

Еуразиялық экономикалық одақ

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

СЕРТИФИКАТЫ

ЕУРАЗИЯЛЫҚ ЭКОНОМИКАЛЫҚ ОДАҚТАҢ
ТИІСТІ ӨНДІРІСТІК ПРАКТИКА ҚАГИДАЛАРЫНЫҢ ТАЛАЛТАРЫНА
ДӘРІЛІК ЗАТТАР ӨНДІРІСІНІҢ СӘЙКЕСТІГІ ТУРАЛЫ

№ GMP/ЕАЕU/KZ/ 62-09-2023

Қолданылу мерзімі 2023 жылғы 30 маусымдан 2026 жылғы 29 маусымға дейін

Еуразиялық экономикалық комиссия кеңесінің 2016 жылғы З қараашадағы № 83 шешімімен бекітілген Фармацевтикалық инспекция откізу қагидаларына сәйкес фармацевтикалық инспекция откізу қорытындылары бойынша берілді.

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігі
Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті

мынаны растайды:
фармацевтикалық инспекция откізілді

АО Таллинский фармацевтический завод

Тонди 33, Кристийте ауданы, Таллин қ., Харьюск уезді, 11316, Эстония

негізінде:

- Еуразиялық экономикалық одақтың Тиісті өндірістік практикасының таланттарына сәйкестігіне инспекция жүргізуге 06.04.2022 жылғы отінімі (озге негіз).

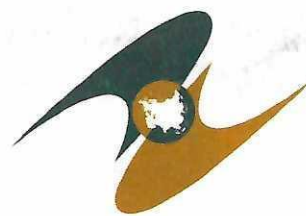
Фармацевтикалық инспекция откізу кезіндегі альянган мәліметтер негізінде, соңғысы 2023 жылды 26-30 маусым аралығында откізілген осы фармацевтикалық өндірүші Еуразиялық экономикалық одақтың Тиісті өндірістік практика қагидаларының таланттарына сәйкес келеді деп белгіленді, медициналық және ветеринариялық қолдануға ариналған дәрілік заттардың тиісті өндірістік практикасы және фармацевтикалық инспекциялар ынтымақтастыры жүйесінің (PIC/S) қагидаттары мен Еуропалық Одактың басынышына баламалы.

Осы сертификат фармацевтикалық инспекция өткізу күніне өндірістік алаң мәртебесін корсетеді және осы фармацевтикалық инспекция жүргізілген күннен бастап 3 жыл откен соң сәйкестік мәртебесін айғақтастырын күжат ретінде санаудайды. Сертификаттың қолданылу мерзімі «Осы сертификаттың қолданылу саласына қатысты шектеулөр немесе түсіндірме жазбалар» жолында ол туралы тиісті жазба болса, қауінтерді басқарудың тиісті қагидаттарын пайдалану кезіндегі қысқартылуы мүмкін.

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

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

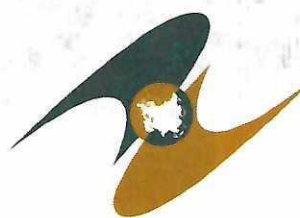
Егер сертификат корсетілген деректер базасынан табылmasa, оны берген үәкілдегі органды хабарласу керек.



Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/ 62-09-2023

x	Медициналық қолдануга арналған дәрілік заттар
	Клиникалық зерттеу арналған дәрілік заттар
Коды	Атавы
	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. Көлемі шағын сұйық дәрілік түрлер
	1.1.1.3. Дисперсиялар
	1.1.1.4. Лиофилизаттар
	1.1.1.5. Катты дәрілік түрлер және имплантаттар
	1.1.1.6. Жұмсақ дәрілік түрлер
	1.1.1.7. Асептикалық жолмен дайындалған өзге онімдер
	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. Катты дәрілік түрлер және имплантаттар
	1.1.2.4. Жұмсақ дәрілік түрлер
	1.1.2.5. Соңғы стерилизациядан отетін өзге онімдер
	1.1.3. Шығарылым сапасын бакылау (серия шығарылымы)
1.2	Стерильді емес онімдер.
X	1.2.1. Стерильді емес онімдер(кеlesі дәрілік түрлерді алу кезіндегі технологиялық операциялар):
	1.2.1.1. Қабыны катты капсулалар
	1.2.1.2. Қабыны 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. Басқа да катты дәрілік түрлер
	1.2.1.9. Қысымдағы пренарраттар
	1.2.1.10. Радионуклидтер генераторлары
X	1.2.1.11. Жұмсақ дәрілік түрлер
	1.2.1.12. Свеча (сүпінозиторийлер)
	1.2.1.13. Габлеткалар
	1.2.1.14. Трансдермальді жабыстырылыштар
	1.2.1.15. Интракуминальді (тыртық ішіне) сінгізуға арналған күралғылар
X	1.2.1.16. Басқа да стерильді емес онімдер: сабын су
X	1.2.2. Шығарылым сапасын бакылау (серияны сертификаттау)
1.3	Биологиялық дәрілік онім
	1.3.1. Биологиялық дәрілік онім:
	1.3.1.1. Қан онімдері
	1.3.1.2. Иммунологиялық онім
	1.3.1.3. Соматикалық жасушаларға негізделген онімдер
	1.3.1.4. Генотерапиялық онімдер
	1.3.1.5. Биотехнологиялық онім
	1.3.1.6. Жануарлар немесе адам ағзаларынан (тіңдерінен) алынған онімдер
	1.3.1.7. Тіңдік-инженерлік онімдер (тіңдік инженерия онімдері)

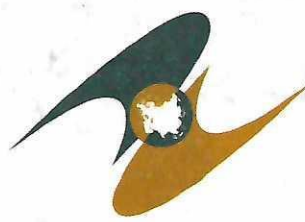


Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/EAEU/KZ/ 62-09-2023

	1.3.1.8. Биологиялық өзге онімдер
	1.3.2. Шыгарылымыш бақылау (серияны сертификаттага) (онімдер түрлерінің тізбесі):
	1.3.2.1. Қан онімдері
	1.3.2.2. Иммунологиялық онім
	1.3.2.3. Соматикалық жасушаларға негізделген онімдер
	1.3.2.4. Гепотерапиялық онімдер
	1.3.2.5. Биотехнологиялық онім
	1.3.2.6. Жануарлар немесе адам ағзаларынан (тіндерінен) алынған онімдер
	1.3.2.7. Тін инженериясының онімдері
	1.3.2.8. Биологиялық өзге онімдер
1.4	Озге онімдер немесе ондірістік кызмет
	1.4.1. Ондіріс:
	1.4.1.1. Осімдік онімдері
	1.4.1.2. Гомеопатиялық онімдер
	1.4.1.3. Өзге онімдер
	1.4.2. Белсенді заттарды, қосымша заттарды, лайын онімдерді стерилизациялау:
	1.4.2.1. Сұзы
	1.4.2.1. Құрғак 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:
X	1.5.1. Бастаны (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 ариалған сұйық дәрілік түрлер
	1.5.1.6. Ішке колдануға ариалған 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
X	1.5.1.11. Жұмсақ дәрілік түрлер
	1.5.1.12. Свеча (сүшпозиторийлер)
	1.5.1.13. Таблеткалар
	1.5.1.14. Трансдермальді жабыстырылғыштар
X	1.5.1.15. Стерильді емес өзге онімдер: сабын су
X	1.5.2. Екінші (тұтынуышылық) қантама
1.6	Шыгару сапасын бақылауши
	1.6.1. Микробиологиялық тестілеу: стерильді
X	1.6.2. Микробиологиялық тестілеу: микробиологиялық тазалық
X	1.6.3. Химиялық (физикалық) тестілеу
X	1.6.4. Биологиялық тестілеу

Осы ондірістік операцияларға катысты кез келген инктеулерге немесе түсіндірмелерге катысты (түсіндірме ондірістік объектідегі процестерге жағын түсінкітрем болып табылатын жағдайлардың көспаганда), осы шектеулер немесе түсіндірмелер кай жерде колданылса да, GMP сертификаты тармагының тиесінен номіріне сілтемені косу қажет.



Еуразиялық экономикалық одақ

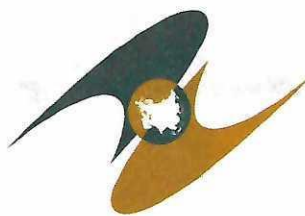
№ GMP/ЕАЕУ/KZ/ 62-09-2023

2. ДОРІЛІК ОНІМ ИМПОРТЫ КЕЗІНДЕ САНАНЫ БАҚЫЛАУ

2.1	Имортталаатын дәрілік онімнің санасын 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	Имортталаатын онімді серияларды сертификаттау
2.2.1.	Стерильді онім:
2.2.1.1.	Асептикалық жолмен дайындалған онім
2.2.1.2.	Соңғы стерилизациядан отетін онім
2.2.2.	Стерильді емес онімдер
2.2.3.	Биологиялық дәрілік онім:
2.2.3.1.	Қан онімдері
2.2.3.2.	Иммунологиялық онім
2.2.3.3.	Соматикалық жасушаларга негізделген онімдер
2.2.3.4.	Генотерапиялық онімдер
2.2.3.5.	Биотехнологиялық онім
2.2.3.6.	Жануарлар немесе адам ағзаларынан (тіндерінен) алынған онімдер
2.2.3.7.	Тіндік-инженерлік онімдер (тіндік инженерия спімдері)
2.2.3.8.	Баска да биологиялық дәрілік онімдер
2.3	Импорт (екелу) бойынша озге қызмет:
2.3.1.	Накты импорт (екелу) алды
2.3.2.	Одан әрі онысуге жатагын аралық онімді импорттау
2.3.3.	Баска

3. ӨНДІРІСТІК ОПЕРАЦИЯЛАР-ФАРМАЦЕВТИКАЛЫҚ СУБСТАНЦИЯЛАР

Белсенді зат (белсенді затар):	
3.1	Химиялық синтез әдісімен белсенді заттарды онізу
3.1.1.	Белсенді заттарды аралық онімдерін онізу
3.1.2.	Тазартылмаган фармацевтикалық субстанция онірісі
3.1.3.	Тұз түзілуі (тазарту): кристалдану
3.1.4.	Баска
3.2	Табиги көздерден боліп алу әдістерімен фармацевтикалық субстанциялар онізу
3.2.1.	Белсенді заттарды осімдік 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.	Болінгей 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 онізу
3.3.1.	Ферментация
3.3.2.	Жасушалық осірінділер пайдаланылатын оніріс (пайдаланылатын жасушалар типтін корсетті) (жасушалар типтін корсеттілім мен олардың типтік ерекшелігін, сывығын, штаммын және т. б. түсінуге болады)
3.3.3.	Боліп алу (газалау)
3.3.4.	Модификациялау
3.3.5.	Баска
3.4	Стерильді белсенді заттар онірісі (3.1, 3.2, 3.3 болімдері қатысты болатын жерлеріндегі толтырылуы тиіс)
3.4.1.	Асептикалық жағдайда онірілетін белсенді заттар



Еуразиялық экономикалық одак

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/62-09-2023

	3.4.2. Соңғы заарсыздандыруға үшінрайтын белсенді заттар
3.5	Белсенді заттары ондірісінің соңғы кезеңдері
	3.5.1. Физикалық оңдеу 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 бақылау
	3.6.1. Физикалық (химиялық) сынақтар
	3.6.2. Микробиологиялық сынақтар (стерильділік сынақтарын қоса)
	3.6.3. Микробиологиялық сынақтар (стерильділік сынақтарын қосынғанда)
	3.6.4. Биологиялық сынақтар

4. БАСҚА ОПЕРАЦИЯЛAR - БЕЛСЕНДІ ЗАТТАР

Сертификатты колдану саласына қатысты шектеулер немесе түсіндірме жазбалар: -

Қашқымбаева Л.Р.
Қазақстан Республикасы
Денсаулық сактау министрлігінің
Медициналық және фармацевтикалық
бақылау комитеті торагасының
орынбасары

(А.Ж.Ә., лауазымы)

29.09.2023 ж.

(көз көйілген күн, күнтай, жыл)



Легенде
(ноты)