




Leibnizstr. 10
45659 Recklinghausen
Tel.: +49-2361-305-3077
Fax: +49-2361-305-3599
e-mail: fachbereich87@lanuv.nrw.de

Erlaubnis zum Großhandel mit Tierarzneimitteln

- | | |
|---|---|
| 1. Nummer der Erlaubnis/ Aktenzeichen | 8.87-40.15.12-GHE05 |
| 2. Name der Erlaubnisinhaberin/ des Erlaubnisinhabers | NextPharma Logistics GmbH |
| 3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers | Stieghorster Str. 90
33605 Bielefeld |
| 4. 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 |
| 7. 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

<p>ARZNEIMITTEL</p> <p><input 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>ERLAUBTE TÄTIGKEITEN</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>ARZNEIMITTEL MIT BESONDEREN ANFORDERUNGEN</p> <p>3.1 <input type="checkbox"/> Arzneimittel entsprechend Art. 83 der Richtlinie 2001/83/EG¹</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> Arzneimittel entsprechend Art. 67 der Richtlinie 2001/82/EG</p> <p>3.1.1 <input checked="" type="checkbox"/> Narkotika oder psychotrope Stoffe</p> <p>3.1.2 <input type="checkbox"/> Arzneimittel aus Blut</p> <p>3.1.3 <input type="checkbox"/> immunologische Arzneimittel</p> <p>3.1.4 <input type="checkbox"/> radioaktive Arzneimittel (einschließlich Radionuklidkits)</p> <p>3.2 <input 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: (bitte benennen oder auf den Anhang 5 verweisen)</p>

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

Die Erlaubnis wird für die Räumlichkeiten gemäß dem **Raumplan von Juli 2016** erteilt.
Die Betriebsstätte betreibt auch Großhandel mit Tierimpfstoffen gemäß § 37 Tierimpfstoff-Verordnung in der zzt. gültigen Fassung.

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

¹ Unbeschadet weiterer Erlaubnisse aufgrund nationaler Vorschriften