



Gewerbeaufsicht
in Niedersachsen



**Staatliches Gewerbeaufsichtsamt
Oldenburg**

Behörde für Arbeits-, Umwelt- und
Verbraucherschutz
Theodor-Tantzen-Platz 8 - 26122 Oldenburg

ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN

1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen
DE_NI_04_WDA_2025_0005 / 41403-2/5
2. Name der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers
Konivet GmbH
3. Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers
Robert-Bosch-Str. 6, 49632 Essen
4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers
Robert-Bosch-Str. 6, 49632 Essen
Johannes-Gutenberg-Str. 13, 49632 Essen
5. Umfang der Erlaubnis
Anlage 1
6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung
§ 18 Abs. 1 des Gesetzes über den Verkehr mit Tierarzneimitteln
(Tierarzneimittelgesetz - TAMG) in gültiger Fassung i. V. m. Art. 99 Abs. 1 VO (EU)
2019/6
7. Name der verantwortlichen Bearbeiterin/des verantwortlichen Bearbeiters der
zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, welcher die Erlaubnis erteilt
Fr. Mählmann
8. Unterschrift 
9. Datum
29.07.2025
10. Beigefügte Anlagen:
 Anlage 1 Umfang der Erlaubnis



UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

Konivet GmbH, Robert-Bosch-Str. 6, 49632 Essen

1. ARZNEIMITTEL

- Humanarzneimittel Tierarzneimittel

- 1.1 mit Erlaubnis zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR)
1.2 ohne Erlaubnis zum Inverkehrbringen in einem Staat des EWR, die im EWR in Verkehr gebracht werden (Befreiung von der Pflicht zur Zulassung)*
1.3 ohne Genehmigung zum Inverkehrbringen in einem Staat des EWR, die NICHT im EWR in Verkehr gebracht werden (Arzneimittel für Drittländer)

2. ERLAUBTE TÄTIGKEITEN

- 2.1 Beschaffung
2.2 Lagerung
2.3 Lieferung (Abgabe)
2.4 Ausfuhr
2.5 Andere Aktivitäten: (bitte benennen)

3. ARZNEIMITTEL MIT BESONDEREN ANFORDERUNGEN

- 3.1 Arzneimittel entsprechend Art. 83 der Richtlinie 2001/83/EG¹
- 3.1.1 Narkotika oder psychotrope Stoffe
 - 3.1.2 Arzneimittel aus Blut
 - 3.1.3 immunologische Arzneimittel
 - 3.1.4 radioaktive Arzneimittel (einschließlich Radionuklidkits)
- Tierarzneimittel
- 3.1.5 Narkotika oder psychotrope Stoffe
 - 3.1.6 Arzneimittel für Lebewesen
 - 3.1.7 verschreibungspflichtige Tierarzneimittel
- 3.2 Medizinische Gase
3.3 Kühlkettenpflichtige Arzneimittel (Lagerung und Transport bei niedrigen Temperaturen)
3.4 Andere Aktivitäten: (bitte benennen oder auf Anlage 5 verweisen)

Einschränkungen oder Klarstellungen bezüglich des Umfangs der Erlaubnis (öffentlich zugänglich):

Zu 1.2 Tierarzneimittel, die im Falle des „Therapienotstandes“ im Rahmen der Umwidnungskaskade der Art. 112, 113 und 114 EU-TAM-VO eingesetzt werden sollen.

Zu 2.2 Die Lagerung von Arzneimitteln in der Robert-Bosch-Str. 6, 49632 Essen ist von dieser Erlaubnis bis zum 01.09.2025 erfasst.

¹ Unbeschadet weiterer Erlaubnisse aufgrund nationaler Vorschriften

UMFANG DER ERLAUBNIS

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

Konivet GmbH, Johannes-Gutenberg-Str. 13, 49632 Essen

1. ARZNEIMITTEL

- Humanarzneimittel Tierarzneimittel

- 1.1 mit Erlaubnis zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes
- 1.2 ohne Erlaubnis zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR), die im EWR in Verkehr gebracht werden (Befreiung von der Pflicht zur Zulassung)*
- 1.3 ohne Genehmigung zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes, die NICHT im EWR in Verkehr gebracht werden (Arzneimittel für Drittländer)

2. ERLAUBTE TÄTIGKEITEN

- 2.1 Beschaffung
- 2.2 Lagerung
- 2.3 Lieferung (Abgabe)
- 2.4 Ausfuhr
- 2.5 Andere Aktivitäten: (bitte benennen)

3. ARZNEIMITTEL MIT BESONDEREN ANFORDERUNGEN

- 3.1 Arzneimittel entsprechend Art. 83 der Richtlinie 2001/83/EG²
- 3.1.1 Narkotika oder psychotrope Stoffe
- 3.1.2 Arzneimittel aus Blut
- 3.1.3 immunologische Arzneimittel
- 3.1.4 radioaktive Arzneimittel (einschließlich Radionuklidkits)
- Tierarzneimittel
- 3.1.5 Narkotika oder psychotrope Stoffe
- 3.1.6 Arzneimittel für Lebensmitteltiere
- 3.1.7 verschreibungspflichtige Tierarzneimittel
- 3.2 Medizinische Gase
- 3.3 Kühlkettenpflichtige Arzneimittel (Lagerung und Transport bei niedrigen Temperaturen)
- 3.4 Andere Aktivitäten: (bitte benennen oder auf Anlage 5 verweisen)

Einschränkungen oder Klarstellungen bezüglich des Umfangs der Erlaubnis (öffentlich zugänglich):

Zu 1.2 Tierarzneimittel, die im Falle des „Therapienotstandes“ im Rahmen der Umwidnungskaskade der Art. 112, 113 und 114 EU-TAM-VO eingesetzt werden sollen

² Unbeschadet weiterer Erlaubnisse aufgrund nationaler Vorschriften



Gewerbeaufsicht
in Niedersachsen



**Staatliches Gewerbeaufsichtsamt
Oldenburg**

Behörde für Arbeits-, Umwelt- und
Verbraucherschutz
Theodor-Tantzen-Platz 8 - 26122 Oldenburg

Zertifikat-Nr./Certificate No: DE_NI_04_GDP_2025_0012 Seitenzahl/Page No 2

**BESTÄTIGUNG DER
ÜBEREINSTIMMUNG EINES
GROSSHÄNDLERS MIT GDP**

**Ausgestellt nach einer Inspektion gemäß
Art. 123 (1d) der Verordnung (EU) 2019/6**

Die zuständige deutsche Überwachungsbe-
hörde bestätigt:

Der Großhändler

Konivet GmbH
Robert-Bosch-Str. 6
49632 Essen

wurde im Rahmen der nationalen
Arzneimittelüberwachung inspiziert in
Verbindung mit der Erlaubnis Nr.
DE_NI_04_WDA_2025_0005/41403-2/5
gemäß Art. 99 der Verordnung (EU) 2019/6
des Europäischen Parlaments und des
Rates vom 11. Dezember 2018 umgesetzt in
deutsches Recht durch:

§ 18 Abs. 1 Tierarzneimittelgesetz

Auf Grund der aus der letzten Inspektion
vom 15 April 2025 gewonnenen
Erkenntnisse wird für die oben genannte
Betriebsstätte des Großhändlers die
Übereinstimmung mit den Grundsätzen und
Leitlinien der Guten Vertriebspraxis
entsprechend der Durchführungsverordnung
(EU) 2021/1248 bestätigt..

**CERTIFICATE OF GDP COMPLIANCE
OF A WHOLESALE DISTRIBUTOR**

**Issued following an inspection in
accordance with Art. 123 (1d) of Directive
(EU) 2019/6**

The competent authority of GERMANY
confirms the following:

The wholesale distributor

Konivet GmbH
Robert-Bosch-Str. 6
49632 Essen

has been inspected under the national
inspection programme in connection with
authorisation number
DE_NI_04_WDA_2025_0005/41403-2/5 in
accordance with Art. 99 of Directive (EU)
2019/6 of the European Parliament and of
the Council of December 11, 2018
transposed in the following national
legislation:

*Sect. 18 (1) Tierarzneimittelgesetz
(Veterinary Drug Law)*

From the knowledge gained during
inspection of this wholesale distributor, the
latest of which was conducted on 15th of
April 2025, it is considered that it complies
with the Good Distribution Practice
requirements laid down in Implementing
Regulation (EU) 2021/1248.

Dieses Zertifikat bestätigt den Status der Betriebsstätte zum Zeitpunkt der oben genannten Inspektion. Es sollte nicht zur Bestätigung der Übereinstimmung herangezogen werden, wenn seit der genannten Inspektion mehr als fünf Jahre vergangen sind. Die Gültigkeitsdauer kann unter Rückgriff auf das Risikomanagement durch einen Eintrag in das Feld Einschränkungen oder klarstellende Anmerkungen eingeschränkt werden.

Das Zertifikat ist nur bei Vorlage sämtlicher Seiten gültig.

Einschränkungen oder klarstellende Anmerkungen betreffend den Umfang dieses Zertifikates:

Siehe Erlaubnis

29/07/2025

Im Auftrag



Name und Unterschrift des Bearbeiters der zuständigen deutschen Behörde

Eva Mählmann
Staatliches Gewerbeaufsichtsamt
Oldenburg
Inspektorat Oldenburg
Theodor-Tantzen-Platz 8
26122 Oldenburg
Tel.: +49(0)441 80077-201
Fax: +49(0)441 80077-299

This certificate reflects the status of the premises at the time of the inspection noted above and should not be relied upon to reflect the compliance status if more than five years have elapsed since the date of that inspection. However this period of validity may be reduced using regulatory risk management principles, by an entry in the Restrictions or Clarifying Remarks field.

This certificate is valid only when presented with all pages.

Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of this certificate.

See authorisation

29/07/2025

On behalf

Name and signature of the authorised person of the Competent Authority of Germany

Eva Mählmann
Staatliches Gewerbeaufsichtsamt
Oldenburg
Inspektorat Oldenburg
Theodor-Tantzen-Platz 8
26122 Oldenburg
Tel.: +49(0)441 80077-201
Fax: +49(0)441 80077-299



Gewerbeaufsicht
in Niedersachsen



**Staatliches Gewerbeaufsichtsamt
Oldenburg**

Behörde für Arbeits-, Umwelt- und
Verbraucherschutz
Theodor-Tantzen-Platz 8 - 26122 Oldenburg

Zertifikat-Nr./Certificate No: DE_NI_04_GDP_2025_0013 Seitenzahl/Page No 2

**BESTÄTIGUNG DER
ÜBEREINSTIMMUNG EINES
GROSSHÄNDLERS MIT GDP**

**Ausgestellt nach einer Inspektion gemäß
Art. 123 (1d) der Verordnung (EU) 2019/6**

Die zuständige deutsche Überwachungsbe-
hörde bestätigt:

Der Großhändler

Konivet GmbH

Johannes-Gutenberg-Str. 13

49632 Essen

wurde im Rahmen der nationalen
Arzneimittelüberwachung inspiziert in
Verbindung mit der Erlaubnis Nr.
DE_NI_04_WDA_2025_0005/41403-2/5
gemäß Art. 99 der Verordnung (EU) 2019/6
des Europäischen Parlaments und des
Rates vom 11. Dezember 2018 umgesetzt in
deutsches Recht durch:

§ 18 Abs. 1 Tierarzneimittelgesetz

Auf Grund der aus der letzten Inspektion
vom 15 April 2025 gewonnenen
Erkenntnisse wird für die oben genannte
Betriebsstätte des Großhändlers die
Übereinstimmung mit den Grundsätzen und
Leitlinien der Guten Vertriebspraxis
entsprechend der Durchführungsverordnung
(EU) 2021/1248 bestätigt..

**CERTIFICATE OF GDP COMPLIANCE
OF A WHOLESALE DISTRIBUTOR**

**Issued following an inspection in
accordance with Art. 123 (1d) of Directive
(EU) 2019/6**

The competent authority of GERMANY
confirms the following:

The wholesale distributor

Konivet GmbH

Johannes-Gutenberg-Str. 13

49632 Essen

has been inspected under the national
inspection programme in connection with
authorisation number
DE_NI_04_WDA_2025_0005/41403-2/5 in
accordance with Art. 99 of Directive (EU)
2019/6 of the European Parliament and of
the Council of December 11, 2018
transposed in the following national
legislation:

*Sect. 18 (1) Tierarzneimittelgesetz
(Veterinary Drug Law)*

From the knowledge gained during
inspection of this wholesale distributor, the
latest of which was conducted on 15th of
April 2025, it is considered that it complies
with the Good Distribution Practice
requirements laid down in Implementing
Regulation (EU) 2021/1248.

Dieses Zertifikat bestätigt den Status der Betriebsstätte zum Zeitpunkt der oben genannten Inspektion. Es sollte nicht zur Bestätigung der Übereinstimmung herangezogen werden, wenn seit der genannten Inspektion mehr als fünf Jahre vergangen sind. Die Gültigkeitsdauer kann unter Rückgriff auf das Risikomanagement durch einen Eintrag in das Feld Einschränkungen oder klarstellende Anmerkungen eingeschränkt werden.

Das Zertifikat ist nur bei Vorlage sämtlicher Seiten gültig.

Einschränkungen oder klarstellende Anmerkungen betreffend den Umfang dieses Zertifikates:

Siehe Erlaubnis

29/07/2025

Im Auftrag



Name und Unterschrift des Bearbeiters der zuständigen deutschen Behörde

Eva Mählmann
Staatliches Gewerbeaufsichtsamt
Oldenburg
Inspektorat Oldenburg
Theodor-Tantzen-Platz 8
26122 Oldenburg
Tel.: +49(0)441 80077-201
Fax: +49(0)441 80077-299



This certificate reflects the status of the premises at the time of the inspection noted above and should not be relied upon to reflect the compliance status if more than five years have elapsed since the date of that inspection. However this period of validity may be reduced using regulatory risk management principles, by an entry in the Restrictions or Clarifying Remarks field.

This certificate is valid only when presented with all pages.

Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of this certificate:

See authorisation

29/07/2025

On behalf

Name and signature of the authorised person of the Competent Authority of Germany

Eva Mählmann
Staatliches Gewerbeaufsichtsamt
Oldenburg
Inspektorat Oldenburg
Theodor-Tantzen-Platz 8
26122 Oldenburg
Tel.: +49(0)441 80077-201
Fax: +49(0)441 80077-299