

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ
ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА**Доцетаксел Сандоз®**

наименование лекарственного препарата

концентрат для приготовления раствора для инфузий, 10 мг/мл
лекарственная форма, дозировка**Эбеве Фарма Гес.м.б.Х. Нфг.КГ, Австрия**

наименование производителя, страна

Изменение № 7

200921

Дата внесения Изменения « » 20 г.

Старая редакция	Новая редакция
Противопоказания - повышенная индивидуальная чувствительность к доцетакселу или другим компонентам препарата; - нейтропения (исходное количество нейтрофилов в периферической крови < 1500/мкл);	Противопоказания - тяжелые реакции гиперчувствительности к доцетакселу или полисорбату 80 в анамнезе; - количество нейтрофилов в периферической крови < 1500/мкл;

Старая редакция	Новая редакция
• выраженные нарушения функции печени; • беременность; • период грудного вскармливания; • детский возраст до 18 лет. При применении препарата Доцетаксел Сандоз® в комбинации с другими препаратами следует также учитывать противопоказания к их применению.	• выраженные нарушения функции печени; • беременность и период кормления грудью; • детский возраст до 18 лет. При применении препарата Доцетаксел Сандоз® в комбинации с другими препаратами следует также учитывать противопоказания к их применению.
Организация, принимающая претензии потребителей: ЗАО «Сандоз», 125315, г. Москва, Ленинградский проспект, д. 72, корп. 3; телефон: (495) 660-75-09; факс: (495) 660-75-10.	Организация, принимающая претензии потребителей: АО «Сандоз», 125315, г. Москва, Ленинградский проспект, д.70; телефон: (495) 660 75 09, факс: (495) 660 75 10.

Директор департамента
по разработке продуктов
АО "Сандоз"



Горожанин А.В.