PA3PEIIIEHUE

на ввод в гражданский оборот в Российской Федерации серии или партии произведенного в Российской Федерации или ввозимого в Российскую Федерацию иммунобиологического лекарственного препарата

от 17.02.2023 № 010197/23

Выдано Федеральному государственному автономному научному учреждению "Федеральный научный центр исследований и разработки иммунобиологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН" (Институт полиомиелита), Россия, 117218, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Котловка, ул. Кржижановского, д. 29, к. 5, этаж 3, пом. І, ком. № 6, ИНН: 7751023847.

(наименование юридического лица, юридический адрес, ИНН)

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения на основании заключения Московской испытательной лаборатории контроля качества лекарственных средств Федерального государственного бюджетного учреждения "Информационно-методический центр по экспертизе, учету и анализу обращения средств медицинского применения" Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

(наименование федерального государственного бюджетного учреждения)

от <u>02.02.2023</u> № <u>57ДК-11/23</u> разрешает ввод в гражданский оборот (дата)

в Российской Федерации иммунобиологического лекарственного препарата

Вакцина клещевого энцефалита культуральная очищенная концентрированная

инактивированная сухая

(торговое наименование)

Вакцина для профилактики клещевого энцефалита

(международное непатентованное наименование группировочное или химическое) лиофилизат для приготовления суспензии для внутримышечного введения 0.5 мл/доза 1 мл (2 дозы) - ампулы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 1 мл-5 шт./ - для лечебно-профилактических учреждений

(форма выпуска с указанием лекарственной формы, дозировки, фасовки и количество в упаковке)

серии 546 (серия растворителя 552), объем серии или партии 3735

(количество упаковок)

годен до 12.2025 (срок годности)

(номер серии)

производства Федерального государственного автономного научного учреждения "Федеральный научный центр исследований и разработки иммунобиологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН" (Институт полиомиелита) (ФГАНУ "ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН" (Институт полиомиелита)), Россия, г. Москва, поселение Московский, п. Института полиомиелита, влд. 8 (все стадии, включая выпускающий контроль качества).

(наименование и адрес производителя с указанием стадий производства)

Регистрационное удостоверение № P N003793/01 от 26.05.2009.

Держатель регистрационного удостоверения Федеральное государственное автономное научное учреждение "Федеральный научный центр исследований и разработки иммунобиологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН" (Институт полиомиелита) (ФГАНУ "ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН" (Институт полиомиелита)), Россия, 1,17218, г. Москва, вн. тер.г. муниципальный округ Котловка, ул. Кржижановского, д. 29, к. 5 этаж 3, пом. 1, ком. № 6.

(наименование, адрес)

климаверна

ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Заместитель руководителя

Сертификат 011742460CC31540D345E85B0507E482 Владелец Пархоменко Дмитрий Всеголодович Действителен с 14.02.2023 по 09.05.2024

Д.В. Пархоменко

NE NE

ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ НАУЧНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ

«Федеральный научный центр исследований и разработки иммунобиологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полномнелита) 117218, Российская Федерация, г. Москва, ви-тер.г. Муницинальный округ Котловка, улина Кржижановского, дов. 29, корпус 5, этаж 3, помещение 1, компата № 6

Вид: Стандартная заполняемая форма

(растворитель):

Название: Паспорт

552

Форма №: Пс № 11-06-000 Версии: 02 Стр. 1 из 3

Мая 2026 г.

		ПАСПОРТ № <u>371</u>		
ИНАКТИВИРОВАННАЯ СУХ	ілифоил ,ra)	ИТА КУЛЬТУРАЛЬНАЯ ОЧИЩЕН ИЗАТ ДЛЯ ПРИГОТОВЛЕНИЯ СУС ЗКТЕ С РАСТВОРИТЕЛЕМ - АЛЮ	пензии для	I ВНУТРИМЫШЕЧНОГО —
		Дата выпуска (вакцина):	25.5	Декабрь 2022 г.
Homen cenum (pavinupa).	516	Годен до (вакцина):		Декабря 2025 г.

Номер серии (вакцина):	546	Годен до (вакцина):	Декабря 2025 г.
		Объем серии (вакцина):	18 675 ампул
		Количество доз:	две
Производственный штамм	Штамм «Софьии» депонирован в коллекции штаммов Подразделения Институт вирусологии им. Д.И. Ивановского ФГБУ «НИЦЭМ им. Н.Ф. Гамален» Минздрава России. Серия № 163/162/228		
Номер серии	A. Carrier and A. Car	Дата выпуска (растворитель):	Ноябрь 2022 г.
	5.53		

		Ооъем серии (растворитель):	18 675 ампул
Срск годности комплекта (вакцина с растворителем):	Marahna	Общее количество упаковок вакцины в комплекте с растворителем:	
		Количество упаковок вакцины с растворителем серии №552	3 735

Годен до (растворитель):

ИСПЫТАНИЯ ПРОВЕДЕНЫ ПО <u>НД Р N003793/01-240321 ИЗМЕНЕНИЕ № 1, ИЗМЕНЕНИЕ № 2, ИЗМЕНЕНИЕ № 3 (номер НД)</u>

		(номер НД)		
№ 11/11	Наименованне показателя	Требования НД	Результат испытания	
Ва	акцина клещевого сухая, лиофилизат	энцефалита культуральная очищенная к для приготовления суспензии для внут серия № 546	онцентрированная инактивированная римышечного введения 0,5 мл/доза,	
	Описание	Пористая масса белого цвета, гигроскопична. Восстановленный препарат - гомогенная непрозрачная суспензия белого цвета, при отстаивании разделяющаяся на бесцветную прозрачную жидкость и рыхлый осадок белого цвета. При встряхивании хлопья, конгломераты и посторонние частицы должны отсутствовать	Пористая масса белого цвета, гигроскопична. Восстановленный препарат - гомогенная непрозрачная суспензия белого цвета, при отстаивании разделяющаяся на бесцветную прозрачную жидкость и рыхлый осадок белого цвета. При встряхивании хлопья, конгломераты и посторонние частицы отсутствуют	
2.	Подлинность	Должна быть подлинной. Должна вызывать специфический иммунитет к вирусу клещевого энцефалита при иммунизации мышей линии Balb/c.	Подлинна. Вызывает специфический иммунитет к вирусу клещевого энцефалита при иммунизации мышей линии Balb/c.	
3.	Время растворения	Не более 3 минут.	2 минуты	
4.	Время седиментационной устойчивости	Суспензия, образующаяся при встряхивании, не должна расслаиваться в течение 3 минут.	Более 3 минут	
5.	Количественное определение антигена	Титр антигена должен быть не менее 1:128.	1:1024	
6.	Потеря в массе при высушивании	Не более 2,0 %.	1,4 %	
7.	Стерильность	Должна быть стерильной.	Стерильна	
8.	Ба ктери альные эндотоксины	Не более 50 ЕЭ/мл,	Менее 50 ЕЭ/мл	
9.	Аномальная токсичность	Должна быть нетоксична.	Нетоксична	

THE STATE OF THE S

ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ НАУЧНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ

«Федеральный паучный центр песледований и разработки иммунобнологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полномичелита)

117218, Российская Федерация, г. Москва, вистер.г. Муниципальный округ Котловка, улица Кржижановского, дом. 29, корпус 5, этаж 3, помещение 1, компата № 6

ид: С	тандартная заполняемая фо	рма Название: Паснорт	Форма №: Пе № 11-06-000 Версии: 02 Стр. 2 из 3
0.	pН	7,4 – 7,8.	7,6
11.	Специфическая активность (иммуногенность)	Должна быть специфически активна. Минимальная иммунизирующая доза вакцины (МИД $_{50}$) должна быть в пределах от 0,001 до 0,017 мл. Коэффициент сравнительной иммуногенности $K \ge 0,5$.	МИД ₅₀ = 0,0050 мл. K=2,1
	Растворитель вакц	ины клещевого энцефалита культуральн инактивированной сухой — алюминия г серия № 552	идроксида гель, Гомогенная непрозрачная суспензия
1.	Описание	Гомогенная непрозрачная суспензия белого цвета, при отстаивании разделяющаяся на бесцветную прозрачную жидкость и рыхлый осадок белого цвета. При встряхивании хлопья, конгломераты и посторонние частицы должны отсутствовать	белого цвета, при отстаивании разделяющаяся на бесцветную прозрачную жидкость и рыхлый осадок белого цвета. При встряхивании хлопья, конгломераты и посторонние частицы отсутствуют.
2.	Содержание алюминия	0,6 - 1,0 мг/мл. 0,78 мг/мл	
3.	рН	5,5 - 8,5.	7,4
4.	Время седиментационной устойчивости	Суспензия, образующаяся при встряхивании, не должна расслаиваться в течении 3 мин.	Более 3 мин
5.	Стерильность	Должен быть стерильным. Стерилен	
6.	Аномальная токсичность	Должен быть нетоксичен.	Нетоксичен
7.	Извлекаемый объем	Не менее номинального (0,5 мл или 1 мл).	Не менее номинального (1 мл)
80.	Упаковка	Первичная упаковка: По 1 дозе (0,5 мл) вакцины в ампулах объемом 1 мл или по 2 дозы (1 мл) в ампулах объемом 3 мл из стекла 1-го гидролитического класса по ИСО 9187. Растворитель — по 0,5 мл в ампулах объемом 1 мл для 1 дозовой вакцины или по 1 мл в ампулах объемом 3 мл для 2-х дозовой вакцины из стекла 1-го гидролитического класса по ИСО 9187. Выпускают в комплектах: Комплект № 1 состоит из 1 ампулы, содержащей 1 дозу (0,5 мл) вакцины и 1 ампулы, содержащей 0,5 мл растворителя. Комплект № 2 состоит из 1 ампулы, содержащей 2 дозы (1 мл) вакцины и 1 ампулы, содержащей 1 мл растворителя. Вторичная упаковка Пять комплектов № 1 или № 2 в пачке из картона коробочного с инструкцией по применению и ножом ампульным при необходимости. При упаковке ампул, имеющих кольцо излома или точку для вскрытия, нож ампульный не вкладывают.	Первичная упаковка: По 2 дозы (1 мл) в ампулах объемом 3 мл из стекла 1-го гидролитического класса по ИСО 9187. Растворитель —по 1 мл в ампулах объемом 3 мл для 2-х дозовой вакцины из стекла 1-го гидролитического класса по ИСО 9187. Комплект № 2 состоит из 1 ампулы, содержащей 2 дозы (1 мл) вакцины и 1 ампулы, содержащей 1 мл растворителя. Вторичная упаковка: Пять комплектов № 2 в пачке из картона коробочного с инструкцией по применению. Ампулы имеют точку для вскрытия.



9.

Маркировка

ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ НАУЧНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ

«Федеральный научный центр исследований и разработки иммунобнологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полномнелита) 117218, Российская Федерация, г. Москва, вилтер.г. Муниципальный округ Котловка, улица Кржижановского, дом. 29, корпус 5, этаж 3, помещение 1, компата № 6

Вид: Стандартная заполняемая форма

Название: Паспорт

Форма №: Пс № 11-06-000 | Версия: 02 | Стр. 3 из 3

На первичной упаковке (этикетка на ампулу с вакциной) указывают: сокращенное наименование производителя и держателя (владельца) PУ, страну, наименование, способ введения, количество доз и объем в мл в ампуле, объем одной дозы в мл, номер серии, дату выпуска, срок взрослых».

годности («Годен до:»), «для детей с 3 лет и На первичной упаковке (этикетка на ампулу с растворителем) указывают: сокращенное наименование производителя и держателя (владельца) РУ, страну, наименование растворителя (растворитель вакцины клешевого энцефалита культуральной очищенной концентрированной инактивированной сухой кинимопль гидроксида гель), объём в мл, номер серии, дату выпуска, срок годности («Годен до:»). На вторичной упаковке (картонная пачка) указывают: полное и сокращенное наименование производителя и держателя (владельца) РУ, страну, юридический адрес. торговое наименование, группировочное наименование, лекарственную форму; состав на 1 дозу с указанием названия и количества действующего вещества и перечня вспомогательных веществ; количество ампул с вакциной, количество доз во вторичной упаковке, количество доз и объем в мл в ампуле, объем одной дозы в мл, количество ампул с растворителем и его объем в мл в ампуле, номер серии и дату выпуска вакцины и растворителя, срок годности комплекта (вакцина с растворителем) («Годен до»), серийный номер, GTIN, контрольный идентификационный знак (КИЗ), условия хранения, «стерильно», номер регистрационного удостоверения, штрих код EAN, сигнальная полоса красного цвета, предупредительные надписи: «для детей с 3 лет и взрослых», «Препарат не содержит формальдегида, антибиотиков и консервантов», «в комплекте с растворителем - алюминия гидроксида гель», «Хранить в недоступном для детей месте», «Растворять только прилагаемым растворителем», «Перед применением встряхнуть», «Антитела к ВИЧ-1, ВИЧ-2, к вирусу гепатита С и поверхностный антиген вируса гепатита В отсутствуют», условия отпуска «Для лечебно-профилактических учреждений», код упаковки.

На первичной упаковке (этикетка на ампуле с вакциной) указано: сокращенное наименование производителя и держателя PУ, (владельца) страна, торговое наименование, способ введения, количество доз и объем в мл в ампуле, объем одной дозы в мл, номер серии, дата выпуска, срок годности («Годен до:»), «для детей с 3 лет и взрослых».

На первичной упаковке (этикетка на ампуле с растворителем) указано: сокращенное наименование производителя и держателя (владельца) РУ, страна, наименование растворителя (растворитель вакцины клещевого энцефалита культуральной очищенной концентрированной инактивированной сухой алюминия гидроксида гель), объём в мл, номер серии, дату выпуска, срок годности («Годен до:»). На вторичной упаковке (картонная пачка) указано: полное и сокращенное наименование производителя и держателя (владельца) РУ, страна. юридический адрес, торговое наименование, группировочное наименование, лекарственная форма; состав на 1 дозу с указанием названия и количества действующего вещества И вспомогательных веществ; количество ампул с вакциной, количество доз во вторичной упаковке, количество доз и объем в мл в ампуле, объем одной дозы в мл, количество ампул с растворителем и его объем в мл в ампуле, номер серии и дата выпуска вакцины и растворителя, срок годности комплекта (вакцина с растворителем) («Годен до»), серийный номер, GTIN. контрольный идентификационный знак (КИЗ), условия хранения, «стерильно», регистрационного удостоверения, штрих код EAN, сигнальная полоса красного цвета, предупредительные надписи: «для детей с 3 лет и взрослых», «Препарат не содержит формальдегида, антибиотиков консервантов», «в комплекте с растворителем - алюминия гидроксида гель», «Хранить в недоступном для детей месте», «Растворять только прилагаемым растворителем», «Перед применением встряхнуть», «Антитела к ВИЧ-1, ВИЧ-2, к вирусу гепатита С и поверхностный антиген вируса гепатита В отсутствуют», условия отпуска «Для лечебнопрофилактических учреждений», упаковки.

ЗАКЛЮЧЕНИЕ:

Вакцина клещевого энцефалита культуральная очищенная концентрированная инактивированная сухая, лиофилизат для приготовления суспензии для внутримышечного введения 0,5 мл/доза серия № 546 в комплекте с растворителем - алюминия гидрокси**ла тель:сер**ия № 552 соответствует требованиям НД Р N003793/01-240327-03 менение № 1, изменение № 2, изменение №3. 10-11-2 да си бесер Фетарация город Москва,

«22» декабря 2022 г.

Начальник ОКК:

	11.555 B 0 0 0
Gille	(Cib. Cabub
(подпись)	(ФИО)