РАЗРЕШЕНИЕ

на ввод в гражданский оборот в Российской Федерации серии или партии произведенного в Российской Федерации или ввозимого в Российскую Федерацию иммунобиологического лекарственного препарата
№ Р006-00110-77/01458783 от 24.10.2024

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. I, 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 <u>14.10.2024</u> № <u>2087ДК-11/24</u> разрешает ввод в гражданский оборот _(дата)

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 671 (серия растворителя 675), объем серии или партии 3741

(номер серии)

(количество 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 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 3, пом. 1, ком. № 6.

(наименование, адрес)

Заместитель руководителя Росздравнадзора

The say of the say.



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

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

Д.В. Пархоменко (Д.Д.Д.И)



ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ НАУЧНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ «Федеральный пручный центр исследований и разработки иммунобиологических препаратов им. М.П. Чумикова РАН» (Институт полномиелита) 117218, Российская Федерация, г. Москоа, вытерл. Муниципальный округ Котловка, улица Кржижановского, дом. 29, корпус 5, этаж 3, помещение 1, комната № 6

Вид: Стандартная заполняемая форма

Название: Паспорт

Форма №: Пс № 11-06-000 Версия: 02 Стр. 1 из 3

NACHOPT № DLS

вакцина клещевого энцефалита культуральная очищенная концентрированная инактивированная сухая, лиофилизат для приготовления суспензии для внутримышечного ВВЕДЕНИЯ 0,5 МЛИДОЗА В КОМПЛЕКТЕ С РАСТВОРИТЕЛЕМ - АЛЮМИНИЯ ГИДРОКСИДА ГЕЛЬ

	671	Дата выпуска (вакцина):	Июль 2024 г.
Номер серии (вакцина):		Годен до (вакцина):	Июля 2027 г.
		Объем серии (вакцина):	18 705 ампул
		Количество доз:	одна
Производственный штамм	TRANK (COMPLIAN TOPON TO		
Номер серии	675	Дата выпуска (растворитель):	Июнь 2024 г.
(растворитель):		Годен до (растворитель):	Декабря 2027 г.
		Объем серии (растворитель):	18 705 ампул

Общее количество упаковок вакцины в комплекте с Годен до Срок годности комплекта растворителем: Июля (вакцина с растворителем): Количество упаковок вакцины с 2027 z. 3 741 растворителем серии № 675

ИСПЫТАНИЯ ПРОВЕДЕНЫ ПО НД Р №003793/01-240321 ИЗМЕНЕНИЕ № 1. ИЗМЕНЕНИЕ № 2. ИЗМЕНЕНИЕ № 3, ИЗМЕНЕНИЕ № 4 (номер НД)

1		(номер НД)		
Nº n/n	Наименование показателя	Требования НД	Результат испытания	
В	акцина клещевого сухая, лиофилиза	энцефалита культуральная очищенная г т для приготовления суспензии для внут серия № 671	концентрированная инактивированная римышечного введения 0,5 мл/доза,	
1.	Описание	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 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 Baib/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 %.	1,6 %	
7.	Стерильность	Должна быть стерильной.	Стерильна	
8.	Бактериальные эндотоксины	Не более 50 ЕЭ/мл.	Менее 50 ЕЭ/мл	
9.	канапамон А 4тоонуи элот	Должна быть нетоксична.	Нетоксична	



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

Вид:	Стандартная заполняемая ф	рорма Название: Паспорт	Формп №: Пс № 11-06-000 Версия: 02 Стр. 2 из 3
10.	рН	7,4 – 7,8.	7,6
**************************************	Специфическая активность (иммуногенность)	Должна быть специфически активна. Минимальная иммунизирующая доза вакцины (МИД $_{50}$) должна быть в пределах от 0,001 до 0,017 мл. Коэффициент сравнительной иммуногенности $K \ge 0,5$.	МИД ₅₀ = 0,0030 мл. K = 3,1
	Растворитель ваки	цины клещевого энцефалита культураль	ной очищенной концентрированной
		инактивированной сухой – алюминия	
		серия № 675	
prom (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	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.	Содержание алюминия	0,6 - 1,0 мг/мл.	0,76 мг/мл
3.	pН	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
6.	Аномальная токсичность	Должен быть нетоксичен.	Нетоксичен
7.	Извлекаемый объем	Не менее номинального (0,5 мл или 1 мл).	Не менее номинального (0,5 мл)
S.	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 0,5 мл растворителя. Вторичная упаковка Пять комплектов № 1 мл растворителя. Вторичная упаковка: Пять комплектов № 1 в пачке из картона коробочного с инструкцией по применению и ножом ампульным при необходимости. При упаковка ампул, имеющих кольцо излома или точку для вскрытия, нож ампульный не вкладывают.	



9.

Маркировка

ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ НАУЧНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ

«Федеральный научный центр исследований в разработки иммунобнологических препаратов ям. М.П. Чумакова РАН» (Институт полномислита) 117218, Российская Фелерация, г. Москов, вистерс. Муниципальный округ Котловка, улица Кржижановского, дом. 29, корпус 5, этаж Ј. помещение 1. комиата № 6

Вид: Стандяртная заполняемая форми

Название: Паснорт

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

На первичной упаковке (этикетка на ампулу с вакциной) указывают: сокращенное наименование производителя и держателя страну, (впалельна) PУ, 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 энцефалита культуральной клешевого йоннэшиго концентрированной инактивированной сухой RNHNMOSTLE 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 лечебно-профилактических учреждений»,

На первичной упаковке (этикетка на ампуле с вакциной) указано: сокращенное наименование производителя и держателя (владельца) РУ, страна, 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 очищенной 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», 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 лечебно-профилактических учреждений», код упаковки.

ЗАКЛЮЧЕНИЕ:

код упаковки.

Вакцина клещевого энцефалита культуральная очищенная концентрированная инактивированная сухая, лиофилизат для приготовления суспензии для внутримыщечного введения 0,5 мл/доза серия № 671 в комплекте с растворителем - алюминия гидроксида гель серия № 675 соответствует требованиям НД Р N003793/01-240321 изменение № 1, изменение № 2, изменение № 3, изменение № 4.

<u>«12» августа 2024 г.</u>

Начальник ОКК: Column CB (a 644)