


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/>517-02.13/01,0279</b>                     |
| 2. | Name des Erlaubnisinhabers                         | <b>HANSE-SERVICE<br/>Internationale<br/>Fachspedition GmbH</b> |
| 3. | Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers       | <b>Dratelnstr. 18<br/>21109 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 der verantwortlichen Bearbeiterin der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, welcher die Erlaubnis erteilt | <b>Daniel Dreer</b>  |
| 8. | Unterschrift  | <br><b>Daniel Dreer</b> |
| 9. | Datum   | <b>Hamburg, 04. August 2022</b>  |



## UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

**HANSE-SERVICE**  
**Internationale Fachspedition GmbH**  
**Dratelstr. 18**  
**21109 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

