

# Сертифікат аналізу Україна

Сертифікат аналізу № 1180678

|                                                               |                                                                                                  |
|---------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Найменування продукції:                                       | Іксджева®, розчин для ін'єкцій, 70 мг/мл, 1,7 мл у флаконі, 1 флакон у коробці                   |
| Найменування виробника, країна:                               | Амджен Європа Б.В., Нідерланди                                                                   |
| Реєстраційне посвідчення:                                     | UA /15390/01/01                                                                                  |
| Сила дії/активність:                                          | 1 мл розчину містить деносумабу 70 мг; 120 мг у 1,7мл                                            |
| Лікарська форма:                                              | Розчин для ін'єкцій                                                                              |
| Розмір та тип пакування:                                      | 1,7 мл у флаконі, 1 флакон у коробці                                                             |
| Номер серії:                                                  | 1180678                                                                                          |
| Дата виробництва:                                             | 03 2024                                                                                          |
| Дата закінчення строку придатності:                           | 03 2027                                                                                          |
| Дата випуску серії:                                           | 10 09 2024                                                                                       |
| Розмір серії:                                                 | 1200                                                                                             |
| Найменування, місцезнаходження та номери ліцензій виробників: | Амджен Європа Б.В., Мінервум 7061, 4817 ZK, Бреда, Нідерланди, Ліцензія на виробництво № 108520F |

| № | Тест                                                                                                                                                               | Методи контролю                 | Специфікація                                         | Результати тесту                            |
|---|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------|------------------------------------------------------|---------------------------------------------|
| 1 | Зовнішній вигляд <sup>a,b</sup>                                                                                                                                    | USP/PhEur 2.2.2                 | Колір: ≤ Y5                                          | ≤ Y7                                        |
|   |                                                                                                                                                                    | PhEur 2.2.1                     | Прозорість: ≤ стандарту опалесценції III             | ≤ стандарту I                               |
|   |                                                                                                                                                                    | USP/PhEur 2.9.20                | Практично без включень частинок                      | Практично без включень частинок             |
| 2 | Ідентичність<br>Специфічна ідентифікація продукту методом ІФА (імуноферментний аналіз) або<br>Специфічна ідентифікація продукту методом Раманівської спектроскопії | Метод виробника                 | Відповідає (Позитивний аналіз на деносумаб)          | Відповідає (Позитивний аналіз на деносумаб) |
|   |                                                                                                                                                                    | Метод виробника                 | Відповідає (Позитивний аналіз на деносумаб)          | Відповідає (Позитивний аналіз на деносумаб) |
| 3 | Чистота<br>Ексклюзивна УВЕРХ<br><br>Відновлювальний капілярний електрофорез в присутності додецилсульфату натрію<br><br>Катіонообмінна ВЕРХ                        | Метод виробника                 | ≥ 98,2% основного піка                               | 99,3 %                                      |
|   |                                                                                                                                                                    |                                 | ≤ 1,6% високомолекулярні сполуки                     | 0,5 %                                       |
|   |                                                                                                                                                                    | Метод виробника                 | ≥ 95% основного піка (важкий ланцюг + легкий ланцюг) | 97 %                                        |
|   |                                                                                                                                                                    | Метод виробника                 | ≥ 65% основного піка                                 | 84 %                                        |
| 4 | Бактеріальні ендотоксини <sup>a,b</sup>                                                                                                                            | USP/PhEur 2.6.14                | ≤ 5,0 ОЕ/мл                                          | ≤ 0,8 ОЕ/мл                                 |
| 5 | Стерильність                                                                                                                                                       | USP/PhEur 2.6.1                 | Відповідає                                           | Відповідає                                  |
| 6 | Кількісне визначення білка <sup>a,c</sup>                                                                                                                          | USP/PhEur 2.1.3, 2.2.25, 2.5.33 | 63,0 - 77,0 мг/мл                                    | 70,9 мг/мл                                  |
| 7 | Осмоляльність <sup>a,c</sup>                                                                                                                                       | USP/PhEur 2.2.35                | 285 - 345 мОсм/кг                                    | 311 мОсм/кг                                 |
| 8 | pH <sup>a,c</sup>                                                                                                                                                  | USP/PhEur 2.2.3                 | 5,0 - 5,5                                            | 5,2                                         |
| 9 | Полісорбат 20 <sup>a,b</sup>                                                                                                                                       | Метод виробника                 | 0,006% - 0,015% (м/о)                                | 0,009% (м/о)                                |



|    |                      |                     |                                                                                                 |                                                    |
|----|----------------------|---------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------|
| 10 | Об'єм <sup>a,d</sup> | Виробнича процедура | Відповідає (≥ 1,7 мл)                                                                           | Відповідає                                         |
| 11 | Невидимі частинки    | USP <787>           | ≤ 6000 частинок розміром ≥ 10 мкм на контейнер<br>≤ 600 частинок розміром ≥ 25 мкм на контейнер | 7 частинок на контейнер<br>0 частинок на контейнер |

<sup>a</sup> Визначається випробуванням для випуску в реальному часі (RTRT); відповідає вимогам, якщо випробування проводилося.

<sup>b</sup> Випробування проводять на етапі стерильної фільтрації та наповнення.

<sup>c</sup> Випробування проводять на етапі нерозфасованого готового лікарського засобу.

<sup>d</sup> Об'єм визначається випробуванням для випуску в реальному часі (RTRT) шляхом оцінки перевірок маси наповнення в процесі виробництва.

USP Фармакопея США

PhEur Європейська Фармакопея

Цим я підтверджую, що вищевказана інформація є справжньою і точною. Ця серія продукту була виготовлена, включаючи упаковку / маркування та контроль якості на згаданій вище ділянці в повній відповідності з вимогами GMP місцевого регулюючого органу і відповідно до специфікацій Реєстраційного свідоцтва країни імпорту або специфікації продукту для досліджуваних лікарських засобів. Записи з операції, виробництва, упаковки і аналізу серії були розглянуті і визнані відповідно до GMP.

Цим я підтверджую, що ця серія відповідає затвердженій специфікації, зазначеній вище.

Зверніть увагу: цей документ може бути підписаний електронним підписом (за допомогою DocuSign).

Ім'я: Jan Vincken

Підпис: /підписано/

Посада: Уповноважена Особа

Дата: 17 вересня 2024





## Certificate of Quality Ukraine

Certificate of quality # 1180678

|                                                           |                                                                                |
|-----------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Product description:</b>                               | Xgeva®, solution for injection, 70 mg/mL, 1.7 mL in vial<br>#1 vial per pack   |
| <b>Manufacturer name, country:</b>                        | Amgen Europe B.V., The Netherlands                                             |
| <b>Registration certificate:</b>                          | UA/15390/01/01                                                                 |
| <b>Strength/activity:</b>                                 | 1 mL of solution contains denosumab 70 mg; 120 mg per 1.7 mL                   |
| <b>Pharmaceutical form:</b>                               | Solution for injection                                                         |
| <b>Size and type of packaging:</b>                        | 1.7 mL in vial # 1 vial per pack                                               |
| <b>Batch number:</b>                                      | 1180678                                                                        |
| <b>Manufacturing date:</b>                                | 03 2024                                                                        |
| <b>Expiration date:</b>                                   | 03 2027                                                                        |
| <b>Batch Release Date:</b>                                | 10 09 2024                                                                     |
| <b>Batch size:</b>                                        | 1200                                                                           |
| <b>Name, address and license number of manufacturers:</b> | Amgen Europe B.V.: Minervum 7061, 4817 ZK Breda, The Netherlands. ML # 108520F |

| No | Test                                                                                                                                 | Control Methods                 | Specification                                                                   | Test Results                                           |
|----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------|
| 1  | <b>Appearance<sup>a,b</sup></b>                                                                                                      | USP/PhEur 2.2.2                 | Color: ≤ Y5                                                                     | ≤ Y7                                                   |
|    |                                                                                                                                      | PhEur 2.2.1                     | Clarity: ≤ Opalescence Reference III                                            | ≤ RI                                                   |
|    |                                                                                                                                      | USP/PhEur 2.9.20                | Practically free from particles                                                 | Practically free from particles                        |
| 2  | <b>Identity</b><br>Product Specific Identification EIA<br>Or<br>Product Specific Identification by Raman Spectroscopy                | Manufacturer method             | Complies (Positive for denosumab)                                               | Complies (Positive for denosumab)                      |
|    |                                                                                                                                      | Manufacturer method             | Complies (Positive for denosumab)                                               | Complies (Positive for denosumab)                      |
| 3  | <b>Purity</b><br>Site Exclusion-UHPLC<br><br>Reduced Capillary Electrophoresis – sodium dodecyl sulphate<br><br>Cation Exchange HPLC | Manufacturer method             | ≥ 98.2% Main Peak                                                               | 99.3 %                                                 |
|    |                                                                                                                                      |                                 | ≤ 1.6% HMWS                                                                     | 0.5 %                                                  |
|    |                                                                                                                                      | Manufacturer method             | ≥ 95% Main Peak (heavy + light chain)                                           | 97 %                                                   |
|    |                                                                                                                                      | Manufacturer method             | ≥ 65% Main Peak                                                                 | 84 %                                                   |
| 4  | <b>Bacterial Endotoxins<sup>a,b</sup></b>                                                                                            | USP/PhEur 2.6.14                | ≤ 5.0 EU/mL                                                                     | ≤ 0.8 EU/mL                                            |
| 5  | <b>Sterility</b>                                                                                                                     | USP/PhEur 2.6.1                 | Complies                                                                        | Complies                                               |
| 6  | <b>Protein Concentration<sup>a,c</sup></b>                                                                                           | USP/PhEur 2.1.3, 2.2.25, 2.5.33 | 63.0 - 77.0 mg/mL                                                               | 70.9 mg/mL                                             |
| 7  | <b>Osmolality<sup>a,c</sup></b>                                                                                                      | USP/PhEur 2.2.35                | 285 - 345 mOsm/kg                                                               | 311 mOsm/kg                                            |
| 8  | <b>pH<sup>a,c</sup></b>                                                                                                              | USP/PhEur 2.2.3                 | 5.0 - 5.5                                                                       | 5.2                                                    |
| 9  | <b>Polysorbate 20<sup>a,b</sup></b>                                                                                                  | Manufacturer method             | 0.006% - 0.015% (w/v)                                                           | 0.009 % (w/v)                                          |
| 10 | <b>Volume<sup>a,d</sup></b>                                                                                                          | Manufacturing procedure         | Complies (≥ 1.7ml)                                                              | Pass                                                   |
| 11 | <b>Subvisible Particulates</b>                                                                                                       | USP <787>                       | ≤ 6000 particles per container ≥ 10 µm<br>≤ 600 particles per container ≥ 25 µm | 7 particles per container<br>0 particles per container |

<sup>a</sup> Determined by real time release testing (RTRT); complies, if tested.

<sup>b</sup> Test is performed at the sterile filtration and filling step

<sup>c</sup> Test is performed at the formulated bulk drug product step

<sup>d</sup> Volume is determined by RTRT through evaluation of the in-process fill weight checks



"I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labelling and quality control at the above mentioned site(s) in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specifications in the Marketing Authorization of the importing country or product specification file for Investigational Medicinal Products. The batch processing, packaging and analysis records were reviewed and found to be in compliance with GMP."

I herewith certify that this batch complies with approved specifications stated above.

Note: this document can be signed with E-signature (via docusign).

Name: Jan Vincken

Job description: Qualified Person

Signed by:  
Jan Vincken  
Signer Name: Jan Vincken  
Signing Reason: I approve this document  
Signing Time: 9/17/2024 | 9:57:21 AM GMT  
0250A25B3130419FA4B4B3BC5CD619E0

Signature:

Date: 9/17/2024





ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА  
НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ

пров. Світличної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 363-06-50  
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

ВИСНОВОК  
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

02.10.2024

№ 49488/24/10

ІКСДЖЕВА®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

розчин для ін'єкцій, 70 мг/мл; по 1,7 мл (70 мг/мл) у флаконі; по 1 флакону в картонній  
коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/15390/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № 1180678

Кількість ввезеного лікарського засобу 1200

Виробник

Амджен Європа Б.В., Нідерланди

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "ДЕЛЬТА  
МЕДІКЕЛ", ідент. код: 39448817

(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 02.10.2024 № 2948/1.

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

Начальник

(посада особа органу державного контролю)



(підпис)

Віктор СТЕФКІВСЬКИЙ

(ініціали та прізвище)

