

## Сінтон Хіспанія С. Л. Сертифікат відповідності

Місцева торгова назва:	ЗОЛЕНДРОВІСТА
Номер Реєстраційного посвідчення:	UA/16475/01/01
Номер виробу компанії «Сінтон»	378120
Номер серії:	2300129A
Дозування:	4мг/5мл / Золедронова кислота
Лікарська форма:	Концентрат для розчину для інфузій
Розмір і тип упаковки:	5 мл у флаконі; 1 скляний флакон у картонній коробці
Виробнича дільниця АФІ:	Сінтон с.р.о. Брненська 32/цп. 597 Бланско, 67801, Чеська Республіка
Номер ліцензії на виробництво виробничої дільниці АФІ:	132091/2021(API GMP)
Виробнича дільниця "in bulk":	COTEMA БП №1, Боускора 20180, Марокко
Номер ліцензії на виробництво виробничої дільниці "in bulk":	22En DMP/23 (ML) /162/22 SSIP/ DMP / 18 (GMP)
Виробник, відповідальний за первинне пакування:	COTEMA БП №1, Боускора 20180, Марокко
Номер ліцензії на виробництво дільниці відповідальної за первинне та вторинне пакування:	22En DMP/23 (ML) /162/22 SSIP/ DMP / 18 (GMP)
Виробник, відповідальний за випуск серії:	Сінтон Хіспанія С.Л. Іспанія Вул. К/ Каstellо, 1, Сант Бої де Ллобрегат Барселона, 08830, Іспанія
Номер ліцензії на виробництво виробничої дільниці відповідального за випуск серії:	Поточний дійсний номер в Україні: 0438 (ML) / NCF / 1931/001/CAT (GMP) Поточний дійсний номер в ЄС: 0438 (ML) / NCF / 2317/001/CAT



**Сінтон Хіспанія С. Л.****Сертифікат відповідності**

Сторінка 2/2

<b>Розмір серії готового продукту:</b>	<b>7997 уп.</b>
<b>Номер відповідних відхилень:</b>	<b>NA</b>
<b>Ремарки/коментарі</b>	<b>NA</b>

Цим я засвідчую точність і достовірність вищенаведеної інформації.

Цю серію продукції було вироблено, включаючи пакування (якщо це передбачено) та контроль якості, на вищезазначений(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 Золедронова кислота здійснюється відповідно до діючої Належної виробничої практики.

Документація з виробництва серії, пакування та тестування перевірена, та встановлені її відповідність вимогам EU GMP.

Препарат відповідає діючим керівним BSE/TSE.

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.

Серія відповідає Специфікації CFPS.NUS.22890(2.0) та випускається для Містрал Кепітал Менеджмент, ІЮК, та для території України

Штамп: / *Каміно Гарсія*

Уповноважена особа

Підпис:           /нідпис/          

**Уповноважена особа «Сінтон Хіспанія С. Л.»**

Штамп:

Дата: /11 травня 2023р./



## Сертифікат аналізу

Стор. 1 з 1

### ЗоледроВіста 0,8мг/мл концентрат для розчину для інфузій

Номер серії	: 2300129A		
Номер виробу	: 378120		
Термін придатності	: Січень 2026	Дата виготовлення	: 30 січня 2023 року
Виробнича дільниця	: COTEMA		

Випробування	Результати	Критерії прийнятності
Зовнішній вигляд	Відповідає	Прозорий безбарвний розчин у прозорому безбарвному скляному флаконі з пробкою з алюмінієвою кришкою і диском контролю першого відкриття flip-top
Механічні включення: Невидимі частки		
≥ 10мкм	110	≤ 6000 розміром 10мкм або більше
≥ 25мкм	7	≤ 600 розміром 25мкм або більше
pH	6,2	6,0-6,6
Об'єм що витягається	Відповідає	≥ 5мл
Ідентифікація Золедронової кислоти		
ВЕРХ час утримання	Відповідає	Такий же як для стандартного розчину
ІХ час утримання	Відповідає	Такий же як для розчину для перевірки придатності системи
Кількісне визначення золедронової кислоти		
ВЕРХ	4,1мг/5мл	3,8-4,2мг/5мл
ВЕРХ (заявлений %)	102%	(95-105%)
Вміст алюмінію	1мкг/флакон	≤ 5мкг/флакон
Домішки (УЕРХ)		
Імідазол (АС.046)	≤ 0,1%	≤ 0,5%
Золедак кислота (Н/1602)	≤ 0,1%	≤ 0,5%
Найбільша неідентифікована домішка	≤ 0,1%	≤ 0,4%
Сума домішок	≤ 0,1%	≤ 2,0%
Стерильність	Відповідає	Стерильний
Бактеріальні ендотоксини	<1,3 ОЕ/мг	≤62,5 ОЕ/мг Золедронової кислоти (≤ 50,0 ОЕ/мл розчину Золедронової кислоти)

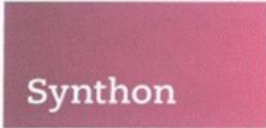
Ця серія відповідає Специфікації CFPS.NUS.22890 (2.0).

Видано: Андреа Лопез Ібанез  
спеціаліст з якості

Дата видачі: 24/ квітня / 2023 року  
Це електронний підпис

Звіт: 210947 Дата: 24 квітня 2023р. / 15:29:31 Від: LWZ Production





Certificate of Conformance

Local trade name:	ZolendroVista
Marketing Authorization number:	UA/16475/01/01
Synthon item number:	378120
Batch number:	2300129A
Strength:	4mg/5ml / Zoledronic acid
Dosage form:	concentrate solution for infusion
Packaging size and type:	5 ml per vial; 1 vial 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 132091/2021 (API GMP)
Manufacturing site Bulk Drug Product:	Sothema BP No. 1, Bouskoura 20180, Marocco
Authorization number of Manufacturing site Bulk Drug Product:	22 En DMP/23 (ML) / 162/22/SSIP/DMP/18 (GMP)
Primary and Secondary packaging site:	Sothema BP No. 1, Bouskoura 20180, Marocco
Manufacturing Authorization number of primary and secondary packaging site:	22 En DMP/23 (ML) / 162/22/SSIP/DMP/18 (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:	Current valid number in UA: 0438 (ML) / NCF/1931/001/CAT (GMP) Current valid number in EU, pending approval in UA: 0438 (ML) / NCF/2317/001/CAT (GMP)



# Synthon Hispania S.L.

## Certificate of Conformance

page 2/2

Batch size finished product:	7997 packs
Number of relevant deviations:	NA
Remarks / comments:	NA

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 Zoledronic acid is produced according to current GMP.

The batch processing, packaging/labeling 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.22890 (2.0) and is released for Mistral Capital Management Limited., UK, and for territory: Ukraine.

Signature:

Camino García  
Qualified Person

Date:

11 MAY 2023

Qualified Person Synthon Hispania S.L.



Certificate of Analysis

**Zolendrovista 0.8 mg/ml Concentrate for solution for infusion**

Lot Number : 2300129A  
 Item Number : 378120 Date of Manufacture : 30-Jan-2023  
 Expiry Date : Jan-2026  
 Manufacturing Site : SOTHEMA

Tests	Results	Acceptance Criteria
Appearance	Complies	Clear, colourless solution in a clear, colourless glass vial with stopper and alucap with flip-top
Particulate contamination: Sub-visible particles		
$\geq 10 \mu\text{m}$	110	$\leq 6000$ of $10 \mu\text{m}$ or larger
$\geq 25 \mu\text{m}$	7	$\leq 600$ of $25 \mu\text{m}$ or larger
pH	6.2	6.0 - 6.6
Extractable volume	Complies	$\geq 5 \text{ ml}$
Identification Zoledronic acid		
HPLC retention time	Complies	The same as Std. Prep.
IC retention time	Complies	The same as System Suitability Check Prep.
Assay Zoledronic acid		
HPLC	4.1 mg/5 mL	3.8 - 4.2 mg/5 mL
HPLC (% label claim)	102 %	(95 - 105 %)
Aluminium content	1 $\mu\text{g/vial}$	$\leq 5 \mu\text{g/vial}$
Impurities (UPLC)		
Imidazole (AC.046)	$\leq 0.1 \%$	$\leq 0.5 \%$
Zoledac acid (H/1602)	$\leq 0.1 \%$	$\leq 0.5 \%$
Largest unspecified impurity	$\leq 0.1 \%$	$\leq 0.4 \%$
Total impurities	$\leq 0.1 \%$	$\leq 2.0 \%$
Sterility	Complies	Sterile
Bacterial endotoxins	$<1.3 \text{ IU/mg}$	$\leq 62.5 \text{ IU/mg ZLE}$ ( $\leq 50.0 \text{ IU/ml ZLE solution}$ )

This batch complies with the specification set in CFPS.NUS.22890 (2.0).



Issued by : Andrea Lopez Ibañez  
 QA CMO Specialist

Date of Issue : 24/Apr/2023  
 This is an electronic signature



**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, Код ЄДРПОУ 37079055

**ВИСНОВОК**

**про якість ввезеного в Україну лікарського засобу**

26.05.2023

№ 25551/23/26

**ЗОЛЕНДРОВІСТА**

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**концентрат для розчину для інфузій, 4 мг/5 мл, по 5 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/16475/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений

Серія лікарського засобу № **2300129A**

Кількість ввезеного лікарського засобу 4000

Виробник

**Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія**

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ  
"БУСТ ФАРМА", ідент. код: 44107410**

(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 26.05.2023 № 1488/1.

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)



М.П.

(підпис)

**Микола ХОЛОДЕНКО**

(ініціали та прізвище)

