



**FREIE UND HANSESTADT HAMBURG**  
**BEHÖRDE FÜR JUSTIZ UND VERBRAUCHERSCHUTZ**

**ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN**

1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen: DE\_HH\_01\_WDA/517-02.13/01,0113
2. Name des Erlaubnisinhabers: Lundbeck GmbH
3. Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers: Ericusspitze 4  
20457 Hamburg
4. Anschrift der Betriebsstätte: Ericusspitze 4  
20457 Hamburg
5. Umfang der Erlaubnis: siehe ANLAGE 1
6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung: § 52a (1) des Gesetzes über den Verkehr mit  
Arzneimitteln (Arzneimittelgesetz – AMG)
7. Name des verantwortlichen Bearbeiters: Dr. Holger Nickel
8. Unterschrift:  

9. Datum: 19.01.2026
10. Beigefügte Anlagen:  

<input checked="" type="checkbox"/>	<b>Anlage 1</b>	<b>Umfang der Erlaubnis</b>
<input type="checkbox"/>	Anlage 2	Anschrift/en und Erlaubnisnummer/n der Betriebsstätte/n beauftragter Großhändler
<input type="checkbox"/>	Anlage 3	Name der Verantwortlichen Person(en)
<input type="checkbox"/>	Anlage 4	Datum der Inspektion, auf deren Grundlage die Erlaubnis erteilt wurde
<input type="checkbox"/>	Anlage 5	Weitere Regelungen, basierend auf nationalen Rechtsvorschriften



## LAGE 1

### UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

Lundbeck GmbH  
Ericusspitze 4  
20457 Hamburg

#### 1. ARZNEIMITTEL

Humanarzneimittel  Tierarzneimittel

1.1  mit Erlaubnis zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes

1.2  ohne Erlaubnis zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR), die im EWR in Verkehr gebracht werden (Befreiung von der Pflicht zur Zulassung)\*

1.3  ohne Genehmigung zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes, die NICHT im EWR in Verkehr gebracht werden (Arzneimittel für Drittländer)

#### 2. ERLAUBTE TÄTIGKEITEN

2.1  Beschaffung

2.2  Lagerung

2.3  Lieferung (Abgabe)

2.4  Ausfuhr

2.5  Andere Aktivitäten:

#### 3. ARZNEIMITTEL MIT BESONDEREN ANFORDERUNGEN

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)

3.2  Medizinische Gase

3.3  Kühlkettenpflichtige Arzneimittel (Lagerung und Transport bei niedrigen Temperaturen)

3.4  Andere Aktivitäten: (bitte benennen oder auf den Anhang 5 verweisen)

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

\*Art. 5 der Richtlinie 2001/83/EG oder Art. 83 der Verordnung 726/2004/EG

<sup>1</sup>Unbeschadet weiterer Erlaubnisse aufgrund nationaler Vorschriften

