



PRESSEMITTEILUNG

TONNEX erhält EU-GMP-Zertifizierung für Standort Schwerin

Schwerin, August 2026 – Die TONNEX GmbH hat für ihren Standort in Schwerin die EU-GMP-Zertifizierung erhalten und verfügt über die Herstellungs-/Einfuhrerlaubnis gemäß § 13 Abs. 1 und § 72 Abs. 1 Arzneimittelgesetz (AMG). Damit schafft das Unternehmen eine wesentliche Grundlage für den Aufbau internationaler pharmazeutischer Lieferketten für Medizinalcannabis.

Pharmazeutische Schnittstelle zwischen internationaler Produktion und deutschem Markt

TONNEX verbindet qualifizierte Produktionspartner in internationalen Herkunftsmärkten mit pharmazeutischer Verarbeitung, Qualitätskontrolle und Chargenzertifizierung am Standort Schwerin. Ziel ist es, internationale Produktionskapazitäten mit den regulatorischen Anforderungen des deutschen Arzneimittelmarktes zu verbinden.

„Die Erteilung der Herstellungserlaubnis ist für uns ein wichtiger Meilenstein“, sagt Christian Tonn, Mitgründer und Geschäftsführer der TONNEX GmbH. „Sie bestätigt, dass wir am Standort Schwerin die regulatorischen und pharmazeutischen Voraussetzungen geschaffen haben, um Cannabisblüten innerhalb eines klar definierten und behördlich genehmigten Tätigkeitsumfangs zu bearbeiten und für den deutschen Markt bereitzustellen.“

Qualität beginnt im Herkunftsland

TONNEX setzt bereits bei der internationalen Beschaffung auf die Qualifizierung seiner Produktionspartner. Bewertet werden unter anderem Qualitätsmanagement, Produktionsprozesse, Dokumentation, Kapazitäten und Lieferfähigkeit. Geeignete Produzenten werden auditiert und für eine langfristige Zusammenarbeit qualifiziert.

„Unsere Arbeit beginnt nicht erst, wenn die Ware in Deutschland ankommt“, erklärt Alexander Stenzel, Mitgründer und Geschäftsführer der TONNEX GmbH. „Wir prüfen bereits im Herkunftsland, ob Produzenten unsere Qualitätsanforderungen dauerhaft und reproduzierbar erfüllen können. Unser Ziel sind langfristige Partnerschaften und planbare Lieferketten – nicht die kurzfristige Beschaffung einzelner Chargen.“



Schwerin als pharmazeutische Schnittstelle

Am Standort Schwerin übernimmt TONNEX wesentliche pharmazeutische Prozessschritte innerhalb der eigenen EU-GMP-Struktur. Dazu gehören die Bearbeitung von Cannabisblüten, pharmazeutische Dokumentation, definierte Qualitätskontrollen und die Chargenzertifizierung.

Damit verbindet TONNEX qualifizierte internationale Produktionspartner mit den erforderlichen pharmazeutischen Prozessen in Deutschland. Ergänzt wird die Struktur durch qualifizierte Logistik- und Distributionspartner.

Über TONNEX

Die TONNEX GmbH mit Sitz in Schwerin ist ein pharmazeutisches Unternehmen mit Fokus auf Medizinalcannabis. TONNEX verbindet die Qualifizierung internationaler Produzenten mit EU-GMP-konformen pharmazeutischen Prozessen, Qualitätskontrolle, Analytik und Chargenzertifizierung in Deutschland.

Das Unternehmen verfügt über eine Herstellungserlaubnis nach § 13 AMG, eine Einfuhrerlaubnis nach § 72 AMG sowie eine Großhandelserlaubnis nach § 52a AMG.

TONNEX GmbH
Hagenower Str. 73
19061 Schwerin

Tel.: +49 (0)385 399 38 17
E-Mail: info@tonnex.de