

## РАЗРЕШЕНИЕ

на ввод в гражданский оборот в Российской Федерации серии или партии  
произведенного в Российской Федерации или ввозимого в Российскую Федерацию  
иммунобиологического лекарственного препарата  
от 01.07.2021 № 004365/21

Выдано Закрытому акционерному обществу "Научно-производственная компания  
"КОМБИОТЕХ", Россия, 117997, г. Москва, ул. Миклухо-Маклая, д. 16/10, корп. 71,  
ИНН: 7709067311.

(наименование юридического лица, юридический адрес, ИНН)

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения на основании  
заключения испытательного центра экспертизы качества медицинских  
иммунобиологических препаратов Федерального государственного бюджетного  
учреждения "Научный центр экспертизы средств медицинского применения"  
Министерства здравоохранения Российской Федерации

(наименование федерального государственного бюджетного учреждения)

от 24.06.2021 № 615/НЦЭСМП разрешает ввод в гражданский оборот  
(дата) (номер)

в Российской Федерации иммунобиологического лекарственного препарата  
Вакцина гепатита В рекомбинантная дрожжевая

(торговое наименование)

Вакцина для профилактики вирусного гепатита В

(международное непатентованное наименование группировочное или химическое)

суспензия для внутримышечного введения 1 мл (1 доза) - ампулы (10 шт.) -  
пачки картонные - для лечебно-профилактических учреждений

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

серии 247-0321, объем серии или партии 22785,  
(номер серии) (количество упаковок)

годен до 03.2025,  
(срок годности)

производства ЗАО НПК "КОМБИОТЕХ", Россия, 117997, г. Москва, ул. Миклухо-  
Маклая, д. 16/10, корпус 71-61.

(наименование и адрес производителя с указанием стадий производства)

Регистрационное удостоверение № Р N000738/01 от 19.11.2007.

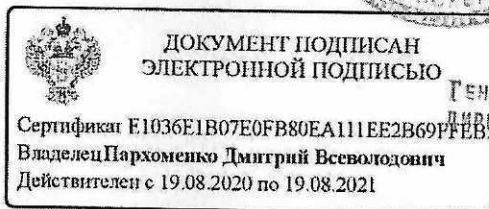
Держатель регистрационного удостоверения ЗАО НПК "КОМБИОТЕХ", Россия,  
117997, г. Москва, ул. Миклухо-Маклая, д. 16/10, корп. 71

(наименование, адрес)

Заместитель руководителя



Д.В. Пархоменко



ГЕНЕРАЛЬНЫЙ ДИРЕКТОР

ЯКОВЛЕВ М.С.



ПАСПОРТ 003-21

✓ Вакцина гепатита В рекомбинантная дрожжевая  
суспензия для внутримышечного введения

*из 03.21*

Серия вакцины № 247-0321 ✓ 1 мл, 5/к  
дозировка, консервант

Дата розлива 04.03.2021 Количество 22785 упаковок (22785 ампул)

Срок годности до 03.2025 ✓

Контроль качества осуществлен в соответствии с НД Р N000738/01-190218 методами, указанными в спецификации (СП-КО-0400-007, СП-КО-0400-008, СП-КО-0400-137, СП-КО-0400-138)

Контрольный № ОБТК 587

КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ВАКЦИНЫ

Показатели	Нормы	Результаты
Описание	Гомогенная суспензия белого с сероватым оттенком цвета, без видимых посторонних включений, разделяющаяся при стоянии на бесцветную прозрачную жидкость и рыхлый осадок белого с сероватым оттенком цвета, легко разбивающийся при встряхивании.	<i>Соотв.</i>
Подлинность	Препарат должен содержать HBsAg.	<i>Соотв.</i>
Размер частиц	Суспензия вакцины должна свободно проходить в шприц через иглу № 0840.	<i>Соотв.</i>
Время седиментационной устойчивости	Суспензия вакцины, образующаяся при встряхивании, не должна расслаиваться в течение 5 мин.	<i>Соотв.</i>
Механические включения	Должны отсутствовать.	<i>Соотв.</i>
pH	От 6,4 до 7,4	<i>6,9</i>
Извлекаемый объем	Не менее номинального.	<i>не менее 1 мл</i>
Герметичности	Ампулы с препаратом должны быть герметичны.	<i>Соотв.</i>
Стерильности	Препарат должен быть стерильным.	<i>Соотв.</i>
Бактериальные эндотоксинны	Не более 30 ЕО/мл.	<i>0,5 ЕО/мл</i>
Общий белок	Не более 25 мг/мл.	<i>20,4 мг/мл</i>
Аномальная токсичность	Препарат должен быть нетоксичным.	<i>Соотв.</i>
Специфическая активность	Содержание HBsAg должно быть не менее 30 мкг/мл в отношении препарата.	<i>112 %</i>



ГЕНЕРАЛЬНЫЙ ДИРЕКТОР *С. Яковлев* ЯКОВЛЕВ М.С.



Показатели	Нормы	Результаты
Полнота сорбции	Содержание НВsAg в 1 мл надосадочной жидкости вакцины должно быть не более 1 % от номинального количества.	0,24 %
Тиомерсал	От 30 до 70 мкг в 1 мл. Отсутствует в вакцине без консерванта.	Отсутств.
Алюминий	От 0,35 до 0,65 мг (Al <sup>3+</sup> ) в 1 мл.	0,50 мг/мл
Производственные штаммы	<i>Saccharomyces cerevisiae</i> ДАН-041/p20 (серотип ay), <i>Hansenula polymorpha</i> КБТ-99/pHB-51 (серотип ay), <i>Hansenula polymorpha</i> КБТ-98/pHB-50 (серотип ad)	— ✓ ✓
Упаковка	По 1 мл (взрослая доза, 1 взрослая доза или 2 детские дозы) и по 0,5 мл (детская доза) в ампулы прозрачного бесцветного стекла НС-1 или стекла I-ого гидролитического класса. По 10 ампул в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой с инструкцией по применению и ножом ампульным в пачке из картона. При использовании ампул с точками надлома нож ампульный не вкладывают.	По 1 мл (взрослая доза) Соотв.
Маркировка	В соответствии с НД.	Соотв.
Хранение	В соответствии с СП 3.3.2.3332-16 при температуре от 2 до 8 °С. Замораживание не допускается. Допускается кратковременное (не более 72 часов) хранение при температуре не выше 30 °С.	Соотв.
Транспортирование	В соответствии с СП 3.3.2.3332-16 при температуре от 2 до 8 °С. Замораживание не допускается. Допускается кратковременное (не более 72 часов) транспортирование при температуре не выше 30 °С.	Соотв.
Срок годности	4 года	4 года

Заключение: серия вакцины соответствует требованиям НД Р N000738/01-190218

Дата выпуска 03.03.2021

Начальник производства

Дата выдачи паспорта 05.03.2021

Начальник ОБТ



ГЕНЕРАЛЬНЫЙ ДИРЕКТОР



Яковлев М.С.

Форма Ф03-РП-КО-0400-008

КОПИЯ ВЕРНА