufgeführte Betriebsstätte angeben)
6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung § 52 a Absatz 1 des Gesetzes über den Verkehr mit Arzneimitteln
(Arzneimittelgesetz – AMG)
7. Name der verantwortlichen Bearbeiterin/des verantwortlichen Bearbeiters der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, welcher die Erlaubnis erteilt Dr. Burkhard Trapp
8. Unterschrift 
9. Datum 13. Dezember 2017





10. Beigefügte Anlagen:

- Anlage 1
Umfang der Erlaubnis
- Anlage 2 (Optional)
Anschritt/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





Anlage 1

UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

Carl-Zeiss-Straße 29a

55129 Mainz

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

