

Еуразиялық экономикалық одақ

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

СЕРТИФИКАТЫ

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

№ GMP/EAEU/KZ/66-11-2023

Қолданылу мерзімі 2023 жылғы 6 қазаннан 2026 жылғы 5 қазанға дейін

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

Казахстан Республикасы Денсаулық сактау министрлігі
Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті

мынаны растайды:
фармацевтикалық инспекция өткізілді

*Orion Corporation
Orionintie 1, Espoo, 02200, Finland*

негізінде:

- Еуразиялық экономикалық одақтың Тиісті өндірістік практикасының талаптарына сәйкестігіне инспекция жүргізуге 20.03.2023 жылғы етінімі (өзге негіз).

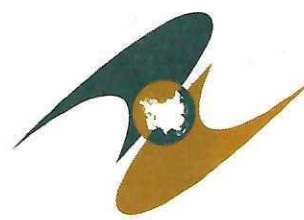
Фармацевтикалық инспекция өткізу кезінде алынған мәліметтер негізінде, соңғысы 2023 жылғы 2 - 6 қазан аралығында өткізілген осы фармацевтикалық өндіруші Еуразиялық экономикалық одақтың Тиісті өндірістік практика қағидаларының талаптарына сәйкес келеді деп белгіленді.

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 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 сактау министрлігі Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитетінің дереккорында тексеруге болады.

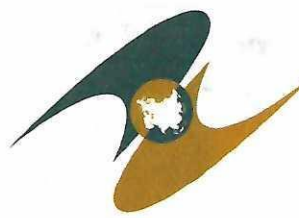
Егер сертификат көрсетілген деректер базасынан табылmasa, оны берген уәкілетті органға хабарласу керек.



Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/ 66-11-2023

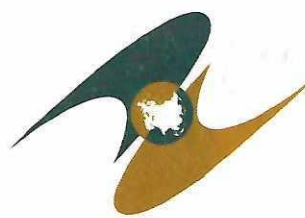
x	Медициналық қолдануға арналған дәрілік заттар Клиникалық зерттеу арналған дәрілік заттар	
Коды	Атауы	
1. ӨНДІРІСТІК ОПЕРАЦИЯЛАР - ДӘРІЛІК ӨНІМДЕР		
1.1 Стерильді өнім		
x	1.1.1 Асептикалық жолмен дайындалған өнім (мына дәрілік түрлерді өңдеуге арналған операциялар): 1.1.1.1. Үлкен көлемдегі сұйық дәрілік түрлер x 1.1.1.2. Қөлемі 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	
x	1.1.2. Соңғы стерилизациядан отетін өнім (мына дәрілік түрлерді өңдеуге арналған операциялар): 1.1.2.1. Үлкен көлемдегі сұйық дәрілік түрлер x 1.1.2.2. Қөлемі 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 бақылау (серия шығарылымы)	
1.2	Стерильді емес 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 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	
x	1.2.1.8. Басқа да қатты дәрілік түрлер 1.2.1.9. Қысымдагы препараттар 1.2.1.10. Радионуклидтер генераторлары 1.1.1.11. Жұмсақ дәрілік түрлер 1.2.1.12. Свеча (суппозиторийлер) x 1.2.1.13. Таблеткалар 1.2.1.14. Трансдермальді жабыстырыштар 1.2.1.15. Интракраниальді (тыртық ішіне) енгізуге арналған құралғылар	
x	1.2.1.15. Басқа да стерильді емес өнімдер: ингаляцияға арналған ұнтактар	
x	1.2.2. Шығарылым 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 одак
№ GMP/ЕАЕУ/KZ/ 66-11-2023

	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 ондірістік қызмет
	1.4.1. Өндіріс:
	1.4.1.1. Өсімдік өнімдері
	1.4.1.2. Гомеопатиялық өнімдер
x	1.4.1.3. Өзге өнімдер гормондар (глюокортикоидтар)
x	1.4.2. Белсенді заттарды, қосымша заттарды, дайын өнімдерді стерилизациялау:
x	1.4.2.1. Сұзу
	1.4.2.1. Құрғақ ыстықпен стерилизациялау
x	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	Қаптама:
x	1.5.1. Бастапқы (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
	1.5.1.5. Сыртқа көлдануға арналған сұйық дәрілік түрлер
	1.5.1.6. Ішке көлдануға арналған сұйық дәрілік түрлер
	1.5.1.7. Медициналық газдар
x	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)
x	1.5.1.13. Таблеткалар
	1.5.1.14. Трансдермальді жабыстырығыштар
x	1.5.1.15. Стерильді емес өзге өнімдер: ингаляцияға арналған үнтактар
x	1.5.2. Екінші (тұтынушылық) қаптама
1.6	Шығару сапасын бақылаушы
x	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 қатысты кез келген шектеулерге немесе түсіндірмелерге қатысты (түсіндірме ондірістік обьектідегі процестерге жалпы түсініктеме болып табылатын жағдайларды қоспағанда), осы шектеулер немесе түсіндірмелер кай жерде қолданылса да, GMP сертификаты тармағының тиісті номіріне сілтемені қосу қажет.



Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/ 66-11-2023

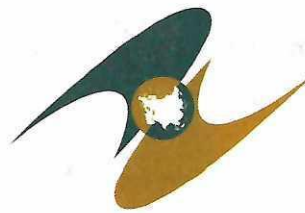
2. ДӘРІЛІК ӨНІМ ИМПОРТЫ КЕЗІНДЕ САПАНЫ БАҚЫЛАУ

2.1	Имортталағын 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.	Сонғы 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) аланы
2.3.2.	Одан әрі өндеуге жататын аралық өнімді импорттау
2.3.3.	Басқа

3. ӨНДІРІСТИК 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 өндірісі
3.1.3	Тұз түзілігі (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 алынатын 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	Бөлінген белсенді заттарды модификациясы (3.2.1-3.2.4 тармақтардан дереккөз көрсетіледі)
3.2.6.	Бөлінген белсенді заттары тазарту (3.2.1-3.2.4 тармақтардан 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 (пайдаланылатын жасушалар типін көрсету) (жасушалар типінің көрсетіліуімен 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 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/ЕАЕУ/KZ/ 66-11-2023

	3.4.2. Соңғы заарсыздандыруға ұшырайтын белсенді заттар
3.5	Белсенді заттары өндірісінің соңғы кезеңдері
	3.5.1. Физикалық өндөу сатылары: елкен өткізу
	3.5.2. Бірінші қаптама
	3.5.3. Екінші қаптама
	3.5.4. Басқа (жоғарыда сипатталмаған операциялар үшін көрсету)
3.6	Сапаны бақылау
	3.6.1. Физикалық (химиялық) сынактар
	3.6.2. Микробиологиялық сынактар (стерильділік сынактарын коса)
	3.6.3. Микробиологиялық сынактар (стерильділік сынактарын коспағанда)
	3.6.4. Биологиялық сынактар

4. БАСҚА ОПЕРАЦИЯЛАР - БЕЛСЕНДІ ЗАТТАР

Сертификатты колдану саласына қатысты шектеулер немесе түсіндірме жазбалар: -

К. А. Төлешов
 Қазақстан Республикасы
 Денсаулық сақтау министрлігінің
 Медициналық және фармацевтикалық
 бақылау комитеті төраға
 орынбасарының м.а.
 (А.Ж.О., лауазымы)

09.11.2023 ж.

(қол койылған күні, күн, ай, жыл)



M.O.

Мурзек
 (Колы)