



Landesamt für Gesundheit und Soziales Berlin

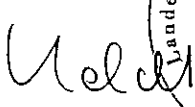
ERLAUBNIS ZUM GROßHANDEL (HUMANARZNEIMITTEL)

1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen
5384/11-ZTB / 1
2. Name des Erlaubnisinhabers
**Zentrum für Transfusionsmedizin und Zelltherapie Berlin gGmbH
HRB 138820 B**
3. Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers
**Hindenburgdamm 30 / Karl-Landsteiner-Haus
12203 Berlin**
4. Anschriften der Betriebsstätten des Erlaubnisinhabers
Hindenburgdamm 30 / Karl-Landsteiner-Haus, 12203 Berlin

**Betriebsstätte Campus Charité Mitte
Charitéplatz 1, 10117 Berlin**

**Betriebsstätte Campus Virchow-Klinikum
Augustenburger Platz 1, 13353 Berlin**

**Betriebsstätte Campus Benjamin Franklin
Hindenburgdamm 30, 12203 Berlin**

gemäß den Lageplänen vom 28.02.2012 und 27.06.2012
5. Umfang der Erlaubnis
(siehe Anlage 1)
6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung
**§ 52 a Absatz 1 des Gesetzes über den Verkehr mit Arzneimitteln
(Arzneimittelgesetz - AMG) in gültiger Fassung**
7. Name des verantwortlichen Bearbeiters der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, welcher die Erlaubnis erteilt
Heldt
8. Unterschrift 
9. Datum
28.06.2012
10. Beigefügte Anlagen **Anlage 1** Umfang der Erlaubnis



ANLAGE 1

UMFANG DER ERLAUBNIS

Namen und Anschriften der Betriebsstätten:

Zentrum für Transfusionsmedizin und Zelltherapie Berlin gGmbH

Betriebsstätte Karl-Landsteiner-Haus
Hindenburgdamm 30
12203 Berlin

Betriebsstätte Campus Benjamin Franklin (CBF)
Hindenburgdamm 30
12203 Berlin

Betriebsstätte Campus Charité Mitte (CCM)
Charitéplatz 1
10117 Berlin

Betriebsstätte Campus Virchow-Klinikum (CVK)
Augustenburger Platz 1
13353 Berlin

ARZNEIMITTEL

- mit Erlaubnis zum Inverkehrbringen in einem Mitgliedsstaat der Europäischen Union
- ohne Erlaubnis zum Inverkehrbringen in einem Mitgliedsstaat der Europäischen Union und zum Inverkehrbringen in einem EU-Mitgliedstaat bestimmt (Befreiung von der Pflicht zur Zulassung)
- ohne Erlaubnis zum Inverkehrbringen in einem Mitgliedsstaat der Europäischen Union, die NICHT im Europäischen Markt in Verkehr gebracht werden (Arzneimittel für Drittländer)

ERLAUBTE TÄTIGKEITEN

- Beschaffung
 Lagerung
 Lieferung (Abgabe)
 Ausfuhr
 Andere Tätigkeiten: (bitte benennen)

ARZNEIMITTEL MIT BESONDEREN ANFORDERUNGEN

- Arzneimittel entsprechend Art. 83 der Richtlinie 2001/83/EG
- Narkotika oder psychotrope Stoffe
- Arzneimittel aus Blut:
- Produkte aus Fremdblut:
- Erythrozytenkonzentrat
 - Thrombozytenkonzentrat
 - Gefrorenenes Frischplasma
 - Granulozytenkonzentrat
 - Periphere Blutstammzellen
 - Stammzellen aus Plazentarestblut
 - Mischblut für Austauschtransfusionen
- Produkte aus Eigenblut:
- Erythrozytenkonzentrat
 - Thrombozytenkonzentrat
 - Gefrorenenes Frischplasma
 - Periphere Blutstammzellen
 - Stammzellen aus Plazentarestblut
- immunologische Arzneimittel
- radioaktive Arzneimittel
- Medizinische Gase
- Kühlkettenpflichtige Arzneimittel (Lagerung und Transport bei niedrigen Temperaturen)
- Andere Produkte: (bitte benennen oder auf den Anhang 5 verweisen)

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

Die Großhandelserlaubnis gilt ausschließlich für den Handel mit o.g. Blutprodukten und schließt die Ein- bzw. Ausfuhr NICHT mit ein.

Die Erlaubnis umfasst nur die im Lageplan speziell für den Handel mit Arzneimitteln gekennzeichneten Räume der Zentrum für Transfusionsmedizin und Zelltherapie Berlin gGmbH

5384/11-ZTB / 1

Berlin, den 28.06.2012

Heldt

