РАЗРЕШЕНИЕ

на ввод в гражданский оборот в Российской Федерации серии или партии произведенного в Российской Федерации или ввозимого в Российскую Федерацию иммунобиологического лекарственного препарата № P006-00110-77/01460738 of 25 10 2024

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, пом. І, ком. № 6, ИНН: 7751023847. (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 14.10.2024 № 2052ДК-11/24 разрешает ввод в гражданский оборот (дата) (номер) в Российской Федерации иммунобиологического лекарственного препарата Вакцина клещевого энцефалита культуральная очищенная концентрированная инактивированная сухая (торговое наименование) Вакцина для профилактики клещевого энцефалита (международное непатентованное наименование (группировочное или химическое) лиофилизат для приготовления суспензии для внутримышечного введения 0.5 мл/доза 0.5 мл (1 доза) - ампулы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 0.5 мл-5 шт./ - для лечебно-профилактических учреждений (форма выпуска (с указанием лекарственной формы, дозировки, фасовки) и количество в упаковке) серии 668 (серия растворителя 671) объем серии или партии 3745 (количество (номер серии) упаковок) годен до 07.2027

(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, поселение Московский, п. Института полиомиелита, влд. 8 (все стадии, включая выпускающий контроль качества).

(наименование и адрес производителя (с указанием стадий производства)

Регистрационное удостоверение № P N003793/01 от 26.05.2009.

Держатель регистрационного удостоверения Федеральное государственное автономное учреждение "Федеральный научный центр исследований 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 3, пом. I, ком. № 6.

(наименование, адрес)

Заместитель руководителя Росздравнадзора

3000827283



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Сертификат 4D2A31B276219F4023A19E251474DFD4 Владелец Пархоменко Дмитрий Всеволодович Действителен с 18.04.2024 по 12.07.2025

Д.В. Пархоменко



ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ НАУЧНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ
«Федеральный научный центр песледований и подреботки иммунобиологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полномислита) 117218, Российская Федерация, г. Москва, вилерл. Муниципальный округ Котловка, улица Кржижановского, дом. 29, корпус 5, этаж 3, номещение 1, компата № 6

Вид: Стандартная заполняемая форма Название: Паспорт Фарма №: Пс № 11-06-000 | Верси

22abenne, ranchogs			Форма же: Пе ж 11-06-(00 Версия: 02 Стр. 1 из 3
		ПАСПОРТ № 297		
unaki ndupubahhasi Cyx	икифоик, ка	ТА КУЛЬТУРАЛЬНАЯ ОЧИЦ ВАТ ДЛЯ ПРИГОТОВЛЕНИЯ С ВКТЕ С РАСТВОРИТЕЛЕМ - А.	TOTTE VINCHALLOV	OTOTAL PROPERTY OF THE
Номер серии (вакцина):	668	Дата выпуска (вакцина):		Июль 2024 г.
		Годен до (вакцина):		Июля 2027 г.
		Объем серии (вакцина);		18 725 ампул
		Количество доз:		одна
Производственный штамм	Штамы «Софьин» Ивановского ФГБ Серия № 163/162/	депонирован в коллекции інтаммов П У «НИЦЭМ нм. Н.Ф. Гамален» Минэд 228	одразделения Институт граве России.	вирусологии им. Д.И.
Номер серии (растворитель):	671	Дата выпуска (растворите	ль):	Июнь 2024 г.
		Годен до (растворитель):		Декабря 2027 г.
		Объем серии (растворител	ть):	18 725 ампул
Срок годности комплекта (вакцина с растворителем):	Годен до Июля 2027 г.	Общее количество упаковок вакцины в комплекте с растворителем:		
		Количество упаковок ваки растворителем серии № 6		3 745

ИСПЫТАНИЯ ПРОВЕДЕНЫ ПО <u>НД Р N003793/01-240321 изменение № 1, изменение № 2, изменение № 3, изменение № 4 (помер IIII)</u>

N₂ n/n	Наименование показателя	Требования НД	Результат испытания				
B	Вакцина клещевого энцефалита культуральная очищенная концентрированная инактивированная сухая, лиофилизат для приготовления суспензии для внутримышечного введения 0,5 мл/доза, серия № 668						
T-1	Описание	Пористая масса белого цвета, гигроскопична. Восстановленный препарат - гомогенная непрозрачная суспензия белого цвета, при отстаиванни разделяющаяся на бесцветную прозрачную жидкость и рыхлый осадок белого цвета. При встряхивании хлопья, конгломераты и посторонние частицы должны отсутствовать.	Пористая масса белого цвета, гигроскопична. Восстановленный препарат - гомогенная непрозрачная суспензия белого цвета, при отстаивании разделяющаяся на бесцветную прозрачную жидкость и рыхлый осадок белого цвета. При встряхивании хлопья, конгломераты и посторонние частицы отсутствуют				
2.	Подлинность	Должна быть подлинной. Должна вызывать специфический иммунитет к вирусу клещевого энцефалита при иммунизации мышей линии Balb/c.	Подлинна. Вызывает специфический иммунитет к вирусу клещевого энцефалита при иммунизации мышей линии Balb/c.				
3.	Время растворения	Не более 3 минут.	2 минуты				
4.	Время седиментационной устойчивости	Суспензия, образующаяся при встряхивании, не должна расслаиваться в течение 3 минут.	Более 3 минут				
5.	Количественное определение антигена	Титр антигена должен быть не менее 1:128.	1:1024				
6.	Потеря в массе при высушивании	Не более 2,0 %.	1,1 %				
7.	Стерильность	Должна быть стерильной.	Стерильна				
8.	Бактериальные эндотоксины	Не более 50 ЕЭ/мл.	Менее 50 ЕЭ/мл				
9.	Аномальная «Троничизмот	Должна быть нетоксична.	Неток с ична				



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

BIID	Вип: Стандартная заполинемая форма Название: Паспорт Форма №: Пс № 11-06-000 Версия: 02 Стр. 2 из 3								
10.	рН	7,4 – 7,8.	7,6						
11.	(иммуногенность)	Должна быть специфически активна Минимальная иммунизирующая доза вакцины (МИДы) должна быть в пределах от 0,001 до 0,017 мл. Коэффициент сравнительной иммуногенности К ≥ 0,5.	M ИД $_{50} = 0,0061$ мл. $K = 1,3$						
	Растворитель вакцины клещевого энцефалита культуральной очишенной концентривованной								
	инактивированнои сухои – алюминия гидроксида гель,								
		серия № 671							
**************************************	Описание	Гомогенная непрозрачная суспензия белого цвета, при отстаивании разделяющаяся на бесцветную прозрачную жидкость и рыхлый осадок белого цвета. При встряхивании хлопья, конгломераты и посторонние частицы должны отсутствовать	разделяющаяся на бесцветную проэрачную жидкость и рыхлый осадок						
2.	Содержание алюминия	0,6 - 1,0 мг/мл.	0,77 мг/мл						
3.	pH	5,5 - 8,5.	7,6						
4.	Время седиментационной устойчивости	Суспензия, образующаяся при встряхивании, не должна расслаиваться в течении 3 мин.	Более 3 мин						
5.	Стерильность	Должен быть стерильным.	Стерилен						
б.	Аномальная токсичность	Должен быть нетоксичен.	Нетоксичен						
7.	Извлекаемый объем	Не менее номинального (0,5 мл или 1 мл).	Не менее номинального (0,5 мл)						
8.	Упаковка	Первичная упаковка: По 1 дозе (0,5 мл) вакцины в ампулах объемом 1 мл или по 2 дозы (1 мл) в ампулах объемом 3 мл из темного или бесцветного стекла 1-го гидролитического класса по ИСО 9187. Растворитель — по 0,5 мл в ампулах объемом 1 мл для 1 дозовой вакцины или по 1 мл в ампулах объемом 3 мл для 2-х дозовой вакцины из бесцветного стекла 1-го гидролитического класса по ИСО 9187. Выпускают в комплектах: Комплект № 1 состоит из 1 ампулы, содержащей 1 дозу (0,5 мл) вакцины и 1 ампулы, содержащей 0,5 мл растворителя. Комплект № 2 состоит из 1 ампулы, содержащей 2 дозы (1 мл) вакцины и 1 ампулы, содержащей 1 мл растворителя. Вторичная упаковка Пять комплектов № 1 или № 2 в пачке из картона коробочного с инструкцией по применению и ножом ампульным при необходимости. При упаковке ампул, имеющих кольцо излома или точку для вскрытия, нож ампульный не вкладывают.	Первичная упаковка: По 1 дозе (0,5 мл) в ампулах объемом 1 мл из темного стекла 1-го гидролитического класса по ИСО 9187. Растворитель —по 0,5 мл в ампулах объемом 1 мл для 1 дозовой вакцины из бесцветного стекла 1-го гидролитического класса по ИСО 9187. Комплект № 1 состоит из 1 ампулы, содержащей 1 дозу (0,5 мл) вакцины и 1 ампулы, содержащей 0,5 мл растворителя. Вторичная упаковка: Пять комплектов № 1 в пачке из картона коробочного с инструкцией по применению. Ампулы имеют точку для вскрытия.						



ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ НАУЧНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ

Федеральный научный центр исследований и разработки иммунобнологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полномиелита) 117218, Российская Федерация, г. Москва, видер.г. Муниципальный округ Котловка, улица Кржижановского, дом. 29, кориус 5, этаж 3, помещение 1, комната № 6

Вид: Стандартная заполняемия форми

Название: Пислорт

Форма №: Пс № 11-06-000 Вереня: 02 Стр. 3 из 3

На первичной упаковке (этикетка на ампулу вакциной) указывают: сокращенное наименование производителя и держателя (владельца) РУ, страну, торговое наименование, способ введения, количество доз и объем в мл в ампуле, объем одной дозы в мл, номер серии, дату выпуска, срок годности («Годен до:»), «для детей с 3 лет и взрослых».

На первичной упаковке (этикетка на ампулу с растворителем) указывают: сокращенное наименование производителя и держателя (владельца) РУ, страну, наименование растворителя (растворитель вакцины клещевого энцефалита культуральной очищенной концентрированной инактивированной сухой **КИНИМОІ**ЦВ гидроксида гель), объём в мл, номер серии, дату выпуска, срок годности («Годен до:»). На вторичной упаковке (картонная пачка) указывают: полное и сокращенное наименование производителя и держателя (владельца) РУ, страну, юридический адрес, торговое наименование, группировочное наименование, лекарственную форму; состав на 1 дозу с указанием названия и количества действующего вещества и перечня вспомогательных веществ; количество ампул с вакциной, количество доз во вторичной упаковке, количество доз и объем в мл в ампуле, объем одной дозы в мл, количество ампул с растворителем и его объем в мл в ампуле, номер серии и дату выпуска вакцины и растворителя, срок годности комплекта (вакцина с растворителем) («Годен до»), серийный номер, GTIN, контрольный идентификационный знак (КИЗ), условия хранения, «стерильно», номер регистрационного удостоверения, штрих код EAN, сигнальная полоса красного цвета, предупредительные надписи: «для детей с 3 лет и взрослых», «Препарат не содержит антибиотиков и консервантов», «в комплекте с растворителем - алюминия гидроксида гель», «Хранить в недоступном для детей месте», «Растворять только прилагаемым растворителем», «Перед применением встряхнуть», «Антитела к ВИЧ-1, ВИЧ-2, к вирусу гепатита С и поверхностный антиген вируса гепатита В отсутствуют», условия отпуска «Для

На первичной упаковке (этикетка на ампуле с вакциной) указано: сокращенное наименование производителя и держателя (влапельна) РУ, страна, торговое наименование, способ введения, количество доз и объем в мл в ампуле, объем одной дозы в мл, номер серии, дата выпуска, срок годности («Годен до:»), «для детей с 3 лет и взрослых»,

На первичной упаковке (этикетка на ампуле с растворителем) указано: сокращенное наименование производителя и держателя (владельца) РУ, страна, наименование растворителя (растворитель вакцины клещевого энцефалита культуральной очиненной концентрированной инактивированной сухой алюминия гидроксида гель), объём в мл, номер серии, дата выпуска, срок годности («Годен до:»). На вторичной упаковке (картонная пачка) указано: полное и сокращенное наименование производителя и держателя (владельца) РУ, страна, юридический адрес, торговое наименование, группировочное наименование, лекарственная форма; состав на 1 дозу с указанием названия и количества действующего вещества и перечня вспомогательных веществ; количество ампул с вакциной, количество доз во вторичной упаковке, количество доз и объем в мл в ампуле, объем одной дозы в мл, количество ампул с растворителем и его объем в мл в ампуле, номер серии и дата выпуска вакцины и растворителя, срок годности комплекта (вакцина с растворителем) («Годен до»), серийный номер, GTIN, контрольный идентификационный знак (КИЗ), условия хранения, «стерильно», регистрационного удостоверения, штрих кол EAN, сигнальная полоса красного цвета, предупредительные надписи: «для детей с 3 лет и взрослых», «Препарат не содержит антибиотиков и консервантов», «в комплекте с растворителем - алюминия гидроксида гель», «Хранить в недоступном для детей месте», «Растворять только прилагаемым растворителем», «Перед применением встряхнуть», «Антитела к ВИЧ-1, ВИЧ-2, к вирусу гелатита С и поверхностный антиген вируса гелатита В отсутствуют», условия отпуска «Для лечебно-профилактических учреждений», код упаковки.

Маркировка

9.

ЗАКЛЮЧЕНИЕ:

Вакцина клещевого энцефалита культуральная очищенная концентрированная инактивированная сухая, лиофилизат для приготовления суспензии для внутримышечного введения 0,5 мл/доза серия № 668 в комплекте с растворителем - алюминия гидроксида гель серия № 671 соответствует требованиям НД Р N003793/01-240321 изменение № 1; изменение № 2, изменение № 3, изменение № 4.

<u>«01» августа 2024 г.</u> (Anno)

Начальник ОКК: Савин в Савич

лечебно-профилактических учреждений»,

код упаковки.