




FREIE UND HANSESTADT HAMBURG  
BEHÖRDE FÜR GESUNDHEIT UND VERBRAUCHERSCHUTZ

**ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN**

- |    |  |   |
|----|--|---|
| 1. | Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen                  | <b>DE_HH_01_WDA/<br/>517-02.13/01,0143</b>                      |
| 2. | Name des Erlaubnisinhabers                         | <b>Sanacorp Pharmahandel<br/>GmbH<br/>Niederlassung Hamburg</b> |
| 3. | Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers       | <b>Marlowring 23 - 25<br/>22525 Hamburg</b>                     |
| 4. | Anschrift der Betriebsstätte des Erlaubnisinhabers | <b>siehe oben</b>   |
| 5. | Umfang der Erlaubnis                               | <b>siehe Anlage 1</b>   |
| 6. | Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung             |   |

**§ 52 a Absatz 1 des Gesetzes über den Verkehr mit Arzneimitteln  
(Arzneimittelgesetz - AMG) in gültiger Fassung**

- |    |   |  |
|----|---|--|
| 7. | Name der verantwortlichen Bearbeiterin der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, welcher die Erlaubnis erteilt | <b>Dr. Julia Gudd</b>  |
| 8. | Unterschrift  | <br><b>Dr. Julia Gudd, Pharmazierätin</b> |
| 9. | Datum   | <b>Hamburg, 30. April 2018</b>   |



10. Beigefügte Anlagen:

- |                                     |          |                      |
|-------------------------------------|----------|----------------------|
| <input checked="" type="checkbox"/> | Anlage 1 | Umfang der Erlaubnis |
| <input type="checkbox"/>            | Anlage 2 | entfällt             |
| <input type="checkbox"/>            | Anlage 3 | entfällt             |
| <input type="checkbox"/>            | Anlage 4 | entfällt             |
| <input type="checkbox"/>            | Anlage 5 | entfällt             |



# UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

**Sanacorp Pharmahandel GmbH**  
**Niederlassung Hamburg**  
**Marlowring 23 - 25**  
**22525 Hamburg**

## 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: Lagerung bei einem beauftragten Betrieb, siehe Anlage 5

## 3. ARZNEIMITTEL MIT BESONDEREN ANFORDERUNGEN

- 3.1  Arzneimittel entsprechend Art. 67 der Richtlinie 2001/82/EG<sup>1</sup>  
 Arzneimittel entsprechend Art. 83 der Richtlinie 2001/83/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)

.....  
**Zu 3.1.1: vorbehaltlich einer entsprechenden Erlaubnis gem. § 3 Betäubungsmittelgesetz (BtMG)**  
 .....

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

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