

РАЗРЕШЕНИЕ

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

№ Р006-00110-77/01117381 от 04.04.2024

Выдано Акционерному обществу "ГЕНЕРИУМ", Россия, 601125, Владимирская
область, Петушинский район, пос. Вольгинский, ул. Заводская, стр. 273,
ИИН: 3321027747.

(наименование юридического лица, юридический адрес, ИИН)

**Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения на основании
заключения** Московской испытательной лаборатории контроля качества
лекарственных средств ФГБУ "ИМИДОЛАОСМП" Росздравнадзора

(наименование федерального государственного бюджетного учреждения)

от 01.04.2024 № 553ДК-11/24 разрешает ввод в гражданский оборот

(дата) (номер)

в Российской Федерации иммунобиологического лекарственного препарата
Диаскинвест[®]

(торговое наименование)

Аллерген туберкулезный рекомбинантный в стандартном разведении

(международное непатентованное наименование группировочное или химическое)

раствор для внутркожного введения 3 мл (30 доз) - флаконы (1 шт.) - пачки картонные -
для лечебно-профилактических и санитарно-профилактических учреждений

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

серии AB02923, объем серии или партии 23666,

(номер серии) (количество упаковок)

годен до 07.2025,

(срок годности)

производства Акционерного общества "ГЕНЕРИУМ" (АО "ГЕНЕРИУМ"), Россия,
601125, Владимирская область, Петушинский район, пос. Вольгинский,
ул. Заводская, стр. 263 (производитель (готовой ЛФ), первичная упаковка, вторичная
упаковка), стр. 273 (выпускающий контроль качества).

(наименование и адрес производителя с указанием стадий производства)

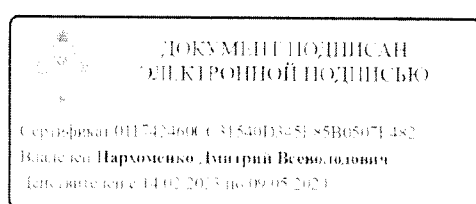
Регистрационное удостоверение № ЛСР-006435/08 от 11.08.2008.

Держатель регистрационного удостоверения Акционерное общество
"ГЕНЕРИУМ" (АО "ГЕНЕРИУМ"), Россия, 601125, Владимирская область,
Петушинский район, пос. Вольгинский, ул. Заводская, стр. 273.

(наименование, адрес)

Заместитель руководителя

Д.В. Пархоменко



ПАСПОРТ № АВ02923

Наименование по ЦН:	Диаскингест®. Альтернативный рекомбинантный в стандартном разведении, раствор для внутривенного введения, 3 м.л (30 доз)
Номер серии:	АВ02923
Дата выпуска:	07.2023
Срок годности доз:	07.2025
Количество:	23 826 упаковок № 1
Анализ выполнен по ЦН:	ЛСР-006435/08-270618, Изм. № 1 от 30.05.2019
Номер РУ:	ЛСР-006435/08

Наименование показателей	Требования ЦН	Результаты анализов
1	2	3
Описание	<i>Бесцветная бесцветная прозрачная жидкость.</i>	Бесцветная прозрачная жидкость
Подлинность	<i>Биологический.</i> При внутрикожном введении морским свинкам, инфицированным тест-штаммом микобактерий туберкулеза, должно вызывать положительные кожные реакции, а вакцинированным БЦЖ - отрицательные.	Соответствует
Прозрачность	<i>ГФ XIII. прозрачный. Должен быть прозрачным</i>	Прозрачный
Цветность	<i>ГФ XIII. бесцветный. Должен быть бесцветным</i>	Бесцветный
pH	<i>ГФ XIII. показания метрологический. От 7,5 до 7,8</i>	7,40
Механические включения	<i>ГФ XIII. физический.</i> Должен выдерживать требования	Выдерживает требования
Видимые химические окисления:	<i>ГФ XIII. химический.</i> Среднее количество частиц размером 10 мкм не более 6000 фракон 25 мкм не более 600 фракон	46 фракон 1 фракон
Извлекаемый объем	<i>ГФ XIII. физический.</i> Не менее номинального	3,11 мл
бактериальные инфекции	<i>ГФ XIII. гигиенический, ч. II. Гигиенический.</i> Не более 5,01 × 10 ⁻³	Менее 3,0 × 10 ⁻³
Аномальная токсичность	<i>ГФ XIII. биологический.</i> Должен быть негативной	Нетоксичный
Стерильность	<i>ГФ XIII. химический.</i> Должен быть стерильным	Стерильный
Специфическая активность	<i>Микроспецифической активности должна быть от 0,95 до 1,05</i>	0,90
Специфичность	<i>Биологический.</i> Кожные реакции у морских свинок, вакцинированных БЦЖ, должны быть отрицательными при введение Диаскингест и положительными на введение 2-Н-стандартизированной специфической биологической активности очищенной туберкулина	Кожные реакции у морских свинок, вакцинированных БЦЖ, отрицательные при введение Диаскингест и положительные на введение 2-Н-стандартизированной специфической биологической активности очищенной туберкулина
Фенол	<i>Спектрофотометрический. От 0,20 до 0,50 %.</i>	0,237 %
Новикорба 80	<i>Спектрофотометрический.</i> От 0,075 до 0,085 мг/мл	0,084 мг/мл

1	2	3
Производственный штамм	<i>LE-од: ВЛ21/ДЕЗ рСР-Е541</i>	Соответствует
штамм для контроля	<i>2. Mycobacterium tuberculosis Н37Р</i>	
Упаковка	Но 3 мл (50 доз) в стеклянные флаконы I гидротитического класса, укупоренные пробками резиновыми с обкаткой колпачками алюминиево-пластиковыми с контролем первого вскрытия. На каждый флакон наклеивают этикетку самоклеящуюся. 1 флакон помещают в контурную яичковую упаковку. 1 контурную яичковую упаковку с 1 флаконом с инструкцией по применению вкл. пакуют в пачку из картона для потребительской торы.	Но 3 мл (50 доз) в стеклянных флаконах, укупоренных пробками резиновыми с обкаткой колпачками алюминиево-пластиковыми с контролем первого вскрытия. На каждый флакон наклеена этикетка самоклеящаяся. 1 флакон в контурной яичковой упаковке. 1 контурная яичковая упаковка с 1 флаконом с инструкцией по применению в пачке из картона.
Маркировка	На этикетке флакона указывают наименование предприятия-производителя, торговое наименование препарата с маркировкой «8», лекарственную форму, объем препарата в 1 флаконе в мл, количество доз, объем 1 дозы в мл, наименование «Стерильно», номер серии (Серия), дату выпуска, срок годности (Годен до). На пачке указывают наименование предприятия-производителя, адрес, т.ф., логотип, торговое наименование препарата с маркировкой «8», группировочное наименование, лекарственную форму, способ применения (путь введения), качественный состав 1 дозы препарата с указанием количества действующего вещества, объем препарата в 1 флаконе в мл, количество доз в 1 флаконе, объем 1 дозы в мл, условия хранения, налиписы: «Стерильно», «Хранить в недоступном для детей месте», «Для лечебно-профилактических и санитарно-профилактических учреждений»; номер регистрационного удостоверения, номер серии (Серия), дату выпуска, срок годности (Годен до), глобальный идентификационный номер (GИН) и индивидуальный серийный номер (S.N) торговой единицы (значения указанной информации наносятся на боковой клапан); штриховой код. Допускается нанесение «группы идентификации» в виде двумерного штрихового кода.	На этикетке флакона указано наименование предприятия-производителя, торговое наименование препарата с маркировкой «8», лекарственная форма, объем препарата в 1 флаконе в мл, количество доз, объем 1 дозы в мл, наименование «Стерильно», номер серии (Серия), дата выпуска, срок годности (Годен до). На пачке указано наименование предприятия-производителя, адрес, т.ф., логотип, торговое наименование препарата с маркировкой «8», группировочное наименование, лекарственная форма, способ применения (путь введения), качественный состав 1 дозы препарата с указанием количества действующего вещества, объем препарата в 1 флаконе в мл, количество доз в 1 флаконе, объем 1 дозы в мл, условия хранения, налиписы: «Стерильно», «Хранить в недоступном для детей месте», «Для лечебно-профилактических и санитарно-профилактических учреждений»; номер регистрационного удостоверения, номер серии (Серия), дата выпуска, срок годности (Годен до), глобальный идентификационный номер (GИН) и индивидуальный серийный номер (S.N) торговой единицы; штриховой код, двумерный штриховой код.
Срок годности	2 года	до 31.07.2025

Хранение. При температуре от 2 до 8°C. Не замораживать. Допускается однократное хранение препарата при температуре не выше 15°C — не более 15 суток или не выше 25°C — не более 7 суток

Транспортирование. При температуре от 2 до 8 °С. Не замораживать. Допускается транспортирование при температуре не выше 15 °С — не более 7 суток.

Заключение: Диаскин-тест. Альтернативный рекомбинантный в стандартном разведении, раствор для внутримышечного введения, 3 мл (30 тг). Серия АВ2923 соответствует требованиям НД АСР-006435-08-270618. Идн. № Гот 30.05.2019.

Проктор 21KK AO «ПУТЕВОДИТЕЛЬ» 05.09.2023

