

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/29-04-2023

Қолданылу мерзімі 2022 жылғы 14 желтоқсаннан 2025 жылғы 13 желтоқсанға дейін

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

Казакстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігі
Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті

мынаны растайды:
фармацевтикалық инспекция өткізілді

ДРЭМ Фарма ГмбХ (DREHM Pharma GmbH)
Грюнбергштрассе 15, 1120, Вена, Австрия (Grüngbergstraße 15/Stiege 3/3rd floor, 1120 Vienna,
Austria)

негізінде:

- Еуразиялық экономикалық одақтың Тиісті өндірістік практикасының талаптарына сәйкестігіне инспекция жүргізуге 16.05.2022 жылғы отінімі (өзге негіз).

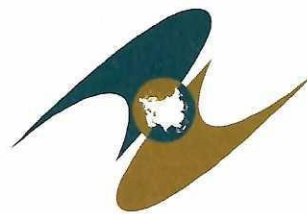
Фармацевтикалық инспекция өткізу кезінде алынған мәліметтер негізінде, соңысы 2022 жылғы 12-14 желтоқсан аралығында өткізілген осы фармацевтикалық өндіруші Еуразиялық экономикалық одақтың Тиісті өндірістік практика қағидаларының талаптарына сәйкес келеді деп белгіленді.

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 параптараты (негізгі параптараты да, косымша параптараты да) ұсынылған жағдайдаған жарамады болып табылады.

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

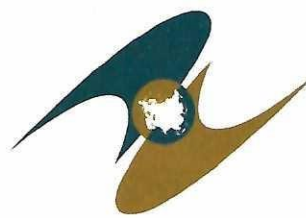
Егер сертификат көрсетілген деректер базасынан табылmasa, оны берген уәкілетті органға хабарласу керек.



Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/29-04-2023

x	Медициналық қолдануга арналған дәрілік заттар																																																																																										
	Клиникалық зерттеу арналған дәрілік заттар																																																																																										
	<table><thead><tr><th>Коды</th><th>Атауы</th></tr></thead><tbody><tr><td>1.1</td><td>Стерильді өнім</td></tr><tr><td></td><td>1.1.1 Асептикалық жолмен дайындалған өнім (мына дәрілік түрлерді өңдеуге арналған операциялар):</td></tr><tr><td></td><td>1.1.1.1. Үлкен көлемдегі сұйық дәрілік түрлер</td></tr><tr><td></td><td>1.1.1.2. Көлемі шағын сұйық дәрілік түрлер</td></tr><tr><td></td><td>1.1.1.3. Дисперсиялар</td></tr><tr><td></td><td>1.1.1.4. Лиофилизаттар</td></tr><tr><td></td><td>1.1.1.5. Қатты дәрілік түрлер және имплантаттар</td></tr><tr><td></td><td>1.1.1.6. Жұмсақ дәрілік түрлер</td></tr><tr><td></td><td>1.1.1.7. Асептикалық жолмен дайындалған өзге өнімдер</td></tr><tr><td></td><td>1.1.2. Соңғы стерилизациядан отетін өнім (мына дәрілік түрлерді өңдеуге арналған операциялар):</td></tr><tr><td></td><td>1.1.2.1. Үлкен көлемдегі сұйық дәрілік түрлер</td></tr><tr><td></td><td>1.1.2.2. Колемі шағын сұйық дәрілік түрлер</td></tr><tr><td></td><td>1.1.2.3. Қатты дәрілік түрлер және имплантаттар</td></tr><tr><td></td><td>1.1.2.4. Жұмсақ дәрілік түрлер</td></tr><tr><td></td><td>1.1.2.5. Соңғы стерилизациядан отетін өзге өнімдер</td></tr><tr><td>x</td><td>1.1.3. Шыгарылым сапасын бақылау (серия шыгарылымы)</td></tr><tr><td>1.2</td><td>Стерильді емес өнімдер.</td></tr><tr><td></td><td>1.2.1. Стерильді емес өнімдер(келесі дәрілік түрлерді алу кезіндегі технологиялық операциялар):</td></tr><tr><td></td><td>1.2.1.1. Қабығы қатты капсулалар</td></tr><tr><td></td><td>1.2.1.2. Қабығы жұмсақ капсулалар</td></tr><tr><td></td><td>1.2.1.3. Шайнайтын дәрілік түрлер</td></tr><tr><td></td><td>1.2.1.4. Импрегнирдік дәрілік түрлер</td></tr><tr><td></td><td>1.2.1.5. Сыртқа қолдануга арналған сұйық дәрілік түрлер</td></tr><tr><td></td><td>1.2.1.6. Ішке қолдануга арналған сұйық дәрілік түрлер</td></tr><tr><td></td><td>1.2.1.7. Медициналық газдар</td></tr><tr><td></td><td>1.2.1.8. Баска да қатты дәрілік түрлер</td></tr><tr><td></td><td>1.2.1.9. Қысымдағы препараттар</td></tr><tr><td></td><td>1.2.1.10. Радионуклидтер генераторлары</td></tr><tr><td></td><td>1.1.1.11. Жұмсақ дәрілік түрлер</td></tr><tr><td></td><td>1.2.1.12. Свеча (суппозиторийлер)</td></tr><tr><td></td><td>1.2.1.13. Таблеткалар</td></tr><tr><td></td><td>1.2.1.14. Трансдермальді жабыстырыштар</td></tr><tr><td></td><td>1.2.1.15. Интракуринальді (тыртық ішіне) енгізуге арналған құралылар</td></tr><tr><td></td><td>1.2.1.16. Баска да стерильді емес өнімдер</td></tr><tr><td>x</td><td>1.2.2. Шыгарылым сапасын бақылау (серияны сертификаттай)</td></tr><tr><td>1.3</td><td>Биологиялық дәрілік өнім</td></tr><tr><td></td><td>1.3.1. Биологиялық дәрілік өнім:</td></tr><tr><td></td><td>1.3.1.1. Қан өнімдері</td></tr><tr><td></td><td>1.3.1.2. Иммунологиялық өнім</td></tr><tr><td></td><td>1.3.1.3. Соматикалық жасушаларға негізделген өнімдер</td></tr><tr><td></td><td>1.3.1.4. Генотерапиялық өнімдер</td></tr><tr><td></td><td>1.3.1.5. Биотехнологиялық өнім</td></tr><tr><td></td><td>1.3.1.6. Жануарлар немесе адам ағзаларынан (тіндерінен) алынған өнімдер</td></tr><tr><td></td><td>1.3.1.7. Тіндік-инженерлік өнімдер (тіндік инженерия өнімдері)</td></tr></tbody></table>	Коды	Атауы	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. Колемі 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	x	1.1.3. Шыгарылым сапасын бақылау (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 қолдануга арналған сұйық дәрілік түрлер		1.2.1.6. Ішке қолдануга арналған сұйық дәрілік түрлер		1.2.1.7. Медициналық газдар		1.2.1.8. Баска 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. Интракуринальді (тыртық ішіне) енгізуге арналған құралылар		1.2.1.16. Баска да стерильді емес өнімдер	x	1.2.2. Шыгарылым сапасын бақылау (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 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)
Коды	Атауы																																																																																										
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. Колемі 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																																																																																										
x	1.1.3. Шыгарылым сапасын бақылау (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 қолдануга арналған сұйық дәрілік түрлер																																																																																										
	1.2.1.6. Ішке қолдануга арналған сұйық дәрілік түрлер																																																																																										
	1.2.1.7. Медициналық газдар																																																																																										
	1.2.1.8. Баска 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. Интракуринальді (тыртық ішіне) енгізуге арналған құралылар																																																																																										
	1.2.1.16. Баска да стерильді емес өнімдер																																																																																										
x	1.2.2. Шыгарылым сапасын бақылау (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 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)																																																																																										

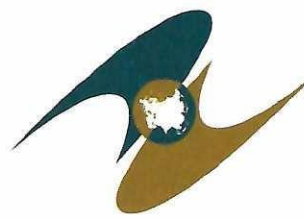


Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/29-04-2023

	1.3.1.8. Биологиялық өзге өнімдер
	1.3.2. Шығарылымын бақылау (серияны сертификаттау) (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	1.4. Өзге өнімдер немесе ондірістік қызмет
	1.4.1. Ондіріс:
	1.4.1.1. Өсімдік өнімдері
x	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. 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. Басқа
1.5	1.5. Қаптама:
	1.5.1. Бастапқы (ішкі) қаптама::
	1.5.1.1. Қабығы қатты 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 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 жабыстырыгыштар
	1.5.1.15. Стерильді емес өзге өнімдер
	1.5.2. Екінші (тұтынуышылық) қаптама
1.6	1.6. Шығару сапасын бақылауши
	1.6.1. Микробиологиялық тестілеу: стерильді
	1.6.2. Микробиологиялық тестілеу: микробиологиялық тазалық
	1.6.3. Химиялық (физикалық) тестілеу
	1.6.4. Биологиялық тестілеу

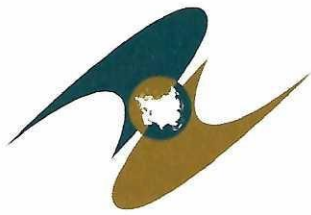
Осы өндірістік операцияларға қатысты кез келген шектеулерге немесе түсіндірмелерге қатысты (түсіндірме өндірістік объектідегі процестерге жалпы түсінкітеме болып табылатын жағдайларды қоспағанда), осы шектеулер немесе түсіндірмелер кай жерде қолданылса да, GMP сертификаты тармагының тиісті номіріне сілтемені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



Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/29-04-2023

	2. ДӘРІЛІК ӨНІМ ИМПОРТЫ КЕЗІНДЕ САПАНЫ БАҚЫЛАУ
2.1	Импортталағын дәрілік өнімнің сапасын бақылау: 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	Имортталағын өнімді серияларды сертификаттау 2.2.1. Стерильді өнім: 2.2.1.1. Асептикалық жолмен дайындалған өнім 2.2.1.2. Соңғы 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 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 затар):
3.1	Химиялық синтез әдісімен белсенді заттарды өндіру 3.1.1. Белсенді заттарды аралық өнімдерін өндіру 3.1.2. Тазартылмаған фармацевтикалық субстанция ондірісі 3.1.3 Тұз түзілуі (тазарту): кристалдану 3.1.4. Басқа
3.2	Табиги көздерден бөліп алу әдістерімен фармацевтикалық субстанциялар өндіру 3.2.1. Белсенді заттарды өсімдік текстес көздерден бөліп алу 3.2.2. Белсенді заттарды жануарлардан алғынатын 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. 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 типтік ерекшелігін, сыйығын, 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 ондірісі (3.1, 3.2, 3.3 болімдері катысты болатын жерлерінде толтырылуы тиіс) 3.4.1. Асептикалық жағдайда ондірілетін белсенді заттар



Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/29-04-2023

	3.4.2. Соңғы заарсыздандыруға үшірайтын белсенді заттар
3.5	Белсенді заттары өндірісінің соңғы кезеңдері
	3.5.1. Физикалық өндірілген сатылары: електен өткізу
	3.5.2. Бірінші қаптама
	3.5.3. Екінші қаптама
	3.5.4. Баска (жоғарыда сипатталмаған операциялар үшін көрсету)
3.6	Сапаны бақылау
	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 қолдану саласына қатысты шектеулер немесе түсіндірмे жазбалар: -

Ахметнияз Л.М.

Қазақстан Республикасы
Денсаулық сақтау министрлігінің
Медициналық және фармацевтикалық
бақылау комитеті төрағасының м.а.
(А.Ж.Ә., лауазымы)

М.О.



03.04.2023 ж.

(қол койылған күні, күн, ай, жыл)