



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**

**ЛП-008153**

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "АксельФарм" (ООО "АксельФарм"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	140237, Московская область, Воскресенский район, село Барановское, улица Центральная, дом 131, помещение 4
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	12.05.2022
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	выдано впервые
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Доцетаксел
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Доцетаксел
Лекарственная форма	концентрат для приготовления раствора для инфузий
Дозировка	20 мг/мл
<b>Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ</b>	
доцетаксела тригидрат 21,34 мг [в пересчете на доцетаксел безводный 20 мг], вспомогательные вещества (полисорбат 80, этанол (спирт этиловый безводный), лимонная кислота)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 20 мг/мл (флакон) 1/2/4/5/5.5/6/6.25/7/7.5/8/9 мл x 1/3/5 (пачка картонная); концентрат для приготовления раствора для инфузий, 20 мг/мл (флакон) 1/2/4/5/5.5/6/6.25/7/7.5/8/9 мл x 20/35/50 (коробка картонная) (для стационаров)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-008153-120522

045517



Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Общество с ограниченной ответственностью "ОнкоТаргет" (ООО "ОнкоТаргет"), Россия
г. Москва, Волгоградский проспект, д. 42, корп. 24	
<i>Первичная упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "ОнкоТаргет" (ООО "ОнкоТаргет"), Россия
г. Москва, Волгоградский проспект, д. 42, корп. 24	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "ОнкоТаргет" (ООО "ОнкоТаргет"), Россия
г. Москва, Волгоградский проспект, д. 42, корп. 24	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Общество с ограниченной ответственностью "ОнкоТаргет" (ООО "ОнкоТаргет"), Россия
г. Москва, Волгоградский проспект, д. 42, корп. 24	

Заместитель Министра



С.В. Глаголев