## Landesamt für Natur, Umwelt und Verbraucherschutz Nordrhein-Westfalen



## ertriebserlaubnis 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 Erlaubnis- Inhaberin / des Erlaubnisinhabers	Schlavenhorst 6 46395 Bocholt
4.	Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin / des Erlaubnisinhabers	Schlavenhorst 6 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 Bearbei- terin/des verantwortlichen Bearbeiters der zuständigen Behörde des Mitglied- staates, welcher die Erlaubnis erteilt	Dr. Annette Lippe
8.	Unterschrift	Im Auftrag

9. Datum

10. Beigefügte Anlagen

13.03.2024

Anlage 1 - Umfang der Erlaubnis

ANG DER ERLAUBNIS
ame und Anschrift der Betriebsstätte: reboVet Veterinär-Fachgroßhandel GmbH & Co.KG
Schlavenhorst 6, 46395 Bocholt

ARZNEIMITTEL			
☐ Humanarzneimittel ☐ Tierarzneimittel			
1.1 ☑ mit Erlaubnis zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes			
ohne Erlaubnis zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR), die im EWR in Verkehr gebracht werden (Befreiung von der Pflicht zur Zulassung) *			
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  Beschaffung			
2.2 \(\sum_{\text{Lagerung}}\)			
2.3 \(\text{Lieferung (Abgabe)}\)			
2.4 Ausfuhr			
2.5 Andere Aktivitäten:			
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 entsprechend Art. 34 Abs. 1 der Verordnung (EU) 2019/6			
3.1.5 Suchtstoffe oder psychotrope Stoffe enthaltende Tierarzneimittel			
3.1.6 ☑ Arzneimittel für der Lebensmittelgewinnung dienende Tiere			
3.1.7 ⊠ antimikrobiell wirksame Tierarzneimittel			
3.1.8  Immunologische Tierarzneimittel			
3.1.9  andere besondere Tierarzneimittel			
3.2 Medizinische Gase			
3.3   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 Bightlinig 2001/22/EG oder Art 92 der Vererdnung 726/2004/EG			

 $<sup>^{\</sup>rm 1}$  Unbeschadet weiterer Erlaubnisse aufgrund nationaler Vorschriften Seite 2 von 2