

Bewilligung Nr. 511797-102719517

## VERFÜGUNG

### Betriebsbewilligung Arzneimittel

#### Sachverhalt

1. Gesuch vom 15.12.2023, Nummer 102719517
2. Gesuchstellerin: Lamprecht Pharma Logistics AG
3. Grund des Gesuchs:  
Wechsel der fachtechnisch verantwortlichen Person
4. Nummer der bisherigen Bewilligung: 511797-102623627

#### Gesetzliche Grundlagen

- Heilmittelgesetz (HMG; SR 812.21)
- Arzneimittel-Bewilligungsverordnung (AMBV; SR 812.212.1)
- Arzneimittelverordnung (VAM; SR 812.212.21)
- Verordnung des Schweiz. Heilmittelinstituts über seine Gebühren (GebV-Swissmedic; SR 812.214.5)



#### Swissmedic verfügt:

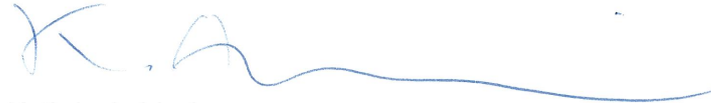
1. Inhaberin der Betriebsbewilligung  
**Lamprecht Pharma Logistics AG**  
**Dürrenhübelstrasse 7**  
**4133 Pratteln**  
**CHE-113.324.872**
2. Die Bewilligung erhält die Nummer 511797-102719517.
3. Die Bewilligung wird für folgende Tätigkeiten erteilt:
  - Herstellung von Arzneimitteln
  - Einfuhr von Arzneimitteln
  - Grosshandel mit Arzneimitteln
  - Ausfuhr von Arzneimitteln
  - Handel im Ausland mit Arzneimitteln
4. Anzahl Betriebsstandorte: 1
5. Es gelten die in den Anhängen beschriebenen Sachverhalte.
6. Die Bewilligung ist unbeschränkt gültig ab 01.02.2024.
7. Gebühr: CHF 3100.00

Bewilligung Nr. 511797-102719517

8. Diese Bewilligung ersetzt ab dem Gültigkeitsdatum in Ziffer 6 die im Sachverhalt genannte Bewilligung.

Bern, 01.02.2024

Swissmedic, Schweizerisches Heilmittelinstitut



Kathrin Aebischer  
Zentraler Versand / Envoi centralisé

**Ihr Kontakt:**

Abteilung Inspektorate und Bewilligungen  
Telefon Sekretariat: +41 58 462 04 55

**Rechtsmittelbelehrung:**



Gegen diese Verfügung kann innert 30 Tagen seit Zustellung Beschwerde erhoben werden. Die Beschwerde ist beim Bundesverwaltungsgericht, Postfach, 9023 St. Gallen, einzureichen (Art. 31 und 33 Bst. e des Bundesgesetzes vom 17. Juni 2005 über das Bundesverwaltungsgericht; SR 173.32). Die Beschwerde hat die Begehren, deren Begründung mit Angabe der Beweismittel und der Unterschrift des Beschwerdeführers (oder der Beschwerdeführerin) oder der Vertretung zu enthalten; die angefochtene Verfügung und die als Beweismittel angerufenen Urkunden sind beizulegen (Art. 52 des Bundesgesetzes vom 20. Dezember 1968 über das Verwaltungsverfahren; SR 172.021).

Kopie z.K.:

- Regionales Heilmittelinspektorat der Nordwestschweiz (RHI)
- Kantonsapotheker/in, Basel-Landschaft

Bewilligung Nr. 511797-102719517

## Anhang 1

### Betriebsstandort 1003327

Lamprecht Pharma Logistics AG  
Dürrenhübelstrasse 7  
4133 Pratteln

### Fachtechnisch verantwortliche Person(en)

FVP 1  
Jalloh Salieu  
Chemiker HTL



Bewilligung Nr. 511797-102719517

**Bewilligte Tätigkeiten / Auflagen / Einschränkungen**

<b>Nr.</b>	<b>Bezeichnung</b>	<b>Scope* FVP</b>	
<b>1</b>	<b>HERSTELLUNG VON ARZNEIMITTELN (OHNE LABILE BLUTPRODUKTE)</b>		
<b>1.5</b>	<b>Verpacken</b>		
1.5.2	Sekundärverpacken	H/V	1
<b>S.2</b>	<b>EINFUHR VON ARZNEIMITTELN (OHNE LABILE BLUTPRODUKTE)</b>		
<b>S.2.1</b>	<b>Einfuhr von nicht verwendungsfertigen Arzneimitteln</b>		
S.2.1.1	Arzneimittel (Zwischenprodukte, ohne immunologische Arzneimittel und Blutprodukte)	H/V	1
S.2.1.2	Immunologische Arzneimittel (Zwischenprodukte)	H/V	1
S.2.1.3	Blutprodukte (Zwischenprodukte)	H/V	1
S.2.1.4	Wirkstoffe	H/V	1
<b>S.2.3</b>	<b>Einfuhr von verwendungsfertigen Arzneimitteln, exklusive Marktfreigabe</b>		
S.2.3.1	Arzneimittel (ohne immunologische Arzneimittel und Blutprodukte)	H/V	1
S.2.3.2	Immunologische Arzneimittel	H/V	1
S.2.3.3	Blutprodukte	H/V	1
S.2.3.4	Die Einfuhr von verwendungsfertigen Arzneimitteln, exklusive Marktfreigabe, ist eingeschränkt auf:		
S.2.3.4.1	die Einfuhr zur ausschliesslichen Wiederausfuhr	H/V	1
S.2.3.4.2	die Einfuhr im Auftrag der Zulassungsinhaberin	H/V	1
S.2.3.4.4	die Einfuhr von Arzneimitteln für klinische Versuche im Auftrag des Sponsors zur anschliessenden Verteilung an die Prüfzentren	H/V	1
<b>3</b>	<b>HERSTELLUNG VON PHARMAZEUTISCHEN WIRKSTOFFEN</b>		
<b>3.5</b>	<b>Endfertigungsschritte</b>		
3.5.3	Sekundärverpacken	H/V	1
<b>S.4</b>	<b>GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN (OHNE LABILE BLUTPRODUKTE)</b>		
<b>S.4.1</b>	<b>Grosshandel mit nicht verwendungsfertigen Arzneimitteln</b>		
S.4.1.1	Arzneimittel (Zwischenprodukte, ohne immunologische Arzneimittel und Blutprodukte)	H/V	1
S.4.1.2	Immunologische Arzneimittel (Zwischenprodukte)	H/V	1
S.4.1.3	Blutprodukte (Zwischenprodukte)	H/V	1
S.4.1.4	Wirkstoffe	H/V	1
<b>S.4.3</b>	<b>Grosshandel mit verwendungsfertigen Arzneimitteln, exklusive Marktfreigabe</b>		
S.4.3.1	Arzneimittel (ohne immunologische Arzneimittel und Blutprodukte)	H/V	1
S.4.3.2	Immunologische Arzneimittel	H/V	1
S.4.3.3	Blutprodukte	H/V	1
<b>S.5</b>	<b>AUSFUHR VON ARZNEIMITTELN (OHNE LABILE BLUTPRODUKTE)</b>		
<b>S.5.1</b>	<b>Ausfuhr von nicht verwendungsfertigen Arzneimitteln</b>		
S.5.1.1	Arzneimittel (Zwischenprodukte, ohne immunologische Arzneimittel und Blutprodukte)	H/V	1
S.5.1.2	Immunologische Arzneimittel (Zwischenprodukte)	H/V	1
S.5.1.3	Blutprodukte (Zwischenprodukte)	H/V	1
S.5.1.4	Wirkstoffe	H/V	1



Bewilligung Nr. 511797-102719517

<b>Nr.</b>	<b>Bezeichnung</b>	<b>Scope* FVP</b>	
<b>S.5.2</b>	<b>Ausfuhr von verwendungsfertigen Arzneimitteln</b>		
S.5.2.1	Arzneimittel (ohne immunologische Arzneimittel und Blutprodukte)	H/V	1
S.5.2.2	Immunologische Arzneimittel	H/V	1
S.5.2.3	Blutprodukte	H/V	1
<b>S.6</b>	<b>HANDEL IM AUSLAND MIT ARZNEIMITTELN (OHNE LABILE BLUTPRODUKTE)</b>		
<b>S.6.1</b>	<b>Handel mit nicht verwendungsfertigen Arzneimitteln im Ausland, ohne Lagerhaltung in der Schweiz</b>		
S.6.1.1	Arzneimittel (Zwischenprodukte, ohne immunologische Arzneimittel und Blutprodukte)	H/V	1
S.6.1.2	Immunologische Arzneimittel (Zwischenprodukte)	H/V	1
S.6.1.3	Blutprodukte (Zwischenprodukte)	H/V	1
S.6.1.4	Wirkstoffe	H/V	1
<b>S.6.2</b>	<b>Handel mit verwendungsfertigen Arzneimitteln im Ausland, ohne Lagerhaltung in der Schweiz</b>		
S.6.2.1	Arzneimittel (ohne immunologische Arzneimittel und Blutprodukte)	H/V	1
S.6.2.2	Immunologische Arzneimittel	H/V	1
S.6.2.3	Blutprodukte	H/V	1



\*siehe letzte Seite

Bewilligung Nr. 511797-102719517

**Geltungsbereich (Scope) der bewilligten Tätigkeiten (für alle Anhänge)**

- H/V Arzneimittel der Humanmedizin (Humanarzneimittel) und der Veterinärmedizin (Tierarzneimittel), ohne Arzneimittel für klinische Versuche
- V Ausschliesslich Arzneimittel der Veterinärmedizin (Tierarzneimittel)
- I Humanarzneimittel für klinische Versuche
- keine Präzisierung

