



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

**ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN**

- |    |  |  |
|----|--|--|
| 1. | Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen                  | <b>DE_HH_01_WDA/<br/>517-02.13/01,0469</b>                   |
| 2. | Name des Erlaubnisinhabers                         | <b>Vitex Pharma GmbH</b>                                     |
| 3. | Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers       | <b>Billstraße 180, 5. Büro 2<br/>links<br/>20539 Hamburg</b> |
| 4. | Anschrift der Betriebsstätte des Erlaubnisinhabers | <b>siehe oben</b>  |
| 5. | Umfang der Erlaubnis                               | <b>siehe Anlage 1</b>  |
| 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 | <b>[REDACTED]</b> |
|----|--|-------------------|

8. Unterschrift



- |    |       |                            |
|----|-------|----------------------------|
| 9. | Datum | <b>Hamburg, 21.06.2023</b> |
|----|-------|----------------------------|



10. Beigefügte Anlagen:

- |                                     |          |                            |
|-------------------------------------|----------|----------------------------|
| <input checked="" type="checkbox"/> | Anlage 1 | Umfang der Erlaubnis       |
| <input type="checkbox"/>            | Anlage 2 | entfällt                   |
| <input type="checkbox"/>            | Anlage 3 | entfällt                   |
| <input type="checkbox"/>            | Anlage 4 | entfällt                   |
| <input type="checkbox"/>            | Anlage 5 | beauftragte Betriebsstätte |



## UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

Vitex Pharma GmbH  
Billstraße 180, 5. Büro 2  
links  
20539 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 Art. 67 der Richtlinie 2001/82/EG<sup>1</sup>  
 Arzneimittel entsprechend Art. 83 der Richtlinie 2001/83/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 (Öffentlich zugänglich)

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

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

