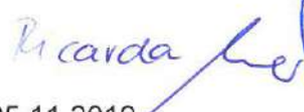




## Erlaubnis zum Großhandel mit Tierarzneimitteln

- |   |   |
|---|---|
| 1. Nummer der Erlaubnis/ Aktenzeichen   | 8.87-40.15.06-GHE03   |
| 2. Name der Erlaubnisinhaberin/ des Erlaubnisinhabers   | SK Pharma Logistics GmbH  |
| 3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers  | Remusweg 8<br>33729 Bielefeld   |
| 4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin / des Erlaubnisinhabers   | Remusweg 8<br>33729 Bielefeld   |
| 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 | Ricarda Müller  |
| 8. Unterschrift   | Im Auftrag<br>            |
| 9. Datum  | 05.11.2019  |
| 10. Beigefügte Anlagen  | Anlage 1 Umfang der Erlaubnis   |



## ANLAGE 1

### UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte: SK Pharma Logistics GmbH  
Remusweg8  
33729 Bielefeld

#### 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. 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  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 Schreiben vom 19.10.2018 eingereichten Raumplan sowie dem Grundriss 2.BA vom 04.11.2019 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