



Tilladelse til virksomhed med euforiserende stoffer

Authorisation of activities with euphoriant substances

Lægemiddelstyrelsen godkender hermed, at
The Danish Medicines Agency hereby authorises

- | | |
|---|---|
| 1. Autorisationsnummer <i>Authorisation No.</i> | 37514 |
| 2. Virksomhed <i>Name of authorisation holder</i> | Macure Pharma ApS |
| 3. Med filial (erne) <i>With the site(s)</i> | Hejrevej 39, 2. sal
DK-2400 København NV
271880 |
| Virksomhedsnummer <i>DKMA No.</i> | |
| udfører de i vedhæftede annekser nævnte aktiviteter
<i>to carry out the activities mentioned in the Annexes attached</i> | |
| 4. Virksomhedens registrerede hovedadresse
<i>Legally registered address</i> | Hejrevej 39, 2. sal
DK-2400 København NV Virk.nr. DKMA No. 271880 |
| 5. Tilladelsens gyldighedsområde
<i>Scope of authorisation</i> | Jf. Annex 1 |
| 6. Lovgrundlag for tilladelsen
<i>Legal basis of authorisation</i> | Bekendtgørelse af lov om euforiserende stoffer § 2, stk. 2.
<i>Consolidation act on the Danish act on euphoriant substances, section 2(2).</i> |
| Bekendtgørelse nr. 557 af 31. maj 2011 om euforiserende stoffer. <i>Danish executive order on euphoriant substances</i> | |
| 7. Ansvarlig for udstedelsen <i>Responsible officer</i> | Merete Hermann, cand.pharm. MSc Pharm |
| 8. Underskrift <i>Signature</i> | |
| 9. Ikrafttrædelsesdato <i>Applies as from</i> | 24. maj 2019 May 24. 2019 |
| 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 the authorisation.*

Fastsatte regler i gældende bekendtgørelse om euforiserende stoffer skal nøje overholdes. *The rules laid down in the current executive order on euphoriant substances must be strictly observed.*



TILLADELSSENS GYLDIGHEDSMRÅDE

Scope of the authorisation

ANNEX 1

GODKENDTE AKTIVITETER AUTHORISED ACTIVITIES

- Der kan gives tilladelse til aktiviteter i henhold til bekendtgørelsen om euforiserende stoffer § 2 stk. 1, § 4 stk.3 og 5, § 5 nr. 5 og 7, § 7 stk. 1, § 8 stk. 1, § 9 stk. 1, § 14 stk. 1, § 16 stk. 1, § 19 stk. 1, § 20 stk. 1 og 4 samt § 23 stk. 1. *Authorisation can be granted pursuant to the Danish executive order on euphoriant substances, section 2(1), section 4(3) and (5), section 5(5) and (7), section 7(1), section 8(1), section 9(1), section 14(1), section 16(1), section 19(1), section 20(1) and (4) and section 23(1).*
- Tilladelsen omfatter de på de angivede lister opførte stoffer samt salte og produkter heraf med mindre andet er anført. *The authorisation includes salts and products of the substances on the stated schedules unless any restriction has been given*
- *) Forud for hver forsendelse af euforiserende stoffer over landegrænsen skal separat import-/eksportcertifikat indhentes, som skal følge varen. *Prior to each shipment of euphoriant substances that is to cross the border, an import/export certificate must be obtained, and this certificate must follow the shipment.*

E.1	Modtagelse og besiddelse <i>Receipt and possession</i> Liste E stoffer <i>Schedule E substances</i>
E.2	Indførsel* <i>Import</i> Liste E stoffer <i>Schedule E substances</i>
E.3	Udførsel* <i>Export</i> Liste E stoffer <i>Schedule E substances</i>
E.4	Forhandling <i>Trade</i> Liste E stoffer <i>Schedule E substances</i>

Begrænsninger eller uddybende bemærkninger til ovennævnte aktiviteter

Restrictions or clarifying remarks related to the scope of these activities:

Ingen *None.*

ANNEX 2

Lager og distribution <i>Storage and distribution</i>	Tjellesen Max Jenne A/S Brandstrupvej 4 DK- 2610 Rødovre	Virk.nr. 261291	Tjellesen Max Jenne A/S Ferrarievej 9 DK-7100 Vejle	Virk.nr. 261295
---	--	-----------------	---	-----------------

ANNEX 3

Ansvarlig over for Lægemiddelstyrelsen for så vidt angår de i Annex 1 anførte aktiviteter
Person responsible to the Danish Medicines Agency for the activities mentioned in Annex 1

- Lærke Bang, RA & QA Manager, GDP responsible