




## HERSTELLUNGSERLAUBNIS

- |   |  |
|---|--|
| 1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen  | DE_BB_01_MIA_2021_0014/G3-6300-H /<br>Zeosys/01/   |
| 2. Name des Erlaubnisinhabers   | Zeosys Medical GmbH  |
| 3. Anschrift/en der Betriebsstätte/n des<br>Herstellers / des Einführers  | Zeosys Medical GmbH<br>Im Biotechnologiepark 9<br>14943 Luckenwalde  |
| 4. Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers   | Im Biotechnologiepark 9<br>14943 Luckenwalde   |
| 5. Umfang der Erlaubnis sowie<br>Darreichungsformen   | ANLAGE 1   |
| 6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung   | § 13 Absatz 1 des Gesetzes über den Verkehr mit<br>Arzneimitteln (Arzneimittelgesetz - AMG) in<br>gültiger Fassung   |
| 7. Name des verantwortlichen Bearbeiters der<br>zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, der<br>die Erlaubnis erteilt | Dr. Steffen Rodewald   |
| 8. Unterschrift   | Im Auftrag   |
| 9. Datum  | 29.06.2021   |
| 10. Anlagen   | Anlage 1<br>Anlage 4 (Anschrift/en beauftragter Prüfbetriebe)<br>Anlage 5 (Name/n der sachkundigen Person/en)<br>Anlage 7 (Datum der Inspektion, auf deren Grundlage die |

