


Saarland  
Ministerium für Soziales, Gesundheit, Frauen und Familie

## HERSTELLUNGSERLAUBNIS

- |                                                                                                                 |                                                                                                                                                                                       |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen                                                                            | DE_SL_01_MIA_2019_0031/5000-104                                                                                                                                                       |
| 2. Name des Erlaubnisinhabers                                                                                   | Aurica Naturheilmittel und Naturwaren GmbH                                                                                                                                            |
| 3. Anschrift/en der Betriebsstätte/n des Herstellers / des Einführers                                           | Aurica Naturheilmittel und Naturwaren GmbH<br>Kochstraße 3 - 5<br>66763 Dillingen                                                                                                     |
| 4. Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers                                                                 | Kochstraße 3 - 5<br>66763 Dillingen                                                                                                                                                   |
| 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 | Ute Knott                                                                                                                                                                             |
| 8. Unterschrift                                                                                                 | <br>Im Auftrag                                                                                    |
| 9. Datum                                                                                                        | 31.10.2019                                                                                                                                                                            |
| 10. Anlagen                                                                                                     | Anlage 1<br>Anlage 3 (Anschrift/en der Betriebsstätte/n beauftragter Hersteller)<br>Anlage 4 (Anschrift/en beauftragter Prüfbetriebe)<br>Anlage 5 (Name/n der sachkundigen Person/en) |

