### PA3PEMIENUE

на ввод в гражданский оборот в Российской Федерации серии или партии произведенного в Российской Федерации или ввозимого в Российскую Федерацию иммунобиологического лекарственного препарата от 28.03.2023 № 010534/23

Выдано Акционерному обществу "Научно-производственное объединение по			
медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген", Россия, 115088,			
г. Москва, ул. 1-я Дубровская, д. 15, стр. 2, ИНН: 7722422237.			
(наименование юридического лица, юридический адрес, ИНН)			
Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения на основании			
заключения Красноярского филиала ФГБУ "ИМЦЭУАОСМП" Росздравнадзора			
(наименование федерального государственного бюджетного учрежления)			
01 _28.03.2023_№ _53ДК-05/23 разрешает ввод в гражданский оборот			
(дата) (номер)			
в Российской Федерации иммунобиологического лекарственного препарата			
Энцевир Вакцина клещевого энцефалита культуральная очищенная			
концентрированная инактивированная сорбированная			
(торговое наименование)			
Вакцина для профилактики клещевого энцефалита			
(международное непатентованное наименование группировочное или химическое)			
суспензия для внутримышечного введения 0.5 мл/доза 0.5 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 T261122 , объем серии или партии 10386			
,			
(количество упаковок) годен до 11.2024			
(срок годности)			
производства Акционерного общества "Научно-производственное объединение по			
медицинским иммунооиологическим препаратам "Микрогеи" (АО "ШТО			
медицинским иммунооиологическим препаратам "Микрогек" (АО "ШТО			
медицинским иммунооиологическим препаратам "Микроген" (АО "НПО "Микроген"), Россия, 634040, Томская область, г. Томск ул Ивановского д 8 (вес			
"Микроген"), Россия, 634040, Томская область, г. Томск, ул. Ивановского, д. 8 (все стадии, включая выпускающий контроль качества).  (наименование и адрес произволителя с указанием стадий произволятеля)			
медицинским иммунооиологическим препаратам "Микроген" (АО "НПО "Микроген"), Россия, 634040, Томская область, г. Томск, ул. Ивановского, д. 8 (все стадии, включая выпускающий контроль качества).  ———————————————————————————————————			
медицинским иммунооиологическим препаратам "Микроген" (АО "НПО "Микроген"), Россия, 634040, Томская область, г. Томск, ул. Ивановского, д. 8 (все стадии, включая выпускающий контроль качества).  ———————————————————————————————————			
медицинским иммунооиологическим препаратам "Микроген" (АО "НПО "Микроген"), Россия, 634040, Томская область, г. Томск, ул. Ивановского, д. 8 (все стадии, включая выпускающий контроль качества).  ———————————————————————————————————			
медицинским иммунооиологическим препаратам "Микроген" (АО "НПО "Микроген"), Россия, 634040, Томская область, г. Томск, ул. Ивановского, д. 8 (все стадии, включая выпускающий контроль качества).  ———————————————————————————————————			
медицинским иммунооиологическим препаратам "Микроген" (АО "НПО "Микроген"), Россия, 634040, Томская область, г. Томск, ул. Ивановского, д. 8 (все стадии, включая выпускающий контроль качества).  ———————————————————————————————————			
медицинским иммунооиологическим препаратам "Микроген" (АО "НПО "Микроген"), Россия, 634040, Томская область, г. Томск, ул. Ивановского, д. 8 (все стадии, включая выпускающий контроль качества).  ———————————————————————————————————			
медицинским иммунооиологическим препаратам "Микроген" (АО "НПО "Микроген"), Россия, 634040, Томская область, г. Томск, ул. Ивановского, д. 8 (все стадии, включая выпускающий контроль качества).  ———————————————————————————————————			
медицинским иммунооиологическим препаратам "Микроген" (АО "НПО "Микроген"), Россия, 634040, Томская область, г. Томск, ул. Ивановского, д. 8 (все стадии, включая выпускающий контроль качества).  ———————————————————————————————————			

Заместитель руководителя

Д.В. Пархоменко



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Сертификат 011742460CC31540D345E85B0507E482 Владелен Нархоменко Лянтрий Всеволодович Действителен е 14.02.2023 по 09.05.2024

#### Акционерное общество

# «Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам «Микроген»

Адрес места осуществления лицензируемого вида деятельности: 634040, Томская область, г. Томск, ул. Ивановского, 8

### ПАСПОРТ № <u>586</u> от <u>11.01 2023.</u>

ЭнцеВир® Вакцина клещевого энцефалита культуральная очищенная концентрированная инактивированная сорбированная

Вакцина для профилактики клещевого энцефалита

суспензия для внутримышечного введения, 0,5 мл/доза

Регистрационное удостоверение Р N000763/01

Номер серии	T261120	Ž	
Количество, ед	ц. измерения	<u>10386</u>	упаковок

Дата выпуска 11 22 Годен до 11 24

Испытания проведены по НД Р N 000763/01-020719, Изм. № 1, Изм. № 2.

Показатели	Требования по НД Р N 000763/01-020719, Изм. № 1, Изм. № 2.	Результаты контроля
Описание	Гомогенная суспензия белого цвета, без посторонних включений	Гомогенная суспензия белого цвета, без посторонних включений Соответствует
Подлинность	Должна вызывать специфический иммунитет к вирусу клещевого энцефалита (КЭ) при иммунизации мышей линии Balb/c	Вызывает специфический иммунитет к вирусу клещевого энцефалита (КЭ) при иммунизации мышей линии Balb/c Coonsemcmsyen
Время седиментационн от устойчивости	Суспензия, образующаяся при встряхивании, не должна расслаиваться в течение 3 мин	Суспензия, образующаяся при встряхивании, н рассяаивается в течение 3 мин Соответствует
Проходимость через иглу	Суспензия, образующаяся при встряхивании, должна свободно проходить в шприц через иглу 0,8х40	Суспензия, образующаяся при встряхивании, свободно проходит в шприц через иглу 0,8х40 Соответствует
p l	От 7,4 до 7,8	7,6 Coomeemcmeyem
Извлекаемый объем	Не менее номинального	Соответствует
Стерильность	Должна быть стерильной	Стерильная Соответствует
51 ктериальные эндотоксины	Не более 25 ЕЭ/мл	Менее 25 ЕЭ/мл Соответствует
Аломальная гоминость	Должна быть истоксичной	Нетоксична Соответствует
Свецифическая жгивность	Должна быть специфически активна. МИД <sub>50</sub> должна быть в пределах от 0,001 до 0,017 мл	Специфически активна. МИД <sub>50</sub> <u>ООГО</u> мл Соответствует
Содержание пактивированно го антигена вируса КЭ	От 0,6 до 3,0 мкг/доза	1,62 MKZ/доза Coomeemcmsyem
Толнота сорбции итигена	От 80 до 100% на сорбенте алюминия гидроксиде	99.62 % на сорбенте алюминия гидроксид Соответствует
Осдержание люминия	От 0,30 до 0.50 мг в дозе	О.35 мг в дозе Соответствует
Caxaposa	От 20 до 30 мг в дозе	25 мг в дозе Соответствует
Історонние прим	еси;	- comments of
санамицина Учьфат	Должен отсутствовать	Отсутствует Соответствует
<b>Г</b> ормальдегид	Не более 10 мкг/доза	Менее 10 мкг/доза Соответствует

Показатели	Требования по НД Р N 000763/01-020719, Изм. № 1, Изм. № 2.	Результаты контроля
Производственные штаммы и штаммы для контроля (тест-штаммы)	Производственный вирулентный штамм вируса клещевого энцефалита «205» депонирован в Государственной коллекции вирусов подразделения ФГБУ «НИЦЭМ им. Н.Ф. Гамалеи» Минздрава России - Институте вирусологии им. Д.И. Ивановского» (№ депонента ГКВ-553) и в Государственной коллекции возбудителей вирусных инфекций, риккетсиозов ФБУН ГНЦ ВБ «Вектор» (инвентарный номер V-171). Штамм для контроля — вирулентный тест-штамм вируса клещевого энцефалита «Абсеттаров» депонирован в Государственной коллекции возбудителей вирусных инфекций, риккетсиозов ФБУН ГНЦ ВБ «Вектор» (инвентарный номер V-172)	Производственный вирулентный штамм вирусо клещевого энцефалита «205». Штамм для контроля— вирулентный тест- штамм вируса клещевого энцефалита «Абсеттаров». Соответствует
Упаковка	По 0,5 мл (1 доза) в ампулы вместимостью 1 или 2 мл из стекла 1-го гидролитического класса по ТУ 9462-001-53908805-2006, ТУ 9462-001-84299122-2010 или ISO 9187.  Маркировку на ампулы наносят быстрозакрепляющейся краской (чернилами) или на ампулы наклеивают самоклеящуюся этикетку (ТУ 9570-001-14856437-2010 или марки FASSON, или аналогичного качества).  1. По 10 ампул в пачке из картона по ГОСТ 33781-2016 или картона марки Hansol, Корея, или апалогичного качества, вместе с инструкцией по применению и скарификатором ампульным (ТУ 9432-001-02068953-2004 или ТУ 9398-002-14783767-2010, или аналогичного качества). При упаковке ампул, имеющих кольцо излома или точку для вскрытия, скарификатор ампульный не вкладывают.  2. По 5 ампул помещают в кассетную контурную упаковку из картона марки хромовый или хром-эрзац по ГОСТ 7933-89 или из картона марки Напѕоl, Корея, или аналогичного качества. По 2 кассетные контурные упаковки с инструкцией по применению помещают в пачку из картона по ГОСТ 33781-2016 или картона марки Напѕоl, Корея, или аналогичного качества. По 2 кассетные контурные упаковки с инструкцией по применению помещают в пачку из картона по ГОСТ 33781-2016 или картона марки Напѕоl, Корея, или аналогичного качества.	По 0,5 мл (1 доза) в ампулы вместимостью I мл из стекла 1-го гидролитического класса по TУ 9462-001-84299122-2010.  Маркировка на ампулах: на ампулы наклеена самоклеящаяся этикетка (ТУ 9570-001-81712294-2008).  По 5 ампул, имеющих точку для вскрытия в кассетной контурной упаковке из картона марки «Кама». По 2 кассетные контурные упаковки с инструкцией по применению в пачке из картона марки «Кама».
	Групповая и транспортная упаковка по ГОСТ 17768-90. Первичная упаковка. На ампуле указывают: сокращенное торговое (без маркировки в) наименование препарата (ЭНЦЕВИР), объем препарата в ампуле, номер серии (буквенно-цифровое обозначение). дату выпуска (ДАТА ВЫП), срок годности (ДО). На этикетке вмпулы указывают: краткое наименование производителя (АО «НПО «Микроген»), сокращенное торговое (с маркировкой в) наименование препарата в ампуле, (О,5 мл/доза), объем препарата в ампуле (О,5 мл), количество доз препарата в ампуле, номер серии (буквенно-цифровое обозначение), дату выпуска (дата вып), срок годности (до). Вторичная упаковка. На пачке указывают: краткое наименование производителя, его товарный знак, адрес и телефон, адрес и телефон производства, полное торговое (с маркировкой в) наименование препарата, группировочное наименование препарата, дозировку (0,5 мл/доза), информацию о составе, количество ампул в пачке, объем препарата в ампуле (0,5 мл) и количество доз в ампуле, номер серии (буквенноцифровое обозначение), дату выпуска, срок годности, способ применения: «Способ применения - см. Инструкцию», условия отпуска («Только для лечебно-	Порвичная упаковка. На этикетке ампулы указано: краткое наименование производителя (АО «НПО «Микроген»), сокращенное торговое (с маркировкой в) наименование препарата (ЭнуеВирв), дозировка (0,5 мл/доза), объем препарата в ампуле (0,5 мл), количество доз препарата в ампуле (1 доза), номер серии (буквенно-цифровое обозначение), дата выпуска (дата вып), срок годности (до).  Вторичная упаковка. На пачке указано: краткое наименование производителя, его товарный знак, адрес и телефон, адрес и телефон производства, полное торговое (с маркировкой в) наименование пуспарата, группировочное наименование, лекарственная форма, дозировка (0,5 мл/доза), информация о составе, количество ампул в пачке, объем препарата в ампуле (0,5 мл) и количество доз в ампуле, номер серии (буквенно-шифровое объзилиемие)
	профилактических учреждений»), номер свидетельства на товарный знак, номер регистрационного удостоверения, условия хранения, штрих-код, предупредительные надписи «Стерильно», «Перед применением встряхнуть», «Хранить в недоступном для детей месте», «Антитела к ВИЧ-1, ВИЧ-2, к вирусу	дата выпуска, срок годности, способ применения: «Способ применения: «Способ применения - см. Инструкцию», условия отпуска («Только для лечебно-профилактических учреждений»), номер свидетельства на товарный знак, номер регистрационного удостоверения, условия кранения, итрих-код, предупредительные

## ПАСПОРТ № <u>586</u> от <u>1101.2025</u> ЭнцеВир®

Показатели	Требования по НД Р. № 000763/01-020719, Изм. № 1, Изм. № 2.	Результаты контроля
	генатита С и поверхностный антиген вируса генатита В отсутствуют», «Вакцина не содержит антибиотиков и консервантов», средство идентификации.	надписи «Стерильно», «Перед применснием встряхнуть», «Хранить в недоступном для детей месте», «Антитела к ВИЧ-1, ВИЧ-2, к вирусу гепатита С и поверхностный антиген вируси гепатита В отсутствуют», «Вакцина не содержит антибиотиков и консервантов» средство идентификации. Соответствует
ранспортирова ие	При температуре от 2 до 8 °C. Не замораживать.	
ранение	При температуре от 2 ло 8 °C. Не жмораживать.	
рек годности	2 года	Дата выпуска: 26 11 2022 Годен до 30.11 2024 Соответствует

3 аключение: Лекарственный препарат ЭнцеВир® суспензия для внутримышечного введения 0.5 мл/доза серии *Т161121* соответствует требованиям НД Р № 000763/01-020719, Изм. № 1, Изм. № 2.

Дата выдачи паспорта «<u>44</u>» <u>04</u> 2023 г.

Старинти микробнолог ОБТК(ОКК)

Начальник ОБТК(ОКК)

Содил в достиров (ФИО)

(Подпись)

(Подпись)