



ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ  
МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

# СЕРТИФИКАТ

СООТВЕТСТВИЯ ПРОИЗВОДСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ  
ТРЕБОВАНИЯМ ПРАВИЛ НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ ПРАКТИКИ  
ЕВРАЗИЙСКОГО ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА

№ GMP/EAEU/BY/000371-2024

Срок действия с 30 августа 2024 г. по 29 августа 2025 г.

Выдан по итогам проведения фармацевтической инспекции в соответствии с Правилами проведения фармацевтических инспекций, утвержденными Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 83.

Министерство здравоохранения Республики Беларусь

(полное и сокращенное наименования уполномоченного органа)

подтверждает следующее:

проведена фармацевтическая инспекция

общества с ограниченной ответственностью «БиоИммунити»

(полное наименование производителя)

220006, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Маяковского, д. 1/22

(адрес производственной площадки)

на основании:

приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 6 августа 2024 г. № 1072 «Об организации инспектирования».

На основании сведений, полученных при проведении инспектирования, последнее из которых было проведено с 26 августа 2024 г. по 30 августа 2024 г., установлено, что данное фармацевтическое производство соответствует требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза, эквивалентных Принципам и Руководству Европейского союза по надлежащей производственной практике лекарственных средств для медицинского и ветеринарного применения и принципам Системы сотрудничества фармацевтических инспекций (PIC/S).

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 об этом 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 Министерства здравоохранения Республики Беларусь, расположенной по адресу: <https://minzdrav.gov.by/ru/dlya-spetsialistov/lekarstvennaya-politika/inspektirovaniye-na-sootvetstvie-trebovaniyam-gmp.php> (Реестр сертификатов GMP ЕАЭС).

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

GMP

- Лекарственные средства для медицинского применения  
 Лекарственные препараты для клинических исследований (испытаний)

Код	Наименование
<b>1. ПРОИЗВОДСТВЕННЫЕ ОПЕРАЦИИ – ЛЕКАРСТВЕННАЯ ПРОДУКЦИЯ</b>	
1.1	Стерильная продукция
	1.1.1 Производимая в асептических условиях (операции обработки для следующих лекарственных форм):
	1.1.1.2. Жидкие лекарственные формы малого объема
	1.1.1.3. Лиофилизаты
	1.1.3. Выпускающий контроль качества (выпуск серии)
1.3	Биологическая лекарственная продукция
	1.3.1. Биологическая лекарственная продукция:
	1.3.1.2. Иммунобиологическая продукция
	1.3.1.5. Биотехнологическая продукция
	1.3.2. Выпускающий контроль (сертификация серии) (перечень видов продукции):
	1.3.2.2. Иммунобиологическая продукция
	1.3.2.5. Биотехнологическая продукция
	1.3.1.8. Прочая биологическая лекарственная продукция: биологические фармацевтические субстанции и промежуточные продукты субстанции с низкой бионагрузкой, банки клеток, концентрированные полупродукты.
<b>3. ПРОИЗВОДСТВЕННЫЕ ОПЕРАЦИИ – ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СУБСТАНЦИИ</b>	
Фармацевтическая субстанция (субстанции): канакинумаб	
3.3	Производство фармацевтических субстанций с использованием биологических процессов
	3.3.1. Ферментация
	3.3.2. Производство с использованием клеточных культур: перевиваемая клеточная линия CHO, клетки яичника китайского хомячка, клон CHO-Can-3F11.
	3.3.3. Выделение (очистка): глубинная и осветляющая фильтрация, хроматография, диафильтрация
Фармацевтическая субстанция (субстанции): даратумумаб	
3.3	Производство фармацевтических субстанций с использованием биологических процессов
	3.3.1. Ферментация
	3.3.2. Производство с использованием клеточных культур: перевиваемая клеточная линия CHO, клетки яичника китайского хомячка, клон CHO-DAR-#FJ.
	3.3.3. Выделение (очистка): глубинная и осветляющая фильтрация, хроматография, диафильтрация
Фармацевтическая субстанция (субстанции): концентрированные полупродукты, содержащие аденоовирусные частицы Ad26, Ad5, Ad19	
3.3	Производство фармацевтических субстанций с использованием биологических процессов
	3.3.1. Ферментация
	3.3.2. Производство с использованием клеточных культур:

	<p>перевиваемая клеточная линия НЕК, клетки эмбриональных почечных тканей человека, клон НЕК 293; рекомбинантные аденоовирусные частицы rAd26-S-CoV2, содержащие в своем составе ген гликопротеина S вируса SARS-CoV-2; рекомбинантные аденоовирусные частицы rAd5-S-CoV2, содержащие в своем составе ген гликопротеина S вируса SARS-CoV-2; рекомбинантные аденоовирусные частицы 26 серотипа, содержащие ген белка S вируса SARS-CoV-2 сублиниии ХВВ варианта «Омикрон»; частицы рекомбинантного аденоовируса, содержащие ген гексона аденоовируса человека 19 серотипа (ген Hex Ad19).</p>
	3.3.3. Выделение (очистка): глубинная и осветляющая фильтрация, хроматография, диафильтрация
<p>Ограничения или пояснительные заметки, касающиеся области применения сертификата:</p>	
<p>действие сертификата распространяется на осуществление производственных операций в следующих помещениях по адресу г. Минск, ул. Маяковского, д. 1/22: 1 этаж - пом. № 11, 14, 17-38, 46-58, 60, 63-67, 69-73, 75-77; 2 этаж - пом. № 66-87, 89, 91-122; 3 этаж - пом. № 79-82, 85-104; 4 этаж - пом. № 52-67; 5 этаж - пом. № 53-60, 63-71, 73-97.</p>	
<p>Срок действия настоящего сертификата сокращен до 1 года с учетом оценки внутреннего риска, присущего производственной площадке, и риска, связанного с соблюдением требований GMP (по результатам инспектирования).</p>	
<p>Старовойтов А.Г., заместитель Министра здравоохранения Республики Беларусь</p>	<p>(Ф.И.О., должность)</p>
<p>14 февраля 2025 г. (дата подписания, дд.мес.гггг)</p>	<p>М.П. (подпись)</p>

Реестр сертификатов специалистов  
<http://minzdrav.gov.by/dlya-spesialistov/>