



## ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN

1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen

**DE\_BW\_03\_WDA\_2018\_0004**

2. Name der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers

**Leopold Fiebig GmbH & Co. KG**

3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers

**Messering 1, 76287 Rheinstetten**

4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers

(Sämtliche Betriebsstätten sollten aufgeführt werden, sofern diese nicht durch separate Erlaubnisse abgedeckt sind.)

**Messering 1, 76287 Rheinstetten**

5. Umfang der Erlaubnis (Bitte für jede unter Nr. 4 aufgeführte Betriebsstätte angeben)

**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/des verantwortlichen Bearbeiters der zuständigen  
Behörde des Mitgliedstaates, welcher die Erlaubnis erteilt

**Sabine Hofsäss**

8. Datum, **04.05.2018**

9. Unterschrift

10. Beigefügte Anlagen:

X Anlage 1      Umfang der Erlaubnis



**UMFANG DER ERLAUBNIS**

(nicht Zutreffendes löschen oder ja/nein angeben)

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

**Leopold Fiebig GmbH & Co. KG, Messering 1, 76287 Rheinstetten****1. ARZNEIMITTEL**

X Humanarzneimittel                      X Tierarzneimittel

- 1.1 X 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 X Beschaffung
- 2.2 X Lagerung
- 2.3 X Lieferung (Abgabe)
- 2.4 X Ausfuhr
- 2.5  Andere Aktivitäten: (bitte benennen)

**3. ARZNEIMITTEL MIT BESONDEREN ANFORDERUNGEN**

- 3.1 X Arzneimittel entsprechend Art. 83 der Richtlinie 2001/83/EG<sup>1</sup>
- 3.1.1 X Narkotika oder psychotrope Stoffe
- 3.1.2 X Arzneimittel aus Blut
- 3.1.3 X immunologische Arzneimittel
- 3.2 X Medizinische Gase
- 3.3 X Kühlkettenpflichtige Arzneimittel (Lagerung und Transport bei niedrigen Temperaturen)
- 3.4  Andere Aktivitäten: (bitte benennen oder auf den Anhang 5 verweisen)

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

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