

РАЗРЕШЕНИЕ

на ввод в гражданский оборот в Российской Федерации серии или партии
произведенного в Российской Федерации или ввозимого в Российскую Федерацию
иммунобиологического лекарственного препарата
№ P006-00110-77/04128210 от 13.01.2026

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
Испытательной лаборатории Московской лаборатории контроля качества лекарственных средств
ФГБУ "ИМЦЭУАОСМП" Росздравнадзора

(наименование федерального государственного бюджетного учреждения)

от 03.12.2025 № 2556ДК-11/25 разрешает ввод в гражданский оборот
(дата) (номер)

в Российской Федерации иммунобиологического лекарственного препарата

Вакцина клещевого энцефалита культуральная очищенная концентрированная
инактивированная сухая

(торговое наименование)

Вакцина для профилактики клещевого энцефалита

(международное непатентованное наименование (группировочное или химическое)

лиофилизат для приготовления суспензии для внутримышечного введения 0.5 мл/доза

1 мл (2 дозы) - ампулы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем

(ампулы) 1 мл-5 шт./ - для лечебно-профилактических учреждений

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

серии 750 (серия растворителя 754) , объем серии или партии 3773 ,
(номер серии) (количество упаковок)

годен до 08.2028 ,
(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-№(009200)-(РГ-RU) от 11.03.2025.

Держатель регистрационного удостоверения Федеральное государственное автономное научное учреждение "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, 117218, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Котловка, ул. Кржижановского, д. 29, к. 5, этаж 3, пом. I, ком. № 6.

(наименование, адрес)

КОПИЯ ВЕРНА

Заместитель руководителя
Росздравнадзора



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН
ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

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



	ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ НАУЧНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ «Федеральный научный центр исследований и разработки иммунобиологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомеиита) 117218, Российская Федерация, г. Москва, вн.тер.г. Муниципальный округ Котловка, улица Кржижановского, дом. 29, корпус 5, этаж 3, помещение 1, комната № 6			
	Вид: Стилизирующая заповняемая форма	Название: Паспорт	Форма №: Пс № 11-06-000	Версия: 04

ПАСПОРТ № <u>810</u>			
ВАКЦИНА КЛЕЩЕВОГО ЭНЦЕФАЛИТА КУЛЬТУРАЛЬНАЯ ОЧИЩЕННАЯ КОНЦЕНТРИРОВАННАЯ ИНАКТИВИРОВАННАЯ СУХАЯ, ЛИОФИЛИЗАТ ДЛЯ ПРИГОТОВЛЕНИЯ СУСПЕНЗИИ ДЛЯ ВНУТРИМЫШЕЧНОГО ВВЕДЕНИЯ 0,5 МЛ/ДОЗА В КОМПЛЕКТЕ С РАСТВОРИТЕЛЕМ - АЛЮМИНИЯ ГИДРОКСИДА ГЕЛЬ			
Номер серии (вакцина):	750	Дата производства (вакцина):	04.07.2025
		Дата выпуска (вакцина):	Август 2025 г.
		Годен до (вакцина):	Августа 2028 г.
		Объем серии (вакцина):	18 865 ампул
		Количество доз:	две
Производственный штамм	Штамм «Софин» депонирован в коллекции штаммов Подразделения Института вирусологии им. Д.И. Ивановского ФГБУ «НИЦЭМ им. Н.Ф. Гамалеи» Минздрава России. Серия № 163/162/228		
Номер серии (растворитель):	754	Дата производства (растворитель):	02.07.2025
		Дата выпуска (растворитель):	Июль 2025 г.
		Годен до (растворитель):	Января 2029 г.
		Объем серии (растворитель):	18 865 ампул
Срок годности комплекта (вакцина с растворителем):	Годен до Августа 2028 г.	Общее количество упаковок вакцины в комплекте с растворителем:	3 773

ИСПЫТАНИЯ ПРОВЕДЕНЫ ПО НД ЛП-№(009200)-(РГ-РУ)-110325
(номер НД)

№ п/п	Наименование показателя	Требования НД	Результат испытания
Вакцина клещевого энцефалита культуральная очищенная концентрированная инактивированная сухая, лиофилизат для приготовления суспензии для внутримышечного введения 0,5 мл/доза, серия № 750			
1.	Описание	Пористая масса белого цвета, гигроскопична. Восстановленный препарат - гомогенная непрозрачная суспензия белого цвета, при отстаивании разделяющаяся на бесцветную прозрачную жидкость и рыхлый осадок белого цвета. При встряхивании хлопья, конгломераты и посторонние частицы должны отсутствовать.	Пористая масса белого цвета, гигроскопична. Восстановленный препарат - гомогенная непрозрачная суспензия белого цвета, при отстаивании разделяющаяся на бесцветную прозрачную жидкость и рыхлый осадок белого цвета. При встряхивании хлопья, конгломераты и посторонние частицы отсутствуют.
2.	Идентификация	Должна вызывать специфический иммунитет к вирусу клещевого энцефалита при иммунизации мышей линии Balb/c.	Вызывает специфический иммунитет к вирусу клещевого энцефалита при иммунизации мышей линии Balb/c.
3.	Время растворения	Не более 3 минут.	2 минуты
4.	Седиментационная устойчивость	Суспензия, образующаяся при встряхивании, не должна расслаиваться в течение 3 минут.	Более 3 минут
5.	Количественное определение антигена	Титр антигена должен быть не менее 1:128.	1:512
6.	Потеря в массе при высушивании	Не более 2,0 %.	0,9 %
7.	Стерильность	Должна быть стерильной.	Стерильна
8.	Бактериальные эндотоксины	Не более 50 ЕЭ/мл.	Менее 50 ЕЭ/мл
9.	Аномальная токсичность	Должна быть нетоксична.	Нетоксична



		ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ НАУЧНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ «Федеральный научный центр исследований и разработки иммунобиологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомелитов) 117218, Российская Федерация, г. Москва, вост.г. Муниципальный округ Котловка, улицы Кржижановского, дом. 29, корпус 5, этаж 3, помещение 1, Комната № 6	
Вид: Стандартная заполняемая форма		Название: Паспорт	Форма №: Пс № 11-06-000 Версия: 04 Стр. 2 из 3
10.	pH	7,4 – 7,8	7,6
11.	Специфическая активность (иммуногенность)	Должна быть специфически активна. Минимальная иммунизирующая доза вакцины (МИД ₅₀) должна быть в пределах от 0,001 до 0,017 мл. Коэффициент сравнительной иммуногенности $K \geq 0,5$.	МИД ₅₀ = 0,011 мл. $K = 1,1$
Растворитель вакцины клещевого энцефалита культуральной очищенной концентрированной инактивированной сухой – алюминия гидроксида гель, серия № 754			
1.	Описание	Гомогенная непрозрачная суспензия белого цвета, при отстаивании разделяющаяся на бесцветную прозрачную жидкость и рыхлый осадок белого цвета. При встряхивании хлопья, конгломераты и посторонние частицы должны отсутствовать.	Гомогенная непрозрачная суспензия белого цвета, при отстаивании разделяющаяся на бесцветную прозрачную жидкость и рыхлый осадок белого цвета. При встряхивании хлопья, конгломераты и посторонние частицы отсутствуют.
2.	Содержание алюминия	0,6 - 1,0 мг/мл.	0,70 мг/мл
3.	pH	5,5 - 8,5	7,6
4.	Седиментационная устойчивость	Суспензия, образуемая при встряхивании, не должна расслаиваться в течении 3 мин.	Более 3 мин
5.	Стерильность	Должен быть стерильным.	Стерилен
6.	Аномальная токсичность	Должен быть нетоксичен.	Нетоксичен
7.	Извлекаемый объем	Не менее номинального (0,5 мл или 1 мл).	Не менее номинального (1 мл)
8.	Упаковка	<u>Первичная упаковка:</u> По 1 дозе (0,5 мл) вакцины в ампулах объемом 1 мл или по 2 дозы (1 мл) вакцины в ампулах объемом 3 мл из бесцветного стекла 1-го гидролитического класса по ИСО 9187. Растворитель – по 0,5 мл в ампулах объемом 1 мл для 1 дозовой вакцины или по 1 мл в ампулах объемом 3 мл для 2-х дозовой вакцины из бесцветного стекла 1-го гидролитического класса по ИСО 9187. Выпускают в комплектах: Комплект № 1 состоит из 1 ампулы, содержащей 1 дозу (0,5 мл) вакцины и 1 ампулы, содержащей 0,5 мл растворителя. Комплект № 2 состоит из 1 ампулы, содержащей 2 дозы (1 мл) вакцины и 1 ампулы, содержащей 1 мл растворителя. <u>Вторичная упаковка:</u> Пять комплектов № 1 или № 2 в пачке из картона коробочного с инструкцией по применению и ножом ампульным при необходимости. При упаковке ампул, имеющих кольцо излома или точку для вскрытия, нож ампульный не вкладывают.	<u>Первичная упаковка:</u> По 2 дозы (1 мл) вакцины в ампулах объемом 3 мл из бесцветного стекла 1-го гидролитического класса по ИСО 9187. Растворитель – по 1 мл в ампулах объемом 3 мл для 2-х дозовой вакцины из бесцветного стекла 1-го гидролитического класса по ИСО 9187. <u>Комплект № 2</u> состоит из 1 ампулы, содержащей 2 дозы (1 мл) вакцины и 1 ампулы, содержащей 1 мл растворителя. <u>Вторичная упаковка:</u> Пять комплектов № 2 в пачке из картона коробочного с инструкцией по применению. Ампулы имеют точку для вскрытия.



ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ НАУЧНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ «Федеральный научный центр исследований и разработок иммунобиологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелиита) 117218, Российская Федерация, г. Москва, вост. тер. г. Муниципальный округ Котловка, улица Кржижановского, дом 29, корпус 5, этаж 3, помещение 1, комната № 6			
Вид: Стандартная заполняемая форма	Название: Паспорт	Форма №: Пс № 11-06-000	Версия: 04
		Стр. 3 из 3	

9.	Маркировка	В соответствии с разделом 1.3.2, модуля 1 регистрационного досье: <u>На первичной упаковке (этикетка на ампулу с вакциной) указывают:</u> торговое наименование, способ введения, активность действующего вещества, количество доз и объем в мл в ампуле, объем одной дозы в мл, номер серии, дату выпуска, срок годности («Годен до:»), «для детей с 3 лет и взрослых». <u>На первичной упаковке (этикетка на ампуле с растворителем) указывают:</u> наименование растворителя (растворитель вакцины клещевого энцефалита культуральной очищенной концентрированной инаktivированной сухой алюминия гидроксида геля), объем в мл, номер серии, дату выпуска, срок годности («Годен до:»). <u>На вторичной упаковке (картонная пачка) указывают:</u> полное и сокращенное наименование производителя и держателя (владельца) РУ, страну, юридический адрес, торговое наименование, группировочное наименование на русском и английском языке, лекарственную форму, состав на 1 дозу с указанием названия и количества действующего вещества и перечня вспомогательных веществ, активность действующего вещества, количество ампул с вакциной, количество доз во вторичной упаковке, количество доз и объем в мл в ампуле, объем одной дозы в мл, количество ампул с растворителем и его объем в мл в ампуле, номер серии и дату выпуска вакцины и растворителя, срок годности комплекта (вакцина с растворителем) («Годен до:»), серийный номер, GTIN, контрольный идентификационный знак (КИЗ), условия хранения, «стерильно», штрих-код EAN, сигнальная полоса красного цвета, предупредительные надписи: «для детей с 3 лет и взрослых», «Препарат не содержит антибиотиков и консервантов», «в комплекте с растворителем – алюминия гидроксида геля», «Хранить в недоступном для детей месте», «Растворять только прилагаемым растворителем», «Перед применением встряхнуть», «Антитела к ВИЧ-1, ВИЧ-2, к вирусу гепатита С и поверхностный антиген вируса гепатита В отсутствуют», условия отпуска «Для лечебно-профилактических учреждений», код упаковки.	<u>На первичной упаковке (этикетка на ампуле с вакциной) указано:</u> торговое наименование, способ введения, активность действующего вещества, количество доз и объем в мл в ампуле, объем одной дозы в мл, номер серии, дата выпуска, срок годности («Годен до:»), «для детей с 3 лет и взрослых». <u>На первичной упаковке (этикетка на ампуле с растворителем) указано:</u> наименование растворителя (растворитель вакцины клещевого энцефалита культуральной очищенной концентрированной инаktivированной сухой алюминия гидроксида геля), объем в мл, номер серии, дату выпуска, срок годности («Годен до:»). <u>На вторичной упаковке (картонная пачка) указано:</u> полное и сокращенное наименование производителя и держателя (владельца) РУ, страна, юридический адрес, торговое наименование, группировочное наименование на русском и английском языке, лекарственная форма, состав на 1 дозу с указанием названия и количества действующего вещества и перечня вспомогательных веществ, активность действующего вещества, количество ампул с вакциной, количество доз во вторичной упаковке, количество доз и объем в мл в ампуле, объем одной дозы в мл, количество ампул с растворителем и его объем в мл в ампуле, номер серии и дата выпуска вакцины и растворителя, срок годности комплекта (вакцина с растворителем) («Годен до:»), серийный номер, GTIN, контрольный идентификационный знак (КИЗ), условия хранения, «стерильно», штрих-код EAN, сигнальная полоса красного цвета, предупредительные надписи: «для детей с 3 лет и взрослых», «Препарат не содержит антибиотиков и консервантов», «в комплекте с растворителем – алюминия гидроксида геля», «Хранить в недоступном для детей месте», «Растворять только прилагаемым растворителем», «Перед применением встряхнуть», «Антитела к ВИЧ-1, ВИЧ-2, к вирусу гепатита С и поверхностный антиген вируса гепатита В отсутствуют», условия отпуска «Для лечебно-профилактических учреждений», код упаковки.
----	------------	---	--

ЗАКЛЮЧЕНИЕ:	Вакцина клещевого энцефалита культуральная очищенная концентрированная инаktivированная сухая, лиофилизат для приготовления суспензии для внутримышечного введения 0,5 мл/доза серия № 750 в комплекте с растворителем – алюминия гидроксида геля серия № 754 соответствует требованиям ИД ЛП № (009200) (PF-RU)-110325.
-------------	---

«06» октября 2025 г.
(дата)

108818, Российская Федерация, город Москва
вост. тер. г. Муниципальный округ Филимонковский, посёлок Института Полиомиелиита,
Начальник ОИД
Тел.: (495) 841-90-02 / Факс: (495) 841-93-21

