

## Tilladelse til fremstilling og indførsel af lægemidler og mellemprodukter

*Manufacturing and Importation Authorisation*

Lægemiddelstyrelsen godkender hermed, at  
*The Danish Medicines Agency hereby authorises*

- |  |  |
|--|--|
| 1. Autorisationsnummer <i>Authorisation No.</i>          | <b>104205</b>  |
| 2. Virksomhed/fremstiller <i>Name of manufacturer</i>    | <b>Biofarma Logistik A/S</b>                           |
| 3. Fremstillingssted(er)<br><i>Manufacturing site(s)</i> | <b>Baldersbuen 29 E st. th.<br/>DK-2640 Hedehusene</b> |
| Virksomhedsnummer <i>DKMA No.</i>                        | <b>325765</b>  |
| OMS LOC ID   | <b>LOC-100068765</b>                                   |

udfører de i vedhæftede annekser nævnte aktiviteter  
*to carry out the activities mentioned in the Annexes attached*

- |   |  |                                 |
|---|--|---------------------------------|
| 4. Virksomhedens registrerede hovedadresse<br><i>Legally registered address</i>   | <b>Naverland 22<br/>DK-2600 Glostrup</b>   | <b>Virkn.nr. DKMA No. 57000</b> |
| OMS ID  | <b>LOC-100023761 / ORG-100015079</b>   |                                 |
| 5. Tilladelsens gyldighedsområde<br><i>Scope of authorisation</i>   | <b>Annex 1</b>   |                                 |
| 6. Lovgrundlag for tilladelsen<br><i>Legal basis of authorisation</i>   | <b>Lægemiddeloven - Lov om lægemidler, § 39, stk. 1 og 2.<br/><i>The Medicines Act</i></b> |                                 |
| <b>Bekendtgørelse om fremstilling og indførsel af lægemidler og mellemprodukter.<br/><i>Executive order on the manufacturing and importation of medicinal products including intermediates.</i></b> |  |                                 |
| 7. Ansvarlig for udstedelsen <i>Responsible Officer</i>   | <b>Anne-Mette Rusch, cand.pharm. MSc Pharm</b>   |                                 |
| 8. Underskrift <i>Signature</i>   | ..... <b>Anne-M. Rusch</b> .....   |                                 |
| 9. Ikrafttrædelsesdato <i>Applies as from</i>   | <b>01. januar 2025 01 January 2025</b>   |                                 |
| 10. Bilag <i>Annexes attached</i>   | <b>Annex 1, Annex 3, Annex 4, Annex 5</b>  |                                 |

Det er en betingelse for opretholdelse af tilladelsen, at der ikke uden Lægemiddelstyrelsens forudgående godkendelse gennemføres ændringer i de forhold vedrørende virksomheden, der ligger som grundlag for udstedelsen. *It is a condition for maintaining the authorisation that no changes are made to the circumstances that form the basis of the authorisation without preceding approval by the Danish Medicines Agency.*

Denne tilladelse erstatter tilladelse med aut. nr. 103810 *Substitutes authorisation with aut. no. 103810*



Adresse på site Address of the site **Baldersbuen 29E st. th., DK-2640 Hedehusene**

**LÆGEMIDLER** MEDICINAL PRODUCTS

**DOMÆNE** DOMAIN

Humane lægemidler Human Medicinal Products

**GODKENDTE AKTIVITETER** AUTHORISED OPERATIONS

Fremstillingsaktiviteter (iht. del 1) Manufacturing operations (according to part 1)

Indførsel af lægemidler (iht. del 2) Importation of medicinal products (according to part 2)

**ANNEX 1 - DEL 1 FREMSTILLINGSAKTIVITETER** MANUFACTURING OPERATIONS

1.4	<b>Andre lægemidler eller andre fremstillingsaktiviteter</b> <i>Other products or manufacturing activity</i>
	<b>1.4.3 Andet</b> <i>Other</i> <ul style="list-style-type: none"><li>o Opbevaring af reference- og retentionsprøver for andre fremstillere <i>Storage of reference and retention samples for other manufacturers</i></li></ul>
1.5	<b>Færdigkonfektionering</b> <i>Packaging</i>
	<b>1.5.2 Sekundær pakning</b> <i>Secondary packing</i>

**Begrænsninger eller uddybende bemærkninger til ovennævnte fremstillingsaktiviteter**

*Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of these manufacturing operations*

Ingen *None*



ANNEX 1 - DEL 2 INDFØRSEL AF LÆGEMIDLER FRA LANDE UDENFOR EU/EØS (3. lande) <i>IMPORTATION OF MEDICINAL PRODUCTS FROM COUNTRIES OUTSIDE THE EEA</i>	
2.3	<b>Andre indførselsaktiviteter</b> <i>Other importation activities</i>
2.3.1	<b>Sted for fysisk indførsel</b> <i>Site of physical importation</i>

<b>Begrænsninger eller uddybende bemærkninger til ovennævnte indførselsaktiviteter</b> <i>Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of these importing operations</i>
Ingen <i>None</i>



LÆGEMIDDELSTYRELSEN

**Kontraktfremstillere og kontraktlaboratorier** *Contract manufacturers and contract laboratories*

Det er et vilkår for opretholdelse af tilladelse, at virksomheden overholder gældende regler for at udlægge fremstilling eller analyse efter kontrakt, jf. betingelserne i bekendtgørelse om fremstilling og indførsel af lægemidler og mellemprodukter. Reglerne indebærer at:

- Kontraktgiver skal sikre, at kontrakttager til enhver tid har en gyldig og dækkende myndighedsgodkendelse. Såfremt kontrakttager er beliggende i tredjeland, skal kontrakttager have et gyldigt og dækkende GMP-certifikat udstedt af en EU/EØS-myndighed eller af MRA-myndighed i MRA-land. Kontraktgiver skal til en hver tid sikre sig at være i besiddelse af den gyldige tilladelse / GMP-certifikat for samtlige kontrakttagere.
- Der skal være indgået og underskrevet en kontrakt mellem kontraktgiver og kontrakttager.
- Kontraktgiver skal have auditeret kontrakttager iht. EU GMP-reglerne inden for de sidste 3 år, og audit skal være afsluttet med tilfredsstillende resultat.

Ovenstående forhold skal være på plads inden en kontrakttager tages i brug til fremstilling eller analyse. Virksomheden skal til enhver tid være i besiddelse af en fuld opdateret liste over virksomhedens kontrakttagere.

*It is a condition for maintenance of this authorisation that the manufacturer complies with the current rules for outsourcing manufacturing or analysis of medicinal products or intermediate products according to contract according to regulation on the Manufacturing and Importation of Medicinal Products, including intermediates. The rules involve that:*

- *Contract giver is obliged to ensure that contract acceptors at all time hold a valid and adequate manufacturer's and importer's authorisation or other relevant authorisation according to national law in another EEA country. If a contract acceptor is located in a third country, the contract acceptor must hold a valid and adequate GMP certificate issued by an EEA authority or MRA authority if in MRA-country.*
- *A contract must be entered and signed between contract giver and contract acceptor.*
- *Contract giver must have audited contract acceptor according to the EU GMP rules within the past 3 years, and the audit must be closed with a satisfactory result.*

*The above mentioned conditions must be completed before a contract acceptor is used for manufacturing or analysis. The company must always have an updated list of the contract acceptors.*

**Sagkyndige personer** *Qualified Persons*

ANNEX 5

**Navn og titel** *Name and title*

- Jeannette Kræmer, cand.pharm. *MSc Pharm*