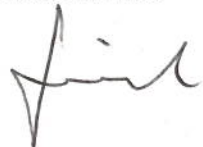




## HERSTELLUNGS-/EINFUHRERLAUBNIS

- |   |   |
|---|---|
| 1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen  | DE_RP_01_MIA_2018_0045  |
| 2. Name des Erlaubnisinhabers   | Hevert-Arzneimittel GmbH & Co. KG   |
| 3. Anschrift/en der Betriebsstätte/n des Herstellers / des Einführers   | Hevert-Arzneimittel GmbH & Co. KG<br>In der Weiherwiese 1<br>55569 Nussbaum<br><br>Hevert-Arzneimittel GmbH & Co. KG<br>Eckweiler Str. 10-12<br>55566 Bad Sobernheim<br><br>Hevert-Arzneimittel GmbH & Co. KG<br>Haystr. 31<br>55566 Bad Sobernheim |
| 4. Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers   | In der Weiherwiese 1<br>55569 Nussbaum  |
| 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 | Gerhard Frick<br>   |
| 8. Unterschrift   |   |
| 9. Datum  | 15.01.2019  |

