Hessisches Landesamt für Gesundheit und Pflege



ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN

- Nummer der Erlaubnis / Aktenzeichen
 DE HE 01 WDA 2023 0018 / V1 (PI) 18 L 18.01 1501-B
- Name der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers
 PRAXIS PARTNER Fachversand für Arzt- und Laborbedarf GmbH
- Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers
 In den Fritzenstücker 9-11, 65549 Limburg (LOC-100060320)
- 4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers In den Fritzenstücker 9-11, 65549 Limburg (LOC-100060320)
- 5. Umfang der Erlaubnis
 - Siehe Anlage 1
- 6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung
 - § 52 a Absatz 1 des Gesetzes über den Verkehr mit Arzneimitteln (Arzneimittelgesetz AMG) in gültiger Fassung
- Name der verantwortlichen Bearbeiterin/des verantwortlichen Bearbeiters der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, welcher die Erlaubnis erteilt
 Monika Plenz

8. Unterschrift

Im Auftrag

9. Datum

23. März 2023

10. Beigefügte Anlage:

Anlage 1 Umfang der Erlaubnis

UMFANG DER ERLAUBNIS

Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen:

DE_HE_01_WDA_2023_0018 / V1 (PI) 18 L 18.01 - 1501-B

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

PRAXIS PARTNER Fachversand für Arzt- und Laborbedarf GmbH, in den Fritzenstücker 9-11, 65549 Limburg

1. ARZNEIMITTEL
⊠ Humanarzneimittel
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 \(\text{Lieferung (Abgabe)} \)
2.4 Ausfuhr
2.5 Andere Aktivitäten: keine
3. ARZNEIMITTEL MIT BESONDEREN ANFORDERUNGEN
3.1 ☐ Arzneimittel entsprechend Art. 83 der Richtlinie 2001/83/EG¹
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: keine
Einschränkungen oder Klarstellungen bezüglich des Umfangs der Erlaubnis (Öffentlich zugänglich)
Handel erfolgt im Streckengeschäft.
*Art. 5 der Richtlinie 2001/83/EG oder Art. 83 der Verordnung 726/2004/EG
¹ Unbeschadet weiterer Erlaubnisse aufgrund nationaler Vorschriften