



Bezirksregierung Münster

HERSTELLUNGSERLAUBNIS

- | | |
|---|---|
| 1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen | DE_NW_05_MIA_2023_0023/24.05.03-153 |
| 2. Name des Erlaubnisinhabers | Stegemann GmbH & Co. KG
(LOC-100020452) |
| 3. Anschrift/en der Betriebsstätte/n des Herstellers / des Einführers | Stegemann GmbH & Co. KG
Up'n Nien Esch 14
48268 Greven
(LOC-100020452) |
| 4. Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers | Up'n Nien Esch 14
48268 Greven |
| 5. Umfang der Erlaubnis sowie Darreichungsformen | ANLAGE 1 |
| 6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung | § 13 Absatz 1 Arzneimittelgesetz (AMG) |
| 7. Name des verantwortlichen Bearbeiters der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, der die Erlaubnis erteilt | Dr. Petra Remppe |
| 8. Unterschrift | Im Auftrag
<i>P. Remppe</i> |
| 9. Datum | 05.10.2023 |
| 10. Anlagen | Anlage 1 |



UMFANG DER ERLAUBNIS

Anlage 1

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

Stegemann GmbH & Co. KG, Up'n Nien Esch 14, 48268 Greven

Humanarzneimittel

ERLAUBTE TÄTIGKEITEN
Herstellungstätigkeiten (gemäß Teil 1)

Teil 1 - HERSTELLUNGSTÄTIGKEITEN	
1.5	Abpacken
	<i>1.5.2 Sekundärverpacken</i>

