

РАЗРЕШЕНИЕ

на ввод в гражданский оборот в Российской Федерации серии или партии
произведенного в Российской Федерации или ввозимого в Российскую Федерацию
иммунобиологического лекарственного препарата
№ P006-00110-77/03335028 от 06.10.2025

Выдано Акционерному обществу "Биннофарм", Россия, 124460, г. Москва,
г. Зеленоград, ул. Конструктора Гуськова, д. 3, стр. 1, ИНН: 7735518627.

(наименование юридического лица, юридический адрес, ИНН)

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения на основании
заключения Испытательной лаборатории Московской лаборатории контроля
качества лекарственных средств ФГБУ "ИМЦЭУАОСМП" Росздравнадзора

(наименование федерального государственного бюджетного учреждения)

от 03.10.2025 № 1657ДК-11/25 разрешает ввод в гражданский оборот
(дата) (номер)

в Российской Федерации иммунобиологического лекарственного препарата
Регевак® В (Вакцина против гепатита В, рекомбинантная дрожжевая жидкая)

(торговое наименование)

Вакцина для профилактики вирусного гепатита В

(международное непатентованное наименование (группировочное или химическое)

суспензия для внутримышечного введения 20 мкг/мл 1 мл - ампулы (10 шт.) -
пачки картонные - для лечебно-профилактических учреждений

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

серии 30625 , объем серии или партии 10860 ,
(номер серии) (количество упаковок)

годен до 06.2028 ,
(срок годности)

производства Акционерного общества "Биннофарм" (АО "Биннофарм"), Россия,
124460, г. Москва, г. Зеленоград, ул. Конструктора Гуськова, д. 3, стр. 1 (все стадии,
включая выпускающий контроль качества).

(наименование и адрес производителя (с указанием стадий производства)

Регистрационное удостоверение № ЛП-№(000539)-(РГ-RU) от 01.02.2022.

Держатель регистрационного удостоверения Акционерное общество "Биннофарм"
(АО "Биннофарм"), Россия, 124460, г. Москва, г. Зеленоград, ул. Конструктора
Гуськова, д. 3, стр. 1.

(наименование, адрес)

Заместитель руководителя
Росздравнадзора

Д.В. Пархоменко



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН
ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Сертификат 42D1B24AD82BBD113BD1263FE2CCBC89
Владелец Пархоменко Дмитрий Всеволодович
Действителен с 07.04.2025 по 01.07.2026



Продукция: Реевак® В (Вакцина против гепатита В, рекомбинантная дрожжевая жидкая) суспензия для внутримышечного введения 20 мкг/мл (ампула) 1,0 мл x 10 (пачка картонная)

Серия: 30825

19	Упаковка	По 1,0 мл (1 взрослая доза) или по 0,5 мл (1 детская доза) в ампулы ШП-1 или ШП-2, из стекла марки НС-3 или I гидролитического класса, с цветным кольцом разлома или с цветной точкой и насечкой. На ампулах может быть одно, два или три цветных кольца или без дополнительных цветных колец. На каждую ампулу наклеивают этикетку из бумаги писчей, или бумаги этикеточной, или бумаги импортной или самоклеящиеся этикетки. По 5 ампул помещают в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной или импортная. По 1 или 2 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по применению помещают в картонную пачку из картона марки хром-эраза или хромовый или импортного	По 1,0 мл (взрослая доза) в ампулы с цветной точкой и насечкой. На каждую ампулу наклеена самоклеящаяся этикетка. По 5 ампул помещено в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной. По 2 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по применению помещены в картонную пачку.
20	Маркировка	На этикетке ампулы указывают: торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой ®, сокращенное обозначение пути введения: «в/м», дозировку в мкг/мл, объем в миллилитрах и количество доз в ампуле: «Для взрослых», «1 доза – 1,0 мл» или «Для детей», «1 доза – 0,5 мл»; логотип держателя РУ, номер серии, дату производства, дату истечения срока годности. На картонной пачке с ампулами указывают: торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой ®, группировочное наименование, наименование держателя РУ, его логотип, страну, телефон, адрес интернет сайта, лекарственную форму, дозировку в мкг/мл, состав (наименование и количество действующего вещества, наименования вспомогательных веществ), объем в миллилитрах и количество доз в ампуле: «Для взрослых», «1 доза – 1,0 мл» или «Для детей», «1 доза – 0,5 мл»; количество ампул в упаковке, способ применения, «Применять по назначению врача», «Стерильно», «Перед употреблением встряхивать», «Хранить в недоступном для детей месте», «Не вводить внутривенно!», условия хранения, условия отпуска, регистрационный номер, номер серии, в котором отражена дата производства, даты истечения срока годности («Годен до.....»), штрих-код. Для внутреннего использования производителем на пачке картонной коммерческой упаковки могут быть нанесены производственные коды. На месте нанесения номера серии, в котором отражена дата производства, даты истечения срока годности («Годен до...»), дополнительно могут наноситься средства идентификации для системы мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения.	На этикетке ампулы указано: торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой ®, сокращенное обозначение пути введения: «в/м», дозировка в мкг/мл, объем в миллилитрах и количество доз в ампуле «Для взрослых», «1 доза – 1,0 мл»; логотип держателя РУ, номер серии, дата производства, дата истечения срока годности. На картонной пачке с ампулами указано: торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой ®, группировочное наименование, наименование держателя РУ, его логотип, страна, телефон, адрес интернет сайта, лекарственная форма, дозировка в мкг/мл, состав (наименование и количество действующего вещества, наименования вспомогательных веществ), объем в миллилитрах и количество доз в ампуле: «Для взрослых», «1 доза – 1,0 мл»; количество ампул в упаковке, способ применения, «Применять по назначению врача», «Стерильно», «Перед употреблением встряхивать», «Хранить в недоступном для детей месте», «Не вводить внутривенно!», условия хранения, условия отпуска, регистрационный номер, номер серии, в котором отражена дата производства, даты истечения срока годности («Годен до.....»), штрих-код. Нанесены средства идентификации для системы мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения.
21	Хранение	Хранить при температуре от 2 до 8 °С. Не допускается замораживание.	Хранить при температуре от 2 до 8 °С. Не допускается замораживание.
22	Срок годности	3 года	3 года

Заключение: Соответствует требованиям

ЛП-№ (000539)-(ПГ-РУ)-171023 Реевак® В (Вакцина против гепатита В, рекомбинантная дрожжевая жидкая) суспензия для внутримышечного введения 20 мкг/мл.

* Показатель является альтернативным показателю "Бактериальные эндотоксины".

**Анализ проводится на каждой 10-й серии.

Дата выпуска: 02.09.2025

Начальник ОКК

Караулова О.А.

