### РАЗРЕШЕНИЕ

на ввод в гражданский оборот в Российской Федерации серии или партии произведенного в Российской Федерации или ввозимого в Российскую Федерацию иммунобиологического лекарственного препарата № P006-00110-77/01069583 or 22.02.2024

Выдано Федеральному государственному автономному научному учреждению "Федеральный исследований разработки И иммунобиологических Чумакова РАН" (Институт полиомиелита), Россия, 117218, М.П. вн.тер.г. муниципальный округ Котловка, ул. Кржижановского, д. 29, к. 5, этаж 3, пом. І, 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 ФГБУ "ИМЦЭУАОСМП" Росздравнадзора

(наименование федерального государственного бюджетного учреждения)

от 07.02.2024 № 36ДК-11/24 разрешает ввод в гражданский оборот (дата) (номер)

в Российской Федерации иммунобиологического лекарственного препарата

БиВак полио (Вакцина полиомиелитная пероральная, двухвалентная, живая

аттенуированная 1, 3 типов)

(торговое наименование) Вакцина для профилактики полиомиелита

(международное непатентованное наименование группировочное или химическое)

раствор для приема внутрь 0.2 мл/доза 2 мл (10 доз) - флаконы (10 шт.) - пачки картонные для лечебно-профилактических учреждений

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

объем серии или партии 2425 (номер серии)

годен до 01.2026 (количество упаковок)

(срок годности)

производства Федерального государственного автономного научного "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 № ЛП-003511 от 18.03.2016.

регистрационного удостоверения Федеральное государственное автономное научное учреждение "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, 117218, г. Москва, вн. тер. г. муниципальный округ Котловка, ул. Кржижановского, д. 29, к. 5, эхаж 3, пом. І, ком. № 6.

(наименование, адрес)



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Сертификат 011742460СС31540D345E85B0507E482 Владелец Пархоменко Дмитрий Всеволодович Действителен с 14.02.2023 по 09.05.2024

Заместитель руководителя



ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ НАУЧНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ «Фелеральный научный центр исследований и разработки иммунобиологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелита) 117218, Российская Федерапия, г. Москва, вн.тер.г. Муниципальный округ Котловка, улица Кржижановского, дом. 29, корпус 5, этаж 3, помещение I, комната № 6

Вид: Стандартная заполняемая форма

Название: Паспорт

Форма №: Пс № 06-06-000

Версия: 06

Стр. 1 из 2

#### ПАСПОРТ № 305

#### БиВак полио

(Вакцина полиомиелитная пероральная, двухвалентная, живая аттенуированная 1, 3 типов)

	288	Дата выпуска:	Январь 2024 г.	
Номер серии		Срок годности:	2 года при температуре минус 20 °C и ниже, 6 месяцев при температуре от 2 до 8 °C включительно	
		Объем серии, фл.:	24 250	
		Количество упаковок:	2 425	
		Количество доз, фл.:	10	
Производственный штамм	Аттенуированные штаммы Сэбина вируса полиомиелита 1, 3 типов:  1 тип — LSc 2ab  3 тип — Leon 12a <sub>1</sub> b  Номера серий рабочих посевных:  тип 1 — 808; тип 3 - 951			

## ИСПЫТАНИЯ ПРОВЕДЕНЫ ПО <u>НД ЛП-003511-211020, изменения № 1, 2, 3</u>

		inimed HII)	
№ n/n	Наименование показателя	Требования НД	Результат испытания
11711		БиВак полио	
	(Вакцина по	олиомиелитная пероральная, двухвалентная, живая аттен	уированная 1, 3 типов)
Описание		Прозрачная жидкость от желтовато-красного до розово-	Прозрачная жидкость желтовато-
1.		малинового цвета без осадка	красного цвета без осадка
	Подлинность	Должна быть типоспецифичной и содержать	
1		аттенуированные штаммы вирусов полиомиелита тип 1 и	Снижение титра составило
		тип 3.	$\geq$ 2,46 lg
2.		Титр вакцины должен снижаться в присутствии смеси	
		сывороток диагностических энтеровирусных	
		моновалентных сухих для реакции нейтрализации 1 и 3	
		типов не менес, чем на 2 lg	Theresease
3.	Прозрачность	Должна быть прозрачной	Прозрачна
4.	Цветность	Вакцина должна быть от желтовато-красного	Желтовато-красного
		до розово-малинового цвета	цвета Не менее номинального (2 мл)
5	Извлекаемый объем	Не менее номинального (2 мл)	6,9
6.	pH	6,8 - 7,2	
7.	Стерильность	Должна быть стерильной	Стерильна
	Специфическая	Должна содержать в одной прививочной дозе (0,2 мл)	$ME/_{TMH} 1/=10^{6.50}$
8.	активность	инфекционных единиц (ИЕ) вируса (ТЦД sn) не менее:	ИЕ /тип $3/=10^{6,06}$
		тип 1- 10 <sup>6,0</sup> ; тип 3 — 10 <sup>5,5</sup>	
	Термостабильность	Должна быть термостабильна. Титр вируса не должен	Результат после прогревания при 37 °C в
0	1	снижаться более чем на 0,5 lg после прогревания	течение 48 ч в сравнении с контрольным
9.		вакцины при 37 °C в течение 48 ч в сравнении с	образцом – 0,24 lg
		контрольным образцом	17 1776
	Упаковка	По 2 мл (10 доз) во флаконах объемом 5 мл из стекла 1-го	По 2 мл (10 доз) во флаконах Ф-4R-cl-HC!
		гидролитического класса ИСО 8362-1:2009,	(CORpumonio 12c)
		укупоренных резиновыми пробками ИСО 8362-2:2015 и	гидролитического класса ИСО 8362- 1:2009, укупоренных резиновыми
		завальцованных алюминиевыми колпачками ИСО 8362-	1:2009, укупоренных резиновыми пробками ИСО 8362-2:2015 и
		7:2006.	завальцованных колпачками
		По 2 мл (10 доз) во флаконах Ф-4R-cl-HCl (сокращенно 4R) из стекла 1-го гидролитического класса ИСО 8362-	комбинированными ГОСТ Р 51314-99.
		1:2009, укупоренных резиновыми пробками ИСО 8362-	Romoninperdimental 1 3 5 1 3 13 1 1 1 1
		2:2015 и завальцованных колпачками	По 10 флаконов в лачке из картона
10.		комбинированными ГОСТ Р 51314-99.	коробочного с / инструкцией по
		По 10 флаконов помещают в пачку из картона	применению.
		коробочного с инструкцией по применению.	1.77
	į	10 крышек-капельниц полимерных (по ТУ 9467-001-	10 крышек-капельниц полимерных (по
		35433824-2009) с принудительным откапыванием для	TY 9467-00\(\frac{1}{2}\)-35433824-2009)
		флаконов или аналогичные по качеству в пакете из	принудительным откапыванием для
		полимерных материалов.	флаконов в пакете из полимерных
		Необходимое количество пачек из картона и	материалов.
		соответствующее количество пакетов с крышками-	
	Ì	капельницами вкладывают в транспортную тару	

# 

Вид: Стандартная заполняемая форма

ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ НАУЧНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ «Феперальный научный центр исследований и разработки вымунобиологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелита) 117218, Российская Федерания, г. Москва, витер.г. Муниципальный окрус Котловка, улица Кржижановского, дом. 29, корпус 5, этаж 3, помещение I,

Название: Паспорт

комната № 6

Форма №: Пс № 06-06-000

Версия: 06

2 из 2

№ п/п	Наименование показателя	Требования НД	Результат испытания
11.	Маркировка	На первичной упаковке (этикетке флакона) указывают: сокращенное наименование производителя и держателя РУ, страна, сокращенное наименование препарата БиВак полио, лекарственную форму, номер серии, дату выпуска, срок годности и условия хранения, количество доз и мл во флаконе, объем одной дозы.  На вторичной упаковке (картонной пачке) указывают: полное и сокращенное наименование производителя и держателя РУ, страну, юридический адрес, торговое наименование препарата, группировочное наименование, лекарственную форму, состав на 1 дозу с указанием названия и количества действующего вещества и перечня вспомогательных веществ, количество флаконов, количество доз во вторичной упаковке, количество мл и доз во флаконе, объем одной дозы, номер серии, дату выпуска, серийный номер, GTIN, контрольный идентификационный знак (КИЗ), срок годности и условия хранения, номер регистрационного удостоверения, штриховой-код EAN, сигнальную полосу красного цвета, предупредительную надпись: «Хранить в недоступном для детей месте», условия отпуска: «Для лечебно-профилактических учреждений», код упаковки	На первичной упаковке (этикетке флакона) указано: сокращенное наименование производителя и держателя РУ, страна, сокращенное наименование препарата БиВак полио, лекарственная форма, номер серии, дата выпуска, ерок годности и условия хранения, количество доз и мл во флаконе, объем одной дозы. На вторичной упаковке (картонной пачке) указано: полное и сокращенное наименование производителя и держателя РУ, страна, юридический адрес, торговое наименование препарата, группировочное наименование, лекарственная форма, состав на 1 дозу с указанием названия и количества действующего вещества и перечня вспомогательных веществ, количество флаконов, количество доз во вторичной упаковке, количество доз во вторичной упаковке, количество дозы, номер серии, дата выпуска, серийный номер, GTIN, контрольный идентификационный знак (КИЗ), срок годности и условия хранения, номер регистрационного удостоверения, штриховой-код EAN, сигнальная полоса красного цвета, предупредительная надпись: «Хранить в недоступном для детей месте», условия отпуска: «Для лечебно-профилактических учреждений», код упаковки
		БиВак полио (Вакцина полиомиелитная перорал	ьная, двухвалентная, живая
3АКЛЮЧЕНИЕ: аттенуированная 1, 3 типов) серия № 288 соответствует требованиям		ветствует требованиям	

«11» января 2024 г.

Начальник ОКК:

(подпись)