

ПАСПОРТ № 1134 от 17.12.18

Вакцина против коклюша, дифтерии, столбняка и гепатита В
адсорбированная (Вакцина АКДС-Геп В)
сuspension для внутримышечного введения, 0,5 мл/доза

Серия П17
Дата выпуска 1118

Срок годности до 0620
Количество упаковок в серии 40056

Анализ проведен по ФСП ЛС-001032-290916, изм. №1

| № п/п | Наименование показателей | Норма по НД | Результаты анализов |
|----------|--|--|---|
| 1 | Описание | Гомогенная суспензия желтовато-белого цвета, разделяющаяся при стоянии на бесцветную прозрачную жидкость и рыхлый осадок желтовато-белого цвета, полностью разбивающийся при встряхивании | Гомогенная суспензия желтовато-белого цвета, разделяющаяся при стоянии на бесцветную прозрачную жидкость и рыхлый осадок желтовато-белого цвета, полностью разбивающийся при встряхивании |
| 2 | Подлинность: коклюшный компонент, дифтерийный компонент, столбнячный компонент, HBsAg | Препарат должен обладать иммуногенной активностью в отношении каждого компонента вакцины и содержать HBsAg в teste «in vitro» | Препарата обладает иммуногенной активностью в отношении каждого компонента вакцины и содержит HBsAg в teste «in vitro» |
| 3. | Размер частиц | Суспензия препарата, образующаяся при встряхивании, должна свободно проходить в шприц через иглу № 0840 | Суспензия препарата, образующаяся при встряхивании, свободно проходит в шприц через иглу № 0840 |
| 4 | Время седиментационной устойчивости | Суспензия препарата, образующаяся при встряхивании, не должна расслаиваться в течение 2,5 мин | Суспензия препарата, образующаяся при встряхивании, не расслаивается в течение 2,5 мин |
| 5 | pH | От 6,8 до 7,4 | 7,19 |
| 6 | Механические включения | Видимые механические включения должны отсутствовать | Видимые механические включения отсутствуют |
| 7 | Извлекаемый объем | Не менее номинального | 0,5 мл |
| 8 | Стерильность | Должен быть стерильным | Стерильный |
| 9 | Аномальная токсичность | Должен быть нетоксичным | Не токсичный |
| 10 | Специфическая безопасность | Должен быть безопасным | Безопасен |
| 11 | Специфическая активность: -коклюшный компонент -дифтерийный компонент -столбнячный компонент - HBsAg | В 1 мл препарата должно быть не менее 8МЕ коклюшного компонента, не менее 60 МЕ дифтерийного анатоксина и не менее 120 МЕ столбнячного анатоксина. Отношение дозы референс-препарата иммуногенной активности гепатитного компонента вакцины против коклюша, дифтерии, столбняка и гепатита В адсорбированной, вызывающей выработку антител к HBsAg у 50% мышей (ED ₅₀), к ED ₅₀ испытуемой вакцины должно быть не менее 0,5 в teste «in vivo». Содержание HBsAg должно быть в пределах ±15% от номинальной величины в teste «in vitro» | Препарат содержит в 1мл 9,7 МЕ коклюшного компонента, 100,1 МЕ дифтерийного анатоксина, 470,8 МЕ столбнячного анатоксина. Отношение дозы референс-препарата иммуногенной активности гепатитного компонента вакцины против коклюша, дифтерии, столбняка и гепатита В адсорбированной, вызывающей выработку антител к HBsAg у 50% мышей (ED ₅₀), к ED ₅₀ испытуемой вакцины 1,84 Содержание HBsAg в teste «in vitro» 94 % от номинальной величины |
| 12 | Полнота сорбции: -дифтерийный компонент -столбнячный компонент -гепатитный компонент | В 1 мл надосадочной жидкости препарата должно быть не более 1Lf дифтерийного анатоксина В 1 мл надосадочной жидкости препарата должно быть не более 0,1 EC столбнячного анатоксина В 1 мл надосадочной жидкости препарата должно быть не более 20 нг HBsAg | Сорбция полная: менее 1Lf/мл, менее 0,1 EC/мл, менее 20 нг HBsAg |
| 13 | Формальдегид | Не более 100 мкг/мл | 60,0 мкг/мл |
| 14 | Алюминия гидроксид в пересчете на алюминий (Al ³⁺) | От 0,6 до 1,1 мг/мл | 0,91 мг/мл |
| 15 | Производственные штаммы | Corynebacterium diphtheriae PW-8 (Massachusetts) (№ 800013), Clostridium tetani № 471, № 228; Bordetella pertussis №39, №267, №305, №312, №475, №703, №18323 (вирулентный тест-штамм). Штамм-продуцент - Pichia pastoris C226 (№ MCB 120040), S.cerevisiae ДАН-041/p20 (№VKPM H-2203); Hans. polymorpha KBT-99/pHB-51 (№VKPM Y-2924D); Hans. polymorpha KBT-98/pHB-50 (№VKPM H-2412) | Corynebacterium diphtheriae (Massachusetts) (№ 800013), Clostridium tetani № 471, № 228, Bordetella pertussis №39, №267, №305, №312, №475, №703, №18323 (вирулентный тест-штамм). Штамм-продуцент для получения HBsAg - Hans. polymorpha KBT-99/pHB-51 "National Immunobiological Company" Joint Stock Company |
| 16 | Упаковка | По 0,5 мл (одна прививочная доза) в ампулы из стекла. По 10 ампул упаковывают в контейнер (вкладыш).1 контейнер (вкладыш) с инструкцией по применению и скарификатором ампульным (при необходимости) помещают в пачку из картона. | По 0,5 мл (одна прививочная доза) в ампулы из стекла. По 10 ампул в пачке. 1 пачка с инструкцией по применению в пачке из картона. Ампулы с кольцом излома. |
| 17 | Маркировка | В соответствии с ФСП | Соответствует ФСП |
| 18 | Хранение | При температуре от 2 до 8 °C в соответствии с СП 3.3.2.3332-16. Замораживание не допускается | |
| 19 | Срок годности | | 18 месяцев |

Заявление: препарат серии П17 соответствует требованиям ФСП ЛС-001032-290916, изм. №1

Микробиолог* /Дуняшева Е.А./
Начальник ОКК /Перевозчиков А.Б./