

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/52-07-2023

Қолданылу мерзімі 2023 жылғы 26 мамырдан 2026 жылғы 25 мамырга 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

*Ferring - Leciva, a.s./Ферринг - Лечива, а.с.,
K Rybniku 475 252 42 Jesenice u Prahy, Czech Republic*

негізінде:

- Еуразиялық экономикалық одақтың Тиісті өндірістік практикасының талаптарына сәйкестігіне инспекция жүргізуге 13.02.2022 жылғы отінімі (өзге негіз).

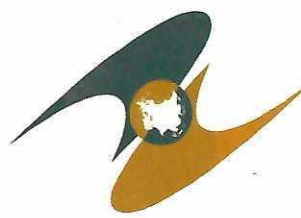
Фармацевтикалық инспекция откізу кезінде алынған мәліметтер негізінде, соңғысы 2023 жылғы 23-26 мамыр аралығында откізілген осы фармацевтикалық өндіруші Еуразиялық экономикалық одақтың Тиісті өндірістік практика қағидаларының талаптарына сәйкес келеді деп белгіленді.

Осы сертификат фармацевтикалық инспекция откізу күніне өндірістік алаң мәртебесін көрсетеді және осы фармацевтикалық инспекция жүргізілген күннен бастап 3 жыл откен 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, қауінтерді басқарудың тиісті қағидаттарын пайдалану кезінде қысқартылуы мүмкін.

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

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

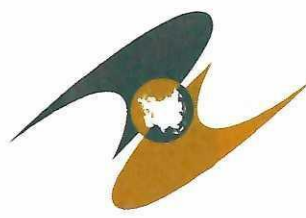
Егер сертификат көрсетілген деректер базасынан табылmasa, оны берген уәкілдегі органға хабарласу керек.



Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/EAEU/KZ/52-07-2023

X	Медициналық қолдануға арналған дәрілік заттар Клиникалық зерттеу арналған дәрілік заттар
	Коды Атавы
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. Колемі 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 колемдегі 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. Шығарылым сапасын бакылау (серия шығарылымы)
1.2	Стерильді смес 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 X 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. Радионуклиидтер генераторлары 1.1.1.11. Жұмсақ дәрілік түрлер 1.2.1.12. Свеча (суппозиторийлер) 1.2.1.13. Таблеткалар 1.2.1.14. Трансдермальді жабыстырылыштар 1.2.1.15. Интракруминальді (тыртық ішіне) енгізуге арналған құралылар 1.2.1.15. Басқа да стерильді емес өнімдер
X	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 жасушаларга 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)

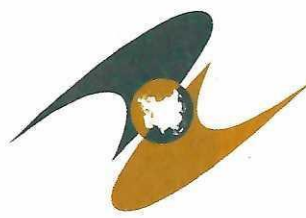


Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/EAEU/KZ/52-07-2023

	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 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	Озге өнімдер немесе ондірістік қызмет
	1.4.1. Ондіріс:
	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. Құргак 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:
X	1.5.1. Бастанкы (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
X	1.5.1.5. Сыртқа колдануға арналған сүйек дәрілік түрлер
	1.5.1.6. Ішке колдануға арналған сүйек 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
X	1.5.2. Екінші (тұтынушылық) қаптама
1.6	Шыгару сапасын бақылаушы
	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

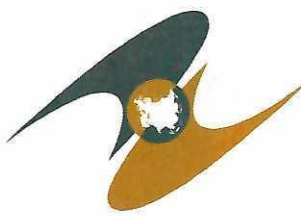
Осы өндірістік операцияларға катысты кез келген шектеулерге немесе түсіндірмелерге катысты (түсіндірме өндірістік объектідегі процестерге жалпы түсініктеме болып табылатын жағдайларды көслаганда), осы шектеулер немесе түсіндірмелер кай жерде колданылса да, GMP сертификаты тармагының тиісті поміріне сілтемені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



Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/EAEU/KZ/52-07-2023

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 кызмет:
	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 ондіру
	3.1.1. Белсенді заттарды аралық өнімдерін ондіру
	3.1.2. Тазартылмаган фармацевтикалық субстанция ондірісі
	3.1.3 Тұз түзілуі (тазарту): кристалдану
	3.1.4. Басқа
3.2	Табиги көздерден боліп алу әдістерімен фармацевтикалық субстанциялар ондіру
	3.2.1. Белсенді заттарды өсімдік текстес 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. Басқа
3.3	Биологиялық процестерді пайдалана отырып белсенді заттарды ондіру
	3.3.1. Ферментация
	3.3.2. Жасушалық осірінділер пайдаланылатын ондіріс
	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 өндірілстін белсенді заттар



Еуразиялық экономикалық одақ

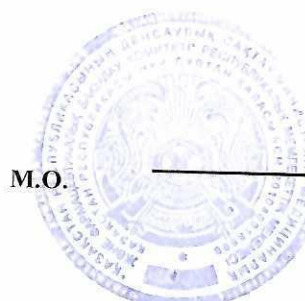
№ GMP/ЕАЕУ/KZ/52-07-2023

	3.4.2. Соңғы заарсыздандыруға ұшырайтын белсенді заттар
3.5	Белсенді заттары ондірісінің соңғы кезеңдері
	3.5.1. Физикалық өндідеу сатылары: елкен өткізу
	3.5.2. Бірінші қаптама
	3.5.3. Екінші қаптама
	3.5.4. Басқа: тот баспайтын болаттан жасалған сыйымдылыққа толтыру
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 түсіндірме жазбалар: -

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



M.O.

(колы)

03.07.2023

(кол қойылған күні, күн, ай, жыл)