

## РАЗРЕШЕНИЕ

на ввод в гражданский оборот в Российской Федерации серии или партии  
произведенного в Российской Федерации или ввозимого в Российскую Федерацию  
иммунобиологического лекарственного препарата  
№ P006-00110-77/01575950 от 30.11.2024

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 Московской испытательной лаборатории контроля качества  
лекарственных средств ФГБУ "ИМЦЭУАОСМП" Росздравнадзора

(наименование федерального государственного бюджетного учреждения)

от 29.11.2024 № 2639ДК-11/24 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 031024 , объем серии или партии 234770 ,  
(номер серии) (количество упаковок)

годен до 03.2027 ,  
(срок годности)

производства Пфайзер Айрлэнд Фармасьютикалз, Ирландия, Grange Castle Business  
Park, Clondalkin, Dublin 22, Ireland (производитель (готовой ЛФ), первичная  
упаковка); ООО "НПО Петровакс Фарм", Россия, 142143, Московская область,  
г. Подольск, с. Покров, ул. Сосновая, д. 1 (вторичная упаковка, выпускающий  
контроль качества).

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

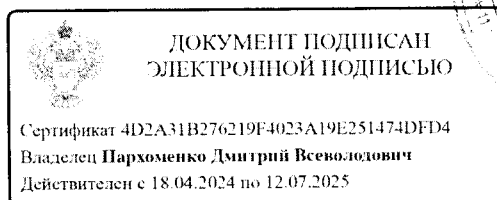
Регистрационное удостоверение № ЛП-№(002354)-(РГ-RU) от 17.05.2023.


Держатель регистрационного удостоверения Пфайзер Инк., США, 235 East 42nd  
Street, New York, NY 10017, USA.

(наименование, адрес)

Заместитель руководителя  
Росздравнадзора

Д.В. Пархоменко



	<b>ООО «НПО ПЕТРОВАКС ФАРМ»</b> 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	<b>ДЕПАРТАМЕНТ КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА</b>

## П А С П О Р Т № 379

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	031024	Количество продукции в серии	235 172 упаковки
Дата производства	042024	Годен до	032027

Анализ выполнен по НД ЛП-№(002354)-(РГ-RU) от 17.05.2023, 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 <sub>197</sub>	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 <sub>197</sub>
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 5,0 ЕЭ/мл
6.	Стерильность	Препарат должен быть стерильным	Стерильный
7.	Алюминий	От 0,20 до 0,30 мг/мл	0,21 мг/мл
8.	Полисорбат 80	От 0,014 до 0,024 % От 0,14 до 0,24 мг/мл	0,017 % 0,17 мг/мл
9.	Белок общий	От 43,0 до 86,0 мкг/мл	65,0 мкг/мл
10.	Белок связанный	Не менее 70 %	93 %
11.	Количественное определение		
	Полисахарид серотипа 1	от 3,1 до 5,7 мкг/мл	1 - 3,6 мкг/мл
	Полисахарид серотипа 3	от 3,1 до 5,7 мкг/мл	3 - 3,9 мкг/мл
	Полисахарид серотипа 4	от 3,1 до 5,7 мкг/мл	4 - 4,4 мкг/мл
	Полисахарид серотипа 5	от 3,1 до 5,7 мкг/мл	5 - 4,0 мкг/мл
	Полисахарид серотипа 6А	от 3,1 до 5,7 мкг/мл	6А - 3,8 мкг/мл
	Полисахарид серотипа 6В	от 6,2 до 11,4 мкг/мл	6В - 7,9 мкг/мл
	Полисахарид серотипа 7F	от 3,1 до 5,7 мкг/мл	7F - 3,8 мкг/мл
	Полисахарид серотипа 9V	от 3,1 до 5,7 мкг/мл	9V - 4,3 мкг/мл
	Полисахарид серотипа 14	от 3,1 до 5,7 мкг/мл	14 - 4,1 мкг/мл
	Олигосахарид серотипа 18С	от 3,1 до 5,7 мкг/мл	18С - 4,3 мкг/мл
	Полисахарид серотипа 19А	от 3,1 до 5,7 мкг/мл	19А - 3,7 мкг/мл
	Полисахарид серотипа 19F	от 3,1 до 5,7 мкг/мл	19F - 4,2 мкг/мл
	Полисахарид серотипа 23F	от 3,1 до 5,7 мкг/мл	23F - 4,4 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	<u>На этикетке шприца на русском языке указывают:</u> 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. <u>Латинскими буквами</u> указан логотип компании Pfizer. <u>На картонной пачке на русском языке указывают:</u> 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 адыованта	<u>На этикетке шприца на русском языке указано:</u> 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. <u>Латинскими буквами</u> указан логотип компании Pfizer. <u>На картонной пачке на русском языке указано:</u> Торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой ®, общепринятое (группировочное) наименование, наименование и страна держателя регистрационного удостоверения, наименование и страна предприятия-производителя, предприятия, осуществляющего вторичную упаковку, предприятия, осуществляющего контроль качества, лекарственная форма, количество доз, дозировку (объем дозы в мл), комплектность, наименование и содержание действующих веществ в одной дозе, перечень вспомогательных веществ с указанием количественного содержания адыованта

№ 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  
(должность)

*[Подпись]*  
28.11.2024  
(подпись)

Кочегарова Д.А.  
(расшифровка)

**Заключение:**

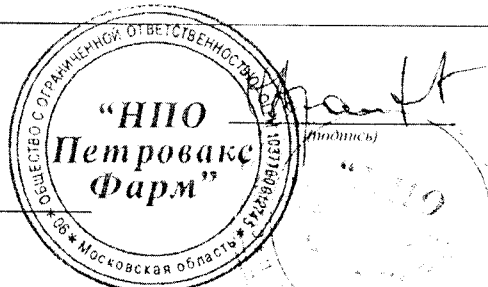
Название продукции: **Превенар®13 (вакцина для профилактики пневмококковой инфекции полисахаридная, конъюгированная, адсорбированная), суспензия для внутримышечного введения 0.5 мл/доза**

Номер серии: 031024

Соответствует требованиям НД ЛП-№(002354)-(РГ-RU) от 17.05.2023, Раздел 1.3.2. модуля I регистрационного досье

Директор по качеству

(должность)



Аранджелович Н.

(расшифровка)

Дата выдачи 28.11.2024



ООО «НПО Петровакс Фарм»  
ОГРН 1037700012745, ИНН/КПП 7702302492/507401001

Юридический адрес: Россия, 142143,  
Московская область, город Подольск,  
село Покров, ул. Сосновая, д. 1  
Почтовый адрес: 123112, г. Москва,  
Пресненская набережная, д.12  
Башня Федерация Восток, этаж 38  
Телефон/Факс: +7 (495) 730-75-45/60  
E-mail: info@petrovax.ru  
www.petrovax.ru

Ош 25.11.2024 № 1070/04

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

Заинтересованным лицам

ООО «НПО Петровакс Фарм» выражает свое почтение и информирует Вас о том, что для вакцин, выпускаемых ООО «НПО Петровакс Фарм», датой истечения срока годности является последний день месяца указанного на упаковке.

Превенар®13 (вакцина для профилактики пневмококковой инфекции полисахаридная, конъюгированная адсорбированная), серия 031024, поставляемая по ГК №0873400003924000974-0001 от 22.10.2024 года, имеет дату истечения срока годности 31.03.2027.

С уважением,  
Уполномоченное лицо  
ООО «НПО Петровакс Фарм»



Е. Ганебауер