

28

Synthon

Сінтон Хіспанія С. Л.

Сертифікат відповідності

Місцева торгова назва:	Ібандронова кислота-Віста
Номер Реєстраційного посвідчення:	UA/16004/01/01
Номер виробу компанії «Сінтон»	376106
Номер серії:	2002245G
Дозування:	50 мг / Ібандронова кислота
Лікарська форма:	таблетки, вкриті плівковою оболонкою
Розмір і тип упаковки:	10 таблеток у блістері, 3 блістер в картонній коробці
Виробник АФІ:	Сінтон с.р.о. Бренська 32/цп. 597, Бланско, 678 01, Чеська Республіка,
Номер ліцензії виробника АФІ:	sukls240195/2019 (API GMP)
Виробнича дільниця "in bulk":	Сінтон Хіспанія С.Л. К/Кастелло, №1, Сант Бої де Ллобрегат, Барселона, 08830 Іспанія
Номер ліцензії на виробництво виробника відповідального за виробництво "in bulk":	0438 (ML) / NCF / 1931/001/CAT (GMP)
Виробник відповідальний за тестування "in bulk":	Сінтон Хіспанія С.Л. К/Кастелло, №1, Сант Бої де Ллобрегат, Барселона, 08830 Іспанія
Номер ліцензії виробника відповідального за тестування "in bulk":	0438 (ML) / NCF / 1931/001/CAT (GMP)
Ділянка первинного та вторинного пакування:	Сінтон Хіспанія С.Л. К/Кастелло, №1, Сант Бої де Ллобрегат, Барселона, 08830 Іспанія
Номер ліцензії на виробництво ділянки первинного та вторинного пакування	0438 (ML) / NCF / 1931/001/CAT (GMP)
Відповідальний за документацію на випуск серії:	Сінтон Хіспанія С.Л. К/Кастелло, №1, Сант Бої де Ллобрегат, Барселона, 08830 Іспанія
Номер ліцензії ділянки, відповідальної за документацію на випуск серії:	0438 (ML) / NCF / 1931/001/CAT (GMP)

Версія: MCOС ES01.IBE.tab50. Містрал Кепітал Менеджмент UA.376106.10.doc



«Сінтон Хіспанія С.Л.» (Synthon Hispania S.L.) | CIF: ES-61739645
 Адреса в Іспанії: Каррер Кастелло 1 | П.І. Лес Салінес | 08830 Сант-Бой-де-Ллобрегат | Барселона | Іспанія | Тел.: +34 936 401 516 Факс: 934 936 401 146
 (C/Castelló 1 | P.I. Las Salinas | 08830 Sant Boi de Llobregat | Barcelona | Spain)
www.synthon.com | Зареєстрована у Товарному реєстрі Барселони за номером В-184.023, сторінка 43, том 30.987, запис 1

Роз.ам. № 1331 від 05.02.2021

Сінтон Хіспанія С. Л. Сертифікат відповідності

Сторінка 2/2

Розмір серії кінцевого продукту:	860
Кількість відповідних відхилень:	/

Цим я засвідчую точність і достовірність вищенаведеної інформації.

Цю серію продукції було вироблено, включаючи пакування (якщо це передбачено) та контроль якості, на вищезазначеній(них) ділянці(ках) у повній відповідності до вимог Належної виробничої практики ЄС та вимог місцевого Регуляторного органу, а також до специфікацій, викладених у Реєстраційному посвідченні країни-імпортера, та будь-яких додаткових вимог, погоджених у Договорі про якість.

Виробництво лікарської речовини Ібандронова кислота здійснюється відповідно до діючої Належної виробничої практики.

Звітність щодо обробки, пакування та випробування серій була переглянута і визнана такою, що відповідає вимогам Належної виробничої практик ЄС. Препарат відповідає діючим керівним принципам щодо губчастої енцефалопатії великої рогатої худоби / трансмісивної спонгіформної енцефалопатії.

Усі відхилення оцінено та задокументовано. Стосовно будь-якого відхилення, яке може вплинути на якість та/або безпеку продукції (відповідне відхилення) до Сертифіката відповідності додається звіт про відхилення.

Разом з відповідним Сертифікатом аналізу цей документ є сертифікацією якості для надання дозволу на випуск серії для вищезазначеної серії препарату.

Дана серія відповідає CFPS.NUS. 19030 і випускається для компанії Mistral Capital Management Ltd, Україна.

Штамп: /Уповноважена особа

Підпис: /inidnucl

Жозеп Альтес / (Josep Altes)

Уповноважена особа «Сінтон Хіспанія С. Л.»

Штамп:

Дата: 06 жовтня 2020 р.

Версія: MCOC.ES01.IBE.tab50. Містрал Кепітал Менеджмент UA.376106.10.doc



Сертифікат аналізу

Ібандронова кислота-Віста 50 мг таблетки вкриті плівковою оболонкою

Номер серії	: 2002245G	Дата виготовлення	: 04 червня 2020 року
Номер виробу	: 376106	Номер аналізу	: 1.308.754
Термін придатності	: червень 2023 року		
Стандарт	: CFPS.NUS.19030 (1.0)		

Випробування	Результати	Критерії прийнятності
Зовнішній вигляд	Відповідає	Білі або майже білі двоопуклі, вкриті оболонкою таблетки, довгастої форми, з маркуванням з одного боку «I9BE», а з іншого – «50».
Час повного розпаду		
Мінімальний	> 3 хв	≥ 1 хв до ≤ 15 хв
Максимальний	< 6 хв	≥ 1 хв до ≤ 15 хв
Ідентифікація Ібандронату		
ВЕРХ час утримання (іонна)	Відповідає	Такий самий, як і для стандартного розчину
ВЕРХ час утримання (зворотно-фазна)	Відповідає	Такий самий, як і для стандартного розчину
Вміст основної речовини Ібандронату		
ВЕРХ	49,8 мг/таблетка	47,5-52,5 мг/таблетка
Однорідність дозованих одиниць	Відповідає	Відповідає ст. 2.9.40 Європейської Фармакопеї
Мінімальний	97,0%	
Максимальний	102,6%	
Середній	99,6%	
Доза, пов'язана з ризиком	1,8%	
Показник прийнятності	4,3	≤ 15,0
Кількість протестованих виробів	10	
Домішки (ВЕРХ)		
Фосфат	≤ 0,10%	≤ 0,6%
Найбільша неспецифікована домішка	≤ 0,10%	≤ 0,2%
Сума домішок	≤ 0,10%	≤ 0,9%
Мікробіологічна чистота		
Загальна кількість аеробних мікроорганізмів	Не виконувалось	≤ 1000 КУО/г
Загальна кількість дріжджового та пліснявого грибка	Не виконувалось	≤ 100 КУО/г
Кишкова паличка	Не виконувалось	Відсутня/г
Ідентифікація наповнювачів		
Двоокис титану	Не виконувалось	Відповідає

Звіт: 151548 Дата: 02 жовтня 2020 р./13:15:26 Від: LW7 Production



Сертифікат аналізу

**Ібандронова кислота-Віста 50 мг Таблетки вкриті
плівковою оболонкою**

Номер серії: 2002245G

Ділянка контролю якості (випуск серії)

Назва ділянки: «Сінтон Хіспанія»
К/Кастелло, Пол. Лес-Салінес 1
08830
Сант Бої де Ллобрегат (Барселона)
ES

Номер ліцензії: 0438

Номер сертифікату GMP: NCF / 1931/001 CAT

Ібандронат (моногідрат натрію), таблетки по 50 мг вкриті плівковою оболонкою. Номер серії: 2002245G відповідає Специфікації CFPS.NUS.19030 (1.0). Я підтверджую вірність змісту цього Сертифіката аналізу.

Видано: Ракель Домінгес,
спеціаліст з якості

Дата видачі: 02 жовтня 2020 року
Це електронний підпис.

Звіт: 151548 Дата: 02 жовтня 2020 р. 13:15:26 Від: LMS Production





ДЕРЖЛІКСЛУЖБА
ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ у м. КИЄВІ

вул. Березняківська, 29, Київ, 02098, тел./факс: (044) 550-23-55, тел. (044) 550-20-55
E-mail: dls.kyiv@dls.gov.ua, <https://www.dls.gov.ua>. Код ЄДРПОУ 37079055

ВИСНОВОК

про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

29.01.2021

№ 3489/21/26

ІБАНДРОНОВА КИСЛОТА-ВІСТА

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; по 10 таблеток у блистері; по 3
блистери в коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/16004/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 19.05.2022

Серія лікарського засобу № **2002245G**

Кількість ввезеного лікарського засобу 860

Виробник

Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю

"ФАРМАЦЕВТИЧНА КОМПАНІЯ ВІСТА", ідент. код: 37642513

(найменування та код за ЄДРПОУ юридичної особи або прізвище, ім'я, по батькові фізичної особи - підприємця, її місце проживання та реєстраційний номер облікової картки платника податків або серія та номер паспорта)

Протокол візуального контролю від 29.01.2021 № 4394/1.

За результатами державного контролю встановлено, що лікарський засіб ввезено в Україну з **ДОТРИМАННЯМ** вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів.

Начальник

(посадова особа органу державного контролю)



(підпис)

Микола ХОЛОДЕНКО

(ініціали та прізвище)





ДЕРЖЛІКСЛУЖБА
ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ у м. КИЄВІ

вул. Березняківська, 29, Київ, 02098, тел. (044) 295-26-85 тел. (044) 295-26-82
E-mail: dls.kyiv@dls.gov.ua, <https://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 37079055

ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

31.08.2021

№ 49304/21/26

ІБАНДРОНОВА КИСЛОТА-ВІСТА

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; по 10 таблеток у блистері; по 3
блистери в коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/16004/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 19.05.2022

Серія лікарського засобу № 2101593В

Кількість ввезеного лікарського засобу 535

Виробник

Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "Едвайс-
Медконсалт", ідент. код: 34613689

(найменування та код за ЄДРПОУ юридичної особи або прізвище, ім'я, по батькові фізичної особи - підприємця, її місце проживання та реєстраційний номер облікової картки платника податків або серія та номер паспорта)

Протокол візуального контролю від 31.08.2021 № 2951/3.

За результатами державного контролю встановлено, що лікарський засіб ввезено в Україну з **дотриманням** вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів.

Начальник

(посадова особа органу державного контролю)



(підпис)

Микола ХОЛОДЕНКО

(ініціали та прізвище)



Сінтон Хіспанія С. Л.

Сертифікат відповідності

Місцева торгова назва:	Ібандронова кислота-Віста
Номер Реєстраційного посвідчення:	UA/16004/01/01
Номер виробу компанії «Сінтон»	376106
Номер серії:	2101593В
Дозування:	50 мг / Ібандронова кислота
Лікарська форма:	таблетки, вкриті плівковою оболонкою
Розмір і тип упаковки:	10 таблеток у блістері, 3 блістер в картонній коробці
Виробник АФІ:	Сінтон с.р.о. Брненська 32/цп. 597, Бланско, 678 01, Чеська Республіка,
Номер ліцензії виробника АФІ:	sukls240195/2019 (API GMP)
Виробнича ділянка "in bulk":	Сінтон Хіспанія С.Л. К/Кастелло, №1, Сант Бої де Ллобрегат, Барселона, 08830 Іспанія
Номер ліцензії на виробництво виробника відповідального за виробництво "in bulk":	0438 (ML) / NCF / 1931/001/CAT (GMP)
Виробник відповідальний за тестування "in bulk":	Сінтон Хіспанія С.Л. К/Кастелло, №1, Сант Бої де Ллобрегат, Барселона, 08830 Іспанія
Номер ліцензії виробника відповідального за тестування "in bulk":	0438 (ML) / NCF / 1931/001/CAT (GMP)
Ділянка первинного та вторинного пакування:	Сінтон Хіспанія С.Л. К/Кастелло, №1, Сант Бої де Ллобрегат, Барселона, 08830 Іспанія
Номер ліцензії на виробництво ділянки первинного та вторинного пакування	0438 (ML) / NCF / 1931/001/CAT (GMP)
Відповідальний за документацію на випуск серії:	Сінтон Хіспанія С.Л. К/Кастелло, №1, Сант Бої де Ллобрегат, Барселона, 08830 Іспанія
Номер ліцензії ділянки, відповідальної за документацію на випуск серії:	0438 (ML) / NCF / 1931/001/CAT (GMP)

Версія: MCOE.S01.IBE.tab50. Містрал Кепітал Менеджмент UA.376106.144



Сінтон Хіспанія С. Л. Сертифікат відповідності

Сторінка 2/2

Розмір серії кінцевого продукту:	2200 уп.
Кількість відповідних відхилень:	/

Цим я засвідчую точність і достовірність вищенаведеної інформації.

Цю серію продукції було вироблено, включаючи пакування (якщо це передбачено) та контроль якості, на вищезазначеній(них) ділянці(ках) у повній відповідності до вимог Належної виробничої практики ЄС та вимог місцевого Регуляторного органу, а також до специфікацій, викладених у Реєстраційному посвідченні країни-імпортера, та будь-яких додаткових вимог, погоджених у Договорі про якість.

Виробництво лікарської речовини Ібандронот здійснюється відповідно до діючої Належної виробничої практики.

Звітність щодо обробки, пакування та випробування серій була переглянута і визнана такою, що відповідає вимогам Належної виробничої практик ЄС. Препарат відповідає діючим керівним принципам щодо губчастої енцефалопатії великої рогатої худоби / трансмісивної спонгіформної енцефалопатії.

Усі відхилення оцінено та задокументовано. Стосовно будь-якого відхилення, яке може вплинути на якість та/або безпеку продукції (відповідне відхилення) до Сертифіката відповідності додається звіт про відхилення.

Разом з відповідним Сертифікатом аналізу цей документ є сертифікацією якості для надання дозволу на випуск серії для вищезазначеної серії препарату.

Дана серія відповідає CFPS.NUS. 19030(1,0) і випускається для компанії Mistral Capital Management Ltd, Україна.

Штамп: /Уповноважена особа

Підпис: /підпис/
Жозеп Альтес

Уповноважена особа «Сінтон Хіспанія С. Л.»

Штамп:

Дата: 28 травня 2021 р.

Версія: MCOC.ES01.IBE.tab50, Містрал Кепітал Менеджмент UA.76106.11.doc



Сертифікат аналізу

Ібандронова кислота-Віста 50 мг таблетки вкриті плівковою оболонкою

Номер серії	: 2101593B	Дата виготовлення	: 11 травня 2021 року
Номер виробу	: 376106	Номер аналізу	: 1,374,921
Термін придатності	: травень 2024 року		
Стандарт	: CFPS.NUS.19030 (1.0)		

Випробування	Результати	Критерії прийнятності
Зовнішній вигляд	Відповідає	Білі або майже білі двоопуклі, вкриті оболонкою таблетки, довгастої форми, з маркуванням з одного боку «I9BE», а з іншого – «50».
Час повного розпаду		
Мінімальний	> 4 хв	≥ 1 хв до ≤ 15 хв
Максимальний	< 6 хв	≥ 1 хв до ≤ 15 хв
Ідентифікація Ібандронату		
ВЕРХ час утримання (іонна)	Відповідає	Такий самий, як і для стандартного розчину
ВЕРХ час утримання (зворотного фаза)	Відповідає	Такий самий, як і для стандартного розчину
Вміст основної речовини Ібандронату		
ВЕРХ	51,0 мг/таблетка	47,5-52,5 мг/таблетка
Однорідність дозованих одиниць	Відповідає	Відповідає ст. 2.9.40 Європейської Фармакопеї
Мінімальний	97,9%	
Максимальний	105,8%	
Середній	102,0%	
Доза, пов'язана з ризиком	2,5%	
Показник прийнятності	6,6	$\leq 15,0$
Кількість протестованих виробів	10	
Домішки (ВЕРХ)		
Фосфат	$\leq 0,10\%$	$\leq 0,6\%$
Найбільша неспецифікована домішка	$\leq 0,10\%$	$\leq 0,2\%$
Сума домішок	$\leq 0,10\%$	$\leq 0,9\%$
Мікробіологічна чистота		
Загальна кількість аеробних мікроорганізмів	< 100 КУО/г	≤ 1000 КУО/г
Загальна кількість дріжджового та пліснявого грибка	< 100 КУО/г	≤ 100 КУО/г
Кишкова паличка	Відповідає	Відсутня/
Ідентифікація наповнювачів		
Двоокис титану	Відповідає	Відповідає

Сертифікат аналізу

**Ібандронова кислота-Віста 50 мг Таблетки вкриті
плівковою оболонкою**

Номер серії: 2101593В

Ділянка контролю якості (випуск серії)

Назва ділянки: «Сінтон Хіспанія»
К/Кастелло, Пол. Лес-Салінес 1
08830
Сант Боі де Ллобрегат (Барселона)
ES

Номер ліцензії: 0438

Номер сертифікату GMP: NCF / 1931/001 CAT

Ібандронат (моногідрат натрію), таблетки по 50 мг вкриті плівковою оболонкою Номер серії: 2101593В відповідає Специфікації CFPS.NUS.19030 (1.0). Я підтверджую вірність змісту цього Сертифіката аналізу.



Видано: Маріна Горрес,
спеціаліст з якості

Дата видачі: 28 травня 2021
Це електронний підпис.

Звіт: 166772 Дата: 28 травня 2021 р./08:52:30 Від: LW7 Production



Synthon Hispania S.L.

Synthon

Certificate of Conformance

Local trade name:	Ibandronic acid-Vista
Marketing Authorization number:	UA/16004/01/01
Synthon item number:	376106
Batch number:	2101593B
Strength:	50mg / Ibandronic acid
Dosage form:	Film-coated tablet
Packaging size and type:	10 tablets per blister; 3 blisters per carton box
Manufacturing site API:	Synthon s.r.o., Brnenska 32/cp. 597, Blansko, 67801, Czech Republic
Authorization number of Manufacturing site API:	sukls 240195/2019 (API GMP)
Manufacturing site Bulk Drug Product:	Synthon Hispania, S.L. C/Castello, nº1, Sant Boi de Llobregat, Barcelona, 08830, Spain
Authorization number of Manufacturing site Bulk Drug Product:	0438 (ML)/ NCF/1931/001/CAT (GMP)
Testing site Bulk Drug Product:	Synthon Hispania, S.L. C/Castello, nº1, Sant Boi de Llobregat, Barcelona, 08830, Spain
Authorization number of Testing site Bulk Drug Product:	0438 (ML)/ NCF/1931/001/CAT (GMP)
Primary and secondary packaging site:	Synthon Hispania, S.L. C/Castello, nº1, Sant Boi de Llobregat, Barcelona, 08830, Spain
Manufacturing Authorization number of primary packaging site:	0438 (ML)/ NCF/1931/001/CAT (GMP)
Responsible for batch release documentation and address:	Synthon Hispania, S.L. C/Castello, nº1, Sant Boi de Llobregat, Barcelona, 08830, Spain
Authorization number of site responsible for batch release documentation:	0438 (ML)/ NCF/1931/001/CAT (GMP)

Version: MCOC.ES01.IBE.tab50.Mistral Capital Management.UA.376106



Synthon Hispania S.L. | CIF: ES-61739645

C/ Castelló 1 | Pl. Las Salinas | 08830 Sant Boi de Llobregat | Barcelona | Spain | Tel +34 936 40 19 10 | Fax +34 936 20 14 46
 www.synthon.com | Inscrita en el Registro Mercantil de Barcelona en la hoja número B-184.023, folio 043, tomo 30.987, inscripción 1

Synthon Hispania S.L.

Synthon

Certificate of Conformance

page 2/2

Batch size finished product:	2.200 units
Number of relevant deviations:	

I hereby certify that the above information is authentic and accurate.

This batch of product has been manufactured including packaging (if applicable) and quality control at the above mentioned site(s) in full compliance with EU GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specifications in the Marketing Authorization of the Importing country, and any additional requirements as agreed upon in a Quality Agreement.

The drug substance Ibandronate is produced according to current GMP. The batch processing, packaging and analysis records were reviewed and found to be in compliance with EU GMP. The Product complies with the current BSE/TSE guidelines.

Any deviation has been assessed and documented. For any deviation that might have an influence on the quality and/or safety of the product (relevant deviation), a deviation report is added to the CoC.

In combination with the corresponding Certificate of Analysis the document forms the quality batch release certification for sales for the above detailed product batch.

The batch complies with CFPS.NUS.19030 (1.0) and is released for Mistral Capital Management Ltd., UA.

Signature: 

Date:

MAY 28 2021

Josép Altés

Qualified Person

Qualified Person Synthon Hispania S.L.

Version: MCOC.ES01.IBE.tab50.Mistral Capital Management.UA.376106



Synthon Hispania S.L. | CIF: ES-61739645

C/ Castelló 1 | Pl. Las Salinas | 08830 Sant Boi de Llobregat | Barcelona | Spain | Tel +34 936 401 514 | Fax +34 936 481 146

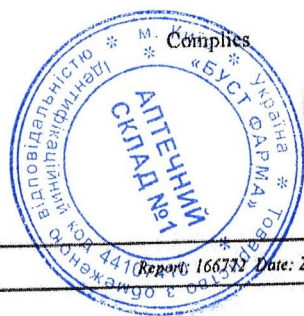
www.synthon.com | Inscrita en el Registro Mercantil de Barcelona en la hoja número B-184.023, Tomo 489, Folio 30.987, inscripción 1

Certificate of Analysis

Ibandronic acid-Vista 50mg Film-coated tablet

Lot Number : 2101593B
 Item Number : 376106 Date of Manufacture : 11-May-2021
 Expiry Date : May-2024 Analysis Number : 1,374,921
 Reference : CFPS.NUS.19030 (1.0)

Tests	Results	Acceptance Criteria
Appearance	Complies	White to off-white in colour, oblong, biconvex coated tablets debossed with "I9BE" on one side and on the other side with "50"
Disintegration time		
Minimum	>4 min	≥ 1 min to ≤ 15 minutes
Maximum	<6 min	≥ 1 min to ≤ 15 minutes
Identification ibandronate		
HPLC retention time (ionic)	Complies	The same as standard prep.
HPLC retention time (reverse phase)	Complies	The same as standard prep.
Assay ibandronate		
HPLC	51.0 mg/tablet	47.5 - 52.5 mg/tablet
Uniformity of dosage units	Complies	Complies with Ph. Eur. 2.9.40
Minimum (% label claim)	97.9 %	
Maximum (% label claim)	105.8 %	
Average (% label claim)	102.0 %	
RSD	2.5 %	
Acceptance Value	6.6	≤ 15.0
Number of Units Tested	10	
Impurities HPLC		
Phosphate	≤ 0.10 %	≤ 0.6 %
Largest unspecified impurity	≤ 0.10 %	≤ 0.2 %
Total impurities	≤ 0.10 %	≤ 0.9 %
Microbial contamination		
Total aerobic microbial count (TAMC)	<100 CFU/g	≤ 1000 CFU/g
Total combined yeasts/moulds count (TYMC)	<100 CFU/g	≤ 100 CFU/g
Escherichia coli	Complies	Not present/g
Identification of excipients		
Titanium dioxide	Complies	Complies



Certificate of Analysis

Ibandronic acid-Vista 50mg Film-coated tablet

Lot Number: 2101593B

Quality Control Sites

Site Name: Synthon Hispania S.L.

C/ Castelló, nº 1, Pol. Las Salinas

08830

Sant Boi de Llobregat (Barcelona)

ES

Authorisation Number: 0438

GMP Certificate Number: NCF/1931/001/CAT

Ibandronate (as sodium monohydrate) 50mg film-coated tablets Lot No: 2101593B complies with the Specification CFPS.NUS.19030 (1.0). I confirm that the content of this CoA is correct.

Issued by : Marina Torres
QA SHIS Specialist

Date of Issue: 28 May 2021

This is an electronic signature

