



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА
НАРКОТИКАМИ
У ДНІПРОПЕТРОВСЬКІЙ ОБЛАСТІ**

Дніпро, пл.Соборна,4, к. 601-605, 49005, тел. (066)3454171
E-mail: dls.dp@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37070665

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

24.10.2024

№ 54671/24/04

ПАКЛІТАКСЕЛ АМАКСА

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

концентрат для розчину для інфузій, 6 мг/мл по 5 мл у флаконах № 1

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/15145/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **AQ230203**

Кількість ввезеного лікарського засобу 150

Виробник

АкВіда ГмбХ, Німеччина

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "БадМ", ідент. код:
31816235**

(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 **21.10.2024 № 07-01/2718/5.**

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

В. о. начальника Державної служби з
лікарських засобів та контролю за
наркотиками у Дніпропетровській
області

(посадова особа Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Дніпропетровській області)



Марія БРЕЗІЦЬКА

(ініціали та прізвище)



Лікарський засіб:

Drug product:

Діюча речовина:

Active ingredient:

Номер серії / Batch number

Паклітаксел Амакса, концентрат для розчину для інфузій, 6 мг/мл по 5 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці

Paclitaxel Amaka, concentrate for solution for infusion, 6 mg/ml, 5 ml in vial; 1 vial in carton box

Паклітаксел (1 мл концентрату містить 6 мг паклітакселу)

Paclitaxel (1 ml concentrate contains 6 mg paclitaxel)

AQ230203

Дата виробництва / Date of Manufacturing

04.07.2023

Дата закінчення строку придатності / Expiry date

07/2026

Розмір серії / Batch size

501 упаковок/packs

Лікарська форма / Dosage form:

концентрат для розчину для інфузій / concentrate for solution for infusion

Сила дії/активність / Strength/potency:

6 мг паклітакселу / 6 mg of paclitaxel

Розмір та тип пакування / Package size and type:

по 5 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці / 5 ml in vial; 1 vial in carton box

Реєстраційне посвідчення № / Marketing Authorization No.

UA/15145/01/01

Виробник, країна / Manufacturer, country

АкВіда ГмбХ, Німеччина / AqVida GmbH, Germany

Показники якості (Tests)	Допустимі норми (Requirements)	Методи контролю (Quality methods)	Результати (Results)
Опис Appearance	Прозорий жовтуватий в'язкий розчин Clear yellowish viscous solution	Візуально Visual	Відповідає Complies
Кольоровість Color	≤ Y ₄	Євр.Ф. 2.2.2 Ph.Eur. 2.2.2	Відповідає Complies
Прозорість Clarity	Прозорий Clear	Євр.Ф. 2.2.1 Ph.Eur. 2.2.1	Відповідає Complies
Механічні включення: видимі частки Particulate contamination: visible particles	Видимі частки практично відсутні Practically free from visible particles	Євр.Ф. 2.9.20 Ph.Eur. 2.9.20	Відповідає Complies
Механічні включення: невидимі частки Particulate contamination: sub-visible particles	≥ 10 мкм: ≤ 6 000 часток на флакон ≥ 25 мкм: ≤ 600 часток на флакон ≥ 10 μm: ≤ 6 000 particles per vial ≥ 25 μm: ≤ 600 particles per vial	Євр.Ф. 2.9.19 Ph.Eur. 2.9.19	3 часток на флакон 22 часток на флакон 3 particles per vial 22 particles per vial
Ідентифікація Identification	ТШХ. Rf основної плями випробуваного розчину має відповідати Rf основної плями розчину порівняння TLC. Rf of the main spot of the examination solution has to comply with Rf of the main spot of the reference solution	Євр.Ф. 2.2.27 Ph.Eur. 2.2.27	Відповідає Complies
	ВЕРХ. Зразок відповідає стандарту HPLC. Sample complies to standard	Метод виробника оснований на USP 26 In-house, based on USP 26	Відповідає Complies
pH	3,0 – 4,9	Євр.Ф. 2.2.3 Ph.Eur. 2.2.3	3.2
Об'єм, що витягається Extractable volume	Паклітаксел 30 мг: ≥ 5,0 мл Paclitaxel 30 mg: ≥ 5,0 ml	Євр.Ф. 2.9.17 Ph.Eur. 2.9.17	Відповідає (5.5 мл) Complies (5.5 ml)
Супровідні домішки Related substances	Баккатін III: ≤ 0,2 % Baccatin III: ≤ 0,2 % N-Бензоілфенілізоеринетилестер: ≤ 0,2 % N-Benzoylphenylisoserineethyl ester: ≤ 0,2 % 10-деацетилпаклітаксел: ≤ 0,2 % 10-deacetylpaclitaxel: ≤ 0,2 % Цефаломанін та ізомер (домішка A/B): ≤ 0,7 % Cephalomannine and isomer (impurity A/B): ≤ 0,7 % 7-Епіпаклітаксел: ≤ 0,4 % 7-Epipaclitaxel: ≤ 0,4 %	ВЕРХ, метод виробника оснований на USP 26 HPLC in-house based on USP 26	не виявлено Not detected не виявлено Not detected не виявлено Not detected не виявлено Not detected 0.00 %



Лікарський засіб:

Drug product:

Діюча речовина:

Active ingredient:

Номер серії / Batch number

Паклітаксел Амакса, концентрат для розчину для інфузій, 6 мг/мл по 5 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці

Paclitaxel Amaxa, concentrate for solution for infusion, 6 mg/ml, 5 ml in vial; 1 vial in carton box

Паклітаксел (1 мл концентрату містить 6 мг паклітакселу)

Paclitaxel (1 ml concentrate contains 6 mg paclitaxel)

AQ230203

Супровідні домішки <i>Related substances</i>	7-Epi-10-деацетилпаклітаксел: $\leq 0,4 \%$ 7-Epi-10-deacetylpaclitaxel: $\leq 0,4 \%$ Будь-яка неідентифікована домішка: $\leq 0,1 \%$ Every other single impurity: $\leq 0,1 \%$ Сума домішок: $\leq 1,2 \%$ Total impurities: $\leq 1,2 \%$	ВЕРХ метод виробника оснований на USP 26 HPLC In-house based on USP 26	не виявлено Not detected не виявлено Not detected 0.1 %
Кількісне визначення паклітакселу (ВЕРХ) <i>Assay of paclitaxel (HPLC)</i>	5,7 – 6,3 мг/мл 95,0 – 105,0 % від заявленої кількості 5,7 – 6,3 mg/ml 95,0 – 105,0 % of labeled amount	Метод виробника оснований на USP 26 In-house based on USP 26	6.1 мг/мл 101.9 % 6.1 mg/ml 101.9 %
Кількісне визначення етанолу безводного <i>Assay ethanol anhydrous</i>	356,4 – 435,6 мг/мл 90,0 – 110,0 % від заявленої кількості 356,4 – 435,6 mg/ml 90,0 – 110,0 % of labeled amount	Євр.Ф. 2.2.28 Ph.Eur. 2.2.28	414.8 мг/мл 105.1 % 414.8 mg/ml 105.1 %
Вода <i>Water</i>	$\leq 3,0 \%$	Євр.Ф. 2.5.12 Ph.Eur. 2.5.12	0.3 %
Стерильність <i>Sterility</i>	Стерильний Sterile	Євр.Ф. 2.6.1 Ph.Eur. 2.6.1	Відповідає Complies
Бактеріальні ендотоксини <i>Bacterial endotoxins</i>	$\leq 0,67$ ЕО/мг паклітакселу $\leq 0,67$ EU/mg paclitaxel	Євр.Ф. 2.6.14 Ph.Eur. 2.6.14	Відповідає Complies

Висновок: Серія № AQ230203 відповідає вимогам МКЯ, реєстраційне посвідчення № UA/15145/01/01

Conclusion: Batch No. AQ230203 complies with requirements to AND, marketing authorization № UA/15145/01/01

Найменування, місцезнаходження та номер ліцензії та сертифікату відповідності GMP дільниці з виробництва, що відповідає за контроль та випуск серії:

Name, location and number of the license and GMP certificate of compliance of the production site responsible for the certification and batch release

АкВіда ГмбХ (AqVida GmbH)

Кайзер-Вільгельм-Штр. 89, 20355 Гамбург, Німеччина (Kaiser-Wilhelm-Str. 89, 20355 Hamburg, Germany)

Ліцензія на виробництво (Manufacturing license) № DE_HH_01_MIA_2019_0006

GMP Сертифікат (GMP Certificate) №: DE_HH_01_GMP_2021_0002

Технологія виробництва, контролю якості та випуску серії № AQ230203 лікарського засобу Паклітаксел Амакса, концентрат для розчину для інфузій, 6 мг/мл по 5 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці відповідає вимогам GMP.

Manufacturing process, quality control and release of the batch No. AQ230203 of the product Paclitaxel Amaxa, concentrate for solution for infusion, 6 mg/ml, 5 ml in vial; 1 vial in carton box complies with GMP standards.

Заява про сертифікацію: Даним я підтверджую, що наведено вище інформація є достовірною і точною.

Дана серія виготовлена (включаючи упаковку/маркування), сертифікована з контролю її якості виконаний на вказаній вище виробничій дільниці в повній відповідності з вимогами виробництва GMP, встановленими місцевим регуляторним органом і у відповідності зі специфікацією, що знаходиться в реєстраційному дощі. Протоколи виробництва, упаковки та аналізу були проаналізовані та відповідність GMP підтверджено.

Certification statement: I hereby confirm that the abovementioned information is true and correct.

These batch of product is manufactured (including packaging/labelling), certified and its quality control is carried out in the abovementioned manufacturing area in full compliance with the GMP requirements set by the local regulatory authority and in accordance with the specification located in the registration dossier. Protocols of manufacturing, packaging and tests were analyzed and their GMP compliance were confirmed.

Керівник контролю якості (уповноважена особа)

Head of the Quality Control (authorized person)

C. Hemmje Chantal Hemmje

(signature)

(ridnuc)

Дата / date 20.11.2023



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА
НАРКОТИКАМИ
У ДНІПРОПЕТРОВСЬКІЙ ОБЛАСТІ**

Дніпро, пл.Соборна,4, к. 601-605, 49005, +380 (66) 345-41-71
E-mail: dls.dp@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37070665

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

19.03.2025

№ 12886/25/04

ПАКЛІТАКСЕЛ АМАКСА

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

концентрат для розчину для інфузій, 6 мг/мл по 5 мл у флаконах № 1

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/15145/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **AQ240302**

Кількість ввезеного лікарського засобу 200

Виробник

АкВіда ГмбХ, Німеччина

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "БадМ", ідент. код:
31816235**

(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 **14.03.2025 № 03-01/578/10.**

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

Т.в.о. начальника Державної служби з
лікарських засобів та контролю за
наркотиками у Дніпропетровській
області

(посадова особа органу державного контролю)



(підпис)

Яна ДРАГАН

(ініціали та прізвище)





Лікарський засіб: Паклітаксел Амакса, концентрат для розчину для інфузій, 6 мг/мл по 5 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці
Drug product: Paclitaxel Amexa, concentrate for solution for infusion, 6 mg/ml, 5 ml in vial; 1 vial in carton box
Діюча речовина: Паклітаксел (1 мл концентрату містить 6 мг паклітакселу)
Active ingredient: Paclitaxel (1 ml concentrate contains 6 mg paclitaxel)
Номер серії / Batch number: AQ240302

Дата виробництва / Date of Manufacturing: 22.08.2024
Дата закінчення строку придатності / Expiry date: 08/2027
Розмір серії / Batch size: 501 упаковок/packs
Лікарська форма / Dosage form: концентрат для розчину для інфузій / concentrate for solution for infusion
Сила дії/активність / Strength/potency: 6 мг паклітакселу / 6 mg of paclitaxel
Розмір та тип пакування / Package size and type: по 5 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці / 5 ml in vial; 1 vial in carton box
Реєстраційне посвідчення № / Marketing Authorization No.: UA/15145/01/01
Виробник, країна / Manufacturer, country: АкВіда ГмбХ, Німеччина / AqVida GmbH, Germany

Показники якості (Tests)	Допустимі норми (Requirements)	Методи контролю (Quality methods)	Результати (Results)
Опис Appearance	Прозорий жовтуватий в'язкий розчин Clear yellowish viscous solution	Візуально Visual	Відповідає Complies
Кольоровість Color	≤ Y ₄	Євр.Ф. 2.2.2 Ph.Eur. 2.2.2	Відповідає Complies
Прозорість Clarity	Прозорий Clear	Євр.Ф. 2.2.1 Ph.Eur. 2.2.1	Відповідає Complies
Механічні включення: видимі частки Particulate contamination: visible particles	Видимі частки практично відсутні Practically free from visible particles	Євр.Ф. 2.9.20 Ph.Eur. 2.9.20	Відповідає Complies
Механічні включення: невидимі частки Particulate contamination: sub-visible particles	≥ 10 мкм: ≤ 6 000 часток на флакон ≥ 25 мкм: ≤ 600 часток на флакон ≥ 10 μm: ≤ 6 000 particles per vial ≥ 25 μm: ≤ 600 particles per vial	Євр.Ф. 2.9.19 Ph.Eur. 2.9.19	39 часток на флакон 26 часток на флакон 39 particles per vial 26 particles per vial
Ідентифікація Identification	ТШХ. Rf основної плями випробуваного розчину має відповідати Rf основної плями розчину порівняння TLC. Rf of the main spot of the examination solution has to comply with Rf of the main spot of the reference solution	Євр.Ф. 2.2.27 Ph.Eur. 2.2.27	Відповідає Complies
	ВЕРХ. Зразок відповідає стандарту HPLC. Sample complies to standard	Метод виробника оснований на USP 26 In-house, based on USP 26	Відповідає Complies
pH	3,0 – 4,9	Євр.Ф. 2.2.3 Ph.Eur. 2.2.3	3,3
Об'єм, що витягається Extractable volume	Паклітаксел 30 мг: ≥ 5,0 мл Paclitaxel 30 mg: ≥ 5,0 ml	Євр.Ф. 2.9.17 Ph.Eur. 2.9.17	Відповідає (5,4 мл) Complies (5.4 ml)
Супровідні домішки Related substances	Баккатін III: ≤ 0,2 % Вассатін III: ≤ 0,2 % N-Бензоілфенілізоеринетилестер: ≤ 0,2 % N-Benzoylphenylisoserineethyl ester: ≤ 0,2 % 10-деацетилпаклітаксел: ≤ 0,2 % 10-deacetylpaclitaxel: ≤ 0,2 % Цефаломанін та ізомер (домішка A/B): ≤ 0,7 % Cephalomannine and isomer (impurity A/B): ≤ 0,7 % 7-Епіпаклітаксел: ≤ 0,4 % 7-Epipaclitaxel: ≤ 0,4 %	ВЕРХ метод виробника оснований на USP 26 HPLC in-house based on USP 26	не виявлено Not detected не виявлено Not detected не виявлено Not detected не виявлено Not detected 0,0 % 0,0 %



Лікарський засіб: **Паклітаксел Амакса, концентрат для розчину для інфузій, 6 мг/мл по 5 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці**
Drug product: **Paclitaxel Amaxa, concentrate for solution for infusion, 6 mg/ml, 5 ml in vial; 1 vial in carton box**

Діюча речовина: **Паклітаксел (1 мл концентрату містить 6 мг паклітакселу)**
Active ingredient: **Paclitaxel (1 ml concentrate contains 6 mg paclitaxel)**

Номер серії / Batch number **AQ240302**

Супровідні домішки <i>Related substances</i>	7-Epi-10-деацетилпаклітаксел: ≤ 0,4 % 7-Epi-10-deacetylpaclitaxel: ≤ 0,4 % Будь-яка неідентифікована домішка: ≤ 0,1 % <i>Every other single impurity: ≤ 0,1 %</i> Сума домішок: ≤ 1,2 % <i>Total impurities: ≤ 1,2 %</i>	ВЕРХ метод виробника оснований на USP 26 HPLC In-house based on USP 26	не виявлено <i>Not detected</i> не виявлено <i>Not detected</i> 0.0 % <i>0,0 %</i>
Кількісне визначення паклітакселу (ВЕРХ) <i>Assay of paclitaxel</i> (HPLC)	5,7 – 6,3 мг/мл 95,0 – 105,0 % від заявленої кількості <i>5,7 – 6,3 mg/ml</i> <i>95,0 – 105,0 % of labeled amount</i>	Метод виробника оснований на USP 26 In-house based on USP 26	6,2 мг/мл 102,8 % 6,2mg/ml 102,8 %
Кількісне визначення етанолу безводного <i>Assay ethanol</i> <i>anhydrous</i>	356,4 – 435,6 мг/мл 90,0 – 110,0 % від заявленої кількості <i>356,4 – 435,6 mg/ml</i> <i>90,0 – 110,0 % of labeled amount</i>	Євр.Ф. 2.2.28 Ph.Eur. 2.2.28	397,4 мг/мл 100,7 % 397,4 mg/ml 100,7 %
Вода <i>Water</i>	≤ 3,0 %	Євр.Ф. 2.5.12 Ph.Eur. 2.5.12	0,2 %
Стерильність <i>Sterility</i>	Стерильний <i>Sterile</i>	Євр.Ф. 2.6.1 Ph.Eur. 2.6.1	Відповідає <i>Complies</i>
Бактеріальні ендотоксини <i>Bacterial endotoxins</i>	≤ 0,67 ЕО/мг паклітакселу ≤ 0,67 EU/mg paclitaxel	Євр.Ф. 2.6.14 Ph.Eur. 2.6.14	Відповідає <i>Complies</i>

Висновок: Серія № AQ240302 відповідає вимогам МКЯ, реєстраційне посвідчення № UA/15145/01/01
Conclusion: Batch No. AQ240302 complies with requirements to AND, marketing authorization № UA/15145/01/01

Найменування, місцезнаходження та номер ліцензії та сертифікату відповідності GMP дільниці з виробництва, що відповідає за контроль та випуск серії:

Name, location and number of the license and GMP certificate of compliance of the production site responsible for the certification and batch release

АкВіда ГмбХ (AqVida GmbH)

Кайзер-Вільгельм-Штр. 89, 20355 Гамбург, Німеччина (Kaiser-Wilhelm-Str. 89, 20355 Hamburg, Germany)

Ліцензія на виробництво (Manufacturing license) № DE_HH_01_MIA_2024_0014

GMP Сертифікат (GMP Certificate) №: DE_HH_01_GMP_2024_0034

Технологія виробництва, контролю якості та випуску серії № AQ240302 лікарського засобу Паклітаксел Амакса, концентрат для розчину для інфузій, 6 мг/мл по 5 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці відповідає вимогам GMP.

Manufacturing process, quality control and release of the batch No. AQ240302 of the product Paclitaxel Amaxa, concentrate for solution for infusion, 6 mg/ml, 5 ml in vial; 1 vial in carton box complies with GMP standards.

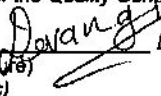
Заява про сертифікацію: Даним я підтверджую, що наведені вище інформація є достовірною і точною.

Дана серія виготовлена (включаючи упаковку/маркування), сертифікована і контроль її якості виконаний на вказаній вище виробничій дільниці в повній відповідності з вимогами виробництва GMP, встановленими місцевим регуляторним органом і у відповідності зі специфікацією, що знаходиться в реєстраційному дощі. Протоколи виробництва, упаковки та аналізів були проаналізовані та відповідність GMP підтверджено.

Certification statement: I hereby confirm that the abovementioned information is true and correct.

These batch of product is manufactured (including packaging/labelling), certified and it quality control is carried out in the abovementioned manufacturing area in full compliance with the GMP requirements set by the local regulatory authority and in accordance with the specification located in the registration dossier. Protocols of manufacturing, packaging and tests were analyzed and their GMP compliance were confirmed.

Керівник контролю якості (уповноважена особа)
Head of the Quality Control (authorized person)


(signature)
(підпис)

Devangi Patel / Девангі Пател

Дата / date 27.11.2024