




## **ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN**

1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen  
DE\_NI\_02\_WDA\_2021\_0003/41403/H-16
2. Name der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers  
LICHER MT GmbH
3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers  
Langer Acker 16 und 18, 30900 Wedemark
4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers  
Langer Acker 16 und 18, 30900 Wedemark
5. Umfang der Erlaubnis  
s. Anlage 1
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/des verantwortlichen Bearbeiters der  
zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, welcher die Erlaubnis erteilt  
Dr. Christa Färber
8. Unterschrift 
9. Datum  
30.03.2021



10. Beigefügte Anlagen:

Anlage 1      Umfang der Erlaubnis



## UMFANG DER ERLAUBNIS

(nicht Zutreffendes löschen oder ja/nein angeben)

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

LICHER MT GmbH, Langer Acker 16 und 18, 30900 Wedemark

**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: (bitte benennen)

**3. 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: (bitte benennen oder auf den Anhang 5 verweisen)

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

Die Großhandelserlaubnis gilt ausschließlich für die folgenden Arzneimittel:

Apomorphinhydrochlorid PharmSwed 5 mg/ml Infusionslösung 5x20ml  
 Apomorphinhydrochlorid PharmSwed 5 mg/ml Infusionslösung 6x5x20ml  
 APO-GO 5mg Inf 5x10ml PFS  
 APO-GO 5mg Inf 10x5x10ml PFS  
 APO-GO 10mg INF 5X5ml Ampulle  
 APO-GO PEN 10mg Inj 5x3ml Pen  
 APO-GO PEN 10mg Inj 5x5x3ml Pen



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

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