

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/ЕАЕU/KZ/73-12-2023

Қолданылу мерзімі 2023 жылғы 08 қыркүйектен 2026 жылғы 07 қыркүйекке дейін

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

Казақстан Республикасы Денсаулық сактау министрлігі
Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті

мынаны растайды:

фармацевтикалық инспекция өткізілді

Samsung Biologics Co., Ltd.
300, Songdo bio-daero, Yeonsu-gu, Incheon, Republic of Korea

негізінде:

- Еуразиялық экономикалық одақтың Тиісті өндірістік практикасының талаптарына сәйкестігіне инспекция жүргізуге 01.07.2022 жылғы өтінімі (өзге негіз).

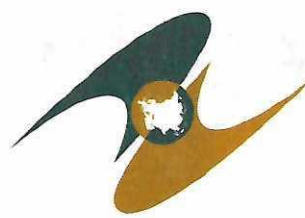
Фармацевтикалық инспекция өткізу кезінде алынған мәліметтер негізінде, соңысы 2023 жылғы 04 мен 08 қыркүйек аралығында өткізілген осы фармацевтикалық өндіруші Еуразиялық экономикалық одақтың Тиісті өндірістік практика қагидаларының талаптарына сәйкес келеді деп белгіленді, медициналық және ветеринариялық 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 айғайттайтын құжат ретінде саналмайды. Сертификаттың қолданылу мерзімі «Осы сертификаттың қолданылу саласына қатысты шектеулер немесе түсіндірме жазбалар» жолында ол туралы тиісті жазба болса, қауітерді 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 сактау министрлігі Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитетінің дереккорында тексеруге болады.

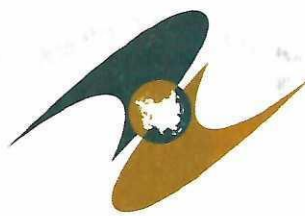
Егер сертификат көрсетілген деректер базасынан табылmasa, оны берген уәкілетті органға хабарласу керек.



Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/ 73-12-2023

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. 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 сапасын бакылау (серия шығарылымы)
1.2	Стерильді емес өнімдер.
	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)
	1.2.1.13. Таблеткалар
	1.2.1.14. Трансдермальді жабыстырыштар
	1.2.1.15. Интракуринальді (тыртық ішіне) енгізуге арналған құралғылар
	1.2.1.16. Басқа да стерильді емес өнімдер
	1.2.2. Шығарылым сапасын бакылау (серияны сертификаттай)
1.3	Биологиялық дәрілік өнім
X	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
X	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)

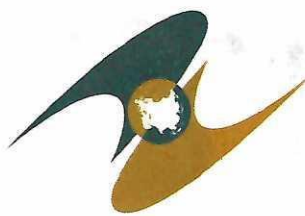


Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/ 73-12-2023

	1.3.1.8. Биологиялық өзге өнімдер
	1.3.2. Шығарылымын бакылау (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
X	1.4.2. Белсенді заттарды, косымша заттарды, дайын өнімдерді стерилизациялау:
X	1.4.2.1. Сұзу
	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. Баска
1.5	Қаптама:
	1.5.1. Бараптакы (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 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 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
	1.5.2. Екінші (тұтынушылық) қаптама
1.6	Шығару сапасын бакылауши
X	1.6.1. Микробиологиялық тестілеу: стерильді
	1.6.2. Микробиологиялық тестілеу: микробиологиялық тазалық
X	1.6.3. Химиялық (физикалық) тестілеу
X	1.6.4. Биологиялық тестілеу

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



Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/ 73-12-2023

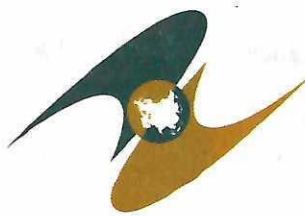
2. ДӘРІЛІК ӨНІМ ИМПОРТЫ КЕЗІНДЕ САПАНЫ БАҚЫЛАУ

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.	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 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.	Тазартылмаған фармацевтикалық субстанция өндірісі
3.1.3	Тұз түзілуі (тазарту): кристалдану
3.1.4.	Басқа
3.2	Табиги көздерден бөліп алу әдістерімен фармацевтикалық субстанциялар өндіру
3.2.1.	Белсенді заттарды есімдік 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 тармактардан дереккөз көрсетіледі)
3.2.6.	Бөлінген 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 өсірінділер пайдаланылатын өндіріс _____ (пайданылатын жасушалар типін көрсету) (жасушалар типінің көрсетілуімен 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/ 73-12-2023

	3.4.2. Соңғы заарсыздандыруға ұшырайтын белсенді заттар
3.5	Белсенді заттары өндірісінің соңғы кезендері
	3.5.1. Физикалық ондеу сатылары: елкен откізу
	3.5.2. Бірінші қаптама
	3.5.3. Екінші қаптама
	3.5.4. Баска (жоғарыда сипатталмаған операциялар үшін көрсету)
3.6	Сапаны бақылау
	3.6.1. Физикалық (химиялық) сынектар
	3.6.2. Микробиологиялық сынектар (стерильділік сынектарын қоса)
	3.6.3. Микробиологиялық сынектар (стерильділік сынектарын қоспағанда)
	3.6.4. Биологиялық сынектар

4. БАСҚА ОПЕРАЦИЯЛАР - БЕЛСЕНДІ ЗАТТАР

Сертификатты колдану саласына қатысты шектеулер немесе түсіндірме жазбалар: -

К. А. Төлешов
 Қазақстан Республикасы
 Денсаулық сактау министрлігінің
 Медициналық және фармацевтикалық
 бақылау комитеті төраға
 орынбасарының м.а.

(А.Ж.Ә., лауазымы)

01.12.23
 (кол койынан күні, күн, ай, жыл)



(кольы)