

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/72-12-2023

Қолданылу мерзімі 2023 жылғы 25 қазаннан 2026 жылғы 24 қазанға дейін

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

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігі
Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті

мынаны растайды:

фармацевтикалық инспекция әткізілді

*Catalent UK Swindon Zydis Limited
Frankland Road, Blagrove, Swindon, SN5 8RU, United Kingdom*

негізінде:

- Еуразиялық экономикалық одақтың Тиісті өндірістік практикасының талаптарына сәйкестігіне инспекция жүргізуге 19.04.2022 жылғы стінімі (озге негіз).

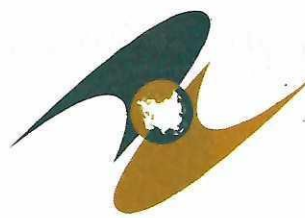
Фармацевтикалық инспекция өткізу кезінде алынған мәліметтер негізінде, соңғысы 2023 жылғы 23 мен 25 қазан аралығында әткізілген осы фармацевтикалық өндіруші Еуразиялық экономикалық одақтың Тиісті өндірістік практика қагидаларының талаптарына сәйкес келеді деп белгіленді, медициналық және ветеринариялық қолдануға арналған дәрілік заттардың тиісті өндірістік практикасы және фармацевтикалық инспекциялар ынтымақтастыры жүйесінің (PIC/S) қағидаттары мен Еуропалық Одақтың басшылығына баламалы.

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 санаудайды. Сертификаттың қолданылу мерзімі «Осы сертификаттың қолданылу саласына қатысты шектеулер немесе түсіндірме жазбалар» жолында ол туралы тиісті жазба болса, қауіптерді басқарудың тиісті қағидаттарын пайдалану кезінде қысқартылуы мүмкін.

Сертификат оның барлық параптараты (негізгі параптараты да, қосымша параптараты да) ұсынылған жағдайдаған жарамды болып табылады.

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

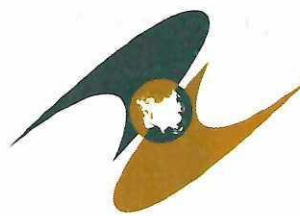
Егер сертификат көрсетілген деректер базасынан табылмаса, оны берген уәкілетті органға хабарласу керек.



Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/ 72-12-2023

x	Медициналық қолдануға арналған дәрілік заттар
	Клиникалық зерттеу арналған дәрілік заттар
Коды	Атауы
1. Өндірістік операциялар - дәрілік өнімдер	
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. Көлемі шағын сұйық дәрілік түрлер
	1.1.1.3. Дисперсиялар
	1.1.1.4. Лиофилизаттар
	1.1.1.5. Қатты дәрілік түрлер және имплантттар
	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 көлемдегі сұйық дәрілік түрлер
	1.1.2.2. Көлемі шағын сұйық дәрілік түрлер
	1.1.2.3. Қатты дәрілік түрлер және имплантттар
	1.1.2.4. Жұмсақ дәрілік түрлер
	1.1.2.5. Соңғы стерилизациядан отетін өзге өнімдер
	1.1.3. Шығарылым саласын 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 катты 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 катты 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)
	1.2.1.13. Таблеткалар
	1.2.1.14. Трансдермальді жабыстырыштар
	1.2.1.15. Интракруминальді (тыртық ішіне) енгізуге арналған куралғылар
X	1.2.1.16. Басқа да стерильді емес өнімдер: ауыз куысында ұсакталатын таблеткалар
	1.2.2. Шығарылым саласын 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)

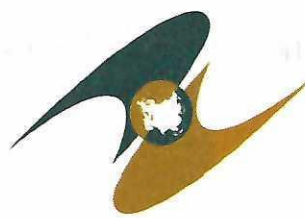


Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/ 72-12-2023

	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	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. Сұзу
	1.4.2.2. Құрғак ыстықлен 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	1.5. Қаптама:
X	1.5.1. Бастаны (ішкі) қаптама:
	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. Толыктырылған дәрілік түрлер
	1.5.1.5. Сыртқа колдануға арналған сұйық дәрілік түрлер
	1.5.1.6. Ішке колдануға арналған сұйық дәрілік түрлер
	1.5.1.7. Медициналық газдар
	1.5.1.8. Өзге катты 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 жабыстырығыштар
X	1.5.1.15. Стерильді емес өзге өнімдер: ауыз куысында ұсакталатын таблеткалар
	1.5.2. Екінші (тұтынушылық) қаптама
1.6	1.6. Шыгару сапасын бақылаушы
	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

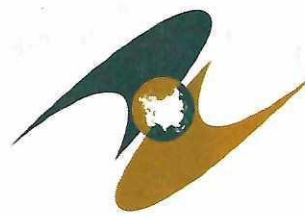
Осы өндірістік операцияларға қатысты кез келген шектеулерге немесе түсіндірмелерге қатысты (түсіндірмө өндірістік обьектідегі процестерге жаһын түсініктеме болып табылатын жағдайларды көспаганда), осы шектеулер немесе түсіндірмелер кай жерде колданылса да, GMP сертификаты тармагының тиісті нөміріне сілтемені қосу қажет.



Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/ 72-12-2023

2. ДӘРІЛІК ӨНІМ ИМПОРТЫ КЕЗІНДЕ САПАНЫ БАҚЫЛАУ	
2.1	Импортталағын 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	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 қызмет:
	2.3.1. Накты импорт (әкелу) ғланы
	2.3.2. Одан әрі өндеуге жататын аралық өнімді импорттау
	2.3.3. Басқа
3. ӨНДІРІСТІК 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. Тазартылмаган фармацевтикалық субстанция өндірісі
	3.1.3 Тұз түзіліуі (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 Болінген белсенді заттарды модификациясы (3.2.1-3.2.4 тармактардан дереккөз көрсетіледі)
	3.2.6. Болінген белсенді заттары тазарту (3.2.1-3.2.4 тармактардан дереккөз көрсетіледі)
	3.2.7. Басқа
3.3	Биологиялық процестерді пайдалана отырып белсенді заттарды өндіру
	3.3.1. Ферментация
	3.3.2. Жасушалық осірінділер пайдаланылатын өндіріс _____ (пайдалылатын жасушалар типін көрсету) (жасушалар типінің корсетілүмен 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 одак

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/ 72-12-2023

	3.4.2. Соңғы заарсыздандыруға ұшырайтын белсенді заттар	
3.5	Белсенді заттары өндірісінің соңғы кезеңдері	
	3.5.1. Физикалық өндіріс: електен откізу	
	3.5.2. Бірінші қаптама	
	3.5.3. Екінші қаптама	
	3.5.4. Баска	(жогарыда сипатталмаған операциялар үшін көрсету)
3.6	Сапаны бакылау	
	3.6.1. Физикалық (химиялық) сынактар	
	3.6.2. Микробиологиялық сынактар (стерильділік сынактарын коса)	
	3.6.3. Микробиологиялық сынактар (стерильділік сынактарын қоспағанда)	
	3.6.4. Биологиялық сынактар	

4. БАСҚА ОПЕРАЦИЯЛАР - БЕЛСЕНДІ ЗАТТАР

Сертификатты колдану саласына катысты шектеулер немесе түсіндірмे жазбалар: -

К. А. Төлешов

Қазақстан Республикасы
Денсаулық сактау министрлігінің
Медициналық және фармацевтикалық
бакылау комитеті төрагасы
орынбасарының м.а.

(А.Ж.Ә., заузымы)

01.12.23 ж.

(көл койылған күні, күнайысы)

