**MERKBLATT**

**Zur Bearbeitung eines Antrags auf Einfuhrerlaubnis nach § 72 Abs. 1 Arzneimittelgesetz (AMG) erforderliche Unterlagen bzw. Angaben für Blut und Blutprodukte (vergleiche auch §§ 14, 15, 16 AMG)**

Formloser Antrag mit genauer Bezeichnung des Antragstellers und Angaben zur Rechtsform, ggf. Auszug aus dem Handelsregister

Bezeichnung der Betriebsstätte (Name, Straße, Ort) (§ 14 Abs. 1 Nr. 6 AMG) mit Angaben zu den mit der Einfuhr beabsichtigten Aktivitäten in dieser Betriebsstätte:

Einfuhr und Lagerung  Qualitätskontrolle (freigaberelevante Prüfungen)

Grundrisspläne der Betriebsgebäude und Betriebsräume für Prüfung und Lagerung  
(§ 14 Abs. 1 Nr. 6 AMG), wenn vorhanden Angaben zu externen Lägern (auch hier Anschriften und Grundrisspläne)

Nachweis der Verfügbarkeit der Räume: Kopie des Mietvertrags oder Grundbuchauszug

Benennung der *Sachkundigen Person* (§ 14 Abs. 1 Nr. 1, 3, 4 AMG)  
 oder  
 im Fall der Einfuhr von Arzneimitteln menschlicher Herkunft zur unmittelbaren Anwendung bei  
 Menschen (§ 72 Abs.1, 2 AMG):  
 Benennung einer *verantwortlichen Person für die Beurteilung der Qualität und Sicherheit der   
 Arzneimittel und ggf. für die Überführung der Arzneimittel in ihre anwendungsfähige Form*  
 siehe dazu: **separate Checkliste AMG-Personal**

Details zu den beantragten Tätigkeiten (§ 14 Abs. 1 Nr. 6 AMG i.V. mit § 16 AMG):  
 (siehe dazu **beiliegende Liste für Blutprodukte**; dort Zutreffendes bitte ankreuzen,  
 wenn nötig ergänzen)

Angaben zu den gemäß § 14 Abs. 4 AMG beauftragten Betrieben:   
 Name(n) und Anschrift(en) der Betriebsstätte(n); Verträge, genaue Angaben zu den beauftragten  
 Tätigkeiten (z.B. Art der Prüfungen)

Aktuelle Firmenbeschreibung / aktueller Site Master File, Qualitätssicherungs-Handbuch und Auflistung der Verfahrensanweisungen.

Folgende Mindestangaben sind notwendig zur Prüfung des Antrags und zur Vorbereitung der Besichtigung unerläßlich: Organigramm; kommentierter Lageplan der Gebäude und Räume (Nutzung, Klassifizierung); Zahl der in der Qualitätskontrolle, der Lagerhaltung und dem Vertrieb Beschäftigten; Auflistung der wesentlichen bei der Prüfung von Arzneimitteln verwendeten Einrichtungen/Geräte; schematische Darstellungen der verwendeten Standardabläufe und -verfahren bei Einfuhr, Prüfung, Freigabe und Change-Control; Liste eingeführter, geprüfter oder vertriebener Wirkstoffe und Arzneimittel und sonstiger Produkte; Auflistung externer Herstellungsbetriebe und Prüfbetriebe; Angaben zur Prüfung für andere Betriebe; vollständige Auflistung der vorhandenen Verfahrensanweisungen; exemplarische Herstellungs- und Prüfanweisungen.

***Liste der eingeführten Blutprodukte:***

***Arzneimittel- und Darreichungsformen, Einfuhrumfang***

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  | **Human-AM ohne AM zur klinischen Prüfung** | **Human-AM zur klinischen Prüfung** | **Tier-AM** |
| **2.1** | **Qualitätskontrolle eingeführter Arzneimittel** |  |  |  |
| 2.1.1 | Mikrobiologisch: Sterilität |  |  |  |
| 2.1.2 | Mikrobiologisch: Prüfung nichtsteriler Produkte |  |  |  |
|  | Ph.Eur. 2.6.27 Mikrobiologische Kontrolle zellulärer Produkte |  |  |  |
|  | Andere Prüfungen z.B. mikrobiologische Kontrolle von Blutkomponenten im Sinne der Richtlinie 2002/98/EG nach den vom Arbeitskreis Blut beim Robert-Koch-Institut vorgegebenen Mindestvoraussetzungen  (jeweils spezifizieren): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |  |  |  |
| 2.1.3 | Chemisch / Physikalisch |  |  |  |
|  | Prüfungen / Prüfmethoden aus Arzneibüchern z.B. aus den Kapiteln (Ph.Eur.) 2.2 Methoden der Physik und physikalischen Chemie (Prüfung/Prüfmethode jeweils spezifizieren): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |  |  |  |
|  | Andere Prüfungen (spezifizieren): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |  |  |  |
| 2.1.4 | Biologisch |  |  |  |
|  | Prüfungen / Prüfmethoden aus Arzneibüchern z.B. aus den Kapiteln (Ph.Eur.) 2.7 Biologische Wertbestimmungsmethoden (Prüfung/Prüfmethode jeweils spezifizieren): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |  |  |  |
|  | Andere Prüfungen (spezifizieren): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |  |  |  |
| **2.2** | **Einfuhrtätigkeiten** |  |  |  |
| *2.2.3* | *Biologische Arzneimittel* |  |  |  |
| 2.2.3.1 | Blutzubereitungen |  |  |  |
|  | Periphere Blutstammzellen aus Apherese von Fremdblut |  |  |  |
|  | Sonstige Präparate aus Fremdblut (jeweils spezifizieren): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |  |  |  |
|  | Stammzellen aus Nabelschnur-Fremdblut |  |  |  |
|  | Periphere Blutstammzellen aus Apherese von Eigenblut |  |  |  |
|  | Sonstige Präparate aus Eigenblut (jeweils spezifizieren): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |  |  |  |
|  | Stammzellen aus Nabelschnur-Eigenblut |  |  |  |
|  | Zwischenprodukte aus Plasma zur Fraktionierung (jeweils spezifizieren): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |  |  |  |
|  | Plasmaderivate (jeweils spezifizieren): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |  |  |  |
| *2.2.4* | *Andere Einfuhrtätigkeiten* |  |  |  |
| 2.2.4.5 | Biologische Ausgangsstoffe |  |  |  |
|  | Human-Plasma zur Fraktionierung |  |  |  |
|  | Human-Buffy-coat |  |  |  |
|  | Human-Nabelschnurblut |  |  |  |
|  | Sonstige zur Arzneimittelherstellung bestimmte Stoffe menschlicher Herkunft (jeweils spezifizieren): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |  |  |  |