

ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ

МИНИСТЕРСТВО ПРОМЫШЛЕННОСТИ И ТОРГОВЛИ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**СЕРТИФИКАТ**

СООТВЕТСТВИЯ ТРЕБОВАНИЯМ ПРАВИЛ НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ  
ПРАКТИКИ ЕВРАЗИЙСКОГО ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА

**№ GMP/EAEU/RU/00649-2022**

Срок действия с 10.10.2022 по 09.10.2025

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

Министерство промышленности и торговли Российской Федерации  
(Минпромторг России)

(полное и сокращенное наименование уполномоченного органа)

подтверждает следующее:

проведена фармацевтическая инспекция

**Акционерное общество «Сибирский центр фармакологии и биотехнологии»**

(полное наименование производителя)

Новосибирская обл., рп. Кольцово, ул. Технопарковая, д. 10/1, к. 3

(адрес производственной площадки)

на основании заявления о выдаче сертификата соответствия производителя  
(производителя нерезидента) лекарственных средств для медицинского  
применения требованиями Правил надлежащей производственной практики  
Евразийского экономического союза от 28.10.2022 № 286.

На основании сведений, полученных при проведении фармацевтической  
инспекции, последняя из которых была проведена 29.09.2022, 10.10.2022,  
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

GMP/EAEU/RU/00649-2022

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 Минпромторга России.

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

**Первый заместитель Министра**



**В.С. Осьмаков**



15 ноября 2022 г.

*(дата выдачи сертификата)*

МИНИСТЕРСТВО ПРОМЫШЛЕННОСТИ И ТОРГОВЛИ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
GMP/EAEU/RU/00649-2022

**Лекарственные средства для медицинского применения**

Ветеринарные лекарственные средства

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):

жидкие лекарственные формы большого объема

жидкие лекарственные формы малого объема

дисперсии

лиофилизаты

твердые лекарственные формы и имплантаты

мягкие лекарственные формы

прочая продукция

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

жидкие лекарственные формы большого объема

жидкие лекарственные формы малого объема

твердые лекарственные формы и имплантаты

мягкие лекарственные формы

прочая продукция, лекарственные формы

3. Выпускающий контроль качества

*2. Нестерильная продукция*

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

капсулы в твердой оболочке

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

<input type="checkbox"/> мягкие лекарственные формы
<input type="checkbox"/> свечи (суппозитории)
<input type="checkbox"/> таблетки
<input type="checkbox"/> трансдермальные пластыри
<input type="checkbox"/> устройства для интратруминального (внутрирубцового) введения
<input type="checkbox"/> прочая продукция, лекарственные формы
<input type="checkbox"/> 2. Выпускающий контроль качества
<b>3. Биологическая лекарственная продукция</b>
<input checked="" type="checkbox"/> <b>1. Биологическая лекарственная продукция:</b>
<input type="checkbox"/> продукты крови
<input type="checkbox"/> иммунологическая продукция
<input type="checkbox"/> продукты на основе соматических клеток
<input type="checkbox"/> генотерапевтические продукты
<input type="checkbox"/> продукты тканевой инженерии
<input type="checkbox"/> биотехнологическая продукция
<input type="checkbox"/> продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека
<input checked="" type="checkbox"/> <b>прочая продукция:</b> фармацевтические субстанции, получаемые с использованием биологических процессов (прочее: иммобилизация)
<input type="checkbox"/> 2. Выпускающий контроль качества (перечень типов продукции):
<input type="checkbox"/> продукты крови
<input type="checkbox"/> иммунологическая продукция
<input type="checkbox"/> продукты на основе соматических клеток
<input type="checkbox"/> генотерапевтические продукты
<input type="checkbox"/> продукты тканевой инженерии
<input type="checkbox"/> биотехнологическая продукция
<input type="checkbox"/> продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека
<input type="checkbox"/> прочая продукция

Первый заместитель Министра



В.С. Осьмаков

15 ноября 2022 г.

(дата выдачи сертификата)



МИНИСТЕРСТВО ПРОМЫШЛЕННОСТИ И ТОРГОВЛИ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
GMP/EAEU/RU/00649-2022

4. Прочая продукция или производственная деятельность

- |  |
|--|
| <input type="checkbox"/> 1. Производство:  |
| <input type="checkbox"/> растительной продукции  |
| <input type="checkbox"/> гомеопатической продукции   |
| <input type="checkbox"/> прочая продукция  |
| <input type="checkbox"/> 2. Стерилизация активных веществ, вспомогательных веществ, готовой продукции: |
| <input type="checkbox"/> фильтрация  |
| <input type="checkbox"/> сухожаровая стерилизация  |
| <input type="checkbox"/> стерилизация паром  |
| <input type="checkbox"/> химическая стерилизация   |
| <input type="checkbox"/> стерилизация гамма-излучением   |
| <input type="checkbox"/> стерилизация электронным излучением   |
| <input type="checkbox"/> 3. Прочее   |
| <input type="checkbox"/> 4. Первичная (внутренняя) упаковка:   |
| <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 type="checkbox"/> таблетки  |
| <input type="checkbox"/> трансдермальные пластыри  |
| <input type="checkbox"/> устройства для интратруминального (внутрирубцового) введения                  |
| <input type="checkbox"/> прочая продукция, лекарственные формы   |
| <input type="checkbox"/> 5. Вторичная (потребительская) упаковка                                       |
| <input type="checkbox"/> 6. Выпускающий контроль качества  |
| <input type="checkbox"/> 7. Микробиологическое тестирование: стерильность                              |
| <input type="checkbox"/> 8. Микробиологическое тестирование: нестерильность                            |
| <input type="checkbox"/> 9. Химическое (физическое) тестирование                                       |
| <input type="checkbox"/> 10. Биологическое тестирование  |

## II. КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ПРИ ИМПОРТЕ ЛЕКАРСТВЕННОЙ ПРОДУКЦИИ

- |  |
|--|
| <input type="checkbox"/> 1. Контроль качества импортируемой лекарственной продукции:                     |
| <input type="checkbox"/> микробиологическое тестирование: стерильность                                   |
| <input type="checkbox"/> микробиологическое тестирование: нестерильность                                 |
| <input type="checkbox"/> химическое (физическое) тестирование  |
| <input type="checkbox"/> биологическое тестирование  |
| <input type="checkbox"/> 2. Выпускающий контроль (сертификация серий) импортируемой продукции            |
| <input type="checkbox"/> Стерильная продукция:   |
| <input type="checkbox"/> продукция, приготовленная асептическим путем                                    |
| <input type="checkbox"/> продукция, подвергающаяся финишной стерилизации                                 |
| <input type="checkbox"/> Нестерильная продукция  |
| <input type="checkbox"/> Биологическая лекарственная продукция:  |
| <input type="checkbox"/> продукты крови  |
| <input type="checkbox"/> иммунологическая продукция  |
| <input type="checkbox"/> продукты на основе соматических клеток  |
| <input type="checkbox"/> генотерапевтические продукты  |
| <input type="checkbox"/> продукты тканевой инженерии   |
| <input type="checkbox"/> биотехнологическая продукция  |
| <input type="checkbox"/> продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека |
| <input type="checkbox"/> прочая продукция  |
| <input type="checkbox"/> 3. Прочая деятельность по импорту (ввозу):                                      |
| <input type="checkbox"/> площадка физического импорта (ввоза)  |
| <input type="checkbox"/> импорт промежуточного продукта, подвергающегося дальнейшей обработке            |
| <input type="checkbox"/> прочее  |

Ограничения или пояснительные заметки, касающиеся области применения сертификата: -

Первый заместитель Министра

  
В.С. Осьмаков

15 ноября 2022 г.

(дата выдачи сертификата)

