




HERSTELLUNGSERLAUBNIS

- | | |
|---|--|
| 1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen | DE_RP_01_MIA_2018_0040 |
| 2. Name des Erlaubnisinhabers | Popack Logistik GmbH |
| 3. Anschrift/en der Betriebsstätte/n des Herstellers / des Einführers | Popack Logistik GmbH
Achardstraße 1
55127 Mainz |
| 4. Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers | Achardstraße 1
55127 Mainz |
| 5. Umfang der Erlaubnis sowie Darreichungsformen | ANLAGE 1 und ANLAGE 2 |
| 6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung | § 13 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. Ilka Petry |
| 8. Unterschrift | Im Auftrag
 |
| 9. Datum | 27.08.2018 |
| 10. Anlagen | Anlage 1 und Anlage 2
Anlage 7 (Datum der Inspektion, auf deren Grundlage die Erlaubnis erteilt wurde, Umfang der Inspektion) |





UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte:
Popack Logistik GmbH, Achardstraße 1, 55127 Mainz

Humanarzneimittel

ERLAUBTE TÄTIGKEITEN
Herstellungstätigkeiten (gemäß Teil 1)

Teil 1 - HERSTELLUNGSTÄTIGKEITEN	
1.5	Abpacken
	1.5.2 Sekundärverpacken





UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte:
Popack Logistik GmbH, Achardstraße 1, 55127 Mainz

Prüfpräparate zur Anwendung am Menschen

ERLAUBTE TÄTIGKEITEN

Herstellungstätigkeiten (gemäß Teil 1)

Teil 1 - HERSTELLUNGSTÄTIGKEITEN

1.5 Abpacken

1.5.2 Sekundärverpacken





Datum der Inspektion, auf deren Grundlage die Erlaubnis erteilt wurde 15.08.2018

Umfang der letzten Inspektion Allgemeine GMP-Inspektion (Details siehe Inspektionsbericht)

