



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>Autorisation No.</i> | 100940 |
| 2. Virksomhed/fremstiller <i>Name of manufacturer</i> | DB Lab A/S |
| 3. Fremstillingssted(er)
<i>Manufacturing site(s)</i> | Lille Tornbjergvej 24
DK-5220 Odense SØ |
| Virksomhedsnummer <i>DKMA No.</i> | 260713 |

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> | Lille Tornbjergvej 24
DK-5220 Odense SØ | Virk.nr. DKMA No. 260713 |
| 5. Tilladelsens gyldighedsområde
<i>Scope of authorisation</i> | Annex 1, Annex 2 | |
| 6. Lovgrundlag for tilladelsen
<i>Legal basis of authorisation</i> | Lægemiddelloven - 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.

- | | |
|---|---|
| 7. Ansvarlig for udstedelsen <i>Responsible Officer</i> | Trine Rasmussen, cand.pharm. MSc Pharm |
| 8. Underskrift <i>Signature</i> | |
| 9. Ikrafttrædelsesdato <i>Applies as from</i> | 07. september 2021 07 September 2021 |
| 10. Bilag <i>Annexes attached</i> | Annex 1, Annex 2, Annex 3, Annex 4, Annex 5, Annex 6 |

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. 37284 *Substitutes authorisation with aut. no. 37284*



TILLADELENS GYLDIGHEDSMRÅDE

ANNEX 1

Scope of Authorisation

Adresse på site *Address of the site* **Lille Tornbjergvej 24, DK-5220 Odense SØ**

LÆGEMIDLER MEDICINAL PRODUCTS

DOMÆNE DOMAIN

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

- Fremstillingsaktiviteter inkluderer modtagelse, oplagring og distribution af de anførte lægemiddelformer, medmindre andet er anført. *Manufacturing operations include receipt, storage and distribution of the specified dosage forms unless informed to the contrary.*
- Udlevering af lægemidler med apoteksforbehold må ikke ske direkte til forbrugere. *Distribution of medicinal products comprised by the Pharmacy Monopoly directly to consumers must not take place.*

1.4	Andre lægemidler eller andre fremstillingsaktiviteter <i>Other products or manufacturing activity</i>
	1.4.3 Andet Other o Opbevaring af reference- og retentionsprøver <i>Storage of reference and retention samples</i>
1.6	Kvalitetskontrol Quality Control testing
	1.6.2 Mikrobiologisk, ikke-sterilitet <i>Microbiological, non-sterility</i>
	1.6.3 Fysisk/kemisk <i>Chemical/Physical</i>
	1.6.4 Biologisk <i>Biological</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 (fortsat / contd)

ANNEX 1 - DEL 2 INDFØRSEL AF LÆGEMIDLER FRA LANDE UDENFOR EU/EØS (3. lande)

IMPORTATION OF MEDICINAL PRODUCTS FROM COUNTRIES OUTSIDE THE EC/EEA

- Godkendte indførselsaktiviteter inkluderer modtagelse, opstapning og distribution, medmindre andet er anført.
Authorised importation activities include receipt, storage and distribution unless informed to the contrary.
- Udlevering af lægemidler med apoteksforbehold må ikke ske direkte til forbrugere. *Distribution of medicinal products comprised by the Pharmacy Monopoly directly to consumers must not take place.*

2.1	Kvalitetskontrol af indførte lægemidler <i>Quality control testing of imported medicinal products</i>
	2.1.2 Mikrobiologisk, ikke-sterilitet <i>Microbiological, non-sterility</i>
	2.1.3 Fysisk/kemisk <i>Chemical/Physical</i>
	2.1.4 Biologisk <i>Biological</i>

Begrænsninger eller uddybende bemærkninger til ovennævnte indførselsaktiviteter

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

Ingen *None*



TILLADELENS GYLDIGHEDSMRÅDE

ANNEX 2

Scope of Authorisation

Adresse på site *Address of the site* **Lille Tornbjergvej 24, DK-5220 Odense SØ**

LÆGEMIDLER TIL KLINISKE FORSØG INVESTIGATIONAL MEDICINAL PRODUCTS

DOMÆNE DOMAIN

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

GODKENDTE AKTIVITETER AUTHORISED OPERATIONS

- Fremstillingsaktiviteter med lægemidler til kliniske forsøg (iht. del 1)
Manufacturing Operations of investigational medicinal products (according to part 1)
- Indførsel af lægemidler til kliniske forsøg (iht. del 2)
Importation of investigational medicinal products (according to part 2)

ANNEX 2 - DEL 1 FREMSTILLINGSAKTIVITETER MED LÆGEMIDLER TIL KLINISKE FORSØG
MANUFACTURING OPERATIONS OF INVESTIGATIONAL MEDICINAL PRODUCTS

- Fremstillingsaktiviteter inkluderer modtagelse, oplagring og engrosforhandling af de anførte lægemiddelformer, medmindre andet er anført. *Manufacturing operations include receipt, storage and distribution of the specified dosage forms unless informed to the contrary.*
- Udlevering af lægemidler med apoteksforbehold må ikke ske direkte til forbrugere. *Distribution of medicinal products comprised by the Pharmacy Monopoly directly to consumers must not take place.*

1.4	Andre lægemidler til kliniske forsøg eller andre fremstillingsaktiviteter <i>Other investigational medicinal products or manufacturing activity</i>
	1.4.3 Andet Other <ul style="list-style-type: none">o Opbevaring af reference- og retentionsprøver <i>Storage of reference and retention samples</i>
1.6	Kvalitetskontrol Quality Control testing
	1.6.2 Mikrobiologisk, ikke-sterilitet <i>Microbiological, non-sterility</i>
	1.6.3 Fysisk/kemisk <i>Chemical/Physical</i>
	1.6.4 Biologisk <i>Biological</i>

Begrænsninger eller uddybende bemærkninger til ovennævnte fremstillingsaktiviteter

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

Ingen *None*



ANNEX 2 (fortsat / contd)

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

- Godkendte indførselsaktiviteter inkluderer modtagelse, opstapning og distribution, medmindre andet er anført.
Authorised importation activities include receipts, storage and distribution unless informed to the contrary.
- Udlevering af lægemidler med apoteksforbehold må ikke ske direkte til forbrugere. *Distribution of medicinal products comprised by the Pharmacy Monopoly directly to consumers must not take place.*

2.1	Kvalitetskontrol af indførte lægemidler til kliniske forsøg <i>Quality control testing of imported investigational medicinal products</i>
	2.1.2 Mikrobiologisk, ikke-sterilitet <i>Microbiological, non-sterility</i>
	2.1.3 Fysisk/kemisk <i>Chemical/Physical</i>
	2.1.4 Biologisk <i>Biological</i>

Begrænsninger eller bemærkninger til ovennævnte indførselsaktiviteter vedr. kliniske forsøg

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

Ingen None



Kontrakttagere *Contract acceptors*

ANNEX 3 / 4

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 overholdes. Reglerne indebærer at:

- Kontraktgiver skal sikre, at kontrakttagere til enhver tid har en gyldig og dækende myndighedsgodkendelse. Såfremt kontrakttagere er beliggende i tredjeland, skal kontrakttagere have et gyldigt og dækende 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 kontrakttagere.
- Kontraktgiver skal have auditeret kontrakttagere 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 kontrakttagere 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

- Lisbeth Dahl Sørensen, cand.scient (biokemi) *MSc (biochemistry)*

Ansvarlig leder *Responsible management person*

ANNEX 6

Navn og titel Name and title

- Lisbeth Dahl Sørensen, direktør *Managing Director*