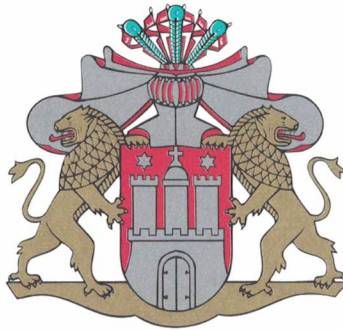




FREIE UND HANSESTADT HAMBURG
BEHÖRDE FÜR GESUNDHEIT UND VERBRAUCHERSCHUTZ

ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN

1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen **DE_HH_01_WDA/
517-02.13/01,0214**
2. Name des Erlaubnisinhabers **MERTZ Pharma Handel GmbH**
3. Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers **Fangdieckstr. 36
22547 Hamburg**
4. Anschrift der Betriebsstätte des Erlaubnisinhabers **siehe oben**
5. Umfang der Erlaubnis **siehe Anlage 1**
6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung

**§ 52 a Absatz 1 des Gesetzes über den Verkehr mit Arzneimitteln
(Arzneimittelgesetz - AMG) in gültiger Fassung**

7. Name der verantwortlichen Bearbeiterin der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, welcher die Erlaubnis erteilt **Dr. Julia Gudd**

8. Unterschrift


Dr. Julia Gudd, Pharmazierätin

9. Datum

Hamburg, 05. Februar 2019



J. Beigefügte Anlagen:

☒	Anlage 1	Umfang der Erlaubnis
☐	Anlage 2	entfällt
☐	Anlage 3	entfällt
☐	Anlage 4	entfällt
☐	Anlage 5	entfällt

UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

MERTZ Pharma Handel GmbH
Fangdieckstr. 36
22547 Hamburg

1. 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)

2. ERLAUBTE TÄTIGKEITEN

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

3. ARZNEIMITTEL MIT BESONDEREN ANFORDERUNGEN

- 3.1 ☐ Arzneimittel entsprechend Art. 67 der Richtlinie 2001/82/EG¹
☐ Arzneimittel entsprechend Art. 83 der Richtlinie 2001/83/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

¹Unbeschadet weiterer Erlaubnisse aufgrund nationaler Vorschriften