

РАЗРЕШЕНИЕ

на ввод в гражданский оборот в Российской Федерации серии или партии
произведенного в Российской Федерации или ввозимого в Российскую Федерацию
иммунобиологического лекарственного препарата
№ P006-00110-77/04789601 от 09.04.2026

Выдано Акционерному обществу "Биннофарм", Россия, 124460, г. Москва,
г. Зеленоград, ул. Конструктора Гуськова, д. 3, стр. 1, ИНН: 7735518627.

(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 08.04.2026 № 124ДК-11/26 разрешает ввод в гражданский оборот
(дата) (номер)

в Российской Федерации иммунобиологического лекарственного препарата
Регевак® В (Вакцина против гепатита В, рекомбинантная дрожжевая жидкая)

(торговое наименование)

Вакцина для профилактики вирусного гепатита В

(международное непатентованное наименование (группировочное или химическое)

суспензия для внутримышечного введения 20 мкг/мл 0.5 мл - ампулы (10 шт.) -
пачки картонные - для лечебно-профилактических учреждений

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

серии 10126 , объем серии или партии 24600 ,
(номер серии) (количество упаковок)

годен до 01.2029 ,
(срок годности)

производства Акционерного общества "Биннофарм" (АО "Биннофарм"), Россия,
124460, г. Москва, г. Зеленоград, ул. Конструктора Гуськова, д. 3, стр. 1 (все стадии,
включая выпускающий контроль качества).

(наименование и адрес производителя (с указанием стадий производства)

Регистрационное удостоверение № ЛП-№(000539)-(РГ-RU) от 01.02.2022.

Держатель регистрационного удостоверения Акционерное общество "Биннофарм"
(АО "Биннофарм"), Россия, 124460, г. Москва, г. Зеленоград, ул. Конструктора
Гуськова, д. 3, стр. 1.

(наименование, адрес)

Заместитель руководителя
Росздравнадзора



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН
ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

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

АО "Биннофарм"

Сертификат соответствия серии № 198/26

от 02.04.2026 г.

Торговое наименование		Регевак® В (Вакцина против гепатита В, рекомбинантная дрожжевая жидкая)	
МНН/Группировочное наименование		Вакцина для профилактики вирусного гепатита В	
Форма выпуска		суспензия для внутримышечного введения 20 мкг/мл 0,5 мл №10	
Серия	10126	Объем серии	24 600 упак
Дата производства (Дата выпуска)	01.2026	Годен до	01.2029
Сертификат анализа №	34 от 17.02.2026 г.	Страна назначения	РОССИЯ
Производитель	АО "Биннофарм", 124460, г. Москва, г. Зеленоград, ул. Конструктора Гуськова, д. 3, стр. 1, Лицензия на производство ЛС Л012-00102-77/00010449; Сертификат GMP/EAEU/RU/02236-2025; GMP/EAEU/RU/02334-2025		
Первичная упаковка	АО "Биннофарм", 124460, г. Москва, г. Зеленоград, ул. Конструктора Гуськова, д. 3, стр. 1, Лицензия на производство ЛС Л012-00102-77/00010449; Сертификат GMP/EAEU/RU/02236-2025; GMP/EAEU/RU/02334-2025		
Вторичная/потребительская упаковка	АО "Биннофарм", 124460, г. Москва, г. Зеленоград, ул. Конструктора Гуськова, д. 3, стр. 1, Лицензия на производство ЛС Л012-00102-77/00010449; Сертификат GMP/EAEU/RU/02236-2025; GMP/EAEU/RU/02334-2025		
Выпускающий контроль	АО "Биннофарм", 124460, г. Москва, г. Зеленоград, ул. Конструктора Гуськова, д. 3, стр. 1, Лицензия на производство ЛС Л012-00102-77/00010449; Сертификат GMP/EAEU/RU/02236-2025; GMP/EAEU/RU/02334-2025		
Наименование и адрес держателя регистрационного удостоверения	АО "Биннофарм", 124460, г. Москва, г. Зеленоград, ул. Конструктора Гуськова, д. 3, стр. 1		
Номер РУ и дата регистрации или дата замены	ЛП-№(000539)-(РГ-RU) от 01.02.2022 г. (дата внесения изменений 01.02.2022 г.)		
Номер нормативной документации	ЛП-№(000539)-(РГ-RU)-020425 Регевак® В (Вакцина против гепатита В, рекомбинантная дрожжевая жидкая) сусп. для в/м введения 20 мкг/мл		

Настоящим я подтверждаю, что приведенная выше информация является достоверной и точной. Эта серия продукции произведена (включая упаковку (маркировку) и контроль качества) на вышеуказанной производственной площадке (площадках) в полном соответствии с требованиями Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза и требованиями контроля качества лекарственных препаратов, а также в соответствии со спецификациями, содержащимися в регистрационном досье страны-импортера или в досье спецификаций на лекарственный препарат в случае лекарственных препаратов для клинических исследований. Записи по производству, упаковке и анализу проверены, и установлено их соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики.

Продукция разрешена к реализации

Уполномоченное лицо Дегтерев Владислав Евгеньевич

ФИО

Подпись

02.04.2026

Дата





Сертификат анализа № 34

Наименование по НД	Регевак® В (Вакцина против гепатита В, рекомбинантная дрожжевая жидкая)
Адрес производства	суспензия для внутримышечного введения 20 мкг/мл, 0,5 мл №10
Адрес выпускающего контроля	124460, г. Москва, г. Зеленоград, ул. Конструктора Гуськова д. 3 стр. 1
GTIN	124460, г. Москва, г. Зеленоград, ул. Конструктора Гуськова д. 3 стр. 1
Номер партии/серии	04610004580055
Количество /масса, объем/, ед.изм.	10126
Дата производства	24600 упак
Срок годности	01.2026
Серия АФС	01.2029
Контроль проведен по	А(631+632+633+634)-2 ЛП-№ (000539)-(ПГ-RU)-020425 Регевак® В (Вакцина против гепатита В, рекомбинантная дрожжевая жидкая) сусп. для в/м введения 20 мкг/мл ЕАС

№ п/п	Наименование показателя качества по нормативному документу	Требование к качеству по нормативному документу	Результат
1	Описание	Гомогенная суспензия белого или белого с серым оттенком цвета без видимых посторонних включений, разделяющая после отстаивания на бесцветную прозрачную надосадочную жидкость и осадок белого цвета, легко ресуспендируемый при встряхивании	Гомогенная суспензия белого цвета без видимых посторонних включений, разделяющая после отстаивания на бесцветную прозрачную надосадочную жидкость и осадок белого цвета, легко ресуспендируемый при встряхивании
2	Идентификация	Препарат должен содержать HBsAg	Подтверждена
		Должна выявляться основная полоса мономера с молекулярной массой 24±2 кДа и может присутствовать дополнительная менее интенсивная полоса димера с молекулярной массой 45±2 кДа	Подтверждена
3	Седиментационная устойчивость	Суспензия вакцины, образующаяся при встряхивании, не должна расслаиваться в течение 5 мин.	Суспензия вакцины, образующаяся при встряхивании, не расслаивается в течение 5 мин.
4	Проподимость через иглу	Суспензия должна свободно проходить через иглу 08-40.	Суспензия свободно проходит через иглу 08-40.
5	Извлекаемый объем	Не менее суммы номинальных объемов исследованных упаковок	5,5
6	pH	От 6,4 до 7,4	7,1
7	Механические включения	Должны отсутствовать	Отсутствуют
8	Общий белок	Не более 25 мкг/мл	19 мкг/мл
9	Алюминия гидроксид	От 0,18 до 0,32 мг в 0,5 мл (детская доза)	0,24 мг алюминия в 0,5 мл
10	Стерильность	Препарат должен быть стерильным	Препарат стерилен
11	Бактериальные эндотоксины	Не более 25 ЕЭ/мл	Менее 25 ЕЭ/мл
12	Пирогенность*	Препарат должен быть апиогенным	Анализ не проводился
13	Аномальная токсичность	Препарат должен быть нетоксичным	Препарат нетоксичен
14	Специфическая активность: 1.Иммуногенная активность**	Отношение дозы иммуногенной активности референс-вакцины против гепатита В, вызывающей выработку антител у 50% мышей (ЕД ₅₀), к ЕД ₅₀ испытуемой вакцины должно быть ≥0,5	Анализ не проводился
15	Специфическая активность: 2.Содержание HBsAg	Содержание HBsAg должно быть в пределах от 16 до 25 мкг/мл	21,74 мкг/мл
16	Полнота сорбции	Содержание HBsAg в надосадочной жидкости препарата должно составлять не более 1 % от номинальной величины 20 мкг/мл	0,03 %
17	Производственный штамм	Производственный штамм <i>Hansenula polymorpha</i> ВКПМ Y-2981 (Y-296 DL-Uph-HBs).	Производственный штамм <i>Hansenula polymorpha</i> ВКПМ Y-2981 (Y-296 DL-Uph-HBs).
18	Упаковка	По 1,0 мл (1 взрослая доза) или 0,5 мл (1 детская доза) в ампулы в ампулы ШП-1 или ШП-2, из стекла марки НС-3 или I гидrolитического класса, с цветным кольцом разлома или с цветной точкой и насечкой. На ампулах может быть одно, два или три цветных кольца или без дополнительных цветных колец. На каждую ампулу наклеивают этикетку из бумаги писчей, или бумаги этикеточной,	По 0,5 мл (1 детская доза) в ампулы с цветной точкой и насечкой. На каждую ампулу наклеена самоклеящаяся этикетка. По 5 ампул помещено в контурную ячеиковую упаковку из пленки поливинилхлоридной. По 2 контурные ячеиковые упаковки вместе с инструкцией по применению помещены в картонную пачку.

		или бумаги импортной или самоклеющиеся этикетки. По 5 ампул помещают в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной или импортная. По 1 или 2 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по применению помещают в картонную пачку из картона марки хром-эрзац или хромовый или импортного.	
19	Маркировка	На этикетке ампулы указывают: торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой ®, сокращенное обозначение пути введения: «в/м», дозировку в мкг/мл, объем в миллилитрах и количество доз в ампуле: «Для взрослых.», «1 доза – 1,0 мл» или «Для детей.», «1 доза – 0,5 мл»; логотип держателя РУ, номер серии, дату производства, дату истечения срока годности. На картонной пачке с ампулами указывают: торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой ®, группировочное наименование, наименование держателя РУ, его логотип, страну, телефон, адрес интернет сайта, лекарственную форму, дозировку в мкг/мл, состав (наименование и количество действующего вещества, наименования вспомогательных веществ), объем в миллилитрах и количество доз в ампуле: «Для взрослых.», «1 доза – 1,0 мл» или «Для детей.», «1 доза – 0,5 мл»; количество ампул в упаковке, способ применения, «Применять по назначению врача.», «Стерильно.», «Перед употреблением встряхивать.», «Хранить в недоступном для детей месте.», «Не вводить внутривенно!», условия хранения, условия отпуска, номер серии, в котором отражена дата производства, даты истечения срока годности, («Годен до...»), дату выпуска, штрих-код. Для внутреннего использования производителем на пачке картонной коммерческой упаковки могут быть нанесены производственные коды. На месте нанесения номера серии, в котором отражена дата производства, даты истечения срока годности («Годен до...»), дополнительно могут наноситься средства идентификации для системы мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения.	На этикетке ампулы указано: торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой ®, сокращенное обозначение пути введения: «в/м», дозировка в мкг/мл, объем в миллилитрах и количество доз в ампуле «Для детей.», «1 доза – 0,5 мл»; логотип держателя РУ, номер серии, дата производства, дата истечения срока годности. На картонной пачке с ампулами указано: торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой ®, группировочное наименование, наименование держателя РУ, его логотип, страна, телефон, адрес интернет сайта, лекарственная форма, дозировка в мкг/мл, состав (наименование и количество действующего вещества, наименования вспомогательных веществ), объем в миллилитрах и количество доз в ампуле: «Для детей.», «1 доза – 0,5 мл»; количество ампул в упаковке, способ применения, «Применять по назначению врача.», «Стерильно.», «Перед употреблением встряхивать.», «Хранить в недоступном для детей месте.», «Не вводить внутривенно!», условия хранения, условия отпуска, номер серии, в котором отражена дата производства, даты истечения срока годности («Годен до...»), дата выпуска, штрих-код. Нанесены средства идентификации для системы мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения.
20	Хранение	Хранить при температуре от 2 до 8 °С. Не допускается замораживание.	Хранить при температуре от 2 до 8 °С. Не допускается замораживание.
21	Срок годности	3 года	3 года

Заключение: Соответствует требованиям ЛП-№ (000539)-(РГ-RU)-020425 Регевак® В (Вакцина против гепатита В, рекомбинантная дрожжевая жидкая) сусп. для в/м введения 20 мкг/мл ЕАС

* Показатель является альтернативным показателю "Бактериальные эндотоксины".

**Анализ проводится на каждой 10-й серии.

Дата выпуска: 19.02.2026

Начальник ОКК

Караулова О.А.



