

**CERTIFIKÁT SVP PRO VÝROBCE**  
**Část 1**

Vydáný po inspekci v souladu s článkem 111(5) Směrnice 2001/83/ES a s §13, odst. 2, písm. a bod 3 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů.

Příslušný orgán České republiky potvrzuje následující:

**Výrobce:**

Synthesia, a.s.  
Semtín 103  
530 02 Pardubice

**Adresa místa výroby:**

Synthesia, a.s.  
Semtín 103  
530 02 Pardubice

Je výrobcem léčivých látek, který byl inspektován v souladu s článkem 111(1) směrnice 2001/83/ES převedeným do národní legislativy jako: § 101, odst. 3 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů.

Na základě znalostí získaných během poslední inspekce, která byla provedena dne 24.05.2016, je tento výrobce považován za subjekt splňující principy správné výrobní praxe pro léčivé látky<sup>1</sup> odkazované ve článku 47 směrnice 2001/83/ES.

<sup>1</sup> Tyto požadavky splňují doporučení SZO na SVP.

Tento certifikát odráží stav výrobního místa v čase výše zmíněné inspekce a nemělo by se spoléhat na to, že bude odrážet stav shody po uplynutí více než tří let od data inspekce. Doba platnosti může být nicméně na základě regulačních principů řízení rizik prodloužena nebo zkrácena zápisem v oddíle Omezení vysvětlení.

Tento certifikát je platný, pouze jsou-li předloženy všechny strany a části 1 a 2.

Pravost tohoto certifikátu může být ověřena v EudraGMP. Pokud se nezobrazí, kontaktujte prosím vydávající autoritu.

Certifikát SVP sp.zn.: sukls89817/2016

Datum: 08.08.2016

Strana 1 z 2

Jméno: František Chuchma

e-mail: posta@sukl.cz

Podpis: 

F-INS-002-35/10.01.2014

**CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER**  
**Part 1**

Issued following an inspection in accordance with Art. 111(5) of Directive 2001/83/EC and Section 13, paragraph 2, letter a, point 3 of the Act No 378/2007 Coll., on Pharmaceuticals and on Amendments to Some Related Acts (the Act on Pharmaceuticals), as amended.

The competent authority of the Czech Republic confirms the following:

**The manufacturer:**

Synthesia, a.s.  
Semtín 103  
530 02 Pardubice

**Site address:**

Synthesia, a.s.  
Semtín 103  
530 02 Pardubice

Is an active substance manufacturer that has been inspected in accordance with Art. 111(1) of Directive 2001/83/EC transposed in the following national legislation: Section 101 paragraph 3 of the Act No 378/2007 Coll., on Pharmaceuticals and on Amendments to Some Related Acts (the Act on Pharmaceuticals), as amended.

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on 24.05.2016, it is considered that it complies with The principles of GMP for active substances<sup>1</sup> referred to in Article 47 of Directive 2001/83/EC.

<sup>1</sup> These requirements fulfil the GMP recommendations of WHO.

This certificate reflects the status of the manufacturing site at the time of the inspection noted above and should not be relied upon to reflect the compliance status if more than three years have elapsed since the date of that inspection. However, this period of validity may be reduced or extended using regulatory risk management principles by an entry in the Restrictions or Clarifying remarks field.

This certificate is valid only when presented with all pages and both Parts 1 and 2.

The authenticity of this certificate may be verified in EudraGMP. If it does not appear, please contact the issuing authority.

GMP Certificate Ref.No.: sukls89817/2016

Date: 08.08.2016

Page 1 / 2

Name: František Chuchma

Phone number: +420 272 185 832

Signature of the authorised person of the competent authority

Část 2

**3 VÝROBNÍ OPERACE – LÉČIVÉ LÁTKY**

Léčivá látka:

**Ergocalciferolum CAS 50-14-6**

**3.1 Výroba léčivé látky chemickou syntézou**

3.1.2 *Výroba surové léčivé látky*

**3.5 Obecné dokončovací kroky**

3.5.1 *Fyzikální kroky zpracování (sušení, homogenizace)*

3.5.2 *Primární balení (zabalení / uzavření léčivé látky do obalového materiálu, který je v přímém kontaktu s látkou)*

3.5.3 *Sekundární balení (umístění uzavřeného primárního balení do vnějšího obalu nebo nádoby. Zahrnuje rovněž jakékoli značení materiálu, které může být použito pro identifikaci nebo sledovatelnost (číslo šarže) léčivé látky)*

**3.6 Kontrola jakosti**

3.6.1 *Fyzikální/chemické zkoušení*

Léčivá látka:

**Mitoxantroni dihydrochloridum CAS 70476-82-3**

**3.1 Výroba léčivé látky chemickou syntézou**

3.1.2 *Výroba surové léčivé látky*

**3.5 Obecné dokončovací kroky**

3.5.1 *Fyzikální kroky zpracování (sušení, homogenizace)*

3.5.2 *Primární balení (zabalení / uzavření léčivé látky do obalového materiálu, který je v přímém kontaktu s látkou)*

3.5.3 *Sekundární balení (umístění uzavřeného primárního balení do vnějšího obalu nebo nádoby. Zahrnuje rovněž jakékoli značení materiálu, které může být použito pro identifikaci nebo sledovatelnost (číslo šarže) léčivé látky)*

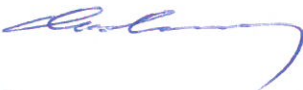
**3.6 Kontrola jakosti**

3.6.1 *Fyzikální/chemické zkoušení*

Jakákoli omezení nebo vysvětlení vztahující se k rozsahu certifikátu:  
-----

Datum: 08.08.2016

František Chuchma  
ředitel inspekčního odboru



Státní ústav pro kontrolu léčiv  
Šrobárova 48  
100 41 Praha 10  
Česká republika  
e-mail: [posta@sukl.cz](mailto:posta@sukl.cz)  
telefon: +420 272 185 832  
fax: +420 271 732 377



Certifikát SVP sp.zn.: sukls89817/2016

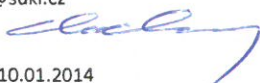
Datum: 08.08.2016

Strana 2 z 2

Jméno: František Chuchma

e-mail: [posta@sukl.cz](mailto:posta@sukl.cz)

Podpis:



F-INS-002-35/10.01.2014

Part 2

**3 MANUFACTURING OPERATIONS – ACTIVE SUBSTANCES**

Active substance:

**Ergocalciferol CAS 50-14-6**

**3.1 Manufacture of Active Substance by Chemical Synthesis**

3.1.2 *Manufacture of crude active substance*

**3.5 General Finishing Steps**

3.5.1 *Physical processing steps (drying, homogenization)*

3.5.2 *Primary Packaging (enclosing / sealing the active substance within a packaging material which is in direct contact with the substance)*

3.5.3 *Secondary Packaging (placing the sealed primary package within an outer packaging material or container. This also includes any labelling of the material which could be used for identification or traceability (lot numbering) of the active substance)*

**3.6 Quality Control Testing**

3.6.1 *Physical / Chemical testing*

Active substance:

**Mitoxantrone dihydrochloride CAS 70476-82-3**

**3.1 Manufacture of Active Substance by Chemical Synthesis**

3.1.2 *Manufacture of crude active substance*

**3.5 General Finishing Steps**

3.5.1 *Physical processing steps (drying, homogenization)*

3.5.2 *Primary Packaging (enclosing / sealing the active substance within a packaging material which is in direct contact with the substance)*

3.5.3 *Secondary Packaging (placing the sealed primary package within an outer packaging material or container. This also includes any labelling of the material which could be used for identification or traceability (lot numbering) of the active substance)*

**3.6 Quality Control Testing**

3.6.1 *Physical / Chemical testing*

Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of this certificate:  
-----

Date: 08.08.2016

František Chuchma  
Director of the Inspection section

State Institute for Drug Control  
Šrobárova 48  
100 41 Prague 10  
Czech Republic  
e-mail: [posta@sukl.cz](mailto:posta@sukl.cz)  
phone: +420 272 185 832  
fax: +420 271 732 377

GMP Certificate Ref.No.: sukls89817/2016

Date: 08.08.2016

Page 2 / 2

Name: František Chuchma

Phone number: +420 272 185 832

Signature of the authorised person of the competent authority