

РАЗРЕШЕНИЕ

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

№ Р006-00110-77/00668330 от 03.08.2023

Выдано Обществу с ограниченной ответственностью "ФОРТ", Россия, 390540,
Рязанская область, м. р-н Рязанский, сельское поселение Окское, д. Ялтуново,
тер. фармацевтического комплекса, стр. 1А, ИНН: 6234028965.

(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 учреждения)

от 01.08.2023 № 942ДКд-05/23 разрешает ввод в гражданский оборот
(дата) (номер)

в Российской Федерации иммунобиологического лекарственного препарата

Ультрикс® Квадри Вакцина гриппозная четырехвалентная инактивированная
расщепленная

(торговое наименование)

Вакцина для профилактики гриппа [инактивированная]

(международное непатентованное наименование группировочное или химическое)

раствор для внутримышечного введения 0.5 мл/доза 0.5 мл (1 доза) -

шприцы (10 шт.) - пачки картонные - для лечебно-профилактических учреждений

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

серии 140623, **объем серии или партии** 52299,
(номер серии) (количество упаковок)

годен до 06.2024,
(срок годности)

производства Общества с ограниченной ответственностью "ФОРТ" (ООО "ФОРТ"),
Россия, 390540, Рязанская область, Рязанский район, сельское поселение Окское,
стр. 1з (все стадии, включая выпускающий контроль качества).

(наименование и адрес производителя с указанием стадий производства)

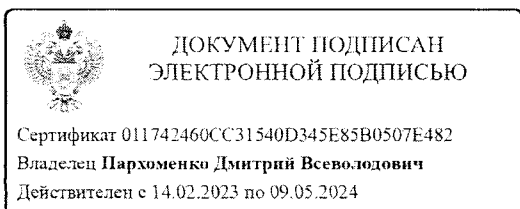
Регистрационное удостоверение № ЛП-005594 от 19.06.2019.

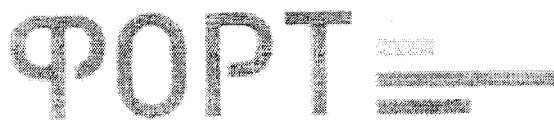
Держатель регистрационного удостоверения Общество с ограниченной
ответственностью "ФОРТ" (ООО "ФОРТ"), Россия, 390540, Рязанская область,
Рязанский район, сельское поселение Окское, стр. 1а.

(наименование, адрес)

Заместитель руководителя

Д.В. Пархоменко





Лицензия № 00034-ЛС
от 20 октября 2020 года
Россия, 390540,
Рязанская область, Рязанский район,
сельское поселение Окское, стр. 1а

ПАСПОРТ № 014-УКШ/23

Наименование продукции	Ультрике® Квадри Вакцина гриппозная четырехвалентная инактивированная расщепленная, раствор для внутримышечного введения 0,5 мл/доза, шприцы в упаковке № 10
Номер серии	140623
Дата производства	06.2023
Годен до	06.2024
Количество единиц готовой продукции в серии	52 299 упаковок
Производитель	ООО «ФОРТ», Россия
Регистрационное удостоверение	ЛП-005594 от 19.06.2019, (дата замены 31.10.2022) ИД ЛП-005594-190619, Изменение №1 от 21.04.2020, Изменение №2 от 11.01.2021, Изменение №3 от 28.07.2022, Изменение №3 от 31.10.2022, Изменение №4 от 23.11.2022, Изменение №5 от 16.02.2023.
Испытания проведены по	

РЕЗУЛЬТАТЫ АНАЛИЗА

Наименование показателя	Требования нормативной документации	Результаты испытаний
Описание	Бесцветная или слегка желтоватая прозрачная жидкость, возможно наличие слабой опалесценции	Бесцветная жидкость со слабой опалесценцией
Ноддингность	Каждый подтип и тип антигена должен образовывать четкие кольца преципитации при взаимодействии со специфической сывороткой в агарозном геле	Подтверждается
Прозрачность	Должен выдерживать сравнение с эталоном III	Выдерживает сравнение с эталоном III
Цветность	Интенсивность окраски раствора не должна быть более эталона Y ₃	Интенсивность окраски раствора менее эталона Y ₅
Механические включения	Должен соответствовать требованиям при определении видимых механических включений	Соответствует
pH	От 7,0 до 7,6	7,41
белок	Не более 360 мкг/доза	122,5 мкг/доза
Извлекаемый объём	Не менее номинального (0,5 мл)	Соответствует
Стерильность	Должен быть стерилен	Стерильный
Аномальная токсичность	Должен быть нетоксичен	Нетоксичный
Специфическая безопасность	Не должен содержать живого вируса гриппа	Безопасен, не содержит живого вируса гриппа

Наименование показателя	Требования нормативной документации	Результаты испытаний
Специфическая активность	В 1 дозе (0,5 мл) должна содержать гемагглютинин вирусов гриппа подтипов А и типов В: A/(H1N1) – (15,0±2,0) мкг A/(H3N2) – (15,0±2,0) мкг B/(Victoria lineage) – (15,0±2,0) мкг B/(Yamagata lineage) – (15,0±2,0) мкг	A/(H1N1) – 15,9 мкг A/(H3N2) – 16,9 мкг B/(Victoria lineage) – 15,6 мкг B/(Yamagata lineage) – 15,1 мкг
Октоксинол-10	Не более 300 мкг/мл	262 мкг/мл
Бактериальные эндотоксины	Не более 100 ЕЭ/доза	0,12 ЕЭ/доза
Реактогенность*	Должен быть ареактогенен или слабо реактогенен	Слабо реактогенен
Иммуногенность*	Должен быть иммуногенен	Иммуногенен
Овальбумин	Не более 1 мкг/доза	0,056 мкг/доза
Полисорбат 80	Не более 500 мкг/мл	377 мкг/мл
Производственные штаммы	Должны соответствовать по антигенной структуре штаммам вируса гриппа типа А (подтипы A/(H1N1) и A/(H3N2)) и типа В (линии Victoria lineage и Yamagata lineage), рекомендованным ВОЗ на текущий эпидемический сезон для Северного полушария	Соответствуют по антигенной структуре штаммам вируса гриппа типа А (подтипы A/(H1N1) и A/(H3N2)) и типа В (линии Victoria lineage и Yamagata lineage), рекомендованным ВОЗ на текущий эпидемический сезон для Северного полушария
Упаковка	<p>По 0,5 мл (1 доза) в шприцах из стекла типа I (Eur.Ph) с впаянной иглой (ISO7886-84) с защитным колпачком.</p> <p>На каждый шприц наклеивают этикетки из бумаги этикеточной (ГОСТ 7625-86) или писчей (ГОСТ 18510-87) или самоклеящиеся этикетки из бумаги (ТУ ОП 5453-001-5948010001-03 или ТУ 9572-001-57072516-02 или аналогичного качества) или пленки самоклеящейся из полипропилена производства «UPM Raflatac» или аналогичного качества.</p> <p>По 1 шприцу в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной, покрытой пленкой полимерной.</p> <p>По 10 контурных ячейковых упаковок в пачке из картона (ГОСТ 33781-2016 или аналогичного качества) вместе с инструкцией по применению.</p>	<p>По 0,5 мл (1 доза) в шприцах из стекла с впаянной иглой с защитным колпачком.</p> <p>На каждый шприц наклеена этикетка из пленки самоклеящейся из полипропилена.</p> <p>По 1 шприцу в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной, покрытой пленкой полимерной</p> <p>По 10 контурных ячейковых упаковок в пачке из картона вместе с инструкцией по применению</p> <p>Соответствует</p>

Наименование показателя	Требования нормативной документации	Результаты испытаний
Маркировка	<p>Первичная упаковка. На этикетке шприца указывают: торговое наименование препарата (Ультрикс® Квадри), номер серии, дозировку, количество доз, дату выпуска, срок годности. Этикетка шприца может быть с меткой, соответствующей ½ дозы (0,25 мл), или без метки.</p> <p>Вторичная упаковка.</p> <p>На пачке указывают: наименование производителя лекарственного препарата, адрес, телефон, факс; адрес места производства; логотип ООО «ФОРТ»; торговое (Ультрикс® Квадри) и полное наименование препарата (Вакцина гриппозная четырехвалентная инактивированная расщепленная), группировочное наименование препарата, лекарственную форму, информацию о составе, дозировку (0,5 мл/доза), количество шприцев, содержащих по 1 дозе каждый, в пачке, номер серии, дату выпуска, срок годности, способ применения: «Способ применения – см. Инструкцию», условия отпуска, номер свидетельства на товарный знак, номер регистрационного удостоверения, условия хранения, штрих-код, указание эпидемического сезона, для которого предназначен лекарственный препарат, петля «Мёбиуса», предупредительные надписи: «Стерильно», «Вакцинныи штаммы культивированы на куриных эмбрионах», «Хранить в недоступном для детей месте», «Без консерванта». На пачку могут наноситься средства идентификации (в случае, если это требует законодательство) и производственные коды.</p>	<p>Первичная упаковка. На этикетке шприца указано: торговое наименование препарата (Ультрикс® Квадри), номер серии, дозировку, количество доз, дату выпуска, срок годности. Этикетка шприца без метки.</p> <p>Вторичная упаковка.</p> <p>На пачке указано: наименование производителя лекарственного препарата, адрес, телефон, факс; адрес места производства; логотип ООО «ФОРТ»; торговое (Ультрикс® Квадри) и полное наименование препарата (Вакцина гриппозная четырехвалентная инактивированная расщепленная), группировочное наименование препарата, лекарственную форму, информацию о составе, дозировку (0,5 мл/доза), количество шприцев, содержащих по 1 дозе каждый, в пачке, номер серии, дату выпуска, срок годности, способ применения: «Способ применения – см. Инструкцию», условия отпуска, номер свидетельства на товарный знак, номер регистрационного удостоверения, условия хранения, штрих-код, указание эпидемического сезона, для которого предназначен лекарственный препарат, петля «Мёбиуса», предупредительные надписи: «Стерильно», «Вакцинныи штаммы культивированы на куриных эмбрионах», «Хранить в недоступном для детей месте», «Без консерванта». На пачку нанесены средства идентификации.</p> <p>Соответствует</p>
Условия хранения	При температуре от 2 до 8 °C. Не замораживать	
Срок годности	1 год	

* Контролируются производителем. Контролируются три первые серии при смене производственного штамма

Заключение:

Препарат Ультрикс® Квадри Вакцина гриппозная четырехвалентная инактивированная расщепленная, раствор для внутримышечного введения 0,5 мл/доза, шприцы в упаковке № 10, серия 140623 соответствует требованиям НД ЛП-005594-190619, Изменение №1 от 21.04.2020, Изменение №2 от 11.01.2021, Изменение №3 от 28.07.2022, Изменение №3 от 31.10.2022, Изменение №4 от 23.11.2022, Изменение №5 от 16.02.2023.

Начальник ОКК Потаев С.А. /Потаев С.А./ «31» 07 2023 г

М.П.