




ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN

1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen DE_RP_01_WDA_2026/3112-0166/20260508
2. Name der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers MedConcept medizinische Dienstleistungsgesellschaft mbH
ORG-100042063
3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers Im Altenschemel 27a
67435 Neustadt an der Weinstrasse
4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin/ des Erlaubnisinhabers Im Altenschemel 27a
67435 Neustadt an der Weinstrasse
LOC-100069392

(Sämtliche Betriebsstätten sollten aufgeführt werden, sofern diese nicht durch separate Erlaubnisse abgedeckt sind.)
5. Umfang der Erlaubnis Anlage 1

(Bitte für jede unter Nr. 4 aufgeführte Betriebsstätte angeben)
6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung § 52 a Absatz 1 des Gesetzes über den Verkehr mit Arzneimitteln (Arzneimittelgesetz - AMG) in gültiger Fassung
7. Name der verantwortlichen Bearbeiterin/des verantwortlichen Bearbeiters der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, welcher die Erlaubnis erteilt Dr. Mark Denny
Landesamt für soziales, Jugend und Versorgung
Referat 54.2 - Pharmazie
Reiterstr. 16
76829 Landau
8. Unterschrift 
9. Datum 08.05.2026
10. Beigefügte Anlagen: Anlage 1
Umfang der Erlaubnis





- Anlage 2 (Optional)
Anschrift/en und Erlaubnisnummer/n
der Betriebsstätte/n beauftragter
Großhändler
- Anlage 3 (Optional)
Name der Verantwortlichen Person(en)
- Anlage 4 (Optional)
Datum der Inspektion, auf deren
Grundlage die Erlaubnis erteilt wurde
- Anlage 5 (Optional)
Weitere Regelungen, basierend auf
nationalen Rechtsvorschriften





UMFANG DER ERLAUBNIS

(nicht Zutreffendes löschen oder ja/nein angeben)

Name und Anschrift der Betriebsstätte: MedConcept medizinische Dienstleistungsgesellschaft mbH, Im
Altenschemel 27a, 67435 Neustadt an der Weinstrasse

1. ARZNEIMITTEL

Humanarzneimittel Tierarzneimittel

- 1.1 mit Erlaubnis zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes
- 1.2 ohne Erlaubnis zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR), die im EWR in Verkehr gebracht werden (Befreiung von der Pflicht zur Zulassung)*
- 1.3 ohne Genehmigung zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes, die NICHT im EWR in Verkehr gebracht werden (Arzneimittel für Drittländer)

2. ERLAUBTE TÄTIGKEITEN

- 2.1 Beschaffung
- 2.2 Lagerung
- 2.3 Lieferung (Abgabe)
- 2.4 Ausfuhr
- 2.5 Andere Aktivitäten: (bitte benennen)

3. ARZNEIMITTEL MIT BESONDEREN ANFORDERUNGEN

- 3.1 Arzneimittel entsprechend Art. 83 der Richtlinie 2001/83/EG¹
- 3.1.1 Narkotika oder psychotrope Stoffe
- 3.1.2 Arzneimittel aus Blut
- 3.1.3 immunologische Arzneimittel
- 3.1.4 radioaktive Arzneimittel (einschließlich Radionuklidkits)
- Tierarzneimittel
- 3.1.5 Narkotika oder psychotrope Stoffe
- 3.1.6 Arzneimittel für Lebewesen
- 3.1.7 verschreibungspflichtige Tierarzneimittel
- 3.2 Medizinische Gase
- 3.3 Kühlkettenpflichtige Arzneimittel (Lagerung und Transport bei niedrigen Temperaturen)
- 3.4 Andere Aktivitäten: (bitte benennen oder auf den Anhang 5 verweisen)

Einschränkungen oder Klarstellungen bezüglich des Umfangs der Erlaubnis (Öffentlich zugänglich)

Das Sortiment an Arzneimitteln nach 1 ist beschränkt auf Desinfektionsmittel, Infusionslösungen und Kontrastmittel für radiologische Untersuchungen.

*Art. 5 der Richtlinie 2001/83/EG oder Art. 83 der Verordnung 726/2004/EG

¹Unbeschadet weiterer Erlaubnisse aufgrund nationaler Vorschriften





ANLAGE 3 (Optional)

Name(n) der verantwortlichen
Person(en)

Claus Michael Römer

Karsten Besdziek (Stellvertretung)





ANLAGE 4 (Optional)

Datum der Inspektion, auf deren
Grundlage die Erlaubnis erteilt wurde

05/08/2025

