



## Bezirksregierung Düsseldorf

### Erlaubnis zum Großhandel mit Arzneimitteln

- |   |   |
|---|---|
| 1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen  | DE_NW_03_WDA_2020_0004/24.05.05.01-Sanacorp   |
| 2. Name der Erlaubnisinhaberin/ des Erlaubnisinhabers   | Sanacorp Pharmahandel GmbH  |
| 3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers  | Semmelweisstr. 4<br>82152 Planegg   |
| 4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin / des Erlaubnisinhabers   | Sanacorp Pharmahandel GmbH<br>Wahlerstr. 40<br>40472 Düsseldorf   |
| 5. Umfang der Erlaubnis   | Anlage 1  |
| 6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung   | § 52a Absatz 1 des Gesetzes über den Verkehr mit Arzneimitteln (Arzneimittelgesetz - AMG) in gültiger Fassung |
| 7. Name der verantwortlichen Bearbeiterin/des verantwortlichen Bearbeiters der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, welcher die Erlaubnis erteilt | Unterschrift  |
| 8. Unterschrift   |   |
| 9. Datum  | 06.02.2020  |
| 10. Beigefügte Anlagen  | <input checked="" type="checkbox"/> Anlage 1 Umfang der Erlaubnis   |



## ANLAGE 1

### UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

Sanacorp Pharmahandel GmbH, Wahlerstr. 40, 40472 Düsseldorf

#### 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>

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:

Einschränkungen oder Klarstellungen bezüglich des Umfangs der Erlaubnis

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



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



Landesamt für Natur,  
Umwelt und Verbraucherschutz  
Nordrhein-Westfalen



Leibnizstr. 10  
45659 Recklinghausen  
Tel.: +49-2361-305-3543  
Fax: +49-2361-305-3599  
e-mail: fachbereich87@lanuv.nrw.de

### Erlaubnis zum Großhandel mit Tierarzneimitteln

- |   |   |
|---|---|
| 1. Nummer der Erlaubnis/ Aktenzeichen   | 8.87-40.21.32-GHE02   |
| 2. Name der Erlaubnisinhaberin/ des Erlaubnisinhabers   | Sanacorp Pharmahandel GmbH  |
| 3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers  | Semmelweißstr. 4<br>82152 Planegg   |
| 4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin / des Erlaubnisinhabers   | Wahlerstr. 40<br>40472 Düsseldorf   |
| 5. Umfang der Erlaubnis   | Siehe Anlage 1  |
| 6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung   | § 52a Absatz 1 des Gesetzes über den Verkehr mit Arzneimitteln (Arzneimittelgesetz - AMG) in gültiger Fassung |
| 7. Name der verantwortlichen Bearbeiterin/des verantwortlichen Bearbeiters der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, welcher die Erlaubnis erteilt | Name  |
| 8. Unterschrift   | Im Auftrag<br>Unterschrift  |
| 9. Datum  | 08.06.2020  |
| 10. Beigefügte Anlagen  | Anlage 1 Umfang der Erlaubnis   |



## ANLAGE 1

### UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte: Sanacorp Pharmahandel GmbH  
Wahlerstr. 40  
40472 Düsseldorf

<b>ARZNEIMITTEL</b> <input type="checkbox"/> Humanarzneimittel <input checked="" type="checkbox"/> Tierarzneimittel 1.1 <input checked="" type="checkbox"/> mit Erlaubnis zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes 1.2 <input type="checkbox"/> 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 <input type="checkbox"/> ohne Genehmigung zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes, die NICHT im EWR in Verkehr gebracht werden (Arzneimittel für Drittländer)
<b>ERLAUBTE TÄTIGKEITEN</b> 2.1 <input checked="" type="checkbox"/> Beschaffung 2.2 <input checked="" type="checkbox"/> Lagerung 2.3 <input checked="" type="checkbox"/> Lieferung (Abgabe) 2.4 <input type="checkbox"/> Ausfuhr 2.5 <input type="checkbox"/> Andere Aktivitäten
<b>ARZNEIMITTEL MIT BESONDEREN ANFORDERUNGEN</b> 3.1 <input type="checkbox"/> Arzneimittel entsprechend Art. 83 der Richtlinie 2001/83/EG <sup>1</sup> <input checked="" type="checkbox"/> Arzneimittel entsprechend Art. 67 der Richtlinie 2001/82/EG · 3.1.1 <input type="checkbox"/> Narkotika oder psychotrope Stoffe 3.1.2 <input type="checkbox"/> Arzneimittel aus Blut 3.1.3 <input type="checkbox"/> immunologische Arzneimittel 3.1.4 <input type="checkbox"/> radioaktive Arzneimittel (einschließlich Radionuklidkits) 3.2 <input type="checkbox"/> Medizinische Gase 3.3 <input checked="" type="checkbox"/> Kühlkettenpflichtige Arzneimittel (Lagerung und Transport bei niedrigen Temperaturen) 3.4 <input type="checkbox"/> Andere Aktivitäten: (bitte benennen oder auf den Anhang 5 verweisen)

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

Die Erlaubnis wird für die Räumlichkeiten gemäß den Raumplänen vom 10.04.2019 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