

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> | 103458 |
| 2. Virksomhed/fremstiller <i>Name of manufacturer</i> | FREJA Transport & Logistics A/S |
| 3. Fremstillingssted(er)
<i>Manufacturing site(s)</i> | Litauen Allé 6
DK-2630 Taastrup |
| Virksomhedsnummer <i>DKMA No.</i> | 255278 |
| OMS LOC ID | LOC-100029789 |


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

- | | | |
|---|--|----------------------------------|
| 4. Virksomhedens registrerede hovedadresse
<i>Legally registered address</i> | Viborgvej 52
DK-7800 Skive | Virkn.nr. DKMA No. 255279 |
| OMS ID | LOC-100039168 / ORG-1000021078 | |
| 5. Tilladelsens gyldighedsområde
<i>Scope of authorisation</i> | Annex 1, Annex 2 | |
| 6. Lovgrundlag for tilladelsen
<i>Legal basis of authorisation</i> | Lægemiddeloven - Lov om lægemidler, § 39, stk. 1 og 2.
<i>The Medicines Act</i> | |

Bekendtgørelse om fremstilling og indførsel af lægemidler og mellemprodukter.
Executive order on the manufacturing and importation of medicinal products including intermediates.

Forordning (EU) 2019/6 om veterinærlægemidler.
Regulation (EU) 2019/6 on veterinary medicinal products.

Forordning (EU) 536/2014 om kliniske forsøg med humanmedicinske lægemidler.
Regulation (EU) 536/2014 on clinical trials on medicinal products for human use.

- | | |
|---|--|
| 7. Ansvarlig for udstedelsen <i>Responsible Officer</i> | Irma Buza, cand.pharm. MSc Pharm |
| 8. Underskrift <i>Signature</i> |  |
| 9. Ikrafttrædelsesdato <i>Applies as from</i> | 13. februar 2024 13 February 2024 |
| 10. Bilag <i>Annexes attached</i> | Annex 1, Annex 2, Annex 3, Annex 4, Annex 5 |



LÆGEMIDDELSTYRELSEN

DANISH MEDICINES AGENCY

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. 102098 *Substitutes authorisation with aut. no. 102098*

LÆGEMIDDELSTYRELSEN



Adresse på site Address of the site **Litauen Allé 6, DK-2630 Taastrup**

LÆGEMIDLER <i>MEDICINAL PRODUCTS</i>

DOMÆNE <i>DOMAIN</i>
<input checked="" type="checkbox"/> Humane lægemidler <i>Human Medicinal Products</i>
<input checked="" type="checkbox"/> Veterinære lægemidler <i>Veterinary Medicinal Products</i>

GODKENDTE AKTIVITETER <i>AUTHORISED OPERATIONS</i>
<input checked="" type="checkbox"/> Indførsel af lægemidler (iht. del 2) <i>Importation of medicinal products (according to part 2)</i>

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>	
2.2	Frigivelse af indførte lægemidler <i>Batch certification of imported medicinal products</i>
	2.2.2 Ikke-sterile lægemidler <i>Non-sterile products</i>
2.3	Andre indførselsaktiviteter <i>Other importation activities</i>
	2.3.1 Sted for fysisk indførsel <i>Site of physical importation</i>

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



Adresse på site *Address of the site* Litauen Allé 6, DK-2630 Taastrup

LÆGEMIDLER TIL KLINISKE FORSØG *INVESTIGATIONAL MEDICINAL PRODUCTS*

DOMÆNE *DOMAIN*

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

GODKENDTE AKTIVITETER *AUTHORISED OPERATIONS*

- Indførelse af lægemidler til kliniske forsøg (iht. del 2)
Importation of investigational medicinal products (according to part 2)

ANNEX 2 - DEL 2 INDFØRELSE AF LÆGEMIDLER FRA LANDE UDENFOR EU/EØS (3. lande) TIL KLINISKE FORSØG *IMPORTATION OF INVESTIGATIONAL MEDICINAL PRODUCTS FROM COUNTRIES OUTSIDE THE EEA*

2.2 Frigivelse af indførte lægemidler til kliniske forsøg
Batch certification of imported investigational medicinal products

2.2.2 Ikke-sterile lægemidler *Non-sterile products*

2.3 Andre indførelsesaktiviteter *Other importation activities*

2.3.1 Sted for fysisk indførelse *Site of physical importation*

Begrænsninger eller bemærkninger til ovennævnte indførelsesaktiviteter vedr. kliniske forsøg

Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of these importing operations for investigational medicinal products

Ingen *None*

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.

Navn og titel *Name and title*

- Hasse Herlevsen, cand. pharm., konsulent *MSc Pharm, Consultant*
[rightQA.dk, Stubmarken 5, Blovstrød, 3450 Allerød]