

РАЗРЕШЕНИЕ

на ввод в гражданский оборот в Российской Федерации серии или партии
произведенного в Российской Федерации или ввозимого в Российскую Федерацию
иммунобиологического лекарственного препарата
№ P006-00110-77/03632707 от 29.10.2025

Выдано Акционерному обществу "Вектор-БиАльгам", Россия, 630559,
Новосибирская область, городской округ рабочий поселок Кольцово, рабочий
поселок Кольцово, зона Научно-производственная, корпус 104, ИНН: 5433150823.

(наименование юридического лица, юридический адрес, ИНН)

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения на основании
заключения Испытательной лаборатории Красноярского филиала ФГБУ
"ИМЦЭУАОСМП" Росздравнадзора

(наименование федерального государственного бюджетного учреждения)

от 27.10.2025 № 609ДКд-05/25 разрешает ввод в гражданский оборот
(дата) (номер)

в Российской Федерации иммунобиологического лекарственного препарата
АЛЬГАВАК® М

(торговое наименование)

Вакцина для профилактики вирусного гепатита А

(международное непатентованное наименование (группировочное или химическое)

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

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

серии 160925, объем серии или партии 7280,
(номер серии) (количество упаковок)

годен до 16.09.2027,
(срок годности)

производства Акционерного общества "Вектор-БиАльгам" (АО "Вектор-
БиАльгам"), Россия, 630559, Новосибирская область, городской округ рабочий
поселок Кольцово, рабочий поселок Кольцово, Научно-производственная зона,
корпус 104 (все стадии, включая выпускающий контроль качества).

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

Регистрационное удостоверение № P N000461/01 от 29.05.2007.

Держатель регистрационного удостоверения Акционерное общество "Вектор-
БиАльгам" (АО "Вектор-БиАльгам"), Россия, 630559, Новосибирская область,
городской округ рабочий поселок Кольцово, рабочий поселок Кольцово, Научно-
производственная зона, корпус 104.

(наименование, адрес) СТАРШИЙ МЕНЕДЖЕР

ДРАГУН В.В.

КОПИЯ ВЕРНА

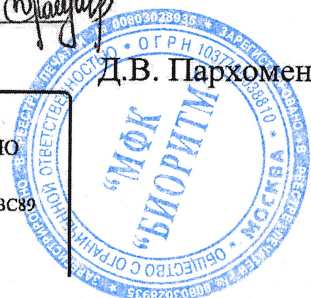
ПОДПИСЬ

Заместитель руководителя
Росздравнадзора



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН
ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Сертификат 42D1B24AD82BBD113BD1263FE2CCBС89
Владелец Пархоменко Дмитрий Всеволодович
Действителен с 07.04.2025 по 01.07.2026



ПАСПОРТ № 16/2025

АЛЬГАВАК® М
Вакцина для профилактики вирусного гепатита А
суспензия для внутримышечного введения.

Номер серии: 160925

Количество продукции в серии: 7280 упаковок (72800 ампул по 1 мл – 1 взрослая доза)

Дата выпуска: 16.09.2025 г.

Годен до: 16.09.2027 г.

Анализ выполнен по Р N000461/01-260918 изм. № 1-4

Производственный штамп ЛБА – 86

Наименование показателей	Норма по Р N000461/01-260918 изм. № 1-4	Результаты испытаний
Описание	Слегка опалесцирующая суспензия, при отстаивании разделяется на 2 слоя: верхний - прозрачная, бесцветная жидкость; нижний - осадок белого цвета, легко разбивающийся при встряхивании, без образования хлопьев и посторонних включений.	Слегка опалесцирующая суспензия, при отстаивании разделяется на 2 слоя: верхний - прозрачная, бесцветная жидкость; нижний - осадок белого цвета, легко разбивающийся при встряхивании, без образования хлопьев и посторонних включений.
Подлинность	Препарат должен быть идентичным антигену вируса гепатита А и должен индуцировать у мышей образование антител к вирусу гепатита А.	Препарат идентичен антигену вируса гепатита А и индуцирует у мышей образование антител к вирусу гепатита А.
рН	От 7,0 до 7,6.	7,4.
Извлекаемый объем	Не менее номинального (0,5 мл; 1 мл).	1,0 мл.
Проходимость через иглу	Суспензия вакцины должна свободно проходить в шприц через иглу 0,8 x 40.	Суспензия вакцины свободно проходит в шприц через иглу 0,8 x 40.
Седиментационная устойчивость	Суспензия вакцины, образуемая при встряхивании, не должна расслаиваться в течение не менее 5 мин.	Суспензия вакцины, образуемая при встряхивании, не расслаивается в течение 5 мин.
Стерильность	Вакцина должна быть стерильной.	Вакцина стерильна.
Пирогенность	Вакцина должна быть апиrogenной.	Вакцина апиrogenна.
Аномальная токсичность	Вакцина должна быть нетоксичной.	Вакцина нетоксична.
Специфическая активность; Определение содержания АГ ВГА	Должно быть не менее 320 ИФА ЕД в 1 дозе вакцины для взрослых и не менее 160 ИФА ЕД в 1 дозе вакцины для детей. Отношение содержания АГ ВГА в 1 мл вакцины к содержанию АГ ВГА в СОП № ОБТК 065 должно находиться в пределах от 0,66 до 1,66.	1 доза вакцины для взрослых содержит 582,44 ИФА ЕД. Отношение содержания АГ ВГА в 1 мл вакцины к содержанию АГ ВГА в СОП № ОБТК 065 составляет 1,21.
Полнота сорбции антигена	Количество несвязанного антигена ВГА в вакцине должно быть не более 6 % от общего количества антигена ВГА.	АГ ВГА в надосадочной жидкости не обнаружен.
Формальдегид	Не более 0,15 мг/мл.	0,06 мг/мл.
Алюминия гидроксид (в пересчете на Al ⁺³)	От 0,35 до 0,65 мг/мл.	0,50 мг/мл.
Упаковка	По 0,5 мл (1 детская доза); 1 мл (1 взрослая доза) в ампулах или по 0,5 мл (1 детская доза); 1 мл (1 взрослая доза) в шприцах одноразового, одноразового применения. По 10 ампул с вкладышем типа «змейка» из картона в пачки картонные с инструкцией по применению и скарификатором ампульным. Или по 5 ампул в открытую контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной (ПВХ). По 2 контурные, ячейковые упаковки в пачки картонные с инструкцией по применению скарификатором ампульным. Если ампулы имеют точку надлома или кольцо излома, скарификатор в упаковку не вкладывают. По 1-10 шприцев, каждый - с иглой в колпачке в	По 1 мл (1 взрослая доза) в ампулах. По 5 ампул в открытой контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной (ПВХ). По 2 контурные, ячейковые упаковки в пачки картонные с инструкцией по применению, скарификатор ампульный не вложен (ампулы с кольцом излома).

ПАСПОРТ № 16/2025

«АЛЬГАВАК® М» (Вакцина для профилактики вирусного гепатита А) суспензия для внутримышечного введения серия 160925 (ампулы по 1 мл)

Страница 1 из 2



Наименование показателей	Норма по Р N000461/01-260918 изм. № 1-4	Результаты испытаний
Маркировка	<p>закрытой контурной ячейковой упаковке из пленки ПВХ, покрытой фольгой алюминиевой с лаками термосвариваемыми с одной стороны в пачки картонные с инструкцией по применению.</p> <p><u>На первичной упаковке указывают:</u> торговое наименование лекарственного препарата с предупредительной маркировкой ®, «Вакцина гепатита А», наименование производителя, объем и количество доз, номер серии, дату выпуска, дату истечения срока годности («годен до»), предупредительную надпись «Встряхнуть».</p> <p><u>На вторичной (потребительской) упаковке указывают:</u> торговое наименование лекарственного препарата с предупредительной маркировкой ®, группировочное наименование лекарственного препарата; наименование, логотип, адрес, телефон/факс и адрес электронного сайта производителя; лекарственную форму, номер серии, дату выпуска, дату истечения срока годности («годен до»), способ применения, количество ампул (шприцев) в упаковке, количество мл в ампуле (шприце), количество доз в упаковке, состав на 1 мл (состав на 0,5 мл), условия хранения, условия отпуска «Для лечебно-профилактических учреждений», номер регистрационного удостоверения, штриховой код EAN, средство идентификации лекарственного препарата – двухмерный штриховой код (Data Matrix), индивидуальный серийный номер торговой единицы (SN) и глобальный идентификационный номер торговой единицы (GTIN) в виде читаемого печатного текста, предупредительные надписи: «Стерильно», «Перед применением встряхнуть», «Хранить в недоступном для детей месте», «Не содержит консервантов и антибиотиков»; информацию о возможности кратковременного хранения и транспортирования при повышенной температуре: «Допускается кратковременное хранение (не более 24 часов) и транспортирование (не более 48 часов) при температуре не выше 25 °С».</p>	<p><u>На первичной упаковке указано:</u> торговое наименование лекарственного препарата с предупредительной маркировкой ®, «Вакцина гепатита А», наименование производителя, объем и количество доз, номер серии, дата выпуска, дата истечения срока годности («годен до»), предупредительная надпись «Встряхнуть».</p> <p><u>На вторичной (потребительской) упаковке указано:</u> торговое наименование лекарственного препарата с предупредительной маркировкой ®, группировочное наименование лекарственного препарата; наименование, логотип, адрес, телефон/факс и адрес электронного сайта производителя; лекарственная форма, номер серии, дата выпуска, дата истечения срока годности («годен до»), способ применения, количество ампул в упаковке, количество мл в ампуле, количество доз в упаковке, состав на 1 мл, условия хранения, условия отпуска «Для лечебно-профилактических учреждений», номер регистрационного удостоверения, штриховой код EAN, средство идентификации лекарственного препарата – двухмерный штриховой код (Data Matrix), индивидуальный серийный номер торговой единицы (SN) и глобальный идентификационный номер торговой единицы (GTIN) в виде читаемого печатного текста, предупредительные надписи: «Стерильно», «Перед применением встряхнуть», «Хранить в недоступном для детей месте», «Не содержит консервантов и антибиотиков»; информация о возможности кратковременного хранения и транспортирования при повышенной температуре: «Допускается кратковременное хранение (не более 24 часов) и транспортирование (не более 48 часов) при температуре не выше 25 °С».</p>

Заключение: АЛЬГАВАК® М (вакцина для профилактики вирусного гепатита А), суспензия для внутримышечного введения серии 160925 соответствует требованиям Р N000461/01-260918 изм. № 1-4.

Директор по качеству
«24» октября 2025 г.



КОПИЯ ВЕРНА
ПОДПИСЬ *Драгун В.В.*

СТАРШИЙ МЕХЕДИ
ДРАГУН В.В.



ПАСПОРТ № 16/2025

«АЛЬГАВАК® М» (Вакцина для профилактики вирусного гепатита А) суспензия для внутримышечного введения серия 160925 (ампулы по 1 мл)