




FREIE UND HANSESTADT HAMBURG  
BEHÖRDE FÜR JUSTIZ UND VERBRAUCHERSCHUTZ

**ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN**

1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen: DE\_HH\_01\_WDA/G517-02.13/01,0234
2. Name des Erlaubnisinhabers: ALK-Abelló Arzneimittel GmbH
3. Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers: Friesenweg 38  
22763 Hamburg
4. Anschrift der Betriebsstätte: Friesenweg 38  
22763 Hamburg
5. Umfang der Erlaubnis: siehe ANLAGE 1 und ANLAGE 5
6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung: § 52a (1) des Gesetzes über den Verkehr mit  
Arzneimitteln (Arzneimittelgesetz – AMG)
7. Name des verantwortlichen Bearbeiters: Dr. Holger Nickel
8. Unterschrift: 
9. Datum: 04.10.2022

10. Beigefügte Anlagen:

- |                                     |          |                                                                                  |
|-------------------------------------|----------|----------------------------------------------------------------------------------|
| <input checked="" type="checkbox"/> | Anlage 1 | <b>Umfang der Erlaubnis</b>                                                      |
| <input type="checkbox"/>            | Anlage 2 | Anschrift/en und Erlaubnisnummer/n der Betriebsstätte/n beauftragter Großhändler |
| <input type="checkbox"/>            | Anlage 3 | Name der Verantwortlichen Person(en)                                             |
| <input type="checkbox"/>            | Anlage 4 | Datum der Inspektion, auf deren Grundlage die Erlaubnis erteilt wurde            |
| <input checked="" type="checkbox"/> | Anlage 5 | <b>Weitere Regelungen, basierend auf nationalen Rechtsvorschriften</b>           |



# ANLAGE 1

## UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

ALK-Abelló Arzneimittel GmbH  
Friesenweg 38  
22763 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: (bitte benennen): Lagerung bei beauftragtem Betrieb (siehe Anlage 5)

### 3. ARZNEIMITTEL MIT BESONDEREN ANFORDERUNGEN

- 3.1  Arzneimittel entsprechend Art. 67 der Richtlinie 2001/82/EG
- Arzneimittel entsprechend Art. 83 der Richtlinie 2001/83/EG<sup>1</sup>
- 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)

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

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



## ANLAGE 5

### Weitere Regelungen, basierend auf nationalen Rechtsvorschriften

Lagerung bei beauftragtem Betrieb:

PharmLog Pharma Logistik GmbH  
Siemensstraße 1  
59199 Bönen

