

РАЗРЕШЕНИЕ

на ввод в гражданский оборот в Российской Федерации серии или партии
произведенного в Российской Федерации или ввозимого в Российскую Федерацию
иммунобиологического лекарственного препарата
№ P006-00110-77/01122148 от 10.04.2024

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 ФГБУ
"ИМЦЭУАОСМП" Росздравнадзора

(наименование федерального государственного бюджетного учреждения)

от 14.03.2024 № 452ДК-11/24 разрешает ввод в гражданский оборот
(дата) (номер)

в Российской Федерации иммунобиологического лекарственного препарата

ПолиовакСин (Вакцина полиомиелитная культуральная очищенная концентрированная
инактивированная жидкая из аттенуированных штаммов Сэбина)

(торговое наименование)

Вакцина для профилактики полиомиелита

(международное непатентованное наименование группировочное или химическое)

раствор для внутримышечного введения 0.5 мл/доза 0.5 мл (1 доза) - флаконы (10 шт.) -
пачки картонные - для лечебно-профилактических учреждений

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

серии 027, объем серии или партии 6954,
(номер серии) (количество упаковок)

годен до 08.2025,
(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 № ЛП-007478 от 07.10.2021.

Держатель регистрационного удостоверения Общество с ограниченной
ответственностью "ИНВАК" (ООО "ИНВАК"), Россия, 612079, Кировская область,
Оричевский район, территория Биомедицинский комплекс "НАНОЛЕК", корпус-1,
кабинет 01-2029.

(наименование, адрес)

Заместитель руководителя



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН
ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Сертификат 011742460CC31540D345E85B0507E482
Владелец Пархоменко Дмитрий Всеволодович
Действителен с 14.02.2023 по 09.05.2024

Д.В. Пархоменко



	ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ НАУЧНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ «Федеральный научный центр исследований и разработки иммунобиологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелита) 117218, Российская Федерация, г. Москва, восточный административный округ Котловка, улица Кржижановского, дом. 29, корпус 5, этаж 3, помещение I, комната № 6			
	Вид: Стандартная заполняемая форма	Название: Паспорт	Форма №: Пс № 01-06-208	Версия: 01

ПАСПОРТ № 401			
ПолиовакСин (Вакцина полиомиелитная культуральная очищенная концентрированная инактивированная жидкая из аттенуированных штаммов Сзбина)			
Номер серии	027	Дата выпуска:	Февраль 2024
		Голен до:	Августа 2025
		Объем серии, флаконы/ампулы:	69 540
		Количество упаковок в серии:	6 954
		Количество доз, флаконы/ампулы:	одна
		Объем одной дозы:	0,5 мл
Производственный штамп	Аттенуированные штаммы Сзбина вируса полиомиелита типов 1, 2, 3: тип 1 – LSc 2ab тип 2 – P 712 Ch 2ab тип 3 – Leon 12a,b		

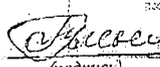
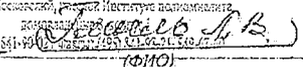


ИСПЫТАНИЯ ПРОВЕДЕНЫ ПО НД ЛП-007478-071021, изменения № 1, 2, 3

№ п/п	Наименование показателя	Требования НД	Результат испытания
ПолиовакСин (Вакцина полиомиелитная культуральная очищенная концентрированная инактивированная жидкая из аттенуированных штаммов Сзбина)			
1.	Описание	Прозрачная бесцветная жидкость	прозрачная бесцветная жидкость
2.	Подлинность	Вакцина должна быть подлинной и должна содержать D-антигены вируса полиомиелита тип 1, 2, 3	подлинна и содержит D-антигены вируса полиомиелита тип 1, 2, 3
3.	Прозрачность	Препарат должен быть прозрачным и выдерживать сравнение с эталоном I	менее эталона I
4.	Цветность	Препарат должен быть бесцветным и выдерживать сравнение с эталоном B ₉	менее эталона B ₉
5.	Извлекаемый объем	Не менее номинального (0,5 мл)	не менее номинального (0,5 мл)
6.	pH	6,8 - 7,6	7,1
7.	Механические включения Видимые механические включения	Препарат должен выдерживать требования	соответствует требованиям
8.	Бактериальные эндотоксины	Не более 25 ЕЭ/доза	Менее 0,03 ЕЭ/доза
9.	Аномальная токсичность	Препарат должен быть нетоксичным	нетоксичен
10.	Стерильность	Препарат должен быть стерильным	стерилен
11.	Специфическая активность	Препарат должен содержать в одной дозе (0,5 мл) D-антигены вируса полиомиелита тип 1, 2, 3 в единицах ИФА: тип 1 - не менее 15 единиц; тип 2 - не менее 15 единиц; тип 3 - не менее 50 единиц	1 тип – 47 единицы D -антигена/доза 2 тип – 52 единицы D -антигена/доза 3 тип – 182 единицы D -антигена/доза
12.	Общий белок	Не более 30 мкг/доза	12 мкг/доза
13.	Формальдегид	Не более 25 мкг/доза	3 мкг/доза
14.	Полисорбат 80	Не более 500 мкг/доза	280 мкг/доза

15.	Упаковка	<p>Первичная упаковка По 1 дозе (0,5 мл) в ампулах вместимостью 1 мл (ТУ 9462-001-83426370-2012/ТУ 9462-001-84299122-2010) из стекла 1-го гидролитического класса. На ампулу наклеивают этикетку самоклеящуюся. По 1 дозе (0,5 мл) во флаконах 2R (ТУ 9461-003-83426370-2012/ТУ 9461-002-53908805-2010/Pags. Ampoule, Iran) из стекла 1-го гидролитического класса, укупоренных резиновыми пробками (SHANDONG PHARMACEUTICAL GLASS CO., LTD) и завальцованных комбинированными колпачками (ГОСТ Р 51314-99). На флакон наклеивают этикетку самоклеящуюся.</p> <p>Вторичная упаковка По 10 ампул вместе с инструкцией по медицинскому применению и ножом ампульным, при необходимости, помещают в картонную пачку. По 10 флаконов вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в картонную пачку.</p>	<p>Первичная упаковка По 1 дозе (0,5 мл) во флаконах 2R из стекла 1-го гидролитического класса, укупоренных резиновыми пробками и завальцованных комбинированными колпачками. На флакон наклеена этикетка самоклеящаяся.</p> <p>Вторичная упаковка По 10 флаконов вместе с инструкцией по медицинскому применению, помещены в пачку из картона.</p>
16.	Маркировка	<p><u>На первичной упаковке (этикетке ампул/флаконов) на русском языке указывают:</u> сокращенное наименование препарата «ПолиовакСин», лекарственную форму, дозировку, объем в ампуле/ флаконе в мл, количество доз, «Стерильно», логотип (графический элемент и надпись «ИНВАК») держателя (владельца) регистрационного удостоверения, номер серии, дату выпуска, срок годности («Годен до:»).</p> <p><u>На вторичной упаковке с ампулами/флаконами (картонной пачке) на русском языке указывают:</u> торговое наименование препарата, группировочное наименование, лекарственную форму, дозировку, количество ампул/флаконов в упаковке с указанием объема в ампуле/флаконе в мл, количество доз в упаковке, «Состав на 1 дозу (0,5 мл):» (наименование и количество действующих веществ, перечень вспомогательных веществ), «* состав см. в инструкции по применению», наименование, страну, адрес, телефон и логотип (графический элемент и надпись «ИНВАК») держателя (владельца) регистрационного удостоверения, сокращенное наименование, страну и телефон компании – производителя, номер регистрационного удостоверения, «Вакцина изготовлена с использованием перевиваемой культуры клеток линии Vero», «Хранить в недоступном для детей месте», «Для лечебно-профилактических учреждений», «Стерильно», условия хранения, дизайнерский рисунок на пачке с флаконами, штрих-код, номер серии, дату выпуска, срок годности «Годен до:», серийный номер, GTIN и контрольный идентификационный знак (КИЗ), внутренние коды упаковки, сигнальную полосу красного цвета.</p>	<p><u>На первичной упаковке (этикетке флаконов) на русском языке указано:</u> сокращенное торговое наименование препарата «ПолиовакСин», лекарственная форма, дозировка, объем во флаконе в мл, количество доз, «Стерильно», логотип (графический элемент и надпись «ИНВАК») держателя (владельца) регистрационного удостоверения, номер серии, дата выпуска, срок годности («Годен до:»).</p> <p><u>На вторичной упаковке с флаконами (картонной пачке) на русском языке указано:</u> торговое наименование препарата, группировочное наименование, лекарственная форма, дозировка, количество флаконов в упаковке с указанием объема во флаконе в мл, количество доз в упаковке, «Состав на 1 дозу (0,5 мл):» (наименование и количество действующих веществ, перечень вспомогательных веществ), «* состав см. в инструкции по применению», наименование, страна, адрес, телефон и логотип (графический элемент и надпись «ИНВАК») держателя (владельца) регистрационного удостоверения, сокращенное наименование, страна, телефон компании – производителя, номер регистрационного удостоверения, «Вакцина изготовлена с использованием перевиваемой культуры клеток линии Vero», «Хранить в недоступном для детей месте», «Для лечебно-профилактических учреждений», «Стерильно», условия хранения, дизайнерский рисунок на пачке, штрих-код, номер серии, дата выпуска, срок годности «Годен до:», серийный номер, GTIN и контрольный идентификационный знак (КИЗ), внутренние коды упаковки, сигнальная полоса красного цвета.</p>

ЗАКЛЮЧЕНИЕ: ПолиовакСин (Вакцина полиомиелитная культуральная очищенная концентрированная инактивированная жидкая из аттенуированных штаммов Сабина) серия № 027 соответствует требованиям НД ЛП-007478-071021, изменения № 1, 2, 3.

Начальник ОКК:  (подпись)  (ФИО)

« 13 » февраля 2024 г.