

99005019261000, 99005019261000

Display the person responsible for information in accordance with the Medicinal Products Act

Heruntergeladen am 24.06.2025

<https://fimportal.de/xzufi-services/265580091/L100039>

Modul	Sachverhalt
Leistungsschlüssel	99005019261000, 99005019261000
Leistungsbezeichnung I	Display the person responsible for information in accordance with the Medicinal Products Act
Leistungsbezeichnung II	
Typisierung	2/3a - Bund: Regelung, Land: Vollzug
Quellredaktion	Rheinland-Pfalz
Freigabestatus Katalog	fachlich freigegeben (silber)
Freigabestatus Bibliothek	fachlich freigegeben (gold)
Begriffe im Kontext	
Leistungstyp	Leistungsobjekt mit Verrichtung
Leistungsgruppierung	Arzneimittel (005)
Verrichtungskennung	Entgegennahme (261)
SDG-Informationsbereich	Vorschriften für und Anforderungen an Erzeugnisse, Erlangung von Lizenzen, Genehmigungen oder

Modul	Sachverhalt
	Zulassungen im Hinblick auf die Gründung und Führung eines Unternehmens
Lagen Portalverbund	Anmeldepflichten (2010100), Mitarbeiterbezogene Meldepflichten (2030400)
Einheitlicher Ansprechpartner	Nein
Fachlich freigegeben am	07.08.2023
Fachlich freigegeben durch	Ministry of Science and Health Rhineland-Palatinate (MWG)
Handlungsgrundlage	https://www.gesetze-im-internet.de/amg_1976/_74a.html https://www.gesetze-im-internet.de/amwhv/_12.html
Teaser	
Volltext	If there are several information officers, you must clearly delineate their areas of responsibility. In order to assess the demarcation, you must submit the regulations that you, as the permit holder, have laid down in writing or electronically.
Erforderliche Unterlagen	In Rhineland-Palatinate, you must submit the documents in the following form: • Licence to practise medicine / certificate of study (official or notarized copy) • Proof of practical experience (Signed original; Interim certificates: officially certified copy) • Curriculum vitae (signed original) • Certificate of good conduct (original, document type "OB" - sent directly to the authority) • Form "Declaration of Designation" (signed original) • Declaration of commitment (signed original)
Voraussetzungen	
Kosten	Gebühr: 17€ - 293€ The fees will be charged at the end of the procedure with the notification being sent. https://www.landesrecht.rlp.de/bsrp/document/jlr-GesVwGebVRP2013rahmen

Modul	Sachverhalt
Verfahrensablauf	If you submit your application via the online service, you must submit the required evidence to the competent authority in the original or as a certified copy.
Bearbeitungsdauer	3 - 6 Woche(n) If the documents to be submitted are incomplete or insufficient, the processing time will be extended accordingly.
Frist	Initial application: prior to the placing on the market of finished medicinal products. Change/change of the person responsible for information: as soon as possible, at least 6 weeks in advance
weiterführende Informationen	
Hinweise	
Rechtsbehelf	
Kurztext	in Rhineland-Palatinate: State Office for Social Affairs, Youth and Pensions
Ansprechpunkt	
Zuständige Stelle	State Office for Social Affairs, Youth and Pensions
Formulare	
Ursprungsportal	Informationsbeauftragte für Pharmazieunternehmen mitteilen, Display the person responsible for information in accordance with the Medicinal Products Act