

ЗАКЛЮЧЕНИЕ (ПОДТВЕРЖДЕНИЕ)
о соответствии серии или партии лекарственного препарата требованиям,
установленным при его государственной регистрации
№ САТ-01-0226 от 02.02.2026

Торговое наименование	Кабометикс®
Международное непатентованное наименование (группировочное или химическое)	Кабозантиниб
Лекарственная форма	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	60 мг
Форма выпуска (первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 60 мг, 30 шт. - флаконы - пачки картонные (30 шт.)
Номер серии (партии):	CXDFK
Объем серии (партии)	1 600
Дата производства	11.06.2025
Дата окончания срока годности	31.05.2029
Наименование и адрес производителя (с указанием стадий производства)	Патеон Инк., Канада (производство готовой ЛФ, первичная/вторичная/потребительская упаковка) Патеон Франция, Франция (выпускающий контроль качества)
Номер и дата регистрационного удостоверения	ЛП-№(008475)-(РГ-RU) от 17.01.2025
Номер нормативной документации	ЛП-№(008475)-(РГ-RU)-170125
Наименование и адрес держателя регистрационного удостоверения	Ипсен Фарма, Франция / Ipsen Pharma, France 65 Quai Georges Gorse 92100 Boulogne- Billancourt, France
Наименование и производитель активной (ых) субстанции (ий)	Кабозантиниб Пирамал Хелскеар (Канада) Лтд, Канада Серия 2300131

Настоящим я подтверждаю, что лекарственный препарат Кабометикс® серия CXDFK производства Патеон Инк., Канада (производство готовой ЛФ, первичная/вторичная/потребительская упаковка), Патеон Франция, Франция (выпускающий контроль качества) соответствует требованиям, установленным при его государственной регистрации: ЛП-№(008475)-(РГ-RU) от 17.01.2025.

Уполномоченное лицо на ввод в гражданский оборот
по доверенности ООО «ИПСЕН» от 03.03.2025

Власова М.П.



ПАТЕОН ИНК.

Производство, Упаковка, Маркировка и Выпускающий контроль
Региональное подразделение Торонто (100074-A)
2100 Синтекс Корт, Миссиссога, Онтарио,
L5N 7K9, Канада
(905) 821-4001

СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА НЕРАСФАСОВАННЫЙ (БАЛК) ПРОДУКТ		
ПРОДУКТ: КАБОЗАНТИНИБ 60 МГ, ТАБЛЕТКИ, ПОКРЫТЫЕ ПЛЕНОЧНОЙ ОБОЛОЧКОЙ (EU/ROW)		
КЛИЕНТ: ЭКСЕЛИКС НОМЕРА МАТЕРИАЛОВ: 3000003086, 3000003087, 3000003088	№ МАТЕРИАЛА БАЛКА ПРОДУКТА: 3000003088 № СЕРИИ БАЛКА ПРОДУКТА: CWNMP ДАТА ПРОИЗВОДСТВА: 11 июня 2025	
ARF FP Вер. 2 Сертификат анализа Вер. 2		Дата вступления в силу: 22 марта 2018
Испытание	Спецификация	Результат
ОПИСАНИЕ		
Визуально	Желтые таблетки треугольной формы, покрытые пленочной оболочкой, с гравировкой «XL» на одной стороне, и «60» на другой стороне таблетки.	Желтые таблетки треугольной формы, покрытые пленочной оболочкой, с гравировкой «XL» на одной стороне, и «60» на другой стороне таблетки.
ПОДЛИННОСТЬ		
(ВЭЖХ-УФ и УФ-спектр) CTMLP-2646	Соответствует эталонному стандарту.	Соответствует
АКТИВНОСТЬ (% МАСС.)		
CTMLP-2646	95,0 % - 105,0 % от величины на маркировке 1) 2) Средн.:	 97,2% 97,1% 97,2%
ПРИМЕСИ (ВЭЖХ)		
CTMLP-2646	А) Индивидуальные неопределенные продукты распада: Не более 0,2 % Б) Всего: Не более 1,0 %	RRT ~1.22 <0.05% <0.05%



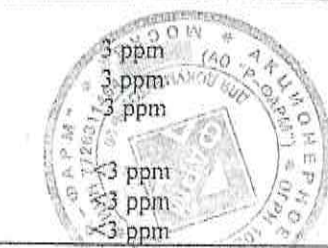
ПАТЕОН ИНК.
 Производство, Упаковка, Маркировка и Выпускающий контроль
 Региональное подразделение Торонто (100074-А)
 2100 Синтекс Корт, Миссиссога, Онтарио,
 L5N 7K9, Канада
 (905) 821-4001

СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА ПЕРАСФАСОВАННЫЙ (БАЛК) ПРОДУКТ		
ПРОДУКТ: КАБОЗАНТИНИБ 60 МГ, ТАБЛЕТКИ, ПОКРЫТЫЕ ПЛЕНОЧНОЙ ОБОЛОЧКОЙ (EU/ROW)		
КЛИЕНТ: ЭКСЕЛИКС	№ МАТЕРИАЛА БАЛКА ПРОДУКТА: 3000003088	
НОМЕРА МАТЕРИАЛОВ: 3000003086, 3000003087, 3000003088	№ СЕРИИ БАЛКА ПРОДУКТА: CWNMP	
ДАТА ПРОИЗВОДСТВА: 11 июня 2025		
ARF FP Вер. 2		
Сертификат анализа Вер. 2	Дата вступления в силу: 22 марта 2018	
Испытание	Спецификация	Результат
Однородность дозирования (ВЭЖХ-УФ)		
CTMLP-2648	Соответствует текущему изданию Фарм. США <905>	1) 97,7% 2) 98,6% 3) 97,7% 4) 98,9% 5) 98,7% 6) 99,4% 7) 98,1% 8) 98,1% 9) 98,3% 10) 98,3% Средн.10: 98,4% Критерий приемлемости: 1,4
	Стадия 2	1) Не применимо 2) Не применимо 3) Не применимо 4) Не применимо 5) Не применимо 6) Не применимо 7) Не применимо 8) Не применимо 9) Не применимо 10) Не применимо 11) Не применимо 12) Не применимо 13) Не применимо 14) Не применимо 15) Не применимо 16) Не применимо 17) Не применимо 18) Не применимо 19) Не применимо 20) Не применимо Средн.30: Не применимо Критерий приемлемости: Не применимо



ПАТЕОН ИНК.
 Производство, Упаковка, Маркировка и Выпускающий контроль
 Региональное подразделение Торонто (100074-А)
 2100 Синтекс Корт, Миссиссога, Онтарио,
 L5N 7K9, Канада
 (905) 821-4001

СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА НЕРАСФАСОВАННЫЙ (БАЛК) ПРОДУКТ						
ПРОДУКТ: КАБОЗАНТИНИБ 60 МГ, ТАБЛЕТКИ, ПОКРЫТЫЕ ПЛЕНОЧНОЙ ОБОЛОЧКОЙ (EU/ROW)						
КЛИЕНТ: ЭКСЕЛИКС		№ МАТЕРИАЛА БАЛКА ПРОДУКТА: 3000003088				
НОМЕРА МАТЕРИАЛОВ: 3000003086, 3000003087, 3000003088		№ СЕРИИ БАЛКА ПРОДУКТА: CWNMP				
		ДАТА ПРОИЗВОДСТВА: 11 июня 2025				
ARF FP Вер. 2		Дата вступления в силу: 22 марта 2018				
Испытание	Спецификация	Результат				
(Продолжение)						
CTMLP-2647	Соответствует Фарм.США <711> Аппарат 2 Q = 80 % через 15 минут	15	30	45	60	90
	Стадия 3					
	13)	НП	НП	НП	НП	НП
	14)	НП	НП	НП	НП	НП
	15)	НП	НП	НП	НП	НП
	16)	НП	НП	НП	НП	НП
	17)	НП	НП	НП	НП	НП
	18)	НП	НП	НП	НП	НП
	19)	НП	НП	НП	НП	НП
	20)	НП	НП	НП	НП	НП
	21)	НП	НП	НП	НП	НП
	22)	НП	НП	НП	НП	НП
	23)	НП	НП	НП	НП	НП
	24)	НП	НП	НП	НП	НП
	Мин.:	НП	НП	НП	НП	НП
	Макс.:	НП	НП	НП	НП	НП
	Средн.:	НП	НП	НП	НП	НП
	% RSD:	НП	НП	НП	НП	НП
ВЛАЖНОСТЬ (ПО К. ФИШЕРУ)						
CTMLP-2649	Не более 3,5 %	1)	2,2 %			
		2)	2,2 %			
	Средн.:		2,2 %			
ГЕНОТОКСИЧЕСКИЕ ПРИМЕСИ						
CTMLP-2712	XL 184-1-1: Не более 24 ppm	1)	3 ppm			
		2)	3 ppm			
	Средн.:		3 ppm			
	XL 184-1-4: Не более 15 ppm	1)	3 ppm			
		2)	3 ppm			
	Средн.:		3 ppm			



ПАТЕОН ИНК.

Производство, Упаковка, Маркировка и Выпускающий контроль
Региональное подразделение Торонто (100074-A)
2100 Синтеск Корт, Миссиссога, Онтарио,
L5N 7K9, Канада
(905) 821-4001

СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА НЕРАСФАСОВАННЫЙ (БАЛК) ПРОДУКТ		
ПРОДУКТ: КАБОЗАНТИНИБ 60 МГ, ТАБЛЕТКИ, ПОКРЫТЫЕ ПЛЕНОЧНОЙ ОБОЛОЧКОЙ (EU/ROW)		
КЛИЕНТ: ЭКСЕЛИКС НОМЕРА МАТЕРИАЛОВ: 3000003086, 3000003087, 3000003088	№ МАТЕРИАЛА БАЛКА ПРОДУКТА: 3000003088 № СЕРИИ БАЛКА ПРОДУКТА: CWNMP ДАТА ПРОИЗВОДСТВА: 11 июня 2025	
ARF FP Вер. 2 Сертификат анализа Вер. 2		
		Дата вступления в силу: 22 марта 2018
Испытание	Спецификация	Результат
Микробиологическая чистота		
Согласуется с Фарм.США <61> и <62> и Евр.Фарм. 2.6.12 и 2.6.13 (ММ-1381)		
Общее количество аэробных микроорганизмов	Не более 1000 КОЕ/г	< 100 КОЕ/г
Общее количество плесневых и дрожжевых грибов	Не более 100 КОЕ/г	< 50 КОЕ/г
Отсутствие <i>P. aeruginosa</i>	Отсутствует	Отсутствует
Отсутствие <i>E. Coli</i>	Отсутствует	Отсутствует
Отсутствие <i>S. aureus</i>	Отсутствует	Отсутствует
Отсутствие <i>Salmonella spp.</i>	Отсутствует	Отсутствует

Просмотрено и утверждено: подпись

(Менеджер контроля качества)

Дата: 05 августа 2025

СЛУЖБА ОБЕСПЕЧЕНИЯ
КАЧЕСТВА ПАТЕОН

11 августа 2025

(Подпись)

ВЫПУЩЕНО

