



ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN

1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen DE_RP_01_WDA_2023/54.2/GDP/Peri-Pharm20230413
2. Name der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers Peri-Pharm GmbH & Co. KG
3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers Carl-Zeiss-Strasse 29a
55129 Mainz
ORG-100035339
4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin/ des Erlaubnisinhabers Carl-Zeiss-Strasse 29a
55129 Mainz
LOC-100056038

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

5. Umfang der Erlaubnis Anlage 1

(Bitte für jede unter Nr. 4 aufgeführte Betriebsstätte angeben)

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 Dr. Mark Denny
Landesamt für Soziales, Jugend und Versorgung
Referat 54.2 - Pharmazie
Reiterstr. 16, 76829 Landau

8. Unterschrift

9. Datum

14.06.2023



10. Beigefügte Anlagen:

- Anlage 1
Umfang der Erlaubnis





- Anlage 2 (Optional)
Anschrift/en und Erlaubnisnummer/n
der Betriebsstätte/n beauftragter
Großhändler
- Anlage 3 (Optional)
Name der Verantwortlichen Person(en)
- Anlage 4 (Optional)
Datum der Inspektion, auf deren
Grundlage die Erlaubnis erteilt wurde
- Anlage 5 (Optional)
Weitere Regelungen, basierend auf
nationalen Rechtsvorschriften





UMFANG DER ERLAUBNIS

(nicht Zutreffendes löschen oder ja/nein angeben)

Name und Anschrift der Betriebsstätte: Peri-Pharm GmbH & Co. KG, Carl-Zeiss-Strasse 29a, 55129 Mainz

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)

3. ARZNEIMITTEL MIT BESONDEREN ANFORDERUNGEN

- 3.1 Arzneimittel entsprechend Art. 83 der Richtlinie 2001/83/EG¹
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)
 Tierarzneimittel
3.1.5 Narkotika oder psychotrope Stoffe
3.1.6 Arzneimittel für Lebewesen
3.1.7 verschreibungspflichtige Tierarzneimittel
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





ANLAGE 2 (Optional)

Anschrift/en und Erlaubnisnummer/n
der Betriebsstätte/n beauftragter
Großhändler

.....
.....
.....





ANLAGE 3 (Optional)

Name(n) der verantwortlichen
Person(en)

.....





ANLAGE 4 (Optional)

Datum der Inspektion, auf deren
Grundlage die Erlaubnis erteilt wurde

13.04.2023

.....





ANLAGE 5 (Optional)

Weitere Regelungen aufgrund
nationaler Rechtsvorschriften

.....

