

Landesamt für Natur, Umwelt und Verbraucherschutz Nordrhein-Westfalen



Leibnizstr. 10 45659 Recklinghausen Tel.: +49-2361-305-3077

Fax: +49-2361-305-3599

imwelt un

e-mail: fachbereich87@lanuv.nrw.de

Erlaubnis zum Großhandel mit Tierarzneimitteln

1. Nummer der Erlaubnis/ Aktenzeichen

8.87-40.15.12-GHE05

 Name der Erlaubnisinhaberin/ des Erlaubnisinhabers

NextPharma Logistics GmbH

3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers

Stieghorster Str. 90 33605 Bielefeld

 Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin / des Erlaubnisinhabers Niederlassung Werne Eichenbusch 1 59368 Werne

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

 Name der verantwortlichen Bearbeiterin/des verantwortlichen Bearbeiters der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, welcher die Erlaubnis erteilt Dr. Caroline Jongmans

8. Unterschrift

Im Auftrag

9. Datum

22 12 2021

10. Beigefügte Anlagen

Anlage 1 Umfang der Erlaubnis

ANLAGE 1 UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

NextPharma Logistics GmbH

Eichenbusch 1 59368 Werne

AP	ZNEIMITTEL
	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)
	LAUBTE TÄTIGKEITEN
2.1	⊠ Beschaffung
2.2	□ Lagerung
2.3	☑ Lieferung (Abgabe)
2.4	Ausfuhr
2.5	Andere Aktivitäten
A D	ZAICIBAITTEL BAIT DECONDEDEN ANDODDEDING.
[ZNEIMITTEL MIT BESONDEREN ANFORDERUNGEN ☐ Arzneimittel entsprechend Art. 83 der Richtlinie 2001/83/EG¹
0.1	Mizhenniker entsprechend Art. 83 der Richtlinie 2001/83/EG
	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	
3.4	Andere Aktivitäten: (bitte benennen oder auf den Anhang 5 verweisen)
Einschränkungen oder Klarstellungen bezüglich des Umfangs der Erlaubnis (Öffentlich zugänglich)	
Die B	rlaubnis wird für die Räumlichkeiten gemäß dem Raumplan von Juli 2016 erteilt. etriebsstätte betreibt auch Großhandel mit Tierimpfstoffen gemäß § 37 Tierimpfstoffdnung in der zzt. gültigen Fassung.
*Art	5 der Richtlinie 2001/83/FG oder Art. 83 der Verordnung 726/2004/FG

¹ Unbeschadet weiterer Erlaubnisse aufgrund nationaler Vorschriften