

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

ДЕКЛАРАНТ, ПРИНИМАЮЩИЙ ДЕКЛАРАЦИЮ О СООТВЕТСТВИИ

Федеральное государственное унитарное предприятие "Государственный научно-исследовательский институт особо чистых биопрепаратов" Федерального медико-биологического агентства (ФГУП "Гос.НИИ ОЧБ" ФМБА России)

Зарегистрировано : Инспекция Министерства РФ по налогам и сборам по Петроградскому р-ну Санкт-Петербурга ОГРН 1037828027071 от 14.02.2003

Адрес: 197110, г. Санкт-Петербург, ул. Пудожская, д. 7. Телефон: 8(812)230-42-03.

Доверенное лицо: Швецова Т.В., доверенность: №02-09/33 от 20.02.2017

ЗАЯВЛЯЕТ, ЧТО

лекарственное средство: Аллокин-альфа, лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения 1 мг, ампулы (3), пачки картонные, серия 070317, партия 3211 упаковок, годен до 01.03.2019, производства ФГУП "Гос.НИИ ОЧБ" ФМБА России, 197110, г. Санкт-Петербург, ул. Пудожская, д.7, Россия, код ОКПД 2 ОК 034-2014 (КПЕС 2008) 21.20.10.194, паспорт №07 от 31.03.2017

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ

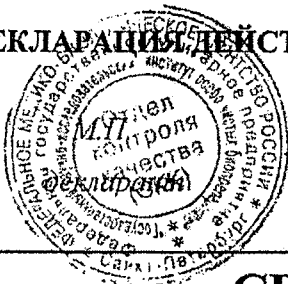
Р N002829/01-210610 изм. № 1-3

ДЕКЛАРАЦИЯ ПРИНЯТА НА ОСНОВАНИИ

рег. уд. Р N002829/01 от 16.01.2009 (дата переоформления 18.03.2014) выдано ООО "Аллоферон", протокол испытаний №1936 от 05.04.17 ИЛ СПб ГБУЗ СЗЦККЛС, 198216, г. Санкт-Петербург, Ленинский пр., д.140 (РА.RU.21ФМ18), паспорт №07 от 31.03.2017, сертификат № РОСС RU.ФМ03.С07651 от 05.04.2017 ООО "ОЦССЗ" (РОСС RU.0001.11ФМ03)

ДАТА ПРИНЯТИЯ ДЕКЛАРАЦИИ 06.04.2017

ДЕКЛАРАЦИЯ ДЕЙСТВИТЕЛЬНА ДО 01.03.2019



подпись

КОПИЯ ВЕРНА

ПОДПИСЬ

Главный инженер
Смирнов Ю.Г.

Швецова Т.В.

Ф.И.О

СВЕДЕНИЯ О РЕГИСТРАЦИИ

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ, ЗАРЕГИСТРИРОВАВШИЙ ДЕКЛАРАЦИЮ

РОСС RU.0001.11ФМ03 Орган по сертификации продукции Общества с ограниченной ответственностью «Окружной центр сертификации Северо-Запад», адрес : 194156, Санкт-Петербург, Светлановский пр., д.2, офис 505, тел/факс: (812) 380-06-34, сайт: www.ocssz.ru

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ ЗАРЕГИСТРИРОВАНА № РОСС RU.ФМ03.Д22604

ДАТА РЕГИСТРАЦИИ 06.04.2017



подпись

Рогачева Е.Г.

Руководитель органа



СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

№ РОСС RU.ФМ03.С07651

Срок действия с 05.04.2017

по —

№ 0027548

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

РОСС RU.0001.11ФМ03 Орган по сертификации продукции Общества с ограниченной ответственностью «Окружной центр сертификации Северо-Запад», адрес: 194156, Санкт-Петербург, Светлановский пр., д.2, офис 505, тел/факс: (812) 380-06-34, сайт: www.ocssz.ru

ПРОДУКЦИЯ

Аллокин-альфа, лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения 1 мг; ампулы (3), пачки картонные, серия 070317, партия 3211 упаковок, годен до 01.03.2019, паспорт №07 от 31.03.2017

код ОК

034-2014 (КПЕС 2008)
ОКПД 2 21.20.10.194

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ

Р N002829/01-210610 изм. № 1-3

код ТН ВЭД

ИЗГОТОВИТЕЛЬ

ФГУП "Гос.НИИ ОЧБ" ФМБА России, 197110, г. Санкт-Петербург, ул. Пудожская, д.7
страна: Россия

СЕРТИФИКАТ ВЫДАН

Федеральное государственное унитарное предприятие "Государственный научно-исследовательский институт особо чистых биопрепаратов" Федерального медико-биологического агентства (ФГУП "Гос.НИИ ОЧБ" ФМБА России), адрес: 197110, г. Санкт-Петербург, ул. Пудожская, д. 7. Телефон: 8(812)230-42-03, ИНН: 7813045723

НА ОСНОВАНИИ

рег. уд. № Р N002829/01 от 16.01.2009 (дата переоформления 18.03.2014) выдано ООО "Аллоферон", протокол испытаний №1936 от 05.04.17 ИЛ СПб ГБУЗ СЗЦККПС, 198216, г. Санкт-Петербург, Ленинский пр., д.140 (РА RU.21ФМ18), паспорт №07 от 31.03.2017

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Схема сертификации 7 (седьмая)



Руководитель органа

Эксперт

подпись

подпись

Рогачева Е.Г.

инициалы, фамилия

Смирнова С.В.

инициалы, фамилия

Сертификат не применяется при обязательной сертификации

**ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ УНИТАРНОЕ ПРЕДПРИЯТИЕ
«ГОСУДАРСТВЕННЫЙ НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ИНСТИТУТ
ОСОБО ЧИСТЫХ БИОПРЕПАРАТОВ»
ФЕДЕРАЛЬНОГО МЕДИКО-БИОЛОГИЧЕСКОГО АГЕНТСТВА
ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА**

197110, С.-Петербург, ул. Пудожская, д.7
Факс (812) 230-49-52

Тел. (812) 499-16-54; 230-49-52
E-mail: polyakova@hpb-spb.com

ПАСПОРТ

№ 07 от 31.03.2017 г.

АЛЛОКИН-АЛЬФА

**лиофилизат для приготовления раствора
для подкожного введения 1,0 мг**

НД	Р N002829/01-210610, изм. № 1-3
Номер серии	070317
Дата изготовления	03.2017 г. Годен до 03.2019 г.
Условия хранения	в защищённом от света месте при температуре от 2 до 8 °С
Количество	3211 пач. карт. № 3 (9633 ампулы)

Наименование показателей	Требования Р N002829/01-210610, изм. № 1-3	Результаты анализа
Описание	Лиофилизированный порошок или пористая масса белого цвета. Гигроскопичен.	Пористая масса белого цвета. Гигроскопичен.
Подлинность: - Аллоферон (метод ВЭЖХ)	Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора должно соответствовать времени удерживания основного пика на хроматограмме стандартного раствора ГСО Аллоферона	Соответствует
Время растворения	Время растворения не более 2 мин.	Не более 2 мин
Прозрачность (ампула в 5 мл воды)	Раствор должен быть прозрачным (ГФ XII, ч.1, с. 98)	Раствор прозрачный
Цветность (ампула в 5 мл воды)	Раствор должен быть бесцветным (ГФ XII, ч.1, с. 93)	Раствор бесцветный
рН (0,02 % раствор)	От 5,5 до 7,5 (ГФ XII, ч.1, с. 89)	5,9
Однородность дозирования (метод ВЭЖХ)	Должен выдерживать требования (ГФ XI, вып.2, с.143)	Выдерживает требования: ± 1,5 %
Механические включения	Должны соответствовать требованиям РД 42-501-98	Выдерживает требования
Посторонние примеси (метод ВЭЖХ)	Сумма примесей не более 5 % от общей площади всех пиков, единичной примеси не более 3 % общей площади всех пиков.	2,7 % 0,9 %
Пирогенность	Должен быть апирогенным в тест-дозе 0,01 мг на 1 кг массы кролика в/в (ГФ XII, ч.1, с. 125)	Апирогенный
Аномальная токсичность	Должен быть не токсичен в тест-дозе 10 мг на 1 кг массы тела животного внутривенно, (ГФ XII, ч.1, с. 124)	Не токсичен
Стерильность	Должен быть стерильным (ГФ XII, ч.1, с. 150)	Стерильный

Количественное определение (метод ВЭЖХ)	90-110 % от заявленного количества (0,90-1,10) мг	99,4 % (0,99 мг)
Упаковка	По 1,0 мг в ампулу из бесцветного стекла, соответствующую ISO 9187. По 1, 2, 3, 5 или 10 ампул в контурной ячейковой упаковке. 1 или 2 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по применению в пачке из картона.	По 1,0 мг в ампулу бесцветного стекла по ISO 9187. По 3 ампулы в контурной ячейковой упаковке. 1 контурная ячейковая упаковка вместе с инструкцией по применению в пачке из картона
Маркировка	На этикетке ампулы указывают: торговое название препарата, состав (название действующего вещества и его количество в мг (дозировка), лекарственную форму, сокращённое название предприятия-изготовителя, его товарный знак, номер серии, срок годности. На картонной пачке указывают: полное название предприятия – изготовителя и его товарный знак, адрес, телефон и факс, название фирмы-владельца регистрационного удостоверения, его адрес, телефон, номер РУ, торговое название препарата, лекарственную форму, состав (название действующего вещества и его количество в мг (дозировка), химическое название «Аллоферон [Гистидил-глицил-валил-серил-глицил-гистидил-глицил-глутамил-гистидил-глицил-валил-гистидил-глицин]», количество ампул в упаковке, номер серии, срок годности, дату изготовления, условия хранения, условия отпуска из аптек, штрих-код, «Стерильно», предупредительные надписи «Не использовать по истечении срока годности», «Хранить в местах недоступных для детей».	На этикетке ампулы указано: торговое название препарата, состав (название действующего вещества и его количество в мг (дозировка), лекарственная форма, сокращённое название предприятия-изготовителя, его товарный знак, номер серии, срок годности. На картонной пачке указано: полное название предприятия – изготовителя и его товарный знак, адрес, телефон и факс, название фирмы-владельца регистрационного удостоверения, его адрес, телефон, номер РУ, торговое название препарата, лекарственная форма, состав (название действующего вещества и его количество в мг (дозировка), химическое название «Аллоферон [Гистидил-глицил-валил-серил-глицил-гистидил-глицил-глутамил-гистидил-глицил-валил-гистидил-глицин]», количество ампул в упаковке, номер серии, срок годности, дата изготовления, условия хранения, условия отпуска из аптек, штрих-код, «Стерильно», предупредительные надписи «Не использовать по истечении срока годности», «Хранить в местах недоступных для детей».

ЗАКЛЮЧЕНИЕ: лекарственное средство **АЛЛОКИН-АЛЬФА**, лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения 1,0 мг серия 070317 соответствует требованиям нормативной документации Р N002829/01-210610, изм. № 1-3.

Начальник ОКК



Handwritten signature of E. A. Polyakova

Е. А. Полякова

