




**Baden-Württemberg**  
REGIERUNGSPRÄSIDIUM TÜBINGEN  
LEITSTELLE ARZNEIMITTELÜBERWACHUNG

**ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN**

1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen  
GHE\_Blisterzentrum BW\_002\_15 / 5483.0-1 Blisterzentrum BW
2. Name des Erlaubnisinhabers  
**Blisterzentrum Baden-Württemberg GmbH**
3. Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers  
Blumenstr. 33/1, 71106 Magstadt
4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n des Erlaubnisinhabers
  - Blumenstr. 33/1, 71106 Magstadt
5. Umfang der Erlaubnis  
siehe Anlage 1
6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung  
§ 52 a Absatz 1 des Gesetzes über den Verkehr mit Arzneimitteln  
(Arzneimittelgesetz - AMG) in gültiger Fassung
7. Name des verantwortlichen Bearbeiters der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, welcher die Erlaubnis erteilt  
Dr. Manfred Franck
8. Unterschrift  

9. Datum  
28.05.2015



Anlage 1

ANLAGE 1

## UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte: **Blumenstr. 33/1, 71106 Magstadt**

### 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/EG<sup>1</sup>  
 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)

Einschränkungen oder Klarstellungen bezüglich des Umfangs der Erlaubnis

Der Erlaubnis liegt der Plan Blisterzentrum BW mit Stand vom 16.03.2015 zu Grunde.  
Die Kühlung von Arzneimitteln ist auf Temperaturen von +2 °C bis +8 °C beschränkt.  
Der Großhandel mit immunologischen Arzneimitteln ist auf Immunglobuline beschränkt.

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

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

