

Anzeige der erlaubnisfreien Herstellung von Arzneimitteln durch Ärzte und Heilpraktiker gemäß §67 Abs. 2 AMG

1. Angaben zur Betriebsstätte

1.1 Name der Betriebsstätte			
1.2 Name der Klinik / Einrichtung			
1.3 Angaben zu den Räumlichkeiten, in denen die Herstellung stattfindet: Gebäude (* : _____)			
1.4 Erreichbarkeit			
Zeitraum	Telefon	Fax	Email

2. Summarische Zusammenstellung der hergestellten Arzneimittel

<input type="checkbox"/> Allergentests
<input type="checkbox"/> Mischen von Fertigarzneimitteln zur individuellen Anwendung (oral, zur Injektion, zur Infusion)
<input type="checkbox"/> Eigenbluttherapie unter Zugabe registrierter Homöopathika oder zugelassener Fertigarzneimitteln
<input type="checkbox"/> Eigenbluttherapie mit und ohne Behandlung des Eigenblutes
<input type="checkbox"/> Mischinjektionen/Mischinfusionen aus registrierten homöopathischen Arzneimitteln und einer Trägerlösung
<input type="checkbox"/> Mischinjektionen/Mischinfusionen aus zugelassenen Fertigarzneimitteln und einer Trägerlösung
<input type="checkbox"/> sonstige Herstellung (bitte spezifizieren)
<input type="checkbox"/> Eine abschließende Auflistung der Einzelpräparate ist wegen der Vielzahl der angewandten Mittel nicht möglich.

Der unterzeichnende Arzt erklärt, dass er gemäß § 13 Abs. 2b AMG Arzneimittel unter seiner unmittelbaren fachlichen Verantwortung zum Zwecke der persönlichen Anwendung bei einem bestimmten Patienten herstellt. Bei der Herstellung werden die anerkannten pharmazeutischen Regeln gemäß § 55 Abs. 1 und 8 AMG beachtet.

Datum: _____

Unterschrift der zur Ausübung
der Heilkunde befugten Person: _____