

РАЗРЕШЕНИЕ

на ввод в гражданский оборот в Российской Федерации серии или партии
произведенного в Российской Федерации или ввозимого в Российскую Федерацию
иммунобиологического лекарственного препарата
№ P006-00110-77/02438186 от 10.06.2025

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 05.06.2025 № 484/НЦЭСМП разрешает ввод в гражданский оборот

(дата)

(номер)

в Российской Федерации иммунобиологического лекарственного препарата

Вакцина туберкулезная (БЦЖ)

(торговое наименование)

Вакцина для профилактики туберкулеза

(международное непатентованное наименование (группировочное или химическое)

лиофилизат для приготовления суспензии для внутривенного введения 0.05 мг/доза
0.5 мг (10 доз) - ампулы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: натрия
хлорид растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций 0.9%
(ампулы) 1 мл-5 шт./ - для лечебно-профилактических учреждений

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

серии C10425 (серия растворителя T010424) , **объем серии или партии** 846 ,

(номер серии)

(количество упаковок)

годен до 01.2027 ,
(срок годности)

производства Акционерного общества "Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген" (АО "НПО "Микроген"), Россия, 355019, Ставропольский край, г. Ставрополь, ул. Биологическая, д. 20 (все стадии, включая выпускающий контроль качества).

(наименование и адрес производителя (с указанием стадий производства)

Регистрационное удостоверение № ЛП-№(005818)-(РГ-RU) от 18.06.2024.

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.

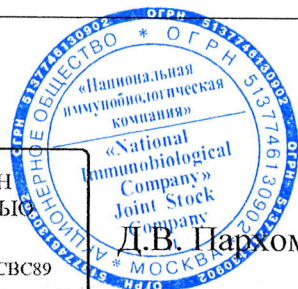
(наименование, адрес)

Заместитель руководителя
Росздравнадзора



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН
ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

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



Д.В. Пархоменко



ПАСПОРТ № 34 от 17.02.2025 г.

Торговое наименование ЛП

Вакцина туберкулезная (БЦЖ)

Номер серии C10425

Количество, ед. измерения 846 упаковок

(вакуум)	вая среда в ампулах должна давать бледно-голубое или розово-голубое свечение)	Соответствует
Отсутствие посторонних бактерий и грибов	Посторонняя микрофлора (бактерии, грибы) должна отсутствовать за исключением микобактерий БЦЖ	Посторонняя микрофлора (бактерии, грибы) отсутствуют за исключением микобактерий БЦЖ Соответствует
Аномальная токсичность	Должна быть нетоксичной	Нетоксичная Соответствует
Специфическая безопасность	Вакцина не должна содержать вирулентных микобактерий	Вакцина не содержит вирулентных микобактерий Соответствует
Специфическая активность	От 10 до 20 млн. жизнеспособных клеток БЦЖ в 1 мг микобактерий БЦЖ	17,8 млн/мг Соответствует
Термостабильность*	Должна быть термостабильной	Термостабильная 44,6 % (N-18,6 млн/мг, t-8,3 млн/мг) Соответствует
Производственный штамм	Вакцинный штамм БЦЖ – <i>Mycobacterium bovis</i> , субштамм BCG-I (Russia), депонирован в Государственной коллекции патогенных микроорганизмов (ГКПМ) ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России, Россия (№ 700001)	Вакцинный штамм БЦЖ – <i>Mycobacterium bovis</i> , субштамм BCG-I (Russia), депонирован в Государственной коллекции патогенных микроорганизмов (ГКПМ) ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России, Россия (№ 700001) Соответствует
Растворитель, выпускаемый в комплекте с препаратом	Натрия хлорид растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций 0,9 % (ЛП-№(001316)-(РГ-RU)-171022)	Натрия хлорид растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций 0,9 % 1,0 мл серия (T010424), дата истечения срока годности до (04 29) Соответствует
Упаковка	Первичная упаковка - ампулы из стекла марки NB 1-го гидролитического класса. По 10 доз вакцины в ампуле. На ампулу с вакциной наносят этикетку самоклеящуюся. Растворитель (натрия хлорид растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций 0,9 %) – по 1 мл в ампуле в соответствии с требованиями (ЛП-№(001316)-(РГ-RU)). Вторичная упаковка — пачка картонная. Комплект состоит из 1 ампулы вакцины и 1 ампулы растворителя. По 5 комплектов в пачке картонной с инструкцией по применению (листком-вкладышем) и ножом ампульным или скарификатором ампульным.	Первичная упаковка - ампулы из стекла марки NB 1-го гидролитического класса. По 10 доз вакцины в ампуле. На ампулу с вакциной нанесена этикетка самоклеящаяся. Растворитель (натрия хлорид растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций 0,9 %) – по 1 мл в ампуле в соответствии с требованиями (ЛП-№(001316)-(РГ-RU)). Вторичная упаковка - пачка картонная. Комплект состоит из 1 ампулы вакцины и 1 ампулы растворителя. По 5 комплектов в пачке картонной с инструкцией по применению (листком-вкладышем) и скарификатором ампульным. Соответствует
Маркировка	1) Первичная упаковка. На этикетке ампулы с вакциной указывают: сокращенное торговое наименование препарата, дозировку, количество препарата в ампуле, путь введения, номер серии (буквенно-цифровое обозначение***), дату истечения срока годности (годен до). На ампуле или на этикетке ампулы с растворителем указывают: торговое наименование растворителя, концентрацию, количество в ампуле (в мл), путь введения (на ампуле – «ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ», на этикетке ампулы – «Для инъекций»), номер серии (буквенно-цифровое обозначение***), дату истечения срока годности.	1) Первичная упаковка. На этикетке ампулы с вакциной указаны: сокращенное торговое наименование препарата (Вакцина БЦЖ), дозировка (0,05 мг/доза), количество препарата в ампуле (10 доз), путь введения (Внутрикожно), номер серии (C10425), дата истечения срока годности: (годен до 01 27). На этикетке ампулы с растворителем указаны: торговое наименование растворителя (натрия хлорид растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций 0,9%), количество в ампуле (1 мл), путь введения (на ампуле – «ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ», на этикетке ампулы – «Для инъекций»), номер серии (T010424), дата истечения срока годности (04 29). 2) Вторичная упаковка. На пачке указаны: торговое наименование препарата (Вакцина туберкулезная)

Торговое наименование ЛП

Вакцина туберкулезная (БЦЖ)

Номер сериі С10425

Количество, ед. измерения 846 упаковок

	2) Вторичная упаковка. На пачке указывают: торговое наименование препарата; группировочное наименование; сокращенное наименование держателя регистрационного удостоверения/производителя лекарственного препарата и его товарный знак; адрес и телефон держателя регистрационного удостоверения/производителя лекарственного препарата; сокращенный адрес производства; лекарственную форму; дозировку; количество лекарственного препарата в упаковке; информация о составе лекарственного препарата; номер серии (буквенно-цифровое обозначение***) и дату производства вакцины; сведения о растворителе, выпускаемом в комплекте с вакциной; дату истечения срока годности комплекта; условия хранения; условия отпуска; предупредительные надписи; штрих-код; способ применения (см. инструкцию по медицинскому применению (листок-вкладыш)); средство идентификации. ***Буквенно-цифровое обозначение номера серии препарата и/или растворителя формируется из буквенного обозначения структурного подразделения производителя и номера серии, например: СХХ или ТХХ, где С (Т) – буква, обозначающая структурное подразделение-производитель (филиалы в г. Ставрополь, г. Томск), ХХ – номер серии.	ная (БЦЖ); группировочное наименование (Вакцина для профилактики туберкулеза); сокращенное наименование держателя регистрационного удостоверения/производителя лекарственного препарата (АО «НПО «Микроген»), его товарный знак (присутствует); адрес и телефон держателя регистрационного удостоверения/производителя лекарственного препарата (Россия, 115088, г. Москва, ул. 1-я Дубровская, д. 15, стр. 2, тел. ((495) 710-37-87); сокращенный адрес производства (Россия, 355019, Ставропольский край, г. Ставрополь; лекарственная форма (лиофилизат для приготовления суспензии для внутрикожного введения); дозировка (0,05 мг/доза); количество лекарственного препарата в упаковке (5 ампул вакцины по 10 доз); информация о составе лекарственного препарата (После восстановления одна доза (0,1 мл) содержит: <u>Действующее вещество</u>: микробные клетки <i>Mycobacterium bovis</i> BCG-I – 0,05 мг, <u>Вспомогательное вещество</u>: натрия глутамата моногидрат – не более 0,3 мг); номер серии (С10425) и дата производства вакцины (01 25); сведения о растворителе, выпускаемом в комплекте с вакциной: наименование растворителя (натрия хлорид), лекарственная форма (растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций), концентрация растворителя (0,9 %); состав (на 1 мл): натрия хлорид – 9 мг; вода для инъекций – до 1 мл), количество растворителя в упаковке (5 ампул растворителя по 1 мл), количество доз вакцины в ампуле (10 доз); объем растворителя в ампуле в мл (1 мл), номер серии растворителя (Т010424); дата истечения срока годности комплекта (Годен до 01 27); условия хранения (Хранить при температуре от 2 до 8 °С); условия отпуска: «Для лечебно-профилактических учреждений»; предупредительные надписи (Хранить в недоступном для детей месте); штрих-код (4602789001665); способ применения: (Способ применения: см. инструкцию по медицинскому применению (листок-вкладыш); средство идентификации нанесено. Соответствует
Условия хранения	Хранить при температуре от 2 до 8 °С.	
Срок годности (срок хранения)	2 года.	Дата выпуска 27.01.2025 г. Годен до 31.01.2027 г.
Транспортирование. Транспортировать при температуре от 2 до 8 °С.		

*По данному показателю контролируется каждая 5 серия препарата

ЗАКЛЮЧЕНИЕ: Лекарственный препарат Вакцина туберкулезная (БЦЖ)

Вакцина для профилактики туберкулеза, лиофилизат для приготовления суспензии для внутрикожного введения 0,05 мг/доза серии **C10425** соответствует требованиям нормативной документации **ЛП-№(005818)-(ПГ-RU)-180624**.

Заместитель начальника ОБТК (ОКК)

Башкатова Л.П.

(должность)

(ФНО)

Начальник ОБТК (ОКК)

Носкова Е.В.

(ПОДЖИНОСТЬ)

(ФНО)

Дата выдачи паспорта «17» февраля 2025 г.



Акционерное общество
«Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам
«Микроген»

Адрес места осуществления лицензируемого вида деятельности:
634040, Томская область, г. Томск, ул. Ивановского, 8

ПАСПОРТ № 181 от 19.06.2024 г.

Натрия хлорид

Натрия хлорид растворитель для приготовления
лекарственных форм для инъекций 0,9 %

Регистрационное удостоверение ЛПН-№(001316)-(РГ-RU)

Номер серии **T010424**

Количество, ед. измерения **118334** ампулы

Дата выпуска **04 24**

Гожен до **04 29**

Испытания проведены по НД ЛПН-№(001316)-(РГ-RU)-171022

Показатели	Требования по НД ЛПН-№(001316)-(РГ-RU)-171022	Результаты контроля
Описание	Прозрачная бесцветная жидкость	Прозрачная бесцветная жидкость Соответствует
Идентификация	Окрашивание пламени в жёлтый цвет	Реакция положительная Соответствует
	Образуется белый творожистый осадок	Реакция положительная Соответствует
Прозрачность	Должен быть прозрачным	Прозрачный Соответствует
Цветность	Должен быть бесцветным	Бесцветный Соответствует
pH	От 5,0 до 7,0	5,6 Соответствует
Механические включения	Видимые частицы Препарат должен выдерживать требования ГФ РФ, ОФС.1.4.2.0005.18	Выдерживает требования Соответствует
	Невидимые частицы, ГФ РФ ОФС.1.4.2.0006.15 В одной ампуле среднее число частиц размером 10 мкм и более не должно превышать 6000, а среднее число частиц размером 25 мкм и более не должно превышать 600	Выдерживает требования Соответствует
Извлекаемый объем	Объём содержимого упаковки должен быть не менее номинального, если упаковки исследуются индивидуально. Для упаковок с номинальным объёмом 2 мл и менее измеренный объём должен быть не менее суммы номинальных объёмов исследованных упаковок.	1,0 мл Соответствует
Бактериальные эндотоксины	Предельное содержание бактериальных эндотоксинов в препарате не более 0,25 ЕЭ/мл	Менее 0,25 ЕЭ/мл Соответствует
Стерильность	Должен быть стерильным	Стерильный Соответствует
Количественное определение	От 8,7 до 9,3 мг в 1 мл	9,0 мг в 1 мл Соответствует
Хранение	При температуре не выше 25 °С	
Срок годности	5 лет	Дата производства: 16.04.2024 г. Гожен до: 30.04.2029 г. Соответствует

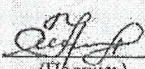


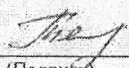
Показатели	Требования по НД ЛП-№(001316)-(РГ-RU)-171022	Результаты контроля
Упаковка	По 1 мл, 2 мл или 5 мл в ампулы из стекла марки НС-1, НС-3, УСП-1 или НК, или другие марки стекла 1-го гидролитического класса по ОСТ 64-2-485-85 или по ТУ 9462-002-11068395-2005, или по ТУ 9462-001-53908805-2006, или по ИСО 9187, или импортные, соответствующие требованиям ИСО 9187, разрешенные к применению в РФ. На каждую ампулу наклеивают этикетку из бумаги этикеточной по ГОСТ 7625-86 или аналогичного качества, или импортной, или самоклеящуюся этикетку из бумаги импортной, разрешенной к применению в РФ, или текст наносят непосредственно на ампулу быстрозакрепляющейся краской импортной, или методом каплеструйной печати. По 10 ампул с инструкцией по применению, скарификатором ампульным по ТУ 9398-002-14783767-2010, или другим аналогичного качества помещают в пачку или коробку из картона для потребительской тары марки хромовый или хром-эрац по ГОСТ 7933-89 или по ТУ 5453-010-04766354-2006, или аналогичного качества, или импортного, разрешенного к применению в РФ, или в пачку из картона по ГОСТ 33781-2016. Коробку оклеивают этикеткой-бандеролью из бумаги этикеточной по ГОСТ 7625-86 или аналогичного качества, или импортной, разрешенной к применению в РФ. При упаковке ампул, имеющих кольцо излома или точку для вскрытия, скарификатор ампульный не вкладывают. По 5 ампул помещают в кассетную контурную упаковку из картона марки хромовый или хром-эрац по ГОСТ 7933-89 или ТУ 5453-010-04766354-2006, или аналогичного качества, или импортного, разрешенного к применению в РФ. По 2 кассетные контурные упаковки с инструкцией по применению помещают в пачку из картона для потребительской тары марки хромовый или хром-эрац по ГОСТ 7933-89 или ТУ 5453-010-04766354-2006, или аналогичного качества, или импортного, разрешенного к применению в РФ. Возможна комплектация с сухими лекарственными формами препаратов в соответствующих количествах. Групповая упаковка и транспортная тара в соответствии с ГОСТ 17768-90.	По 1,0 мл в ампулах из стекла марки АШП-Н-В-2 (НТ) НС-3 по ТУ 9462-002-11068395-2005 с точкой для вскрытия. На каждую ампулу наклеена самоклеящаяся этикетка из бумаги импортной. Для комплектации с сухими лекарственными формами, ампулы с раствором натрия хлорида уложены в вертикальном положении в картонные коробки, закрыты картонными крышками от коробок. Упакованная продукция помещена в транспортную тару (гофроящик). Дно и верх транспортной тары переложены гофропрокладками, внутри лежит упаковочный лист. Гофроящик склеен скотчем. Соответствует
Маркировка	На ампуле или этикетке ампулы указывают торговое наименование препарата, концентрацию, количество препарата в ампуле (объем в миллилитрах), путь введения (на ампуле — «ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ», на этикетке ампулы — «Для инъекций»), номер серии (буквенно-цифровое обозначение), дату истечения срока годности (месяц, год).	На этикетке ампулы указано торговое наименование препарата, концентрация, количество препарата в ампуле (объем в миллилитрах), путь введения (на этикетке ампулы «Для инъекций»), номер серии (буквенно-цифровое обозначение) « T010424 », дата истечения срока годности (месяц, год) « 04 29 ». На торцевой стороне коробки с препаратом наклеена этикетка с указанием наименования лекарственного препарата, объема в ампуле в мл, номера серии, срока годности, условий хранения, количества ампул в упаковке. На торцевой стороне гофроящика под манипуляционными знаками или рядом наклеена транспортная этикетка. Соответствует



ПАСПОРТ № 181 от 19.06.2024 г. Натрия хлорид

ЗАКЛЮЧЕНИЕ: лекарственный препарат «Натрия хлорид растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций 0,9 %» серии T010424 соответствует требованиям нормативной документации НД ЛПТ-№(001316)-(РГ-RU)-171022, ПР № 20790279-71-21, Ведомости изменений № 1, № 2, № 3, Накопительной ведомости изменений № 1 к производственной рецептуре ПР № 20790279-71-21

Старший микробиолог ОБТК (ОКК) Н.А. Новак 
(Должность) (ФИО) (Подпись)

И.о. начальника ОБТК (ОКК) Т.С. Теплова 
(Должность) (ФИО) (Подпись)

Дата выдачи паспорта «19» июня 2024 г.

