

№ п/п	Наименование показателей	Норма по ЛП 000798-190516, Изменениям №1, №2, №3, №4, №5, №6, №7, №8, №9, №10	Результаты испытаний
13.	Маркировка	<p>На этикетке шприца на русском языке указывают: торговое и общепринятое наименование препарата с предупредительной маркировкой ®, логотип компании латинскими буквами «Pfizer», лекарственную форму, объем дозы в мл, предупредительные надписи: «Перед использованием хорошо встряхнуть», «Стерильно», номер серии, дату истечения срока годности, дату производства, заводской идентификационный код (коды) предприятий-производителей.</p> <p>На картонной пачке на русском языке указывают: торговое и общепринятое наименование препарата с предупредительной маркировкой ®, группировочное наименование, логотип компании латинскими буквами «Pfizer», наименование и страну предприятия-производителя, наименование и страну предприятия, осуществляющего вторичную упаковку, лекарственную форму, количество доз, объем дозы в мл, комплектность, наименование и содержание активных веществ в одной дозе, перечень вспомогательных веществ, условия хранения, предупредительные надписи: «Стерильно.», «Хранить в недоступном для детей месте.», «Перед использованием прочтите инструкцию по применению!», «Перед использованием хорошо встряхнуть», «Не вводить внутривенно!», номер регистрационного удостоверения, условия отпуска, номер серии, дату истечения срока годности, дату производства, штрих-код, заводской идентификационный код (коды) предприятий-производителей.</p> <p>При производстве на ООО «НПО Петровакс Фарм» на картоне дополнительно указывают наименование владельца регистрационного удостоверения в РФ.</p> <p>Допускается нанесение информации для мониторинга движения лекарственного препарата (методом печати или стикерованием).</p> <p>На всех компонентах упаковки могут присутствовать заводские технологические/идентификационные коды и производственные технические детали, формат и место расположения которых может меняться в зависимости от технологических особенностей производства</p>	<p>Соответствует</p> <p>Информация для мониторинга движения лекарственного препарата нанесена методом печати</p>
14.	Условия хранения	При температуре от 2°C до 8°C. Не замораживать.	Соответствует
15.	Срок годности	3 года	Соответствует

Дата анализа: с 17.11.2022 по 15.12.2022

Заключение: Превенар®13 (вакцина пневмококковая полисахаридная конъюгированная адсорбированная, тринадцативалентная), суспензия для внутримышечного введения 0,5 мл/доза серии номер 131022 соответствует требованиям ЛП 000798-190516, Изменений №1, №2, №3, №4, №5, №6, №7, №8, №9, №10.

Менеджер по качеству департамента
Контроль качества
Руководитель департамента контроля качества

Дата выдачи паспорта 16.12.2022



О. Служба качества \ Отдел обеспечения качества \ Группа документации и обучения \ Заполняемые формы \ Управление качеством ОП-УК-081-07