

ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN

- Nummer der Erlaubnis / Aktenzeichen
 DE HE 01 WDA 2019_0076 / II 23.1 PI 18 L 18.01 1369
- Name der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers
 LOGOSYS Logistik GmbH
- Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers
 Otto-Röhm-Straße 69, 64293 Darmstadt
- Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers
 Otto-Röhm-Straße 69, 64293 Darmstadt
- Umfang der Erlaubnis

Siehe Anlage 1

- Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung
 - § 52 a Absatz 1 des Gesetzes über den Verkehr mit Arzneimitteln (Arzneimittelgesetz AMG) in gültiger Fassung
- Name der verantwortlichen Bearbeiterin/des verantwortlichen Bearbeiters der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, welcher die Erlaubnis erteilt
 Monika Plenz

8. Unterschrift

Im Auftrag

9. Datum

21. Juli 2022

Beigefügte Anlage:

Anlage 1 Umfang der Erlaubnis

UMFANG DER ERLAUBNIS

Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen:

DE_HE_01_WDA_2019_0076 / II 23.1 PI 18 L 18.01 - 1369

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

LOGOSYS Logistik GmbH, Otto-Röhm-Straße 69, 64293 Darmstadt

1. ARZNEIMITTEL	
☑ Humanarzneimittel	☐ Tierarzneimittel
1.1 ⊠ mit Erlaubnis zum Inverkehrbri	ingen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes
	bringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR), die 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 TÄTIGKEI	ITEN
2.1 Beschaffung	
2.2 ⊠ Lagerung	
2.3 🖾 Lieferung (Abgabe)	
2.4 Ausfuhr	
2.5 Andere Aktivitäten: keine	
2 ADZNEIMITTEI MIT R	ESONDEREN ANFORDERUNGEN
3.1 ☑ Arzneimittel entsprechend Art.	
3.1.1 ☐ Narkotika oder psyc	
3.1.2 ⊠ Arzneimittel aus Blu	
3.1.3 immunologische Ar	
_	nittel (einschließlich Radionuklidkits)
	·
3.2 Medizinische Gase	or del Richtime 200 hozzeg
_	tel (Lagerung und Transport bei niedrigen Temperaturen)
3.4 ☐ Andere Aktivitäten: keine	er (Lagerung und Transport bermedrigen Temperaturen)
3.4 Andere Aktivitateri, ketile	
Einschränkungen oder Klarstellungen	bezüglich des Umfangs der Erlaubnis (Öffentlich zugänglich)
keine	
*Art. 5 der Richtlinie 2001/83/EG oder	Art. 83 der Verordnung 726/2004/EG
¹ Unbeschadet weiterer Erlaubnisse au	ıfgrund nationaler Vorschriften

"English Translation/Original in German"

UNION FORMAT FOR A WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

(MEDICINAL PRODUCTS FOR HUMAN USE AND/OR VETERINARY USE: PLEASE NOTE ANNEX 1)

1. Authorisation number / File number

DE HE 01 WDA 2019 0076 / II 23.1 PI 18 I 18.01 - 1369

2. Name of authorisation holder

LOGOSYS Logistik GmbH

3. Legally registered address of authorisation holder

Otto-Röhm-Straße 69, 64293 Darmstadt

4. Address(es) of site(s)

Otto-Röhm-Straße 69, 64293 Darmstadt

5. Scope of authorisation

see Annex 1

6. Legal basis of authorisation

Sect. 52 a Arzneimittelgesetz

(German Drug Law)

7. Name of responsible officer of the competent authority of the member state granting the wholesaling authorization

Monika Plenz

8. Signature

On behalf

9. Date

July 21, 2022

10. Annexes attached:

Annex 1 Scope of wholesale distribution authorisation

ANNEX 1

SCOPE OF WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

Authorisation number / File number:

DE_HE_01_WDA_2019_0076 / II 23.1 PI 18 I 18.01- 1369

Name and address of the site:

LOGOSYS Logistik GmbH, Otto-Röhm-Straße 69, 64293 Darmstadt

1. MEDICINAL PRODUCTS	
☑ Medicinal Products for Human Use	☐ Medicinal Products for Veterinary Use
1.1 ⊠ with a Marketing Authorisation in EEA cour	
1.2 Without a Marketing Authorisation in the EE	• • •
1.3 without a Marketing Authorisation in the EE	
2. AUTHORISED WHOLESALE D	ISTRIBUTION OPERATIONS
2.1 ⊠ Procurement	
2.2 Molding	
2.3 ⊠ Supply	
2.4 ☐ Export	
2.5 Other activities(s): none	2
3. Medicinal products with additi	onal requirements
3.1 ⊠ Products according to Art. 83 of 2001/83/E0	D ¹
☑ Products according to Art. 67 of 2001/82/E	
3.1.1 Narcotic or psychotropic product	s
3.1.2 Medicinal products derived from	blood
3.1.2 ☑ Medicinal products derived from3.1.3 ☑ Immunological medicinal produc	
3.1.3 ☑ Immunological medicinal produc3.1.4 ☐ Radiopharmaceuticals (including	ts
3.1.3 🛭 Immunological medicinal produc	ts
3.1.3 ☑ Immunological medicinal produc3.1.4 ☐ Radiopharmaceuticals (including	ts radionuclide kits)

This translation complies with the original document bearing the signature of the competent authority.

¹ Without prejudice to further authorisations as may be required according to national legislation