




## Vertriebserlaubnis zum Großhandel mit Tierarzneimitteln

- |   |  |
|---|--|
| 1. Nummer der Erlaubnis/ Aktenzeichen   | 8.87-40.21.114-GHVE-01   |
| 2. Name der Erlaubnisinhaberin/ des Erlaubnisinhabers   | NextPharma Logistics GmbH  |
| 3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers  | Stieghorster Str. 90<br>33605 Bielefeld  |
| 4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin / des Erlaubnisinhabers   | Niederlassung Holzwickede<br>Schäferkampstr. 48<br>59439 Holzwickede                               |
| 5. Umfang der Erlaubnis   | Anlage 1   |
| 6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung   | Artikel 99 der Verordnung (EU) 2019/6  |
| 7. Name der verantwortlichen Bearbeiterin/des verantwortlichen Bearbeiters der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, welcher die Erlaubnis erteilt | Dr. Caroline Jongmans  |
| 8. Unterschrift   | Im Auftrag<br> |
| 9. Datum  | 27.04.2022   |
| 10. Beigefügte Anlagen  | Anlage 1 Umfang der Erlaubnis  |



## ANLAGE 1

### UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte: Niederlassung Holzwickede  
Schäferkampstr. 48  
59439 Holzwickede

#### 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)

#### ERLAUBTE TÄTIGKEITEN

- 2.1  Beschaffung
- 2.2  Lagerung
- 2.3  Lieferung (Abgabe)
- 2.4  Ausfuhr
- 2.5  Andere Aktivitäten

#### ARZNEIMITTEL MIT BESONDEREN ANFORDERUNGEN

- 3.1  Arzneimittel entsprechend Art. 83 der Richtlinie 2001/83/EG<sup>1</sup>
- Arzneimittel entsprechend Art. 34 der Verordnung 2019/6
- 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)

Die Erlaubnis wird für die Räumlichkeiten gemäß dem Raumplan vom Oktober 2021 erteilt.

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

<sup>1</sup> Unbeschadet weiterer Erlaubnisse aufgrund nationaler Vorschriften  
Seite 2 von 2