



**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**

29.03.2023

№ 14039/23/04

ОКСАЛПЛАТИН АМАКСА

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

концентрат для розчину для інфузій, 5 мг/мл по 40 мл у флаконах № 1

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/14965/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **AI220503**

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 28.03.2023 № 07-01/798/5.

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

(посадова особа органу державного контролю)

М.П.



Вишнякова Каріна

(підпис)

Сгор ВОЛКОВ

(ініціали та прізвище)





Лікарський засіб: Оксалиплатин Амакс, концентрат для розчину для інфузій, 5 мг/мл по 40 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці

Drug product:

Oxaliplatin Amaxa, concentrate for solution for infusion, 5 mg/ml, 40 ml in vial: 1 vial in carton box

Діюча речовина:

Оксалиплатин (1 мл концентрату містить 5 мг оксалиплатину)

Active ingredient:

Oxaliplatin (1 ml concentrate contains 5 mg of oxaliplatin)

Номер серії / Batch number

A1220503

Дата виробництва / Date of Manufacturing

26.09.2022

Дата закінчення строку придатності / Expiry date

09/2026

Розмір серії / Batch size

1001 упаковок/packs

Лікарська форма / Dosage form:

концентрат для розчину для інфузій / concentrate for solution for infusion

Сила дії/активність / Strength/potency:

5 мг оксалиплатину / 5 mg of oxaliplatin

Розмір та тип пакування / Package size and type:

По 40 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці / 40 ml in vial; 1 vial in carton box

Регістраційне посвідчення № / Marketing Authorization No.

UA/14965/01/01

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 безбарвний розчин Clear colourless solution	Візуально Visual	Відповідає Complies
Прозорість Clarity	Каламутність розчину має бути не більше еталонного розчину I Turbidity of solution should be not exceed of the standard solution I	Євр.Ф. 2.2.1 Ph.Eur. 2.2.1	Відповідає Complies
Кольоровість Color	Кольоровість розчину має бути не більше еталонного розчину B ₉ Color of solution should be not exceed the standard solution B ₉	Євр.Ф. 2.2.2 Ph.Eur. 2.2.2	Відповідає Complies
Ідентифікація Identification	УФ. Випробовуваний розчин повинен мати максимум, що і розчин порівняння. UV. Sample solution should have the same maximum as reference solution.	Євр.Ф. 2.2.25. Метод виробника Ph.Eur. 2.2.25. In-house	Відповідає 254 nm Complies 254 nm
	ВЕРХ. Відносний час утримування повинен бути в межах 0,975 – 1,029 HPLC. The relative retention time should be between 0.975-1.029	Євр.Ф. 2.2.29. Метод виробника Ph.Eur. 2.2.29. In-house	Відповідає 1.000 Complies 1.000
pH	4,0 – 7,0	Євр.Ф. 2.2.3 Ph.Eur. 2.2.3	6.0
Супровідні домішки Related substances	Домішка А не більше 0,3 % Impurity A not more than 0,3 %	Євр.Ф. 2.2.29. Метод виробника Ph.Eur. 2.2.29. In-house	0.10 %
	Домішка В не більше 0,4 % Impurity B not more than 0,4 %		0.19 %
	Домішка С не більше 0,1 % Impurity C not more than 0,1 %		0.01 %
	Будь-які інші домішки не більше 0,2 % Any other impurities not more than 0,2 %		0.01 %
	Сума неідентифікованих домішок не більше 0,6 % Sum of unspecified impurities not more than 0,6 %		0.03 %
Кількісне визначення Assay	Сума домішок не більше 1,0 % Total impurities not more than 1,0 %	Євр.Ф. 2.2.29. Метод виробника Ph.Eur. 2.2.29. In-house	0.52 %
	95,0 – 105,0 % від заявленої кількості 95,0 – 105,0 % of labeled amount		100.2 %
Об'єм, що витягається Extractable volume	200 мг/40 мл: ≥ 40 мл 200 mg/40 ml: ≥ 40 ml	Євр.Ф. 2.9.17 Ph.Eur. 2.9.17	Відповідає (42 мл) Complies (42 ml)



Лікарський засіб:
Drug product:

Оксаліплатин Амакса, концентрат для розчину для інфузій, 5 мг/мл по 40 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці

Oxaliplatin Amaksa, concentrate for solution for infusion, 5 mg/ml, 40 ml in vial; 1 vial in carton box

Діюча речовина:

Оксаліплатин (1 мл концентрату містить 5 мг оксаліплатину)

Active ingredient:

Oxaliplatin (1 ml concentrate contains 5 mg of oxaliplatin)

Номер серії / Batch number

A1220503

Бактеріальні ендотоксини Bacterial endotoxins	Не більше 5 ЕО/мл Not more 5 EU/ml	Євр.Ф. 2.6.14 Ph.Eur. 2.6.14	< 5 ЕО/мл < 5 EU/ml
Механічні включення: видимі частки Particulate contamination: visible particles	Вільний від видимих часток 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: $\leq 6\,000$ часток на флакон ≥ 25 мкм: ≤ 600 часток на флакон $\geq 10\ \mu\text{m}$: $\leq 6\,000$ particles per vial $\geq 25\ \mu\text{m}$: ≤ 600 particles per vial	Євр.Ф. 2.9.19 Ph.Eur. 2.9.19	557 часток на флакон 381 часток на флакон 557 particles per vial 381 particles per vial
Стерильність Sterility	Стерильний Sterile	Євр.Ф. 2.6.1 Ph.Eur. 2.6.1	Відповідає Complies
Однорідність дозованих одиниць Uniformity of dosage unit	Припустиме приймальне число: $\leq 15,0\%$ (1 етап) або $\leq 25,0\%$ та між 0,75 М і 1,25 М (2 етап). Acceptable acceptance number: $\leq 15,0\%$ (stage 1) or $\leq 25,0\%$ and between 0.75 M and 1.25 M (stage 2)	Євр.Ф. 2.9.40 Ph.Eur. 2.9.40	Відповідає Complies

Додаток А: Етандіова кислота (щавлева кислота)

Додаток В: (SP-4-2)-діаква[(1R, 2R)-циклогексан-1,2-діамін- κN , κN]платинум (діаквадіаміноциклогексанплатинум)

Додаток С: (OC-6-33)-[(1R, 2R)-циклогексан-1,2-діамін- κN , κN][етандіоат(2-)- κO1 , κO2]дигідроксиплатинум

Impurity A: Ethanedioic acid (Oxalic acid)

Impurity B: (SP-4-2)-diaqua[(1R, 2R)-cyclohexane-cyclohexane-1,2-diamine- κN , κN]platinum (diaquodiaminocyclohexaneplatinum)

Impurity C: (OC-6-33)-[(1R, 2R)-cyclohexane-1,2-diamine- κN , κN][ethanedioato(2-)- κO1 , κO2]dihydroxyplatinum

Висновок: Серія № A1220503 відповідає вимогам МКЯ, реєстраційне посвідчення № UA/14965/01/01

Conclusion: Batch No. A1220503 complies with requirements to AND, marketing authorization № UA/14965/01/01

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

Kaiser-Wilhelm-Str. 89, 20355 Hamburg, Німеччина (Kaiser-Wilhelm-Str. 89, 20355 Hamburg, Germany)

Ліцензія на виробництво (Manufacturing license) № DE_HH_01_MIA_2019_0006

Сертифікат відповідності GMP (GMP certificate) № DE_HH_01_GMP_2021_0002

Технологія виробництва, контроль якості та випуску серії № A1220503 лікарського засобу Оксаліплатин Амакса, концентрат для розчину для інфузій, 5 мг/мл по 40 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці відповідає вимогам GMP.

Manufacturing process, quality control and release of the batch No. A1220503 of the product Oxaliplatin Amaksa, concentrate for solution for infusion, 5 mg/ml, 40 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 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 довідку. Протоколи виробництва, упаковки та аналізу були проаналізовані та відповідність GMP підтверджено.

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

These batch of product is manufactured (including packaging/labelling) 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) (нідрук)

Дата / date 02.02.2023



**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**

18.04.2025

№ 19233/25/04П

ОКСАЛІПЛАТИН АМАКСА

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

концентрат для розчину для інфузій, 5 мг/мл по 40 мл у флаконах № 1

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/14965/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **A1230403**

Кількість ввезеного лікарського засобу 360

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 17.04.2025 № 03-01/851/5.

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)



Яна ДРАГАН

(ініціали та прізвище)



Лікарський засіб:

Drug product:

Діюча речовина:

Active ingredient:

Номер серії / Batch number

Оксаліплатин Амакса, концентрат для розчину для інфузій, 5 мг/мл по 40 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці

Oxaliplatin Amaksa, concentrate for solution for infusion, 5 mg/ml, 40 ml in vial; 1 vial in carton box

Оксаліплатин (1 мл концентрату містить 5 мг оксаліплатину)

Oxaliplatin (1 ml concentrate contains 5 mg of oxaliplatin)

A1230403

Дата виробництва / Date of Manufacturing

30.05.2023

Дата закінчення строку придатності / Expiry date

05/2027

Розмір серії / Batch size

1001 упаковок/packs

Лікарська форма / Dosage form:

концентрат для розчину для інфузій / concentrate for solution for infusion

Сила дії/активність / Strength/potency:

5 мг оксаліплатину / 5 mg of oxaliplatin

Розмір та тип пакування / Package size and type:

По 40 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці / 40 ml in vial; 1 vial in carton box

Регістраційне посвідчення № / Marketing Authorization No.

UA/14985/01/01

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 безбарвний розчин Clear colourless solution	Візуально Visual	Відповідає Complies
Прозорість Clarity	Каламутність розчину має бути не більше еталонного розчину I Turbidity of solution should be not exceed of the standard solution I	Євр.Ф. 2.2.1 Ph.Eur. 2.2.1	Відповідає Complies
Кольоровість Color	Кольоровість розчину має бути не більше еталонного розчину B ₉ Color of solution should be not exceed the standard solution B ₉	Євр.Ф. 2.2.2 Ph.Eur. 2.2.2	Відповідає Complies
Ідентифікація Identification	УФ. Випробовуваний розчин повинен мати максимум, що і розчин порівняння. UV. Sample solution should have the same maximum as reference solution.	Євр.Ф. 2.2.25. Метод виробника Ph.Eur. 2.2.25. In-house	Відповідає 250 nm Complies 250 nm
	ВЕРХ. Відносний час утримування повинен бути в межах 0,975 – 1,029 HPLC. The relative retention time should be between 0.975-1.029	Євр.Ф. 2.2.29. Метод виробника Ph.Eur. 2.2.29. In-house	Відповідає 0.993 Complies 0.993
pH	4,0 – 7,0	Євр.Ф. 2.2.3 Ph.Eur. 2.2.3	5.7
Супровідні домішки Related substances	Домішка А не більше 0,3 % Impurity A not more than 0,3 % Домішка В не більше 0,4 % Impurity B not more than 0,4 % Домішка С не більше 0,1 % Impurity C not more than 0,1 % Будь-які інші домішки не більше 0,2 % Any other impurities not more than 0,2 % Сума неідентифікованих домішок не більше 0,6 % Sum of unspecified impurities not more than 0,6 % Сума домішок не більше 1,0 % Total impurities not more than 1,0 %	Євр.Ф. 2.2.29. Метод виробника Ph.Eur. 2.2.29. In-house	0.15 % 0.36 % 0.02 % 0.0 % 0.04 % 0.480 %
Кількісне визначення Assay	95,0 – 105,0 % від заявленої кількості 95,0 – 105,0 % of labeled amount	Євр.Ф. 2.2.29. Метод виробника Ph.Eur. 2.2.29. In-house	100.11 %
Об'єм, що витягається Extractable volume	200 мг/40 мл ≥ 40 мл 200 mg/40 ml ≥ 40 ml	Євр.Ф. 2.9.17 Ph.Eur. 2.9.17	Відповідає (41 мл) Complies (41 ml)



Лікарський засіб:
Drug product:

Діюча речовина:
Active ingredient:

Номер серії / Batch number

Оксаліплатин Амакса, концентрат для розчину для інфузій, 5 мг/мл по 40 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці

Oxaliplatin Amaksa, concentrate for solution for infusion, 5 mg/ml, 40 ml in vial; 1 vial in carton box

Оксаліплатин (1 мл концентрату містить 5 мг оксаліплатину)

Oxaliplatin (1 ml concentrate contains 5 mg of oxaliplatin)

AI230403

Бактеріальні ендотоксини <i>Bacterial endotoxins</i>	Не більше 5 ЕО/мл <i>Not more 5 EU/ml</i>	Євр.Ф. 2.6.14 <i>Ph.Eur. 2.6.14</i>	< 5 ЕО/мл <i>< 5 EU/ml</i>
Механічні включення: видимі частки <i>Particulate contamination: visible particles</i>	Вільний від видимих часток <i>Free from visible particles</i>	Євр.Ф. 2.9.20 <i>Ph.Eur. 2.9.20</i>	Відповідає <i>Complies</i>
Механічні включення: невидимі частки <i>Particulate contamination: sub-visible particles</i>	≥ 10 мкм: $\leq 6\,000$ часток на флакон ≥ 25 мкм: ≤ 600 часток на флакон $\geq 10\ \mu\text{m}$: $\leq 6\,000$ particles per vial $\geq 25\ \mu\text{m}$: ≤ 600 particles per vial	Євр.Ф. 2.9.19 <i>Ph.Eur. 2.9.19</i>	35 часток на флакон 85 часток на флакон 35 particles per vial 85 particles per vial
Стерильність <i>Sterility</i>	Стерильний <i>Sterile</i>	Євр.Ф. 2.6.1 <i>Ph.Eur. 2.6.1</i>	Відповідає <i>Complies</i>
Однорідність дозованих одиниць <i>Uniformity of dosage unit</i>	Припустиме приймальне число: $\leq 15,0\%$ (1 етап) або $\leq 25,0\%$ та між 0,75 М і 1,25 М (2 етап). <i>Acceptable acceptance number: $\leq 15,0\%$ (stage 1) or $\leq 25,0\%$ and between 0.75 M and 1.25 M (stage 2)</i>	Євр.Ф. 2.9.40 <i>Ph.Eur. 2.9.40</i>	Відповідає <i>Complies</i>

Додаток А: етандіова кислота (щавлева кислота)

Додаток В: (SP-4-2)-діаква[(1R, 2R)-циклогексан-1,2-діамін-кН, кН']платинум (діаквадіамінциклогексанплатинум)

Додаток С: (OC-6-33)-[(1R, 2R)-циклогексан-1,2-діамін-кН, кН']етандіоат(2-)-кО1, кО2]дигідроксиплатинум

Purity A: Ethanedioic acid (Oxalic acid)

Purity B: (SP-4-2)-diaqua[(1R, 2R)-cyclohexane-cyclohexane-1,2-diamine-kN,kN']platinum (diaquodiaminocyclohexaneplatinum)

Purity C: (OC-6-33)-[(1R, 2R)-cyclohexane-1,2-diamine-kN,kN']ethanedioato(2-)-kO1,kO2]dihydroxyplatinum

Висновок: Серія № AI230403 відповідає вимогам МКЯ, реєстраційне посвідчення № UA/14965/01/01

Conclusion: Batch No. AI230403 complies with requirements to AND, marketing authorization № UA/14965/01/01

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

Ліцензія на виробництво (Manufacturing license) № DE_HH_01_MIA_2019_0006

Сертифікат відповідності GMP (GMP certificate) № DE_HH_01_GMP_2021_0002

Технологія виробництва, контролю якості та випуску серії № AI230403 лікарського засобу Оксаліплатин Амакса, концентрат для розчину для інфузій, 5 мг/мл по 40 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці відповідає вимогам GMP.

Manufacturing process, quality control and release of the batch No. AI230403 of the product Oxaliplatin Amaksa, concentrate for solution for infusion, 5 mg/ml, 40 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 упакування/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 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
(signature) (нідніц)

Chantal Hemmje

Дата / date 22.08.2023