



HERSTELLUNGS-/EINFUHRERLAUBNIS

- | | |
|---|--|
| 1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen | DE_HE_01_MIA_2016_0088/II23.1Re-18I02(1)-S114 |
| 2. Name des Erlaubnisinhabers | CSM Clinical Supplies Management Europe GmbH |
| 3. Anschrift/en der Betriebsstätte/n des Herstellers / des Einführers | CSM Clinical Supplies Management Europe GmbH
Am Kronberger Hang 3
65824 Schwalbach a. Ts. |
| 4. Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers | Am Kronberger Hang 3
65824 Schwalbach a. Ts. |
| 5. Umfang der Erlaubnis sowie Darreichungsformen | ANLAGE 1 und ANLAGE 2 |
| 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 | Bernd Reimann |
| 8. Unterschrift | 
Im Auftrag |
| 9. Datum | 01.12.2016 |
| 10. Anlagen | Anlage 1 und Anlage 2
Anlage 8 (Liste der Produkte, auf die sich die Herstellungs-/Einführerlaubnis erstreckt) |

