

Еуразиялық экономикалық одақ

«Қазақстан Республикасының Денсаулық сактау министрлігі
Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті» РММ

СЕРТИФИКАТЫ

ЕУРАЗИЯЛЫҚ ЭКОНОМИКАЛЫҚ ОДАҚТАҢ ТИІСТІ ӨНДІРІСТІК ПРАКТИКА ҚАГИДАЛАРЫНЫҢ ТАЛАПТАРЫНА ДӘРІЛІК ЗАТТАР ӨНДІРІСІНІҢ СӘЙКЕСТИГІ ТУРАЛЫ

№ GMP/ЕАЕU/KZ/78-01-2024

Қолданылу мерзімі 2023 жылғы 8 желтоқсаннан 2026 жылғы 7 желтоқсанға дейін

Еуразиялық экономикалық комиссия кеңесінің 2016 жылғы 3 қарашадағы № 83 шешімімен бекітілген Фармацевтикалық инспекция откізу қагидаларына сәйкес фармацевтикалық инспекция откізу қорытындылары бойынша берілді.

Қазақстан Республикасы Денсаулық сактау министрлігі
Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті

мынаны растайды:
фармацевтикалық инспекция откізілді

*Resilience US, Inc.
8814 Trade Port Drive, West Chester, Ohio 45071, USA*

негізінде:

- Еуразиялық экономикалық одақтың Тиісті өндірістік практикасының талаптарына сәйкестігіне инспекция жүргізуге 16.02.2023 жылғы өтінімі (өзге негіз).

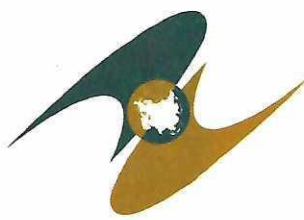
Фармацевтикалық инспекция откізу кезінде алғынан мәліметтер негізінде, соңғысы 2023 жылғы 4-8 желтоқсан аралығында откізілген осы фармацевтикалық ондіруші Еуразиялық экономикалық одақтың Тиісті өндірістік практика қагидаларының талаптарына сәйкес келеді деп белгіленді, медициналық және ветеринариялық қолдануға арналған дәрілік заттардың тиісті өндірістік практикасы және фармацевтикалық инспекциялар ынтымақтастырылған жүйесінің (PIC/S) қагидаттары мен Еуропалық Одақтың басшылығына баламалы.

Осы сертификат фармацевтикалық инспекция откізу күніне өндірістік алаң мәртебесін көрсетеді және осы фармацевтикалық инспекция жүргізілген күннен бастап 3 жыл өткен соң сәйкестік мәртебесін айрактайды. Сертификаттың қолданылу мерзімі «Осы сертификаттың қолданылу саласына қатысты шектеулер немесе түсіндірме жазбалар» жолында ол туралы тиісті жазба болса, қауінтерді басқарудың тиісті қагидаттарын пайдалану кезінде қысқартылуы мүмкін.

Сертификат оның барлық парактары (негізгі парактары да, қосымша парактары да) ұсынылған жағдайда ғана жарамды болып табылады.

Осы сертификаттың сәйкестігін (түпнұсқасын) Қазақстан Республикасы Денсаулық сактау министрлігі Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитетінің дереккорында тексеруге болады.

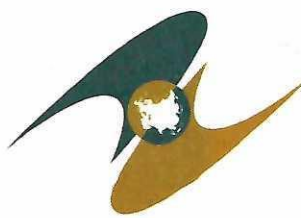
Егер сертификат көрсетілген деректер базасынан табылmasa, оны берген уәкілетті органға хабарласу керек.



Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/78-01-2024

X	Медициналық қолдануға арналған дәрілік заттар
	Клиникалық зерттеу арналған дәрілік заттар
Коды	Атауы
	1. ӨНДІРІСТІК ОПЕРАЦИЯЛАР - ДӘРІЛІК ӨНІМДЕР
1.1	Стерильді онім
	1.1.1 Асептикалық жолмен дайындалған өнім (мына дәрілік түрлерді өндеге арналған операциялар):
	1.1.1.1. Үлкен қолемдегі сұйық дәрілік түрлер
	1.1.1.2. Колемі шағын сұйық дәрілік түрлер
	1.1.1.3. Дисперсиялар
	1.1.1.4. Лиофилизаттар
	1.1.1.5. Қатты дәрілік түрлер және имплантаттар
	1.1.1.6. Жұмсақ дәрілік түрлер
	1.1.1.7. Асептикалық жолмен дайындалған өзге өнімдер
	1.1.2. Соңғы стерилизациядан өтетін өнім (мына дәрілік түрлерді өндеге арналған операциялар):
	1.1.2.1. Үлкен колемдегі сұйық дәрілік түрлер
	1.1.2.2. Қолемі шағын сұйық дәрілік түрлер
	1.1.2.3. Қатты дәрілік түрлер және имплантаттар
	1.1.2.4. Жұмсақ дәрілік түрлер
	1.1.2.5. Соңғы стерилизациядан өтетін өзге өнімдер
	1.1.3. Шыгарылым саласын бакылау (серия шыгарылымы)
1.2	Стерильді емес өнімдер.
	1.2.1. Стерильді емес өнімдер(келесі дәрілік түрлерді алу кезіндегі технологиялық операциялар):
	1.2.1.1. Қабығы қатты капсулалар
	1.2.1.2. Қабығы жұмсақ капсулалар
	1.2.1.3. Шайнайтын дәрілік түрлер
	1.2.1.4. Импрегнирдік дәрілік түрлер
	1.2.1.5. Сыртқа қолдануға арналған сұйық дәрілік түрлер
	1.2.1.6. Ішке қолдануға арналған сұйық дәрілік түрлер
	1.2.1.7. Медициналық газдар
	1.2.1.8. Басқа да қатты дәрілік түрлер
	1.2.1.9. Қысымдағы препараттар
	1.2.1.10. Радионуклидтер генераторлары
	1.1.1.11. Жұмсақ дәрілік түрлер
	1.2.1.12. Свеча (суппозиторийлер)
	1.2.1.13. Таблеткалар
	1.2.1.14. Трансдермальді жабыстырыштар
	1.2.1.15. Интракрутинальді (тыртық ішіне) енгізуге арналған құралғылар
	1.2.1.16. Басқа да стерильді емес өнімдер
	1.2.2. Шыгарылым саласын бакылау (сериялы сертификаттау)
1.3	Биологиялық дәрілік өнім
	1.3.1. Биологиялық дәрілік өнім:
	1.3.1.1. Қан өнімдері
	1.3.1.2. Иммунологиялық өнім
	1.3.1.3. Соматикалық жасушаларға негізделген өнімдер
	1.3.1.4. Генотерапиялық өнімдер
	1.3.1.5. Биотехнологиялық өнім
	1.3.1.6. Жануарлар немесе адам ағзаларынан (тіндерінен) алынған өнімдер
	1.3.1.7. Тіндік-инженерлік өнімдер (тіндік инженерия өнімдері)

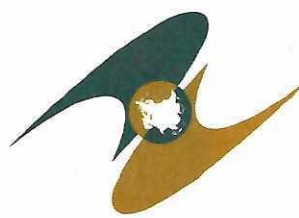


Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/EAEU/KZ/78-01-2024

	1.3.1.8. Биологиялық өзге өнімдер
	1.3.2. Шыгарылымын бакылау (серияны сертификаттау) (өнімдер түрлерінің тізбесі):
	1.3.2.1. Қан өнімдері
	1.3.2.2. Иммунологиялық өнім
	1.3.2.3. Соматикалық жасушаларға негізделген өнімдер
	1.3.2.4. Генотерапиялық өнімдер
	1.3.2.5. Биотехнологиялық өнім
	1.3.2.6. Жануарлар немесе адам ағзаларынан (тіндерінен) алынған өнімдер
	1.3.2.7. Тін инженериясының өнімдері
	1.3.2.8. Биологиялық өзге өнімдер
1.4	Өзге өнімдер немесе өндірістік қызмет
	1.4.1. Өндіріс:
	1.4.1.1. Өсімдік өнімдері
	1.4.1.2. Гомеопатиялық өнімдер
	1.4.1.3. Өзге өнімдер
	1.4.2. Белсенді заттарды, косымша заттарды, дайын өнімдерді стерилизациялау:
	1.4.2.1. Сұзу
	1.4.2.1. Құрғақ ыстықпен стерилизациялау
	1.4.2.3. Бумен стерилизациялау
	1.4.2.4. Химиялық стерилизациялау
	1.4.2.5. Гамма-сәулемен стерилизациялау
	1.4.2.6. Электронды сәулемен стерилизациялау.
	1.4.3. Басқа
1.5	Қаптама:
	1.5.1. Бастапқы (шукі) қаптама::
	1.5.1.1. Қабығы қатты капсулалар
	1.5.1.2. Қабығы жұмсақ капсулалар
	1.5.1.3. Шайнайтын дәрілік түрлер
	1.5.1.4. Толықтырылған дәрілік түрлер
	1.5.1.5. Сыртқа колдануға арналған сұйық дәрілік түрлер
	1.5.1.6. Ішке колдануға арналған сұйық дәрілік түрлер
	1.5.1.7. Медициналық газдар
	1.5.1.8. Өзге катты дәрілік түрлер
	1.5.1.9. Қысымдағы препараттар
	1.5.1.10. Радионуклидтер генераторлары
	1.5.1.11. Жұмсақ дәрілік түрлер
	1.5.1.12. Свеча (суппозиторийлер)
	1.5.1.13. Таблеткалар
	1.5.1.14. Трансдермальді жабыстырығыштар
	1.5.1.15. Стерильді емес өзге өнімдер
X	1.5.2. Екінші (тұтынушылық) қаптама
1.6	Шығару сапасын бакылаушы
X	1.6.1. Микробиологиялық тестілеу: стерильді
	1.6.2. Микробиологиялық тестілеу: микробиологиялық тазалық
X	1.6.3. Химиялық (физикалық) тестілеу
	1.6.4. Биологиялық тестілеу

Осы өндірістік операцияларға катасты кез келген шектеулерге немесе түсінірмелеңдерге катасты (түсінірмеме өндірістік обьектідегі процестерге жалпы түсініктеме болын табылатын жағдайларды көннаганда), осы шектеулер немесе түсінірмелеңдер кай жерде колланылса да, GMP сертификаты тармағының тиісті нөміріне сілтемен косу кажет.



Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/EAEU/KZ/78-01-2024

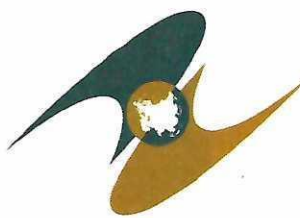
2. ДӘРІЛІК ӨНІМ ИМПОРТЫ КЕЗІНДЕ САПАНЫ БАҚЫЛАУ

2.1	Имортталаатын дәрілік енімнің сапасын бакылау:
2.1.1.	Микробиологиялық тестілеу: стерильділік
2.1.2.	Микробиологиялық тестілеу: микробиологиялық тазалық
2.1.3.	Химиялық (физикалық) сынектар
2.1.4.	Биологиялық сынектар
2.2	Имортталаатын өнімді серияларды сертификаттау
2.2.1.	Стерильді өнім:
2.2.1.1.	Асептикалық жолмен дайындалған өнім
2.2.1.2.	Сонғы стерилизациядан отетін өнім
2.2.2.	Стерильді емес өнімдер
2.2.3.	Биологиялық дәрілік өнім:
2.2.3.1.	Қан өнімдері
2.2.3.2.	Иммунологиялық өнім
2.2.3.3.	Соматикалық жасушаларга негізделген өнімдер
2.2.3.4.	Генотерапиялық өнімдер
2.2.3.5.	Биотехнологиялық өнім
2.2.3.6.	Жануарлар немесе адам ағзаларынан (тіндерінен) алынған өнімдер
2.2.3.7.	Тіндік-инженерлік өнімдер (тіндік инженерия өнімдері)
2.2.3.8.	Басқа да биологиялық дәрілік өнімдер
2.3	Импорт (әкелу) бойынша өзге қызмет:
2.3.1.	Накты импорт (әкелу) алаңы
2.3.2.	Одан әрі өндеуге жататын аралық өнімді импорттау
2.3.3.	Басқа

3. ӨНДІРІСТІК ОПЕРАЦИЯЛАР-ФАРМАЦЕВТИКАЛЫҚ СУБСТАНЦИЯЛАР

Белсенді зат (белсенді заттар):

3.1	Химиялық синтез әдісімен белсенді заттарды өндіру
3.1.1.	Белсенді заттарды аралық өнімдерін өндіру
3.1.2.	Тазартылмаған фармацевтикалық субстанция өндірісі
3.1.3.	Тұз түзілуі (тазарту): кристалдану
3.1.4.	Басқа
3.2	Табиги көздерден боліп алу әдістерімен фармацевтикалық субстанциялар өндіру
3.2.1.	Белсенді заттарды есімдік текстес көздерден боліп алу
3.2.2.	Белсенді заттарды жануарлардан алынатын көздерден болу
3.2.3.	Адам ағзаларынан (тіндерінен) белсенді заттарды боліп алу
3.2.4.	Минералды шыту көздерінен белсенді заттарды боліп алу
3.2.5.	Болінген белсенді заттарды модификациясы (3.2.1-3.2.4 тармактардан дереккөз көрсетіледі)
3.2.6.	Болінген белсенді заттары тазарту (3.2.1-3.2.4 тармактардан дереккөз көрсетіледі)
3.2.7.	Басқа
3.3	Биологиялық процестерді пайдалана отырып белсенді заттарды өндіру
3.3.1.	Ферментация
3.3.2.	Жасушалық өсірінділер пайдаланылатын өндіріс _____ (пайданылатын жасушалар типін көрсету) (жасушалар типінің көрсетілуімен олардың тилтік ерекшелігін, сыйығын, штаммын және т. б. түсінуге болады)
3.3.3.	Боліп алу (тазалау)
3.3.4.	Модификациялау
3.3.5.	Басқа
3.4	Стерильді белсенді заттар өндірісі (3.1, 3.2, 3.3 болімдері катысты болатын жерлерінде толтырылуы тиіс)
3.4.1.	Асептикалық жағдайда өндірілетін белсенді заттар



Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/78-01-2024

	3.4.2. Соңғы заарсыздандыруға ұшырайтын белсенді заттар
3.5	Белсенді заттары өндірісінің соңғы кезеңдері
	3.5.1. Физикалық өндеву сатылары: елкен өткізу
	3.5.2. Бірінші қаптама
	3.5.3. Екінші қаптама
	3.5.4. Басқа (жогарыда сипатталмаған операциялар үшін көрсету)
3.6	Сапаны бақылау
	3.6.1. Физикалық (химиялық) сынактар
	3.6.2. Микробиологиялық сынактар (стерильділік сынектардың коса)
	3.6.3. Микробиологиялық сынактар (стерильділік сынектардың коспағанда)
	3.6.4. Биологиялық сынактар

4. БАСҚА ОПЕРАЦИЯЛАР - БЕЛСЕНДІ ЗАТТАР

Сертификатты колдану саласына қатысты шектеулер немесе түсіндірме жазбалар: -

Кенижеханова А.Ж.

Қазақстан Республикасы

Денсаулық сактау министрлігінің
медициналық және фармацевтикалық
бақылау комитетті Төрағасының
орынбасары

(А.Ж.О., лауазымы)

10.01.2024

(Колынынан күні, күндейжыл)

М.О.

(колы)

