

РАЗРЕШЕНИЕ

на ввод в гражданский оборот в Российской Федерации серии или партии
произведенного в Российской Федерации или ввозимого в Российскую Федерацию
иммунобиологического лекарственного препарата
№ P006-00110-77/04432950 от 25.02.2026

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, помещ. 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 18.02.2026 № 64ДК-11/26 разрешает ввод в гражданский оборот
(дата) (номер)

в Российской Федерации иммунобиологического лекарственного препарата
БиВак полио (Вакцина полиомиелитная пероральная, двухвалентная, живая
аттенуированная 1, 3 типов)

(торговое наименование)

Вакцина для профилактики полиомиелита

(международное непатентованное наименование (группировочное или химическое)

раствор для приема внутрь 0.2 мл/доза 2 мл (10 доз) - флаконы (10 шт.) -

пачки картонные - для лечебно-профилактических учреждений

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

серии 322, объем серии или партии 2464,
(номер серии) (количество упаковок)

годен до 01.2028,
(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, вн.тер.г. муниципальный округ Филimonковский, п. Института Полиомиелита, д. 8, стр. 9 (производитель (готовой ЛФ)); стр. 23 (первичная упаковка); стр. 23А (вторичная упаковка); стр. 4 (выпускающий контроль качества).

(наименование и адрес производителя (с указанием стадий производства))

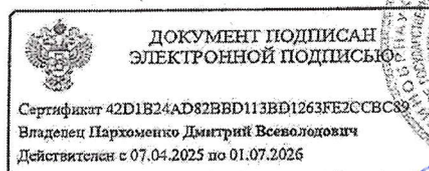
Регистрационное удостоверение № ЛП-003511 от 18.03.2016.

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/помещ. 3/1, ком. № 6.

(наименование, адрес)

КОПИЯ ВЕРНА

Заместитель руководителя
Росздравнадзора



КОПИЯ ВЕРНА

Фролова А.Н.
МЕНЕДЖЕР ПО
ДОКУМЕНТООБОРОТУ

МИНИСТЕРСТВО НАУКИ И ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ НАУЧНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ
«Федеральный научный центр исследований
и разработки иммунобиологических препаратов
им. М.П. Чумакова РАН»
(ФГАНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелита))

посёлок Института Полиомиелита, дом 8, корпус 1, вн.тер.г. муниципальный округ Филимонковский,
город Москва, 108819

Тел. (495) 841-90-02, Факс (495) 549-67-60, E-mail: sue_polio@chumakovs.ru, www.chumakovs.ru
ОКПО 01895045, ОГРН 1167746624847, ИНН/КПП 7751023847/772701001

СЕРТИФИКАТ ПРОИСХОЖДЕНИЯ ПРЕПАРАТА

Наименование препарата: *БиВак полио (Вакцина полиомиелитная пероральная, двухвалентная живая аттенуированная 1, 3 типов)*

Серия № 322

Дата выпуска: 01.10.16

Срок годности: 2 года при температуре минус 20 °С и ниже,
6 месяцев при температуре от 2 до 8 °С включительно

Производитель подтверждает соответствие качества вакцины *БиВак полио (Вакцина полиомиелитная пероральная, двухвалентная живая аттенуированная 1, 3 типов)* требованиям нормативной документации по изготовлению и контролю препарата, а также инструкции по применению (НД ЛП-003511-211020).

Указанный в настоящем сертификате товар соответствует по качеству действующим в России стандартам, техническим условиям заказ-наряд на экспорт.

Вакцина *БиВак полио (Вакцина полиомиелитная пероральная, двухвалентная живая аттенуированная 1, 3 типов)* серия № 322 хранилась на складе готовой продукции учреждения на 1 уровне «холодовой цепи» при температуре минус (20±2) °С.

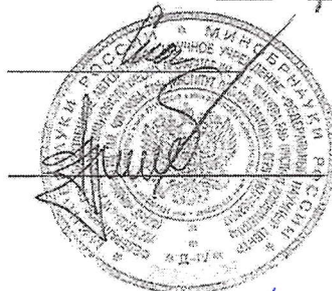
Транспортирование в системе «холодовой цепи» в соответствии с СанПин 3.3686-21 при температуре от 2 до 8 °С включительно.

Возможно транспортирование на 1 и 2 уровнях «холодовой цепи» в пределах от минус 20 °С до 8 °С включительно. При транспортировании вакцины в пределах от минус 20 °С до 8 °С включительно допускается повторное ее замораживание до минус 20 °С и ниже (на 2 уровне «холодовой цепи»).

Вакцина изъята со склада готовой продукции учреждения с температурного режима хранения минус (20±2) °С для последующей транспортировки при температуре от 2 до 8 °С включительно.

Заведующий складом
готовой продукции

Руководитель направления по качеству
и инновационным разработкам



КОПИЯ ВЕРНА

Фролова А.Н.
МЕНЕДЖЕР ПО
ДОКУМЕНТОБОРОТУ

	ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ НАУЧНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ «Федеральный научный центр исследований и разработки иммунобиологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомелита) 117218, Российская Федерация, г. Москва, вн.тер.г. Муниципальный округ Колодезь, улица Кржижановского, дом. 29, корпус 5, этаж 3, помещение I, комната № 6			
	Вид: Стандартная заповняемая форма	Название: Паспорт	Форма №: Пс № 06-06-000	Версия: 06
Стр. 1 из 2				

ПАСПОРТ № 180			
БиВак полио			
(Вакцина полиомиелитная пероральная, двухвалентная, живая аттенуированная 1, 3 типов) <small>(наименование лекарственного препарата)</small>			
Номер серии	322	Дата выпуска:	Январь 2026 г.
		Срок годности:	2 года при температуре минус 20 °С и ниже, 6 месяцев при температуре от 2 до 8 °С включительно
		Объем серии, фл.:	24 640
		Количество упаковок:	2 464
		Количество доз, фл.:	10
Производственный штамп	Аттенуированные штаммы Сэбина вируса полиомиелита 1, 3 типов: 1 тип – LSc 2ab 3 тип – Leon 12a,b Номера серий рабочих посевных: тип 1 – 808; тип 3 – 951		

ИСПЫТАНИЯ ПРОВЕДЕНЫ ПО НД ЛП-003511-200325, изменение № 1
(номер ИД)

№ п/п	Наименование показателя	Требования ИД	Результат испытания
БиВак полио (Вакцина полиомиелитная пероральная, двухвалентная, живая аттенуированная 1, 3 типов)			
1.	Описание	Прозрачная жидкость от желтовато-красного до розово-малинового цвета без осадка	Прозрачная жидкость желтовато-красного цвета без осадка
2.	Подлинность	Должна быть типоспецифичной и содержать аттенуированные штаммы вирусов полиомиелита тип 1 и тип 3. Титр вакцины должен снижаться в присутствии смеси сывороток диагностических энтеровирусных моновалентных сухих для реакции нейтрализации вируса полиомиелита 1 и 3 типов не менее, чем на 2,0 lg	Снижение титра составило $\geq 2,50 \text{ lg}$
3.	Прозрачность	Прозрачная жидкость, не менее эталона I	Прозрачная жидкость, менее эталона I
4.	Цветность	Вакцина должна быть от желтовато-красного до розово-малинового цвета	Желтовато-красного цвета
5.	Извлекаемый объем	Не менее номинального (2 мл)	Не менее номинального (2 мл)
6.	pH	6,8 - 7,2	7,0
7.	Стерильность	Должна быть стерильной	Стерильна
8.	Специфическая активность	Должна содержать в одной прививочной дозе (0,2 мл) инфекционных единиц (ИЕ) вируса (ПЦД ₅₀) не менее: тип 1- $10^{6,0}$; тип 3 – $10^{5,5}$	ИЕ /тип 1/ = $10^{6,60}$ ИЕ /тип 3/ = $10^{5,92}$
9.	Термостабильность	Должна быть термостабильна. Титр вируса не должен снижаться более чем на 0,5 lg после прогревания вакцины при 37 °С в течение 48 ч в сравнении с контрольным образцом	Результат после прогревания при 37 °С в течение 48 ч в сравнении с контрольным образцом – 0,31 lg
10.	Упаковка	По 2 мл (10 доз) во флаконах Ф-4R-cl-HCl (сокращенно 4R) из стекла 1-го гидролитического класса ТУ 9461-003-83426370-2012, ТУ 23.13.11-003-84299122-2018, ТУ 9461-002-53908805-2010, укупоренных резиновыми пробками («SHANDONG PHARMACEUTICAL GLASS CO., LTD») и завальцованных колпачками, комбинированными ГОСТ Р 51314-99. По 10 флаконов помещают в пачку из картона коробочного с инструкцией по применению. 10 крышек-капельниц полимерных (по ТУ 9467-001-35433824-2009) с принудительным откапыванием для флаконов или аналогичные по качеству в пакете из полимерных материалов. Необходимое количество пачек из картона и соответствующее количество пакетов с крышками-капельницами вкладывают в транспортную тару.	По 2 мл (10 доз) во флаконах Ф-4R-cl-HCl (сокращенно 4R) из стекла 1-го гидролитического класса ТУ 23.13.11-003-84299122-2018, укупоренных резиновыми пробками («SHANDONG PHARMACEUTICAL GLASS CO., LTD») и завальцованных колпачками, комбинированными ГОСТ Р 51314-99. По 10 флаконов в пачке из картона коробочного с инструкцией по применению. 10 крышек-капельниц полимерных (по ТУ 9467-001-35433824-2009) с принудительным откапыванием для флаконов в пакете из полимерных материалов.



КОПИЯ ВЕРНА

Фролова А.Н.
МЕНЕДЖЕР ПО
ДОКУМЕНТООБОРОТУ



ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ НАУЧНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ
 «Федеральный научный центр исследований и разработки иммунобиологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полноклеточной)
 117218, Российская Федерация, г. Москва, восточный административный округ Котловка, улица Крайняковского, дом. 29, корпус 5, этаж 3, помещение 1,
 комната № 6

Вид: Стандартная записываемая форма Название: Паспорт Форма №: Цс № 06-06-000 Версия: 06 Стр. 2 из 2

№ п/п	Наименование показателя.	Требования НД	Результат испытания
11.	Маркировка	<p>На первичной упаковке (этикетке флакона) указывают: сокращенное наименование производителя и держателя РУ, страна, сокращенное наименование препарата БиВак полио, лекарственную форму, номер серии, дату выпуска, срок годности и условия хранения, количество доз и мл во флаконе, объем одной дозы.</p> <p>На вторичной упаковке (картонной пачке) указывают: полное и сокращенное наименование производителя и держателя РУ, страну, юридический адрес, торговое наименование препарата, группировочное наименование, лекарственную форму, состав на 1 дозу с указанием названия и количества действующего вещества и перечня вспомогательных веществ, количество флаконов, количество доз во вторичной упаковке, количество мл и доз во флаконе, объем одной дозы, номер серии, дату выпуска, серийный номер, GTIN, контрольный идентификационный знак (КИЗ), срок годности и условия хранения, номер регистрационного удостоверения, штриховой код EAN, сигнальную полосу красного цвета, предупредительную надпись: «Хранить в недоступном для детей месте», условия отпуска: «Для лечебно-профилактических учреждений», код упаковки.</p>	<p>На первичной упаковке (этикетке флакона) указано: сокращенное наименование производителя и держателя РУ, страна, сокращенное наименование препарата БиВак полио, лекарственная форма, номер серии, дата выпуска, срок годности и условия хранения, количество доз и мл во флаконе, объем одной дозы.</p> <p>На вторичной упаковке (картонной пачке) указано: полное и сокращенное наименование производителя и держателя РУ, страна, юридический адрес, торговое наименование препарата, группировочное наименование, лекарственная форма, состав на 1 дозу с указанием названия и количества действующего вещества и перечня вспомогательных веществ, количество флаконов, количество доз во вторичной упаковке, количество мл и доз во флаконе, объем одной дозы, номер серии, дата выпуска, серийный номер, GTIN, контрольный идентификационный знак (КИЗ), срок годности и условия хранения, номер регистрационного удостоверения, штриховой код EAN, сигнальная полоса красного цвета, предупредительная надпись: «Хранить в недоступном для детей месте», условия отпуска: «Для лечебно-профилактических учреждений», код упаковки.</p>

ЗАКЛЮЧЕНИЕ:	<p>БиВак полио (Вакцина полиомиелитная пероральная, двухвалентная, живая - аттенуированная 1, 3 типов) <small>(вакцины для аттенуированного препарата)</small> серия № 322 соответствует требованиям НД ЛП-003511-200325, изменение № 1 <small>(содержательные изменения)</small></p>
-------------	---

« 19 » января 2026 г.

Начальник ОКК:

ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ НАУЧНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ
 «Федеральный научный центр исследований и разработки иммунобиологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полноклеточной)
 117218, Российская Федерация, г. Москва, восточный административный округ Котловка, улица Крайняковского, дом. 29, корпус 5, этаж 3, помещение 1,
 комната № 6
 (подпись) _____ (ФИО)
 Тел: (495) 841-50-02 / Факс: (495) 841-53-21, 549-67-80



КОПИЯ ВЕРНА

Фролова А.Н.
МЕНЕДЖЕР ПО
ДОКУМЕНТОБОРОТУ