



Regierung von Oberbayern

HERSTELLUNGS-/EINFUHRERLAUBNIS

- | | |
|---|---|
| 1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen | DE_BY_04_MIA_2017_0023/ROB-53.2-2677.Ph_2-242 |
| 2. Name des Erlaubnisinhabers | Pharma Liebermann GmbH |
| 3. Anschrift/en der Betriebsstätte/n des Herstellers / des Einführers | Pharma Liebermann GmbH
Hauptstraße 27
89423 Gundelfingen a.d. Donau |
| 4. Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers | Hauptstraße 27
89423 Gundelfingen a. d. Donau |
| 5. Umfang der Erlaubnis sowie Darreichungsformen | ANLAGE 1 |
| 6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung | § 13 Absatz 1 und § 72 Absatz 1 des Gesetzes über den Verkehr mit Arzneimitteln (Arzneimittelgesetz - AMG) in gültiger Fassung |
| 7. Name des verantwortlichen Bearbeiters der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, der die Erlaubnis erteilt | Dr. Gabriele Wanninger |
| 8. Unterschrift | |
| 9. Datum | 24.02.2017 |
| 10. Anlagen | Anlage 1
Anlage 4 (Anschrift/en beauftragter Prüfbetriebe)
Anlage 5 (Name/n der sachkundigen Person/en)
Anlage 8 (Liste der Produkte, auf die sich die Herstellungs-/Einführerlaubnis erstreckt) |