



Landesamt für Gesundheit und Soziales Berlin

ERLAUBNIS ZUM GROßHANDEL MIT ARZNEIMITTELN

1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen
5373/2-adequapharm/5
2. Name der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers
**adequapharm GmbH
HRB 156270 B**
3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers
**Egellsstraße 21
13507 Berlin**
4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers
**Egellsstraße 21, Gebäude 12
13507 Berlin**
gemäß den Lageplänen mit Datum vom 08.06.2022
5. Umfang der Erlaubnis
siehe Anlage 1
6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung

§ 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 Mitgliedstaates, welcher die Erlaubnis erteilt
Morgenthal
8. Unterschrift

9. Datum
22.06.2022

10. Beigefügte Anlagen:
 - Anlage 1 Umfang der Erlaubnis
 - Anlage 2 Anschrift/en der Betriebsstätte/n beauftragter Großhändler

UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

adequapharm GmbH
Egellsstraße 21, Gebäude 12
13507 Berlin

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**
 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)*


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

Einschränkungen oder Klarstellungen bezüglich des Umfangs der Erlaubnis:

5373/2-adequapharm/5

Berlin, den 22.06.2022

Morgenthal



¹ Unbeschadet weiterer Erlaubnisse aufgrund nationaler Vorschriften

ANLAGE 2

Anschrift/en der Betriebs-
stätte/n beauftragter Großhänd-
ler

Unitax-Pharmalogistik GmbH
An den Gehren 1
12529 Schönefeld

EurimPharm Produktions GmbH
EurimPark 6
83416 Saaldorf-Surheim

5373/2-adequapharm/5

Berlin, den 22.06.2022

Morgenthal



5373/2-adequapharm/5