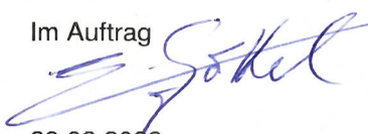




HERSTELLUNGS-/EINFUHRERLAUBNIS

- | | |
|---|--|
| 1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen | DE_RP_01_MIA_2023_0001 |
| 2. Name des Erlaubnisinhabers | Hevert-Arzneimittel GmbH & Co. KG
(LOC-100006911) |
| 3. Anschrift/en der Betriebsstätte/n des Herstellers / des Einführers | Hevert-Arzneimittel GmbH & Co. KG
In der Weiherwiese 1
55569 Nussbaum
(LOC-100006911)
Hevert-Arzneimittel GmbH & Co. KG
Haystr. 31
55566 Bad Sobernheim
(LOC-100007618) |
| 4. Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers | In der Weiherwiese 1
55569 Nussbaum |
| 5. Umfang der Erlaubnis sowie Darreichungsformen | ANLAGE 1 und ANLAGE 2 |
| 6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung | § 13 Absatz 1 Arzneimittelgesetz (AMG)
§ 72 Absatz 1 Arzneimittelgesetz (AMG)
Art. 61 Absätze 1 bis 3 Verordnung (EU) Nr.
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 |

