



## FREIE UND HANSESTADT HAMBURG BEHÖRDE FÜR GESUNDHEIT UND VERBRAUCHERSCHUTZ

### ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN

- |  |  |
|--|--|
| 1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen:            | DE_HH_01_WDA/517-02.13/01,0143   |
| 2. Name des Erlaubnisinhabers:                   | Sanacorp Pharmahandel GmbH<br>Niederlassung Hamburg                                      |
| 3. Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers: | Marlowring 23 - 25<br>22525 Hamburg  |
| 4. Anschrift der Betriebsstätte:                 | Marlowring 23 - 25<br>22525 Hamburg  |
| 5. Umfang der Erlaubnis:                         | siehe ANLAGE 1   |
| 6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung:       | § 52 a (1) des Gesetzes über den Verkehr mit<br>Arzneimitteln (Arzneimittelgesetz – AMG) |
| 7. Name des verantwortlichen Bearbeiters:        | Unterschrift   |
| 8. Unterschrift:                                 |  |
| 9. Datum:  | 6. Januar 2020   |
| 10. Beigefügte Anlagen:                          |  |
| <input checked="" type="checkbox"/> Anlage 1     | <b>Umfang der Erlaubnis</b>  |
| <input type="checkbox"/> Anlage 2                | Anschrift/en und Erlaubnisnummer/n der Betriebsstätte/n beauftragter Großhändler         |
| <input type="checkbox"/> Anlage 3                | Name der Verantwortlichen Person(en)   |
| <input type="checkbox"/> Anlage 4                | Datum der Inspektion, auf deren Grundlage die Erlaubnis erteilt wurde                    |
| <input type="checkbox"/> Anlage 5                | Weitere Regelungen, basierend auf nationalen Rechtsvorschriften                          |



## ANLAGE 1

### UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

Sanacorp Pharmahandel GmbH  
Niederlassung Hamburg  
Marlowring 23 - 25  
22525 Hamburg

<p><b>1. ARZNEIMITTEL</b></p> <p><input checked="" type="checkbox"/> Humanarzneimittel                      <input checked="" type="checkbox"/> Tierarzneimittel</p> <p>1.1 <input checked="" type="checkbox"/> mit Erlaubnis zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes</p> <p>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)*</p> <p>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)</p>
<p><b>2. ERLAUBTE TÄTIGKEITEN</b></p> <p>2.1 <input checked="" type="checkbox"/> Beschaffung</p> <p>2.2 <input checked="" type="checkbox"/> Lagerung</p> <p>2.3 <input checked="" type="checkbox"/> Lieferung (Abgabe)</p> <p>2.4 <input type="checkbox"/> Ausfuhr</p> <p>2.5 <input type="checkbox"/> Andere Aktivitäten</p>
<p><b>3. ARZNEIMITTEL MIT BESONDEREN ANFORDERUNGEN</b></p> <p>3.1 <input checked="" type="checkbox"/> Arzneimittel entsprechend Art. 67 der Richtlinie 2001/82/EG</p> <p>    <input checked="" type="checkbox"/> Arzneimittel entsprechend Art. 83 der Richtlinie 2001/83/EG<sup>1</sup></p> <p>        3.1.1 <input checked="" type="checkbox"/> Narkotika oder psychotrope Stoffe</p> <p>        3.1.2 <input checked="" type="checkbox"/> Arzneimittel aus Blut</p> <p>        3.1.3 <input checked="" type="checkbox"/> immunologische Arzneimittel</p> <p>        3.1.4 <input type="checkbox"/> radioaktive Arzneimittel (einschließlich Radionuklidkits)</p> <p>3.2 <input checked="" type="checkbox"/> Medizinische Gase</p> <p>3.3 <input checked="" type="checkbox"/> Kühlkettenpflichtige Arzneimittel (Lagerung und Transport bei niedrigen Temperaturen)</p> <p>3.4 <input type="checkbox"/> Andere Aktivitäten</p>

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

Zu 3.1.1: vorbehaltlich einer entsprechenden Erlaubnis nach § 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

