

РАЗРЕШЕНИЕ

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

№ Р006-00110-77/00679607 от 15.09.2023

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 15.09.2023 № 1241ДКд-05/23 разрешает ввод в гражданский оборот
(дата) (номер)

в Российской Федерации иммунобиологического лекарственного препарата

СОВИГРИПП® Вакцина гриппозная инактивированная субъединичная

(торговое наименование)

Вакцина для профилактики гриппа [инактивированная]

(международное непатентованное наименование группировочное или химическое)

раствор для внутримышечного введения 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 210823, **объем серии или партии** 55425,
(номер серии) (количество упаковок)

годен до 08.2024,
(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)

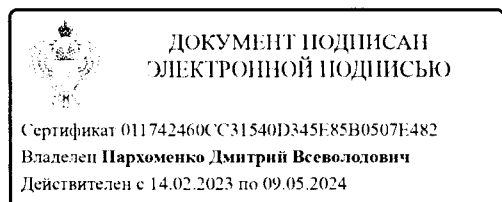
Регистрационное удостоверение № ЛП-001836 от 13.09.2012.

Держатель регистрационного удостоверения Акционерное общество "Научно-
производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам
"Микроген" (АО "НПО "Микроген"), Россия, 115088, г. Москва, ул. 1-я Дубровская,
д. 15, стр. 2.

(наименование, адрес)

Заместитель руководителя

Д.В. Пархоменко



Лицензия № Л012-00102-77/00010477

от 04 августа 2023 года

Россия, 390540, Рязанская обл.,
м. р-н. Рязанский, с.п. Окесое, д. Ялтуново,
тер. фармацевтического комплекса, стр. 1ж

ПАСПОРТ № 021-СВШ/23

Наименование продукции

Номер серии

Дата производства

Годен до

Количество единиц готовой продукции в серии

Производитель

Регистрационное удостоверение

Лицензия № Л012-00102-77/00010477 от 04 августа 2023 года

Испытания проведены по

СОВИГРИПП® Вакцина гриппозная инактивированная субъединичная, раствор для внутримышечного введения 0,5 мл/доза, без консерванта, ингибитор в упаковке № 10

210823

08.23

08.24

55 425 упаковок

ООО «ФОРТ», Россия

Лицензия № Л012-00102-77/00010477 от 04 августа 2023 года

Лицензия № Л012-00102-77/00010477 от 04 августа 2023 года

РЕЗУЛЬТАТЫ АНАЛИЗА

Наименование показателя	Требования нормативной документации	Результаты испытаний
Описание	Бесцветная или слегка желтоватая прозрачная или слабо опалесцирующая жидкость	Бесцветная слабо опалесцирующая жидкость
Наличность Емаль антигена вируса гриппа ^а	Каждый полигельтит антигена должен превращаться томографической сывороткой. Титр с гетерологической сывороткой должен быть ниже титра с томографической сывороткой не менее, чем в 4 раза	Подтверждается
Наличность Сополимер 2-метил-5-винилпиридина и N-винил-пирролидона	Образование желтого творожистого осадка	Подтверждается
Сахарный крахмал - звенья 2-метил-5-винилпиридина - звенья N-винил-пирролидона	Образование красно-коричневого осадка	Подтверждается
Прозрачность	Должен выдерживать сравнение с эталоном - III	Выдерживает сравнение с эталоном III
Цветность	Не должен превышать степень окраски эталона сравнения Y ₁	Не превышает степень окраски эталона сравнения Y ₁
Механические включения	Видимые механические включения должны соответствовать требованиям ОФС 1.4.2.0005.18	Соответствует
pH	От 7,0 до 7,6	7,11
Белок ^{а,b}	Не более 120 мкг/мл	74 мкг/мл
Изъяскаемый объём	Не менее номинального (0,5 мл)	Соответствует
Стерильность	Должен быть стерильным	Стерильный
Абсолютная токсичность	Должен быть нетоксичным	Нетоксичный
Спиртоспецифическая безопасность	Не должен содержать живого вируса гриппа	Безопасен, не содержит живого вируса гриппа

Наименование показателя	Требования нормативной документации	Результаты испытаний
Специфическая активность**	Должен содержать гемагглютинины вируса гриппа подтипов А (H1N1) и А (H3N2) от 4,0 до 6,0 мкг/доза и гемагглютинины вируса гриппа типа В от 9,0 до 13,0 мкг/доза	A/(H1N1) – 5,0 мкг/0,5 мл A/(H3N2) – 4,6 мкг/0,5 мл B/(Victoria) 10,4 мкг/0,5 мл
Бактериальные эндотоксины	Не более 100 ЕЭ/доза	0,48 ЕЭ/доза
Реактогенность***	Должен быть ареактогенным или слабо реактогенным	Слабо реактогенен
Иммуногенность***	Должен быть иммуногенным	Иммуногенен
Овальбумин	Не более 0,1 мкг/мл	0,025 мкг/мл
Сополимер 2-метил-5-винилпиридина и N-винил-пирролидона (адьювант)	От 0,8 до 1,2 мг/мл	1,13 мг/мл
Тетрадецил- trimетиламмония бромид (ТДТАБ)	Не более 10 мкг/мл	Менее 2 мкг/мл
Полисорбат -80**	Не более 100 мкг/мл	Менее 100 мкг/мл
Производственные штаммы	Должны соответствовать по антигенной структуре штаммам вируса гриппа типа А, подтипов (H1N1), (H3N2) и типа В, рекомендованным ВОЗ для Северного полушария	Соответствуют по антигенной структуре штаммам вируса гриппа типа А, подтипов (H1N1), (H3N2) и типа В, рекомендованным ВОЗ для Северного полушария
Упаковка	<p>По 0,5мл (1 доза) в шприцы однократного применения со стальной иглой и защитным колпачком («Gerresheimer Bunde GmbH», Германия) или «Becton Dickinson France S.A.S.», Франция, или «SCHOTT Schweiz AG», Швейцария, или «Shandon Weigao Group Medical Polymer Company Limited», Китай).</p> <p>На каждый шприц наклеивают этикетку самоклеющуюся (ТУ 953002/95402/95426/9572/9574-003-83126164-2011, ТУ 9467-001-52766881-2011) или аналогичного качества или из пленки самоклеящейся из полипропилена (ТУ 9571-001-52771899-2005 или аналогичного качества).</p> <p>По 1 шприцу в контурной ячейковой упаковке (ГОСТ 64-074-91) из пленки поливинилхлоридной (ГОСТ 25250-88 или аналогичного качества) или полистирольной (ТУ 10-02-02-789-214-95 или аналогичного качества), покрытой бумагой упаковочной с полимерным покрытием или бумагой (ГОСТ 18510-87), или самоклеящейся бумагой, или бумагой с термолаком, или фольгой алюминиевой (ТУ 1811-002-45094918-97 или аналогичного качества), или пленкой полимерной (ТУ 2245-001-86886987-2009 или аналогичного качества).</p> <p>По 10 контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по применению в пачке из картона (ГОСТ 33781-2016 или аналогичного качества).</p>	<p>По 0,5 мл (1 доза) в шприцы однократного применения со стальной иглой и защитным колпачком. Выпуск в шприцах (без консерванта)</p> <p>На каждый шприц наклеивают этикетку самоклеющуюся.</p> <p>По 1 шприцу в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной, покрытой пленкой полимерной</p> <p>По 10 контурной ячейковой упаковок вместе с инструкцией по применению в пачке из картона.</p> <p>Соответствует.</p>

Наименование показателя	Требования нормативной документации	Результаты испытаний
Маркировка	<p>1) Первичная упаковка. На этикетке шприца указывают: сокращенное торговое наименование препарата без предупредительной маркировки ® (СОВИГРИПП), количество доз, объем препарата в миллилитрах, номер серии в виде цифрового обозначения, дату выпуска, срок годности, для препарата без консерванта указывают «Без консерванта».</p> <p>2) Вторичная упаковка. На пачке со шприцем/шприцами указывают: сокращенное наименование организации-держателя регистрационного удостоверения (АО «НПО «Микроген»), юридический адрес, телефон, товарный знак: сокращенное наименование предприятия-производителя (ООО «ФОРТ»), страну, индекс и адрес производства, телефон: торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой ®, группировочное наименование, лекарственную форму, номер свидетельства на товарный знак, информацию о составе, указание сезона, для которого предназначена вакцина, номер серии в виде цифрового обозначения, дату выпуска, срок годности, количество внутренних упаковок, объем и количество доз, способ применения (Способ применения - см. Инструкцию), условия отпуска, условия хранения, номер регистрационного удостоверения, штрих-код, средство идентификации, предупредительные надписи: «Стерильно», «Вакцинныe штаммы культивированы на куриных эмбрионах», «Перед применением встряхивать», «Хранить в недоступном для детей месте», «Без консерванта».</p>	<p>1) Первичная упаковка На этикетке шприца указано: сокращенное торговое наименование препарата без предупредительной маркировки ® (СОВИГРИПП), количество доз, объем препарата в миллилитрах, номер серии в виде цифрового обозначения, дату выпуска, срок годности, «Без консерванта».</p> <p>2) Вторичная упаковка На пачке со шприцами указано: сокращенное наименование организатора регистрационного удостоверения (АО «НПО «Микроген»), юридический адрес, телефон, товарный знак: сокращенное наименование предприятия-производителя (ООО «ФОРТ») юридический адрес, телефон, адрес производства, торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой ®, группировочное наименование, лекарственную форму, номер свидетельства на товарный знак, информацию о составе, указание сезона, для которого предназначена вакцина, номер серии в виде цифрового обозначения, дату выпуска, срок годности, количество внутренних упаковок, объем и количество доз, способ применения (Способ применения - см. Инструкцию), условия отпуска, условия хранения, номер регистрационного удостоверения, штрих-код, средство идентификации, предупредительные надписи: «Стерильно», «Вакцинныe штаммы культивированы на куриных эмбрионах», «Перед применением встряхивать», «Хранить в недоступном для детей месте», «Без консерванта».</p> <p>Соответствует.</p>
Условия хранения	При температуре от 2 до 8 °C. Не замораживать.	
Срок годности	1 год	

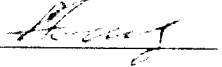
*Контролируется в полуфабрикате (субъединичной моновакцине) в процессе производства

** Контролируется в полуфабрикате (субъединичной тривакцине) вакцины до добавления адьюванта

***Контролируются первые 3 серии препарата при замене производственного штамма на производстве с предоставлением протоколов контроля постановки на производство.

Заключение:

Препарат СОВИГРИПП® Вакцина гриппозная инактивированная субъединичная, раствор для внутримышечного введения 0,5 мл/доза, без консерванта. шприцы в упаковке № 10, серия 210823 соответствует требованиям НД ЛП-001836-070722, Изменение №1 от 03.04.2023

Начальник ОКК  Потаев С.А./ « 11 » 19 2023 г

М.П.