



**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**

21.01.2026

№ 55775/25/04

**ДОЦЕТАКСЕЛ АМАКСА**

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)  
**концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл по 4 мл у флаконі; по 1 флакону в  
картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/14900/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **AT250503**

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 06.11.2025 № 03-01/2599/3.

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 органу державного контролю)



(підпис)

Д.Л. Байсагуров

(ініціали та прізвище)





**Лікарський засіб:** Доцетаксел Амакса, концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл по 4 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці  
**Drug product:** Docetaxel Amaxa, concentrate for solution for infusion, 20 mg/ml, 4 ml in vial; 1 vial in carton box

**Діюча речовина:** Доцетаксел (1 мл концентрату містить 20 мг доцетакселу)  
**Active ingredient:** Docetaxel (1 ml of concentrate contains 20 mg of docetaxel)

**Номер серії / Batch number** AT250503

**Дата виробництва / Date of Manufacturing** 28.07.2025

**Дата закінчення строку придатності / Expiry date** 07/2027

**Розмір серії / Batch size** 500 упаковок/packs

**Лікарська форма / Dosage form:** концентрат для розчину для інфузій / concentrate for solution for infusion

**Сила дії/активність / Strength/potency:** 20 мг доцетакселу / 20 mg of docetaxel

**Розмір та тип пакування / Package size and type:** По 4 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці / 4 ml in vial; 1 vial in carton box

**Ресстраційне посвідчення № / Marketing Authorization No.** UA/14900/01/01

**Виробник, країна / Manufacturer, country** АкВіда ГмБХ, Німеччина / AqVida GmbH, Germany

Показники якості (Tests)	Допустимі норми (Requirements)	Методи контролю (Quality methods)	Результати (Results)
Опис Appearance	Прозора масляниста рідина від жовтого до жовто-коричневого кольору Clear viscous solution from yellow to brown yellow color	Візуально Visual	Відповідає Complies
Ступінь забарвлення розчину Degree of coloration of solution	Продукт повинен бути не інтенсивніше забарвленим, ніж еталонний розчин Y <sub>3</sub> The product should be not intensively colored than reference solution Y <sub>3</sub>	Євр.Ф. 2.2.2 Ph.Eur. 2.2.2	Відповідає Complies
Ідентифікація Identitication	УФ. Максимум поглинання для доцетакселу повинен знаходитись між довжинами хвиль 220 – 240 нм UV. Maximum of absorption for docetaxel should be between wavelength 220 – 240 nm  ВЕРХ. Співвідношення часу утримування основного піку на хроматограмі випробовуваного розчину до часу утримування піку доцетакселу на хроматограмі розчину порівняння повинен становити 0.975 – 1.025 HPLC. Ratio for retention time of main peak in chromatogram of test solution should comply with the retention time in chromatogram of reference standard of docetaxel, it should be 0.975 – 1.025	Євр.Ф. 2.2.25. Ph.Eur. 2.2.25.  Євр.Ф. 2.2.29. Метод виробника Ph.Eur. 2.2.29. In-house	Відповідає (231 нм) Complies (231 nm)  Відповідає (1.000) Complies (1.000)
Механічні включення: видимі частки Particulate contamination: visible particles	Видимі частки відсутні 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 частинок на флакон ≥ 25 мкм: ≤ 600 частинок 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	34 частинок на флакон 22 частинок на флакон 34 Particles / Vial 22 Particles / Vial
pH pH	3.0 – 4.0 3.0 – 4.0	Євр.Ф. 2.2.3 Ph.Eur. 2.2.3	3.1 3.1
Об'єм, що витягається Extractable volume	Не менше зазначеного номінального об'єму Not less than labelled nominal volume	Євр.Ф. 2.9.17 Ph.Eur. 2.9.17	Відповідає (4 мл) Complies (4 ml)

Page 1/2





**Лікарський засіб:**  
Drug product:

**Доцетаксел Амакса, концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл по 4 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці**

*Docetaxel Amaxa, concentrate for solution for infusion, 20 mg/ml, 4 ml in vial; 1 vial in carton box*

**Діюча речовина:**  
Active ingredient:

**Доцетаксел (1 мл концентрату містить 20 мг доцетакселу)**  
*Docetaxel (1 ml of concentrate contains 20 mg of docetaxel)*

**Номер серії / Batch number**

AT250503

Супровідні домішки* <i>Related compounds*</i>	Домішка А: не більше 0.2 % <i>Impurity A: not more 0.2 %</i>  Домішка В: не більше 0.3 % <i>Impurity B: not more 0.3 %</i> Домішка С: не більше 0.2 % <i>Impurity C: not more 0.2 %</i> Домішка D: не більше 0.2 % <i>Impurity D: not more 0.2 %</i>  Будь-яка неідентифікована домішка: не більше 0.2 % <i>Any other impurities: not more 0.2 %</i> Сума домішок: не більше 1.0 % <i>Total impurities: not more 1.0 %</i>	Євр. Ф. 2.2.29. Метод виробника <i>Ph. Eur. 2.2.29.</i> <i>In-house</i>	< межі кількісного визначення < <i>Limit of Quantification</i> 0.0 % 0.0 % 0.1 % 0.1 % < межі кількісного визначення < <i>Limit of Quantification</i> 0.0 % 0.0 % 0.2 % 0.2 %
Кількісний вміст доцетакселу <i>Assay of docetaxel</i>	95 % – 105 % від заявленої кількості <i>95 % - 105 % of the labeled amount</i>	Євр. Ф. 2.2.29. Метод виробника <i>Ph. Eur. 2.2.29.</i> <i>In-house</i>	100 % 100 %
Кількісний вміст етанолу <i>Assay of ethanol</i>	355.5 мг/мл – 434.5 мг/мл <i>355.5 mg/ml – 434.5 mg/ml</i>	Євр. Ф. 2.2.28. Метод виробника <i>Ph. Eur. 2.2.28.</i> <i>In-house</i>	389.6 мг/мл <i>389.6 mg/ml</i>
Стерильність <i>Sterility</i>	Стерильний <i>Sterile</i>	Євр. Ф. 2.6.1 <i>Ph. Eur. 2.6.1</i>	Відповідає <i>Complies</i>
Бактеріальні ендотоксини <i>Bacterial endotoxins</i>	Не більше ніж 0.4 ЕО/мг доцетакселу <i>Not more than 0.4 EU/mg docetaxel</i>	Євр. Ф. 2.6.14 <i>Ph. Eur. 2.6.14</i>	< 0.2 ЕО/мг Доцетакселу < <i>0.2 EU/mg Docetaxel</i>
Однорідність дозованих одиниць <i>Uniformity of dosage units</i>	Відповідає вимогам Євр. Ф. 2.9.40 <i>Complies with Ph. Eur. 2.9.40</i>	Євр. Ф. 2.9.40 <i>Ph. Eur. 2.9.40</i>	Відповідає <i>Complies</i>

**Домішки А:** 2-О-дебензоіл-2-О-тілдолоцетаксел (2-дебензоїл-2-пентеноїл доцетаксел):  
*(2aR,4S,4aS,6R,9S,11S,12S,12aR,12bS)-1,2a,3,4,4a,6,9,10,11,12,12a,12b-Додокагідро-4,6,9,11,12,12b-гексагідрокси-4a,8,13,13-тетраметил-7,11-метано-5H-циклодека[3,4]бенз[1,2-b]оксет-5-он 12b-ацетат, 12-бензоат, 9-естер з (2R,3S)-N-трет-бутоксикарбоніл-3-фенілізоєрин.*  
**Impurity A:** 2-О-дешензоїл-2-О-тілдолоцетаксел (2-Дешензоїл-2-пентеноїл доцетаксел):  
*(2aR,4S,4aS,6R,9S,11S,12S,12aR,12bS)-1,2a,3,4,4a,6,9,10,11,12,12a,12b-Додокагідро-4,6,9,11,12,12b-гексагідрокси-4a,8,13,13-тетраметил-7,11-метано-5H-циклодека[3,4]бенз[1,2-b]оксет-5-он 12b-ацетат, 12-[[[E]-2-метилбут-2-еноат], 9-естер з (2R,3S)-N-трет-бутоксикарбоніл-3-фенілізоєрин*  
**Домішки В:** 10-деокси-10-оксодоцетаксел (6-Оксодоцетаксел):  
*(2aR,4S,4aS,9S,11S,12S,12aR,12bS)-1,2a,3,4,4a,6,9,10,11,12,12a,12b-Додокагідро-4,9,11,12,12b-пентагідрокси-4a,8,13,13-тетраметил-7,11-метано-5H-циклодека[3,4]бенз[1,2-b]оксет-5,6-діоне 12b-ацетат, 12-бензоат, 9-естер з (2R,3S)-N-трет-бутоксикарбоніл-3-фенілізоєрин.*  
**Impurity B:** 10-деокси-10-оксодоцетаксел (6-Оксодоцетаксел):  
*(2aR,4S,4aS,9S,11S,12S,12aR,12bS)-1,2a,3,4,4a,6,9,10,11,12,12a,12b-Додокагідро-4,9,11,12,12b-пентагідрокси-4a,8,13,13-тетраметил-7,11-метано-5H-циклодека[3,4]бенз[1,2-b]оксет-5,6-діоне 12b-ацетат, 12-бензоат, 9-естер з (2R,3S)-N-трет-бутоксикарбоніл-3-фенілізоєрин.*  
**Домішки С:** 7-епі-доцетаксел (4-Епідоцетаксел):  
*(2aR,4R,4aS,6R,9S,11S,12S,12aR,12bS)-1,2a,3,4,4a,6,9,10,11,12,12a,12b-Додокагідро-4,6,9,11,12,12b-гексагідрокси-4a,8,13,13-тетраметил-7,11-метано-5H-циклодека[3,4]бенз[1,2-b]оксет-5-он 12b-ацетат, 12-бензоат, 9-естер з (2R,3S)-N-трет-бутоксикарбоніл-3-фенілізоєрин.*  
**Impurity C:** 7-епі-доцетаксел (4-Епідоцетаксел):  
*(2aR,4R,4aS,6R,9S,11S,12S,12aR,12bS)-1,2a,3,4,4a,6,9,10,11,12,12a,12b-Додокагідро-4,6,9,11,12,12b-гексагідрокси-4a,8,13,13-тетраметил-7,11-метано-5H-циклодека[3,4]бенз[1,2-b]оксет-5-он 12b-ацетат, 12-бензоат, 9-естер з (2R,3S)-N-трет-бутоксикарбоніл-3-фенілізоєрин.*  
**Домішки D:** 10-деокси-10-оксо-7-епі-10-оксодоцетаксел (4-Епі-6-оксодоцетаксел):  
*(2aR,4R,4aS,9S,11S,12S,12aR,12bS)-1,2a,3,4,4a,6,9,10,11,12,12a,12b-Додокагідро-4,9,11,12,12b-пентагідрокси-4a,8,13,13-тетраметил-7,11-метано-5H-циклодека[3,4]бенз[1,2-b]оксет-5,6-діон 12b-ацетат, 12-бензоат, 9-естер з (2R,3S)-N-трет-бутоксикарбоніл-3-фенілізоєрин.*  
**Impurity D:** 10-деокси-10-оксо-7-епі-10-оксодоцетаксел (4-Епі-6-оксодоцетаксел):  
*(2aR,4R,4aS,9S,11S,12S,12aR,12bS)-1,2a,3,4,4a,6,9,10,11,12,12a,12b-Додокагідро-4,9,11,12,12b-пентагідрокси-4a,8,13,13-тетраметил-7,11-метано-5H-циклодека[3,4]бенз[1,2-b]оксет-5,6-діон 12b-ацетат, 12-бензоат, 9-естер з (2R,3S)-N-трет-бутоксикарбоніл-3-фенілізоєрин.*

**Висновок:** Серія № AT250503 відповідає вимогам МКЯ, реєстраційне посвідчення № UA/14900/01/01  
**Conclusion:** Batch No. AT250503 complies with requirements to AND, marketing authorization № UA/14900/01/01

Найменування, місцезнаходження та номер ліцензії та сертифікату відповідності GMP дільниці з виробництва, що відповідає за контроль, сертифікацію 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)






Лицензия на производство (Manufacturing license) № DE\_HH\_01\_MIA\_2024\_0014  
GMP Сертификат (GMP Certificate) №: DE\_HH\_01\_GMP\_2024\_0034

Технологія виробництва, контролю якості та випуску серії № AT250503 лікарського засобу **Доцетаксел Амакса**, концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл по 4 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці відповідає вимогам GMP.  
Manufacturing process, quality control and release of the batch No AT250503 of the product **Docetaxel Amaxa**, concentrate for solution for infusion, 20 mg/ml, 4 ml in vial; 1 vial in carton box complies with GMP standards.

Заява про сертифікацію: Даним я підтверджую, що наведена 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 доось. 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/labeling), 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)

 Bernd Temme  
(signature) / (підпис)

Дата / date 04.11.2025

