

РАЗРЕШЕНИЕ

на ввод в гражданский оборот в Российской Федерации серии или партии
произведенного в Российской Федерации или ввозимого в Российскую Федерацию
иммунобиологического лекарственного препарата
№ P006-00110-77/00660025 от 27.06.2023

Выдано Закрытому акционерному обществу "Научно-производственная компания
"КОМБИОТЕХ", Россия, 117437, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ
Коньково, ул. Миклухо-Маклая, д. 16/10, корп. 14, ИНН: 7709067311.

(наименование юридического лица, юридический адрес, ИНН)

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения на основании
заключения испытательного центра экспертизы качества медицинских
иммунобиологических препаратов Федерального государственного бюджетного
учреждения "Научный центр экспертизы средств медицинского применения"
Министерства здравоохранения Российской Федерации

(наименование федерального государственного бюджетного учреждения)

от 26.06.2023 № 568/НЦЭСМП разрешает ввод в гражданский оборот
(дата) (номер)

в Российской Федерации иммунобиологического лекарственного препарата

Вакцина гепатита В рекомбинантная дрожжевая

(торговое наименование)

Вакцина для профилактики вирусного гепатита В

(международное непатентованное наименование группировочное или химическое)

суспензия для внутримышечного введения 1 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 268-0323 , объем серии или партии 25241 ,
(номер серии) (количество упаковок)

годен до 03.2027 ,
(срок годности)

производства ЗАО НПК "КОМБИОТЕХ", Россия, 117997, г. Москва, ул. Миклухо-
Маклая, д. 16/10, корп. 71-61 (все стадии, включая выпускающий контроль качества).

(наименование и адрес производителя с указанием стадий производства)

Регистрационное удостоверение № P N000738/01 от 19.11.2007.

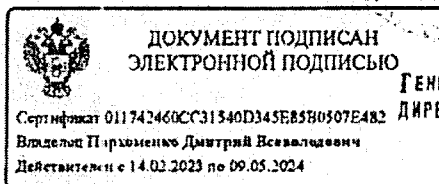
Держатель регистрационного удостоверения ЗАО НПК "КОМБИОТЕХ", Россия,
117997, г. Москва, ул. Миклухо-Маклая, д. 16/10, корп. 71.

(наименование, адрес)

Заместитель руководителя



В. Пархоменко



ГЕНЕРАЛЬНЫЙ
ДИРЕКТОР

Яковлев М.С.

КОМБИОТЕХ

ПАСПОРТ 008-23

Вакцина гепатита В рекомбинантная дрожжевая
 суспензия для внутримышечного введения

Серия вакцины № 268-0323 (Тема, без консерв.)
дозировка, консервант

Дата розлива 10.03.2023 Количество 25241 упаковок (25241 ампул)

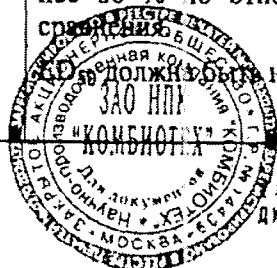
Срок годности до 03.2027

Контроль качества осуществлён в соответствии с НД Р N000738/01-190218 методами, указанными в спецификации (СП-КО-0400-007, СП-КО-0400-008, СП-КО-0400-137, СП-КО-0400-138)

Контрольный № ОБТК 595

КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ВАКЦИНЫ

Показатели	Нормы	Результаты
Описание	Гомогенная суспензия белого с сероватым оттенком цвета, без видимых посторонних включений, разделяющаяся при стоянии на бесцветную прозрачную жидкость и рыхлый осадок белого с сероватым оттенком цвета, легко разбивающийся при встряхивании.	<i>Соотв.</i>
Подлинность	Препарат должен содержать HBsAg.	<i>Соотв.</i>
Размер частиц	Суспензия вакцины должна свободно проходить в шприц через иглу № 0840.	<i>Соотв.</i>
Время седиментационной устойчивости	Суспензия вакцины, образующаяся при встряхивании, не должна расслаиваться в течение 5 мин.	<i>Соотв.</i>
Механические включения	Должны отсутствовать.	<i>Соотв.</i>
pH	От 6,4 до 7,4	<i>6,8</i>
Извлекаемый объем	Не менее номинального.	<i>1,06 мл</i>
Герметизация	Ампулы с препаратом должны быть герметичны.	<i>Соотв.</i>
Стерильность	Препарат должен быть стерильным.	<i>Соотв.</i>
Бактериальные эндотоксины	Не более 30 ЕЭ/мл.	<i>0,4 ЕЭ/мл</i>
Общий белок	Не более 25 мкг/мл.	<i>18,1 мкг/мл</i>
Аномальная токсичность	Препарат должен быть нетоксичным.	<i>Соотв.</i>
Специфическая активность	Содержание HBsAg должно быть не менее 80 % по отношению к препарату сравнения. Содержание HBsAg должно быть не более 250 нг.	<i>106%</i> <i>Контроль качества данной 10-й серии сделан в соответствии с методикой 265-1222</i>



ГЕНЕРАЛЬНЫЙ ДИРЕКТОР

[Handwritten signature]

ЯКОВЛЕВ М.С.

Показатели	Нормы	Результаты
Полнота сорбции	Содержание НВAg в 1 мл надосадочной жидкости вакцины должно быть не более 1% от номинального количества.	0,67%
Тиомерсал	От 30 до 70 мкг в 1 мл. Отсутствует в вакцине без консерванта.	Отсутств.
Алюминий	От 0,35 до 0,65 мг (Al ³⁺) в 1 мл.	0,45 мг/мл
Производственные штаммы	<i>Saccharomyces cerevisiae</i> ДАН-041/p20 (серотип ау), <i>Hansenula polymorpha</i> КБТ-99/pНВ-51 (серотип ау), <i>Hansenula polymorpha</i> КБТ-98/pНВ-50 (серотип ад)	<input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>
Упаковка	По 1 мл (взрослая доза, 1 взрослая доза или 2 детские дозы) и по 0,5 мл (детская доза) в ампулы прозрачного бесцветного стекла НС-1 или стекла I-ого гидролитического класса. По 10 ампул в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой с инструкцией по применению и ножом ампульным в пачке из картона. При использовании ампул с точками надлома нож ампульный не вкладывают.	По 1 мл Совм.
Маркировка	В соответствии с НД.	Совм.
Хранение	В соответствии с СП 3.3.2.3332-16 при температуре от 2 до 8 °С. Замораживание не допускается. Допускается кратковременное (не более 72 часов) хранение при температуре не выше 30 °С.	Совм.
Транспортирование	В соответствии с СП 3.3.2.3332-16 при температуре от 2 до 8 °С. Замораживание не допускается. Допускается кратковременное (не более 72 часов) транспортирование при температуре не выше 30 °С.	Совм.
Срок годности	4 года	до 03.2027

Заключение: серия вакцины соответствует требованиям НД Р N000738/01-190218

Дата выпуска 03.2023

Начальник производства

Антон *Борискин А.И.*
подпись ф.и.о.

Дата выдачи паспорта 27.03.2023

Начальник ОТК

Лукьянова И.А.
подпись ф.и.о.



ГЕНЕРАЛЬНЫЙ ДИРЕКТОР

Яковлев М.С. Форма Ф03-РП-КО-0400-008

КОПИЯ ВЕРНА