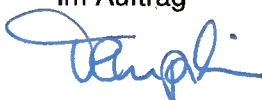




## HERSTELLUNGSERLAUBNIS

- |   |   |
|---|---|
| 1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen  | DE_NW_06_MIA_2024_0001/65.46.02.01-01   |
| 2. Name des Erlaubnisinhabers   | SK Pharma Logistics GmbH<br>(LOC-100050390)   |
| 3. Anschrift/en der Betriebsstätte/n des Herstellers / des Einführers   | SK Pharma Logistics GmbH<br>Remusweg 8<br>33729 Bielefeld<br>(LOC-100050390)  |
| 4. Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers   | Remusweg 8<br>33729 Bielefeld   |
| 5. Umfang der Erlaubnis sowie Darreichungsformen  | ANLAGE 1  |
| 6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung   | Art. 88 der Verordnung (EU) 2019/6 und § 28 Absatz 1 Tierarzneimittelgesetz (TAMG)                                  |
| 7. Name des verantwortlichen Bearbeiters der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, der die Erlaubnis erteilt | Dr. Silke Templin   |
| 8. Unterschrift   | Im Auftrag<br>                  |
| 9. Datum  | 18.04.2024  |
| 10. Anlagen   | Anlage 1<br>Anlage 7 (Datum der Inspektion, auf deren Grundlage die Erlaubnis erteilt wurde, Umfang der Inspektion) |



**UMFANG DER ERLAUBNIS**

**Anlage 1**

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

SK Pharma Logistics GmbH, Remusweg 8, 33729 Bielefeld

Veterinärarzneimittel
-----------------------

<b>ERLAUBTE TÄTIGKEITEN</b> Herstellungstätigkeiten (gemäß Teil 1)
---

<b>Teil 1 - HERSTELLUNGSTÄTIGKEITEN</b>	
<b>1.5</b>	<b>Abpacken</b>
	<i>1.5.2 Sekundärverpacken</i>



**Anlage 7**

Datum der Inspektion, auf deren  
Grundlage die Erlaubnis erteilt wurde

23.01.2024

Umfang der letzten Inspektion

Routineinspektion gem. Art 123 der Verordnung (EU)  
2019/6



## MANUFACTURER'S AUTHORISATION

(This English translation is for reference only. It is not part of the official certificate.)

1. Authorisation number/file number	DE_NW_06_MIA_2024_0001/65.46.02.01-01
2. Name of authorisation holder	SK Pharma Logistics GmbH (LOC-100050390)
3. Address(es) of manufacturing site(s)	SK Pharma Logistics GmbH Remusweg 8 33729 Bielefeld (LOC-100050390)
4. Legally registered address of authorisation holder	Remusweg 8 33729 Bielefeld
5. Scope of authorisation and dosage forms	ANNEX 1
6. Legal basis of authorisation	Art. 88 of Regulation (EU) 2019/6 and Sect 28 para 1 German Veterinary Medicinal Products Law
7. Name of responsible officer of the competent authority of the member state granting the manufacturing authorisation	Dr. Silke Templin
8. Signature	On behalf
9. Date	18/04/2024
10. Annexes attached	Annex 1 Annex 7 (Date of inspection on which authorisation granted, scope of last inspection)

**SCOPE OF AUTHORISATION**

**Annex 1**

Name and address of the site:

SK Pharma Logistics GmbH, Remusweg 8, 33729 Bielefeld

Veterinary Medicinal Products
-------------------------------

<b>AUTHORISED OPERATIONS</b> Manufacturing Operations (according to part 1)
--

<b>Part 1 - MANUFACTURING OPERATIONS</b>
--

<b>1.5</b>	<b>Packaging</b>
------------	------------------

	<i>1.5.2 Secondary packing</i>
--	--------------------------------

Date of Inspection on which  
authorisation was granted

23/01/2024

Scope of last Inspection

Routine inspection in accordance with Art 123 of  
Regulation (EU) 2019/6