



Vertriebserlaubnis zum Großhandel mit Tierarzneimitteln

- | | |
|--|--|
| 1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen | 65.46.52.01-000001-GHVE02 |
| 2. Name der Erlaubnisinhaberin / des Erlaubnisinhabers | Paesel & Lorei GmbH & Co. KG
Biochemika, Diagnostika und
Pharmazeutika |
| 3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnis-
Inhaberin / des Erlaubnisinhabers | Nordring 11
47495 Rheinberg |
| 4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n
der Erlaubnisinhaberin /
des Erlaubnisinhabers | Nordring 11
47495 Rheinberg |
| 5. Umfang der Erlaubnis | Anlage 1 |
| 6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung | Artikel 99 der Verordnung (EU) 2019/6 |
| 7. Name der verantwortlichen Bearbei-
terin/des verantwortlichen Bearbeiters
der zuständigen Behörde des Mitglied-
staates, welcher die Erlaubnis erteilt | Dr. Stephanie Stankewitz |
| 8. Unterschrift | Im Auftrag
<i>Dr. Stankewitz</i> |
| 9. Datum | 27.09.2023 |
| 10. Beigefügte Anlagen | Anlage 1 - Umfang der Erlaubnis |



UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte: Paesel & Lorei GmbH & Co. KG
 Biochemika, Diagnostika und
 Pharmazeutika

ARZNEIMITTEL	
<input type="checkbox"/> Humanarzneimittel	<input checked="" type="checkbox"/> Tierarzneimittel
1.1 <input checked="" type="checkbox"/> mit Erlaubnis zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes	
1.2 <input 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) *	
1.3 <input type="checkbox"/> ohne Genehmigung zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes, die NICHT im EWR in Verkehr gebracht werden (Arzneimittel für Drittländer)	
ERLAUBTE TÄTIGKEITEN	
2.1 <input checked="" type="checkbox"/> Beschaffung	
2.2 <input checked="" type="checkbox"/> Lagerung	
2.3 <input checked="" type="checkbox"/> Lieferung (Abgabe)	
2.4 <input checked="" type="checkbox"/> Ausfuhr	
2.5 <input type="checkbox"/> Andere Aktivitäten:	
ARZNEIMITTEL MIT BESONDEREN ANFORDERUNGEN	
3.1 <input type="checkbox"/> Arzneimittel entsprechend Art. 83 der Richtlinie 2001/83/EG ¹	
3.1.1 <input type="checkbox"/> Narkotika oder psychotrope Stoffe	
3.1.2 <input type="checkbox"/> Arzneimittel aus Blut	
3.1.3 <input type="checkbox"/> immunologische Arzneimittel	
3.1.4 <input type="checkbox"/> radioaktive Arzneimittel (einschließlich Radionuklidkits)	
<input checked="" type="checkbox"/> Tierarzneimittel entsprechend Art. 34 Abs. 1 der Verordnung (EU) 2019/6	
3.1.5 <input checked="" type="checkbox"/> Suchstoffe oder psychotrope Stoffe enthaltende Tierarzneimittel	
3.1.6 <input checked="" type="checkbox"/> Arzneimittel für der Lebensmittelgewinnung dienende Tiere	
3.1.7 <input checked="" type="checkbox"/> antimikrobiell wirksame Tierarzneimittel	
3.1.8 <input type="checkbox"/> Immunologische Tierarzneimittel	
3.1.9 <input type="checkbox"/> andere besondere Tierarzneimittel (<i>benennen</i>)	
3.2 <input type="checkbox"/> Medizinische Gase	
3.3 <input checked="" type="checkbox"/> Kühlkettenpflichtige Tierarzneimittel (Lagerung und Transport bei niedrigen Temperaturen)	
3.4 <input type="checkbox"/> Andere Aktivitäten: (<i>benennen</i>)	

Einschränkungen oder Klarstellungen bezüglich des Umfangs der Erlaubnis (Öffentlich zugänglich):

Die Erlaubnis wird für die Räumlichkeiten gemäß Raumplan von August 2023 erteilt.

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

¹ Unbeschadet weiterer Erlaubnisse aufgrund nationaler Vorschriften