



HERSTELLUNGSERLAUBNIS

- | | |
|---|---|
| 1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen | DE_RP_01_MIA_2023_0007/54.3/DMB/20230308 |
| 2. Name des Erlaubnisinhabers | DMB Apparatebau GmbH (LOC-100052314) |
| 3. Anschrift/en der Betriebsstätte/n des Herstellers / des Einführers | DMB Apparatebau GmbH Spiesheimer Weg 25a 55286 Wörrstadt (LOC-100052314) |
| 4. Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers | Spiesheimer Weg 25a 55286 Wörrstadt |
| 5. Umfang der Erlaubnis sowie Darreichungsformen | ANLAGE 1 und ANLAGE 2 |
| 6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung | § 13 Absatz 1 Arzneimittelgesetz (AMG) Art. 61 Absätze 1 bis 3 Verordnung (EU) Nr. 536/2014 in Verbindung mit § 13 Absatz 5 AMG |
| 7. Name des verantwortlichen Bearbeiters der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, der die Erlaubnis erteilt | Dr. Ilka Petry |
| 8. Unterschrift | Im Auftrag  |
| 9. Datum | 08.03.2023 |
| 10. Anlagen | Anlage 1 und Anlage 2 Anlage 4 (Anschrift/en beauftragter Prüfbetriebe) Anlage 5 (Name/n der sachkundigen Person/en) Anlage 7 (Datum der Inspektion, auf deren Grundlage die Erlaubnis erteilt wurde, Umfang der Inspektion) |

