



HERSTELLUNGSERLAUBNIS

- | | |
|---|--|
| 1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen | DE_BB_01_MIA_2021_0014/G3-6300-H /
Zeosys/01/ |
| 2. Name des Erlaubnisinhabers | Zeosys Medical GmbH |
| 3. Anschrift/en der Betriebsstätte/n des
Herstellers / des Einführers | Zeosys Medical GmbH
Im Biotechnologiepark 9
14943 Luckenwalde |
| 4. Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers | Im Biotechnologiepark 9
14943 Luckenwalde |
| 5. Umfang der Erlaubnis sowie
Darreichungsformen | ANLAGE 1 |
| 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 | Dr. Steffen Rodewald |
| 8. Unterschrift | Im Auftrag  |
| 9. Datum | 29.06.2021 |
| 10. Anlagen | Anlage 1
Anlage 4 (Anschrift/en beauftragter Prüfbetriebe)
Anlage 5 (Name/n der sachkundigen Person/en)
Anlage 7 (Datum der Inspektion, auf deren Grundlage die |

