

Еуразиялық экономикалық одақ

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

СЕРТИФИКАТЫ

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

№ GMP/EAEU/KZ/57-07-2023

Қолданылу мерзімі 2023 жылғы 23 маусымнан 2026 жылғы 22 маусымға дейін

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

Қазақстан Республикасы Денсаулық сактау министрлігі
Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті

мынаны растайды:
фармацевтикалық инспекция откізілді

PHARMATHEN S.A.,
6 Dervenakion str., Pallini Attiki 153 51, Греция

негізінде:

- Еуразиялық экономикалық одақтың Тиісті өндірістік практикасының талаптарына сәйкестігіне инспекция жүргізуге 21.10.2022 жылғы отінімі (озге негіз).

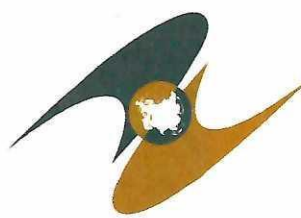
Фармацевтикалық инспекция откізу кезінде алынған мәліметтер негізінде, соңысы 2023 жылғы 19-23 маусым аралығында откізілген осы фармацевтикалық өндіруші Еуразиялық экономикалық одақтың Тиісті өндірістік практика қағидаларының талаптарына сәйкес келеді дең белгіленді.

Осы сертификат фармацевтикалық инспекция откізу күніне өндірістік алаң мәртебесін көрсетеді және осы фармацевтикалық инспекция жүргізілген күннен бастап 3 жыл отken соң сәйкестік мәртебесін айтағайтын құжат ретінде саналмайды. Сертификаттың қолданылу мерзімі «Осы сертификаттың қолданылу саласына қатысты шектеулер немесе түсіндірме жазбалар» жолында ол туралы тиісті жазба болса, қауіттерді басқарудың тиісті қағидаттарын пайдалану кезінде қысқартылуы мүмкін.

Сертификат оның барлық парактары (негізгі парактары да, қосымша парактары да) ұсынылған жағдайда гана 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 органға хабарласу керек.



Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/57-07-2023

<input checked="" type="checkbox"/>	Медициналық қолдануға арналған дәрілік заттар
	Клиникалық зерттеу арналған дәрілік заттар
Коды	Атауы
	1. ӨНДІРІСТІК ОПЕРАЦИЯЛАР - ДӘРІЛІК ӨНІМДЕР
1.1	Стерильді онім
	1.1.1 Асептикалық жолмен дайындалған онім (мына дәрілік түрлерді оңдеуге арналған операциялар):
	1.1.1.1. Үлкен колемдегі 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 онім (мына дәрілік түрлерді оңдеуге 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
	1.1.3. Шығарылым сапасын бакылау (серия шығарылымы)
1.2	Стерильді емес өнімдер.
<input checked="" type="checkbox"/>	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)
<input checked="" type="checkbox"/>	1.2.1.13. Таблеткалар
	1.2.1.14. Трансдермальді жабыстырыштар
	1.2.1.15. Интракуминальді (тыртық ішіне) енгізуге арналған қуралғылар
	1.2.1.15. Басқа да стерильді емес өнімдер
<input checked="" type="checkbox"/>	1.2.2. Шығарылым сапасын бакылау (серияны сертификаттай)
1.3	Биологиялық дәрілік онім
	1.3.1. Биологиялық дәрілік онім:
	1.3.1.1. Қан өнімдері
	1.3.1.2. Иммунологиялық онім
	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)

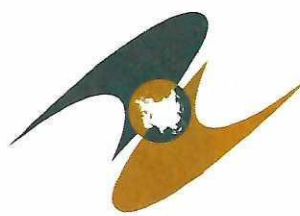


Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/ 57-07-2023

	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	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. 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	Қантама:
x	1.5.1. Бастаны (ішкі) қантама::
	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 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 катты дәрілік түрлер
	1.5.1.9. Қысымдагы препараттар
	1.5.1.10. Радионуклидтер генераторлары
	1.5.1.11. Жұмсақ дәрілік түрлер
	1.5.1.12. Свеча (суппозиторийлер)
x	1.5.1.13. Таблеткалар
	1.5.1.14. Трансдермальді жабыстырғыштар
	1.5.1.15. Стерильді емес өзге өнімдер
x	1.5.2. Екінші (тұтынуышлық) қантама
1.6	Шығару сапасын бақылауыш
	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

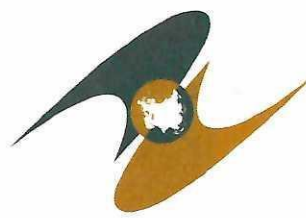
Осы өндірістік операцияларға қатысты кез келген шектеулерге немесе түсіндірмелерге қатысты (түсіндірме өндірістік объектідегі процестерге жалпы түсініктеме болып табылатын жағдайларды қоспағанда), осы шектеулер немесе түсіндірмелер кай жерде қолданылса да, GMP сертификаты тармагының тиісті номіріне сілтемені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



Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/ 57-07-2023

	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 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 озге қызмет: 2.3.1. Накты импорт (әкелу) алаңы 2.3.2. Одан әрі өңдеуге жататын аралық өнімді импортттау 2.3.3. Басқа
	3. ӨНДІРІСТИК 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. Басқа
3.2	Табиги көздерден боліп алу әдістерімен фармацевтикалық субстанциялар өндіру 3.2.1. Белсенді заттарды осімдік тектес көздерден боліп алу 3.2.2. Белсенді заттарды жануарлардан алғынатын 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 Бөлінген белсенді заттарды модификациясы (3.2.1-3.2.4 тармактардан дереккоз корсетіледі) 3.2.6. Бөлінген белсенді заттары тазарту (3.2.1-3.2.4 тармактардан дереккоз корсетіледі) 3.2.7. Басқа
3.3	Биологиялық процестерді пайдалана отырып белсенді заттарды өндіру 3.3.1. Ферментация 3.3.2. Жасушалық осірінділер пайдаланылатын өндіріс 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 қатысты болатын жерлерінде толтырылуы тиіс) 3.4.1. Асептикалық жағдайда өндірілетін белсенді заттар



Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/EAEU/KZ/ 57-07-2023

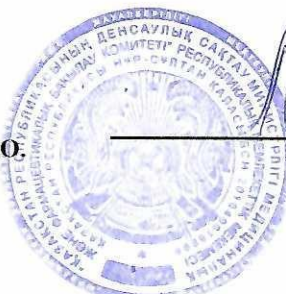
	3.4.2. Соңғы заарсыздандыруға үшіншіліктын белсенді заттар
3.5	Белсенді заттары өндірісінің соңғы кезеңдері
	3.5.1. Физикалық өндіріс: елекten өткізу
	3.5.2. Бірінші қаптама
	3.5.3. Екінші қаптама
	3.5.4. Басқа: тот баспайтын болаттан жасалған сыйымдылыққа толтыру
3.6	Сапаны бақылау
	3.6.1. Физикалық (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 кәтысты шектеулер немесе түсіндірме жазбалар:

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

25. 07.2023 ж.

(кол койылған күні, күн, ай, жыл)

M.O. 

(колы)