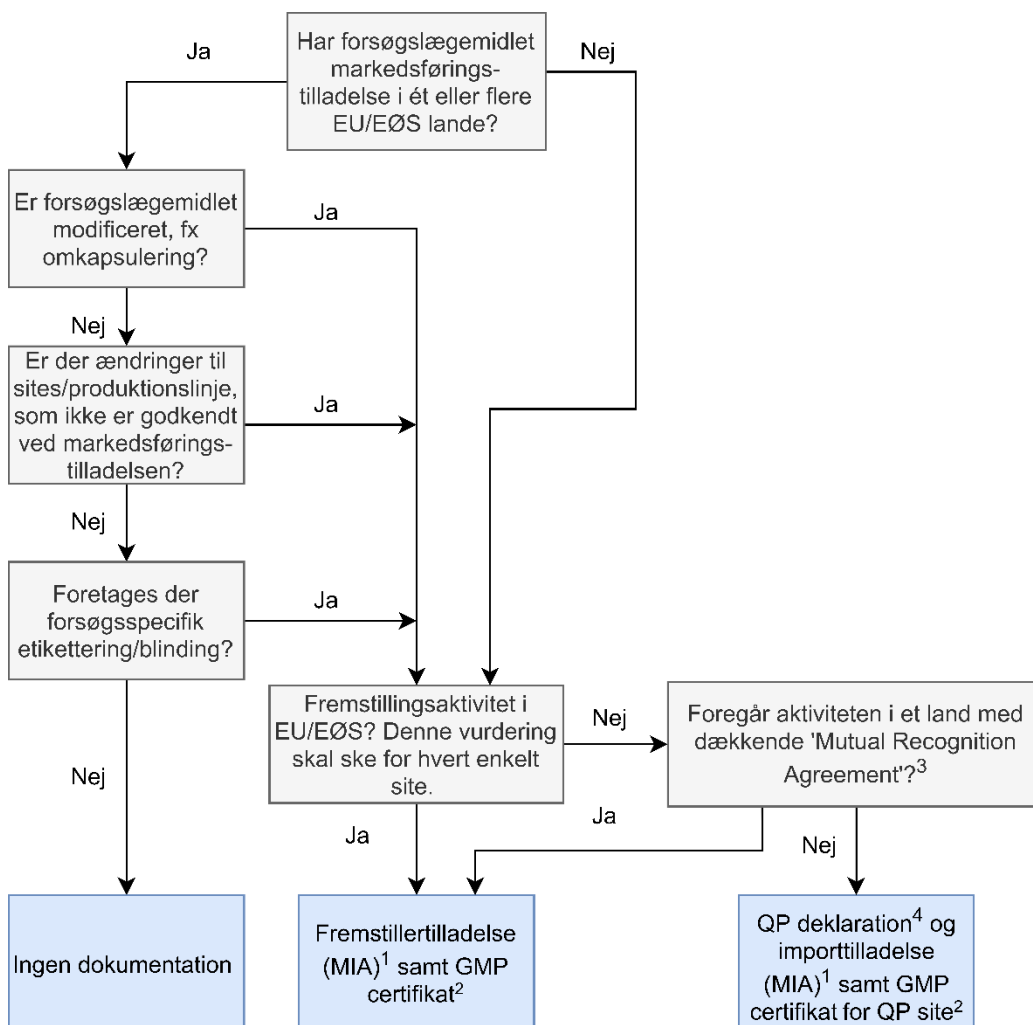




Dokumentation for god fremstillingspraksis (Good Manufacturing Practice, GMP) til brug i kliniske forsøg med lægemidler.

Det gælder for forsøgslægemidler generelt, at disse skal være produceret under god fremstillingspraksis (GMP). Ved at følge nedenstående beslutningstræ kan det afgøres, hvilken dokumentation GMP (fremstillertilladelser og tilhørende dokumentation), som Lægemiddelstyrelsen forventer at få tilsendt for forsøgslægemidlet (IMP), når der søges om tilladelse til et klinisk forsøg.



- 1) Fremstillertilladelser (forkortet MIA på engelsk) beskriver, hvilke aktiviteter der er givet tilladelse til på et givent fremstillert eller importsite. Denne tilladelse skal indsendes for alle fremstillertsites, der udfører fremstillingsaktiviteter. Ved fremstillingsaktiviteter forstås her alle produktionsprocesser på produktniveau (DP), pakkeoperationer (både primær og sekundær), etikettering, blinding (både produkt og pakning), import og frigivelse af lægemidler.
 - a. Fremstillertilladelsen skal gælde specifikt for aktiviteten fremstilling til kliniske forsøg.
 - b. **Specielle forhold for dansk offentligt sygehusapotek:** Hvis forsøgs-lægemidlet håndteres af sygehusapoteker i Danmark, er der normalt ikke behov for at indsende en tilladelse. Danske sygehusapoteker har generelt ret efter apotekerloven til færdigkonfektionering og produktion af forsøgslægemidler/placebo. Produktion af lægemidler/placebo skal foregå under GMP forhold¹.
 - c. **Specielle forhold for dansk apotek ved produktion eller modificering af lægemiddel/placebo:** Hvis forsøgslægemidlet (herunder placebo) fremstilles på et apotek, skal der søges om tilladelse (jf. apotekerlovens § 13, stk. 1) for hvert forsøg. Dette skal ansøges af apotekeren til apotek@dkma.dk. Vi anbefaler, at der i følgebrevet for den kliniske forsøgsansøgning angives, om apoteket har ansøgt Lægemiddelstyrelsen, gerne med angivelse af Lægemiddelstyrelsens sagsnummer.
 - d. **Specielle forhold for dansk apotek ved ompakning, blinding, etikettering af godkendte lægemidler (færdigkonfektionering):** Apoteker har generel tilladelse til ompakning, blinding og etikettering, og Lægemiddelstyrelsen skal derfor ikke ansøges særskilt om dette (jf. apotekerlovens § 13).
 - e. **Specielle forhold ved aktiviteter i lande med Mutual Recognition Agreements:** Fremstillertilladelse skal kun medsendes for ikke markedsført lægemidler idet det pågældende lands produktresumé er tilstrækkeligt for markedsførte lægemidler. Det skal være præciseret i ansøgningen hvem der er ansvarlig for importen til EU og en importtilladelse skal vedlægges. Vi henviser desuden til punkt 3.

Det bemærkes, at lægemidler, der fremstilles magistrelt på apoteker og sygehusapoteker ikke kan indgå som lægemiddel i et klinisk forsøg.

- 2) Fremstillertilladelser har som standard ikke nogen udløbsdato. Der foretages en inspektion i forbindelse med udstedelse (eventuelt også ved ændringer) til fremstillertilladelsen. Der er enighed i EU, at der skal foretages GMP inspektion hver 3. år (hvert 2. år ved fremstilling af sterile lægemidler). Der skal derfor medsendes dokumentation for, at der er foretaget en inspektion af produktionen af lægemidler til kliniske forsøg (GMP-certifikat), hvis fremstillertilladelsen er ældre end 2-3 år, afhængigt af lægemiddeltype.
 - a. Nogle EU-medlemslande forlænger gyldigheden på selve fremstillertilladelsen, hvilket også accepteres.

¹ Der henvises desuden til gældende bekendtgørelse nr. 477 af 08/05/2013 vedr. færdigtilberedning af forsøgslægemidler på sygehusapotek vha. kobling, opløsning eller blanding samt optræk i sprøjter, pumper eller infusionsposer til administration inden for 24 timer.

- 3) Mutual Recognition Agreements (MRAs) er indgået med specifikke 3. lande, hvor der ikke kræves QP deklARATION, men hvor det pågældende lands fremstillertilladelse (MIA) accepteres. En MRA kan dække markedsførte lægemidler og/eller ikke markedsførte lægemidler. Aftalerne kan findes på [EMAs hjemmeside](#).
- 4) QP-deklARATION. Skabelon til QP-deklARATION kan findes på EU-Kommissionens hjemmeside, [EudraLex Volume 10](#).

Ændringslog:

Version 1.1	Tilføjet ændringslog.
Version 2.0	Nyt punkt 1e vedrørende forhold under MRA aftaler samt tilføjelse ved punkt 3; at markedsførte lægemidler også kan være dækket af MRA, som derved kan importeres til brug i kliniske forsøg uden QP deklARATION.
Version 3.0	Henvisning til bekendtgørelse 477 af 08/05/2013 er tilføjet vedr. færdigtilberedning af forsøgslægemidler på sygehusapotek.