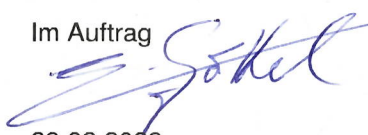




## HERSTELLUNGS-/EINFÜHRERLAUBNIS

- |   |  |
|---|--|
| 1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen  | DE_RP_01_MIA_2023_0001   |
| 2. Name des Erlaubnisinhabers   | Hevert-Arzneimittel GmbH & Co. KG<br>(LOC-100006911)   |
| 3. Anschrift/en der Betriebsstätte/n des Herstellers / des Einführers   | Hevert-Arzneimittel GmbH & Co. KG<br>In der Weiherwiese 1<br>55569 Nussbaum<br>(LOC-100006911)<br>Hevert-Arzneimittel GmbH & Co. KG<br>Haystr. 31<br>55566 Bad Sobernheim<br>(LOC-100007618) |
| 4. Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers   | In der Weiherwiese 1<br>55569 Nussbaum   |
| 5. Umfang der Erlaubnis sowie Darreichungsformen  | ANLAGE 1 und ANLAGE 2  |
| 6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung   | § 13 Absatz 1 Arzneimittelgesetz (AMG)<br>§ 72 Absatz 1 Arzneimittelgesetz (AMG)<br>Art. 61 Absätze 1 bis 3 Verordnung (EU) Nr.<br>536/2014 in Verbindung mit § 13 Absatz 5 AMG              |
| 7. Name des verantwortlichen Bearbeiters der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, der die Erlaubnis erteilt | Benedikt Göttel  |
| 8. Unterschrift   | Im Auftrag   |
| 9. Datum  | 28.02.2023   |

