ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ

МИНИСТЕРСТВО ПРОМЫШЛЕННОСТИ И ТОРГОВЛИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

СЕРТИФИКАТ

СООТВЕТСТВИЯ ТРЕБОВАНИЯМ ПРАВИЛ НА ДЛЕЖАЩЕЙ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ ПРАКТИКИ ЕВРАЗИЙСКОГО ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА

№ GMP/EAEU/RU/00594-2022

Срок действия с 28.03.2022 по 27.03.2025

Выдан по итогам проведения фармацевтической инспекции в соответствии с Правилами проведения фармацевтических инспекций, утвержденными Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 03.11.2016 № 83

Министерство промышленности и торговли Российской Федерации (Минпромторг России)

(полное и сокращенное наименование уполномоченного органа)

подтверждает следующее:

проведена фармацевтическая инспекция

Акционерное общество «Обнинская химико-фармацевтическая компания»

(полное наименование производителя)

Калужская обл., г. Обнинск, шоссе Киевское, зд. За, стр. 3

(адрес производственной площадки)

на основании заявления № 2760972512 на получение разрешения (лицензии) на осуществление деятельности по производству лекарственных средств.

На основании сведений, полученных при проведении инспектирования, последнее из которых было проведено 25.03.2022, 28.03.2022 установлено, что данное фармацевтическое производство соответствует требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза.

Страница 1 из 8

000000867

АО «ОПЦИОН», Москва, 2021 г., «Б». ТЗ № 46.

Настоящий сертификат отражает статус производственной площадки на момент проведения фармацевтической инспекции и по истечении более 3 лет от даты последнего дня последнего инспектирования не может считаться документом, свидетельствующим о статусе соответствия. Срок действия сертификата может быть сокращен при использовании соответствующих принципов управления рисками при наличии соответствующей записи в поле «Ограничения или пояснительные заметки, касающиеся области применения настоящего сертификата».

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

Аутентичность (подлинность) настоящего сертификата можно проверить в базе данных Минпромторга России.

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

Заместитель Министра

йюня 2023 г.

(дата варачи сертификата)

Страница 2 из 8

Е.Г. Приезжева

МИНИСТЕРСТВО ПРОМЫШЛЕННОСТИ И ТОРГОВЛИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

GMP/EAEU/RU/00594-2022

	екарственные средства для медицинского применения
⊠Л	екарственные препараты для клинических исследований (испытаний)
Код	Наименование
	І. ПРОИЗВОДСТВЕННЫЕ ОПЕРАЦИИ – ЛЕКАРСТВЕННАЯ ПРОДУКЦИЯ
1.1	Стерильная продукция
	1.1.1 Производимая в асептических условиях (операции обработки для следующих лекарственных форм):
	1.1.1.1. Жидкие лекарственные формы большого объема
	1.1.1.2. Жидкие лекарственные формы малого объема
	1.1.1.3. Лиофилизаты
	1.1.1.4. Твердые лекарственные формы и имплантаты
	1.1.1.5. Мягкие лекарственные формы
	1.1.1.6. Прочая продукция, производимая в асептических условиях
	1.1.2. Подвергаемая финишной стерилизации (операции обработки
	для следующих лекарственных форм):
	1.1.2.1. Жидкие лекарственные формы большого объема
	1.1.2.2. Жидкие лекарственные формы малого объема
	1.1.2.3. Твердые лекарственные формы и имплантаты
	1.1.2.4. Мягкие лекарственные формы
11/2/2	1.1.2.5. Прочая продукция, подвергаемая финишной стерилизации
	1.1.3. Выпускающий контроль качества
1.2	Нестерильная продукция
	1.2.1. Нестерильная продукция (технологические операции для получения следующих лекарственных форм):
	1.2.1.1. Капсулы в твердой оболочке
	1.2.1.2. Капсулы в мягкой оболочке
	1.2.1.3. Жевательные лекарственные формы
<u></u>	1.2.1.4. Импрегнированные лекарственные формы
277	1.2.1.5. Жидкие лекарственные формы для наружного применения
	1.2.1.6. Жидкие лекарственные формы для внутреннего применения
	1.2.1.7. Медицинские газы
	1.2.1.8. Прочие твердые лекарственные формы
	1.2.1.9. Препараты, находящиеся под давлением —
	1.2.1.10. Радионуклидные генераторы
	1.2.1.11. Мягкие лекарственные формы
	1.2.1.12. Свечи (суппозитории)
	1.2.1.13. Таблетки

Страница 3 из 8

	1.2.1.14. Трансдермальные пластыри
	1.2.1.15. Прочая нестерильная продукция
X	1.2.2. Выпускающий контроль качества (сертификация серии)
1.3	Биологическая лекарственная продукция
	1.3.1. Биологическая лекарственная продукция:
	1.3.1.1. Продукты крови
	1.3.1.2. Иммунобиологическая продукция
	1.3.1.3. Продукция на основе соматических клеток (продукция для терапии соматическими клетками)
	1.3.1.4. Генотерапевтическая продукция
	1.3.1.5. Биотехнологическая продукция
. /	1.3.1.6. Продукция, выделенная из животных источников или органов
No.	(тканей) человека
	1.3.1.7. Тканеинженерная продукция (продукция тканевой инженерии)
	1.3.1.8. Прочая биологическая лекарственная продукция
×	1.3.2. Выпускающий контроль (сертификация серии) (перечень видов
	продукции):
	1.3.2.1. Продукты крови
\	1.3.2.2. Иммунобиологическая продукция
	1.3.2.3. Продукция на основе соматических клеток (продукция для терапии
	соматическими клетками)
	1.3.2.4. Генотерапевтическая продукция
	1.3.2.5. Биотехнологическая продукция
X	1.3.2.6 Продукция, выделенная из животных источников или органов
	(тканей) человека
	1.3.2.7. Тканеинженерная продукция (продукция тканевой инженерии)
	1.3.2.8. Прочая биологическая лекарственная продукция
1.4	Прочая лекарственная продукция или производственная деятельность
	1.4.1. Производство:
	1.4.1.1. Растительная продукция
	1.4.1.2. Гомеопатическая продукция
	1.4.1.3. Прочая продукция

Заместитель Министра

7 июня 2023 г. авыдачи сертификата)

Страница 4 из 8

Е.Г. Приезжева

МИНИСТЕРСТВО ПРОМЫШЛЕННОСТИ И ТОРГОВЛИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

GMP/EAEU/RU/00594-2022

	1.4.2. Стерилизация фармацевтических субстанций, вспомогательных
	веществ, готовой продукции:
	1.4.2.1. Фильтрация
	1.4.2.2. Сухожаровая стерилизация
	1.4.2.3. Стерилизация паром
	1.4.2.4. Химическая стерилизация
	1.4.2.5. Стерилизация гамма-излучением
	1.4.2.6. Стерилизация электронным излучением
	1.4.3. Прочее
1.5	Упаковка
1,10	1.5.1. Первичная упаковка:
	1.5.1.1. Капсулы в твердой оболочке
	1.5.1.2. Капсулы в мягкой оболочке
	1.5.1.3. Жевательные лекарственные формы
	1.5.1.4. Импрегнированные лекарственные формы
	1.5.1.5. Жидкие лекарственные формы для наружного применения
	1.5.1.6. Жидкие лекарственные формы для внутреннего применения
	1.5.1.7. Медицинские газы
	1.5.1.8. Прочие твердые лекарственные формы
	1.5.1.9. Препараты, находящиеся под давлением
	1.5.1.10. Радионуклидные генераторы
	1.5.1.12. Спорт (странования)
	1.5.1.12. Свечи (суппозитории) 1.5.1.13. Таблетки
	1.5.1.14. Трансдермальные пластыри
	1.5.1.15. Прочая нестерильная лекарственная продукция
	1.5.2. Вторичная упаковка
1.6	Контроль качества
	1.6.1. Микробиологические испытания: стерильность
	1.6.2. Микробиологические испытания: микробиологическая чистота
	1.6.3. Химические (физические) испытания
	1.6.4. Биологические испытания
	2. ИМПОРТ ЛЕКАРСТВЕННОЙ ПРОДУКЦИИ
2.1	Контроль качества импортируемой лекарственной продукции
	2.1.1. Микробиологические испытания: стерильность
	2.1.2. Микробиологические испытания: микробиологическая чистота
	2.1.3. Химические (физические) испытания
	2.1.4. Биологические испытания
2.2	Сертификация серии импортируемой лекарственной продукции

Страница 5 из 8

	AND AND AND REGISTERS
	2.2.1 Стерильная продукция:
	2.2.1.1 Производимая в асептических условиях
	2.2.1.2. Подвергаемая финишной стерилизации
	2.2.2. Нестерильная продукция
	2.2.3. Биологическая лекарственная продукция:
1	2.2.3.1. Продукты крови
	2.2.3.2. Иммунобиологическая продукция
	2.2.3.3. Продукция на основе соматических клеток (продукция для терапии
	соматическими клетками)
	2.2.3.4. Генотерапевтическая продукция
	2.2.3.5. Биотехнологическая продукция
	2.2.3.6. Продукция, выделенная из животных источников или органов
	(тканей) человека
-	2.2.3.7. Тканеинженерная продукция (продукция тканевой инженерии)
	2.2.3.8. Прочая биологическая лекарственная продукция
2.3	Прочая деятельность по импорту (ввозу)
	2.3.1. Площадка физического импорта (ввоза)
	2.3.2. Импорт промежуточной продукции, подвергающейся дальнейшей обработке
	2.3.2. Импорт промежуточной продукции, подвергающейся дальнейшей обработке
	2.3.3. Прочее

Фармацевтическая субстанция (субстанции);

Заместитель Министра

Е.Г. Приезжева

7 июня 2023 г. та выдачи сертификата)

Страница 6 из 8

МИНИСТЕРСТВО ПРОМЫШЛЕННОСТИ И ТОРГОВЛИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

GMP/EAEU/RU/00594-2022

фармацевтических субстанций методом химического синтеза одство промежуточных продуктов фармацевтической субстанции одство неочищенной фармацевтической субстанции одзование (очистка) фармацевтических субстанций методами выделения источников ние фармацевтических субстанций из источников растительного ия ние фармацевтических субстанций из источников животного ия ние фармацевтических субстанций из органов (тканей) человека ние фармацевтических субстанций из источников минерального ия источников минерального ия выделенной фармацевтической субстанции выделенной фармацевтической субстанции
одство неочищенной фармацевтической субстанции одазование (очистка) фармацевтических субстанций методами выделения источников ние фармацевтических субстанций из источников растительного ия ние фармацевтических субстанций из источников животного ия ние фармацевтических субстанций из органов (тканей) человека ние фармацевтических субстанций из источников минерального ия источников минерального ия источников минерального ия источников минерального ия источников фармацевтической субстанции выделенной фармацевтической субстанции
фармацевтических субстанций методами выделения источников ние фармацевтических субстанций из источников растительного ия ние фармацевтических субстанций из источников животного ия ние фармацевтических субстанций из органов (тканей) человека ние фармацевтических субстанций из источников минерального ия кация выделенной фармацевтической субстанции выделенной фармацевтической субстанции
фармацевтических субстанций методами выделения источников ние фармацевтических субстанций из источников растительного ия ние фармацевтических субстанций из источников животного ия ние фармацевтических субстанций из органов (тканей) человека ние фармацевтических субстанций из источников минерального ия источников минерального ия выделенной фармацевтической субстанции выделенной фармацевтической субстанции
источников ние фармацевтических субстанций из источников растительного ия ние фармацевтических субстанций из источников животного ия ние фармацевтических субстанций из органов (тканей) человека ние фармацевтических субстанций из источников минерального ия икация выделенной фармацевтической субстанции выделенной фармацевтической субстанции
источников ние фармацевтических субстанций из источников растительного ия ние фармацевтических субстанций из источников животного ия ние фармацевтических субстанций из органов (тканей) человека ние фармацевтических субстанций из источников минерального ия икация выделенной фармацевтической субстанции выделенной фармацевтической субстанции
ия жние фармацевтических субстанций из источников животного ия ние фармацевтических субстанций из органов (тканей) человека ние фармацевтических субстанций из источников минерального ия кация выделенной фармацевтической субстанции выделенной фармацевтической субстанции
ия ние фармацевтических субстанций из органов (тканей) человека ние фармацевтических субстанций из источников минерального ия кация выделенной фармацевтической субстанции выделенной фармацевтической субстанции
ние фармацевтических субстанций из органов (тканей) человека ние фармацевтических субстанций из источников минерального ия кация выделенной фармацевтической субстанции выделенной фармацевтической субстанции
ние фармацевтических субстанций из источников минерального ия кация выделенной фармацевтической субстанции выделенной фармацевтической субстанции
кация выделенной фармацевтической субстанции выделенной фармацевтической субстанции
выделенной фармацевтической субстанции
фармацевтических субстанций с использованием
х процессов
гация
одство с использованием клеточных культур
ние (очистка)
ІКАЦИЯ
стерильных фармацевтических субстанций
евтические субстанции, производимые в асептических условиях
евтические субстанции, подвергаемые финишной стерилизации
стадии производства фармацевтических субстанций
физической обработки
ная упаковка
іая упаковка
ества
A LINE OF THE SECOND SE
ские (химические) испытания
ские (химические) испытания испытание на стерильность)
ские (химические) испытания испытание на стерильность) иологические испытания (включая испытание на стерильность) иологические испытания (исключая испытание на стерильность)

Страница 7 из 8

4. ПРОЧИЕ ОПЕРАЦИИ - ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СУБСТАНЦИИ

Ограничения или пояснительные заметки, касающиеся области применения сертификата: -

Заместитель Министра

Е.Г. Приезжева

7 июня 2023 г.

дата выдачи сертификата)

Страница 8 из 8