

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/91-04-2024

Қолданылу мерзімі 2024 жылғы 8 науырыздан 2027 жылғы 7 науырызға дейін

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

Казақстан Республикасы Денсаулық сактау министрлігі
Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті

мынаны растайды:

фармацевтикалық инспекция өткізілді

*Sandoz GmbH
Biochemiestrasse 10, 6336 Langkampfen, Austria*

негізінде:

- Еуразиялық экономикалық одактың Тиісті өндірістік практикасының талаптарына сәйкестігіне инспекция жүргізуге 7.02.2024 жылғы өтінімі (өзге негіз).

Фармацевтикалық инспекция өткізу кезінде алынған мәліметтер негізінде, соңғысы 2024 жылғы 7 - 8 науырыз аралығында өткізілген осы фармацевтикалық өндіруші Еуразиялық экономикалық одактың Тиісті ондірістік практика қағидаларының талаптарына сәйкес келеді деп белгіленді, медициналық және ветеринариялық қолдануға арналған дәрілік заттардың тиісті өндірістік практикасы және фармацевтикалық инспекциялар ынтымақтастығы жүйесінің (PIC/S) қағидаттары 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 қағидаттарын пайдалану кезінде қысқартылуы мүмкін.

Сертификат оның барлық парақтары (негізгі парақтары да, қосымша парақтары 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 органга хабарласу керек.



Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/91-04-2024

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 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 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 имплантаттар
	1.1.2.4. Жұмсақ дәрілік түрлер
	1.1.2.5. Соңғы стерилизациядан өтетін өзге өнімдер
X	1.1.3. Шығарылым сапасын бакылау (серия шығарылымы): Көлемі шағын сұйық дәрілік түрлер
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 жабыстырғыштар
	1.2.1.15. Интракраниальді (тыртық ішіне) енгізуге арналған күралғылар
	1.2.1.16. Басқа да стерильді емес өнімдер
	1.2.2. Шығарылым сапасын бакылау (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)

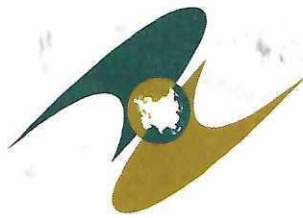


Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/91-04-2024

	1.3.1.8. Биологиялық өзге өнімдер
X	1.3.2. Шығарылымын бақылау (серияны сертификаттай) (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
X	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 (ішкі) 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 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 жабыстырыштар 1.5.1.15. Стерильді емес өзге өнімдер 1.5.2. Екінші (тұтынушылық) қаптама
1.6	Шығару сапасын бақылауышы 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 көспагана), осы шектеулер немесе түсіндірмелер кай жерде колданылса да, GMP сертификаты тармағының тиісті номіріне сілтемені косу қажет.



Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/91-04-2024

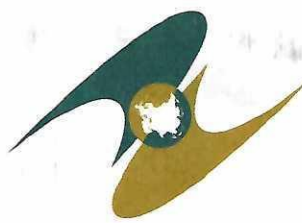
2. ДӘРІЛІК ӨНІМ ИМПОРТЫ КЕЗІНДЕ САПАНЫ БАҚЫЛАУ

2.1	Имортталаатын 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	Имортталаатын өнімді серияларды сертификаттау
2.2.1.	Стерильді өнім:
2.2.1.1.	Асептикалық жоғанмен 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.	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.	Тазартылмаган 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 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	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 _____ (пайдалылатын жасушалар типін көрсету) (жасушалар типінің көрсетілуімен олардың типтік ерекшелігін, сызығын, 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 бөлімдері катысты болатын жерлерінде толтырылуы тиіс)
3.4.1.	Асептикалық жағдайда өндірілетін белсенді заттар



Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/91-04-2024

	3.4.2. Соңғы заарсыздандыруға ұшырайтын белсенді заттар
3.5	Белсенді заттары өндірісінің соңғы кезеңдері
	3.5.1. Физикалық өндөу сатылары: електен өткізу
	3.5.2. Бірінші қаптама
	3.5.3. Екінші қаптама
	3.5.4. Басқа (жоғарыда сипатталмаған операциялар үшін көрсету)
3.6	Сапаны бақылау
	3.6.1. Физикалық (химиялық) сынактар
	3.6.2. Микробиологиялық сынактар (стерильділік сынактарын коса)
	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 сақтау министрлігінің
Медициналық және фармацевтикалық
бақылау комитетті Төрағасының
орынбасары.

(А.Ж.Ә., лауазымы)

10.04.2024

(кол койылған күні, күн, ай, жыл)

М.О.

(колоы)

