

ERLAUBNIS

nach § 3 des Betäubungsmittelgesetzes

für CC - Pharma GmbH

unter der BtM-Nummer **459 77 91**

für die Betriebsstätte In den Feldern 2
54570 Densborn

Die Erlaubnisurkunde vom 06. September 2021 ist nunmehr ungültig.

Verantwortlich für den Betäubungsmittelverkehr sind

Herr Dr. Michael Fischer
Frau Maria Fiedler (Vertreterin)

Die Erlaubnis beinhaltet den nachgenannten Betäubungsmittelverkehr

1. Handel mit dem nachgenannten Stoff
bis zu der angegebenen Jahreshöchstmenge

1.1 Dronabinol

2. Handel mit dem nachgenannten Betäubungsmittel
bis zu den jeweils angegebenen Jahreshöchstmengen

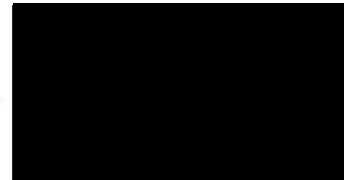
Cannabis (Medizinal-Cannabisblüten)

aus dem staatlich kontrollierten Anbau im Königreich der Niederlande
ausschließlich der Sorten

Bedica

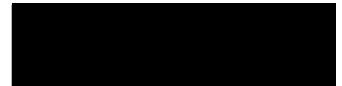
Bediol

Bedrobinol
Bedrocan
Bedrolite



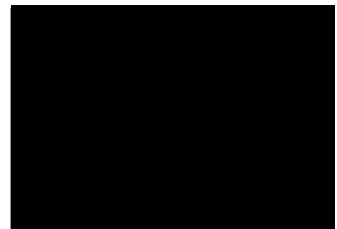
aus dem staatlich kontrollierten Anbau im Königreich Dänemark von der Firma
Schroll Medical ApS
ausschließlich der Sorte

Aphria medium 7



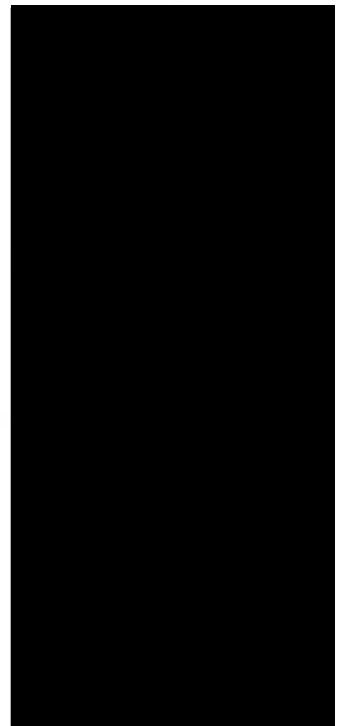
aus dem staatlich kontrollierten Anbau in Kanada von der Firma Aphria Inc.
ausschließlich der Sorten

Aphria balanced 4
Aphria forte 9
Aphria strong 8
Aphria strong 9



aus dem staatlich kontrollierten Anbau in der Portugiesischen Republik von der
Firma Tilray Portugal
ausschließlich der Sorten

Navcora THC 18 Spotlight Porto
Navcora THC 22 Spotlight Porto
Tilray THC 9 : CBD 9 No. 2
Tilray THC 10 : CBD 10 No. 2
Tilray THC 11 : CBD 11 No. 2
Tilray THC 15 Spotlight Porto
Tilray THC 18 Indica No. 4
Tilray THC 18 Spotlight Porto
Tilray THC 22 Indica No. 2
Tilray THC 22 Indica No. 4
Tilray THC 22 Sativa No. 2
Tilray THC 22 Spotlight Porto
Tilray THC 25 Indica No. 2
Tilray THC 25 Sativa No. 2
Tilray THC 25 Spotlight Porto



3. Handel nur im Geltungsbereich dieses Gesetzes mit dem nachgenannten Betäubungsmittel bis zu den jeweils angegebenen Jahreshöchstmengen

Cannabis (Medizinal-Cannabisblüten)

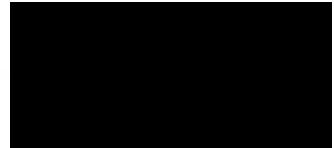
aus dem staatlich kontrollierten Anbau in Kanada von der Firma von der Firma Tilray Canada Ltd ausschließlich der Sorten

Tilray THC 9 : CBD 9 No. 1
Tilray THC 10 : CBD 10 No. 1
Tilray THC 11 : CBD 11 No. 1
Tilray THC 18 Spotlight Vancouver
Tilray THC 22 Indica No. 1
Tilray THC 22 Indica No. 3
Tilray THC 22 Sativa No. 1
Tilray THC 22 Spotlight Vancouver
Tilray THC 25 Indica No. 1
Tilray THC 25 Indica No. 3
Tilray THC 25 Sativa No. 1
Tilray THC 25 Spotlight Vancouver

aus dem staatlich kontrollierten Anbau in der Republik Östlich des Uruguay von der Firma Fotmer Corporation S.A. ausschließlich der Sorten

Navcora THC 18 Spotlight Montevideo
Navcora THC 22 Spotlight Montevideo
Tilray Hybrid THC - Medium Cannabisblüten ganz (Abverkauf unter alter Bezeichnung)
Tilray Hybrid THC - Strong Cannabisblüten ganz (Abverkauf unter alter Bezeichnung)
Tilray Indica THC - Medium Cannabisblüten ganz (Abverkauf unter alter Bezeichnung)
Tilray Indica THC - Strong Cannabisblüten ganz (Abverkauf unter alter Bezeichnung)
Tilray Sativa THC - Medium Cannabisblüten ganz (Abverkauf unter alter Bezeichnung)
Tilray Sativa THC - Strong Cannabisblüten ganz (Abverkauf unter alter Bezeichnung)
Tilray THC 18 Spotlight Montevideo

Tilray THC 22 Spotlight Montevideo
Tilray THC 25 Spotlight Montevideo



4. Handel mit den nachgenannten Zubereitungen
 - 4.1 Durogesic 75 mikrog/time Depotpflaster
(mit 12,6 mg Fentanyl)
nur zur Abgabe als
Durogesic SMAT 75 µg/h transdermales Pflaster
Zul.-Nr. 98173.00.00
 - 4.2 Durogesic 75 Mikrogramm/h transdermales Pflaster
(mit 12,6 mg Fentanyl)
nur zur Abgabe als
Durogesic SMAT 75 µg/h transdermales Pflaster
Zul.-Nr. 98173.00.00
 - 4.3 Durogesic 75 Mikrogramm/Stunde transdermales Pflaster
(mit 12,6 mg Fentanyl)
nur zur Abgabe als
Durogesic SMAT 75 µg/h transdermales Pflaster
Zul.-Nr. 98173.00.00
 - 4.4 Durogesic 100 mikrog/time Depotpflaster
(mit 16,8 mg Fentanyl)
nur zur Abgabe als
Durogesic SMAT 100 µg/h transdermales Pflaster
Zul.-Nr. 98174.00.00
 - 4.5 Durogesic 100 Mikrogramm/h transdermales Pflaster
(mit 16,8 mg Fentanyl)
nur zur Abgabe als
Durogesic SMAT 100 µg/h transdermales Pflaster
Zul.-Nr. 98174.00.00
 - 4.6 Durogesic 100 Mikrogramm/Stunde transdermales Pflaster
(mit 16,8 mg Fentanyl)
nur zur Abgabe als
Durogesic SMAT 100 µg/h transdermales Pflaster
Zul.-Nr. 98174.00.00
 - 4.7 Effentora 100 microgramos Buccaltabletten
(mit 157 µg Fentanylcitrat)
nur zur Abgabe als
Effentora 100 Mikrogramm Buccaltabletten
Zul.-Nrn. EU/1/08/441/001, EU/1/08/441/002
 - 4.8 Effentora 100 Mikrogramm Buccaltabletten
(mit 157 µg Fentanylcitrat)
Zul.-Nrn. EU/1/08/441/001, EU/1/08/441/002

- 4.9 Effentora 200 microgramos Buccaltabletten
(mit 314 µg Fentanylcitrat)
nur zur Abgabe als
Effentora 200 Mikrogramm Buccaltabletten
Zul.-Nrn. EU/1/08/441/003, EU/1/08/441/004
- 4.10 Effentora 200 Mikrogramm Buccaltabletten
(mit 314 µg Fentanylcitrat)
Zul.-Nrn. EU/1/08/441/003, EU/1/08/441/004
- 4.11 Effentora 400 Mikrogramm Buccaltabletten
(mit 628 µg Fentanylcitrat)
Zul.-Nrn. EU/1/08/441/005, EU/1/08/441/006
- 4.12 Palexia 50 mg Retardtabletten
(mit 58,24 mg Tapentadolhydrochlorid)
nur zur Abgabe als
Palexia retard 50 mg Retardtabletten
Zul.-Nr. 2203076.00.00
- 4.13 Palexia 100 mg Retardtabletten
(mit 116,48 mg Tapentadolhydrochlorid)
nur zur Abgabe als
Palexia retard 100 mg Retardtabletten
Zul.-Nr. 2203077.00.00
- 4.14 Palexia 150 mg Retardtabletten
(mit 174,72 mg Tapentadolhydrochlorid)
nur zur Abgabe als
Palexia retard 150 mg Retardtabletten
Zul.-Nr. 2203078.00.00
- 4.15 Palexia retard 50 mg Retardtabletten
(mit 58,24 mg Tapentadolhydrochlorid)
nur zur Abgabe als
Palexia retard 50 mg Retardtabletten
Zul.-Nr. 2203076.00.00
- 4.16 Palexia retard 100 mg Retardtabletten
(mit 116,48 mg Tapentadolhydrochlorid)
nur zur Abgabe als
Palexia retard 100 mg Retardtabletten
Zul.-Nr. 2203077.00.00
- 4.17 Palexia retard 150 mg Retardtabletten
(mit 174,72 mg Tapentadolhydrochlorid)
nur zur Abgabe als
Palexia retard 150 mg Retardtabletten
Zul.-Nr. 2203078.00.00
- 4.18 Targin 10 mg/5 mg Retardtabletten
(mit 10 mg Oxycodonhydrochlorid)
Zul.-Nr. 2205289.00.00
- 4.19 Targin 20 mg/10 mg Retardtabletten
(mit 20 mg Oxycodonhydrochlorid)
Zul.-Nr. 2205290.00.00

4.20 Targin 40 mg/20 mg Retardtabletten
(mit 40 mg Oxycodonhydrochlorid)
Zul.-Nr. 2205291.00.00

5. Handel mit den nachgenannten Zubereitungen (Cannabisextrakte)

5.1 der Firma Little Green Pharma Ltd., Australien

5.1.1 Cannabis Extrakt 10:10 LGP Classic Lösung
(mit 500 mg Δ 9-Tetrahydrocannabinol in 50 ml)

5.1.2 Cannabis Extrakt 20:5 LGP Classic Lösung
(mit 1.000 mg Δ 9-Tetrahydrocannabinol in 50 ml)

5.2 der Firma ARA – Avanti Rx Analytics Inc., Kanada

5.2.1 Aphria 10:13 Cannabisextrakt Lösung
(mit 1,052 v. H. Δ 9-Tetrahydrocannabinol)
nur zur Abgabe und Ausfuhr als
Aphria 10:13 Cannabisextrakt Lösung
(mit 250 mg Δ 9-Tetrahydrocannabinol in 25 ml
mit 500 mg Δ 9-Tetrahydrocannabinol in 50 ml)

5.2.2 Aphria 20:0 Cannabisextrakt Lösung
(mit 2,105 v. H. Δ 9-Tetrahydrocannabinol)
nur zur Abgabe und Ausfuhr als
Aphria 20:0 Cannabisextrakt Lösung
(mit 500 mg Δ 9-Tetrahydrocannabinol in 25 ml
mit 1.000 mg Δ 9-Tetrahydrocannabinol in 50 ml)

5.2.3 Aphria 20:6 Cannabisextrakt Lösung
(mit 2,105 v. H. Δ 9-Tetrahydrocannabinol)
nur zur Abgabe und Ausfuhr als
Aphria 20:6 Cannabisextrakt Lösung
(mit 500 mg Δ 9-Tetrahydrocannabinol in 25 ml
mit 1.000 mg Δ 9-Tetrahydrocannabinol in 50 ml)

5.3 der Firma Tilray Portugal

5.3.1 Tilray THC 10 : CBD 10 Lösung
(mit 250 mg Δ 9-Tetrahydrocannabinol in 25 ml)

5.3.2 Tilray THC 25 Lösung
(mit 625 mg Δ 9-Tetrahydrocannabinol in 25 ml)

5.3.3 Tilray THC 5 : CBD 20 Lösung
(mit 200 mg Δ 9-Tetrahydrocannabinol in 40 ml)

6. Handel nur im Geltungsbereich dieses Gesetzes mit den nachgenannten Zubereitungen (Cannabisextrakte)
 - 6.1 der Firma ARA – Avanti Rx Analytics Inc., Kanada
 - 6.1.1 Tilray THC 10 CBD 13 Lösung
(mit 250 mg Δ 9-Tetrahydrocannabinol in 25 ml
mit 500 mg Δ 9-Tetrahydrocannabinol in 50 ml)
 - 6.1.2 Tilray THC 20 Lösung
(mit 500 mg Δ 9-Tetrahydrocannabinol in 25 ml
mit 1.000 mg Δ 9-Tetrahydrocannabinol in 50 ml)
 - 6.1.3 Tilray THC 20 CBD 6 Lösung
(mit 500 mg Δ 9-Tetrahydrocannabinol in 25 ml
mit 1.000 mg Δ 9-Tetrahydrocannabinol in 50 ml)
 - 6.2 der Firma Tilray Portugal
 - 6.2.1 Tilray THC 2 : CBD 100 Lösung
(mit 50 mg Δ 9-Tetrahydrocannabinol in 25 ml)

7. Rückgabe bzw. Rücknahme der genannten Betäubungsmittel / ausgenommenen Zubereitungen nur in der erworbenen bzw. abgegebenen Form

Bonn, den 11. Oktober 2021

BUNDESINSTITUT FÜR
ARZNEIMITTEL UND MEDIZINPRODUKTE
82.03 – 55/4597791/07

Im Auftrag


Dr. Krüger



