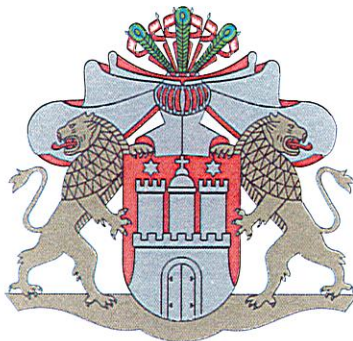
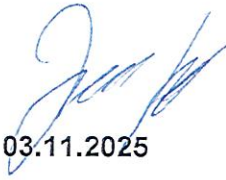




FREIE UND HANSESTADT HAMBURG
BEHÖRDE FÜR JUSTIZ UND VERBRAUCHERSCHUTZ

ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN

1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen: **DE_HH_01_WDA/517-02.13/01,0266**
2. Name des Erlaubnisinhabers: **Cheiron Pharma GmbH**
3. Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers: **Oberhafenstraße 1**
20097 Hamburg
4. Anschrift der Betriebsstätte: **siehe oben**
5. Umfang der Erlaubnis: **siehe ANLAGE 1**
6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung: **§ 52 a (1) des Gesetzes über den Verkehr mit Arzneimitteln (Arzneimittelgesetz - AMG -) in gültiger Fassung**
7. Name der verantwortlichen Bearbeiterin: **Dr. Julia Gudd**
8. Unterschrift: 
9. Datum: **03.11.2025**
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 beauftragte Betriebsstätte



ANLAGE 1

UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

Cheiron Pharma GmbH
Oberhafenstraße 1
20097 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:

3. ARZNEIMITTEL MIT BESONDEREN ANFORDERUNGEN

3.1 ☐ Arzneimittel entsprechend der Verordnung EU 2019/6

☒ 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)

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):

zu 3.1.1: vorbehaltlich einer entsprechenden Erlaubnis nach § 3 Betäubungsmittelgesetz (BtMG)

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

¹Unbeschadet weiterer Erlaubnisse aufgrund nationaler Vorschriften

