



**Baden-Württemberg**  
REGIERUNGSPRÄSIDIUM KARLSRUHE

**ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN**

1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen

**DE\_BW\_03\_WDA\_2018\_0022**

2. Name der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers

**Röntgen Bender GmbH & Co. KG**

3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers

**Dr.-Rudolf-Eberle-Straße 8-10**

**Steinbach**

**76534 Baden-Baden**

4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers

(Sämtliche Betriebsstätten sollten aufgeführt werden, sofern diese nicht durch separate Erlaubnisse abgedeckt sind.)

**Dr.-Rudolf-Eberle-Straße 8-10**

**Steinbach**

**76534 Baden-Baden**

5. Umfang der Erlaubnis (Bitte für jede unter Nr. 4 aufgeführte Betriebsstätte angeben)

**vgl. 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 Hofsäss**

8. Unterschrift

9. Datum

**15.06.2022**



10 Beigefügte Anlagen:

- Anlage 1      Umfang der Erlaubnis
- Anlage 2      (Optional) Anschrift/en und Erlaubnisnummer/n der Betriebsstätte/n beauftragter Großhändler
- Anlage 3      (Optional) Name der Verantwortlichen Person(en)
- Anlage 4      (Optional) Datum der Inspektion, auf deren Grundlage die Erlaubnis erteilt wurde
- Anlage 5      (Optional) Weitere Regelungen, basierend auf nationalen Rechtsvorschriften

**UMFANG DER ERLAUBNIS**

(nicht Zutreffendes löschen oder ja/nein angeben)

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

**Röntgen Bender GmbH & Co. KG****Dr.-Rudolf-Eberle-Straße 8-10****Steinbach****76534 Baden-Baden****1. ARZNEIMITTEL** Humanarzneimittel  Tierarzneimittel1.1  mit Erlaubnis zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes1.2  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  Beschaffung2.2  Lagerung2.3  Lieferung (Abgabe)2.4  Ausfuhr2.5  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/EG3.1.1  Narkotika oder psychotrope Stoffe3.1.2  Arzneimittel aus Blut3.1.3  immunologische Arzneimittel3.1.4  radioaktive Arzneimittel (einschließlich Radionuklidkits)3.2  Medizinische Gase3.3  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)  
**Arzneimittel gem. § 47 Abs. 1 Nr. 2d) (Röntgenkontrastmittel), 2c) AMG und Desinfektionsmittel**

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

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