

Tilladelse til engrosforhandling af lægemidler inden for EU/EØS

Wholesale Distribution Authorisation regarding Medicinal Products within the EEA

Lægemiddelstyrelsen godkender hermed, at
The Danish Medicines Agency hereby authorises

- | | |
|---|--|
| 1. Autorisationsnummer <i>Authorisation No.</i> | 104787 |
| 2. Virksomhed <i>Name of authorisation holder</i> | Specific Pharma A/S |
| 3. På adressen <i>At the address</i> | Borgmester Christiansens Gade 40
DK-2450 København SV |
| Virksomhedsnummer <i>DKMA No.</i> | 326241 |
| OMS LOC ID | LOC-100023722 |

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

- | | |
|---|---|
| 4. Virksomhedens hovedkontor
<i>Legally registered address</i> | Borgmester Christiansens Gade 40
DK-2450 København SV |
| OMS ID | Virk.nr. DKMA No. 326241
LOC-100023722 / ORG-100015041 |

- | | |
|---|----------------|
| 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.
<i>The Medicines Act</i> |
|---|--|

Bekendtgørelse om distribution af lægemidler. *Executive order on the Distribution of Medicinal Products.*

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

- | | |
|---|--|
| 7. Ansvarlig for udstedelsen <i>Responsible officer</i> | Anne-Mette Rusch, cand.pharm. MSc Pharm |
|---|--|

- | | |
|---------------------------------|--|
| 8. Underskrift <i>Signature</i> |  |
|---------------------------------|--|

- | | |
|---|---|
| 9. Ikrafttrædelsesdato <i>Applies as from</i> | 29. september 2025 29 September 2025 |
|---|---|

- | | |
|-----------------------------------|----------------------------------|
| 10. Bilag <i>Annexes attached</i> | Annex 1, Annex 2, Annex 3 |
|-----------------------------------|----------------------------------|

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

Denne tilladelse erstatter tilladelse med aut. nr. 104659 *Substitutes authorisation with aut. no. 104659*

TILLADELSENS GYLDIGHEDSOMRÅDE

ANNEX 1

Scope of Authorisation

Adresse på site Address of the site Borgmester Christiansens Gade 40, DK-2450 København SV

Engrosforhandling af lægemidler mellem lande inden for EU/EØS

Wholesale distribution of medicinal products between countries within the EEA

DOMÆNE DOMAIN

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

ENGROSFORHANDLING Wholesale distribution

- Annex 1 angiver hvilke engrosforhandlingsaktiviteter, der udføres på egen adresse *Annex 1 lists wholesale distribution activities carried out on the wholesalers own address.*
- Udlevering af lægemidler, hvad enten dette er forbundet med betaling eller ej, må ikke ske direkte til forbrugere (undtaget er dog naturlægemidler og homøopatiske lægemidler) *Distribution of medicinal products directly to consumers must not take place, whether or not payment is involved (herbal medicinal products and homeopathic products exempted).*
- Ved eksport af lægemidler på udleveringstilladelse er det en betingelse, at det pågældende lands myndigheder accepterer og vedbliver at acceptere, at der distribueres lægemidler fra Danmark på udleveringstilladelse *Distribution of pharmaceutical product for compassionate use are on the condition that the authorities of each respective country accept and continues to accept that products for compassionate use are distributed from Denmark.*
- Virksomhed med euforiserende stoffer kræver særskilt tilladelse *Activities with euphoriant substances requires separate authorisation.*

1	Lægemidler Medicinal products	
	1.1	Med markedsføringstilladelse eller registrering i et EU/EØS-land <i>With a Marketing Authorisation or registration in EEA country(s)</i>
	1.2	Uden markedsføringstilladelse eller registrering i et EU/EØS-land beregnet til EU/EØS-markedet <i>Without a Marketing Authorisation or registration in the EEA and intended for EEA market</i>
2	Engrosforhandlingsaktiviteter Authorised wholesale distribution operations	
	2.1	Køb <i>Procurement</i>
	2.2	Lagerhold <i>Holding</i>
	2.3	Salg <i>Supply</i>
	2.4	Eksport til tredjelande <i>Export to third countries</i>
	2.5	Andre aktiviteter <i>Other activities</i> ○ Udlevering af lægemiddelprøver af humane lægemidler til læger på vegne af anden virksomhed (MAH/repræsentant) i kontrakt <i>Dispensing of medicinal samples of human medicinal products according to contract</i>
3	Lægemidler med yderligere krav Medicinal products with additional requirements	
	3.2	Produkter som kræver opbevaring ved lav temperatur <i>Products requiring low temperature handling</i>
	3.2.1	Temperaturer mellem 2 - 8 °C <i>Temperatures between 2 to 8 °C</i>
	3.3	Andre produkter <i>Other products</i> ○ Lægemidler til kliniske forsøg <i>Investigational medicinal products</i>



Begrænsninger eller uddybende bemærkninger til ovennævnte engrosforhandlingsaktiviteter <i>Restrictions or clarifying remarks related to the scope of these Wholesale Activities</i>
Ingen <i>None</i>


LÆGEMIDDELSTYRELSEN



Kontrakttagere *Contract acceptors*

ANNEX 2

Navn og adresse <i>Name and address</i>	Aktivitet <i>Activity</i>
Nomeco A/S Borgmester Christiansens Gade 40 1790 København V Danmark	2.2 Lagerhold <i>Holding</i>

Kvalitetsansvarlig person *Responsible person*

ANNEX 3

Navn og titel <i>Name and title</i>
Anne Kræmmer <i>Head of QA</i>



LÆGEMIDDELSTYRELSEN