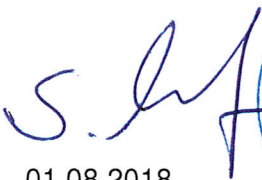


# REGIERUNG VON OBERFRANKEN



## HERSTELLUNGSERLAUBNIS

- |   |  |
|---|--|
| 1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen  | DE_BY_05_MIA_2018_0037/SG55.2-2678.1-8-36-17   |
| 2. Name des Erlaubnisinhabers   | Pharma Stulln GmbH   |
| 3. Anschrift/en der Betriebsstätte/n des Herstellers / des Einführers   | Pharma Stulln GmbH<br>Werksstraße 3<br>92551 Stulln  |
| 4. Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers   | Werksstraße 3<br>92551 Stulln  |
| 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 | Steffi Theuergarten  |
| 8. Unterschrift   |                                        |
| 9. Datum  | 01.08.2018   |
| 10. Anlagen   | Anlage 1 und Anlage 2<br>Anlage 4 (Anschrift/en beauftragter Prüfbetriebe)<br>Anlage 5 (Name/n der sachkundigen Person/en) |

