



Copy
16-12-2022



Eric Boers
QA Manager | RP | Pharmacist

CIBG
Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport

> Retouradres Postbus 16114 2500 BC Den Haag

GROOTHANDELSVERGUNNING VAN PHARDIS B.V., TE ALKMAAR, VERLEEND PER 07 MEI 2013,
LAATST GEWIJZIGD OP 10 NOVEMBER 2022
*WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION OF PHARDIS B.V., AT ALKMAAR, GRANTED ON 7 MAY 2013, MOST RECENTLY
CHANGED ON 10 NOVEMBER 2022*

1. REGISTRANUMMER / AUTHORISATION NUMBER

5744 G

2. NAAM, PLAATS EN KVK-DOSSIERNUMMER VERGUNNINGHOUDER

NAME, LOCATION AND NUMBER OF REGISTRATION OF CHAMBER OF COMMERCE OF AUTHORISATION HOLDER

Phardis B.V., ALKMAAR, 37064869

3. ADRES HOOFDVESTIGING VERGUNNINGHOUDER

LEGALLY REGISTERED ADDRESS OF AUTHORISATION HOLDER

Phoenixstraat 21 1812 PP, ALKMAAR
OMS ID: LOC-100033416

4. LOCATIE(S) / ADDRESS(ES) OF SITE(S)

ALKMAAR

Phoenixstraat 21 1812 PP, ALKMAAR
OMS ID: LOC-100033416

5. OMVANG VAN DE VERGUNNING / SCOPE OF AUTHORISATION

Het drijven van een groothandel / *Wholesale activities*

6. WETTELIJKE GRONDSLAG VAN DE VERGUNNING / LEGAL BASIS OF AUTHORISATION

Artikel 18, eerste lid, van de geneesmiddelenwet / *Article 18, Paragraph 1, of the Dutch Medicines Act*

7. ONDERTEKENING / SIGNATURE

De Minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport,
namens deze,
Afdelingshoofd Farmatec

*On behalf of the Minister for Health, Welfare and Sport,
Manager Farmatec*

Dr. M.J. van de Velde

Dhr. M.J. van de Velde

8. DATUM / DATE

10 november 2022 / *10 November 2022*

9. BIJLAGEN BIJ DE VERGUNNING / ANNEXES ATTACHED TO THE AUTHORISATION

Bijlage 1: Groothandelsactiviteiten / *Annex 1: Wholesale Activities*

Bijlage 2: Loongroothandelaars / *Annex 2: Contract Wholesale Distributions Site(s)*

Bijlage 3: Gekwalificeerde personen / *Annex 3: Responsible Person(s)*



OMVANG VAN DE VERGUNNING MET REGISTERNUMMER 5744 G
SCOPE OF AUTHORISATION WITH AUTHORISATION NUMBER 5744 G

Adres van de locatie / Address of the site

Phoenixstraat 21 1812 PP, ALKMAAR

BIJLAGE 1: GROOTHANDELSACTIVITEITEN

ANNEX 1: WHOLESALING ACTIVITIES

1 GENEESMIDDELEN
MEDICINAL PRODUCTS

1.1 Met een handelsvergunning in een of meer EER-lidstaten

With a marketing authorisation in EEA country(s)

1.2 Zonder een handelsvergunning in de EER en bestemd voor de EER

Without a marketing authorisation in the EEA and intended for EEA market

1.3 Zonder een handelsvergunning in de EER en bestemd voor uitvoer

Without a marketing authorisation in the EEA and intended for exportation

2 TOEGESTANE GROOTHANDELSACTIVITEITEN
AUTHORISED WHOLESALING DISTRIBUTION OPERATIONS

2.1 Aanschaffen

Procurement

2.2 In voorraad hebben

Holding

2.3 Afleveren

Supply

2.4 Uitvoeren

Export

3 GENEESMIDDELEN MET AANVULLENDE EISEN
MEDICINAL PRODUCTS WITH ADDITIONAL REQUIREMENTS

3.1 Producten in de zin van artikel 83 van Richtlijn 2001/83/EG

Products according to Art. 83 of 2001/83/EC

3.1.2 Uit bloed bereide geneesmiddelen

Medicinal products derived from blood

3.1.3 Immunologische geneesmiddelen

Immunological medicinal products

3.3 Cold-chainproducten

Cold chain products (requiring low temperature handling)



Beperkingen of verduidelijkende opmerkingen ten aanzien van de omvang van deze groothandelsactiviteiten:

-

Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of these wholesaling operations:

-

