

## 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/34-04-2023

Қолданылу мерзімі 2023 жылғы 10 ақпанинан 2026 жылғы 09 ақпанға дейін

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

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігі  
Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті

мынаны растайды:  
фармацевтикалық инспекция откізілді

HETERO LABS LIMITED, UNIT-VII  
Unit – VII, Plot No. 14, Survey No: 50 Phase III, Industrial Area, Jeedimetla, Hyderabad, PIN –  
500055, Telengana, India

негізінде:

- Еуразиялық экономикалық одақтың Тиісті өндірістік практикасының талаптарына сәйкестігіне инспекция жүргізуге 20.09.2022 жылғы өтінімі (өзге негіз).

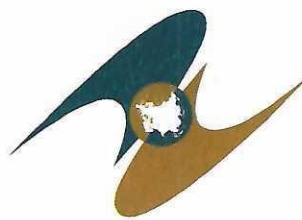
Фармацевтикалық инспекция откізу кезінде алынған мәліметтер негізінде, соңысы 2023 жылғы 06-10 ақпан аралығында откізілген осы фармацевтикалық өндіруші Еуразиялық экономикалық одақтың Тиісті өндірістік практика қағидаларының талаптарына сәйкес келеді деп белгіленді.

Осы сертификат фармацевтикалық инспекция откізу күніне өндірістік алаң мәртебесін көрсетеді және осы фармацевтикалық инспекция жүргізілген күнисен бастап 3 жыл откен сон сәйкестік мәртебесін айғақтайтын құжат ретінде саналмайды. Сертификаттың қолданылу мерзімі «Осы сертификаттың қолданылу саласына көтүстік шектеулер немесе түсіндірме жазбалар» жолында ол туралы тиісті жазба болса, қауіптерді басқарудың тиісті қағидаттарын 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 сақтау министрлігі Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитетінің дереккорында тексеруге болады.

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

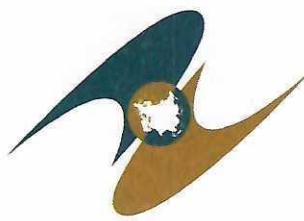


## Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/34-04-2023

	Медициналық қолдануға арналған дәрілік заттар
	Клиникалық зерттеу арналған дәрілік заттар

Коды	Атауы
1.1	<p>Стерильді өнім</p> <p>1.1.1 Асептикалық жолмен дайындалған өнім (мына дәрілік түрлерді өндеге арналған операциялар):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>1.1.1.1. Үлкен көлемдегі сұйық дәрілік түрлер</li> <li>1.1.1.2. Көлемі шағын сұйық дәрілік түрлер</li> <li>1.1.1.3. Дисперсиялар</li> <li>1.1.1.4. Лиофилизаттар</li> <li>1.1.1.5. Қатты дәрілік түрлер және имплантаттар</li> <li>1.1.1.6. Жұмсақ дәрілік түрлер</li> <li>1.1.1.7. Асептикалық жолмен дайындалған өзге өнімдер</li> </ul> <p>1.1.2. Соңғы стерилизациядан отетін өнім (мына дәрілік түрлерді өндеге арналған операциялар):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>1.1.2.1. Үлкен көлемдегі сұйық дәрілік түрлер</li> <li>1.1.2.2. Колемі шағын сұйық дәрілік түрлер</li> <li>1.1.2.3. Қатты дәрілік түрлер және имплантаттар</li> <li>1.1.2.4. Жұмсақ дәрілік түрлер</li> <li>1.1.2.5. Соңғы стерилизациядан отетін өзге өнімдер</li> </ul> <p>1.1.3. Шығарылым сапасын бақылау (серия шығарылымы)</p>
1.2	<p>Стерильді емес өнімдер.</p> <p>1.2.1. Стерильді емес өнімдер(келесі дәрілік түрлерді алу кезіндегі технологиялық операциялар):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>1.2.1.1. Қабығы қатты капсулалар</li> <li>1.2.1.2. Қабығы жұмсақ капсулалар</li> <li>1.2.1.3. Шайнайтын дәрілік түрлер</li> <li>1.2.1.4. Импрегнирдік дәрілік түрлер</li> <li>1.2.1.5. Сыртқа қолдануға арналған сұйық дәрілік түрлер</li> <li>1.2.1.6. Ішке қолдануға арналған сұйық дәрілік түрлер</li> <li>1.2.1.7. Медициналық газдар</li> <li>1.2.1.8. Басқа да қатты дәрілік түрлер</li> <li>1.2.1.9. Қысымдағы препараттар</li> <li>1.2.1.10. Радионуклидтер генераторлары</li> <li>1.2.1.11. Жұмсақ дәрілік түрлер</li> <li>1.2.1.12. Свеча (суппозиторийлер)</li> <li>1.2.1.13. Таблеткалар</li> <li>1.2.1.14. Трансдермальді жабыстырыштар</li> <li>1.2.1.15. Интрапуринальді (тыртық ішіне) енгізуге арналған қуралылар</li> <li>1.2.1.15. Басқа да стерильді емес өнімдер</li> </ul>
X	1.2.2. Шығарылым сапасын бақылау (серияны сертификаттай)
1.3	<p>Биологиялық дәрілік өнім</p> <p>1.3.1. Биологиялық дәрілік өнім:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>1.3.1.1. Қан өнімдері</li> <li>1.3.1.2. Иммунологиялық өнім</li> <li>1.3.1.3. Соматикалық жасушаларға негізделген өнімдер</li> <li>1.3.1.4. Генотерапиялық өнімдер</li> <li>1.3.1.5. Биотехнологиялық өнім</li> <li>1.3.1.6. Жануарлар немесе адам ағзаларынан (тіндерінен) алынған өнімдер</li> <li>1.3.1.7. Тіндік-инженерлік өнімдер (тіндік инженерия өнімдері)</li> </ul>

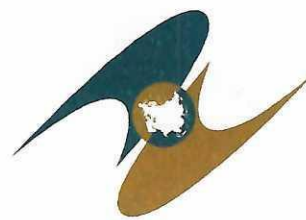


## Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/EAEU/KZ/34-04-2023

	1.3.1.8. Биологиялық өзге өнімдер
	1.3.2. Шығарылымын 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 кызмет
	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, қосымша 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. Баска
1.5	Қантама:
	1.5.1. Барапты (ішкі) қантама::
	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 қолдануға арналған сұйық дәрілік түрлер
	1.5.1.7. Медициналық газдар
	1.5.1.8. Өзге қатты 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 жабыстырылыштар
	1.5.1.15. Стерильді емес өзге өнімдер
X	1.5.2. Екінші (тұтынуышылық) қантама
1.6	Шығару сапасын бакылаушы
	1.6.1. Микробиологиялық тестілеу: стерильді
X	1.6.2. Микробиологиялық тестілеу: микробиологиялық тазалық
X	1.6.3. Химиялық (физикалық) тестілеу
	1.6.4. Биологиялық тестілеу

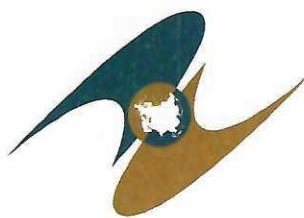
Осы өндірістік операцияларға катысты кез келген шектеулерге немесе түсіндірмелерге катысты (түсіндірме өндірістік объектідегі процестерге жалпы түсінкітеме болып табылатын жағдайларды коспағанда), осы шектеулер немесе түсіндірмелер қай жерде колданылса да, GMP сертификаты тармагының тиісті номіріне сілтемені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



## Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/34-04-2023

	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 отстін 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 озге қызмет: 2.3.1. Накты импорт (әкелу) аланы 2.3.2. Одан ері оңдеуге жататын аралық өнімді импорттаяу 2.3.3. Баска
	3. ӨНДІРІСТІК ОПЕРАЦИЯЛАР-ФАРМАЦЕВТИКАЛЫҚ СУБСТАНЦИЯЛАР
	Белсенді зат (белсенді затар):
3.1	Химиялық синтез әдісімен белсенді заттарды ондіру 3.1.1. Белсенді заттарды аралық өнімдерін ондіру 3.1.2. Тазартылмаган фармацевтикалық субстанция ондірісі 3.1.3 Тұз түзіліу (тазарту): кристалдану 3.1.4. Баска
3.2	Табиги көздерден боліп алу әдістерімен фармацевтикалық субстанциялар өндіру 3.2.1. Белсенді заттарды өсімдік тектес 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 шығу көздерінен белсенді заттарды боліп алу 3.2.5 Болінген белсенді заттарды модификациясы (3.2.1-3.2.4 тармактардан дереккоз корсетіледі) 3.2.6. Болінген белсенді заттары тазарту (3.2.1-3.2.4 тармактардан дереккоз корсетіледі) 3.2.7. Баска
3.3	Биологиялық процестерді пайдалана отырып белсенді заттарды ондіру 3.3.1. Ферментация 3.3.2. Жасушалық осірінділер пайдаланылатын ондіріс _____ (пайданылатын жасушалар типін көрсетеу) (жасушалар типінің көрсетілуімен олардың типтік ерекшелігін, сыйығын, штаммын және т. б. түсінуге болады)
	3.3.3. Боліп алу (тазалау) 3.3.4. Модификациялау 3.3.5. Баска
3.4	Стерильді белсенді заттар ондірісі (3.1, 3.2, 3.3 болімдері қатысты болатын жерлерінде толтырылуы тиіс) 3.4.1. Асептикалық жағдайда ондірілстін белсенді заттар



**Еуразиялық экономикалық одақ**

**№ GMP/ЕАЕУ/KZ/34-04-2023**

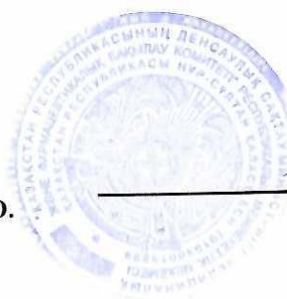
	3.4.2. Соңғы заарсыздандыруға ұшырайтын белсенді заттар
3.5	Белсенді заттары өндірісінің соңғы кезеңдері
	3.5.1. Физикалық ондеу сатылары: електен откізу
	3.5.2. Бірінші қаптама
	3.5.3. Екінші қаптама
	3.5.4. Басқа (жоғарыда сипатталмаған операциялар үшін корсету)
3.6	Сапаны бакылау
	3.6.1. Физикалық (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 ОПЕРАЦИЯЛAR - БЕЛСЕНДІ ЗАТТАР**

Сертификатты қолдану саласына катысты шектеулер немесе түсіндірме жазбалар:  
- 1.2.1.9. Қысымдағы препараттар: Salmeterol and Flucatisone Propionate Inhalation 25 mcg and 250 mcg, 120 Metered Doses

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

М.О.



(қолы)

14.04.2023 ж.

(қол қойылған күні, күн, ай, жыл)