

Филиал АО «НПО «МикроГен» в г. Пермь «Пермское НПО «Биомед»  
Россия, 614089, Пермский край, г.Пермь, ул.Братская, 177

ПАСПОРТ № 418 от 22.05.19

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

Серия П3  
Дата выпуска 0419

Срок годности до 1120  
Количество упаковок в серии 19967

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

№ п/п	Наименование показателей	Требования 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»	Препарат 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	7,10
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	Нетоксичный
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 <sub>50</sub> ), к ED <sub>50</sub> 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 <u>9,3</u> МЕ коклюшного компонента, <u>75,6</u> МЕ дифтерийного анатоксина, <u>536,2</u> 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 <sub>50</sub> ), к ED <sub>50</sub> испытуемой вакцины <u>1,18</u> . Содержание HBsAg в teste «in vitro» 93,5% 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 ЕС столбнячного анатоксина В 1 мл надосадочной жидкости препарата должно быть не более 20 нг HBsAg	Сорбция полная: менее 1Lf/мл, менее 0,1 ЕС/мл, менее 20 нг HBsAg
13	Формальдегид	Не более 100 мкг/мл	50,0 мкг/мл
14	Алюминия гидроксид в пересчете на алюминий (Al <sup>3+</sup> )	От 0,6 до 1,1 мг/мл	0,86 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 КБТ-99/pHB-51 (№VKM Y-2924D); Hans. polymorpha КБТ-98/pHB-50 (№VKPM H-2412)	Corynebacterium diphtheriae PW-8 (Massachusetts) (№ 800013), Clostridium tetani № 471, № 228, Bordetella pertussis №39, №267, № 305, №475, №703, №18323 (вирулентный тест-штамм). Штамм-продуцент для получения HBsAg - Pichia pastoris C226 (№ MCB 120040)
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) помешают в пачку из картона.	По 0,5 мл (одна прививочная доза) в ампулы из стекла. По 10 ампул во вкладыши. 1 вкладыш с инструкцией по применению в пачке из картона. Ампулы с колпачком излома.
17	Маркировка	В соответствии с ФСП	Соответствует ФСП
18	Хранение	При температуре от 2 до 8 °C в соответствии с СП 3.3.2.3382-16. Замораживание недопускается	
19	Срок годности		18 месяцев

Заключение: препарат серия П3 соответствует требованиям ФСП ЛС-001032-290916, изм. №1  
Микробиолог ЛМТК /Дунинцева Е.А./

И. о. начальника ОБРК (ОКК) /Пермякова Е.С./

