



Tilladelse til fremstilling og indførsel af lægemidler og mellemprodukter
Manufacturing and Importation Authorisation

Lægemedelstyrelsen godkender hermed, at
The Danish Medicines Agency hereby authorises

1. Autorisationsnummer *Authorisation No.* **102181**
 2. Virksomhed/fremstiller *Name of manufacturer* **Vepidan ApS**
 3. Fremstillingssted(er)
Manufacturing site(s) **Østerbrogade 23 Limfjordsvej 9-11**
DK-9670 Løgstør DK-9670 Løgstør
Virksomhedsnummer *DKMA No.* **156800 13117**
OMS LOC ID **100020135 100020136**
- udfører de i vedhæftede annekser nævnte aktiviteter
to carry out the activities mentioned in the Annexes attached
4. Virksomhedens registrerede hovedadresse
Legally registered address **Østerbrogade 23**
DK-9670 Løgstør **Virk.nr. DKMA No. 156800**
OMS LOC ID **100020135** **OMS ORG ID 100014276**
 5. Tilladelsens gyldighedsområde
Scope of authorisation **Annex 1**
 6. Lovgrundlag for tilladelsen
Legal basis of authorisation **Lægemedelloven - Lov om lægemidler, § 39, stk. 1 og 2.**
The Medicines Act
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.
7. Ansvarlig for udstedelsen *Responsible Officer* **Martine Ølgaard, cand.pharm. MSc Pharm**
 8. Underskrift *Signature* **Martine Ølgaard**
 9. Ikrafttrædelsesdato *Applies as from* **04. november 2022 04 November 2022**
 10. Bilag *Annexes attached* **Annex 1, Annex 3, Annex 4, Annex 5, Annex 6**

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 the authorisation without preceding approval by the Danish Medicines Agency.*



LÆGEMIDDELSTYRELSEN
DANISH MEDICINES AGENCY

Denne tilladelse erstatter tilladelse med aut. nr. 102015 *Substitutes authorisation with aut. no. 102015*

LÆGEMIDDELSTYRELSEN



LÆGEMIDDELSTYRELSEN
DANISH MEDICINES AGENCY

TILLADELSENS GYLDIGHEDSOMRÅDE

Scope of Authorisation

ANNEX 1

Adresse på site *Address of the site* **Østerbrogade 23, DK-9670 Løgstør**

LÆGEMIDLER *MEDICINAL PRODUCTS*

DOMÆNE *DOMAIN*

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

GODKENDTE AKTIVITETER *AUTHORISED OPERATIONS*

- 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.*

1.5 **Færdigkonfektionering** *Packaging*

1.5.2 **Sekundær pakning** *Secondary packing*

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 EC/EEA</i>	
<ul style="list-style-type: none">Godkendte indførselsaktiviteter inkluderer modtagelse, oplagring og distribution, medmindre andet er anført. <i>Authorised importation activities include receipt, storage and distribution unless informed to the contrary.</i>Udlevering af lægemidler med apoteksforbehold må ikke ske direkte til forbrugere. <i>Distribution of medicinal products comprised by the Pharmacy Monopoly directly to consumers must not take place.</i>	
2.3	Andre indførselsaktiviteter <i>Other importation activities</i>
2.3.1	Sted for fysisk indførsel <i>Site of physical importation</i>
2.3.4	Andet <i>Other</i> <ul style="list-style-type: none">Lægemidler på specialudleveringstilladelse (§ 29) til levering udelukkende i Danmark <i>Medicinal products for compassionate use for delivery in DK only</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
DANISH MEDICINES AGENCY

TILLADELSENS GYLDIGHEDSOMRÅDE

Scope of Authorisation

ANNEX 1

Adresse på site Address of the site **Limfjordsvej 9-11, DK-9670 Løgstør**

LÆGEMIDLER MEDICINAL PRODUCTS

DOMÆNE DOMAIN

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

GODKENDTE AKTIVITETER AUTHORISED OPERATIONS

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

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, oplagring og distribution, medmindre andet er anført.
DOM 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.

2.3

Andre indførselsaktiviteter Other importation activities

2.3.1 **Sted for fysisk indførsel** Site of physical importation

2.3.4 **Andet** Other

- o Lægemidler på specialudleveringstilladelse (§ 29) til levering udelukkende i Danmark Medicinal products for compassionate use for delivery in DK only

Begrænsninger eller uddybende bemærkninger til ovennævnte indførselsaktiviteter

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

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. 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*

- Else Marie Jensen, cand.pharm. *MSc Pharm*

Ansvarlig leder *Responsible management person*

ANNEX 6

Navn og titel *Name and title*

- Margretha Bower, direktør *Managing Director*