

Еуразиялық экономикалық одақ

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

СЕРТИФИКАТЫ

ЕУРАЗИЯЛЫҚ ЭКОНОМИКАЛЫҚ ОДАҚТАҢ ТИІСТІ ӨНДІРІСТІК ПРАКТИКА ҚАҒИДАЛАРЫНЫҢ ТАЛАПТАРЫНА ДӘРІЛІК ЗАТТАР ӨНДІРІСІНІҢ СӘЙКЕСТІГІ ТУРАЛЫ

№ GMP/ЕАЕU/KZ/83-01-2024

Қолданылу мерзімі 2023 жылғы 18 қазаннан 2026 жылғы 17 қазанға дейін

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

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігі
Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті

мынаны растайды:

фармацевтикалық инспекция өткізілді

*Millmount Healthcare Limited
Block-7, City North Business Campus, Stamullen, Co. Meath, K32 YD60, Ireland*

негізінде:

- Еуразиялық экономикалық одақтың Тиісті өндірістік практикасының талаптарына сәйкестігіне инспекция жүргізуге 19.07.2023 жылғы өтінімі (өзге негіз).

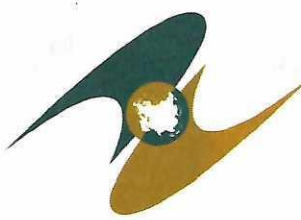
Фармацевтикалық инспекция өткізу кезінде алынған мәліметтер негізінде, соңғысы 2023 жылғы 16-18 қазан аралығында откізілген осы фармацевтикалық өндіруші Еуразиялық экономикалық одақтың Тиісті өндірістік практика қагидаларының талаптарына сәйкес келеді деп белгіленді, медициналық және ветеринариялық қолдануға арналған дәрілік заттардың тиісті өндірістік практикасы және фармацевтикалық инспекциялар ынтымақтастығы жүйесінің (PIC/S) қагидаттары мен Еуропалық Одақтың басшылығына баламалы.

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

Сертификат оның барлық парактары (негізгі парактары да, косымша парактары да) ұсынылған жағдайдаған жарамды болып табылады.

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

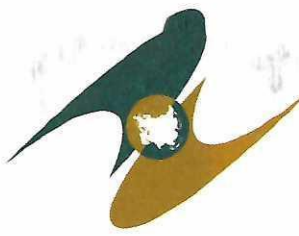
Егер сертификат көрсетілген деректер базасынан табылmasa, оны берген үәкілдettі органға хабарласу керек.



Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/EAEU/KZ/83-01-2024

X	Медициналық қолдануға арналған дәрілік заттар Клиникалық зерттеу арналған дәрілік заттар
Коды	Атауы
1. Өндірістік операциялар - дәрілік өнімдер	
1.1 Стерильді өнім	
	1.1.1 Асептикалық жолмен дайындалған өнім (мына дәрілік түрлерді өндеуге арналған операциялар): 1.1.1.1. Үлкен көлемдегі сұйық дәрілік түрлер 1.1.1.2. Көлемі шағын сұйық дәрілік түрлер 1.1.1.3. Дисперсиялар 1.1.1.4. Лиофилизаттар 1.1.1.5. Қатты дәрілік түрлер және имплантттар 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 өндеуге арналған операциялар): 1.1.2.1. Үлкен көлемдегі сұйық дәрілік түрлер 1.1.2.2. Көлемі шағын сұйық дәрілік түрлер 1.1.2.3. Қатты дәрілік түрлер және имплантттар 1.1.2.4. Жұмсақ дәрілік түрлер 1.1.2.5. Соңғы стерилизациядан өтетін өзге өнімдер
	1.1.3. Шығарылым сапасын бакылау (серия шығарылымы)
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 газлар 1.2.1.8. Басқа да қатты дәрілік түрлер 1.2.1.9. Қысымдағы препараттар 1.2.1.10. Радионуклидтер генераторлары 1.2.1.11. Жұмсақ дәрілік түрлер 1.2.1.12. Свеча (суппозиторийлер) 1.2.1.13. Таблеткалар 1.2.1.14. Трансдермальді жабыстырыштар 1.2.1.15. Интракуринальді (тыртық ішіне) енгізуге арналған қуралғылар 1.2.1.16. Басқа да стерильді емес өнімдер
X	1.2.2. Шығарылым сапасын бакылау (серияны сертификаттай)
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 жасушаларга негізделген өнімдер 1.3.1.4. Генотерапиялық өнімдер 1.3.1.5. Биотехнологиялық өнім 1.3.1.6. Жануарлар немесе адам ағзаларынан (тіндерінс) алынған өнімдер 1.3.1.7. Тіндік-инженерлік өнімдер (тіндік инженерия өнімдері)

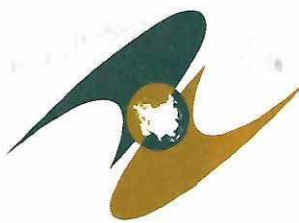


Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/83-01-2024

	1.3.1.8. Биологиялық өзге өнімдер
	1.3.2. Шыгарылымын бакылау (серияны сертификаттау) (онімдер 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. Сұзы
	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. Барапқы (ішкі) қаптама::
	1.5.1.1. Қабығы катты қапсулалар
	1.5.1.2. Қабығы жұмсақ қапсулалар
	1.5.1.3. Шайнайтын дәрілік түрлер
	1.5.1.4. Толықтырылған дәрілік түрлер
	1.5.1.5. Сыртқа қолдануға арналған сұйық дәрілік түрлер
	1.5.1.6. Ішке қолдануға арналған сұйық дәрілік түрлер
	1.5.1.7. Медициналық газдар
	1.5.1.8. Өзге қатты 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 жабыстырылыштар
	1.5.1.15. Стерильді емес өзге өнімдер
X	1.5.2. Екінші (тұтынушылық) қаптама
1.6	Шыгару сапасын бакылауши
	1.6.1. Микробиологиялық тестілеу: стерильді
	1.6.2. Микробиологиялық тестілеу: микробиологиялық тазалық
	1.6.3. Химиялық (физикалық) тестілеу
	1.6.4. Биологиялық тестілеу

Осы өндірістік операцияларға қатысты кез келген шектеулерге немесе түсіндірмелерге қатысты (түсіндірмө өндірістік объектідегі процестерге жалпы түсініктеме болып табылатын жағдайларды коснаганда), осы шектеулер немесе түсіндірмелер кай жерде қолданылса да, GMP сертификаты тармагының тиісті пәннің сілтемені қосу қажет.



Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/83-01-2024

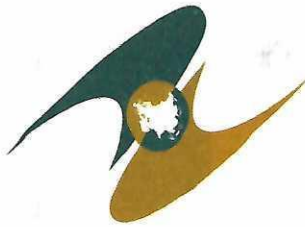
2. ДӘРІЛІК ӨНІМ ИМПОРТЫ КЕЗІНДЕ САПАНЫ БАҚЫЛАУ

2.1	Имортталағын дәрілік өнімнің 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	Имортталағын өнімді серияларды сертификаттау
2.2.1.	Стерильді өнім:
2.2.1.1.	Асептикалық жолмен дайындалған өнім
2.2.1.2.	Соңғы стерилизациядан өтетін өнім
2.2.2.	Стерильді емес өнімдер
2.2.3.	Биологиялық дәрілік өнім:
2.2.3.1.	Кан өнімдері
2.2.3.2.	Иммунологиялық өнім
2.2.3.3.	Соматикалық жасушаларға 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) аланы
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	Табиғи көздерден бөліп алу әдістерімен фармацевтикалық субстанциялар өндіру
3.2.1.	Белсенді заттарды осімдік тектес көздерден бөліп алу
3.2.2.	Белсенді заттарды жануарлардан алынатын көздерден бөлу
3.2.3.	Адам ағзаларынан (тіндерінен) белсенді заттарды бөліп алу
3.2.4.	Минералды шығу көздерінен белсенді заттарды бөліп алу
3.2.5.	Бөлінген белсенді заттарды модификациясы (3.2.1-3.2.4 тармактардан дереккөз көрсетіледі)
3.2.6.	Бөлінген 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 _____ (пайдаланылатын жасушалар типін көрсету) (жасушалар типінің көрсетілуімен олардың типтік ерекшелігін, сыйынын, штаммын және т. б. түсінуге болады)
3.3.3.	Бөліп 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/EAEU/KZ/83-01-2024

	3.4.2. Соңғы заарсыздандыруға ұшырайтын белсенді заттар
3.5	Белсенді заттары ондірісінің соңғы кезеңдері
	3.5.1. Физикалық өндөу сатылары: електен откізу
	3.5.2. Бірінші қаптама
	3.5.3. Екінші қаптама
	3.5.4. Басқа (жогарыда сипатталмаған операциялар үшін көрсету)
3.6	Сапаны бакылау
	3.6.1. Физикалық (химиялық) сынақтар
	3.6.2. Микробиологиялық сынақтар (стерильділік сынақтарын қоса)
	3.6.3. Микробиологиялық сынақтар (стерильділік сынақтарын қоспағанда)
	3.6.4. Биологиялық сынақтар

4. БАСҚА ОПЕРАЦИЯЛАР - БЕЛСЕНДІ ЗАТТАР

Сертификатты колдану саласына қатысты шектеулер немесе түсіндірмे жазбалар: -

А. Ж. Кенжеханова
Қазақстан Республикасы
Денсаулық сақтау министрлігінің
Медициналық және фармацевтикалық
бакылау комитеті Төрағасының
орынбасары

(А.Ж.О., лауазымы)

22.01.2024 ж.

(көз көйлінген күні, күнайыбы)



М.О.

(көзі)