

РАЗРЕШЕНИЕ

на ввод в гражданский оборот в Российской Федерации серии или партии
произведенного в Российской Федерации или ввозимого в Российскую Федерацию
иммунобиологического лекарственного препарата
№ P006-00110-77/04288710 от 03.02.2026

Выдано Обществу с ограниченной ответственностью "НПО Петровакс Фарм",
Россия, 142143, Московская область, г. Подольск; с. Покров, ул. Сосновая, д. 1,
ИНН: 7702302492.

(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 03.02.2026 № 3228ДК-11/25 разрешает ввод в гражданский оборот

(дата)

(номер)

в Российской Федерации иммунобиологического лекарственного препарата

Превенар® 13

(торговое наименование)

**Вакцина для профилактики пневмококковой инфекции полисахаридная,
конъюгированная, адсорбированная**

(международное непатентованное наименование (группировочное или химическое)

**суспензия для внутримышечного введения 0.5 мл/доза 0.5 мл -
шприцы (1 шт.) - пачки картонные /в комплекте с иглой/**

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

серии 231225 , объем серии или партии 235776 ,

(номер серии)

(количество упаковок)

годен до 11.2028 ,

(срок годности)

производства ООО "НПО Петровакс Фарм", Россия, 142143, Московская область,
г. Подольск, с. Покров, ул. Сосновая, д. 1 (все стадии, включая выпускающий
контроль качества).

(наименование и адрес производителя (с указанием стадий производства)

Регистрационное удостоверение № ЛП-№(002354)-(РГ-RU) от 17.05.2023.

Держатель регистрационного удостоверения Пфайзер Инк, США, 66 Hudson
Boulevard East New York, N.Y. 10001-2192, USA.

(наименование, адрес)

Заместитель руководителя
Росздравнадзора



Д.В. Пархоменко



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН
ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Сертификат 42D1B24AD82BBD113BD1263FE2CCBVC89
Владелец Пархоменко Дмитрий Всеволодович
Действителен с 07.04.2025 по 01.07.2026

	ООО «НПО ПЕТРОВАКС ФАРМ» Российская Федерация, 142143, Московская область, г. Подольск, с. Покров, ул. Сосновая, д. 1 тел/факс: 7(495) 926-21-07, E-mail: info@petrovax.ru	ДЕПАРТАМЕНТ КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА

П А С П О Р Т № 024

Название продукции	Превенар®13 (вакцина для профилактики пневмококковой инфекции полисахаридная, конъюгированная, адсорбированная), суспензия для внутримышечного введения 0.5 мл/доза		
РУ	ЛП-№(002354)-(РГ-RU)	Первичная упаковка	Шприц
Номер серии	231225	Количество продукции в серии	236 201 упаковка
Дата производства	122025	Годеи до	112028

Анализ выполнен по НД ЛП-№(002354)-(РГ-RU), Раздел 1.3.2. модуля 1 регистрационного досье

№ п/п	Наименование показателей	Норма в соответствии с регистрационным досье	Результаты испытаний
1.	Описание	Гомогенная суспензия белого цвета. Испытание проводят визуально после встряхивания	Гомогенная суспензия белого цвета
2.	Идентификация	Должен быть положительный результат для каждого из 13 пневмококковых полисахаридов серотипов: 1, 3, 4, 5, 6А, 6В, 7F, 9V, 14, 18С, 19А, 19F и 23F и белка-носителя CRM ₁₉₇	Результат положительный для каждого из 13 пневмококковых полисахаридов серотипов: 1, 3, 4, 5, 6А, 6В, 7F, 9V, 14, 18С, 19А, 19F, 23F и белка-носителя CRM ₁₉₇
3.	Извлекаемый объем	Не менее номинального	Не менее номинального
4.	рН	От 5,3 до 6,3	5,8
5.	Бактериальные эндотоксины	Не более 12,5 ЕЭ/мл	Менее 12,5 ЕЭ/мл
6.	Стерильность	Препарат должен быть стерильным	Стерильный
7.	Алюминий	От 0,20 до 0,30 мг/мл	0,24 мг/мл
8.	Полисорбат 80	От 0,014 до 0,024 % От 0,14 до 0,24 мг/мл	0,016 % 0,16 мг/мл
9.	Белок общий	От 43,0 до 86,0 мкг/мл	72,8 мкг/мл
10.	Белок связанный	Не менее 70 %	87 %
11.	Количественное определение		
	Полисахарид серотипа 1	от 3,1 до 5,7 мкг/мл	1 - 4,0 мкг/мл
	Полисахарид серотипа 3	от 3,7 до 5,7 мкг/мл	3 - 4,4 мкг/мл
	Полисахарид серотипа 4	от 3,4 до 5,7 мкг/мл	4 - 5,1 мкг/мл
	Полисахарид серотипа 5	от 3,3 до 5,7 мкг/мл	5 - 4,2 мкг/мл
	Полисахарид серотипа 6А	от 3,1 до 5,7 мкг/мл	6А - 4,8 мкг/мл
	Полисахарид серотипа 6В	от 6,8 до 11,4 мкг/мл	6В - 8,8 мкг/мл
	Полисахарид серотипа 7F	от 3,1 до 5,7 мкг/мл	7F - 4,1 мкг/мл
	Полисахарид серотипа 9V	от 3,2 до 5,7 мкг/мл	9V - 4,8 мкг/мл
	Полисахарид серотипа 14	от 3,2 до 5,7 мкг/мл	14 - 4,5 мкг/мл
	Олигосахарид серотипа 18С	от 3,3 до 5,7 мкг/мл	18С - 4,9 мкг/мл
	Полисахарид серотипа 19А	от 3,4 до 5,7 мкг/мл	19А - 4,0 мкг/мл
	Полисахарид серотипа 19F	от 3,1 до 5,7 мкг/мл	19F - 4,6 мкг/мл
	Полисахарид серотипа 23F	от 3,3 до 5,7 мкг/мл	23F - 4,5 мкг/мл



№ п/п	Наименование показателей	Норма в соответствии с регистрационным досье	Результаты испытаний
12.	Упаковка	По 0,5 мл в шприц вместимостью 1 мл из прозрачного бесцветного стекла (тип I) 1 шприц и 1 стерильная игла в пластиковую упаковку, запечатанную полиэтиленовой пленкой 1 пластиковая упаковка вместе с листком-вкладышем в картонную пачку с контролем первого вскрытия или без него	По 0,5 мл в шприц вместимостью 1 мл из прозрачного бесцветного стекла (тип I) 1 шприц и 1 стерильная игла в пластиковой упаковке, запечатанной полиэтиленовой пленкой 1 пластиковая упаковка вместе с листком-вкладышем в картонной пачке без контроля первого вскрытия
13.	Маркировка	<p>На этикетке шприца на русском языке указывают:</p> <p>торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой ®, общепринятое (группировочное) наименование, лекарственную форму, дозировка (объем дозы в мл), предупредительные надписи: «Перед использованием хорошо встряхнуть.», «Стерильно.», номер серии, дату истечения срока годности, дату производства, заводской идентификационный код (коды) предприятий-производителей. Латинскими буквами указан логотип компании Pfizer.</p> <p>На картонной пачке на русском языке указывают:</p> <p>Торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой ®, общепринятое (группировочное) наименование, наименование и страну держателя регистрационного удостоверения, наименование и страну предприятия-производителя, предприятия, осуществляющего вторичную упаковку, предприятия, осуществляющего контроль качества, лекарственную форму, количество доз, дозировку (объем дозы в мл), комплектность, наименование и содержание действующих веществ в одной дозе, перечень вспомогательных веществ с указанием количественного содержания адыюванта</p>	<p>На этикетке шприца на русском языке указано:</p> <p>торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой ®, общепринятое (группировочное) наименование, лекарственная форма, дозировка (объем дозы в мл), предупредительные надписи: «Перед использованием хорошо встряхнуть.», «Стерильно.», номер серии, дата истечения срока годности, дата производства, заводской идентификационный код предприятий-производителей. Латинскими буквами указан логотип компании Pfizer.</p> <p>На картонной пачке на русском языке указано:</p> <p>Торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой ®, общепринятое (группировочное) наименование, наименование и страну держателя регистрационного удостоверения, наименование и страну предприятия-производителя, предприятия, осуществляющего вторичную упаковку, предприятия, осуществляющего контроль качества, лекарственная форма, количество доз, дозировка (объем дозы в мл), комплектность, наименование и содержание действующих веществ в одной дозе, перечень вспомогательных веществ с указанием количественного содержания адыюванта</p>



№ п/п	Наименование показателей	Норма в соответствии с регистрационным досье	Результаты испытаний
		(алюминия фосфат: 0,125 мг (в пересчете на алюминий), условия хранения, предупредительные надписи: «Стерильно.», «Хранить в недоступном для детей месте.», «Перед использованием прочтите листок-вкладыш!», «Перед использованием хорошо встряхнуть», «Не вводить внутривенно!», условия отпуска, номер серии, дату истечения срока годности, дату производства, штрих-код, заводской идентификационный код (коды) предприятий-производителей. Латинскими буквами указан логотип компании «Pfizer». Допускается нанесение информации для мониторинга движения лекарственного препарата (методом печати или стикерованием)	(алюминия фосфат: 0,125 мг (в пересчете на алюминий), условия хранения, предупредительные надписи: «Стерильно.», «Хранить в недоступном для детей месте.», «Перед использованием прочтите листок-вкладыш!», «Перед использованием хорошо встряхнуть», «Не вводить внутривенно!», условия отпуска, номер серии, дата истечения срока годности, дата производства, штрих-код, заводской идентификационный код предприятий-производителей. Латинскими буквами указан логотип компании «Pfizer». Нанесена информация для мониторинга движения лекарственного препарата (методом печати)
14.	Условия хранения	Хранить в холодильнике (2-8°C). Не замораживать.	Соответствует
15.	Срок годности	3 года	3 года

Паспорт подготовил _____ Специалист по качеству _____ Ушакова А.А.
(должность) (подпись) (расшифровка)

Заключение:

Название продукции: Превенар®13 (вакцина для профилактики пневмококковой инфекции полисахаридная, конъюгированная, адсорбированная), суспензия для внутримышечного введения 0.5 мл/доза

Номер серии: 231225

Соответствует требованиям НД ЛП-№(002354)-(РГ-RU), Раздел 1.3.2. модуля 1 регистрационного досье

Руководитель ДКК _____
(должность)

_____ Агий Е.В.
(подпись) (расшифровка)

Дата выдачи 23.01.2016

