



Baden-Württemberg
REGIERUNGSPRÄSIDIUM TÜBINGEN
LEITSTELLE ARZNEIMITTELÜBERWACHUNG

HERSTELLUNGSERLAUBNIS

- | | |
|---|--|
| 1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen | DE_BW_01_MIA_2009_0144/DE_BW_01_Dibropharm Distribution |
| 2. Name des Erlaubnisinhabers | Dibropharm GmbH Distribution und Co. KG |
| 3. Anschrift/en der Betriebsstätte/n des Herstellers / des Einführers | Dibropharm GmbH Distribution und Co. KG
Gaisbühlstr. 5a
76532 Baden-Baden |
| 4. Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers | Gaisbühlstr. 5a
76532 Baden-Baden |
| 5. Umfang der Erlaubnis sowie Darreichungsformen | ANLAGE 1 |
| 6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung | § 13 Absatz 1 des Gesetzes über den Verkehr mit Arzneimitteln (Arzneimittelgesetz - AMG) in gültiger Fassung |
| 7. Name des verantwortlichen Bearbeiters der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, der die Erlaubnis erteilt | Dr. Jürgen Koglin |
| 8. Unterschrift |  |
| 9. Datum | 12.08.2009 |
| 10. Anlagen | Anlage 1 |





Baden-Württemberg

REGIERUNGSPRÄSIDIUM TÜBINGEN
LEITSTELLE ARZNEIMITTELÜBERWACHUNG

ANG DER ERLAUBNIS

ie und Anschrift der Betriebsstätte:
ropharm GmbH Distribution und Co. KG, Gaisbühlstr. 5a, 76532 Baden-Baden

Anlage 1

Humanarzneimittel

ERLAUBTE TÄTIGKEITEN

Herstellungstätigkeiten (gemäß Teil 1)

Teil 1 - HERSTELLUNGSTÄTIGKEITEN

1.2 Nichtsterile Produkte

1.2.2 nur Chargenfreigabe

Einschränkungen oder Klarstellungen bezüglich der Herstellungstätigkeiten

Ausschließliches Herstellen schließt Einfuhr NICHT mit ein.
Ausgenommen sind Blutzubereitungen, immunologische Produkte, Gentherapeutika, somatische Zelltherapeutika, biotechnologisch bearbeitete Gewebeprodukte, xenogene Arzneimittel, Gewebezubereitungen, Arzneimittel zur In-vivo-Diagnostik mittels Markergenen, biotechnologische Produkte, radioaktive Arzneimittel und Produkte menschlicher oder tierischer Herkunft.

