


**FREIE UND HANSESTADT HAMBURG**  
**BEHÖRDE FÜR GESUNDHEIT UND VERBRAUCHERSCHUTZ**

**ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN**

1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen: DE\_HH\_01\_WDA/517-02.13/01,0006
2. Name des Erlaubnisinhabers: HCA Health Care Altona Pharma GmbH
3. Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers: Große Bergstraße 262  
22767 Hamburg
4. Anschrift der Betriebsstätte: Große Bergstraße 262  
22767 Hamburg
5. Umfang der Erlaubnis: siehe ANLAGE 1
6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung: § 52 a (1) des Gesetzes über den Verkehr mit  
Arzneimitteln (Arzneimittelgesetz – AMG)
7. Name des verantwortlichen Bearbeiters: Dr. Christian Hösch
8. Unterschrift: 
9. Datum: 11.01.2017

10. Beigefügte Anlagen:

- Anlage 1 Umfang der Erlaubnis
- Anlage 2 Anschrift/en und Erlaubnisnummer/n der Betriebsstätte/n beauftragter Großhändler
- Anlage 3 Name der Verantwortlichen Person(en)
- Anlage 4 Datum der Inspektion, auf deren Grundlage die Erlaubnis erteilt wurde
- Anlage 5 Weitere Regelungen, basierend auf nationalen Rechtsvorschriften



# ANLAGE 1

## UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

HCA Health Care Altona Pharma GmbH  
Große Bergstraße 262  
22767 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)

### 3. ARZNEIMITTEL MIT BESONDEREN ANFORDERUNGEN

- 3.1  Arzneimittel entsprechend Art. 83 der Richtlinie 2001/82/EG
- Arzneimittel entsprechend Art. 67 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

