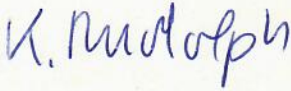




## Bezirksregierung Münster

### Erlaubnis zum Großhandel mit Arzneimitteln

- |  |   |
|--|---|
| 1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen   | DE_NW_05_WDA_2017_0003/24.05.03-016   |
| 2. Name der Erlaubnisinhaberin/ des Erlaubnisinhabers  | pro Medicare GmbH   |
| 3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers   | Am Wiesenbusch 1<br>45966 Gladbeck  |
| 4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin / des Erlaubnisinhabers  | Am Wiesenbusch 1<br>45966 Gladbeck  |
| 5. Umfang der Erlaubnis  | Anlage 1  |
| 6. Rechtsgrundlage der Erlaubnis   | § 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 Mitgliedsstaates, welcher die Erlaubnis erteilt | Dr. Rudolph   |
| 8. Unterschrift  |                           |
| 9. Datum   | 03.04.2017  |
| 10. Beigefügte Anlagen   | Anlage 1      Umfang der Erlaubnis  |



## ANLAGE 1

### UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte: pro Medicare GmbH  
Am Wiesenbusch 1  
45966 Gladbeck

#### ARZNEIMITTEL

- Humanarzneimittel  Veterinärarzneimittel
- 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  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): -

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

<sup>1</sup> Unbeschadet weiterer Erlaubnisse aufgrund nationaler Vorschriften

