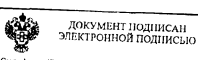
РАЗРЕШЕНИЕ

на ввод в гражданский оборот в Российской Федерации серии или партии произведенного в Российской Федерации или ввозимого в Российскую Федерацию иммунобиологического лекарственного препарата № P006-00110-77/01616016 or 11.12.2024

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 Московской испытательной лаборатории контроля лекарственных средств ФГБУ "ИМЦЭУАОСМП" Росздравнадзора (наименование федерального государственного бюджетного учреждения) от 10.12.2024 № 2385ДК-11/24 разрешает ввод в гражданский оборот (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 20824 объем серии или партии 20088 (номер серии) (количество упаковок) годен до 08.2027 (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

Д.В. Пархоменко



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



Наименование по НД

Адрес производства Адрес выпускающего контроля GTIN Номер партии/серии Количество /масса, объем/, ед.изм. Дата производства Срок годности Серия АФС

Контроль проведен по

Сертификат анализа № 1021

Регевак® В (Вакцина против гепатита В, рекомбинантная дрожжевая жидкая) суспензия для внутримышечного введения 20 мкг/мл (ампула) 0.5 мл х 10

124460, г. Москва, г. Зеленоград, ул. Конструктора Гуськова д. 3 стр. 1 124460, г. Москва, г. Зеленоград, ул. Конструктора Гуськова д. 3 стр. 1 20824

20088 ynak 08.2024

08.2027

A(549+550)-1 ЛП-№ (000539)-(РГ-RU)-171023 Регевак® Е (Вакцина против гепатила В, рекомбинантная дрожжевая жидкая) суспензия для внутримышечного введения 20 мкг/мл

N2	Наименование показателя		
n/n	качества по нормативному Документу	Требование к качеству по нормативному документ	
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 или белого с серым оттенком цвета, легко ресуспендируемый при встряхивании.	Гомогеннея суспензия белого с серым оттенков цвета без видимых посторонних включений, разделяющая после отстанавание.
2	Идентификация	Препарат должен содержать HBsAg (см. раздел «Слецифическая активность», определение содержания HBsAg). После окрашивания геля на электрофоре-рамме испытуемого образца должна выявляться осмовная полоса мономера HBsAg с молекулярной массой 24+2 кЛаг так у пределения полоса мономера HBsAg с молекулярной массой	Подтверждена
		дополнительная менее интенсивная полоса димера НВsAg с молякулярной масса 45-я	Подтверждена
3	Седиментационная устойчивость	отоговами вакцины, образующаяся при встряхивании, не должна расслаиваться в течение : мин.	5 Суспензия вакцины, образующаяся при
4	Проходимость через иглу	Суспензия должна свободно проходить через иглу No08-40.	встряхивании, не расслаивается в темение 5 ми
5	Извлекаемый объем	Не менее суммы номинальных объемен	Суспензия свободно проходит через плу №08-4 Не менее суммы номинальных объемов
<u> </u>	pН	исследованных упаковок От 6,4 до 7,4	исследованных упаковок
	Механические включения	70 0,4 A0 1,4	7.0
	Общий белок	Должны отсутствовать	Соответствует
7	Алюминия гидроксид (в	10 (10 (10 (10 (10 (10 (10 (10 (10 (10 (18 мкг/мл
5	пересчете на алюминий Al3+) Стерильность	0,18-0,32 мг в 0,5 мл (детская доза)	0.31 мг в 0.5 мл
	Бактериальные эндотоксины	Препарат должен быть стерильным	Uneganas er
\top		пе более 25 ЕЗ/мл	Препарат стерильный Менее 12,5 ЕЭ/мл
	Пирогенность*	"Бактериальные эндотоксиры"	Анализ не проводился
+	Аномальная токсичность	I Denapat domyou 6: Home	
1			Препарат нетоксичный
L		выработку антител у 50% мышей (ЕД ₆₀), к ЕД ₅₀ испытуемой вакцины должен быть ≥0,5	Отношение дозы иммуногенной активности референс-вакцины против гелатита В вызывающей выработку антител у 50% мышей (ЕД 60), к ЕД ₅₀ испытуемой вакцины больше
\perp	Специфическая активность: 2.Содержание HBsAg	Содержание HBsAg должно быть в пределах от 16	0,5(1,2) 20,1мкг/мл
	Полнота сорбции	Содержание HBsAg в надосадочной жидкости	0.3 %
	Производственный штамм	IDOM3004CTROUNDED TO THE TOTAL OF THE TOTAL	роизводственный штамм Hansenula polymorpha

18	Упаковка	По 1,0 мл (1 вэрослая доза) или по 0,5 мл (1 детская доза) в ампулы ШП-1 или ШП-2, из стекла марки НС-3 или ! гидролитического 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, или бумаги импортной или самоклеющиеся этикетки. По 5 ампул помещают в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхло-ридной или импортная. По 1 или 2 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по применению по-мещают в картонную пачку из картоне марки хром-эрэац или хромовый или импортного	По 0,5 мл (1 детсквя дозв) в ампулы с цветной точкой и насечкой. На каждую ампулу наклеена этикетка. По 5 ампул помещено в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной. По 2 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по применению помещено в картонную пачку.
19	Ларкировка	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 руч. номер серии, дату производства дату истечения срока годности. На картонной пачке с ампулами указывают: торговое нвименование препарата с предупредительной маркировкой ®, группировочное наименование, наименование держателя Ручего поготип, 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 малиле: «Для взрослых.», «1 доза – 1,0 мл» или «Для детей.», «1 доза – 0,5 мл»; количество ампул в маличество, объем в миллилитрах и количество ампул в в медоступном для детей месте.», «Перед употреблением встряхивать.», «Хранить в недоступном для детей месте.», «Не вводить внутривенно!», условия хранения, условия отпуска, дегистрационный номер, номер серии, в котором отряжена дата производства, даты истечения срока рогодности («Годен до»), штрих-код. Для внутреннего использования производителем на годности («Годен до»), штрих-код. На месте нанесения номера серии, в котором отражена дата производства, даты истечения соока и дотражена дата производства, даты истечения соока отражена дата производства на истечения соока отражена дата производства, даты истечения соока отражена дата прои	Па этикетке ампулы указано: орговое наименование препарата с предупредительной маркировкой ®, сокращенное бозначение пути введения: «в/м», дозировку в мкг/мл, объем в миллилитрах и количество доз в миллилитрах и количество доз в миллилитрах и количество доз в пымпуле: «Для детей.», «1 доза — 0,5 мл», логотип пержателя РУ «Биннофарм», номер серии, дата роизводства, дата истечения срока годности. На картонной пачке с ампулами указано: орговое наименование препарата с редупредительной маркировкой ®, оруппировочное наименование, наименование ержателя РУ «АО Биннофарм», его поготип, грана, телефон, адрес интернет-сайта, екарственная форма, дозировка в мкг/мл, состав заименование и количество действующего ещества, наименования вспомогательных внаименования вспомогательных внаименования вспомогательных внаутрество доз ампуле: «Для детей.», «1 доза — 0,5 мл»; пличество ампул в упаковке, способ применения, применять по назначению врача.», отврименять по назначению врача.», отверильно.», «Перед употреблением пряживать.», «Хранить в недоступном для траживать.», «Кранить в недоступном для гистрационный номер, номер серии, в котором ражена дата производства, даты истечения окаг годности («Годен до»), штрих-код. полнительно нанесены средства ентификации для системы мониторинга ижения лекарственных препаратов для дицинского применения.
, Y	ранение	Хранить при температуре от 2 до 8 °C. Не Хо	
	к годности	допускается замораживание.	внить при температуре от 2 до 8°C. Не

Заключение (Соответствует требованиям ЛП-№ (0005-\$)-(РГ-RU)-171023 Регевак® В (Вакцина против гепатита В, рекомбинантная дрожжевая жидкая) суспензия для внутримыце чного введения 20 мкг/мл * Показатель является альтернативным показателю "Бактериальные эндотоксины" **Анализ проводится на каждой 10-й серии.

KAOR 1.

RELECTED *OFORMAN

KAPBYOGE CA

CTOPTOB

CTOPTOB Дата выпуска 05.12.2024

Страница 2 из 2