

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 12.08.2021 № 004917/21

Выдано Закрытому акционерному обществу "Научно-производственная компания
"КОМБИОТЕХ", Россия, 117997, г. Москва, Миклухо-Маклая ул, 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 09.08.2021 № 774/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 - ампулы (10 шт.) -
пачки картонные - для лечебно-профилактических учреждений

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

серии 249-0621, объем серии или партии 24587,
(номер серии) (количество упаковок)

годен до 06.2025,
(срок годности)

производства ЗАО НПК "КОМБИОТЕХ", Россия, 117997, г. Москва, ул. Миклухо-
Маклая, д. 16/10, корпус 71-61 (все стадии, включая выпускающий контроль
качества).

(наименование и адрес производителя с указанием стадий производства)

Регистрационное удостоверение № P N000738/01 от 19.11.2007.

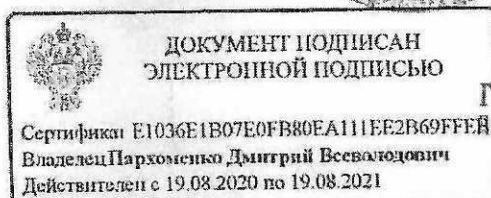
Держатель регистрационного удостоверения ЗАО НПК "КОМБИОТЕХ", Россия,
117997, г. Москва, ул. Миклухо-Маклая, д. 16/10, корп. 71

(наименование, адрес)

Заместитель руководителя



Д.В. Пархоменко



ГЕНЕРАЛЬНЫЙ
ДИРЕКТОР

Handwritten signature of D.V. Parhomenko
ЯКОВЛЕВ И

ПАСПОРТ 011-21

 Вакцина гепатита В рекомбинантная дрожжевая
 суспензия для внутримышечного введения

 Серия вакцины № 249-0621 (1 мл, б/к)
люлировка, консервант

 9 из 10
 06.21

 Дата розлива 14.05.2021 Количество 24587 упаковок (245877 ампул)

 Срок годности до 06.2025

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 540

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.	Соотв.
Подлинность	Препарат должен содержать HBsAg.	Соотв.
Размер частиц	Суспензия вакцины должна свободно проходить в шприц через иглу № 0840.	Соотв.
Время седиментационной устойчивости	Суспензия вакцины, образующаяся при встряхивании, не должна расслаиваться в течение 5 мин.	Соотв.
Механические включения	Должны отсутствовать.	Соотв.
pH	От 6,4 до 7,4	6,9
Имплаемый объем	Не менее номинального.	Не менее 1 мл
Герметизации	Ампулы с препаратом должны быть герметичны.	Соотв.
Стерильность	Препарат должен быть стерильным.	Соотв.
Бактериальные эндотоксины	Не более 30 ЕЭ/мл.	0,5 ЕЭ/мл
Общий белок	Не более 25 мкг/мл.	19,5 мкг/мл
Аномальная токсичность	Препарат должен быть нетоксичным.	Соотв.
Специфическая активность	Содержание HBsAg должно быть не менее 80 % по отношению к препарату сравнения. ED ₅₀ должна быть не более 250 нг.	112% Контроль качества для 10-й серии от серии 249-0621



Показатели	Нормы	Результаты
Полнота сорбции	Содержание НВsAg в 1 мл надосадочной жидкости вакцины должно быть не более 1 % от номинального количества,	0,23%
Тиомерсал	От 30 до 70 мкг в 1 мл. Отсутствует в вакцине без консерванта.	Отсутств.
Алюминий	От 0,35 до 0,65 мг (Al ³⁺) в 1 мл.	0,53 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)	<input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>
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.	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

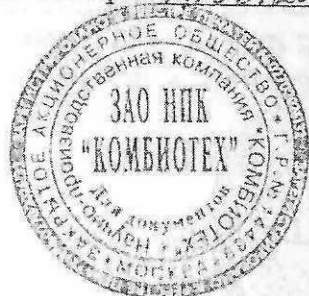
Заключение: серия вакцины соответствует требованиям НД Р N000738/01-190218

Дата выпуска 06.2021

Начальник производства

Дата выдачи паспорта 11.06.2021

Начальник ОБТК



Борискин А.Ч.
Ф.И.О.
Дукьянова Н.А.
Ф.И.О.

КОПИЯ ВЕРНА

ГЕНЕРАЛЬНЫЙ
ДИРЕКТОР

[Handwritten signature]

Яковлев М.Ф. Форм. Ф03-РП-КО-0400-008