

## Tilladelse til engrosforhandling af lægemidler inden for EU/EØS

*Wholesale Distribution Authorisation regarding Medicinal Products within the EEA*

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

- |   |  |
|---|--|
| 1. Autorisationsnummer <i>Authorisation No.</i>   | <b>104211</b>                            |
| 2. Virksomhed <i>Name of authorisation holder</i> | <b>Biofarma Logistik A/S</b>             |
| 3. På adressen <i>At the address</i>              | <b>Naverland 22<br/>DK-2600 Glostrup</b> |
| Virksomhedsnummer <i>DKMA No.</i>                 | <b>57000</b>                             |
| OMS LOC ID  | <b>LOC-100023761</b>                     |

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

- |   |  |                                |
|---|--|--------------------------------|
| 4. Virksomhedens hovedkontor<br><i>Legally registered address</i>   | <b>Naverland 22<br/>DK-2600 Glostrup</b>   | <b>Virk.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>Lægemedelloven - Lov om lægemidler § 39, stk. 1.<br/><i>The Medicines Act</i></b> |                                |
| Bekendtgørelse om distribution af lægemidler. <i>Executive order on the Distribution of Medicinal Products.</i> |  |                                |
| Forordning (EU) 2019/6 om veterinærlægemidler. <i>Regulation (EU) 2019/6 on veterinary medicinal products.</i>  |  |                                |
| 7. Ansvarlig for udstedelsen <i>Responsible officer</i>   | <b>Anne-Mette Rusch, cand.pharm. MSc Pharm</b>                                       |                                |
| 8. Underskrift <i>Signature</i>   | ..... <i>Anne-M. Rusch</i> .....   |                                |
| 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</b>  |                                |

Det er en betingelse for opretholdelse af tilladelsen, at der ikke uden Lægemedelstyrelsens 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 this authorisation without preceding approval by the Danish Medicines Agency.*

Denne tilladelse erstatter tilladelse med aut. nr. 102125 *Substitutes authorisation with aut. no. 102125*



**Adresse på site Address of the site Naverland 22, DK-2600 Glostrup**

**Engrosforhandling af lægemidler mellem lande inden for EU/EØS**  
*Wholesale distribution of medicinal products between countries within the EEA*

**DOMÆNE DOMAIN**

- Humane lægemidler *Human Medicinal Products*  
 Veterinære lægemidler *Veterinary Medicinal Products*

**ENGROSFORHANDLING Wholesale distribution**

- Annex 1 angiver hvilke engrosforhandlingsaktiviteter, der udføres på egen adresse *Annex 1 lists wholesale distribution activities carried out on the wholesalers own address.*
- Udlevering af lægemidler, hvad enten dette er forbundet med betaling eller ej, må ikke ske direkte til forbrugere (undtaget er dog naturlægemidler og homøopatiske lægemidler) *Distribution of medicinal products directly to consumers must not take place, whether or not payment is involved (herbal medicinal products and homoeopathic products exempted).*
- Ved eksport af lægemidler på udleveringstilladelse er det en betingelse, at det pågældende lands myndigheder accepterer og vedbliver at acceptere, at der distribueres lægemidler fra Danmark på udleveringstilladelse *Distribution of pharmaceutical product for compassionate use are on the condition that the authorities of each respective country accept and continues to accept that products for compassionate use are distributed from Denmark.*
- Virksomhed med euforiserende stoffer kræver særskilt tilladelse *Activities with euphoriant substances requires separate authorisation.*

<b>1</b>	<b>Lægemidler Medicinal products</b>
	1.1 Med markedsføringstilladelse eller registrering i et EU/EØS-land <i>With a Marketing Authorisation or registration in EEA country(s)</i>
	1.2 Uden markedsføringstilladelse eller registrering i et EU/EØS-land beregnet til EU/EØS-markedet <i>Without a Marketing Authorisation or registration in the EEA and intended for EEA market</i>
<b>2</b>	<b>Engrosforhandlingsaktiviteter Authorised wholesale distribution operations</b>
	2.1 Køb <i>Procurement</i>
	2.2 Lagerhold <i>Holding</i>
	2.3 Salg <i>Supply</i>
	2.4 Eksport til tredjelande <i>Export to third countries</i>
<b>3</b>	<b>Lægemidler med yderligere krav Medicinal products with additional requirements</b>
	3.2 Produkter som kræver opbevaring ved lav temperatur <i>Products requiring low temperature handling</i>
	3.2.1 Temperaturer mellem 2 - 8 °C <i>Temperatures between 2 to 8 °C</i> 3.2.2 Andre temperaturer <i>Other temperatures: -18 °C</i>

**Begrænsninger eller uddybende bemærkninger til ovennævnte engrosforhandlingsaktiviteter**  
*Restrictions or clarifying remarks related to the scope of these Wholesale Activities*

Ingen *None*



<b>Navn og titel</b> <i>Name and title</i>
<ul style="list-style-type: none"><li>• Jeannette Kræmer, kvalitetschef</li></ul>

