



Regierung von Oberbayern

## Erlaubnis zum Großhandel mit Arzneimitteln

- |   |   |
|---|---|
| 1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen  | 55.2-53.2-2677.1-S 95   |
| 2. Name des Erlaubnisinhabers   | Sanacorp Pharmahandel GmbH  |
| 3. Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers   | Semmelweisstr. 4<br>82152 Planegg   |
| 4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n<br><i>(Sämtliche Betriebsstätten sollten aufgeführt werden, sofern diese nicht durch separate Erlaubnisse abgedeckt sind.)</i> | Behringstr. 1<br>82152 Planegg  |
| 5. Umfang der Erlaubnis<br><i>(für jede unter Nr. 4 aufgeführte Betriebsstätte angeben)</i>   | s. Anlage 1   |
| 6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung   | § 52 a Absatz 1 des Gesetzes über den Verkehr mit Arzneimitteln ( <i>Arzneimittelgesetz - AMG</i> ) in gültiger Fassung   |
| 7. Name des verantwortlichen Bearbeiters der zuständigen Behörde des Mitgliedsstaates, welcher die Erlaubnis erteilt  | Unterschrift  |
| 8. Unterschrift   |   |
| 9. Datum  | 21.02.2014  |
| 10. Beigefügte Anlagen  | <input checked="" type="checkbox"/> Anlage 1 Umfang der Erlaubnis<br><input type="checkbox"/> Anlage 2 Anschrift/en und Erlaubnisnummer/n der Betriebsstätte/n beauftragter Großhändler<br><input checked="" type="checkbox"/> Anlage 3 Name(n) der verantwortlichen Person(en)<br><input type="checkbox"/> Anlage 4 Datum der Inspektion, auf deren Grundlage die Erlaubnis erteilt wurde<br><input type="checkbox"/> Anlage 5 Weitere Regelungen, basierend auf nationalen Rechtsvorschriften |

**Umfang der Erlaubnis** (Zutreffendes bitte ankreuzen  oder ausfüllen)

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

Name der Betriebsstätte

Sanacorp Pharmahandel GmbH

Straße, Haus-Nr.

Behringstr. 1

Postleitzahl, Ort

82152 Planegg

**Arzneimittel**

- 1.1 mit Zulassung zum Inverkehrbringen in einem Mitgliedsstaat der Europäischen Union
- 1.2 ohne Zulassung zum Inverkehrbringen in einem Mitgliedsstaat der Europäischen Union, die im Europäischen Markt in Verkehr gebracht werden (*Befreiung von der Pflicht zur Zulassung*)<sup>1</sup>
- 1.3 ohne Zulassung zum Inverkehrbringen in einem Mitgliedsstaat der Europäischen Union, die **nicht** im Europäischen Markt in Verkehr gebracht werden (*Arzneimittel für Drittländer*)

**Erlaubte Großhandelstätigkeiten**

- 2.1 Beschaffung
- 2.2 Lagerung
- 2.3 Lieferung (*Abgabe*)
- 2.4 Ausfuhr
- 2.5 Andere Aktivitäten: (*bitte benennen*)

**Arzneimittel mit besonderen Anforderungen**

- 3.1 Arzneimittel entsprechend Art. 83 der Richtlinie 2001/83/EG<sup>2</sup>
- 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 Erklärungen bezüglich des Umfangs der Erlaubnis (*Öffentlich zugänglich*)
<sup>1</sup> Art. 5 der Richtlinie 2001/83/EG oder Art. 83 der Verordnung 726/2004/EG<sup>2</sup> Unbeschadet weiterer Erlaubnisse aufgrund nationaler Vorschriften