




**Landesamt für soziale Dienste
Schleswig-Holstein**

ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN

1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen
DE_SH_01_WDA_2019_0015
2. Name der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers
PSN Pharma-Service-Nord-GmbH
3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers
Novgorodstraße 12, 23560 Lübeck
4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers
Novgorodstraße 12, 23560 Lübeck
5. Umfang der Erlaubnis
Gemäß 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
Sabine Elscher
8. Unterschrift

9. Datum
05.03.2019
10. Beigefügte Anlagen

Anlage 1	Umfang der Erlaubnis
----------	----------------------



ANLAGE 1

UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

PSN Pharma-Service-Nord-GmbH, Novgorodstraße 12, 23560 Lübeck

<p>1. ARZNEIMITTEL</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> Humanarzneimittel <input checked="" type="checkbox"/> Tierarzneimittel</p> <p>1.1 <input checked="" type="checkbox"/> mit Erlaubnis zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes</p> <p>1.2 <input checked="" type="checkbox"/> ohne Erlaubnis zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR), die im EWR in Verkehr gebracht werden (Befreiung von der Pflicht zur Zulassung)*</p>
<p>2. ERLAUBTE TÄTIGKEITEN</p> <p>2.1 <input checked="" type="checkbox"/> Beschaffung</p> <p>2.2 <input checked="" type="checkbox"/> Lagerung</p> <p>2.3 <input checked="" type="checkbox"/> Lieferung (Abgabe)</p>
<p>3. ARZNEIMITTEL MIT BESONDEREN ANFORDERUNGEN</p> <p>3.1 <input checked="" type="checkbox"/> Arzneimittel entsprechend Art. 83 der Richtlinie 2001/83/EG¹</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> Arzneimittel entsprechend Art. 67 der Richtlinie 2001/82/EG</p> <p>3.1.2 <input checked="" type="checkbox"/> Arzneimittel aus Blut</p> <p>3.1.3 <input checked="" type="checkbox"/> immunologische Arzneimittel</p> <p>3.3 <input checked="" type="checkbox"/> Kühlkettenpflichtige Arzneimittel (Lagerung und Transport bei niedrigen Temperaturen)</p>

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

¹Unbeschadet weiterer Erlaubnisse aufgrund nationaler Vorschriften