## **РАЗРЕШЕНИЕ**

на ввод в гражданский оборот в Российской Федерации серии или партии произведенного в Российской Федерации или ввозимого в Российскую Федерацию иммунобиологического лекарственного препарата
№ Р006-00110-77/00673709 от 29.08.2023

Выдано Федеральному государственному автономному научному учреждению "Федеральный научный центр исследований и разработки иммунобиологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН" (Институт полиомиелита), Россия, 117218, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Котловка, ул. Кржижановского, д. 29, к. 5, этаж 3, пом. I, ком. № 6, ИНН: 7751023847.

(наименование юридического лица, юридический адрес, ИНН)

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения на основании заключения Московской испытательной лаборатории контроля качества лекарственных средств Федерального государственного бюджетного учреждения "Информационно-методический центр по экспертизе, учету и анализу обращения средств медицинского применения" Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

от 21.08.2023 № 1822ДК-11/23 разрешает ввод в гражданский оборот (дата)

в Российской Федерации иммунобиологического лекарственного препарата Вакцина клещевого энцефалита культуральная очищенная концентрированная

инактивированная сухая

(торговое наименование)

Вакцина для профилактики клещевого энцефалита

(международное непатентованное наименование группировочное или химическое) лиофилизат для приготовления суспензии для внутримышечного введения 0.5 мл/доза 0.5 мл (1 доза) - ампулы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 0.5 мл-5шт./ - для лечебно-профилактических учреждений

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

 серии
 593/ р-ль 597 (номер серии)
 объем серии или партии
 3748 (количество упаковок)

 годен до (срок годности)
 (срок годности)

производства Федерального государственного автономного научного учреждения "Федеральный научный центр исследований и разработки иммунобиологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН" (Институт полиомиелита) (ФГАНУ "ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН" (Институт полиомиелита)), Россия, г. Москва, поселение Московский, п. Института полиомиелита, влд. 8 (все стадии, включая выпускающий контроль качества).

(наименование и адрес производителя с указанием стадий производства)

Регистрационное удостоверение № P N003793/01 от 26.05.2009.

Держатель регистрационного удостоверения Федеральное государственное автономное научное учреждение "Федеральный научный центр исследований в разработки иммунобиологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН" (Институт полиомиелита) ФГАНУ "ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН" (Институт полиомиелита)), Россия, 117218, г. Москва, вн. тер.г. муниципальный округ Котловка, ул. Кржижановского, д. 29, к. 5, этаж 3, дом. 1, ком. № 6.

(наименование, адрес)



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Заместитель руководителя

Сертификат 011742460CC31540D345E85B0507E482 Вляделец Пархоменко Дмитрий Всеволодович Действителен е 14.02 2023 по 09.05.2024 Д.В. Пархоменко



## ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ НАУЧНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ «Федеральный научный центр исследований и разработки иммунобнологических препаратов им, М.П. Чумакова РАН» (Институт полномислита) 117218, Российская Федерация, г. Москов, витеря. Муниципальный скруг Котловка, улица Кржижановского, дом. 29, корпус 5, этаж 3, помещение I, компата № 6

Вид: Стандартная заполняемая форма Название: Паспорт

|  | 11  | <u>Форма №: Пс № 1</u>   | 1-06-000 Вереня: 02 Стр. 1 нз                       |
|--|---|--|---|
|  |   | NACHOPT № 158  |   |
| ВАКЦИНА КЛЕЩЕВО<br>ИНАКТИВИРОВАННАЯ СУХ<br>ВВЕДЕНИЯ 0,5 МЛ/Д | ПЛАФЭЦНЄ ОПО<br>ИПЛОФОИЛ, RA<br>ПЛИМОЯ В АЕО          | НОЯ ДАННЭШИРО ВАНДЬАГУЛДИ АТМ<br>Д ИИЕНЭГОУ ВИНЭПОВОТОПИЯ<br>П КИНМОИСЬ - МЭПЭТИЧОВТРЫ В ТРЕЗЕ           | ЦЕНТРИРОВАННАЯ<br>ОПОНРЭШИМИЧТИНЬ<br>ИДРОКСИЛА ТЕЛЬ |
| Номер серии (вакцина):                                       | 593   | Дата выпуска (вакцина):  | Июнь 2023 г.  |
|  |   | Годен до (вакцина):  | Июня 2026 г.  |
|  |   | Объем серии (вакцина):   | 18 740 ампул  |
|  |   | Количество доз:  | _ 3   |
| Производственный штамм                                       | штами «Софыни»<br>Ивановского ФГБ<br>Серия № 163/162/ | депонирован в коллекции штаммов Подразделения Инс<br>У «НИЦЭМ им. Н.Ф. Гамалеи» Минздрава России.<br>228 | ститут вирусологии им. Д.И.                         |
| Номер серии  | 597   | Дата выпуска (растворитель):   | Май 2023 г.   |
| (растворитель):  |   | Годен до (растворитель):   | Ноября 2026 г.                                      |
|  |   | Объем серии (растворитель):  | 18 740 ампул  |
| Срок годности комплекта (вакцина с растворителем):           | Годен до<br>Июня<br>2026 г.                           | Общее количество упаковок вакцины в комплекте с растворителем:   |   |
|  |   | Количество упаковок вакцины с растворителем серии №597   | 3 748   |

## ИСПЫТАНИЯ ПРОВЕДЕНЫ ПО <u>НД Р №003793/01-240321 ИЗМЕНЕНИЕ № 1. ИЗМЕНЕНИЕ № 2. ИЗМЕНЕНИЕ № 3. ИЗМЕНЕНИЕ № 4</u> *(номер НД)*

| n/n  | показателя                                | Требования НД  | Результат испытания  |  |
|--|---|--|--|--|
| Вакцина клещевого энцефалита культуральная очищенная концентрированная инактивировани сухая, лиофилизат для приготовления суспензии для внутримышечного введения 0,5 мл/доза серия № 593 |   |  |  |  |
| 1.   | Описание                                  | Пористая масса белого цвета, гигроскопична. Восстановленный препарат - гомогенная непрозрачная суспензия белого цвета, при отстаивании разделяющаяся на бесцветную прозрачную жидкость и рыхлый осадок белого цвета. При встряхивании хлопья, конгломераты и посторонние частицы должны отсутствовать. | Пористая масса белого цвета гигроскопична. Восстановленный препарат - гомогенная непрозрачная суспензия белого цвета при отстаивании разделяющаяся на бесцветную прозрачную жидкость и рыхлый ссадок белого цвета. При встряхивании хлопья, конгломераты и |  |
| 2.   | Подлинность                               | Должна быть подлинной. Должна вызывать<br>специфический иммунитет к вирусу<br>клещевого энцефалита при иммунизации<br>мышей линии Balb/c.  | посторонние частицы отсутствуют Подлинна. Вызывает специфический иммунитет к вирусу клещевого энцефалита при иммунизации мышей   |  |
| 3.   | Время растворения                         | Не более 3 минут.  | линии Balb/c.  |  |
| 4.   | Время<br>седиментационной<br>устойчивости | Суспензия, образующаяся при встряхивании, не должна расслаиваться в течение 3 минут.   | 2 минуты<br>Более 3 минут  |  |
| 5.   | Количественное<br>определение<br>антигена | Титр антигена должен быть не менее 1:128.  | 1:1024   |  |
| 6.   | Потеря в массе при высушивании            | Не более 2,0 %.  | 1,2 %  |  |
| 7.   | Стерильность                              | Должна быть стерильной.  |  |  |
| 8.   | Бактериальные<br>эндотоксины              | Не более 50 ЕЭ/мл.   | Стерильна  |  |
|  |   |  | Менее 50 ЕЭ/мл   |  |
| 9.   | Аномальная<br>токсичность                 | Должна быть нетоксична.  | Нетоксична   |  |



ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ НАУЧНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ
«Федеральный научный центр исследований и разработки иммунобнологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН» (Инспитут полномислита)
117218, Российская Федерация, г. Москва, вилтер.г. Муниципальный округ Котловка, улица Кржижановского, дом. 29, корпус 5, этвж 3, помещение 1, компата № 6

| Вид: ( | Стяпдартная заполиясмая ф                       | орыа Название: Паспорт   | Форма №: Пс № 11-06-000   Версия: 02   Стр. 2 из 3  |
|--------|---|--|---|
| 10.    | pН  | 7,4 – 7,8.   | 7,7   |
| 11.    | Специфическая<br>активность<br>(иммуногенность) | Должна быть специфически активна. Минимальная иммунизирующая доза вакцины (МИД $_{50}$ ) должна быть в пределах от 0,001 до 0,017 мл. Коэффициент сравнительной иммуногенности $K \ge 0,5$ .   | МИД <sub>50</sub> = 0,0022 мл.<br>К=2,7   |
|        | Растворитель ваки                               | ины клещевого энцефалита культуралы  | и по  |
|        |   | инактивированной сухой – алюминия и  | гидроксида гель,  |
|        |   | серия №597   |   |
| 1.     | Описание  | Гомогенная непрозрачная суспензия белого цвета, при отстаивании разделяющаяся на бесцветную прозрачную жидкость и рыхлый осадок белого цвета. При встряхивании хлопья, конгломераты и посторонние частицы должны отсутствовать   | Гомогенная непрозрачная суспензия белого цвета, при отстаивании разделяющаяся на бесцветную прозрачную жидкость и рыхлый осадок белого цвета. При встряхивании хлопья, конгломераты и посторонние частицы отсутствуют.  |
| 2.     | Содержание<br>алюминия                          | 0,6 - 1,0 мг/мл.   | 0,70 мг/мл  |
| 3.     | рН  | 5,5 - 8,5.   | 7,6   |
| 4.     | Время<br>седиментационной<br>устойчивости       | Суспензия, образующаяся при встряхивании, не должна расслаиваться в течении 3 мин.   | Более 3 мин   |
| 5.     | Стерильность                                    | Должен быть стерильным.  | Стерилен  |
| 6.     | Аномальная<br>токсичность                       | Должен быть нетоксичен.  | Нетоксичен  |
| 7.     | Извлекаемый<br>объем                            | Не менее номинального (0,5 мл или 1 мл).   | Не менее номинального (0,5 мл)  |
| 8.     | Упаковка  | Первичная упаковка: По 1 дозе (0,5 мл) вакцины в ампулах объемом 1 мл или по 2 дозы (1 мл) в ампулах объемом 3 мл из темного или бесцветного стекла 1-го гидролитического класса по ИСО 9187. Растворитель — по 0,5 мл в ампулах объемом 1 мл для 1 дозовой вакцины или по 1 мл в ампулах объемом 3 мл для 2-х дозовой вакцины из бесцветного стекла 1-го гидролитического класса по ИСО 9187. Выпускают в комплектах: Комплект № 1 состоит из 1 ампулы, содержащей 1 дозу (0,5 мл) вакцины и 1 ампулы, содержащей 0,5 мл растворителя. Комплект № 2 состоит из 1 ампулы, содержащей 2 дозы (1 мл) вакцины и 1 ампулы, содержащей 1 мл растворителя. Вторичная упаковка Пять комплектов № 1 или № 2 в пачке из картона коробочного с инструкцией по применению и ножом ампульным при необходимости. При упаковке ампул, имеющих кольцо излома или точку для вскрытия, нож ампульный не вкладывают. | Первичная упаковка: По 1 дозе (0,5 мл) в ампулах объемом 1 мл из темного стекла 1-го гидролитического класса по ИСО 9187. Растворитель —по 0,5 мл в ампулах объемом 1 мл для 1 дозовой вакцины из бесцветного стекла 1-го гидролитического класса по ИСО 9187.  Комплект № 1 состоит из 1 ампулы, содержащей 1 дозу (0,5 мл) вакцины и 1 ампулы, содержащей 0,5 мл растворителя.  Вторичная упаковка: Пять комплектов № 1 в пачке из картона коробочного с инструкцией по применению.  Ампулы имеют точку для вскрытия. |



ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ НАУЧНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ

«Федеральный научный центр исследований и разработки иммунобнологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полномиелита) 117218, Российская Федерация, г. Москва, вилер.г. Муницинальный экруг Котловка, улица Кржижановского, дом. 29, корпус 5, этаж 3, помещение I, компата № 6

Вид: Стандартная заполияемая форма

Пазвание: Паспорт

Формя №: Пс № 11-06-000 | Вереня: 02 | Стр. 3 нз 3

На первичной упаковке (этикетка на ампулу вакциной) указывают: сокращенное наименование производителя и держателя (владельца) PУ, страну, торговое наименование, способ введения, количество доз и объем в мл в ампуле, объем одной дозы в мл, номер серии, дату выпуска, срок годности («Годен до:»), «для детей с 3 лет и взрослых».

На первичной упаковке (этикетка на ампулу с растворителем) указывают: сокращенное наименование производителя и держателя (владельца) РУ, страну, наименование растворителя (растворитель вакцины клещевого энцефалита культуральной очищенной концентрированной инактивированной сухой алюминия гидроксида гель), объём в мл, номер серии, дату выпуска, срок годности («Годен до:»). На вторичной упаковке (картонная пачка) указывают: полное и сокращенное наименование производителя и держателя (владельца) РУ, страну, юридический адрес, торговое наименование, группировочное наименование, лекарственную форму; состав па 1 дозу с указанием названия и количества действующего вещества и перечня вспомогательных веществ; количество ампул с вакциной, количество доз во вторичной упаковке, количество доз и объем в мл в ампуле, объем одной дозы в мл, количество ампул с растворителем и его объем в мл в ампуле, номер серии и дату выпуска вакцины и растворителя, срок годности комплекта (вакцина с растворителем) («Годен до»), серийный номер, GTIN, контрольный идентификационный знак (КИЗ), условия хранения, «стерильно», номер регистрационного удостоверения,

штрих код EAN, сигнальная полоса красного

содержит антибиотиков и консервантов», «в

гидроксида гель», «Хранить в недоступном

цвета, предупредительные надписи: «для детей с 3 лет и взрослых», «Препарат не

комплекте с растворителем - алюминия

для детей месте», «Растворять только

прилагаемым растворителем», «Перед

ВИЧ-1, ВИЧ-2, к вирусу гепатита С и

код упаковки.

применением встряхнуть», «Антитела к

поверхностный антиген вируса гепатита В отсутствуют», условия отпуска «Для

лечебно-профилактических учреждений»,

На первичной упаковке (этикетка на ампуле с вакциной) указано: сокращенное наименование производителя и держателя (владельна) PУ, страна, наименование, способ введения, количество доз и объем в мл в ампуле, объем одной дозы в мл, номер серии, дата выпуска, срок годности («Годен до:»), «для детей с 3 лет и взрослых»,

На первичной упаковке (этикетка на ампуле с растворителем) указано: сокращенное наименование производителя и держателя (владельца) РУ, страна, наименование растворителя (растворитель вакцины клешевого энцефалита культуральной очишенной концентрированной инактивированной сухой алюминия гидроксида гель), объём в мл, номер серии, дату выпуска, срок годности («Годен до:»). На вторичной упаковке (картонная пачка) указано: полное и сокращенное наименование производителя и держателя (владельца) РУ, страна, юридический адрес, торговое наименование, группировочное наименование, лекарственная форма; состав на 1 дозу с указанием названия и количества действующего вещества 14 вспомогательных веществ; количество ампул с вакциной, количество доз во вторичной упаковке, количество доз и объем в мл в ампуле, объем одной дозы в мл, количество ампул с растворителем и его объем в мл в ампуле, номер серии и дата выпуска вакцины и растворителя, срок годности комплекта (вакцина с растворителем) («Годен до»), серийный номер, GTIN, контрольный идентификационный знак (КИЗ), условия хранения, «стерильно», регистрационного удостоверения, штрих код EAN, сигнальная полоса красного цвета, предупредительные надписи: «для детей с 3 лет и взрослых», «Препарат не содержит антибиотиков и консервантов», «в комплекте с растворителем – алюминия гидроксида гель», «Хранить в недоступном для детей месте», «Растворять только прилагаемым «Перед растворителем», применением встряхнуть», «Антитела к ВИЧ-1, ВИЧ-2, к вирусу гепатита С и поверхностный антиген вируса гепатита В отсутствуют», условия отпуска «Для лечебно-профилактических учреждений», код упаковки.

Маркировка

9.

3AKJIOYEHME:

Вакцина клещевого энцефалита культуральная очищенная концентрированная инактивированная сухая, лиофилизат для приготовления суспензии для внутримышечного введения 0,5 мл/доза серия N2 593 в комплекте с растворителем - алюминия гидроксида гель серия  $N_2$  597 соответствует требованиям НД Р №03793/01-240321 изменение № 1, изменение № 2, изменение №3, изменение №4

«10» июля 2023 г.

Начальник ОКК:

|                      | MID/R, repositionssa                          |
|----------------------|---|
| / Tyrinia main, main | SPACE AND |
| Collins              | EB CABRIA                                     |
| (подпись)            | (414)   |
| (NOOMED)             | (ΦΝΟ)   |