



## Vertriebserlaubnis zum Großhandel mit Tierarzneimitteln

- |   |   |
|---|---|
| 1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen  | 65.46.05.01-000004/GHVE03                           |
| 2. Name der Erlaubnisinhaberin / des Erlaubnisinhabers  | reboVet Veterinär-Fachgroßhandel GmbH & Co.KG       |
| 3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin / des Erlaubnisinhabers  | Schlavenhorst 6<br>46395 Bocholt                    |
| 4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin / des Erlaubnisinhabers   | Schlavenhorst 6<br>46395 Bocholt                    |
| 5. Umfang der Erlaubnis   | Anlage 1  |
| 6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung   | Artikel 99 der Verordnung (EU) 2019/6 und § 29 TAMG |
| 7. Name der verantwortlichen Bearbeiterin/des verantwortlichen Bearbeiters der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, welcher die Erlaubnis erteilt | Dr. Annette Lippe                                   |
| 8. Unterschrift   | Im Auftrag  |
| 9. Datum  | 13.03.2024  |
| 10. Beigefügte Anlagen  | Anlage 1 - Umfang der Erlaubnis                     |



**Umfang der Erlaubnis**

Name und Anschrift der Betriebsstätte: reboVet Veterinär-Fachgroßhandel GmbH & Co.KG  
Schlavenhorst 6, 46395 Bocholt

**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)**ERLAUBTE TÄTIGKEITEN**2.1  Beschaffung2.2  Lagerung2.3  Lieferung (Abgabe)2.4  Ausfuhr2.5  Andere Aktivitäten:**ARZNEIMITTEL MIT BESONDEREN ANFORDERUNGEN**3.1  Arzneimittel entsprechend Art. 83 der Richtlinie 2001/83/EG<sup>1</sup>3.1.1  Narkotika oder psychotrope Stoffe3.1.2  Arzneimittel aus Blut3.1.3  immunologische Arzneimittel3.1.4  radioaktive Arzneimittel (einschließlich Radionuklidkits) Tierarzneimittel entsprechend Art. 34 Abs. 1 der Verordnung (EU) 2019/63.1.5  Suchtstoffe oder psychotrope Stoffe enthaltende Tierarzneimittel3.1.6  Arzneimittel für der Lebensmittelgewinnung dienende Tiere3.1.7  antimikrobiell wirksame Tierarzneimittel3.1.8  Immunologische Tierarzneimittel3.1.9  andere besondere Tierarzneimittel3.2  Medizinische Gase3.3  Kühlkettenpflichtige Tierarzneimittel (Lagerung und Transport bei niedrigen Temperaturen)3.4  Andere Aktivitäten: Die unter 3.3 genannten kühlkettenpflichtigen Tierarzneimittel umfassen auch immunologische Tierarzneimittel (Tierimpfstoffe)

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

Die Erlaubnis wird für die Räumlichkeiten gemäß Raumplan vom 24.07.2018 erteilt.

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

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