

NEKTARI VZW : VERGUNNING GMDP n° 1960 V

Bij toepassing van de artikels 88 en 89 van de verordening (EU) 2019/6 betreffende dierengeneesmiddelen :

de firma : **Nektari VZW**

ondernemingsnummer 0407.231.239
maatschappelijke zetel Pullaar 159
2870 Puurs-Sint-Amands
administratieve zetel Pullaar 159
2870 Puurs-Sint-Amands

met als plaats van verrichtingen :

- Pullaar 159, 2870 Puurs-Sint-Amands

wordt vergunning verleend om:

- de activiteiten uit te voeren aangegeven op de vergunning voor fabricage/invoer (MIA) (2 pagina's) en de distributieactiviteiten van de betreffende geneesmiddelen.



Voor de minister van Volksgezondheid,
de administrateur generaal,
Xavier De Cuyper

In opdracht Philippe De Buck
DG Inspectie – Diensthoofd Afdeling Vergunningen

FABRICAGE/INVOER VERGUNNING^{1, 2}

1. Vergunningnummer 1960 V
2. Naam van de vergunninghouder Nektari (LOC-100053989)
3. Adres van de fabricage/invoervestiging Nektari (LOC-100053989), Pullaar 159, Puurs-Sint-Amands, 2870, België
4. Wettelijk adres van de vergunninghouder Pullaar 159, Puurs-Sint-Amands, 2870, België
5. Omvang van vergunning en toedieningsvormen BIJLAGE 1 en/ of BIJLAGE 2
6. Wettelijke grondslag van de vergunning Art. 88 of Regulation (EU) 2019/6
7. Naam van de verantwoordelijke persoon van de bevoegde instantie van de lidstaat die de vergunning verleent Mr. Xavier De Cuyper
8. Handtekening
9. Datum 2022-06-01
10. Bijgevoegde bijlagen Bijlage 1 en/of Bijlage 2
Optionele Bijlagen indien vereist:
Bijlage 3(Adressen van vestigingen van contractbereiders)
Bijlage 4(Adressen van contractlaboratoria)
Bijlage 5(Naam van de Bevoegde Perso(o)n(en))
Bijlage 6(Naam van verantwoordelijke personen)
Bijlage 7(Datum van de inspectie op basis waarvan de vergunning werd verleend, omvang van de laatste inspectie)
Bijlage 8(Bereide/ ingevoerde toegelaten producten)³

¹The authorisation referred to in paragraph 40(1) of Directive 2001/83/EC and 44(1) of Directive 2001/82/EC, as amended, shall also be required for imports coming from third countries into a Member State.

²Guidance on the interpretation of this template can be found in the Help menu of EudraGMDP database.

³The Competent Authority is responsible for appropriate linking of the authorisation with the manufacturer's application (Art. 42(3) of Directive 2001/83/EC and Art. 46(3) of Directive 2001/82/EC as amended).

OMVANG VAN DE VERGUNNING**BIJLAGE 1**

Naam en adres van de vestiging: Nektari, Pullaar 159, Puurs-Sint-Amands, 2870, België

Diergeneesmiddelen

Vergunde Activiteiten

Bereidingshandelingen(overeenkomstig deel 1)

Deel 1 - Bereidingshandelingen

1.5	Alleen Verpakken
------------	-------------------------

	<i>1.5.2 Secundair Verpakken</i>
--	----------------------------------