



Gewerbeaufsicht  
in Niedersachsen



**Staatliches Gewerbeaufsichtsamt  
Braunschweig**

Behörde für Arbeits-, Umwelt- und  
Verbraucherschutz

Staatliches Gewerbeaufsichtsamt Braunschweig  
Ludwig-Winter-Str. 2, 38120 Braunschweig

## ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN



1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen  
DE\_NI\_01\_WDA\_2020\_0006
  
2. Name der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers  
Richard Kehr GmbH & Co. KG
  
3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers  
Sudetenstr. 8  
38114 Braunschweig
  
4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers  
(Sämtliche Betriebsstätten sollten aufgeführt werden,  
sofern diese nicht durch separate Erlaubnisse abgedeckt sind.)  
Sudetenstr. 8  
38114 Braunschweig
  
5. Umfang der Erlaubnis (Bitte für jede unter Nr. 4 aufgeführte Betriebsstätte angeben)  
s. 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

Petra Honl

8. Unterschrift

Im Auftrage  Petra Honl	
Name und Unterschrift des Bearbeiters	
Tel.-Nr.: +49 (0)531/35476 135	
Fax-Nr.: +49 (0)531/35476 333	

9. Datum: 23.11.2020

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:

Richard Kehr GmbH & Co. KG, Sudetenstr. 8, 38114 Braunschweig

### 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: Handel mit Wirkstoffen

### 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/EG  
    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)  
3.2  Medizinische Gase  
3.3  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)

Bei der Ziffer 3.1.4 handelt es sich ausschließlich um Radionuklidkits.

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

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





Gewerbeaufsicht  
in Niedersachsen



**Staatliches Gewerbeaufsichtsamt  
Braunschweig**

Behörde für Arbeits-, Umwelt- und  
Verbraucherschutz

Staatliches Gewerbeaufsichtsamt Braunschweig  
Ludwig-Winter-Str. 2, 38120 Braunschweig

“English Translation/Original in German”

**UNION FORMAT FOR A WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION  
(MEDICINAL PRODUCTS FOR HUMAN USE AND/OR VETERINARY USE:  
PLEASE NOTE ANNEX 1)**

1. Authorisation number  
DE\_NI\_01\_WDA\_2020\_0006
  
2. Name of authorisation holder  
Richard Kehr GmbH & Co. KG
  
3. Legally registered address of authorisation holder  
Sudetenstr. 8  
38114 Braunschweig
  
4. Address(es) of site(s)  
(All sites should be listed, if not covered by separate authorisations)  
Sudetenstr. 8  
38114 Braunschweig
  
5. Scope of authorisation (complete for each site under 4)  
See annex 1
  
6. Legal basis of authorisation  
Sect. 52a (1) Arzneimittelgesetz ( German Drug Law )

7. Name of responsible officer of the competent authority of the member state granting the wholesaling authorisation

Petra Honl

8. Signature

Im Auftrage
Petra Honl
Name und Unterschrift des Bearbeiters
Tel.-Nr.: +49 (0)531/35476 135
Fax-Nr.: +49 (0)531/35476 333

9. Datum: 23.11.2020

10. Annexes attached:

- Annex 1      Scope of wholesale distribution authorisation
- Annex 2      (Optional) Address(es) of contract wholesale distribution sites and their authorisation number
- Annex 3      (Optional) Name(s) of responsible person(s)
- Annex 4      (Optional) Date of Inspection on which authorisation was granted
- Annex 5      (Optional) Additional provisions based on national requirements

## SCOPE OF WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

Name and address of the site:

Richard Kehr GmbH & Co. KG, Sudetenstr. 8, 38114 Braunschweig

### 1. MEDICINAL PRODUCTS

Medicinal Products for Human Use

Medicinal Products for Veterinary Use

1.1  with a Marketing Authorisation in EEA country(s)

1.2  without a Marketing Authorisation in the EEA and intended for EEA market\*

1.3  without a Marketing Authorisation in the EEA and intended for exportation

### 2. AUTHORISED WHOLESALE DISTRIBUTION OPERATIONS

2.1  Procurement

2.2  Holding

2.3  Supply

2.4  Export

2.5  Other activities(s): (please specify) trade with active substances

### 3. Medicinal products with additional requirements

3.1  Products according to Art. 83 of 2001/83/EC<sup>1</sup>

Products according to Art. 67 of 2001/82/EC

3.1.1  Narcotic or psychotropic products

3.1.2  Medicinal products derived from blood

3.1.3  Immunological medicinal products

3.1.4  Radiopharmaceuticals (including radionuclide kits)

3.2  Medicinal gases

3.3  Cold chain products (requiring low temperature handling)

3.4  Other products: (please specify here or make a reference to Annex 5)

Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of these wholesaling operations

Section 3.1.4 deals exclusively with radionuclide kits

.....  
.....

\*Art 5 of Directive 2001/83/EC or Art 83 of Regulation EC/726/2004

<sup>1</sup> Without prejudice to further authorisations as may be required according to national legislation