

**Евразийский экономический союз**  
**СЕРТИФИКАТ**  
СООТВЕТСТВИЯ ТРЕБОВАНИЯМ ПРАВИЛ  
НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ ПРАКТИКИ  
ЕВРАЗИЙСКОГО ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА

№ GMP/EAEU/KZ/20-12-2022

(учетный номер сертификата)

Срок действия с 16 сентября 2022г. по 15 сентября 2025 г.

Выдан по итогам проведения фармацевтической инспекции в соответствии с Правилами проведения фармацевтических инспекций.

Комитет медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения  
Республики Казахстан

(полное или сокращенное наименование уполномоченного органа)

подтверждает следующее:

проведена фармацевтическая инспекция

Ципла Лтд (Cipla Ltd)

(полное наименование производителя)

Участок L-139-L-146, Промышленная зона Верна, Верна Гоа, Индия

(Plot No. L-139 to L-146, Verna Industrial Estate, Verna - Goa, India)

(адрес производственной площадки)

на основании:

- заявки от 03.06.2022 года на проведение инспекции на соответствие требованиям надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза (иное основание).

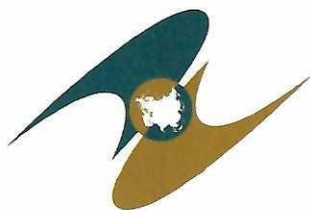
На основании сведений, полученных при проведении фармацевтической инспекции, последняя из которых была проведена с 12 по 15 сентября 2022 года, считается, что данный фармацевтический производитель соответствует требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза.

Настоящий сертификат отражает статус производственной площадки на дату проведения фармацевтической инспекции и по истечении 3 лет с даты проведения этой фармацевтической инспекции не должен приниматься в качестве документа, свидетельствующего о статусе соответствия. Срок действия сертификата может быть сокращен или расширен при использовании соответствующих принципов управления рисками при наличии соответствующей записи об этом в поле «Ограничения или пояснительные заметки, касающиеся области применения настоящего сертификата».

Сертификат является действительным в случае представления всех его страниц (как основных листов, так и дополнительных листов).

Аутентичность (подлинность) настоящего сертификата можно проверить в базе данных Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан.

Если сертификат не представлен в указанной базе данных, следует обратиться в уполномоченный орган, его выдавший.



**Евразийский экономический союз**

№ GMP/EAEU/KZ/20-12-2022

(учетный номер сертификата)

- |                                     |  |
|-------------------------------------|--|
| <input checked="" type="checkbox"/> | Лекарственные средства для медицинского применения |
| <input type="checkbox"/>            | Ветеринарные лекарственные средства                |
| <input type="checkbox"/>            | Экспериментальные средства                         |

**Производство и контроль качества**

**I. ПРОИЗВОДСТВЕННЫЕ ОПЕРАЦИИ - ЛЕКАРСТВЕННАЯ ПРОДУКЦИЯ**

**1. Стерильная продукция**

1. Продукция, приготовленная асептическим путем (операции обработки для следующих лекарственных форм):

- |                          |  |
|--------------------------|--|
| <input type="checkbox"/> | жидкие лекарственные формы большого объема |
| <input type="checkbox"/> | жидкие лекарственные формы малого объема   |
| <input type="checkbox"/> | дисперсии                                  |
| <input type="checkbox"/> | лиофилизаты                                |
| <input type="checkbox"/> | твердые лекарственные формы и имплантаты   |
| <input type="checkbox"/> | мягкие лекарственные формы                 |
| <input type="checkbox"/> | прочая продукция                           |

\_\_\_\_\_ (указать вид продукции или деятельности)

2. Продукция, подвергающаяся финишной стерилизации (операции обработки для следующих лекарственных форм):

- |                          |  |
|--------------------------|--|
| <input type="checkbox"/> | жидкие лекарственные формы большого объема |
| <input type="checkbox"/> | жидкие лекарственные формы малого объема   |
| <input type="checkbox"/> | твердые лекарственные формы и имплантаты   |
| <input type="checkbox"/> | мягкие лекарственные формы                 |
| <input type="checkbox"/> | прочая продукция, лекарственные формы      |

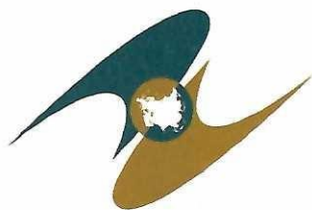
\_\_\_\_\_ (указать вид продукции или деятельности)

3. Выпускающий контроль качества

**2. Нестерильная продукция**

1. Нестерильная продукция (операции обработки для следующих лекарственных форм):

- |                                     |   |
|-------------------------------------|---|
| <input type="checkbox"/>            | капсулы в твердой оболочке                            |
| <input type="checkbox"/>            | капсулы в мягкой оболочке                             |
| <input type="checkbox"/>            | жевательные лекарственные формы                       |
| <input type="checkbox"/>            | импрегнированные лекарственные формы                  |
| <input type="checkbox"/>            | жидкие лекарственные формы для наружного применения   |
| <input type="checkbox"/>            | жидкие лекарственные формы для внутреннего применения |
| <input type="checkbox"/>            | медицинские газы                                      |
| <input type="checkbox"/>            | прочие твердые лекарственные формы                    |
| <input type="checkbox"/>            | препараты, находящиеся под давлением                  |
| <input type="checkbox"/>            | генераторы радионуклидов                              |
| <input type="checkbox"/>            | мягкие лекарственные формы                            |
| <input type="checkbox"/>            | свечи (суппозитории)                                  |
| <input checked="" type="checkbox"/> | таблетки  |



## Евразийский экономический союз

№ GMP/EAEU/KZ/20-12-2022

(учетный номер сертификата)

- трансдермальные пластыри
- устройства для интраруминального (внутрируцевого) введения
- прочая продукция, лекарственные формы

\_\_\_\_\_ (указать вид продукции или деятельности)

### 2. Выпускающий контроль качества

#### 3. Биологическая лекарственная продукция

##### 1. Биологическая лекарственная продукция:

- продукты крови
- иммунологическая продукция
- продукты на основе соматических клеток
- генотерапевтические продукты
- продукты тканевой инженерии
- биотехнологическая продукция
- продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека
- прочая продукция

\_\_\_\_\_ (указать вид продукции или деятельности)

##### 2. Выпускающий контроль качества (перечень типов продукции):

- продукты крови
- иммунологическая продукция
- продукты на основе соматических клеток
- генотерапевтические продукты
- продукты тканевой инженерии
- биотехнологическая продукция
- продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека
- прочая продукция

\_\_\_\_\_ (указать вид продукции или деятельности)

#### 4. Прочая продукция или производственная деятельность

##### 1. Производство:

- растительной продукции
- гомеопатической продукции
- прочая продукция

\_\_\_\_\_ (указать вид продукции или деятельности)

##### 2. Стерилизация активных веществ, вспомогательных веществ, готовой продукции:

- фильтрация
- сухожаровая стерилизация
- стерилизация паром
- химическая стерилизация
- стерилизация гамма-излучением
- стерилизация электронным излучением

##### 3. Прочее

\_\_\_\_\_ (указать вид продукции или деятельности)

##### 4. Первичная (внутренняя) упаковка:

- капсулы в твердой оболочке



## Евразийский экономический союз

№ GMP/EAEU/KZ/20-12-2022

(учетный номер сертификата)

- капсулы в мягкой оболочке
- жевательные лекарственные формы
- импрегнированные лекарственные формы
- жидкие лекарственные формы для наружного применения
- жидкие лекарственные формы для внутреннего применения
- медицинские газы
- прочие твердые лекарственные формы
- препараты, находящиеся под давлением
- генераторы радионуклидов
- мягкие лекарственные формы
- свечи (суппозитории)
- таблетки
- трансдермальные пластыри
- устройства для интрауринального (внутрируцевого) введения
- прочая продукция

(указать вид продукции или деятельности)

- 5. Вторичная (потребительская) упаковка
- 6. Выпускающий контроль качества
- 7. Микробиологическое тестирование: стерильность
- 8. Микробиологическое тестирование: нестерильность
- 9. Химическое (физическое) тестирование
- 10. Биологическое тестирование

### II. КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ПРИ ИМПОРТЕ ЛЕКАРСТВЕННОЙ ПРОДУКЦИИ

- 1. Контроль качества импортируемой лекарственной продукции:
  - микробиологическое тестирование: стерильность
  - микробиологическое тестирование: нестерильность
  - химическое (физическое) тестирование
  - биологическое тестирование
- 2. Выпускающий контроль (сертификация серий) импортируемой продукции
  - Стерильная продукция:
    - продукция, приготовленная асептическим путем
    - продукция, подвергающаяся финишной стерилизации
  - Нестерильная продукция
  - Биологическая лекарственная продукция:
    - продукты крови
    - иммунологическая продукция
    - продукты на основе соматических клеток
    - генотерапевтические продукты
    - продукты тканевой инженерии



**Евразийский экономический союз**

№ GMP/EAEU/KZ/20-12-2022

(учетный номер сертификата)

- биотехнологическая продукция  
 продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей)  
 прочая продукция

\_\_\_\_\_ (указать вид продукции или деятельности)

3. Прочая деятельность по импорту (ввозу):  
 площадка физического импорта (ввоза)  
 импорт промежуточного продукта, подвергающегося дальнейшей обработке  
 прочее

\_\_\_\_\_ (указать вид продукции или деятельности)

Ограничения или пояснительные заметки, касающиеся области применения сертификата: -

**Байсеркин Б.С.**  
**Председатель Комитета медицинского и**  
**фармацевтического контроля**  
**Министерства здравоохранения**  
**Республики Казахстан**

(Ф.И.О., должность)



\_\_\_\_\_ (подпись)

**М.П.**