

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> | 104243 |
| 2. Virksomhed/fremstillere <i>Name of manufacturer</i> | DB Lab A/S |
| 3. Fremstillingssted(er)
<i>Manufacturing site(s)</i> | Lille Tornbjerg Vej 24
DK-5220 Odense SØ |
| Virksomhedsnummer <i>DKMA No.</i> | 333383 |
| OMS LOC ID | LOC-100023090 |


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 Tornbjerg Vej 24
DK-5220 Odense SØ | Virkn.nr. DKMA No. 333383 |
| OMS ID | LOC-100023090 / ORG-100014672 | |
| 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> | 20. december 2024 20 December 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. 102689 *Substitutes authorisation with aut. no. 102689*





Scope of Authorisation

Adresse på site Address of the site Lille Tornbjerg Vej 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

1.4	Andre lægemidler eller andre fremstillingsaktiviteter <i>Other products or manufacturing activity</i>
	1.4.3 Andet <i>Other</i> o Opbevaring af reference- og retentionsprøver <i>Storage of reference and retention samples</i>
1.6	Kvalitetskontrol <i>Quality Control testing</i>
	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 - DEL 2 INDFØRSEL AF LÆGEMIDLER FRA LANDE UDENFOR EU/EØS (3. lande) <i>IMPORTATION OF MEDICINAL PRODUCTS FROM COUNTRIES OUTSIDE THE EEA</i>	
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 <i>Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of these importing operations</i>
Ingen <i>None</i>



LÆGEMIDDELSTYRELSEN



Adresse på site Address of the site Lille Tornbjerg Vej 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

1.4	Andre lægemidler til kliniske forsøg eller andre fremstillingsaktiviteter <i>Other investigational medicinal products or manufacturing activity</i>
	1.4.3 Andet <i>Other</i> o Opbevaring af reference- og retentionsprøver <i>Storage of reference and retention samples</i>
1.6	Kvalitetskontrol <i>Quality Control testing</i>
	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 bemærkninger til ovennævnte fremstillingsaktiviteter vedr. kliniske forsøg

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

Ingen *None*



ANNEX 2 - DEL 2 INDFØRSEL AF LÆGEMIDLER FRA LANDE UDENFOR EU/EØS (3. lande) TIL KLINISKE FORSØG <i>IMPORTATION OF INVESTIGATIONAL MEDICINAL PRODUCTS FROM COUNTRIES OUTSIDE THE EEA</i>	
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 <i>Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of these importing operations for investigational medicinal products</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.

Navn og titel *Name and title*

- Jess Brink, MSc Chemistry *Cand. scient. in Chemistry and Business Administration*