



Regierung von Oberbayern

## HERSTELLUNGS-/EINFUHRERLAUBNIS

- |   |   |
|---|---|
| 1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen  | DE_BY_04_MIA_2017_1060/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<br>Hauptstraße 27<br>89423 Gundelfingen a.d. Donau   |
| 4. Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers   | Hauptstraße 27<br>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  | 23.10.2017  |
| 10. Anlagen   | Anlage 1<br>Anlage 4 (Anschrift/en beauftragter Prüfbetriebe)<br>Anlage 5 (Name/n der sachkundigen Person/en)<br>Anlage 8 (Liste der Produkte, auf die sich die Herstellungs-/Einführerlaubnis erstreckt) |