

**РАЗРЕШЕНИЕ**  
на ввод в гражданский оборот в Российской Федерации серии или партии  
произведенного в Российской Федерации или ввозимого в Российскую Федерацию  
иммунобиологического лекарственного препарата  
от 25.04.2023 № 010772/23

**Выдано** Акционерному обществу "Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген", Россия, 115088, г. Москва, ул. 1-я Дубровская, д. 15, стр. 2, ИНН: 7722422237.

(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 19.04.2023 № 332/НЦЭСМП разрешает ввод в гражданский оборот  
(дата) (номер)

**в Российской Федерации иммунобиологического лекарственного препарата**  
Анатоксин дифтерийно-столбнячный очищенный адсорбированный жидкий  
(АДС-анатоксин)

(торговое наименование)

**Анатоксин дифтерийно-столбнячный**

(международное непатентованное наименование группировочное или химическое)

сuspension для внутримышечного введения, [анатоксин с консервантом] 1 мл - ампулы (10 шт.) - коробки картонные - для лечебно-профилактических учреждений  
(форма выпуска с указанием лекарственной формы, дозировки, фасовки и количество в упаковке)

**серии** П00223, **объем серии или партии** 10844,  
(номер серии) (количество упаковок)

**годен до** 01.2026,  
(срок годности)

**производства** Акционерного общества "Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген" (АО "НПО "Микроген"), Россия, 614089, Пермский край, г. Пермь, ул. Братская, д. 177 (все стадии, включая выпускающий контроль качества).

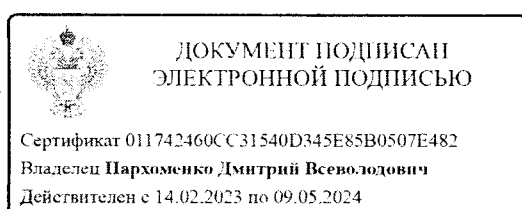
(наименование и адрес производителя с указанием стадий производства)

**Регистрационное удостоверение № ЛС-000331 от 21.04.2010.**

**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

Акционерное общество  
 «Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам  
 «Микроген»  
 Адрес места осуществления лицензируемого вида деятельности  
 Россия, 614089, Пермский край, г. Пермь, ул. Братская, 177

**ПАСПОРТ № 126 от 28.02.2023 г.**

Торговое наименование ЛП	<b>Анатоксин дифтерийно-столбнячный очищенный адсорбированный жидкий (АДС-анатоксин)</b>
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Анатоксин дифтерийно-столбнячный
Лекарственная форма	сuspензия для внутримышечного введения

Регистрационное удостоверение ЛС-000331

Номер серии П00223

Количество, ед. измерения 10844 упаковки

Дата выпуска 01.23

Годен до 01.26

Испытания проведены по НД ЛС-000331-240720, изм. №1

№ п/п	Показатели	Требования по НД ЛС-000331-240720, изм. №1	Результаты контроля
1	2	3	4
1.	Описание	Опалесцирующая жидкость белого цвета с сероватым или желтоватым оттенком. При отстаивании разделяется на рыхлый осадок белого или белого с сероватым или желтоватым оттенком цвета, легко диспергирующийся при встряхивании, и прозрачную бесцветную надосадочную жидкость.	Опалесцирующая жидкость белого цвета с желтоватым оттенком. При отстаивании разделяется на рыхлый осадок белого с желтоватым оттенком цвета, легко диспергирующийся при встряхивании, и прозрачную бесцветную надосадочную жидкость. Соответствует
2.	Подлинность	Должен обладать иммуногенной активностью, обеспечивая защиту от действия дифтерийного и столбнячного токсинов	Обладает иммуногенной активностью. Соответствует
3.	Механические включения	Должен выдерживать требования ГФ РФ, ОФС.1.4.2.0005.18	Выдерживает требования
4.	pH	От 6,4 до 7,3	6,5 Соответствует
5.	Проходимость через иглу	Суспензия препарата, образующаяся при встряхивании, должна свободно проходить в шприц через иглу 0,8×40	Суспензия препарата, образующаяся при встряхивании, свободно проходит в шприц через иглу 0,8×40. Соответствует
6.	Время седиментационной устойчивости	Суспензия препарата, образующаяся при встряхивании, не должна полностью расслаиваться в течение 2,5 мин	Суспензия препарата, образующаяся при встряхивании, полностью не расслаивается в течение 2,5 мин. Соответствует
7.	Стерильность	Должен быть стерильным	Стерильный Соответствует
8.	Аномальная токсичность	Должен быть нетоксичным	Нетоксичный Соответствует
9.	Специфическая безопасность	Должен быть безопасным	Безопасный Соответствует
10.	Специфическая активность	Прививочная доза (0,5 мл) для человека должна обладать активностью не ниже 30 МЕ для дифтерийного компонента и не ниже 40 МЕ для столбнячного компонента	Прививочная доза (0,5 мл) для человека обладает иммуногенной активностью и содержит <u>33,0</u> МЕ для дифтерийного компонента и <u>128,8</u> МЕ для столбнячного компонента. Соответствует
11.	Полнота сорбции Очищенного дифтерийного анатоксина Очищенного столбнячного анатоксина	В 1 мл надосадочной жидкости содержание неадсорбированного дифтерийного анатоксина не должно превышать 1Lf, неадсорбированного столбнячного анатоксина - не должно превышать 0,1 EC	Сорбция полная менее 1 Lf/ml менее 0,1 EC/ml Соответствует
12.	Формальдегид	Не более 100 мкг/мл	16,3 мкг/мл Соответствует
13.	Тиомерсал	От 85 до 115 мкг/мл	89,1 мкг/мл Соответствует
14.	Алюминий гидроксид	Не более 1,1 мг/мл (в пересчете на алюминий Al <sup>3+</sup> )	1,0 мг/мл Соответствует
15.	Извлекаемый объем	Не менее номинального	1,0 мл Соответствует
16.	Производственные штаммы	Штаммы <i>Corynebacterium diphtheriae</i> PW-8 (Massachusetts) (800013), <i>Clostridium tetani</i> № 471 (300606); <i>C. tetani</i> № 228 (300565)	Штаммы <i>Corynebacterium diphtheriae</i> PW-8 (Massachusetts) (800013), <i>Clostridium tetani</i> № 471 (300606). Соответствует
17.	Упаковка	Анатоксин с тиомерсалом по 0,5 мл (1 прививочная доза) или 1 мл (2 прививочные дозы), анатоксин без тиомерсала по 0,5 мл (1 прививочная доза) в ампулы вместимостью 1 мл из стекла марки НС-3 по ТУ 9462-002-11068395-2005 или ТУ 9462-001-53908805-2006, или из стекла 1-го гидролитического класса по ISO 9187.	Анатоксин с тиомерсалом по 1 мл (2 прививочные дозы) в ампулы вместимостью 1 мл из стекла марки НС-3 по ТУ 9462-002-11068395-2005. На ампулы наклеены этикетки из бумаги самоклеящейся типа FASSON.

Торговое наименование ЛП

**Анатоксин дифтерийно-столбнячный очищенный адсорбированный жидкий  
(АДС-анатоксин)**

Номер серии П00223Количество, ед. измерения 10844 упаковки

1	2	3	4
17.	Упаковка	<p>На ампулы наклеивают этикетки из бумаги офсетной СТО ГОЗНАК 94690005.09.03.0001-2010 или аналогичного качества, или из бумаги самоклеящейся типа FASSON или аналогичного качества, или текст наносят на ампулы быстрозакрепляющейся краской по ТУ 2352-005-02424767-04 или аналогичного качества.</p> <p>А) По 10 ампул в коробке из картона по ТУ 5441-026-00278882-2016 или аналогичного качества. В коробку вкладывают инструкцию по применению и скарификатор ампульный по ТУ 26.81-001-95787178-2006 или аналогичного качества. Коробки оклеивают этикеткой-бандеролью из бумаги офсетной СТО ГОЗНАК 94690005.09.03.0001-2010 или аналогичного качества.</p> <p>Б) По 5 ампул в контурной ячейковой упаковке по ОСТ 64-074-91 из пленки поливинилхлоридной по ГОСТ 25250-88 или аналогичного качества. По 2 контурные ячейковые упаковки в пачке из картона по ГОСТ 33781-2016 или картона аналогичного качества с инструкцией по применению и скарификатором ампульным.</p> <p>При упаковке ампул, имеющих насечку, кольцо или точку излома, скарификатор ампульный не вкладывают.</p> <p>Групповая и транспортная упаковка по ГОСТ 17768-90.</p>	<p>По 10 ампул с инструкцией по применению в коробке из картона по ТУ 5441-026-00278882-2016, оклеенной этикеткой-бандеролью из бумаги офсетной по ГОСТ 9094-89.</p> <p>Ампулы с кольцом излома.</p> <p>Групповая и транспортная упаковка по ГОСТ 17768-90.</p> <p>Соответствует.</p>
18.	Маркировка	<p><b>1) Первичная упаковка лекарственного препарата.</b> На ампуле указывают: сокращенное торговое наименование препарата (АДС-анатоксин), объем и количество доз, номер серии (буквенно-цифровое обозначение), дату выпуска, срок годности (до), «Встряхивать!».</p> <p>На этикетке ампулы указывают: сокращенное наименование предприятия-производителя, сокращенное торговое наименование препарата (АДС-анатоксин), объем и количество доз, номер серии (буквенно-цифровое обозначение), дату выпуска, срок годности (до), «Встряхивать!».</p> <p><b>2) Вторичная упаковка лекарственного препарата.</b> На пачке или этикетке-бандероли указывают: сокращенное наименование предприятия-производителя, его товарный знак, адрес, телефон, адрес и телефон производства, торговое наименование препарата, группировочное наименование (Анатоксин дифтерийно-столбнячный), лекарственную форму, способ применения («Способ применения – см. Инструкцию»), информацию о составе, количество ампул в пачке (коробке), объем и количество доз в ампуле, номер серии (буквенно-цифровое обозначение), дату выпуска, срок годности, условия отпуска («Для лечебно-профилактических учреждений», условия хранения, номер регистрационного удостоверения, штрих-код, предупредительные надписи («Стерильно», «Хранить в недоступном для детей месте», «Перед введением встряхивать», для препарата без консерванта указывают «БЕЗ КОНСЕРВАНТА»); средство идентификации.</p>	<p><b>1) Первичная упаковка.</b> На этикетке ампулы указано: сокращенное наименование предприятия-производителя (АО «НПО «Микроген»), сокращенное торговое наименование препарата (АДС-анатоксин), объем (1 мл) и количество доз (2 дозы), номер серии (буквенно-цифровое обозначение) П00223, дата выпуска (0123), срок годности (до 0126), «Встряхивать!».</p> <p><b>2) Вторичная упаковка.</b> На этикетке-бандероли указано: сокращенное наименование предприятия-производителя (АО «НПО «Микроген»), его товарный знак (Микроген), адрес (Россия, 115088, г. Москва, ул. 1-я Дубровская, д.15, стр. 2), телефон ((495)710-37-87), адрес производства (Россия, 614089, Пермский край, г. Пермь, ул. Братская, д.177), телефон производства ((342)281-94-96), торговое наименование препарата (Анатоксин дифтерийно-столбнячный очищенный адсорбированный жидкий (АДС-анатоксин)), группировочное наименование (Анатоксин дифтерийно-столбнячный), лекарственная форма (сuspension для внутримышечного введения), способ применения («Способ применения – см. Инструкцию»), информация о составе (Состав: В 1 дозе (0,5 мл) содержится: Препарат с консервантом: Действующие вещества: анатоксин дифтерийный - 30Lf; анатоксин столбнячный - 10 EC; Вспомогательные вещества: алюминия гидроксид (в пересчете на алюминий Al<sup>3+</sup>) - не более 0,55 мг; консервант - тиомерсал - от 42,5 до 57,5 мкг; формальдегид - не более 50 мкг), количество ампул в коробке (10 ампул), объем (по 1 мл) и количество доз в ампуле (2 дозы), номер серии (буквенно-цифровое обозначение) П00223, дата выпуска (0123), срок годности (до 0126), условия отпуска («Для лечебно-профилактических учреждений»), условия хранения («Хранить при температуре от 2 до 8 °C», «Не замораживать»), номер регистрационного удостоверения (ЛС-000331), штрих-код, предупредительные надписи («Стерильно», «Хранить в недоступном для детей месте», «Перед введением встряхивать»); средство идентификации. Соответствует.</p>
19.	Хранение	В соответствии с СанПиН 3.3686-21 при температуре от 2 до 8°C. Не замораживать.	
20.	Транспортирование	В соответствии с СанПиН 3.3686-21 при температуре от 2 до 8°C. Не замораживать.	
21.	Срок годности	3 года	Дата выпуска 18.01.2023 Годен до 31.01.2026

**Заключение:** Лекарственный препарат АДС-анатоксин серии П00223 соответствует требованиям НД ЛС-000331-240720, изменения №1

Дата выдачи паспорта 28 февраля 2023 г.

Микробиолог ЛМТК  
(Фамилия)  
Начальник ОВТК (ОКК)  
(Фамилия)

B/1  
(Подпись)

/Дуняшева Е.А./  
(Фамилия И.О.)  
Перевозчиков А.Б./  
(Фамилия И.О.)