


## Tilladelse til engrosforhandling af lægemidler inden for EU/EØS

*Wholesale Distribution Authorisation regarding Medicinal Products within the EEA*

Lægemedelstyrelsen godkender hermed, at  
*The Danish Medicines Agency hereby authorises*

- |   |   |                               |
|---|---|-------------------------------|
| 1. Autorisationsnummer <i>Authorisation No.</i>   | 102817                                  |                               |
| 2. Virksomhed <i>Name of authorisation holder</i> | Tjellesen Max Jenne A/S                 |                               |
| 3. På adressen <i>At the address</i>              | Ole Lippmanns Vej 2<br>DK-2630 Taastrup | Ferrarivej 9<br>DK-7100 Vejle |
| Virksomhedsnummer <i>DKMA No.</i>                 | 277927                                  | 261295                        |
| OMS LOC ID  | LOC-100052883                           | LOC-100030685                 |

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

- |   |   |                                 |
|---|---|---------------------------------|
| 4. Virksomhedens hovedkontor<br><i>Legally registered address</i>     | Ole Lippmanns Vej 2<br>DK-2630 Taastrup   | Virk.nr. <i>DKMA No.</i> 277927 |
| OMS ID  | LOC-100052883 / ORG-100011807   |                                 |
| 5. Tilladelsens gyldighedsområde<br><i>Scope of authorisation</i>     | Annex 1   |                                 |
| 6. Lovgrundlag for tilladelsen<br><i>Legal basis of authorisation</i> | Lægemiddeloven - Lov om lægemidler § 39, stk. 1.<br><i>The Medicines Act</i>                                    |                                 |
|   | Bekendtgørelse om distribution af lægemidler. <i>Executive order on the Distribution of Medicinal Products.</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>               | Martine Ølgaard, cand.pharm. <i>MSc Pharm</i>   |                                 |
| 8. Underskrift <i>Signature</i>                                       |                             |                                 |
| 9. Ikrafttrædelsesdato <i>Applies as from</i>                         | 04. juli 2023 <i>04 July 2023</i>   |                                 |
| 10. Bilag <i>Annexes attached</i>                                     | Annex 1, Annex 3  |                                 |

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

Denne tilladelse erstatter tilladelse med aut. nr. 100147 *Substitutes authorisation with aut. no. 100147*



Adresse på site Address of the site **Ole Lippmanns Vej 2, DK-2630 Taastrup**

**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 homoeopathic 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	<b>Lægemidler</b> Medicinal products
	1.1 Med markedsføringstilladelse i et EU/EØS land With a Marketing Authorisation in EEA country(s) 1.2 Uden markedsføringstilladelse i et EU/EØS land beregnet til EU/EØS markedet Without a Marketing Authorisation in the EEA and intended for EEA market
2	<b>Engrosforhandlingsaktiviteter</b> Authorised wholesale distribution activities
	2.1 Modtagelse og/eller køb Procurement
	2.2 Lagerhold Holding
	2.3 Levering og/eller salg Supply
2.4 Eksport til tredjelande Export to third countries	
3	<b>Lægemidler med yderligere krav</b> Medicinal products with additional requirements
	3.1 Lægemiddel iht. Art 83 of 2001/83 Product according to Art 83 of 2001/83
	3.1.2 Lægemidler fremstillet ud fra blod Medicinal products derived from blood
	3.1.3 Immunologiske lægemidler Immunological medicinal products
3.3 Lægemidler på køl Cold chain products (requiring low temperature handling)	



**Begrænsninger eller uddybende bemærkninger til ovennævnte engrosforhandlingsaktiviteter**  
*Restrictions or clarifying remarks related to the scope of these Wholesale Activities*

Ingen *None*



Adresse på site Address of the site **Ferrarivej 9, DK-7100 Vejle**

**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 homoeopathic 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	<b>Lægemidler</b> <i>Medicinal products</i>
	<p>1.1 Med markedsføringstilladelse i et EU/EØS land <i>With a Marketing Authorisation in EEA country(s)</i></p> <p>1.2 Uden markedsføringstilladelse i et EU/EØS land beregnet til EU/EØS markedet <i>Without a Marketing Authorisation in the EEA and intended for EEA market</i></p>
2	<b>Engrosforhandlingsaktiviteter</b> <i>Authorised wholesale distribution activities</i>
	2.1 Modtagelse og/eller køb <i>Procurement</i>
	2.2 Lagerhold <i> Holding</i>
	2.3 Levering og/eller salg <i>Supply</i>
	2.4 Eksport til tredjelande <i>Export to third countries</i>
2.5 Andre aktiviteter <i>Other activities</i>	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>○ 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></li> </ul>
3	<b>Lægemidler med yderligere krav</b> <i>Medicinal products with additional requirements</i>
	3.1 Lægemiddel iht. Art 83 of 2001/83 <i>Product according to Art 83 of 2001/83</i>
	3.1.2 Lægemidler fremstillet ud fra blod <i>Medicinal products derived from blood</i>
	3.1.3 Immunologiske lægemidler <i>Immunological medicinal products</i>
3.3 Lægemidler på køl <i>Cold chain products (requiring low temperature handling)'</i>	



**Begrænsninger eller uddybende bemærkninger til ovennævnte engrosforhandlingsaktiviteter**  
*Restrictions or clarifying remarks related to the scope of these Wholesale Activities*

Ingen *None*





<b>Navn og titel</b> <i>Name and title</i>
<ul style="list-style-type: none"><li>Annette Neerlin, chef for kvalitet <i>Head of Quality Management</i></li></ul>

