



**Landesamt für soziale Dienste  
Schleswig-Holstein**

**ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN**

1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen  
**DE\_SH\_01\_WDA\_2016\_0014**
2. Name der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers  
**JUERS Pharma Import-Export GmbH**
3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers  
**Kiebitzhörn 5 – 9, 22885 Barsbüttel**
4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers  
**Kiebitzhörn 5 – 9, 22885 Barsbüttel**
5. Umfang der Erlaubnis  
**Gemäß 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  
**Sabine Elscher**
8. Unterschrift  
*S. Elscher*
9. Datum  
**10.06.2016**
10. Beigefügte Anlagen:  
Anlage 1                      Umfang der Erlaubnis



## UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

**JUERS Pharma Import-Export GmbH, Kiebitzhörn 5 – 9, 22885 Barsbüttel**

<p><b>1. ARZNEIMITTEL</b></p> <p><input checked="" type="checkbox"/> Humanarzneimittel <input checked="" type="checkbox"/> Tierarzneimittel</p> <p>1.1 <input checked="" type="checkbox"/> mit Erlaubnis zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes</p> <p>1.3 <input checked="" type="checkbox"/> ohne Genehmigung zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes, die NICHT im EWR in Verkehr gebracht werden (Arzneimittel für Drittländer)</p>
<p><b>2. ERLAUBTE TÄTIGKEITEN</b></p> <p>2.1 <input checked="" type="checkbox"/> Beschaffung</p> <p>2.2 <input checked="" type="checkbox"/> Lagerung</p> <p>2.3 <input checked="" type="checkbox"/> Lieferung (Abgabe)</p> <p>2.4 <input checked="" type="checkbox"/> Ausfuhr</p>
<p><b>3. ARZNEIMITTEL MIT BESONDEREN ANFORDERUNGEN</b></p> <p>3.1 <input checked="" type="checkbox"/> Arzneimittel entsprechend Art. 83 der Richtlinie 2001/83/EG<sup>1</sup></p> <p>3.1.2 <input checked="" type="checkbox"/> Arzneimittel aus Blut</p> <p>3.1.3 <input checked="" type="checkbox"/> immunologische Arzneimittel</p> <p>3.3 <input checked="" type="checkbox"/> Kühlkettenpflichtige Arzneimittel (Lagerung und Transport bei niedrigen Temperaturen)</p>

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