(специфическая Содержание антител активность). Указывают количественное содержание антибактериальных антител (минимум против одного возбудителя) и противовирусных антител (минимум против одного возбудителя). Определение проводят ПО методикам, указанным нормативной производителя документации (например, содержание противокоревых реакции пассивной антител В гемагглютинации, содержание антиальфастафилолизина В реакции нейтрализации гемолитических свойств стафилококкового альфатоксина) с использованием стандартных образцов.

## Специфическая безопасность

**Антикомплементарная активность** Допустимый предел связывания комплемента — не более  $1~{\rm CH_{50}}/{\rm Mr}$  белка, т.е.  $1~{\rm Mr}$  белка иммуноглобулина не должен связывать более  $1~{\rm CH_{50}}$  комплемента. Определение проводят в соответствии с ОФС «Определение антикомплементарной активности в лекарственных препаратах иммуноглобулинов человека для внутривенного введения».

**Анти-А и анти-В гемагглютинины.** Агглютинация должна отсутствовать в разведении препарата 1:64. Испытания проводят в соответствии с ОФС «Определение анти-А и анти-В гемагглютининов в лекарственных препаратах иммуноглобулинов человека».

**Анти-D** антитела. Содержание анти-D антител в препарате должно быть не более, чем в положительном стандартном образце. Испытания проводят в соответствии с ОФС «Испытание на анти-D антитела в лекарственных препаратах иммуноглобулинов человека».

## Вирусная безопасность

**Поверхностный антиген вируса гепатита В (HBsAg).** Препарат не должен содержать поверхностного антигена вируса гепатита В. Определение проводят иммуноферментным методом с использованием тест-систем, разрешенных к применению в практике здравоохранения Российской