

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/74-12-2023

Колданылу мерзімі 2023 жылғы 2 қарашадан 2026 жылғы 1 қарашаға дейін

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

Қазақстан Республикасы Денсаулық сактау министрлігі
Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті

мынаны растайды:
фармацевтикалық инспекция өткізілді

*Dojin Iyaku-Kako Co. Ltd., Fukushima Plant
8-1, Higashi Nakakawara, Senoue-machi, Fukushima-shi, Fukushima 960-0101, Japan*

негізінде:

- Еуразиялық экономикалық одактың Тиісті өндірістік практикасының талаптарына сәйкестігіне инспекция жүргізуге 17.07.2023 жылғы отінімі (өзге негіз).

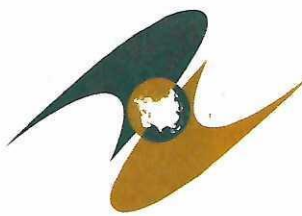
Фармацевтикалық инспекция өткізу кезінде алынған мәліметтер негізінде, соңғысы 2023 жылғы 30 қазан мен 2 қараша аралығында өткізілген осы фармацевтикалық өндіруші Еуразиялық экономикалық одактың Тиісті өндірістік практика қағидаларының талаптарына сәйкес келеді деп белгіленді. медициналық және ветеринариялық қолдануға ариалған дәрілік заттардың тиісті өндірістік практикасы және фармацевтикалық инспекциялар ынтымақтастығы жүйесінің (PIC/S) қағидаттары мен Еуропалық Одактың 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 саналмайды. Сертификаттың колданылу мерзімі «Осы сертификаттың колданылу саласына қатысты 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 жағдайда ғана жарамды болып табылады.

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

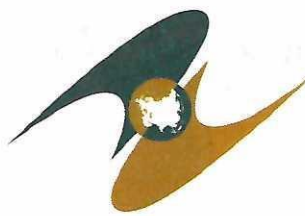
Егер сертификат көрсетілген деректер базасынан табылmasa, оны берген үәкілдettі органға хабарласу керек.



Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/74-12-2023

x	Медициналық колдануға арналған дәрілік заттар Клиникалық зерттеу арналған дәрілік заттар	Атауы
1. ӨНДІРІСТІК ОПЕРАЦИЯЛАР - ДӘРІЛІК ӨНІМДЕР		
1.1	Стерильді өнім 1.1.1 Асептикалық жолмен дайындалған өнім (мына дәрілік түрлерді өндеуге 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 өтетін өнім (мына дәрілік түрлерді өндеуге 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 өтетін өзге өнімдер 1.1.3. Шығарылым сапасын бакылау (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 колдануға арналған сұйық дәрілік түрлер 1.2.1.6. Ішке колдануға 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	
X	1.2.1.14. Трансдермальді жабыстыргыштар 1.2.1.15. Интракруминальді (тыртық ішіне) енгізуге арналған қуралғылар 1.2.1.16. Басқа да стерильлі емес өнімдер: лиофилизат-таблеткалар	
X	1.2.2. Шығарылым сапасын бакылау (серияны сертификаттау)	
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)	

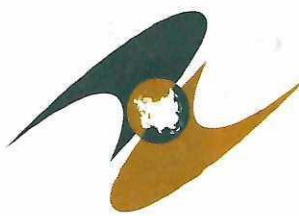


Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/74-12-2023

	1.3.1.8. Биологиялық озғе 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
	1.4.2. Белсенді заттарды, косымша заттарды, дайын өнімдерді стерилизациялау:
	1.4.2.1. Сузу
	1.4.2.1. Құргак 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	Каптама:
X	1.5.1. Барапты (ішкі) каптама:
	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 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
X	1.5.1.14. Трансдермальді жабыстырғыштар
	1.5.1.15. Стерильді емес өзге өнімдер: лиофилизат-таблеткалар
X	1.5.2. Екінші (тұтынуышылық) каптама
1.6	Шығару саласын бакылауышы
	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 ондірістік операцияларға катысты кез келген шектеулерге немесе түсінлірмелерге катысты (түсінлірме ондірістік обьектідегі процестерге жалпы түсінкілеме болын табылатын жағдайларды қосынғанда), осы шектеулер немесе түсінлірмелер кай жерде колданылса да, GMP сертификаты тармагының тиесті немірінде сілтемені қосу кажет.



Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/74-12-2023

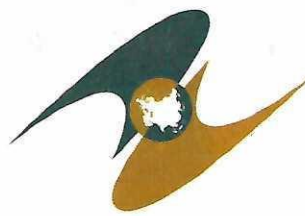
2. ДӘРІЛІК ӨНІМ ИМПОРТЫ КЕЗІНДЕ САПАНЫ БАҚЫЛАУ

2.1	Имортталаатын дәрілік өнімнің сапасын бакылау:
2.1.1.	Микробиологиялық тестілеу: стерильлілік
2.1.2.	Микробиологиялық тестілеу: микробиологиялық тазалық
2.1.3.	Химиялық (физикалық) сынақтар
2.1.4.	Биологиялық сынақтар
2.2	Имортталаатын 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.	Баска да биологиялық дәрілік өнімдер
2.3	Импорт (әкелу) бойынша өзге қызмет:
2.3.1.	Накты импорт (әкелу) алаңы
2.3.2.	Одан әрі өңдеуге жататын аралық өнімді импорттау
2.3.3.	Баска

3. ӨНДІРІСТІК 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 түзілуі (тазарту): кристалдану
3.1.4.	Баска
3.2	Табиги көздерден бөліп алу әдістерімен фармацевтикалық субстанциялар өндіру
3.2.1.	Белсенді заттарды осімдік тектес 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.	Баска
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 көрсетілүімен олардың типтік ерекшелігін, сыйығын, штаммын және т. б. түсінуге болады)
3.3.3.	Бөліп алу (тазалау)
3.3.4.	Модификациялау
3.3.5.	Баска
3.4	Стерильді белсенді заттар өндірісі (3.1, 3.2, 3.3 болімдері катысты болатын жерлерінде толтырылуы тиіс)
3.4.1.	Асептикалық жағдайда өндірілетін белсенді заттар



Еуразиялық экономикалық одақ

№ GMP/ЕАЕУ/KZ/74-12-2023

	3.4.2. Соңғы заарсыздандырууга ұшырайтын белсенді заттар	
3.5	Белсенді заттары өндірісінің соңғы кезеңдері	
	3.5.1. Физикалық өндірісде салылары: електен өткізу	
	3.5.2. Бірінші қаптама	
	3.5.3. Екінші қаптама	
	3.5.4. Басқа	(жоғарыда сипатталмаған операциялар үшін көрсету)
3.6	Сапаны бакылау	
	3.6.1. Физикалық (химиялық) сынактар	
	3.6.2. Микробиологиялық сынактар (стерильділік сынактарын қоса)	
	3.6.3. Микробиологиялық сынактар (стерильділік сынактарын қоспағанда)	
	3.6.4. Биологиялық сынактар	

4. БАСҚА ОПЕРАЦИЯЛАР - БЕЛСЕНДІ ЗАТТАР

Сертификатты қолдану саласына қатысты шектеулер немесе түсіндірмे жазбалар: -

К. А. Толешов
 Қазақстан Республикасы
 Денсаулық сактау министрлігінің
 Медициналық және фармацевтикалық
 бакылау комитеті төрағасы
 орынбасарының м.а.

(А.Ж.Ә., лауазымы)

06.12.23 ж

(Код кодынан күні, күнаймы)

(Коды)

