



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> | 103954 |
| 2. Virksomhed/fremstillere <i>Name of manufacturer</i> | Allergica A/S |
| 3. Fremstillingssted(er)
<i>Manufacturing site(s)</i> | Hagemannsvej 11/13
DK-8600 Silkeborg |
| Virksomhedsnummer <i>DKMA No.</i> | 327123 |
| OMS LOC ID | LOC-100066883 |

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> | Hagemannsvej 11
DK-8600 Silkeborg | Virkn.nr. DKMA No. 261355 |
| OMS ID | LOC-100030304 / ORG-100021596 | |
| 5. Tilladelsens gyldighedsområde
<i>Scope of authorisation</i> | Annex 1 | |
| 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.
<i>Executive order on the manufacturing and importation of medicinal products including intermediates.</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> | Anne-Mette Rusch, cand.pharm. MSc Pharm | |
| 8. Underskrift <i>Signature</i> | <i>Anne-M Rusch</i> | |
| 9. Ikrafttrædelsesdato <i>Applies as from</i> | 01. september 2024 01 September 2024 | |
| 10. Bilag <i>Annexes attached</i> | Annex 1, 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. 102077 *Substitutes authorisation with aut. no. 102077*

LÆGEMIDDELSTYRELSEN



Adresse på site Address of the site **Hagemannsvej 11/13, DK-8600 Silkeborg**

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"/> Fremstillingsaktiviteter (iht. del 1) <i>Manufacturing operations (according to part 1)</i>

ANNEX 1 - DEL 1 FREMSTILLINGSAKTIVITETER <i>MANUFACTURING OPERATIONS</i>	
1.2	Ikke-sterile lægemidler <i>Non-sterile products</i>
1.2.1	Ikke-sterile lægemidler <i>Non-sterile products</i>
1.2.1.6	Flydende lægemiddelformer til indvortes brug <i>Liquids for internal use</i>
1.2.1.8	Andre faste lægemiddelformer <i>Other solid dosage forms</i>
o	Oralt pulver og globuli <i>Powder for oral use and globuli</i>
1.2.2	Frigivelse <i>Batch certification</i>
1.4	Andre lægemidler eller andre fremstillingsaktiviteter
	<i>Other products or manufacturing activity</i>
1.4.1	Fremstilling af <i>Manufacture of</i>
1.4.1.2	Homøopatiske lægemidler <i>Homoeopathic products</i>
1.4.2	Sterilisation af <i>Sterilisation of</i>
	Færdigvarer <i>Finished products</i>
1.4.2.3	Fugtig varme <i>Moist heat</i>
1.5	Færdigkonfektionering <i>Packaging</i>
1.5.1	Primær pakning <i>Primary packing</i>
1.5.1.6	Flydende lægemiddelformer til indvortes brug <i>Liquids for internal use</i>
1.5.1.8	Andre faste lægemiddelformer <i>Other solid dosage forms</i>
o	Oralt pulver og globuli <i>Powder for oral use and globuli</i>
1.5.2	Sekundær pakning <i>Secondary packing</i>
1.6	Kvalitetskontrol <i>Quality Control testing</i>
1.6.1	Mikrobiologisk, sterilitet <i>Microbiological, sterility</i>



Begrænsninger eller uddybende bemærkninger til ovennævnte fremstillingsaktiviteter
Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of these manufacturing operations

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.

Sagkyndige personer *Qualified Persons*

ANNEX 5

Navn og titel *Name and title*

- Jesper Christian Schrøder, cand.pharm. *MSc Pharm*