

Еуразиялық экономикалық одақ

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

СЕРТИФИКАТЫ

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

№ GMP/ЕАЕU/KZ/87-03-2024

Колданылу мерзімі 2023 жылғы 17 қарашадан 2026 жылғы 16 қарашаға дейін

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

Қазақстан Республикасы Денсаулық сактау министрлігі
Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті

мынаны растайды:
фармацевтикалық инспекция өткізілді

«ASM Aerosol – Service AG».
Industriestrasse 11, 4313 Möhlin, Switzerland

негізінде:

- Еуразиялық экономикалық одақтың Тиісті өндірістік практикасының талаптарына сәйкестігіне инспекция жүргізуге 28.02.2023 жылғы өтінімі (өзге негіз).

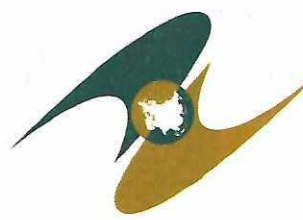
Фармацевтикалық инспекция өткізу кезінде алынған мәліметтер негізінде, соңысы 2023 жылғы 13-17 қараша аралығында откізілген осы фармацевтикалық өндіруші Еуразиялық экономикалық одақтың Тиісті өндірістік практика қағидаларының талаптарына сәйкес келеді деп белгіленді, медициналық және ветеринариялық қолданууга 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 айғақтайтын құжат ретінде саналмайды. Сертификаттың қолданылу мерзімі «Осы сертификаттың қолданылу саласына қатысты шектеулер немесе түсіндірме жазбалар» жолында ол туралы тиісті жазба болса, қауіптерді басқарудың тиісті қагидаттарын пайдалану кезінде қысқартылуы мүмкін.

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

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

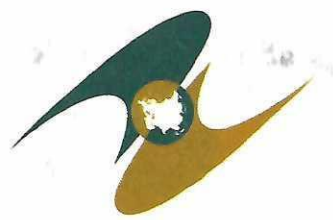
Егер сертификат көрсетілген деректер базасынан табылmasa, оны берген уәкілетті органға хабарласу керек.



Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/87-03-2024

<input checked="" type="checkbox"/>	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 өңдеуге 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 имплантаттар	
	1.1.1.6. Жұмсақ дәрілік түрлер	
	1.1.1.7. Асептикалық жолмен дайындалған өзге өнімдер	
	1.1.2 Соңғы стерилизациядан отетін өнім (мына дәрілік түрлерді өңдеуге 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 имплантаттар	
	1.1.2.4. Жұмсақ дәрілік түрлер	
	1.1.2.5. Соңғы стерилизациядан отетін өзге өнімдер	
	1.1.3. Шығарылым сапасын бақылау (серия шығарылымы)	
1.2	Стерильді емес өнімдер.	
X	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	
X	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. Интрапуминальді (тыртық ішіне) енгізуге арналған құралғылар	
	1.2.1.16. Басқа да стерильді емес өнімдер	
X	1.2.2. Шығарылым сапасын бақылау (серияны 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)	

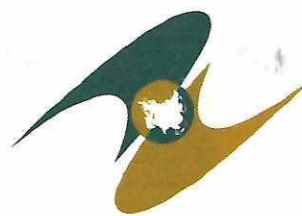


Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/87-03-2024

	1.3.1.8. Биологиялық өзге өнімдер
	1.3.2. Шығарылымын бакылау (серияны сертификаттай) (өнімдер түрлерінің тізбесі):
	1.3.2.1. Қан өнімдері
	1.3.2.2. Иммунологиялық өнім
	1.3.2.3. Соматикалық жасушаларга 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. Сузу
	1.4.2.1. Құргақ 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. Баска
1.5	Қаптама:
X	1.5.1. Барапкы (ішкі) қаптама:
	1.5.1.1. Қабығы катты 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 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 катты дәрілік түрлер
X	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 жабыстырыштар
	1.5.1.15. Стерильді емес өзге өнімдер
X	1.5.2. Екінші (тұтынушылық) қаптама
1.6	Шығару сапасын бакылаушы
	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

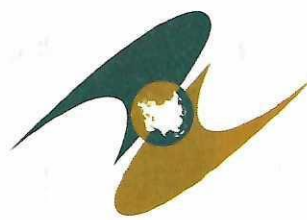
Осы өндірістік операцияларға қатысты көз келген шектеулерсіңемес түсіндірмаларынан қатысты (түсіндірмсіңдерінде объектідегі процестерге жалпы түсініктеме болып табылатын жағдайлардың коспаганда), осы шектеулер немесе түсіндірмсіңдерінде көз көзде колданылса да, GMP сертификаты тармағының тиесті номіріне сілтемені қосу қажет.



Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/EAEU/KZ/87-03-2024

2. ДӘРІЛІК ӨНІМ ИМПОРТЫ КЕЗІНДЕ САПАНЫ БАҚЫЛАУ	
2.1	Импортлатын дәрілік өнімнің сапасын бакылау:
	2.1.1. Микробиологиялық тестілеу: стерильділік
	2.1.2. Микробиологиялық тестілеу: микробиологиялық тазалық
	2.1.3. Химиялық (физикалық) сынақтар
	2.1.4. Биологиялық сынақтар
2.2	Имортлатын 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. Қан 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. Баска 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. Баска
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. Баска
3.2	Табиги көздерден бөліп алу әдістерімен фармацевтикалық субстанциялар өндіру
	3.2.1. Белсенді заттарды есімдік текстес 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 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. Баска
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 типтік ерекшелігін, сыйығын, штаммын және т. б. түсінуге болады)
	3.3.3. Бөліп алу (тазалау)
	3.3.4. Модификациялау
	3.3.5. Баска
3.4	Стерильді белсенді заттар өндірісі (3.1, 3.2, 3.3 болімдері қатысты болатын жерлерінде толтырылуы тиіс)
	3.4.1. Асептикалық жағдайда өндірілетін белсенді заттар



Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕU/KZ/87-03-2024

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

4. БАСҚА ОПЕРАЦИЯЛАР - БЕЛСЕНДІ ЗАТТАР

Сертификатты колдану саласына қатысты шектеулер немесе түсіндірме жазбалар: -

А. Ж. Кенжеханова

Қазақстан Республикасы
денсаулық сактау министрлігінің
Медициналық және фармацевтикалық
бакылау комитеті Төрағасының
орынбасары

(А.Ж.Ә., лауазымы)

13.03.2024

(көл койылған күн, күн, ай, жыл)

(көлі)

