



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

пров. Надії Світличної, 3, 02099, тел. (044) 295-26-85
E-mail: dls.kyiv@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37079055

**ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу**

05.10.2023

№ 50382/23/26

ЛЕТРОЗОЛ - ВІСТА АС

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3
блістери в картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/19382/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 02.07.2027

Серія лікарського засобу № **2303135A**

Кількість ввезеного лікарського засобу 32732

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 **05.10.2023 № 3085/2.**

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:	ЛЕТРОЗОЛ-ВІСТА АС
Номер Реєстраційного посвідчення:	UA/19382/01/01
Номер виробу компанії «Сінтон»	396528
Номер серії:	2303135A
Дозування:	2,5 мг / Летрозол
Лікарська форма:	Таблетки вкриті плівковою оболонкою
Розмір і тип упаковки:	10 таблеток у блістері, 3 блістера в картонній коробці
Виробник АФІ:	Сінтон с.р.о. Брненська 32/цп. 597, Бланско, 67801 Чеська Республіка,
Номер ліцензії виробника АФІ:	Sukls132091/2021 (API GMP)
Виробнича дільниця "in bulk":	Сінтон Хіспанія, С. Л. К/Кастелло, №1, Сант Бої де Ллобрегат Барселона, 08830 Іспанія
Номер ліцензії на виробництво виробничої дільниці "in bulk":	Поточний дійсний номер в Україні: 0438 (ML) / NCF / 2225/001/CAT (GMP) Поточний дійсний номер в ЄС: 0438 (ML) / NCF / 2344/001/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:	Поточний дійсний номер в Україні: 0438 (ML) / NCF / 2225/001/CAT (GMP) Поточний дійсний номер в ЄС: 0438 (ML) / NCF / 2344/001/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:	Поточний дійсний номер в Україні: 0438 (ML) / NCF / 2225/001/CAT (GMP) Поточний дійсний номер в ЄС: 0438 (ML) / NCF / 2344/001/CAT (GMP)

Версія: MCOC.ES01.LOO.tab2,5. Містрал Кепітал Менеджмент.UA.396528.03.doc

Сінтон Хіспанія С. Л.

Сертифікат відповідності

Сторінка 2/2

Розмір серії:	32 732 уп.
Кількість відповідних відхилень:	NA
Ремарки / коментарі:	NA

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 Летрозол здійснюється відповідно до діючої Належної виробничої практики. Звітність щодо обробки, пакування/маркування 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.

Серія відповідає Специфікації CFPS.NUS.64653 (1.0) та випускається для: Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед, та для території України.

Штамп: /Уповноважена особа

Підпис: /підпис/

Даніель Паскау

Уповноважена особа «Сінтон Хіспанія С. Л.»

Штамп:

Дата: /19 вересня 2023 р./

Версія: MCOC.ES01.LOO.tab2,5. Містрал Кепітал Менеджмент.UA.396528.03.doc

Сертифікат аналізу

Стор. 1 з 1

Летрозол-Віста АС 2,5 мг таблетки вкриті плівковою оболонкою

Номер серії : 2303135A
Номер виробу : 396528
Термін придатності : липень 2026 року
Виробнича дільниця : Сінтон Хіспанія, С. Л.
Дата виготовлення : 17 липня 2023 року

Випробування	Результати	Критерії прийнятності
Зовнішній вигляд	Відповідає	Жовті, круглі, двоопуклі таблетки, вкриті плівковою оболонкою, з тисненням «L900» з одного боку і «2,5» з іншого.
Час розпадання	6	
Кількість перевірених одиниць	0	
Кількість одиниць що не розпадається	< 2 хв	
Максимальний	Відповідає	≤ 15 хв
Середнє		
Ідентифікація (Летрозол)	Відповідає	Співпадає із стандартним розчином
ВЕРХ час утримання	Відповідає	Співпадає із стандартним розчином
ТНХ величина утримання		
Кількісне визначення (Летрозол)		
ВЕРХ	2,47 мг/табл.	2,38-2,62мг/таблетка
ВЕРХ (% заявлений на етикетці)	99%	(95%-105%)
Однорідність дозованих одиниць	Відповідає	Відповідає ст. 2.9.40 Євр. Фармакопеї
Мінімум (% від заявленого на етикетці)	96,8%	
Максимум (% від заявленого на етикетці)	98,4%	
Середня величина (% від заявленого на етикетці)	97,5%	
Відносне стандартне відхилення	0,6%	
Показник придатності	2,3	≤ 15,0
Кількість протестованих одиниць	10	
Домішки		
(домішка А)	≤ 0,05%	≤ 0,3%
(домішка В)	≤ 0,05%	≤ 0,2%
Найбільша неідентифікована домішка	≤ 0,05%	≤ 0,1%
Сума домішок	≤ 0,05%	≤ 0,8%
Мікробіологічна чистота		
Загальна кількість аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Не проводився	≤ 1000 КУО/г
Загальна кількість дріжджових та пліснявих грибів (ТАМС)	Не проводився	≤ 100 КУО/г
Ешерихія коли	Не проводився	Відсутня/г

Ця серія відповідає специфікації CFPS.NUS.64653 (1.0)

Видано: Лілі Гіменез Бенітез,
спеціаліст з якості (РЕЛПЗ)
Дата видачі: 19 вересня 2023 року
Це електронний підпис.

Звіт: 220331 Дата: 19 вересня 2023 р./15:18:20 Від: LW7 Production

Batch size finished product:	32,732 Pack
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 Letrozole 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.64653 (1.0) and is released for Mistral Capital Management Limited, UK, and for territory: Ukraine.

Signature: _____



Date: _____

19 SEP 2023

DANIEL PASCAU
QUALIFIED PERSON

Qualified Person Synthon Hispania S.L.



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

пров. Надії Світличної, 3, 02099, тел. (044) 295-26-85
E-mail: dls.kyiv@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37079055

**ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу**

12.07.2024

№ 35797/24/26П

ЛЕТРОЗОЛ - ВІСТА АС

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3
блістери в картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/19382/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 02.07.2027

Серія лікарського засобу № **2304573В**

Кількість ввезеного лікарського засобу 12000

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 12.07.2024 № 2398/3.

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)



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

пров. Надії Світличної, 3, 02099, тел. (044) 295-26-85
E-mail: dls.kyiv@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37079055

**ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу**

03.07.2024

№ 34060/24/26

ЛЕТРОЗОЛ - ВІСТА АС

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3
блістери в картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/19382/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 02.07.2027

Серія лікарського засобу № **2304573В**

Кількість ввезеного лікарського засобу 5000

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 03.07.2024 № 2272/5.

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

Synthon

Місцева торгова назва:	ЛЕТРОЗОЛ-ВІСТА АС
Номер Реєстраційного посвідчення:	UA/19382/01/01
Номер виробу компанії «Сінтон»	396528
Номер серії:	2304573В
Дозування:	2,5 мг / Летрозол
Лікарська форма:	Таблетки вкриті плівковою оболонкою
Розмір і тип упаковки:	10 таблеток у блистері, 3 блистера в картонній коробці
Виробник АФІ:	Сінтон с.р.о. Бренська 32/шп. 597, Бланско, 67801, Чеська Республіка,
Номер ліцензії виробника АФІ:	Sukls132091/2021 (API GMP)
Виробнича дільниця "in bulk":	Сінтон Хіспанія С.Л. Вул. К/Кастелло, №1, Пол. Лес Салінес, Сант Бої де Ллобрегат, Барселона, 08830, Іспанія
Номер ліцензії на виробництво виробничої дільниці "in bulk":	Поточний дійсний номер в Україні: 0438 (ML) / NCF / 2225/001/CAT (GMP) Поточний дійсний номер в ЄС: 0438 (ML) / NCF / 2344/002/CAT (GMP)
Ділянка первинного та вторинного пакування:	Сінтон Хіспанія С.Л. Вул. К/Кастелло, №1, Пол. Лес Салінес, Сант Бої де Ллобрегат, Барселона, 08830, Іспанія
Номер ліцензії на виробництво ділянки первинного та вторинного пакування:	Поточний дійсний номер в Україні: 0438 (ML) / NCF / 2225/001/CAT (GMP) Поточний дійсний номер в ЄС: 0438 (ML) / NCF / 2344/002/CAT (GMP)
Відповідальний за документацію на випуск серії:	Сінтон Хіспанія С.Л. Вул. К/Кастелло, №1, Пол. Лес Салінес, Сант Бої де Ллобрегат, Барселона, 08830, Іспанія
Номер ліцензії ділянки, відповідальної за документацію на випуск серії:	Поточний дійсний номер в Україні: 0438 (ML) / NCF / 2225/001/CAT (GMP) Поточний дійсний номер в ЄС: 0438 (ML) / NCF / 2344/002/CAT (GMP)
Розмір серії:	18025 уп.
Кількість відповідних відхилень:	—
Ремарки / коментарі:	NA

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 Летрозол здійснюється відповідно до діючої Належної виробничої практики. Звітність щодо обробки, пакування/маркування 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 спонгiformної енцефалопатії. Усі відхилення опінено 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.64653 (1.0) та випускається для: Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед, та для території України.

Штамп: Альба Руїз
Уповноважена особа

Підпис: /підпис/
Уповноважена особа «Сінтон Хіспанія С. Л.»

Штамп:
Дата: /19 лютого 2024 р./

Версія: MCOC.ES01.LOO.tab2,5. Містрал Кепітал Менеджмент.UA.396528.04.doc

Synthon Hispania, SL c/ Castelid, 1 08830 Sant Boi de Llobregat Barcelona - Spain Tel. +34 936 401 516 Fax. +34 936 401 146 www.synthon.com		Synthon	
Сертифікат аналізу		Стор. 1 з 1	
Летрозол-Віста АС 2,5 мг таблетки вкриті плівковою оболонкою			
Номер серії : 2304573В		Дата виготовлення : 11 грудня 2023 року	
Номер виробу : 396528			
Термін придатності : грудень 2026 року			
Виробнича дільниця : Сінтон Хіспанія, С. Л.			
Випробування		Результати	Критерії прийнятності
Зовнішній вигляд		Відповідає	Жовті, круглі, двоопуклі таблетки, вкриті плівковою оболонкою, з тисненням «L900» з одного боку і «2,5» з іншого.
Час розпадання		6	
Кількість перевірених одиниць		0	
Кількість одиниць що не розпадається		< 2 хв	
Максимальний		Відповідає	≤ 15 хв
Середнє			
Ідентифікація (Летрозол)		Відповідає	Співпадає із стандартним розчином
ВЕРХ час утримання		Відповідає	Співпадає із стандартним розчином
ТНІХ величина утримання			
Кількісне визначення (Летрозол)			
ВЕРХ		2,53 мг/табл.	2,38-2,62мг/таблетка
ВЕРХ (% заявлений на етикетці)		101%	(95%-105%)
Однорідність дозованих одиниць		Відповідає	Відповідає ст. 2.9.40 Євр. Фармакопеї
Мінімум (% від заявленого на етикетці)		99,2%	
Максимум (% від заявленого на етикетці)		101,7%	
Середня величина (% від заявленого на етикетці)		100,4%	
Відносне стандартне відхилення		0,8%	
Показник придатності		1,9	≤ 15,0
Кількість протестованих одиниць		10	
Домішки			
(домішка А)		≤ 0,05%	≤ 0,3%
(домішка В)		≤ 0,05%	≤ 0,2%
Найбільша неідентифікована домішка		≤ 0,05%	≤ 0,1%
Сума домішок		≤ 0,05%	≤ 0,8%
Мікробіологічна чистота			
Загальна кількість аеробних мікроорганізмів (ТАМС)		Не проводився	≤ 1000 КУО/г
Загальна кількість дріжджових та пліснявих грибів (ТАМС)		Не проводився	≤ 100 КУО/г
Ешерихія коли		Не проводився	Відсутня/г
Ця серія відповідає специфікації CFPS.NUS.64653 (1.0)			
Видано: Марія Хосе Роблес Мартінез, спеціаліст з якості (РЕЛПЗ)		Дата видачі: 16 лютого 2024року Це електронний підпис.	
Зим: 230050 Дата: 16 лютого 2024р./16:36:58 Від: LW7 Production			

Local trade name:	LETROZOLE-VISTA AC
Marketing Authorization number:	UA/19382/01/01
Synthon item number:	396528
Batch number:	2304573B
Strength:	2.5mg / Letrozole
Dosage form:	film-coated tablets
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 132091/2021 (API GMP)
Manufacturing site Bulk Drug Product:	Synthon Hispania, S.L. C/Castello, n°1, Sant Boi de Llobregat, Barcelona, 08830, Spain
Authorization number of Manufacturing site Bulk Drug Product:	Current valid number in UA: 0438 (ML)/ NCF/2225/001/CAT (GMP) Current valid number in EU, pending approval in UA: 0438 (ML)/ NCF/2344/002/CAT (GMP)
Primary and secondary packaging site:	Synthon Hispania, S.L. C/Castello, n°1, Sant Boi de Llobregat, Barcelona, 08830, Spain
Manufacturing Authorization number of primary and secondary packaging site:	Current valid number in UA: 0438 (ML)/ NCF/2225/001/CAT (GMP) Current valid number in EU, pending approval in UA: 0438 (ML)/ NCF/2344/002/CAT (GMP)
Responsible for batch release documentation:	Synthon Hispania, S.L. C/Castello, n°1, Sant Boi de Llobregat, Barcelona, 08830, Spain
Authorization number of site responsible for batch release documentation:	Current valid number in UA: 0438 (ML)/ NCF/2225/001/CAT (GMP) Current valid number in EU, pending approval in UA: 0438 (ML)/ NCF/2344/002/CAT (GMP)
Batch size finished product:	18.025 units

Version: MCOC.ES01.LOO.tab2.5.Mistral Capital Management.UA.396528.04.doc

Certificate of Conformance

page 2/2

Number of relevant deviations:	
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 Letrozole 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.64653 (1.0) and is released for Mistral Capital Management Limited, UK, and for territory: Ukraine.

Alba Ruiz
Qualified Person

Signature: _____



Date: _____

19 FEB 2024**Qualified Person Synthon Hispania S.L.**

Version: MCOC.ES01.LOO.tab2.5.Mistral Capital Management.UA.396528.04.doc

Certificate of Analysis

Letrozole-Vista AC 2,5mg film-coated tablets

Lot Number : 2304573B
Item Number : 396528 Date of Manufacture : 11-Dec-2023
Expiry Date : Dec-2026
Manufacturing Site : Synthon Hispania S.L.

Tests	Results	Acceptance Criteria
Appearance	Complies	Yellow, round, biconvex film-coated tablets. The tablets are debossed with "L900" on one side and "2.5" on the other side
Disintegration time		
Number of units tested	6	
Number of units fail to disintegrate	0	
Maximum	<2 min	
Conclusion	Complies	≤ 15 minutes
Identification (Letrozole)		
HPLC retention time	Complies	The same as standard prep.
TLC retardation factor	Complies	The same as standard prep.
Assay (Letrozole)		
HPLC	2.53 mg/tablet	2.38 - 2.62 mg/tablet
HPLC (% of label claim)	101 %	(95 - 105 %)
Uniformity of dosage units	Complies	Complies with Ph. Eur. 2.9.40
Minimum (% of label claim)	99.2 %	
Maximum (% of label claim)	101.7 %	
Average (% of label claim)	100.4 %	
RSD	0.8 %	
Acceptance Value	1.9	≤ 15.0
Number of Units Tested	10	
Impurities		
(compound A)	≤ 0.05 %	≤ 0.3 %
(compound B)	≤ 0.05 %	≤ 0.2 %
Largest unspecified impurity	≤ 0.05 %	≤ 0.1 %
Total impurities	≤ 0.05 %	≤ 0.8 %
Microbial contamination		
Total aerobic microbial count (TAMC)	Not Performed	≤ 1000 CFU/g
Total combined yeasts/moulds count (TYMC)	Not Performed	≤ 100 CFU/g
Escherichia coli	Not Performed	Not present/g

This batch complies with the specification set in CFPS.NUS.64653 (1.0).

Synthon Hispania, SL
c/ Castelló, 1
08830 Sant Boi de Llobregat
Barcelona - Spain
Tel. +34 936 401 516
Fax. +34 936 401 146
www.synthon.com

Synthon

Page 2 of 2

Certificate of Analysis

Letrozole-Vista AC 2,5mg film-coated tablets

Lot Number: 2304573B

Issued by : María José Robles Martínez
QA SHIS Specialist (RELEASE)

Date of Issue : 16/Feb/2024
This is an electronic signature

Report: 230050 Date: 16 Feb 2024/16:36:58 From: LW7 Production



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

пров. Надії Світличної, 3, 02099, тел. (044) 295-26-85
E-mail: dls.kyiv@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37079055

**ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу**

03.12.2024

№ 64640/24/26П

ЛЕТРОЗОЛ - ВІСТА АС

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3
блістери в картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/19382/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 02.07.2027

Серія лікарського засобу № **2400361С**

Кількість ввезеного лікарського засобу 3000

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 03.12.2024 № 4186/13.

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.

Микола ХОЛОДЕНКО

(підпис)

(ініціали та прізвище)

Сінтон Хіспанія С. Л.
Сертифікат відповідності

Synthon

Місцева торгова назва:	ЛЕТРОЗОЛ-ВІСТА АС
Номер Реєстраційного посвідчення:	UA/19382/01/01
Номер виробу компанії «Сінтон»	396528
Номер серії:	2400361C
Дозування:	2,5 мг / Летрозол
Лікарська форма:	Таблетки вкриті плівковою оболонкою
Розмір і тип упаковки:	10 таблеток у блістері, 3 блістера в картонній коробці
Виробник АФІ:	Сінтон с.р.о. Бренська 32/ш. 597, Бланско, 67801, Чеська Республіка,
Номер ліцензії виробника АФІ:	Sukls132091/2021 (API GMP)
Виробнича дільниця "in bulk":	Сінтон Хіспанія С.Л. Вул. К/Кастелло, №1, Пол. Лес Салінес, Сант Бої де Ллобрегат, Барселона, 08830, Іспанія
Номер ліцензії на виробництво виробничої дільниці "in bulk":	Поточний дійсний номер в Україні: 0438 (ML) / NCF / 2344/002/CAT (GMP)\ Поточний дійсний номер в ЄС: 0438 (ML) / NCF / 2344/002/CAT (GMP)
Ділянка первинного та вторинного пакування:	Сінтон Хіспанія С.Л. Вул. К/Кастелло, №1, Пол. Лес Салінес, Сант Бої де Ллобрегат, Барселона, 08830, Іспанія
Номер ліцензії на виробництво ділянки первинного та вторинного пакування:	Поточний дійсний номер в Україні: 0438 (ML) / NCF / 2344/002/CAT (GMP)\ Поточний дійсний номер в ЄС: 0438 (ML) / NCF / 2344/002/CAT (GMP)
Відповідальний за документацію на випуск серії:	Сінтон Хіспанія С.Л. Вул. К/Кастелло, №1, Пол. Лес Салінес, Сант Бої де Ллобрегат, Барселона, 08830, Іспанія
Номер ліцензії ділянки, відповідальної за документацію на випуск серії:	Поточний дійсний номер в Україні: 0438 (ML) / NCF / 2344/002/CAT (GMP)\ Поточний дійсний номер в ЄС: 0438 (ML) / NCF / 2344/002/CAT (GMP)
Розмір серії:	21905 уп.
Кількість відповідних відхилень:	—
Ремарки / коментарі:	NA

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 Летрозол здійснюється відповідно до діючої Належної виробничої практики. Звітність щодо обробки, пакування/маркування 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 спонгiformної енцефалопатії. Усі відхилення опінено 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.64653 (1.0) та випускається для: Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед, та для території України.

Штамп: **Жозеп Альтес**
Уповноважена особа

Підпис: /підпис/

Уповноважена особа «Сінтон Хіспанія С. Л.»

Штамп:
Дата: /03 червня 2024 р./

Версія: MCOC.ES01.LOO.tab2,5. Містрал Кепітал Менеджмент.UA.396528.05.doc

Сертифікат аналізу

Стор. 1 з 1

Летрозол-Віста АС 2,5 мг таблетки вкриті плівковою оболонкою

Номер серії : 2400361C
Номер виробу : 396528
Термін придатності : Січень 2027 року
Виробнича дільниця : Сінтон Хіспанія, С. Л.
Дата виготовлення : 05 січня 2024 року

Випробування	Результати	Критерії прийнятності
Зовнішній вигляд	Відповідає	Жовті, круглі, двоопуклі таблетки, вкриті плівковою оболонкою, з тисненням «L900» з одного боку і «2,5» з іншого.
Час розпадання	6	
Кількість перевірених одиниць	0	
Кількість одиниць що не розпадається	< 2 хв	
Максимальний	Відповідає	≤ 15 хв
Середнє		
Ідентифікація (Летрозол)	Відповідає	Співпадає із стандартним розчином
ВЕРХ час утримання	Відповідає	Співпадає із стандартним розчином
ТНХ величина утримання		
Кількісне визначення (Летрозол)		
ВЕРХ	2,46 мг/табл.	2,38-2,62мг/таблетка
ВЕРХ (% заявлений на етикетці)	99%	(95%-105%)
Однорідність дозованих одиниць	Відповідає	Відповідає ст. 2.9.40 Євр. Фармакопеї
Мінімум (% від заявленого на етикетці)	98,4%	
Максимум (% від заявленого на етикетці)	101,3%	
Середня величина (% від заявленого на етикетці)	99,6%	
Відносне стандартне відхилення	0,9%	
Показник придатності	2,1	≤ 15,0
Кількість протестованих одиниць	10	
Домішки		
(домішка А)	≤ 0,05%	≤ 0,3%
(домішка В)	≤ 0,05%	≤ 0,2%
Найбільша неідентифікована домішка	≤ 0,05%	≤ 0,1%
Сума домішок	≤ 0,05%	≤ 0,8%
Мікробіологічна чистота		
Загальна кількість аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Не проводився	≤ 1000 КУО/г
Загальна кількість дріжджових та пліснявих грибів (ТАМС)	Не проводився	≤ 100 КУО/г
Ешерихія коли	Не проводився	Відсутня/г

Ця серія відповідає специфікації CFPS.NUS.64653 (1.0)

Видано: Марія Хосе Роблес Мартінез,
спеціаліст з якості (РЕЛПЗ)

Дата видачі: 03 червня 2024 року
Це електронний підпис.

Звіт: 237227 Дата: 03 червня 2024р./12:22:28 Від: LW7 Production

Local trade name:	LETROZOLE-VISTA AC
Marketing Authorization number:	UA/19382/01/01
Synthon item number:	396528
Batch number:	2400361C
Strength:	2.5mg / Letrozole
Dosage form:	film-coated tablets
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 132091/2021 (API GMP)
Manufacturing site Bulk Drug Product:	Synthon Hispania, S.L. C/Castello, n°1, Sant Boi de Llobregat, Barcelona, 08830, Spain
Authorization number of Manufacturing site Bulk Drug Product:	Current valid number in UA: 0438 (ML)/ NCF/2344/002/CAT (GMP)
	Current valid number in EU: 0438 (ML)/ NCF/2344/002/CAT (GMP)
Primary and secondary packaging site:	Synthon Hispania, S.L. C/Castello, n°1, Sant Boi de Llobregat, Barcelona, 08830, Spain
Manufacturing Authorization number of primary and secondary packaging site:	Current valid number in UA: 0438 (ML)/ NCF/2344/002/CAT (GMP)
	Current valid number in EU: 0438 (ML)/ NCF/2344/002/CAT (GMP)
Responsible for batch release documentation:	Synthon Hispania, S.L. C/Castello, n°1, Sant Boi de Llobregat, Barcelona, 08830, Spain
Authorization number of site responsible for batch release documentation:	Current valid number in UA: 0438 (ML)/ NCF/2344/002/CAT (GMP)
	Current valid number in EU: 0438 (ML)/ NCF/2344/002/CAT (GMP)

Version: MCOC.ES01.LOO.tab2.5.Mistral Capital Management.UA.396528.05.doc

Certificate of Conformance

page 2/2

Batch size finished product:	21.905 units
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 Letrozole 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.64653 (1.0) and is released for Mistral Capital Management Limited, UK, and for territory: Ukraine.

Signature: 

Date: JUN 03 2024

Josep Altés

Qualified Person

Qualified Person Synthon Hispania S.L.

Version: MCOC.ES01.LOO.tab2.5.Mistral Capital Management.UA.396528.05.doc

Certificate of Analysis

Letrozole-Vista AC 2,5mg film-coated tablet

Lot Number : 2400361C
Item Number : 396528 Date of Manufacture : 05-Jan-2024
Expiry Date : Jan-2027
Manufacturing Site : Synthon Hispania S.L.

Tests	Results	Acceptance Criteria
Appearance	Complies	Yellow, round, biconvex film-coated tablets. The tablets are debossed with "L900" on one side and "2.5" on the other side
Disintegration time		
Number of units tested	6	
Number of units fail to disintegrate	0	
Maximum	<2 min	
Conclusion	Complies	≤ 15 minutes
Identification (Letrozole)		
HPLC retention time	Complies	The same as standard prep.
TLC retardation factor	Complies	The same as standard prep.
Assay (Letrozole)		
HPLC	2.46 mg/tablet	2.38 - 2.62 mg/tablet
HPLC (% of label claim)	99 %	(95 - 105 %)
Uniformity of dosage units	Complies	Complies with Ph. Eur. 2.9.40
Minimum (% of label claim)	98.4 %	
Maximum (% of label claim)	101.3 %	
Average (% of label claim)	99.6 %	
RSD	0.9 %	
Acceptance Value	2.1	≤ 15.0
Number of Units Tested	10	
Impurities		
(compound A)	≤ 0.05 %	≤ 0.3 %
(compound B)	≤ 0.05 %	≤ 0.2 %
Largest unspecified impurity	≤ 0.05 %	≤ 0.1 %
Total impurities	≤ 0.05 %	≤ 0.8 %
Microbial contamination		
Total aerobic microbial count (TAMC)	Not Performed	≤ 1000 CFU/g
Total combined yeasts/moulds count (TYMC)	Not Performed	≤ 100 CFU/g
Escherichia coli	Not Performed	Not present/g
This batch complies with the specification set in CFPS.NUS.64653 (1.0).		
Report: 237227 Date: 03 Jun 2024/12:22:28 From: LW7 Production		

Certificate of Analysis

Letrozole-Vista AC 2,5mg film-coated tablet

Lot Number: 2400361C

Issued by : María José Robles Martínez
QA SHIS Specialist (RELEASE)

Date of Issue : 03/Jun/2024
This is an electronic signature



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

пров. Надії Світличної, 3, 02099, тел. (044) 295-26-85
E-mail: dls.kyiv@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37079055

ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

29.05.2025

№ 26849/25/26П

ЛЕТРОЗОЛ-ВІСТА АС

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг; по 10 таблеток у блистері, по 3
блистери в картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/19382/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 02.07.2027

Серія лікарського засобу № **2403346A**

Кількість ввезеного лікарського засобу 7920

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 **28.05.2025 № 1876/01.10-25/8.**

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)



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

пров. Надії Світличної, 3, 02099, тел. (044) 295-26-85
E-mail: dls.kyiv@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37079055

**ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу**

19.05.2025

№ 24485/25/26П

ЛЕТРОЗОЛ - ВІСТА АС

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг; по 10 таблеток у блистері, по 3
блистери в картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/19382/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 02.07.2027

Серія лікарського засобу № **2403346A**

Кількість ввезеного лікарського засобу 3000

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 19.05.2025 № 1743/01.10-25/7.

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)



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

пров. Надії Світличної, 3, 02099, тел. (044) 295-26-85
E-mail: dls.kyiv@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37079055

**ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу**

21.04.2025

№ 20113/25/26

ЛЕТРОЗОЛ - ВІСТА АС

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг; по 10 таблеток у блистері, по 3
блистери в картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/19382/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 02.07.2027

Серія лікарського засобу № **2403346A**

Кількість ввезеного лікарського засобу 331

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 21.04.2025 № 1332/01.10-25/4.

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

Synthon

Місцева торгова назва:	ЛЕТРОЗОЛ-ВІСТА АС
Номер Реєстраційного посвідчення:	UA/19382/01/01
Номер виробу компанії «Сінтон»	396528
Номер серії:	2403346A
Дозування:	2,5 мг / Летрозол
Лікарська форма:	Таблетки вкриті плівковою оболонкою
Розмір і тип упаковки:	10 таблеток у блістері, 3 блістера в картонній коробці
Виробник АФІ:	Сінтон с.р.о. Бренська 32/шп. 597, Бланско, 67801, Чеська Республіка,
Номер ліцензії виробника АФІ:	Sukls 69528/2024 (API GMP)
Виробнича дільниця "in bulk":	Сінтон Хіспанія С.Л. Вул. К/Кастелло, №1, Пол. Лес Салінес, Сант Бої де Ллобрегат, Барселона, 08830, Іспанія
Номер ліцензії на виробництво виробничої дільниці "in bulk":	Поточний дійсний номер в Україні: 0438 (ML) / NCF / 2344/002/CAT (GMP)\ Поточний дійсний номер в ЄС: 0438 (ML) / NCF / 2344/002/CAT (GMP)
Ділянка первинного та вторинного пакування:	Сінтон Хіспанія С.Л. Вул. К/Кастелло, №1, Пол. Лес Салінес, Сант Бої де Ллобрегат, Барселона, 08830, Іспанія
Номер ліцензії на виробництво ділянки первинного та вторинного пакування:	Поточний дійсний номер в Україні: 0438 (ML) / NCF / 2344/002/CAT (GMP)\ Поточний дійсний номер в ЄС: 0438 (ML) / NCF / 2344/002/CAT (GMP)
Відповідальний за документацію на випуск серії:	Сінтон Хіспанія С.Л. Вул. К/Кастелло, №1, Пол. Лес Салінес, Сант Бої де Ллобрегат, Барселона, 08830, Іспанія
Номер ліцензії ділянки, відповідальної за документацію на випуск серії:	Поточний дійсний номер в Україні: 0438 (ML) / NCF / 2344/002/CAT (GMP)\ Поточний дійсний номер в ЄС: 0438 (ML) / NCF / 2344/002/CAT (GMP)
Розмір серії:	20331 уп.
Кількість відповідних відхилень:	NA
Ремарки / коментарі:	NA

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 Летрозол здійснюється відповідно до діючої Належної виробничої практики. Звітність щодо обробки, пакування/маркування 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 опінено 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.64653 (1.0) та випускається для: Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед, та для території України.

Штамп: Данієль Паскау
Уповноважена особа

Підпис: /підпис/

Уповноважена особа «Сінтон Хіспанія С. Л.»

Штамп:
Дата: /01 жовтня 2024 р./

Версія: MCOC.ES01.LOO.tab2,5. Містрал Кепітал Менеджмент.UA.396528.06.doc

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: +34 936 401 146
(C/Castelló 1 | P.I. Las Salinas | 08830 Sant Boi de Llobregat | Barcelona | Spain)

www.synthon.com | Зареєстрована у Товарному реєстрі Барселони за номером B-184.023, сторінка 43, том 30.987, запис 1

Synthon Hispania, SL c/ Castetid, 1 08830 Sant Boi de Llobregat Barcelona - Spain Tel. +34 936 401 516 Fax. +34 936 401 146 www.synthon.com		Synthon	
Сертифікат аналізу		Стор. 1 з 1	
Летрозол-Віста АС 2,5 мг таблетки			
Номер серії : 2403346А		Дата виготовлення : 09 вересня 2024 року	
Номер виробу : 396528			
Термін придатності : Вересень 2027 року			
Виробнича дільниця : Сінтон Хіспанія, С. Л.			
Випробування		Результати	Критерії прийнятності
Зовнішній вигляд		Відповідає	Жовті, круглі, двоопуклі таблетки, вкриті плівковою оболонкою, з тисненням «L900» з одного боку і «2,5» з іншого.
Час розпадання		6	
Кількість перевірених одиниць		0	
Кількість одиниць що не розпадається		< 2 хв	
Максимальний		Відповідає	≤ 15 хв
Середнє			
Ідентифікація (Летрозол)		Відповідає	Співпадає із стандартним розчином
ВЕРХ час утримання		Відповідає	Співпадає із стандартним розчином
ТНІХ величина утримання			
Кількісне визначення (Летрозол)			
ВЕРХ		2,51 мг/табл.	2,38-2,62мг/таблетка
ВЕРХ (% заявлений на етикетці)		100%	(95%-105%)
Однорідність дозованих одиниць		Відповідає	Відповідає ст. 2.9.40 Євр. Фармакопеї
Мінімум (% від заявленого на етикетці)		98,6%	
Максимум (% від заявленого на етикетці)		100,8%	
Середня величина (% від заявленого на етикетці)		99,7%	
Відносне стандартне відхилення		0,6%	
Показник придатності		1,5	≤ 15,0
Кількість протестованих одиниць		10	
Домішки			
(домішка А)		≤ 0,05%	≤ 0,3%
(домішка В)		≤ 0,05%	≤ 0,2%
Найбільша неідентифікована домішка		≤ 0,05%	≤ 0,1%
Сума домішок		≤ 0,05%	≤ 0,8%
Мікробіологічна чистота			
Загальна кількість аеробних мікроорганізмів (ТАМС)		Не проводився	≤ 1000 КУО/г
Загальна кількість дріжджових та пліснявих грибів (ТАМС)		Не проводився	≤ 100 КУО/г
Ешерихія коли		Не проводився	Відсутня/г
Ця серія відповідає специфікації CFPS.NUS.64653 (1.0)			
Видано: Юленія Маріскал Оліварес, спеціаліст з якості (РЕЛПЗ)		Дата видачі: 26 вересня 2024року Це електронний підпис.	
Звіт: 244290 Дата: 26 вересня 2024р./16:17:31 Від: LW7 Production			

Local trade name:	LETROZOLE-VISTA AC
Marketing Authorization number:	UA/19382/01/01
Synthon item number:	396528
Batch number:	2403346A
Strength:	2.5mg / Letrozole
Dosage form:	film-coated tablets
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 69528/2024 (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:	Current valid number in UA: 0438 (ML)/ NCF/2344/002/CAT (GMP)
	Current valid number in EU: 0438 (ML)/ NCF/2344/002/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 and secondary packaging site:	Current valid number in UA: 0438 (ML)/ NCF/2344/002/CAT (GMP)
	Current valid number in EU: 0438 (ML)/ NCF/2344/002/CAT (GMP)
Responsible for batch release documentation:	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/2344/002/CAT (GMP)
	Current valid number in EU: 0438 (ML)/ NCF/2344/002/CAT (GMP)
Batch size finished product:	20,331 Pack
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 Letrozole 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.64653 (1.0) and is released for Mistral Capital Management Limited, UK, and for territory: Ukraine.

Signature: _____



Date: _____

01 OCT 2024**DANIEL PASCAU**

QUALIFIED PERSON

Qualified Person Synthon Hispania S.L.

Certificate of Analysis

Letrozole-Vista AC 2,5mg Tablet

Lot Number : 2403346A
Item Number : 396528 Date of Manufacture : 09-Sep-2024
Expiry Date : Sep-2027
Manufacturing Site : Synthon Hispania S.L.

Tests	Results	Acceptance Criteria
Appearance	Complies	Yellow, round, biconvex film-coated tablets. The tablets are debossed with "L900" on one side and "2.5" on the other side
Disintegration time		
Number of units tested	6	
Number of units fail to disintegrate	0	
Maximum	<2 min	
Conclusion	Complies	≤ 15 minutes
Identification (Letrozole)		
HPLC retention time	Complies	The same as standard prep.
TLC retardation factor	Complies	The same as standard prep.
Assay (Letrozole)		
HPLC	2.51 mg/tablet	2.38 - 2.62 mg/tablet
HPLC (% of label claim)	100 %	(95 - 105 %)
Uniformity of dosage units	Complies	Complies with Ph. Eur. 2.9.40
Minimum (% of label claim)	98.6 %	
Maximum (% of label claim)	100.8 %	
Average (% of label claim)	99.7 %	
RSD	0.6 %	
Acceptance Value	1.5	≤ 15.0
Number of Units Tested	10	
Impurities		
(compound A)	≤ 0.05 %	≤ 0.3 %
(compound B)	≤ 0.05 %	≤ 0.2 %
Largest unspecified impurity	≤ 0.05 %	≤ 0.1 %
Total impurities	≤ 0.05 %	≤ 0.8 %
Microbial contamination		
Total aerobic microbial count (TAMC)	Not Performed	≤ 1000 CFU/g
Total combined yeasts/moulds count (TYMC)	Not Performed	≤ 100 CFU/g
Escherichia coli	Not Performed	Not present/g

This batch complies with the specification set in CFPS.NUS.64653 (1.0).

Synthon Hispania, SL
c/ Castelló, 1
08830 Sant Boi de Llobregat
Barcelona - Spain
Tel. +34 936 401 516
Fax. +34 936 401 146
www.synthon.com

Synthon

Certificate of Analysis

Page 2 of 2

Letrozole-Vista AC 2,5mg Tablet

Lot Number: 2403346A

Issued by : Ylenia Mariscal Olivares
QA CMO Specialist

Date of Issue : 26/Sep/2024
This is an electronic signature

Report: 244290 Date: 26 Sep 2024/16:17:31 From: LW7 Production