



Bezirksregierung Düsseldorf

ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN

1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen
DE_NW_03_WDA_2026_0030/24.05.05.01-MEDIHANDEL
2. Name der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers
MEDIHANDEL GmbH
3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers
Molkereistraße 41
47589 Uedem
4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers
MEDIHANDEL GmbH
Molkereistraße 41
47589 Uedem

MEDIHANDEL GmbH
Wellesweg 67
47589 Uedem
5. Umfang der Erlaubnis (Bitte für jede unter Nr. 4 aufgeführte Betriebsstätte angeben)
Anlage 1a, Anlage 1b
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
Jan Brack



8. Unterschrift

Im Auftrag

J. Paul

9. Datum

08.09.2026



10. Beigefügte Anlagen:

- | | |
|--|---|
| ☒ Anlagen 1a, 1b | Umfang der Erlaubnis je Betriebsstätte |
| ☐ 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

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

MEDIHANDEL GmbH
Molkereistraße 41
47589 Uedem

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/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 Lebewesen
 3.1.7 ☐ verschreibungspflichtige Tierarzneimittel
3.2 ☐ Medizinische Gase
3.3 ☐ Kühlkettenpflichtige Arzneimittel (Lagerung und Transport bei niedrigen Temperaturen)
3.4 ☐ Andere Aktivitäten: (bitte benennen oder auf Anlage 5 verweisen)

Einschränkungen oder Klarstellungen bezüglich des Umfangs der Erlaubnis (öffentlich zugänglich):

.....
.....

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



UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

MEDIHANDEL GmbH
Wellesweg 67
47589 Uedem

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/EG²
 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 Lebewesen
 3.1.7 ☐ verschreibungspflichtige Tierarzneimittel
3.2 ☐ Medizinische Gase
3.3 ☐ Kühlkettenpflichtige Arzneimittel (Lagerung und Transport bei niedrigen Temperaturen)
3.4 ☐ Andere Aktivitäten: (bitte benennen oder auf Anlage 5 verweisen)

Einschränkungen oder Klarstellungen bezüglich des Umfangs der Erlaubnis (öffentlich zugänglich):

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

² Unbeschadet weiterer Erlaubnisse aufgrund nationaler Vorschriften
DE_NW_03_WDA_2026_0030

