




## Bezirksregierung Düsseldorf

### Erlaubnis zum Großhandel mit Arzneimitteln

- |  |   |
|--|---|
| 1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen   | DE_NW_03_WDA_2020_0031/ 24.05.05.01-Megro   |
| 2. Name der Erlaubnisinhaberin/ des Erlaubnisinhabers  | Megro Gesellschaft vereinigter medizin-technischer Großhändler mbH & Co. KG   |
| 3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers   | Am Schornacker 30<br>46485 Wesel  |
| 4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin / des Erlaubnisinhabers  | Am Schornacker 30<br>46485 Wesel  |
| 5. Umfang der Erlaubnis  | Anlage 1  |
| 6. Rechtsgrundlage der Erlaubnis-  | § 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 Mitgliedsstaates, welcher die Erlaubnis erteilt | Sebastian Vomweg  |
| 8. Unterschrift  | <br> |
| 9. Datum   | 05.11.2020  |
| 10. Beigefügte Anlagen   | <input checked="" type="checkbox"/> Anlage 1 Umfang der Erlaubnis   |

**ANLAGE 1**  
**UMFANG DER ERLAUBNIS**

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

Megro Gesellschaft vereiniger medizin-  
technischer Großhändler mbH & Co. KG  
Am Schornacker 30  
46485 Wesel

**ARZNEIMITTEL**

- Humanarzneimittel  Veterinärarzneimittel
- 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)

**ERLAUBTE TÄTIGKEITEN**

- 2.1  Beschaffung
- 2.2  Lagerung
- 2.3  Lieferung (Abgabe)
- 2.4  Ausfuhr
- 2.5  Andere Aktivitäten: /

**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: /

Einschränkungen oder Klarstellungen bezüglich des Umfangs der Erlaubnis: /

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



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