

СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

на продукцию, включенную в единый перечень продукции, подлежащей обязательной сертификации

№ РОСС RU.МП25.В24159
Срок действия с 23.05.2016 по 23.05.2017

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ № 0015355
рег. № РОСС RU.0001.21МП25
ООО " Центр ЭКСПЕРТФАРМ "
109052, г.Москва, ул.Нижегородская д. 29-33, стр.7, офис 7409а, тел.+7 (495) 979-55-01

ЗАЯВИТЕЛЬ

АО "Биннофарм"
Межрайонная инспекция Федеральной налоговой службы №46 по г.Москве 1067746428782 от 30.03.2008
124460, Москва, г.Зеленоград, ул.Конструктора Гуськова, д.3, стр.1

ИЗГОТОВИТЕЛЬ

ЗАО "Биннофарм", 124460, г. Москва, г. Зеленоград, ул. Конструктора
Гуськова, д. 3, стр. 1, страна: Россия.

ПРОДУКЦИЯ

Регевак® В (Вакцина против гепатита В, рекомбинантная дрожжевая жидкая)
суспензия для внутримышечного введения 20 мкг/мл 0,5 мл, ампулы (5),
упаковки контурные ячейковые (2), пачки картонные (Для
лечебно-профилактических учреждений), рег. уд. № Р N003741/01 от
01.10.2009 (дата переоформления РУ 02.12.2014), серийный выпуск

код ОК 005 (ОКП):
938375

код ТН ВЭД России:

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ

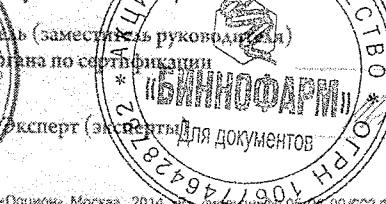
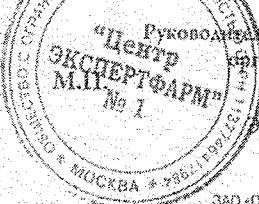
Р N003741/01-040310, Изм. № 1-7

СЕРТИФИКАТ ВЫДАН НА ОСНОВАНИИ

протоколы испытаний № 886 Б от 28.04.2016, № 944 Б от 13.05.2016 ООО ИЦ "ФАРМОБОРОНА",
аттестат аккредитации РОСС RU.0001.21ФЛ40 от 04.06.2013 г., Сертификат соответствия в Системе
сертификации ГОСТ Р №РОСС RU.ИС11.К00898 срок действия с 30.05.2013 до 30.05.2016 Орган по
сертификации систем менеджмента качества ВНИИС-СЕРТ ОАО "ВНИИС", аттестат аккредитации
РОСС RU.0001.13ИС11

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Схема сертификации 5. Срок годности препарата 3 года. Условия хранения: Хранить при температуре
от 2С до 8 С. Не допускается замораживание.



Корзон О.А.

Титкова О.В.



**БИННОФАРМ**  
компания АФК "Система"

ЗАКРЫТОЕ АКЦИОНЕРНОЕ ОБЩЕСТВО «БИННОФАРМ»

Лицензия № 00022-ЛС от 06.06.2014

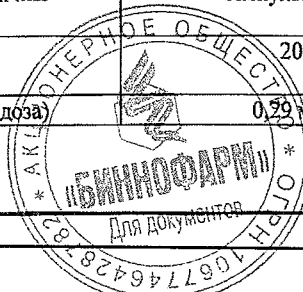
124460, г. Москва, г. Зеленоград, ул. Конструктора Гуськова, дом 3, строение 1

Тел./факс (495) 510-32-88 Web: www.binnopharm.ru

**ПАСПОРТ № 3 от 08 февраля 2017 г.**

Лекарственный препарат:	<b>РЕГЕВАК® В</b> (Вакцина против гепатита В, рекомбинантная дрожжевая жидкая) Суспензия для внутримышечного введения 20 мкг/мл ампулы 0,5мл (1 детская доза) №10		
Серия	101116	Срок годности	до 11.2019 г
Количество (ед.изм)	21 115 уп.		
Дата производства	ноябрь 2016 г.		
Производитель	ЗАО «Биннофарм», Россия		
Номер регистрационного удостоверения	P N003741/01 от 01.10.2009/ дата переоформления РУ 02.12.2014		
Испытания проведены по:	P N003741/01-040310 Изменение №1 («Маркировка») от 25.08.2010, Изменение №2 («Специфическая активность») от 24.02.2011, Изменение №3 («Производитель, Фасовщик, Упаковщик, Выпускающий контроль качества», «Маркировка», «Хранение») от 25.08.2011, Изменение №4 («Общий белок», Тиомерсал (мертиолят)) от 16.08.2012, Изменение №5 («Титульный лист», «Маркировка») от 11.09.2014, Изменение №6 («Подлинность», «Общий белок», «Время седиментационной устойчивости», «Извлекаемый объем», «Герметизация», Упаковка», «Маркировка») от 02.12.2014, Изменение №7 («Маркировка») от 26.05.2015.		

Наименование показателя качества по нормативному документу	Требование к качеству по нормативному документу	Результаты анализа
1	2	3
<i>Описание</i>	Гомогенная суспензия белого или белого с сероватым оттенком цвета без видимых посторонних частиц, разделяющая после отстаивания на прозрачную надосадочную жидкость и осадок белого или белого с сероватым оттенком цвета, легко ресуспендируемый при встряхивании.	Гомогенная суспензия белого с сероватым оттенком цвета без видимых посторонних частиц, разделяющая после отстаивания на прозрачную надосадочную жидкость и осадок белого с сероватым оттенком цвета, легко ресуспендируемый при встряхивании.
<i>Подлинность</i> 1. ИФА (по разделу «Специфическая активность») 2. Электрофорез в полиакриламидном геле в редуцирующих условиях при окрашивании раствором нитрата серебра.	Препарат должен содержать HBsAg  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  Подтверждена
<i>Время седиментационной устойчивости</i>	Суспензия вакцины, образующая при встряхивании, не должна расслаиваться в течение 5 мин.	Суспензия вакцины, образующая при встряхивании, не расслаивается в течение 5 мин.
<i>Размер частиц</i>	Суспензия должна свободно проходить через иглу № 0840	Суспензия свободно проходит через иглу № 0840
<i>Извлекаемый объем</i>	Не менее номинального	0,53мл
<i>pH</i>	От 6,4 до 7,4, потенциметрический	7,3
<i>Механические включения</i>	Должны выдерживать требования, Визуальный, РД 42-501-98	Выдерживает требования
<i>Герметизация</i>	Ампулы должны быть герметичны МУК 4.1/4.2.588-96.	Ампулы герметичны
<i>Общий белок</i>	Не более 25 мкг/мл, Метод Лоури	20 мкг/мл
<i>Алюминия гидроксид</i>	0,18-0,33 мг в 0,5 мл (детская доза)	0,29 мг в 0,5 мл



**ПАСПОРТ № 3 от 08 февраля 2017 г.**

Лекарственный препарат:	РЕГЕВАК® В (Вакцина против гепатита В, рекомбинантная дрожжевая жидкая) Суспензия для внутримышечного введения 20 мкг/мл ампулы 0,5мл (1 детская доза) №10		
Серия	101116	Срок годности	до 11.2019 г
Количество (ед.изм)	21 115 уп.		
Дата производства	ноябрь 2016 г.		
Производитель	ЗАО «Биннофарм», Россия		
Номер регистрационного удостоверения	P N003741/01 от 01.10.2009/ дата переоформления РУ 02.12.2014		
Испытания проведены по:	P N003741/01-040310 Изменение №1 («Маркировка») от 25.08.2010, Изменение №2 («Специфическая активность») от 24.02.2011, Изменение №3 («Производитель, Фасовщик, Упаковщик, Выпускающий контроль качества, «Маркировка», «Хранение») от 25.08.2011, Изменение №4 («Общий белок», Тиомерсал (мертиолят)) от 16.08.2012, Изменение №5 («Титульный лист», «Маркировка») от 11.09.2014, Изменение №6 («Подлинность», «Общий белок», «Время седиментационной устойчивости», «Извлекаемый объем», «Герметизация», Упаковка», «Маркировка») от 02.12.2014, Изменение №7 («Маркировка») от 26.05.2015.		

1	2	3
Тиомерсал (мертиолят)	0,015-0,035 мг в 0,5 мл (детская доза) или отсутствует	Отсутствует
Стерильность	Препарат должен быть стерильным	Препарат стерилен
Бактериальные эндотоксины	Не более 25 ЕЭ/мл	Менее 8,1 ЕЭ/мл
Аномальная токсичность	Препарат должен быть нетоксичным	Препарат нетоксичен
Специфическая активность Содержание HBsAg (ИФА)	Содержание HBsAg должно быть в пределах $\pm 15\%$ от номинальной величины 20 мкг/мл	20,5 мкг/мл
Полнота сорбции ИФА (по разделу «Специфическая активность»)	Содержание HBsAg в надосадочной жидкости препарата должно составлять не более 1 % от номинальной величины 20 мкг/мл	менее 1 %
Производственный штамм	Производственный штамм <i>Hansenula polymorpha</i> ВКПМ У-2981 (У-296 DL-Uph-HBs)	
Упаковка	По 0,5 мл (детская доза) в ампулы импортные. По 5 ампул в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной. По 1 или 2 контурные ячейковые упаковки вместе с ножом ампульным или скарификатором, и инструкцией по применению в пачку из картона коробочного. При упаковке ампул с насечкой, кольцом и точкой излома скарификатор или нож ампульный не вкладывают.	По 0,5 мл (детская доза) в ампулы с точкой излома импортные. По 5 ампул в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной. По 2 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по применению в пачку из картона коробочного.
Маркировка	В соответствии с требованиями P N003741/01-040310, Изм. №7	Соответствует

**Заключение:** Лекарственный препарат «РЕГЕВАК® В (Вакцина против гепатита В, рекомбинантная дрожжевая жидкая) Суспензия для внутримышечного введения 20 мкг/мл в ампулах по 0,5 мл №10 серии 161116 соответствует требованиям P N003741/01-040310 Изменение №1 от 25.08.2010, Изменение №2 от 24.02.2011, Изменение №3 от 25.08.2011, Изменение №4 от 16.08.2012, Изменение №5 от 11.09.2014, Изменения №6 от 02.12.2014, Изменения №7 от 26.05.2015.

Директор  
департамента контроля качества:

Ю.Н. Черненко

