Hessisches Landesamt für Gesundheit und Pflege



ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN

- Nummer der Erlaubnis / Aktenzeichen
 DE_HE_01_WDA_2025_0037 / V1 (BT) 18 L 18.01 1501-B
- 2. Name der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers
 - PRAXIS PARTNER GmbH
- Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers
 In den Fritzenstücker 9-11, 65549 Limburg a. d. Lahn (ORG-100038343/LOC-100060320)
- 4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers In den Fritzenstücker 9-11, 65549 Limburg a. d. Lahn (ORG-100038343/LOC-100060320)
- 5. Umfang der Erlaubnis
 - Siehe 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

Theresa Bakhtiari

8. Unterschrift

tm Auttrag

9. Datum

13. Oktober 2025

10. Beigefügte Anlage:

Anlage 1

Umfang der Erlaubnis

UMFANG DER ERLAUBNIS

Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen:

DE_HE_01_WDA_2025_0037 / V1 (BT) 18 L 18.01 - 1501-B

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

PRAXIS PARTNER GmbH, In den Fritzenstücker 9-11, 65549 Limburg a. d. Lahn (ORG-100038343/LOC-100060320)

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: keine
3. ARZNEIMITTEL MIT BESONDEREN ANFORDERUNGEN
3.1 ☐ Arzneimittel entsprechend Art. 83 der Richtlinie 2001/83/EG¹
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)
☐ Tierarzneimittel
3.1.5 Narkotika oder psychotrope Stoffe
3.1.6 Arzneimittel für Lebensmitteltiere
3.1.7 verschreibungspflichtige Tierarzneimittel
3.2 ⊠ Medizinische Gase
3.3 Kühlkettenpflichtige Arzneimittel (Lagerung und Transport bei niedrigen Temperaturen)
3.4 Andere Aktivitäten: keine
Einschränkungen oder Klarstellungen bezüglich des Umfangs der Erlaubnis (Öffentlich zugänglich)
Handel erfolgt im Streckengeschäft (Handel ohne Lagerung).
Art. 5 der Richtlinie 2001/83/EG oder Art. 83 der Verordnung 726/2004/EG

¹Unbeschadet weiterer Erlaubnisse aufgrund nationaler Vorschriften