



Association
of International
Pharmaceutical
Manufacturers

Ассоциация
международных
фармацевтических
производителей

РУКОВОДСТВО

ПРАВИЛА НАДЛЕЖАЩЕГО ПРОИЗВОДСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ И ДЛЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРИМЕНЕНИЯ ТАМОЖЕННОГО СОЮЗА

*(ПРАВИЛА НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ
ПРАКТИКИ – GOOD MANUFACTURING PRACTICE – GMP)*

ПРОЕКТ

по состоянию на 01 февраля 2013 г.



РУКОВОДСТВО

**ПРАВИЛА НАДЛЕЖАЩЕГО ПРОИЗВОДСТВА
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ
ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ
И ДЛЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРИМЕНЕНИЯ
ТАМОЖЕННОГО СОЮЗА**
*(ПРАВИЛА НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ
ПРАКТИКИ – GOOD MANUFACTURING PRACTICE – GMP)*

ПРОЕКТ

по состоянию на 01 февраля 2013 г.

Руководство

Правила надлежащего производства лекарственных средств для медицинского применения и для ветеринарного применения Таможенного союза (правила надлежащей производственной практики – Good Manufacturing Practice – GMP)
Проект (по состоянию на 01 февраля 2013 г.) – М.: Ремедиум, 2012. – 264 с.

Подготовлено к публикации и издано при поддержке Ассоциации международных фармацевтических производителей (АИРМ)

Подписано в печать 17.12.2012

Бумага матовая

Печать офсетная листовая

Тираж 1000 экз.

Издатель:

ООО «Ремедиум»

Москва, ул. Бакунинская, д.71, стр.10

Тел./факс: 780-3425

www.remedium.ru

© Ремедиум, 2012

ISBN 978-5-905304-03-3



9 785905 1304033

РУКОВОДСТВО

ПРАВИЛА НАДЛЕЖАЩЕГО ПРОИЗВОДСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ И ДЛЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРИМЕНЕНИЯ ТАМОЖЕННОГО СОЮЗА (ПРАВИЛА НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ ПРАКТИКИ – GOOD MANUFACTURING PRACTICE – GMP)

Настоящее Руководство разработано на основе тома 4 Правил, регулирующих обращение лекарственных средств в Европейском Союзе «The Rules Governing Medicinal Products in the European Union Volume 4», в котором содержатся подробные Правила надлежащего производства лекарственных средств для медицинского применения и для ветеринарного применения (GMP) «EU Guidelines to Good Manufacturing Practice Medicinal Products for Human and Veterinary Use».

Степень соответствия настоящего Руководства указанному выше документу – идентичная, отвечающая действующей версии оригинального документа по состоянию на 01 февраля 2013 года. Разделы части I «Фармацевтическая система качества» (раздел 1) и «Деятельность, передаваемая на аутсорсинг» (раздел 7), а также приложение 2 «Производство биологических (в том числе иммунобиологических) активных (фармацевтических) субстанций и лекарственных препаратов для медицинского применения» заменили соответствующие разделы и приложение 2 предыдущей редакции.

Идентичность документа достигается аутентичным переводом оригинального текста с учетом норм русского языка и принятой терминологии. В названии документа, кроме текста «ПРАВИЛА НАДЛЕЖАЩЕГО ПРОИЗВОДСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ И ДЛЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРИМЕНЕНИЯ ТАМОЖЕННОГО СОЮЗА», в качестве эквивалента в скобках приведен текст «(ПРАВИЛА НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ ПРАКТИКИ – GOOD MANUFACTURING PRACTICE – GMP)», для того чтобы увязать данный документ с нормами Таможенного союза. С той же целью по тексту документа ссылки на Европейские директивы, законодательство ЕС и Европейскую фармакопею были заменены, соответственно, ссылками на нормативные и законодательные документы государств-членов Таможенного союза и фармакопей государств-членов Таможенного союза.

Во всех частях и приложениях настоящего Руководства, в которых его текст отличается от оригинального документа, такой текст выделен курсивным шрифтом. Включенные по тексту дополнительные разъясняющие термины, которые необходимы для осуществления гармонизации с действующими законодательными или нормативными правовыми актами государств-членов Таможенного союза, также выделены курсивным шрифтом и заключены в скобки.

Нумерация приложений идет от 1 до 19, но приложение 18 отсутствует. Ранее это было приложение, которое применялось на добровольных началах. Оно касалось производства фармацевтических субстанций и основывалось на документе ИСН по GMP. Однако впоследствии соответствующими директивами ЕС оно было переведено не только в статус обязательных требований, но и представлено в качестве второй части правил GMP Евросоюза. При этом нумерация приложений осталась без изменений.

ОГЛАВЛЕНИЕ

Введение	7
Часть I. Основные требования к лекарственным препаратам	9
1. Фармацевтическая система качества	9
2. Персонал	14
3. Помещения и оборудование	17
4. Документация	20
5. Производство	27
6. Контроль качества	33
7. Деятельность, передаваемая на аутсорсинг	37
8. Претензии и отзыв продукции	39
9. Самоинспекция	41
Часть II. Основные требования к активным (фармацевтическим) субстанциям, используемым в качестве исходного сырья	42
Часть III. Документы, связанные с GMP	86
Пояснения по составлению основного досье предприятия	86
Управление рисками для качества (ICH Q9)	92
Фармацевтическая система качества (ICH Q10)	110
Международные гармонизированные требования к сертификации серии	125
Приложения	
Приложение 1. Производство стерильных лекарственных средств	128
Приложение 2. Производство биологических (в том числе иммунобиологических) активных (фармацевтических) субстанций и лекарственных препаратов для медицинского применения	143
Приложение 3. Производство радиофармацевтических лекарственных средств	169
Приложение 4. Производство лекарственных средств для ветеринарного применения (кроме иммунобиологических лекарственных средств для ветеринарного применения) ...	176
Приложение 5. Производство иммунобиологических лекарственных средств для ветеринарного применения	178
Приложение 6. Производство медицинских газов	187
Приложение 7. Производство лекарственных растительных препаратов	197
Приложение 8. Отбор проб исходного сырья и упаковочных материалов	201
Приложение 9. Производство жидкостей, кремов и мазей	203
Приложение 10. Производство дозированных аэрозольных препаратов под давлением для ингаляций	204
Приложение 11. Компьютеризированные системы	206
Приложение 12. Использование ионизирующего излучения в производстве лекарственных препаратов	211
Приложение 13. Лекарственные препараты для клинических исследований	217
Приложение 14. Производство лекарственных препаратов, получаемых из донорской крови или плазмы	233
Приложение 15. Квалификация и валидация	242

Приложение 16. Подтверждение уполномоченным лицом соответствия серии продукции с целью ее выпуска	248
Приложение 17. Выпуск по параметрам.....	254
Приложение 19. Контрольные и архивные образцы.....	257
Термины и определения.....	261

ВВЕДЕНИЕ

Фармацевтическая промышленность *государств-членов Таможенного союза* поддерживает высокие стандарты управления качеством при разработке, производстве и контроле лекарственных средств. Система государственной регистрации гарантирует, что все лекарственные средства оценены уполномоченным органом, чтобы обеспечить их соответствие современным требованиям безопасности, качества и эффективности. Система лицензирования производства гарантирует, что вся продукция, разрешенная к применению в *государствах-членах Таможенного союза*, произведена только производителями, имеющими соответствующие лицензии, которые регулярно инспектируются уполномоченными органами с использованием принципов управления рисками для качества. Лицензии на производство являются обязательными для всех производителей лекарственных средств в *государствах-членах Таможенного союза*, независимо от того, реализуется эта продукция на территории *государств-членов Таможенного союза* или за ее пределами.

Основные принципы и правила надлежащего производства лекарственных средств (GMP) принимаются, как правило, на уровне законодательства государств-членов Таможенного союза и относятся к лекарственным средствам для медицинского применения, а также к лекарственным средствам для ветеринарного применения. Подробные правила, согласующиеся с этими принципами, выпускаются в виде *данного* Руководства по Правилам надлежащего производства, которое будет использоваться в оценке заявлений на получение лицензий на производство и как основа для инспектирования производителей лекарственных средств.

Принципы GMP и подробные руководства применимы ко всем видам деятельности, которые требуют получения лицензии в соответствии с законодательством *государств-членов Таможенного союза*. Они также применимы для производства лекарственных препаратов в больничных аптеках.

Требования GMP, применимые к производству средств для ветеринарного применения, являются такими же, как и при производстве лекарственных средств для медицинского применения. Некоторые подробные требования GMP изложены в двух Приложениях, специфичных для лекарственных препаратов для применения в ветеринарии и для иммунобиологических лекарственных препаратов для применения в ветеринарии.

Это Руководство представлено в трех частях и дополнено рядом Приложений. Часть I содержит принципы GMP при производстве лекарственных препаратов. Часть II охватывает принципы GMP при производстве активных (*фармацевтических*) субстанций, которые используются как исходное сырье. Часть III содержит связанные с GMP документы, в которых разъясняются *требования уполномоченных органов*.

Разделы части I в отношении «общих требований» начинаются с принципов, которые определяются *законодательством государств-членов Таможенного союза*. В разделе I «*Фармацевтическая система качества*» в общих чертах излагается фундаментальная концепция управления качеством при производстве лекарственных препаратов. В каждом из следующих разделов имеется принцип, описывающий в общих чертах цели управления качеством в рамках этого раздела, и текст, который обеспечивает достаточную детализацию, чтобы производители понимали основные вопросы, которые необходимо учитывать при реализации этого принципа.

В данном Руководстве излагаются детальные правила по принципам GMP в отношении активных (*фармацевтических*) субстанций, используемых как исходное сырье. Часть II была сформирована на основе руководства, разработанного ИСН и изданного как документ ИСН Q7A для активных (*фармацевтических*) субстанций. Эта часть распространяется на лекарственные средства как для медицинского применения, так и для применения в ветеринарии.

В дополнение к основному содержанию GMP, изложенному в частях I и II, в данное Руководство включен ряд Приложений, обеспечивающих детализацию в отношении отдельных видов деятельности. Для некоторых производственных процессов различные Приложения будут применяться одновременно (например, Приложения для производства стерильных лекарственных средств и производства радиофармацевтических лекарственных средств и/или биологических лекарственных средств).

После Приложений приведен словарь некоторых терминов, используемых в Руководстве. Часть III содержит комплект связанных с GMP документов, которые не являются подробными руководящими принципами GMP. Цель части III – разъяснить *требования регуляторных органов*, ее следует рассматривать как источник информации в отношении наилучших современных методов. Отдельно в каждом документе описаны детали, касающиеся его применимости.

Настоящее Руководство не распространяется на вопросы охраны труда персонала, занятого в производстве. Эти вопросы могут быть особенно важными при производстве некоторых лекарственных средств, таких как сильнодействующие, биологические и радиоактивные. Однако они регулируются другими законодательными актами.

По всему тексту Руководства предусматривается, что держатель лицензии на производство систематически включает требования регистрационного досье в отношении безопасности, качества и эффективности продукции во все мероприятия по производству, контролю и выпуску продукции в реализацию.

В течение многих лет производство лекарственных средств проводится в соответствии с руководящими принципами надлежащих правил производства и не регулируется стандартами CEN/ISO. В этой редакции Руководства стандарты CEN/ISO были учтены, но терминология этих стандартов не применялась. Могут существовать иные приемлемые методы, отличные от описанных в настоящем Руководстве, с помощью которых можно соблюсти принципы управления качеством. Это Руководство не направлено на ограничение развития каких-либо новых концепций или новых технологий, которые прошли валидацию и обеспечивают уровень управления качеством, по меньшей мере, эквивалентный установленному в этом Руководстве.

Это Руководство будет регулярно пересматриваться с целью отражения непрерывного совершенствования методов в области качества.

ЧАСТЬ I

ОСНОВНЫЕ ТРЕБОВАНИЯ К ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТАМ

1. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ СИСТЕМА КАЧЕСТВА

ПРИНЦИП

Производитель лекарственных препаратов, имеющий лицензию на их производство, должен производить лекарственные препараты так, чтобы гарантировать их соответствие своему назначению, требованиям регистрационного досье или протоколу клинического исследования в соответствующих случаях и исключить риск для пациентов, связанный с неудовлетворительными безопасностью, качеством или эффективностью. За выполнение этих требований несет ответственность высшее руководство, их выполнение требует участия и ответственности персонала различных подразделений предприятия-производителя на всех его уровнях, а также поставщиков и организаций оптовой торговли. Для достижения этой цели должна иметься всесторонне разработанная и правильно функционирующая фармацевтическая система качества, включающая в себя Правила надлежащего производства и управление рисками для качества. Эта система должна быть оформлена документально, а ее эффективность проконтролирована. Все части фармацевтической системы качества следует укомплектовать квалифицированным персоналом, обеспечить необходимыми и надлежащими помещениями, оборудованием и техническими средствами. Дополнительная ответственность держателя лицензии на производство и уполномоченного(ых) лица (лиц) устанавливается законодательством *государств-членов Таможенного союза*.

Основные принципы управления качеством, правил производства и управления рисками для качества взаимосвязаны. Они описаны в настоящем Руководстве, чтобы подчеркнуть их взаимосвязь и первостепенное значение для производства и контроля лекарственных препаратов.

ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ СИСТЕМА КАЧЕСТВА

1.1. Управление качеством – всеобъемлющее понятие, охватывающее все вопросы, которые в отдельности или в целом влияют на качество продукции. Это совокупность организационных мер, предпринимаемых в целях обеспечения соответствия качества лекарственных препаратов их назначению. Управление качеством, таким образом, включает Правила надлежащего производства.

1.2. Правила надлежащего производства применяются ко всем стадиям жизненного цикла: производство лекарственных препаратов для клинических исследований, перенос технологии, промышленное производство, прекращение производства препаратов. Однако фармацевтическая система качества может распространяться и на такую стадию жизненного цикла, как фармацевтическая разработка. Это описано в документе ICH Q10, который, несмотря на то, что является рекомендательным, должен способствовать инновациям и постоянному улучшению, а также упрочнению связи между фармацевтической разработкой и производственной деятельностью. Документ ICH Q10 (*Фармацевтическая система качества*) входит в Часть III настоящего Руководства и может использоваться, чтобы дополнить содержание этого раздела.

1.3. При разработке новой фармацевтической системы качества или при модификации существующей системы необходимо учитывать объем и сложность деятельности предприятия. В структуру фармацевтической системы качества должны быть включены соответствующие принципы управления рисками, включая использование подходящих инструментов. Хотя некоторые аспекты фармацевтической системы качества могут применяться к деятельности всего предприятия, а иные – только к определенным подразделениям, эффективность внедрения фармацевтической системы качества обычно демонстрируется на уровне подразделения.

1.4. Фармацевтическая система качества, предназначенная для производства лекарственных препаратов, должна гарантировать что:

- i. реализация продукции достигается посредством разработки, планирования, внедрения, поддержания и непрерывного усовершенствования системы, которая дает возможность постоянно поставлять продукцию с соответствующими показателями качества;
- ii. управление знаниями о продукции и о процессе осуществляется на протяжении всех стадий жизненного цикла;
- iii. лекарственные препараты разработаны и исследованы с учетом требований Правил надлежащего производства;
- iv. операции по производству и контролю точно определены и соответствуют требованиям Правил надлежащего производства;
- v. ответственность и обязанности руководящих работников четко определены;
- vi. приняты меры для производства, поставки и использования исходного сырья и упаковочных материалов, соответствующих установленным требованиям, а также для выбора и контроля поставщиков и для проверки того, что каждая поставка получена от утвержденных поставщиков (утвержденной цепи поставок);
- vii. имеются процедуры, обеспечивающие управление аутсорсингом;
- viii. установлено и поддерживается контролируемое состояние посредством разработки и использования систем эффективного контроля и мониторинга в отношении проведения процесса и качества продукта;
- ix. результаты контроля продукции и процессов принимаются во внимание при выпуске серии, при расследовании отклонений и для принятия предупреждающих мер во избежание потенциальных отклонений, которые могут произойти в будущем;
- x. проводится весь необходимый контроль промежуточной продукции, любой другой контроль в процессе производства и проводится валидация;
- xi. оказывается содействие постоянному улучшению посредством внедрения качественных усовершенствований, соответствующих текущему уровню знаний процесса и продукции;
- xii. проводятся мероприятия для перспективной оценки запланированных изменений и их утверждения до внедрения, при этом, если необходимо, осуществляется уведомление и согласование с регуляторным органом;
- xiii. проводится оценка любых проведенных изменений после их внедрения для подтверждения того, что цель изменений была достигнута и что это не отразилось негативно на качестве продукции;
- xiv. во время расследования отклонений, предполагаемого брака продукции и других проблем применяется соответствующий уровень анализа основных причин. Они могут быть определены с использованием принципов управления рисками для качества. В случаях, когда истинная основная причина(ы) проблемы не может быть определена, должно быть уделено внимание идентификации наиболее вероятной причины и ее исследованию. В случаях, когда в качестве причины подозревается или идентифицирована человеческая ошибка, это должно быть доказано с особой тщательностью, чтобы гарантировать, что существующие процессные, процедурные или системные ошибки или проблемы не были упущены из виду. Соответствующие корректирующие действия и/или предупреждающие действия (КАПА) должны быть идентифицированы и приняты по результатам расследований. Эффективность таких действий должна быть проверена и оценена в соответствии с принципами управления рисками для качества;
- xv. лекарственные препараты не будут проданы и поставлены до того, как уполномоченное лицо не удостоверит, что каждая серия продукции была изготовлена и проконтролиро-

вана в соответствии с требованиями регистрационного досье и любыми другими требованиями в отношении производства, контроля и выпуска лекарственных препаратов;

- xvi. предприняты достаточные меры, обеспечивающие, насколько это возможно, что качество лекарственных препаратов поддерживается в течение всего срока годности при их хранении, оптовой торговле и последующем обращении;
- xvii. имеется процедура проведения самоинспекции и/или аудита качества, по которой регулярно оценивают эффективность и пригодность фармацевтической системы качества.

1.5. Высшее руководство несет основную ответственность за наличие эффективной фармацевтической системы качества, за то, что имеются необходимые ресурсы и что обязанности, ответственность и полномочия определены, доведены до сведения и выполняются, реализуются во всех подразделениях предприятия. Важна главенствующая роль высшего руководства и его активное участие в фармацевтической системе качества. Это лидерство должно гарантировать поддержку фармацевтической системы качества и заинтересованность персонала на всех уровнях и в подразделениях предприятия.

1.6. Для того чтобы идентифицировать возможности для постоянного улучшения продукции, процессов и самой системы, должны проводиться периодические проверки функционирования фармацевтической системы качества со стороны руководства с вовлечением в эти проверки высшего руководства.

1.7. Фармацевтическая система качества должна быть определена и оформлена документально. Должно быть в наличии руководство по качеству или эквивалентный документ, который должен содержать описание системы управления качеством, включая ответственность руководства.

ПРАВИЛА НАДЛЕЖАЩЕГО ПРОИЗВОДСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ (GMP)

1.8. Правила надлежащего производства являются той частью управления качеством, которая гарантирует, что продукцию постоянно производят и контролируют по стандартам качества, соответствующим ее назначению, а также в соответствии с требованиями регистрационного досье, протокола клинических исследований и спецификации на эту продукцию.

Правила надлежащего производства связаны как с производством, так и с контролем качества. Основные требования GMP:

- i. все производственные процессы должны быть четко определены, периодически пересматриваться с учетом накопленного опыта, и должна демонстрироваться способность постоянно производить лекарственные препараты требуемого качества в соответствии со спецификациями на них;
- ii. критические стадии производственного процесса и существенные изменения процесса должны пройти валидацию;
- iii. должны быть обеспечены все необходимые условия для выполнения требований GMP, включая наличие:
 - надлежащим образом обученного персонала, имеющего необходимую квалификацию;
 - соответствующих помещений и площадей;
 - соответствующих оборудования и системы обслуживания;
 - соответствующих сырья, упаковочных и маркировочных материалов (далее – материалы);
 - утвержденных процедур и инструкций в соответствии с фармацевтической системой качества;
 - соответствующих условий хранения и транспортирования;
- iv. инструкции и процедуры должны быть изложены в письменной форме ясно и недвусмысленно, они должны быть конкретно применимы к имеющимся в наличии средствам;
- v. персонал должен быть обучен правильному выполнению процедур;

- vi. в процессе производства следует составлять протоколы (рукописным способом и/или с применением технических средств), документально подтверждающие фактическое проведение этапов, требуемых установленными методиками и инструкциями, а также что количество и качество продукции соответствуют установленным нормам.
- vii. любые существенные отклонения должны быть полностью оформлены документально и расследованы с целью определения причины отклонения и осуществления соответствующих корректирующих и предупреждающих действий;
- viii. протоколы производства, включая документацию по реализации, позволяющие проследить исчерпывающую историю серии, следует сохранять в понятной и доступной форме;
- ix. при оптовой реализации продукции необходимо свести к минимуму риски для ее качества и учитывать правила оптовой торговли лекарственными средствами для медицинского применения;
- x. должна быть в наличии система отзыва любой серии продукции из продажи или поставки;
- xi. следует рассматривать претензии на продукцию, расследовать случаи брака и принимать соответствующие меры как в отношении бракованной продукции, так и для предотвращения подобных случаев.

КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

1.9. Контроль качества включает в себя отбор проб, проведение испытаний и проверок на соответствие требованиям спецификаций, инструкций и других документов, организацию работы, документальное оформление и выдачу разрешений на выпуск. Цель контроля качества – не допустить к использованию или реализации материалы или продукцию, не удовлетворяющие установленным требованиям.

Основные требования к контролю качества:

- i. должны быть в наличии соответствующие помещения и оборудование, обученный персонал и утвержденные методики для отбора проб, контроля и испытаний исходных материалов, промежуточной, нерасфасованной и готовой продукции, а также, при необходимости, для мониторинга условий производственной среды в целях выполнения GMP;
- ii. отбор проб исходных материалов, промежуточной, нерасфасованной и готовой продукции должен осуществляться утвержденным персоналом и утвержденными методами;
- iii. методы испытаний должны пройти валидацию;
- iv. должны быть составлены протоколы (рукописным способом и/или с помощью записывающего устройства), документально подтверждающие, что все необходимые мероприятия по отбору проб, контролю и методикам испытаний действительно проведены. Любые отклонения должны быть полностью оформлены документально и расследованы;
- v. готовая продукция должна содержать активные (*фармацевтические*) субстанции, соответствующие регистрационному досье по качественному и количественному составу; она должна иметь требуемую чистоту, должна быть вложена в надлежащую упаковку и правильно маркирована;
- vi. документы, оформленные по результатам контроля и испытаний материалов, промежуточной, нерасфасованной и готовой продукции, должны быть официально сопоставлены с требованиями спецификаций. Оценка продукции должна включать обзор и оценку соответствующей производственной документации и оценку отклонений от установленных процедур;
- vii. ни одна серия продукции не может быть разрешена для продажи или поставки до того, как Уполномоченное лицо не удостоверит ее соответствие требованиям, установлен-

ным при государственной регистрации в соответствии с Приложением 16 настоящего Руководства;

- viii. необходимо сохранять достаточное количество контрольных образцов исходного сырья и продукции, которое позволит проводить испытания продукции в будущем (при необходимости) в соответствии с Приложением 19 настоящего Руководства; образцы в этом случае следует хранить в окончательной упаковке.

ОБЗОР КАЧЕСТВА ПРОДУКЦИИ

1.10. Следует регулярно проводить обзоры качества всех зарегистрированных произведенных лекарственных препаратов, в том числе препаратов, изготавливаемых только на экспорт, с целью подтверждения постоянства имеющегося процесса, соответствия действующим спецификациям как на исходные материалы, так и на готовую продукцию, чтобы выявить какие-либо тенденции (тренды) и чтобы установить возможность усовершенствования продукции и процесса. Такие обзоры следует оформлять документально и проводить, как правило, ежегодно, принимая во внимание предыдущие обзоры. Они должны включать, как минимум, следующее:

- i. обзор исходных материалов (включая упаковочные материалы), используемых при производстве, обращая особое внимание на те, что получены от новых поставщиков, и отдельный обзор прослеживаемости цепи поставок активных (*фармацевтических*) субстанций;
- ii. обзор критических точек контроля в процессе производства и результатов контроля готовой продукции;
- iii. обзор всех серий, которые не соответствовали установленным спецификациям, и результатов соответствующих расследований;
- iv. обзор всех существенных отклонений или несоответствий, обзор связанных с ними расследований, эффективности и результативности предпринятых корректирующих и предупреждающих мер;
- v. обзор всех изменений, внесенных в процессы или аналитические методики;
- vi. обзор поданных, утвержденных или отклоненных изменений в регистрационное досье, в том числе в досье на препараты, предназначенные только для экспорта;
- vii. обзор результатов программы мониторинга стабильности и любых неблагоприятных тенденций;
- viii. обзор всех связанных с качеством возвратов, претензий и отзывов продукции, а также проведенных в это время расследований;
- ix. обзор достаточности любых ранее проведенных корректирующих действий в отношении производства или оборудования;
- x. обзор обязательств проведения мониторинга после регистрации в случае получения новых регистрационных удостоверений или внесения изменений в регистрационные досье;
- xi. состояние квалификации соответствующего оборудования и технических средств, например, системы нагрева, вентиляции и кондиционирования воздуха, систем снабжения водой, сжатыми газами и т. д.;
- xii. обзор любых контрактных соглашений, как установлено в разделе 7 настоящего Руководства, с целью подтверждения их соответствия действующим требованиям.

1.11. Производитель и держатель регистрационного удостоверения (если они являются разными организациями) должны оценивать результаты такого обзора и делать вывод о необходимости корректирующих и предупреждающих мероприятий или проведения повторной валидации в рамках фармацевтической системы качества. Должны быть в наличии руководящие процедуры для постоянного управления и анализа таких действий; эффективность этих процедур должна

быть подтверждена во время самоинспекции. При научном обосновании обзоры качества можно группировать по видам продукции, например, твердые лекарственные формы, жидкие лекарственные формы, стерильные препараты и т. д.

Если держатель регистрационного удостоверения не является производителем, должно быть заключено соглашение между сторонами, в котором установлены соответствующие обязанности сторон в отношении составления обзора качества.

УПРАВЛЕНИЕ РИСКАМИ ДЛЯ КАЧЕСТВА

1.12. Управление рисками для качества является систематизированным процессом оценки, контроля, передачи информации, а также обзора рисков для качества лекарственного препарата. Этот процесс может проводиться как перспективно, так и ретроспективно.

1.13. Принципы управления рисками для качества:

- оценка рисков для качества основывается на научных знаниях, опыте работы в отношении процесса и в конечном счете связана с защитой пациента;
- уровень усилий, формализации и документального оформления процесса управления рисками для качества соответствует уровню риска.

Примеры процессов и применения управления рисками для качества можно также найти в документе ICH Q9 (*Управление рисками для качества*), который входит в часть III настоящего Руководства.

2. ПЕРСОНАЛ

ПРИНЦИП

Организация и функционирование соответствующей системы обеспечения качества и надлежащее производство лекарственных препаратов зависят от людей. По этой причине на предприятии должно быть достаточное количество квалифицированного персонала для решения всех задач, за которые отвечает производитель. Должностные обязанности каждого сотрудника должны быть оформлены документально и усвоены им. Весь персонал должен знать принципы Правил надлежащего производства, которые касаются его деятельности, а также пройти первичное и проходить последующее постоянное обучение, включая инструктаж по выполнению гигиенических требований, которые относятся к его деятельности.

ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

2.1. Производитель должен иметь необходимое количество персонала, имеющего необходимую квалификацию и практический опыт работы. Круг обязанностей каждого сотрудника не должен быть слишком обширным, чтобы исключить риски для качества.

2.2. У производителя должна быть организационная схема. Работающие на руководящих должностях сотрудники должны выполнять определенные обязанности, описанные в должностных инструкциях, и иметь соответствующие полномочия для их выполнения. Их должностные обязанности могут быть переданы назначенным заместителям, обладающим достаточным уровнем квалификации. Круг обязанностей персонала должен охватывать все стороны Правил надлежащего производства, однако не должно быть необоснованного дублирования сфер ответственности.

КЛЮЧЕВОЙ ПЕРСОНАЛ

2.3. К ключевому персоналу относятся руководитель производства и руководитель службы контроля качества; кроме того, к ключевому персоналу относят уполномоченное(ые) лицо(а), если руководитель производства и/или руководитель службы контроля качества не отвечает за обязан-

ности, предусмотренные для уполномоченного лица. Ключевой персонал должен работать, как правило, полный рабочий день. Руководители производства и службы контроля качества должны быть независимы друг от друга. В больших организациях может возникнуть необходимость передать другим сотрудникам некоторые функции, перечисленные в пунктах 2.5, 2.6 и 2.7.

2.4. Обязанности уполномоченного лица:

а) Уполномоченное лицо должно гарантировать, что каждая серия лекарственных препаратов, изготовленная в *государствах-членах Таможенного союза*, произведена и испытана/ проверена в соответствии с действующим законодательством и требованиями регистрационного досье.

б) *В отношении лекарственных препаратов, выпущенных за пределами государств-членов Таможенного союза, уполномоченное лицо должно гарантировать, что каждая импортируемая серия продукции прошла проверку в порядке, установленном в государствах-членах Таможенного союза.*

с) Уполномоченное лицо должно фиксировать в реестре или эквивалентном документе, как был проведен процесс *производства*, а также удостоверять перед выдачей каждого разрешения на выпуск, что каждая серия продукции произведена *и/или испытана/проверена в соответствии с требованиями, установленными при государственной регистрации.*

Квалификация уполномоченного лица должна соответствовать требованиям, установленным *законодательством государств-членов Таможенного союза*. Уполномоченное лицо должно входить в штат предприятия – производителя лекарственных средств. Его обязанности могут быть переданы только другому уполномоченному(ым) лицу(ам).

2.5. Основные обязанности руководителя производства:

- i. обеспечивать производство и хранение продукции в соответствии с утвержденной документацией для достижения необходимого качества;
- ii. утверждать инструкции, касающиеся производственных операций, и обеспечивать их точное выполнение;
- iii. обеспечивать оценку и подписание производственных документов уполномоченным на это персоналом перед их передачей в службу контроля качества;
- iv. контролировать работу подведомственного подразделения, эксплуатацию помещений и оборудования;
- v. обеспечивать проведение соответствующей валидации;
- vi. обеспечивать проведение необходимого первичного и последующего непрерывного обучения персонала подведомственного подразделения с учетом необходимости.

2.6. Основные обязанности руководителя службы контроля качества:

- i. одобрять или отбраковывать, если он считает это необходимым, исходное сырье, упаковочные материалы, а также промежуточную, нерасфасованную и готовую продукцию;
- ii. оценивать протоколы серий;
- iii. обеспечивать проведение всех необходимых испытаний;
- iv. утверждать спецификации, инструкции по отбору проб, методы испытаний и другие процедуры по контролю качества;
- v. утверждать кандидатуры аналитиков, привлекаемых по контракту, и осуществлять за ними надзор;
- vi. контролировать работу подведомственного подразделения, эксплуатацию помещений и оборудования;
- vii. обеспечивать проведение соответствующей валидации;
- viii. обеспечивать проведение необходимого первичного и последующего непрерывного обучения персонала подведомственного подразделения с учетом необходимости.

Другие обязанности персонала службы контроля качества приведены в разделе б.

2.7. Руководители производства и службы контроля качества обычно имеют некоторые общие или совместно выполняемые обязанности, относящиеся к качеству. Эти обязанности с учетом действующих норм и правил могут включать в себя следующее:

- согласование письменных процедур и других документов, включая исправления;
- мониторинг и контроль производственной среды;
- гигиену труда на предприятии;
- валидацию процессов;
- обучение;
- утверждение поставщиков *исходного сырья* и материалов и надзор за ними;
- утверждение контрактных производителей и надзор за ними;
- определение условий хранения сырья и продукции, а также соответствующий мониторинг;
- хранение протоколов;
- контроль соблюдения Правил надлежащего производства;
- проверку, исследование и взятие проб в целях контроля факторов, способных влиять на качество продукции.

ОБУЧЕНИЕ

2.8. Производитель должен обеспечить обучение всего персонала, служебные обязанности которого предполагают пребывание в производственных зонах или контрольных лабораториях (включая технический и обслуживающий персонал, а также сотрудников, проводящих уборку), а также другого персонала, деятельность которого может оказать влияние на качество продукции.

2.9. Кроме основного обучения, включающего теорию и практику Правил надлежащего производства, вновь принятые на работу сотрудники должны пройти обучение в соответствии с закрепленными за ними обязанностями. Следует также проводить непрерывное обучение, периодически оценивая его практическую эффективность. Должны быть в наличии учебные программы, утвержденные соответственно либо руководителем производства, либо руководителем службы контроля качества. Протоколы обучения следует сохранять.

2.10. Персонал, работающий в зонах, где контаминация представляет опасность, например, в чистых зонах или в зонах работы с сильнодействующими, токсичными, инфицирующими или сенсibiliзирующими веществами, должен пройти специальное обучение.

2.11. Предпочтительно, чтобы посетители или не прошедшие обучение сотрудники не допускались в зоны производства и контроля качества. Если это неизбежно, то они должны предварительно пройти инструктаж, в частности, по гигиеническим требованиям к персоналу и использованию защитной одежды. За ними необходим тщательный надзор.

2.12. При обучении должны быть подробно обсуждены как концепция обеспечения качества, так и все меры, улучшающие ее понимание и осуществление.

ГИГИЕНА ПЕРСОНАЛА

2.13. Должны быть в наличии детальные инструкции по гигиене труда, применимые к различным процессам на предприятии. Они должны содержать процедуры, касающиеся здоровья, соблюдения гигиенических правил и одежды персонала. Каждый сотрудник, обязанности которого предполагают пребывание в зонах производства и контроля, должен понимать и строго соблюдать эти инструкции. Руководящий персонал должен способствовать соблюдению инструкций по гигиене труда, которые следует подробно обсуждать при обучении.

2.14. Все лица, принимаемые на работу, должны пройти медицинский осмотр. Производитель несет ответственность за наличие инструкций, в соответствии с которыми обеспечивается его информирование о таком состоянии здоровья сотрудников, которое может повлиять на ка-

чество продукции. В случаях, связанных с производственной необходимостью или состоянием здоровья, сотрудники должны проходить повторный медицинский осмотр.

2.15. Должны быть предприняты меры, гарантирующие, насколько это возможно, что ни один сотрудник с инфекционным заболеванием или открытыми повреждениями на открытых участках тела не будет занят в производстве лекарственных препаратов.

2.16. Каждое лицо, входящее в производственные зоны, должно носить защитную одежду, соответствующую выполняемым им операциям.

2.17. В производственных зонах и зонах хранения должны быть запрещены прием пищи, питье, жевание или курение, а также хранение пищевых продуктов, напитков, табачных изделий и личных лекарственных препаратов. Не допускается любая деятельность, нарушающая установленные гигиенические требования в производственных и любых других зонах, которая может оказать отрицательное влияние на продукцию.

2.18. Следует избегать непосредственного контакта рук оператора с открытой продукцией, а также любой частью оборудования, контактирующей с продукцией.

2.19. Персонал должен быть обучен использованию средств для мытья рук.

2.20. Любые специальные требования к производству особых групп продукции, например стерильных препаратов, отражены в приложениях.

3. ПОМЕЩЕНИЯ И ОБОРУДОВАНИЕ

ПРИНЦИП

Помещения и оборудование следует располагать, проектировать, строить, оснащать и эксплуатировать таким образом, чтобы они соответствовали проводимым операциям. Их расположение и конструкция должны сводить к минимуму риск ошибок и обеспечивать возможность эффективной очистки и обслуживания в целях исключения перекрестной контаминации, накопления пыли или грязи и любых неблагоприятных факторов для качества продукции.

ПОМЕЩЕНИЯ

Общие требования

3.1. Производственная среда помещений, учитывая все меры по защите производства, должна представлять минимальный риск в плане контаминации материалов или продукции.

3.2. Помещения следует бережно эксплуатировать, гарантируя, что ремонт и эксплуатация не будут представлять никакой опасности для качества продукции. Помещения следует убирать и, если необходимо, дезинфицировать в соответствии с подробными письменными инструкциями.

3.3. Освещение, температура, влажность и вентиляция должны быть соответствующими и не оказывать неблагоприятного воздействия (прямого или косвенного) ни на лекарственные препараты во время их производства и хранения, ни на надлежащее функционирование оборудования.

3.4. Помещения должны быть спроектированы и оснащены таким образом, чтобы обеспечивать максимальную защиту от проникновения в них насекомых или других животных.

3.5. Должны быть предприняты меры, предотвращающие вход в помещения лиц, не имеющих права доступа в них. Зоны производства, хранения и контроля качества не должны использоваться как проходные для персонала, который в них не работает.

Производственная зона

3.6. Для минимизации риска для здоровья людей вследствие перекрестной контаминации при производстве некоторых лекарственных препаратов, таких как сенсibiliзирующие ве-

щества (например, пенициллины) или биологические лекарственные препараты (например, из живых микроорганизмов), следует предусмотреть выделенные и специально предназначенные для этого помещения. Изготовление некоторой другой продукции, такой как определенные антибиотики, определенные гормоны, определенные цитотоксичные препараты и определенные сильнодействующие препараты, а также продукции немедицинского назначения, не следует осуществлять в одних и тех же помещениях. Для такой продукции в исключительных случаях может быть применен принцип, основанный на проведении кампаний (*циклов производства*) в одних и тех же помещениях, если приняты особые меры предосторожности и проведена необходимая валидация. Запрещается производство ядов технического назначения, таких как пестициды и гербициды, в помещениях, используемых для производства лекарственных препаратов.

3.7. Предпочтительно, чтобы планировочные решения помещений соответствовали логической последовательности производственных операций и требуемым уровням чистоты.

3.8. Планировочные решения рабочих зон и внутрипроизводственных зон хранения должны обеспечивать последовательное и логичное размещение оборудования и материалов, сводящее к минимуму риск перепутывания различных лекарственных препаратов или их компонентов, обеспечивающее отсутствие перекрестной контаминации и сводящее к минимуму риск пропуска или неправильного осуществления любого этапа при производстве или контроле.

3.9. Там, где исходное сырье и первичные упаковочные материалы, промежуточная или нерасфасованная продукция подвержены влиянию производственной среды, внутренние поверхности (стены, полы и потолки) должны быть гладкими, без щелей и трещин на стыках, они не должны выделять частиц, а также должны легко и эффективно очищаться и, при необходимости, дезинфицироваться.

3.10. Трубопроводы, осветительные приборы, вентиляционные установки и другие системы обслуживания должны быть спроектированы и расположены таким образом, чтобы не было углублений, затрудняющих очистку. По возможности, доступ к ним для обслуживания должен быть извне производственных зон.

3.11. Стоки должны быть соответствующих размеров и оборудованы для предотвращения обратного потока. По возможности следует избегать открытых сливных желобов; но если они необходимы, то они должны быть неглубокими для облегчения очистки и дезинфекции.

3.12. Производственные зоны следует эффективно вентилировать; в них должны быть средства для контроля параметров воздуха (включая температуру и, где необходимо, влажность и фильтрацию), соответствующие обрабатываемой продукции, проводимым операциям и внешней окружающей среде.

3.13. Взвешивание исходного сырья обычно следует осуществлять в отдельном, предназначенном для этого помещении.

3.14. В тех случаях, когда происходит образование пыли (например, во время отбора проб, взвешивания, смешивания и производственных операций, упаковки сухой продукции), должны быть предприняты специальные меры предосторожности в целях предупреждения перекрестной контаминации и облегчения очистки.

3.15. Помещения для упаковки лекарственных препаратов должны быть специально спроектированы и расположены таким образом, чтобы избежать перепутывания или перекрестной контаминации.

3.16. Производственные зоны должны быть хорошо освещены, особенно там, где проводится постоянный визуальный контроль.

3.17. Контроль в процессе производства можно проводить в производственной зоне, если это не создает риска для технологического процесса.

Складские зоны

3.18. Складские зоны должны быть достаточно вместительными, чтобы обеспечить упорядоченное хранение различных категорий материалов и продукции: исходного сырья и упаковочных материалов, промежуточной, нерасфасованной и готовой продукции, а также продукции, находящейся в карантине, продукции, разрешенной для выпуска, отбракованной, возвращенной или отозванной.

3.19. При проектировании и оснащении складских зон следует предусматривать надлежащие условия хранения. В частности, они должны быть чистыми и сухими, в них должна поддерживаться требуемая температура. Если требуются специальные условия хранения (например, температура, влажность), то их следует обеспечивать, проверять и осуществлять их мониторинг.

3.20. В местах приемки и отправки должна быть обеспечена защита *сырья*, материалов и продукции от воздействия погодных условий. Зоны приемки должны быть спроектированы и оборудованы так, чтобы тару с поступающим *сырьем* и материалами перед складированием при необходимости можно было очищать.

3.21. Если режим карантина обеспечивается хранением продукции в отдельных зонах, то эти зоны должны быть четко обозначены, а доступ в них разрешен только уполномоченному на то персоналу. Любая другая система, заменяющая физический карантин, должна обеспечивать эквивалентную безопасность.

3.22. Как правило, должна быть отдельная зона для отбора проб исходного сырья. Если отбор проб осуществляется в зоне хранения, то он должен проводиться таким образом, чтобы предотвратить контаминацию или перекрестную контаминацию.

3.23. Для хранения отбракованных, отозванных или возвращенных сырья или продукции должны быть предусмотрены изолированные зоны.

3.24. Сильнодействующие вещества и препараты должны храниться в безопасных и изолированных зонах.

3.25. Следует уделять особое внимание безопасному и надежному хранению печатных упаковочных материалов, так как они считаются критическими для обеспечения соответствия лекарственного препарата *установленным требованиям*.

Зоны контроля качества

3.26. Как правило, лаборатории контроля качества должны быть отделены от производственных зон. Это особенно важно для лабораторий по контролю биологических и микробиологических препаратов и радиоизотопов, которые должны быть также отделены друг от друга.

3.27. Контрольные лаборатории должны быть спроектированы таким образом, чтобы соответствовать требованиям к проводимым в них работам. Во избежание перепутывания и перекрестной контаминации они должны иметь достаточную площадь. Необходимо выделить соответствующие и подходящие площади для хранения образцов и протоколов.

3.28. Для чувствительных приборов, нуждающихся в защите от вибрации, электромагнитных полей, влажности воздуха и т. д., могут быть предусмотрены отдельные комнаты.

3.29. Особые требования предъявляются к лабораториям, в которых проводятся работы со специфическими веществами, например, биологическими или радиоактивными материалами.

Вспомогательные зоны

3.30. Комнаты отдыха и приема пищи должны быть отделены от других зон.

3.31. Помещения для переодевания, туалеты и душевые кабины должны иметь удобный доступ; их планировка и размеры должны соответствовать численности персонала. Не допускается, чтобы туалеты непосредственно сообщались с производственными или складскими зонами.

3.32. Мастерские, по возможности, должны быть отделены от производственных зон. При необходимости хранения запасных частей и инструментов в производственной зоне их следует содержать в предусмотренных для этого комнатах или местах.

3.33. Виварии должны быть хорошо изолированы от других зон, иметь отдельный вход (до-ступ к животным) и отдельные системы воздухоподготовки.

ОБОРУДОВАНИЕ

3.34. Производственное оборудование следует проектировать, размещать и обслуживать таким образом, чтобы оно соответствовало своему назначению.

3.35. Работы по ремонту и техническому обслуживанию оборудования не должны представлять никакой опасности для качества продукции.

3.36. Производственное оборудование должно быть спроектировано таким образом, чтобы его можно было легко и тщательно очищать. Очистку следует проводить в соответствии с подробными письменными инструкциями; оборудование следует хранить только в чистом и сухом состоянии.

3.37. Инвентарь для мытья и очистки следует выбирать и использовать так, чтобы он не стал источником контаминации.

3.38. Оборудование должно быть установлено таким образом, чтобы не допускать возникновения какого-либо риска ошибок или контаминацию.

3.39. Производственное оборудование не должно представлять никакой опасности для продукции. Части производственного оборудования, контактирующие с продукцией, не должны вступать с ней в реакцию, выделять или абсорбировать вещества в такой степени, чтобы это могло повлиять на качество продукции и создавать, таким образом, какую-либо опасность.

3.40. Точность и рабочий диапазон весов и других средств измерений должны соответствовать производственным и контрольным операциям, в которых они используются.

3.41. Калибровка и поверка весов и других средств измерений, регистрирующих и контрольных приборов должна проводиться с установленными интервалами соответствующими методами. Необходимо оформлять и сохранять протоколы таких испытаний.

3.42. Стационарные трубопроводы должны иметь четкую маркировку с указанием проходящих по ним веществ и, если требуется, направления потока.

3.43. Трубопроводы для дистиллированной, деионизированной и, при необходимости, другой воды следует подвергать дезинфекции в соответствии с письменными инструкциями, в которых подробно изложены установленные пределы микробной контаминации и меры, которые необходимо предпринимать.

3.44. Неисправное оборудование, по возможности, должно быть удалено из производственных зон и зон контроля качества или, по крайней мере, четко промаркировано как таковое.

4. ДОКУМЕНТАЦИЯ

ПРИНЦИП

Надлежащая документация составляет неотъемлемую часть системы обеспечения качества и является ключевым элементом работы в соответствии с GMP. В системе управления качеством производителя должны быть четко установлены различные виды используемой документации и носителей информации. Документация может существовать в различных формах, в том числе на бумажном, электронном или фотографическом носителе. Главной целью применяемой системы документации должно быть создание, управление, контроль и регистрация всей деятельности, которая может непосредственно или опосредовано влиять на все аспекты качества лекар-

ственных препаратов. В дополнение к надлежащему документальному оформлению различных процессов и оценки каких-либо наблюдений система управления качеством должна содержать достаточно подробные инструкции. Эти инструкции способствуют общему пониманию требований таким образом, чтобы можно было продемонстрировать их постоянное соблюдение.

Существует два основных вида документации для выполнения требований GMP и регистрации их соблюдения: инструкции (указания, требования) и протоколы/отчеты. Необходимо применять соответствующую надлежащую практику документального оформления в зависимости от типа документа.

Должен быть внедрен соответствующий контроль для обеспечения точности, целостности, доступности и четкости документов. Регламентирующие документы должны быть доступны в письменном виде и не должны содержать ошибок. Термин «письменный» означает написанный или оформленный документально на носителях информации, с которых данные могут быть получены в читаемой форме.

ТРЕБОВАНИЯ К ДОКУМЕНТАЦИИ СОГЛАСНО GMP (ПО ВИДАМ):

Досье производственного участка: *документ*, в котором описана имеющая отношение к GMP деятельность производителя.

Регламентирующий тип документации – инструкции (указания или требования):

Спецификации: *документы*, содержащие подробные требования, которым должны соответствовать сырье и продукция, использующиеся или получаемые при производстве. Они являются основой для оценки качества лекарственных препаратов.

Производственные рецепты, технологические инструкции, инструкции по упаковке (регламент производства), методики испытаний: *документы*, содержащие подробную информацию обо всем используемом исходном сырье, оборудовании и компьютеризированных системах (при их наличии); в них должны содержаться все инструкции по осуществлению технологических процессов, упаковке, отбору проб и проведению испытаний. При необходимости следует указать все точки контроля в процессе производства, а также примененные процессно-аналитические технологии вместе с критериями приемлемости.

Процедуры (также могут называться стандартными операционными процедурами или СОПами): *документы*, содержащие указания по выполнению определенных операций.

Правила: *документы*, содержащие инструкции по проведению и документальному оформлению отдельных операций.

Технические соглашения: *документы*, заключенные между заказчиками и исполнителями относительно работ, которые выполняются сторонними организациями.

Регистрирующий тип документации (протокол/отчет):

Протоколы: *документы*, подтверждающие выполнение различных действий для доказательства соответствия инструкциям, например, мероприятий, происшествий, расследований; для производственных серий содержащие историю каждой серии продукции, включая ее реализацию. Протоколы содержат первичные данные, используемые для формирования других протоколов. В случае электронных протоколов определять, какие данные следует использовать в качестве первичных, должны регламентированные пользователи. По крайней мере, все данные, использованные при принятии решений, касающихся качества, должны быть определены как первичные данные.

Сертификаты анализа: *документы*, содержащие резюме результатов испытаний образцов продукции или сырья* вместе с оценкой соответствия установленной спецификации.

*Как альтернатива оценка соответствия серии утвержденному регистрационному досье может быть основана (целиком или частично) на анализе данных, параметров и результатов, полученных в реальном времени (резюме и отчеты об отклонениях). Такой подход применим, если при производстве серии используется процессно-аналитическая технология (PAT).

Отчеты: *документы*, сопровождающие выполнение конкретных заданий, проектов или исследований вместе с результатами, выводами и рекомендациями.

СОЗДАНИЕ ДОКУМЕНТАЦИИ И УПРАВЛЕНИЕ ЕЮ

4.1. Должны быть установлены все типы документов, и их следует придерживаться. Требования применяются в равной мере ко всем формам документов на различных видах носителей информации. Необходимо иметь понятную, надлежащим образом документально оформленную, валидированную и адекватно контролируемую комплексную систему. Ряд документов (инструкции и/или протоколы) могут быть смешанными, например, некоторые элементы в электронном виде, а другие – на бумажном носителе. Как для смешанных, так и для однотипных систем необходимо установить взаимосвязь и средства контроля в отношении оригиналов документов, официальных копий, обработки данных и протоколов. Необходимо внедрить соответствующие средства контроля в отношении электронных документов, таких как шаблоны, формы и первичные документы. Должны быть соответствующие меры контроля для обеспечения целостности протоколов в течение срока хранения.

4.2. Документы должны тщательно разрабатываться, подготавливаться, пересматриваться и распространяться. В зависимости от типа они должны отвечать соответствующим частям спецификаций на препараты, частям регистрационных досье, а также документов, подаваемых для получения лицензии на производство. Копирование оригинальных документов с целью получения рабочих документов не должно допускать внесение каких-либо ошибок при копировании.

4.3. Документы, содержащие инструкции, должны быть утверждены, подписаны и датированы соответствующими и уполномоченными на это лицами. Содержание документов должно быть однозначным; документы должны иметь однозначную идентификацию. Необходимо установить срок действия документов.

4.4. Документы, содержащие инструкции, должны размещаться упорядоченно, они должны быть легко проверяемы. Стиль изложения документов должен соответствовать их предполагаемому использованию. Стандартные операционные процедуры, рабочие инструкции и методики должны быть написаны в приказном обязательном стиле.

4.5. Документы в рамках системы управления качеством следует регулярно пересматривать и актуализировать.

4.6. Необходимо, чтобы документация не была рукописной; однако если в документы предусмотрено внесение данных, то для таких записей должно быть предусмотрено достаточно места.

ПРАВИЛА НАДЛЕЖАЩЕГО ДОКУМЕНТАЛЬНОГО ОФОРМЛЕНИЯ

4.7. Рукописные записи должны быть сделаны четко и разборчиво так, чтобы внесенные данные нельзя было удалить.

4.8. Протоколы следует составлять во время каждого предприняемого действия и таким образом, чтобы можно было проследить всю значимую деятельность, касающуюся производства лекарственных препаратов.

4.9. Любое изменение, вносимое в документ, должно быть подтверждено подписью и датировано; изменение должно давать возможность прочтения первоначальной информации. При необходимости должна быть документально оформлена причина изменения.

ХРАНЕНИЕ ДОКУМЕНТОВ

4.10. Должно быть четко определено, какой протокол касается каждого вида производственной деятельности, а также должно быть определено месторасположение этого протокола. Должен быть надежный контроль (при необходимости валидированный) для обеспечения

целостности протокола на протяжении срока хранения.

4.11. Особые требования выдвигают к документации серии, которую следует хранить в течение одного года после окончания срока годности этой серии или не менее пяти лет после оценки соответствия серии уполномоченным лицом (в зависимости от того, какой срок дольше). Для лекарственных препаратов, предназначенных для клинических исследований, документацию серии следует хранить, как минимум, пять лет после окончания или официального прекращения последних клинических исследований, в которых использовали эту серию. В законодательных требованиях к специфическим видам препаратов (например, лекарственные препараты для прогрессивной терапии – генной и клеточной терапии, тканевой инженерии – АТМР) могут быть установлены более длительные периоды хранения определенных документов.

4.12. Для других видов документации срок хранения зависит от видов деятельности, которую эта документация сопровождает. Критическую документацию, включая первичные данные (например, касающиеся валидации или стабильности), подтверждающие информацию регистрационного досье, необходимо хранить на протяжении срока действия регистрационного свидетельства. Допустимо удалить определенную документацию (например, первичные данные, сопровождающие отчеты по валидации или стабильности), если данные были заменены полным комплектом новых данных. Обоснование таких действий должно быть оформлено документально. При этом необходимо учитывать требования к хранению документации серии, например, в случае данных по валидации процесса сопровождающие первичные данные следует хранить, по крайней мере, такое же время, как и протоколы всех серий, для которых разрешение на выпуск подтверждено данными этих валидационных исследований.

В следующих подразделах приведены примеры необходимых документов. В системе управления качеством должны быть описаны все документы, необходимые для гарантии качества продукции и безопасности пациентов.

СПЕЦИФИКАЦИИ

4.13. Необходимо иметь в наличии соответствующим образом утвержденные и датированные спецификации на исходное сырье, упаковочные материалы и готовую продукцию.

Спецификации на исходное сырье и упаковочные материалы

4.14. Спецификации на исходное сырье и первичные или печатные упаковочные материалы должны содержать или ссылаться, если это применимо, на следующее:

- a) описание сырья или материалов, включающее:
 - присвоенное наименование и ссылку на внутренний код;
 - ссылку на фармакопейную статью при ее наличии;
 - названия утвержденных поставщиков и, если это возможно, производителя сырья;
 - образец печатных материалов;
- b) инструкции по отбору проб и проведению испытаний;
- c) требования к качественному анализу и количественному определению с указанием допустимых пределов;
- d) условия хранения и меры предосторожности;
- e) максимальный срок хранения до повторного контроля.

Спецификации на промежуточную и нерасфасованную продукцию

4.15. Спецификации на промежуточную и нерасфасованную продукцию должны быть в наличии для критических стадий или при ее приобретении и сбыте. Эти спецификации со-

ответственно должны быть аналогичны спецификациям либо на исходное сырье, либо на готовую продукцию.

Спецификации на готовую продукцию

4.16. Спецификации на готовую продукцию должны содержать или ссылаться на следующее:

- a) присвоенное наименование препарата и код (при необходимости);
- b) состав;
- c) описание лекарственной формы и подробные сведения об упаковке;
- d) инструкции по отбору проб и проведению испытаний;
- e) требования к качественному анализу и количественному определению с указанием допустимых пределов;
- f) условия хранения и особые меры предосторожности при использовании (при необходимости);
- g) срок годности.

ПРОИЗВОДСТВЕННАЯ РЕЦЕПТУРА И ТЕХНОЛОГИЧЕСКИЕ ИНСТРУКЦИИ

На каждый производимый препарат и каждый объем серии необходимо иметь утвержденные письменные производственную рецептуру и технологические инструкции.

4.17. Производственная рецептура должна содержать:

- a) наименование препарата и код в соответствии с его спецификацией;
- b) описание лекарственной формы, дозировку препарата и размер серии;
- c) перечень всего используемого исходного сырья с указанием количества каждого сырья; также должно быть указано любое вещество, которое может исчезнуть в ходе технологического процесса;
- d) ожидаемый выход готовой продукции с указанием допустимых пределов и выход промежуточных продуктов (при необходимости).

4.18. Технологические инструкции должны содержать:

- a) данные о месте осуществления процесса и об основном оборудовании, которое должно при этом использоваться;
- b) методы или ссылки на методы, которые должны использоваться для подготовки критического оборудования (например: очистка, монтаж, калибровка, стерилизация);
- c) инструкции по проверке того, что оборудование и рабочее место свободны от предыдущей продукции, ненужных для запланированного процесса документов и материалов, а также по проверке чистоты оборудования и его готовности к следующему процессу;
- d) подробные постадийные технологические инструкции [например: проверка материалов, предварительная обработка, порядок загрузки сырья, критические параметры процесса (время, температура и т. п.)];
- e) инструкции по всем видам контроля в процессе производства с указанием допустимых пределов;
- f) при необходимости, требования к хранению нерасфасованной продукции, включая тару, маркировку и специальные условия хранения, где это требуется;
- g) все подлежащие соблюдению особые меры предосторожности.

Инструкции по упаковке

4.19. Для каждого препарата, размера и типа упаковки должны быть в наличии инструкции по упаковке. Как правило, они должны включать следующие сведения или содержать ссылки на них:

- a) наименование препарата, включая номер серии нерасфасованной продукции и готового препарата;
- b) описание его лекарственной формы и дозировки (при необходимости);
- c) количество препарата в окончательной упаковке, выраженное в штуках, единицах массы или объема;
- d) полный перечень всех необходимых упаковочных материалов, включая их количества, размеры и типы с указанием кода или номера, относящихся к спецификациям на каждый упаковочный материал;
- e) при необходимости, образец или копию соответствующих печатных упаковочных материалов и образцы, указывающие на место нанесения номера серии и срока годности продукции;
- f) инструкции по проверке того, что оборудование и рабочее место свободны от предыдущей продукции, документов или материалов, ненужных для запланированных операций по упаковке (чистота линии), а также по проверке чистоты оборудования и его готовности к следующему процессу;
- g) подлежащие соблюдению специальные меры предосторожности, включая тщательную проверку зоны упаковки и оборудования, гарантирующие очистку упаковочной линии перед началом работы;
- h) описание процесса упаковки со всеми основными вспомогательными операциями и используемым оборудованием;
- i) подробное описание контроля в процессе производства с инструкциями по отбору проб и указанием допустимых пределов.

Протокол производства серии

4.20. На каждую произведенную серию следует сохранять протокол производства серии. Он должен быть основан на соответствующих частях утвержденных документов: производственной рецептуры и технологических инструкций и должен содержать следующую информацию:

- a) наименование и номер серии продукции;
- b) даты и время начала и завершения технологического процесса, а также основных промежуточных стадий;
- c) фамилию(и) (инициалы) оператора(ов) каждой основной технологической операции и, при необходимости, лица, проверившего каждую из этих операций;
- d) номер серии и/или номер аналитического контроля, а также фактически отвешенное количество исходного сырья каждого вида (включая номер серии и количество любого добавленного регенерированного или переработанного сырья);
- e) сведения о любой относящейся к делу технологической операции или любом действии, а также об основном использованном оборудовании;
- f) протокол контроля в процессе производства и фамилию лица (лиц), выполнившего(их) его, а также полученные результаты;
- g) выход продукции на различных стадиях производства;
- h) подробные сведения об особых проблемах; подписанное разрешение на любое отклонение от производственной рецептуры и технологических инструкций;
- i) утверждение ответственным за технологические операции лицом.

Примечание. Если валидированный процесс подвергается постоянному мониторингу и контролю, то автоматически создаваемые отчеты могут ограничиваться кратким резюме о соответствии и отчетами об отклонениях/несоответствиях спецификации.

Протокол упаковки серии

4.21. На каждую произведенную серию или часть серии следует сохранять протокол упаковки серии. Он должен основываться на соответствующих частях инструкций по упаковке.

Протокол упаковки серии должен включать в себя следующие данные:

- a) наименование и номер серии препарата;
- b) дату (даты) и время проведения операций по упаковке;
- c) фамилию(и) (инициалы) оператора(ов) каждой основной технологической операции и, при необходимости, лица, проверившего каждую из этих операций;
- d) протоколы проверок идентичности и соответствия инструкциям по упаковке, включая результаты контроля в процессе производства;
- e) подробные сведения об осуществленных операциях по упаковке, включая ссылки на использованное оборудование и упаковочные линии;
- f) при возможности, образцы использованного печатного упаковочного материала, включая образцы, демонстрирующие нумерацию серии, нанесение срока годности и любых дополнительных печатных надписей;
- g) подробные сведения об особых проблемах или необычных происшествиях; подписанное разрешение на любое отклонение от инструкций по упаковке;
- h) количество и ссылку на номер или наименование всех печатных упаковочных материалов и нерасфасованной продукции, выданных, использованных, уничтоженных или возвращенных на склад, а также количество готового препарата для составления соответствующего баланса. Если в процессе упаковки существует надежный электронный контроль, может быть обосновано отсутствие такой информации.
- i) утверждение ответственным за операции упаковки лицом.

ИНСТРУКЦИИ И ПРОТОКОЛЫ

Приемка

4.22. На приемку каждой поставки каждого исходного сырья (в том числе нерасфасованной, промежуточной или готовой продукции), а также первичных, вторичных и печатных упаковочных материалов должны быть письменные инструкции и протоколы.

4.23 Протоколы приемки должны содержать:

- a) наименование материала в накладной и на таре;
- b) внутризаводское наименование и/или код материала (если оно отличается от наименования по пункту a);
- c) дату приемки;
- d) наименование поставщика и наименование производителя;
- e) номер серии производителя или справочный номер;
- f) общее количество полученных единиц упаковок;
- g) номер серии, присвоенный после приемки;
- h) любые существенные комментарии.

4.24. Следует разработать письменные инструкции по внутризаводской маркировке, карантину и хранению исходного сырья, упаковочных и, если необходимо, других материалов.

Отбор проб

4.25. Следует иметь письменные инструкции для отбора проб, содержащие сведения об используемых методах и оборудовании, количествах, которые должны быть отобраны, и любых подлежащих соблюдению мерах предосторожности во избежание контаминации материала или любого ухудшения его качества.

Проведение испытаний

4.26. Следует иметь письменные методики испытания сырья и продукции на различных стадиях производства, описывающие методы и используемое оборудование. Проведенные испытания должны быть оформлены документально.

Прочее

4.27. Следует иметь письменные процедуры, устанавливающие порядок разрешения и отбраковки сырья и продукции, в частности, выдачи уполномоченным(и) лицом (лицами) разрешения на выпуск готовой продукции. Уполномоченное лицо должно иметь в своем распоряжении все протоколы. Должна быть система для указания особых наблюдений и каких-либо внесенных в критические данные изменений.

4.28. Следует вести и сохранять протоколы реализации каждой серии продукции в целях облегчения отзыва этой серии в случае необходимости.

4.29. Следует иметь письменные руководства, процедуры, правила, отчеты и относящиеся к ним протоколы предпринятых действий или сделанных заключений в отношении:

- валидации и квалификации процессов, оборудования и систем;
- монтажа и калибровки оборудования;
- переноса технологий;
- технического обслуживания, очистки и дезинфекции;
- вопросов персонала, включая перечень подписей, обучение по GMP и техническим вопросам, переодование и гигиенические требования, а также проверку эффективности обучения;
- контроля окружающей среды;
- борьбы с паразитами, вредными насекомыми и животными;
- претензий;
- отзывов;
- возвратов;
- контроля изменений;
- расследования отклонений и несоответствий;
- внутреннего аудита качества/соответствия требованиям GMP;
- обобщения протоколов (например, обзор качества продукции) при необходимости;
- аудита поставщиков.

4.30. Должны быть в наличии четкие инструкции по эксплуатации основных единиц производственного и аналитического оборудования.

4.31. Для наиболее важных или критических аналитических приборов, технологического оборудования и зон обработки продукции следует вести журналы, регистрируя в них в хронологическом порядке, при необходимости, использование зон, оборудования/методов, проведенные калибровки, техническое обслуживание, очистку или ремонт с указанием даты и лиц, выполнивших эти работы.

4.32. Следует вести учет документов в рамках системы управления качеством

5. ПРОИЗВОДСТВО

ПРИНЦИП

Технологические операции должны осуществляться по четко установленным процедурам; они должны отвечать принципам Правил надлежащего производства в целях получения продукции требуемого качества и соответствовать лицензии на производство и регистрационному доусе.

ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

5.1. Производственный процесс должен осуществляться и контролироваться квалифицированным персоналом.

5.2. Все действия, проводимые с *исходным сырьем*, материалами и продукцией, такие как приемка и карантин, отбор проб, хранение, маркировка, выдача в производство, технологический процесс, упаковка и реализация, следует осуществлять согласно письменным процедурам или инструкциям и, при необходимости, оформлять документально.

5.3. Все поступающие *исходное сырье* и материалы должны быть проверены, чтобы гарантировать, что поставка соответствует заказу. Контейнеры при необходимости должны быть очищены и маркированы с указанием требуемой информации.

5.4. Повреждения контейнеров и любые другие проблемы, которые могут неблагоприятно повлиять на качество *исходного сырья* и материалов, должны быть расследованы, оформлены документально, а информация о них должна быть доложена в службу контроля качества.

5.5. Поступающие *исходное сырье*, материалы и готовую продукцию немедленно после приемки или обработки вплоть до выдачи разрешения на использование или реализацию следует содержать в карантине с помощью отдельного хранения или соответствующих административных мероприятий.

5.6. Если закупается промежуточная и нерасфасованная продукция, то с ней при приемке следует обращаться как с исходным сырьем.

5.7. Все *исходное сырье*, материалы и продукцию следует хранить в соответствующих условиях, установленных производителем, в определенном порядке, обеспечивающем разделение по сериям и оборачиваемость складского запаса.

5.8. Необходимо проводить проверки выходов и сопоставление количеств, чтобы гарантировать, что нет отклонений, превышающих допустимые пределы.

5.9. Не допускается одновременное или последовательное проведение операций с различными продуктами в одном и том же помещении за исключением тех случаев, когда не существует риска перепутывания или перекрестной контаминации.

5.10 Продукция, *исходное сырье* и материалы должны быть защищены от микробной и другой контаминации на всех стадиях производства.

5.11. При работе с сухим *исходным сырьем*, материалами и продукцией необходимо принимать особые меры предосторожности по предотвращению образования и распространения пыли. Это особенно важно при обращении с сильнодействующими и сенсibiliзирующими веществами.

5.12. В течение всего времени процесса производства все используемые *исходное сырье*, материалы, контейнеры для нерасфасованной продукции, основные единицы оборудования и, при необходимости, помещения должны быть маркированы этикетками или иным способом с указанием производимой продукции или обрабатываемого сырья и материалов, а также их активности (если это необходимо) и номера серии. Там, где это приемлемо, такая маркировка должна также указывать стадию технологического процесса.

5.13. Этикетки, прикрепленные к контейнерам, оборудованию или помещениям, должны быть четкими, однозначными, установленной на предприятии формы. Часто полезно в дополнение к информации на этикетках для указания статуса (например: в карантине, принято, отбраковано, чистое и др.) использовать цвета.

5.14. Должны быть проведены проверки, гарантирующие надлежащее соединение трубопроводов и других частей оборудования, применяемых для транспортирования продукции из одной зоны в другую.

5.15. Насколько это возможно, следует избегать любого отклонения от инструкций или методик. Если произошло отклонение от них, то оно должно быть письменно санкционировано

лицом, имеющим соответствующие полномочия, с привлечением при необходимости службы контроля качества.

5.16. Доступ в производственные помещения должен быть разрешен только персоналу, имеющему право доступа в них.

5.17. Как правило, в зонах и на оборудовании, предназначенных для производства лекарственных препаратов, не допускается производство продукции немедицинского назначения.

ПРЕДОТВРАЩЕНИЕ ПЕРЕКРЕСТНОЙ КОНТАМИНАЦИИ ПРИ ПРОИЗВОДСТВЕ

5.18. Должна быть исключена контаминация исходного сырья или продукции другим сырьем или продукцией. Этот риск случайной перекрестной контаминации возникает в результате неконтролируемого распространения пыли, газов, паров, аэрозолей или организмов, в результате обработки материалов и продукции, вследствие наличия остатков на оборудовании и на одежде персонала. Степень риска меняется в зависимости от типа контаминанта и контаминируемой продукции. К наиболее опасным контаминантам относятся сильно сенсибилизирующие вещества, биологические препараты, содержащие живые микроорганизмы, определенные гормоны, цитотоксические препараты и другие сильнодействующие вещества. Наиболее опасной является контаминация препаратов, предназначенных для инъекций, а также препаратов, принимаемых в больших дозах и/или длительное время.

5.19. Для предотвращения перекрестной контаминации следует предусмотреть соответствующие технические и организационные меры, например:

- a) производство в выделенных зонах (обязательное для таких продуктов, как пенициллины, живые вакцины, препараты, содержащие живые бактерии, и некоторые другие биологические препараты) или производство по принципу *производственных циклов* (кампаний с разделением во времени) с последующей соответствующей очисткой;
- b) организация воздушных шлюзов и вытяжных устройств;
- c) сведение к минимуму риска контаминации, вызываемого рециркуляцией или повторным поступлением необработанного или недостаточно обработанного воздуха;
- d) хранение защитной одежды внутри зон, где обрабатывается продукция, создающая особенно большой риск перекрестной контаминации;
- e) применение методов очистки и деконтаминации с известной эффективностью, так как неэффективно очищенное оборудование обычно является источником перекрестной контаминации;
- f) использование «закрытых систем» производства;
- g) контроль наличия остатков и применение этикеток, указывающих статус очистки оборудования.

5.20. Мероприятия по предотвращению перекрестной контаминации и их эффективность следует периодически проверять в соответствии с утвержденными инструкциями.

ВАЛИДАЦИЯ

5.21. Исследования по валидации должны подкреплять Правила надлежащего производства; их следует проводить в соответствии с установленными процедурами. Результаты и заключения должны быть оформлены документально.

5.22. При введении новой производственной рецептуры или нового метода производства должны быть предприняты шаги, демонстрирующие их пригодность для серийного производства. Должно быть доказано, что данный процесс при использовании предусмотренных материалов и оборудования позволяет постоянно производить продукцию требуемого качества.

5.23. Существенные изменения производственного процесса, включая любое изменение обо-

рудования или *исходного сырья* и материалов, которое может повлиять на качество продукции и/или воспроизводимость процесса, должны пройти валидацию.

5.24. Процессы и процедуры следует подвергать периодической критической повторной валидации для постоянного подтверждения достижения требуемых результатов.

ИСХОДНОЕ СЫРЬЕ

5.25. Закупка исходного сырья является ответственной операцией, в которую должен быть вовлечен персонал, располагающий подробными и полными сведениями о поставщиках.

5.26. Исходное сырье следует закупать только у утвержденных поставщиков, указанных в соответствующей спецификации, и по возможности непосредственно у производителя. Рекомендуется, чтобы спецификации, установленные производителем на исходное сырье, были согласованы с поставщиками. Все аспекты производства и контроля исходного сырья в отношении требований к обращению, маркировке, упаковке, процедурам отбраковки, а также рассмотрению претензий должны быть согласованы между производителем и поставщиком.

5.27. В каждой поставке следует проверять целостность упаковки и пломб, соответствие сведений, указанных в накладной, этикеткам поставщика.

5.28. Если одна поставка сырья состоит из различных серий, то каждую серию необходимо рассматривать как отдельную в отношении отбора проб, проведения испытаний и выдачи разрешения на использование.

5.29. Находящееся в складской зоне исходное сырье должно быть соответствующим образом маркировано (см. пункт 5.13 части I *настоящего Руководства*). Этикетки должны содержать, по крайней мере, следующую информацию:

- присвоенное наименование продукции и при необходимости внутризаводской код;
- номер серии, присвоенный при приемке;
- при необходимости статус содержимого (например: в карантине, на испытании, разрешено, отбраковано);
- при необходимости срок годности или дату, после которой требуется повторный контроль.

Если используются полностью компьютеризированные системы хранения, то вышеуказанная информация не обязательно должна содержаться в разборчивой форме на этикетке.

5.30. Идентичность содержимого каждого контейнера с исходным сырьем должна быть гарантирована с помощью соответствующих процедур и мероприятий. Контейнеры с нерасфасованной продукцией, из которых были отобраны пробы, должны быть промаркированы (см. пункт 6.13 части I *настоящего Руководства*).

5.31. Следует использовать только то исходное сырье, которое разрешено службой контроля качества и имеет не истекший срок годности.

5.32. Исходное сырье должно выдаваться только специально назначенными лицами в соответствии с письменной процедурой, чтобы гарантировать, что нужное сырье точно отвшено или отмерено в чистую и надлежащим образом маркированную тару.

5.33. Следует проводить независимую проверку каждого выданного исходного сырья, а также его массы или объема; эта проверка должна быть оформлена документально.

5.34. Исходное сырье, выданное для каждой серии, следует хранить в одном месте и четко маркировать как таковое.

ТЕХНОЛОГИЧЕСКИЕ ОПЕРАЦИИ: ПРОМЕЖУТОЧНАЯ И НЕРАСФАСОВАННАЯ ПРОДУКЦИЯ

5.35. Перед началом любой технологической операции должны быть приняты меры, гарантирующие, что рабочая зона и оборудование являются чистыми и свободными от любого исходного сырья, продукции, остатков продукции или документации, не требующихся для запланированной операции.

5.36. Промежуточную и нерасфасованную продукцию следует хранить в надлежащих условиях.

5.37. Критические процессы должны пройти валидацию (см. пункты 5.21–5.24 – «Валидация» – части I *настоящего Руководства*).

5.38. Должен быть проведен и оформлен документально весь необходимый контроль в процессе производства и контроль производственной среды.

5.39. Любое существенное отклонение от ожидаемого выхода должно быть оформлено документально и исследовано.

УПАКОВОЧНЫЕ МАТЕРИАЛЫ

5.40. Закупке и контролю первичных и печатных упаковочных материалов, а также обращению с ними следует уделять такое же внимание, как и исходному сырью.

5.41. Особое внимание следует уделять печатным материалам. Их следует хранить в безопасных условиях, исключающих доступ посторонних лиц. Разрезанные этикетки и другие разрозненные материалы должны храниться и транспортироваться отдельно в закрытой таре, исключающей их перепутывание. Разрешение на использование упаковочных материалов должно выдаваться только специально назначенными лицами в соответствии с утвержденной и документально оформленной инструкцией.

5.42. Каждой поставке или серии первичных или печатных упаковочных материалов должен быть присвоен специальный номер или отличительный знак.

5.43. Просроченные или непригодные к использованию печатные или первичные упаковочные материалы должны быть уничтожены с оформлением протокола.

ОПЕРАЦИИ ПО УПАКОВКЕ

5.44. При составлении планов операций по упаковке особое внимание должно быть уделено сведению к минимуму риска перекрестной контаминации, перепутывания или подмены. Не допускается упаковывать продукцию различных видов в непосредственной близости друг от друга за исключением случаев, предусматривающих физическое разделение.

5.45. Перед началом операций по упаковке должны быть предприняты меры, гарантирующие, что рабочая зона, упаковочные линии, печатные машины и другое оборудование являются чистыми и не содержат любые использовавшиеся ранее препараты, материалы или документы, если они не требуются для запланированной операции. Очистку линии следует проводить согласно соответствующему проверочному листу.

5.46. Наименование и номер серии упаковываемой продукции должны быть указаны на каждом упаковочном месте или линии.

5.47. При поступлении продукции и упаковочных материалов на участок упаковки следует проверить их количество, идентичность и соответствие инструкциям по упаковке.

5.48. Контейнеры, подготовленные для фасовки, должны быть чистыми. Следует уделять внимание предотвращению и устранению любой контаминации, такой как осколки стекла и металлические частицы.

5.49. После наполнения и укупоривания продукции ее этикетирование следует выполнять как можно быстрее. Если это невозможно, то следует принять необходимые меры, гарантирующие, что не произойдет перепутывания или ошибочного этикетирования.

5.50. Правильность выполнения любых печатных операций (например, нанесения номеров серий, срока годности), осуществляемых либо как отдельная технологическая операция, либо в процессе упаковки, следует тщательно контролировать и оформлять документально. Особое внимание следует уделять ручной маркировке, которую следует регулярно проверять.

5.51. Особые меры предосторожности должны соблюдаться при использовании разрезанных этикеток и нанесении штампов вне линии упаковки. Для предотвращения перепутывания печатного материала предпочтительнее использовать этикетки в рулоне вместо разрезанных этикеток.

5.52. Следует проводить проверки, гарантирующие, что все электронные устройства считывания кода, счетчики этикеток и аналогичные устройства работают правильно.

5.53. Маркировка упаковочных материалов, нанесенная с помощью печати или методом тиснения, должна быть отчетливой и устойчивой к выцветанию или стиранию.

5.54. При контроле процесса упаковки продукции на линии следует проверять, как минимум, следующее:

- a) общий внешний вид упаковок;
- b) комплектность упаковок;
- c) использование соответствующих видов продукции и упаковочных материалов;
- d) правильность нанесения любой маркировки;
- e) правильность работы контрольных устройств на линии.

Образцы, взятые с упаковочной линии, не следует возвращать повторно на линию.

5.55. Если при упаковке продукции возникли непредвиденные обстоятельства, она может быть возвращена в производство только после специальной проверки, проведения расследования и с разрешения лица, имеющего соответствующие полномочия. Указанные действия должны быть оформлены в виде протокола, который следует хранить в установленном порядке.

5.56. При существенном или необычном расхождении, установленном во время составления баланса между количеством нерасфасованной продукции, печатного упаковочного материала и числом произведенных единиц готовой продукции, следует провести расследование и удовлетворительно объяснить обстоятельства до выдачи разрешения на выпуск.

5.57. После завершения операций по упаковке любые оставшиеся упаковочные материалы с нанесенным на них номером серии должны быть уничтожены с последующим составлением протокола. Возврат на склад немаркированных упаковочных материалов производят в соответствии с утвержденной процедурой.

ГОТОВАЯ ПРОДУКЦИЯ

5.58. До выдачи разрешения на реализацию готовая продукция должна содержаться в карантине в условиях, установленных производителем.

5.59. Порядок оценки готовой продукции и документации, которая необходима для получения разрешения на выпуск, приведены в разделе 6 («Контроль качества») *настоящего Руководства*.

5.60. После выдачи разрешения на выпуск готовая продукция должна храниться как пригодный для реализации запас в условиях, установленных производителем.

ОТБРАКОВАННЫЕ, ПОВТОРНО ИСПОЛЬЗОВАННЫЕ И ВОЗВРАЩЕННЫЕ МАТЕРИАЛЫ

5.61. Отбракованные материалы и продукция должны иметь четкую маркировку и храниться отдельно в зонах с ограниченным доступом. Они подлежат возврату поставщику, переработке (если это допустимо) или уничтожению. Любые выполненные действия должны быть оформлены документально и утверждены лицами, имеющими соответствующие полномочия.

5.62. Переработка отбракованной продукции допускается в исключительных случаях при условии отсутствия ухудшения качества готовой продукции и выполнения всех требований спецификаций. Переработку осуществляют в соответствии с утвержденными процедурами после оценки возможного риска с последующим оформлением протокола переработки.

5.63. Введение всей серии или части предыдущих серий требуемого качества в серию такой же продукции на определенной стадии производства допускается только после получения предварительного разрешения. Такое введение следует осуществлять в соответствии с установленной процедурой после оценки возникающих рисков, включая любое возможное влияние на срок годности. Деятельность по такому введению следует оформлять документально.

5.64. Необходимость дополнительного контроля любой готовой продукции, прошедшей переработку, или продукции, в которую была включена регенерированная продукция, определяет служба контроля качества.

5.65 Возвращенная с рынка продукция, над которой был утрачен контроль со стороны производителя, должна быть уничтожена, если не подтверждено соответствие ее качества установленным требованиям. Решение о повторной продаже, перемаркировке или повторном использовании может быть принято только после специального анализа, проведенного службой контроля качества в соответствии с письменной процедурой. При этом необходимо учитывать характер продукции, ее предысторию и состояние, соблюдение специальных условий хранения и время, прошедшее с даты выпуска. При любых сомнениях в отношении качества продукции не допускается ее повторное использование или повторный выпуск, но допускается ее химическая переработка с целью регенерации активных ингредиентов. Все выполняемые действия должны быть оформлены документально.

6. КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

ПРИНЦИП

Контроль качества относится к отбору проб, спецификациям и проведению испытаний. Он также связан с организацией, документальным оформлением и процедурами выдачи разрешений, которые гарантируют, что проведены необходимые испытания и что исходное сырье не было разрешено для использования, а продукция не была разрешена для выпуска или поставки прежде, чем их качество было признано удовлетворительным. Контроль качества не ограничивается лабораторными работами, он должен быть вовлечен в принятие всех решений, касающихся качества продукции. основополагающим принципом для удовлетворительной работы службы контроля качества считается его независимость от производственных подразделений (см. также часть I *настоящего Руководства*).

ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

6.1. Каждый держатель лицензии на производство лекарственных средств должен иметь отдел контроля качества. Этот отдел должен быть независимым от других подразделений. Руководитель этого отдела должен иметь соответствующую квалификацию и опыт, в его распоряжении должна находиться одна или несколько контрольных лабораторий. Отдел должен быть обеспечен достаточными ресурсами, чтобы гарантировать, что все мероприятия по контролю качества проводятся эффективно и надежно.

6.2. Основные обязанности руководителя отдела контроля качества обобщены в разделе 2 части I *настоящего Руководства*. Служба контроля качества в целом может иметь также и другие обязанности, такие как разработка, валидация и обеспечение выполнения всех процедур по контролю качества, хранение контрольных образцов *исходного сырья*, материалов и препаратов, обеспечение правильной маркировки упаковок с исходным сырьем и препаратами, наблюдение за стабильностью продукции, участие в расследовании претензий в отношении качества продукции и т. д. Все эти операции следует осуществлять в соответствии с утвержденными инструкциями и при необходимости оформлять документально.

6.3. При оценке качества готовой продукции следует рассматривать все относящиеся к делу факторы, включая условия производства, результаты контроля в процессе производства, обзор производственной документации (включая документацию на упаковку), соответствие спецификациям на готовую продукцию и проверку окончательной упаковки готовой продукции.

6.4. Персонал отдела контроля качества должен иметь доступ в производственные зоны для отбора проб и проведения исследований, при необходимости.

ПРАВИЛА НАДЛЕЖАЩЕГО ЛАБОРАТОРНОГО КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА

6.5. Помещения и оборудование контрольных лабораторий должны соответствовать общим и специальным требованиям, предъявляемым к зонам контроля качества, приведенным в разделе 3 части I *настоящего Руководства*

6.6. Персонал, помещения и оборудование лабораторий должны соответствовать виду и объему производства. В отдельных случаях допускается использование сторонних лабораторий при условии выполнения ими требований, изложенных в разделе 7 («Деятельность, передаваемая на аутсорсинг») части I *настоящего Руководства*, и внесения соответствующих записей в протоколы контроля качества.

Документация

6.7. Документация контрольных лабораторий должна соответствовать требованиям, изложенным в разделе 4 части I *настоящего Руководства*. Основная часть этой документации относится к контролю качества. Всегда должна быть готова к представлению в отдел контроля качества следующая документация:

- спецификации;
- процедуры отбора проб;
- методики и протоколы проведения испытаний (в т. ч. аналитические операционные листы и/или лабораторные журналы);
- аналитические отчеты и/или сертификаты;
- результаты мониторинга среды в производственных помещениях, при необходимости;
- протоколы валидации методик испытаний, при необходимости;
- процедуры и протоколы калибровки приборов и технического обслуживания оборудования.

6.8. Любая документация по контролю качества, относящаяся к протоколам серий продукции, должна храниться в течение одного года после истечения срока годности серии и в течение не менее пяти лет после оценки соответствия серии уполномоченным лицом в установленном порядке (*пункт 2.4, подпункт с части I настоящего Руководства*).

6.9. Для некоторых видов данных (например, результатов аналитических испытаний, выхода готовой продукции, параметров производственной среды и т. п.) целесообразно хранить протоколы в виде, позволяющем оценивать тенденции изменения параметров.

6.10. В дополнение к информации, являющейся частью протокола серии, должны сохраняться и быть легко доступны другие первичные данные, зафиксированные в таких документах, как лабораторные журналы и/или протоколы.

Отбор проб

6.11. Отбор проб следует осуществлять в соответствии с утвержденными письменными инструкциями, которые определяют:

- способ отбора пробы;
- используемое оборудование;
- количество пробы, которое должно быть отобрано;

- инструкции по любому требуемому разделению пробы;
- тип и состояние тары, используемой для пробы;
- маркировку тары с отобранными пробами;
- любые подлежащие соблюдению особые меры предосторожности, особенно при отборе проб стерильных или вредных веществ;
- условия хранения;
- инструкции по очистке и хранению оборудования для отбора проб.

6.12. Переданные для испытаний контрольные образцы должны представлять собой представительную выборку серии исходного сырья или продукции. Возможен также отбор других проб для контроля наиболее уязвимых частей процесса (например, его начала или окончания).

6.13. На маркировке тары с отобранными пробами должны быть указаны ее содержимое, номер серии, дата отбора проб, а также обозначение упаковки, из которой эти пробы были отобраны.

6.14. Дополнительные требования в отношении контрольных и архивных образцов приведены в Приложении 19 *настоящего Руководства*.

Проведение испытаний

6.15. Аналитические методики должны быть валидированы. Все испытания, приведенные в регистрационном досье, должны быть проведены в соответствии с утвержденными методиками.

6.16. Полученные результаты испытаний должны быть оформлены документально с тщательной проверкой всех внесенных данных. Все расчеты следует тщательно проверять.

6.17. Проводимые испытания следует регистрировать с указанием в протоколе, по крайней мере, следующих данных:

- а) наименование исходного сырья или продукции и, при необходимости, лекарственной формы;
- б) номер серии и, при необходимости, наименование производителя и/или поставщика;
- в) ссылка на соответствующие спецификации и процедуры испытаний;
- г) результаты испытаний, в том числе наблюдения, вычисления и ссылки на все сертификаты анализов;
- д) даты проведения испытаний;
- е) фамилии и инициалы лиц, проводивших испытание;
- ж) фамилии и инициалы лиц, проверивших проведение испытаний и результаты вычислений, при необходимости;
- з) четкое заключение о выдаче разрешения или отбраковке продукции (или другое решение о статусе продукции), дата и подпись ответственного лица.

6.18. Весь контроль в процессе производства, включая и тот, который выполняется в производственной зоне производственным персоналом, необходимо осуществлять в соответствии с методиками, утвержденными службой контроля качества, а его результаты должны быть оформлены документально.

6.19. Особое внимание следует уделять качеству лабораторных реактивов, мерной лабораторной посуды и титрованных растворов, стандартных образцов и питательных сред. Их приготовление и подготовка должны соответствовать требованиям инструкций, утвержденных в установленном порядке.

6.20. Лабораторные реактивы, предназначенные для длительного использования, должны иметь маркировку с указанием даты приготовления и с подписями исполнителей. На этикетке должен быть указан срок годности нестабильных реактивов и питательных сред и специфические условия их хранения. Для титрованных растворов следует указывать дату последнего установления титра и соответствующий поправочный коэффициент.

6.21. При необходимости на таре следует указывать дату приемки каждого вещества, используемого для проведения испытаний (например, реактивов и стандартных образцов), с соответствующими инструкциями по его использованию и хранению. В некоторых случаях после приемки или перед использованием реактива может возникнуть необходимость проведения его испытания на идентичность и/или другого испытания.

6.22. Животных, используемых для контроля компонентов, исходного сырья или продукции, следует, при необходимости, помещать в карантин перед началом работы с ними. Уход за животными и их контроль должны быть организованы так, чтобы обеспечить их пригодность для использования по назначению. Животные должны быть маркированы, а данные о предшествующей работе с ними должны быть оформлены документально.

Программа продолжающегося испытания стабильности

6.23. После размещения на рынке стабильность лекарственного препарата следует контролировать согласно соответствующей программе, действующей на постоянной основе и позволяющей выявить любую проблему со стабильностью препарата данного состава в потребительской упаковке (например, изменения уровней примесей или профиля растворения).

6.24. Цель программы продолжающегося испытания стабильности состоит в том, чтобы контролировать продукцию в течение всего срока ее годности и определить, что препарат при хранении в условиях, указанных в маркировке, остается (и можно предполагать, что останется) соответствующим спецификациям.

6.25. Вышеуказанные требования относятся, главным образом, к готовым лекарственным препаратам в потребительской упаковке, но следует также обратить внимание на включение в программу нерасфасованной продукции. Например, если нерасфасованную продукцию хранят длительное время до упаковки и/или передачи с производственного участка на участок упаковки, то следует изучить и оценить влияние таких условий на стабильность готовой продукции. Более того, следует обратить внимание на промежуточную продукцию, которая хранится и используется в течение длительного периода. Исследование стабильности лекарственного препарата, который готовится непосредственно перед применением, осуществляют на этапе разработки препарата; таким образом, нет необходимости контролировать ее с помощью программы продолжающегося испытания стабильности. Однако контроль стабильности такого препарата, в случае необходимости, может проводиться.

6.26. Программа продолжающегося испытания стабильности должна быть оформлена в документальном виде согласно общим правилам раздела 4 части I *настоящего Руководства*, а результаты работы оформлены в виде отчета. Оборудование, используемое для продолжающегося испытания стабильности (в частности, климатические камеры), должно пройти квалификацию и обслуживаться в соответствии с общими правилами раздела 3 части I и Приложения 15 *настоящего Руководства*.

6.27. Отчет о работе по программе продолжающегося испытания стабильности должен включать в себя весь период до истечения срока годности продукции и содержать следующие данные (но не ограничиваться ими):

- номер(а) серии(й) для различных дозировок и разных размеров серий, если это применимо;
- данные о физических, химических, микробиологических и биологических методах испытаний;
- критерии приемлемости;
- ссылки на методы испытаний;
- описание системы укупорки контейнера;
- частоту испытаний (точки контроля во времени);

- описание условий хранения (следует использовать стандартизированные условия *нормативных документов государств-членов Таможенного союза* для длительного испытания стабильности, соответствующие данным маркировки);
- другие необходимые показатели, специфические для данного лекарственного препарата.

6.28. Отчет о работе по программе продолжающегося испытания стабильности может отличаться от отчета о первоначальном длительном испытании стабильности, представленного в регистрационном досье, при условии обоснования и документального оформления в отчете (например, отличия в частоте испытаний или изменения при актуализации рекомендаций *нормативных документов государств-членов Таможенного союза*).

6.29. Число серий и периодичность испытаний должны обеспечивать достаточный объем данных для проведения анализа тенденций изменения. Если не обосновано иное, то в программу испытаний стабильности ежегодно следует включать, как минимум, одну серию произведенного препарата в каждой дозировке и в каждом виде первичной упаковки (исключением являются случаи, когда в течение года не произведено ни одной серии). В случае лекарственных препаратов, для продолжающегося испытания стабильности которых необходимо проведение испытаний с использованием животных и не существует альтернативных валидированных методик, частоту испытаний можно устанавливать с использованием оценки «риск-польза». При наличии в протоколе научного обоснования может использоваться принцип захвата в область ограничивающих значений (*брекетинга*) и построения матриц.

6.30. В некоторых случаях в программу продолжающегося испытания стабильности следует включать дополнительные серии. Например, продолжающееся испытание стабильности следует проводить после любого значительного изменения или значительного отклонения в процессе производства или упаковки. Это же относится и к любым операциям по повторной обработке, переработке или регенерации.

6.31. Результаты продолжающегося испытания стабильности должны быть доступны ключевому персоналу и особенно уполномоченному(ым) лицу (лицам). Если продолжающееся изучение стабильности осуществляется на другом участке, находящемся вне участка производства нерасфасованной или готовой продукции, то между участвующими сторонами должно быть оформлено письменное соглашение. Результаты продолжающегося испытания стабильности должны находиться на производственном участке для проверки со стороны уполномоченного органа.

6.32. Следует анализировать случаи выхода за пределы спецификации и существенные нетипичные тенденции. Любой подтвержденный выход за пределы спецификации или существенные негативные тенденции должны доводиться до сведения соответствующих уполномоченных органов. В соответствии с требованиями раздела 8 части I настоящего Руководства, а также при консультации с соответствующими уполномоченными органами следует рассмотреть возможные действия в отношении серий, находящихся на рынке.

6.33. Следует документально оформлять и дополнять заключения по всем полученным данным, включая промежуточные выводы по программе продолжающегося испытания стабильности. Указанное заключение следует подвергать периодическому обзору.

7. ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ, ПЕРЕДАВАЕМАЯ НА АУТСОРСИНГ

ПРИНЦИП

Любая деятельность, на которую распространяется настоящее Руководство и которая передана на аутсорсинг, должна быть надлежащим образом определена, согласована и проконтролирована во избежание разночтений, способных привести к неудовлетворительному качеству продукции или выполнения работ. Контракт между заказчиком и исполнителем должен быть оформлен в письменном виде с указанием четко определенных обязанностей каждой из сторон. Система

управления качеством заказчика должна точно определять порядок действий и ответственность уполномоченного лица за подтверждение соответствия каждой серии продукции установленным требованиям для выпуска каждой серии продукции.

Примечание. Требования, приведенные в данном разделе, устанавливают ответственность производителей перед уполномоченными органами *государств-членов Таможенного союза* в плане регистрации лекарственных препаратов и выдачи лицензии на производство. Они не устанавливают ответственность исполнителя и заказчика перед потребителем, которая регулируется другими соответствующими нормативными правовыми актами *государств-членов Таможенного союза*.

ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

7.1. Деятельность, передаваемая на аутсорсинг, должна быть оформлена письменным контрактом, который должен включать в себя описание продукции или работ, с которыми связана деятельность, передаваемая на аутсорсинг, и все связанные с такой деятельностью технические соглашения.

7.2. Все соглашения о деятельности, передаваемой на аутсорсинг, включая любые предложенные изменения технических или иных контрактов, должны отвечать действующему законодательству *государств-членов Таможенного союза* и регистрационному досье на соответствующую продукцию, когда это применимо.

7.3. Если держатель регистрационного удостоверения и производитель не являются одной организацией, между ними должен быть заключен соответствующий контракт, в котором учтены принципы, описанные в настоящем разделе.

ЗАКАЗЧИК

7.4. Фармацевтическая система качества заказчика должна включать в себя контроль и проверку любой деятельности, переданной на аутсорсинг. Заказчик гарантирует наличие процедур, обеспечивающих контроль деятельности, переданной на аутсорсинг. Эти процедуры должны включать принципы управления рисками для качества.

7.5. До передачи деятельности на аутсорсинг заказчик является ответственным за оценку законности, пригодности и компетентности исполнителя в отношении успешного выполнения соответствующих работ. Заказчик также отвечает за включение в контракт положений, обеспечивающих выполнение требований настоящего Руководства.

7.6. Заказчик должен предоставить исполнителю всю информацию и сведения, необходимые для правильного выполнения предусмотренных в контракте работ согласно действующему законодательству *государств-членов Таможенного союза* и соответствующему регистрационному досье на лекарственный препарат. Заказчик должен гарантировать, что исполнитель полностью осведомлен обо всех связанных с продукцией или работой проблемах, которые могут представлять опасность для его помещений, оборудования, персонала, другого исходного сырья или другой продукции.

7.7. Заказчик должен контролировать и проверять действия исполнителя, а также внедрение им любого необходимого улучшения.

7.8. Заказчик является ответственным за рассмотрение и оценку отчетов и результатов, связанных с деятельностью, переданной на аутсорсинг. Он должен также самостоятельно или на основании подтверждения уполномоченного лица исполнителя гарантировать, что вся продукция и материалы, поставленные ему исполнителем, были произведены в соответствии с GMP и регистрационным досье.

ИСПОЛНИТЕЛЬ

7.9. Исполнитель должен иметь соответствующие помещения, оборудование, необходимые знания, опыт и компетентный персонал для надлежащего выполнения работ, порученных ему заказчиком.

7.10. Исполнитель должен гарантировать, что вся предоставленная ему продукция, *исходное сырье* или материалы и сведения пригодны для предусмотренной цели.

7.11. Исполнитель не должен привлекать субподрядчиков для выполнения работ, порученных ему по контракту, без предварительного рассмотрения и согласования с заказчиком. При заключении соглашения между исполнителем и субподрядчиком должна быть обеспечена гарантия того, что информация, включая сведения об оценке соответствия субподрядчика, предоставляется таким же образом, как между первоначальными заказчиком и исполнителем.

7.12. Исполнитель не должен производить несанкционированные изменения, выходящие за рамки контракта, поскольку это может неблагоприятно повлиять на качество работ, проводимых для заказчика.

7.13. Исполнитель должен сознавать, что работы, передаваемые на аутсорсинг, включая проведение анализа по контракту, подлежат проверке уполномоченными органами.

КОНТРАКТ

7.14. Между заказчиком и исполнителем должен быть составлен контракт, в котором следует определить их взаимные обязательства и процедуры передачи информации, связанные с деятельностью, передаваемой на аутсорсинг. Технические аспекты контракта должны составляться компетентными лицами, имеющими соответствующие знания, связанные с деятельностью, передаваемой на аутсорсинг, и GMP. Все соглашения о деятельности, передаваемой на аутсорсинг, должны соответствовать действующему законодательству *государств-членов Таможенного союза*, регистрационному досье на лекарственный препарат и быть согласованы обеими сторонами.

7.15. В контракте должно быть четко указано, кто отвечает за каждый этап деятельности, передаваемой на аутсорсинг, например: за управление знаниями, перенос технологии, обеспечение цепи поставок, заключение субподрядного договора, закупку *исходного сырья*, материалов и их качество, проведение испытаний и выдачу разрешения на использование *исходного сырья* и материалов, проведение производства и контроля качества (включая контроль в процессе производства, отбор образцов и их анализ).

7.16. Все протоколы, связанные с деятельностью, передаваемой на аутсорсинг, например протоколы производства, анализа и реализации продукции, а также соответствующие контрольные образцы должны храниться у заказчика или должны быть ему доступны. Любые протоколы, относящиеся к оценке качества продукции, в случае предъявления претензий, предполагаемого брака или при расследовании в случае предположения о фальсификации продукции должны быть доступны заказчику и точно определены в его соответствующих процедурах.

7.17. В контракте должно быть предусмотрено право заказчика на аудит передаваемой на аутсорсинг деятельности, которая выполняется исполнителем или его взаимно согласованными субподрядчиками.

8. ПРЕТЕНЗИИ И ОТЗЫВ ПРОДУКЦИИ

ПРИНЦИП

Все претензии и информация, касающиеся продукции с предполагаемым браком, должны быть тщательно проанализированы в соответствии с письменными процедурами. С целью выполнения требований законодательства *государств-членов Таможенного союза* на предприятии

должна быть создана система быстрого и эффективного отзыва с рынка продукции с явным или предполагаемым браком.

ПРЕТЕНЗИИ

8.1. На предприятии должен быть назначен сотрудник, имеющий в своем распоряжении необходимый персонал, ответственный за рассмотрение претензий и принятие решений. Если этот сотрудник не является уполномоченным лицом, то последнее должно быть поставлено в известность обо всех фактах предъявления претензий, расследований и отзывов продукции.

8.2. Действия по рассмотрению претензий на предположительно бракованную продукцию и по принятию решения об отзыве продукции должны быть изложены в соответствующих инструкциях.

8.3. Любая претензия, касающаяся брака продукции, должна быть документально оформлена со всеми подробностями и тщательно расследована. К этой работе обычно следует привлекать лицо, ответственное за контроль качества продукции.

8.4. Если брак обнаружен или предполагается в какой-то одной серии продукции, то должно быть принято решение о проверке других серий, чтобы установить, являются ли они также бракованными. Особое внимание следует уделить исследованию тех серий, которые могут содержать продукцию, полученную при переработке бракованной серии.

8.5. Решения и меры, принятые по любой претензии, должны быть зарегистрированы и включены в соответствующие протоколы серии.

8.6. Протоколы рассмотрения претензий следует регулярно анализировать с целью выявления специфических и повторяющихся факторов, требующих особого внимания и которые могут привести к отзыву продукции.

8.7. Особое внимание следует уделять оценке того, является ли причиной претензии фальсификация продукции.

8.8. Если производитель планирует действия, являющиеся следствием возможного нарушения Правил надлежащего производства, порчи продукции, выявления фальсифицированной продукции или других серьезных проблем, связанных с качеством продукции, должны быть проинформированы уполномоченные органы.

ОТЗЫВ ПРОДУКЦИИ

8.9. На предприятии должен быть назначен сотрудник, имеющий в своем распоряжении необходимый персонал, ответственный за своевременный отзыв продукции с рынка. Как правило, этот сотрудник должен быть независимым от служб реализации и маркетинга. Если этот сотрудник не является уполномоченным лицом, то последнее должно быть осведомлено обо всех фактах отзыва продукции.

8.10. Порядок отзыва продукции должен быть регламентирован письменной процедурой, которую следует регулярно проверять и при необходимости пересматривать.

8.11. Отзыв продукции должен осуществляться оперативно и в любое время.

8.12. Все уполномоченные органы всех стран, куда могла быть направлена продукция, должны быть немедленно информированы о принятии решения об отзыве продукции в связи с имеющимся или предполагаемым браком.

8.13. Протоколы реализации должны быть доступны лицу (лицам), ответственному(ым) за отзыв продукции, и содержать достаточную информацию об организациях оптовой торговли и прямых заказчиках (адреса, номера телефонов/факсов в рабочее и в нерабочее время, номера серий и объемы поставок), экспортных поставках и поставках образцов лекарственных препаратов.

8.14. Отозванную продукцию следует промаркировать и хранить отдельно в безопасной зоне вплоть до принятия решения о ее дальнейшем использовании или уничтожении.

8.15. Последовательность действий при отзыве продукции должна быть оформлена документально. Окончательный отчет должен содержать баланс между количеством поставленной и возвращенной продукции.

8.16. Эффективность мероприятий по отзыву продукции следует регулярно анализировать.

9. САМОИНСПЕКЦИЯ

ПРИНЦИП

Самоинспекция должна проводиться с целью проверки выполнения предприятием требований Правил надлежащего производства и планирования необходимых корректирующих действий.

9.1. Помещения, оборудование, документацию, технологический процесс, контроль качества, реализацию лекарственных препаратов, вопросы, касающиеся персонала, мероприятия по работе с претензиями и в отношении отзывов, а также деятельность по проведению самоинспекций следует регулярно анализировать в соответствии с заранее определенным графиком для проверки их соответствия принципам обеспечения качества.

9.2. Самоинспекция должна проводиться независимо и тщательно специально назначенным квалифицированным(ыми) лицом (лицами), состоящим(ими) в штате предприятия. При необходимости может быть проведен независимый аудит экспертами сторонних организаций.

9.3. Результаты самоинспекций должны быть оформлены документально. Отчеты, составленные по результатам самоинспекций, должны включать в себя всю полученную информацию и необходимые корректирующие действия (при необходимости). Действия, предпринимаемые по результатам проведенных самоинспекций, также следует оформлять документально.

ЧАСТЬ II

ОСНОВНЫЕ ТРЕБОВАНИЯ К АКТИВНЫМ (ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИМ) СУБСТАНЦИЯМ, ИСПОЛЬЗУЕМЫМ В КАЧЕСТВЕ ИСХОДНОГО СЫРЬЯ

1. ВВЕДЕНИЕ

Руководство по правилам надлежащего производства активных (фармацевтических) субстанций ранее существовало в виде Приложения 18 GMP. Держатели регистрационных удостоверений и производители готовых лекарственных препаратов должны использовать в качестве исходного сырья только те активные (фармацевтические) субстанции, которые произведены с соблюдением Правил надлежащего производства. Эти принципы для производства активных (фармацевтических) субстанций в виде детальных правил изложены в части II настоящего Руководства вместо приложения 18 GMP.

1.1. Цель

Данная часть Руководства предоставляет собой руководящие указания относительно Правил надлежащего производства (GMP) при производстве активных (фармацевтических) субстанций с соответствующей системой управления качеством. Она также предназначена для помощи в обеспечении качества и чистоты действующих веществ в соответствии с выдвигаемыми к ним требованиями.

В *части II* данного Руководства термин «производство» включает в себя все виды операций с активными (фармацевтическими) субстанциями: приемку исходного сырья, производство, упаковку, переупаковку, маркировку, перемаркировку, контроль качества, выдачу разрешения на выпуск, хранение и реализацию, а также соответствующие меры контроля. Понятия «должен», «следует», применяемые в настоящем Руководстве, указывают на рекомендации, которые необходимо выполнять, если не доказано, что они непригодны, или если они не модифицированы в любых соответствующих Приложениях к данному Руководству, или не заменены альтернативными решениями, обеспечивающими, по меньшей мере, эквивалентный уровень обеспечения качества.

Настоящее Руководство в целом не распространяется на вопросы охраны труда персонала, занятого в производстве, а также не затрагивает вопросы защиты окружающей среды. Контроль, осуществляемый в этом случае, является непосредственной обязанностью производителя и регламентируется другим законодательством.

Настоящее Руководство не устанавливает требований, предъявляемых при регистрации активных (фармацевтических) субстанций, и не заменяет требований фармакопей государств-членов Таможенного союза. Оно не затрагивает функции уполномоченных органов устанавливать особые требования к регистрации/получению лицензии на производство активных (фармацевтических) субстанций. Следует выполнять все требования, установленные при государственной регистрации активных (фармацевтических) субстанций.

1.2. Область применения

Часть II настоящего Руководства устанавливает требования к производству активных (фармацевтических) субстанций, используемых в лекарственных препаратах для медицинского и ветеринарного применения. К производству стерильных активных (фармацевтических) субстанций она применима только до стадии стерилизации. *Часть II* настоящего Руководства не распространяется на процессы стерилизации и производства стерильных активных (фармацевтических) субстанций в асептических условиях. Эти процессы следует проводить в соот-

ветствии с требованиями настоящего Руководства (в том числе приведенными в Приложении I) и других нормативных документов *государств-членов Таможенного союза*.

В случае производства средств против эктопаразитов для ветеринарного применения для обеспечения качества могут использоваться другие нормативные документы.

Часть II настоящего Руководства не распространяется на цельную донорскую кровь и плазму, поскольку требования по взятию и испытанию крови *регулируются нормативными актами государств-членов Таможенного союза*, однако распространяется на активные (*фармацевтические*) субстанции, получаемые с использованием донорской крови или плазмы в качестве исходного сырья. *Часть II* настоящего Руководства не распространяется на лекарственные препараты в упаковке «ангро». Она применяется ко всем другим исходным действующим веществам совместно с Приложениями 2–7 к *настоящему Руководству*, где содержатся дополнительные указания для определенных видов действующих веществ. Эти Приложения в последующем будут пересмотрены, но до тех пор, пока не будет завершен пересмотр, производители могут выбирать либо пользоваться частью I относительно основных требований и соответствующими Приложениями для продукции, которая входит в сферу действия этих Приложений, либо уже применять часть II настоящего Руководства.

Раздел 19 части II настоящего Руководства содержит требования, распространяющиеся только на производство активных (*фармацевтических*) субстанций, используемых для получения лекарственных препаратов, предназначенных для клинических исследований. Однако следует отметить, что в данном случае, несмотря на наличие таких рекомендаций, законодательство *государств-членов Таможенного союза* не требует их обязательного соблюдения.

«Исходное сырье для производства активных (*фармацевтических*) субстанций» – это исходное сырье, промежуточные продукты или другие активные (*фармацевтические*) субстанции, которые используют в производстве активных (*фармацевтических*) субстанций и которые как важный структурный фрагмент вводят в структуру активной (*фармацевтической*) субстанции. Исходное сырье для производства активных (*фармацевтических*) субстанций может быть товаром – веществом, закупленным по контракту либо торговому соглашению у одного или нескольких поставщиков, либо может производиться самостоятельно. Исходное сырье для производства активных (*фармацевтических*) субстанций, как правило, имеет установленные химические свойства и структуру.

Производитель должен определить и документально обосновать стадию, с которой должно начинаться производство активной (*фармацевтической*) субстанции. Для процессов синтеза эта стадия определяется как стадия ввода в технологический процесс «исходного сырья для производства активных (*фармацевтических*) субстанций». Для других процессов (ферментации, экстракции, очистки и пр.) данную стадию определяют с учетом конкретных особенностей производства. В таблице 1 приведены руководящие указания относительно момента, когда обычно вводят в процесс исходное сырье для производства активных (*фармацевтических*) субстанций. Начиная с этой стадии, на данные промежуточные продукты и/или стадии производства активных (*фармацевтических*) субстанций действуют правила данной части настоящего Руководства. Они включают в себя валидацию критических стадий производственного процесса, оказывающих влияние на качество активных (*фармацевтических*) субстанций. В то же время выбор производителем стадии технологического процесса для проведения валидации не обязательно означает, что эта стадия является критической. Требования настоящей части Руководства распространяются, как правило, на стадии, выделенные в таблице 1 серым фоном. Это не означает, что в процессе производства должны выполняться все стадии, указанные в данной таблице. Строгость следования требованиям *части II* настоящего Руководства должна возрастать от ранних стадий производства активных (*фармацевтических*) субстанций к завершающим стадиям технологического процесса, очистки и упаковки. Обработку физическими методами активных

(фармацевтических) субстанций, такую как грануляция, покрытие оболочкой или физическое изменение размера частиц (например, грубый и тонкий помол), следует проводить, по крайней мере, в соответствии с требованиями настоящего Руководства. Часть II настоящего Руководства не применяется к стадиям, которые предшествуют введению в процесс веществ, определенных как «исходное сырье для производства активных (фармацевтических) субстанций».

В части II данного Руководства используется термин «активная (фармацевтическая) субстанция» (АФС), который следует рассматривать как взаимозаменяемый с термином «активный фармацевтический ингредиент» (АФИ). Термины, употребляемые в части II данного Руководства, и определения обозначенных ими понятий (которые приведены в разделе 20 «Термины и определения») следует применять только в части II данного Руководства. Для некоторых таких же терминов, употребляемых в части I данного Руководства, приведены определения в общем разделе «Термины и определения» данного Руководства, следовательно, их следует применять только в контексте части I данного Руководства.

Таблица 1. Применение настоящего Руководства к производству АФС

Тип производства	Стадии производства АФС, на которые распространяется настоящее Руководство (выделены серым фоном)				
	Производство исходного сырья для АФС	Введение в процесс исходного сырья для производства АФС	Производство промежуточного продукта (ов)	Выделение и очистка	Обработка физическими методами и упаковка
Химическое производство	Производство исходного сырья для АФС	Введение в процесс исходного сырья для производства АФС	Производство промежуточного продукта (ов)	Выделение и очистка	Обработка физическими методами и упаковка
АФС, получаемые из сырья животного происхождения	Сбор органов, жидкостей или тканей	Резка, смешивание и/или первичная обработка	Введение в процесс исходного сырья для производства АФС	Выделение и очистка	Обработка физическими методами и упаковка
АФС, получаемые из сырья растительного происхождения	Сбор растений	Резка и первичная экстракция	Введение в процесс исходного сырья для производства АФС	Выделение и очистка	Обработка физическими методами и упаковка
Растительные экстракты, используемые в качестве АФС	Сбор растений	Резка и первичная экстракция	–	Дальнейшая экстракция	Обработка физическими методами и упаковка
АФС, состоящие из размельченных или растертых в порошок растений	Сбор растений и/или культивирование и сбор	Резка/измельчение	–	–	Обработка физическими методами и упаковка
Биотехнология: ферментация/культивирование клеток	Создание главного и рабочего банков клеток	Поддержание рабочего банка клеток	Культивирование клеток и/или ферментация	Выделение и очистка	Обработка физическими методами и упаковка
«Классическая» ферментация для производства АФС	Создание банка клеток	Поддержание банка клеток	Ввод клеток в процесс ферментации	Выделение и очистка	Обработка физическими методами и упаковка

Усиление требований GMP



2. УПРАВЛЕНИЕ КАЧЕСТВОМ

2.1. Принципы

2.10. Обеспечение качества должно быть обязанностью всех лиц, занятых в производстве.

2.11. Каждый производитель должен разработать, документально оформить и внедрить эффективную систему управления качеством при активном участии руководящего и соответствующего производственного персонала.

2.12. Система управления качеством должна охватывать организационную структуру, процедуры, процессы и ресурсы, а также деятельность, необходимую для обеспечения гарантии соответствия АФС всем требованиям соответствующих спецификаций в отношении качества и чистоты. Следует определить и оформить документально все виды деятельности, имеющие отношение к качеству.

2.13. Необходимо иметь независимый(ые) от производственного отдела отдел (отделы) качества, который(ые) выполняет(ют) функции как обеспечения качества, так и контроля качества. Это могут быть либо отдельные службы обеспечения качества и контроля качества, либо одно лицо или группа лиц в зависимости от размеров и структуры организации.

2.14. Необходимо точно определить лиц, уполномоченных выдавать разрешение на выпуск промежуточной продукции и АФС.

2.15. Все действия, имеющие отношение к качеству, следует оформлять документально непосредственно при их выполнении.

2.16. Любое отклонение от установленных процедур следует оформлять документально и обосновывать. Необходимо проводить расследование критических отклонений, а также оформлять документально это расследование и сделанные выводы.

2.17. *Исходное сырье* и материалы не могут быть разрешены к выпуску или использованы до получения удовлетворительного заключения по результатам оценки, проведенной отделом (отделами) качества, если на предприятии не существует соответствующих систем, разрешающих такое использование (например, выпуск в статусе карантина, как описано в пункте 10.20 части II *настоящего Руководства*, либо использование сырья или промежуточной продукции, оценка качества которых еще не завершена).

2.18. Следует разработать процедуры своевременного оповещения ответственных руководящих лиц об инспекциях уполномоченных органов, серьезных недостатках в отношении соблюдения требований GMP, браке продукции и о принятии соответствующих мер (например, претензиях в отношении качества, отзывах, действиях уполномоченных органов и т. д.).

2.19. Для достижения цели управления качеством должна быть всесторонне разработанная и правильно функционирующая система обеспечения качества, включающая в себя организацию работы по Правилам надлежащего производства, контроль качества и систему управления рисками для качества.

2.2. Система управления рисками для качества

2.20. Управление рисками для качества является систематическим процессом оценки, контроля, передачи информации и обзора рисков для качества АФС. Этот процесс можно осуществлять как перспективно, так и ретроспективно.

2.21. Система управления рисками для качества должна гарантировать, что:

- оценка рисков базируется на научных знаниях, опыте производства и неразрывно связана с защитой пациента через взаимодействие с потребителем АФС;
- уровень усилий, формализации и документального оформления процесса управления рисками для качества соизмерим с уровнем рисков.

Примеры процессов и применения управления рисками для качества приведены в части III *настоящего Руководства*.

2.3. Обязанности отдела (отделов) качества

2.30. Отдел (отделы) качества должен (должны) быть вовлечен(ы) в решение всех вопросов, относящихся к качеству.

2.31. Отдел (отделы) качества должен (должны) рассматривать и согласовывать все документы, имеющие отношение к качеству продукции.

2.32. Основные обязанности независимого(ых) отдела (отделов) качества не подлежат передаче другим службам. Эти обязанности должны быть представлены в письменном виде и включать следующее (но не обязательно ограничиваться этим):

1. Выдача разрешения на выпуск или отбраковка всех АФС. Выдача разрешения на выпуск промежуточной продукции, предназначенной для использования вне сферы контроля предприятия-производителя;
2. Создание системы выдачи разрешения на выпуск или отбраковки исходного сырья, промежуточной продукции, материалов для упаковки и маркировки;
3. Проверка заполненных протоколов производства серии и протоколов лабораторного контроля в отношении критических стадий процесса перед выдачей разрешения на выпуск АФС для реализации;
4. Обеспечение расследования причин критических отклонений и их устранение;
5. Утверждение всех спецификаций и основных производственных инструкций;
6. Утверждение всех процедур, которые могут оказывать влияние на качество промежуточной продукции или АФС;
7. Обеспечение проведения внутренних аудитов (самоинспекций);
8. Утверждение производителей промежуточной продукции и АФС, работающих по контракту;
9. Утверждение изменений, которые потенциально могут повлиять на качество промежуточной продукции или АФС;
10. Проверка и утверждение протоколов и отчетов по валидации;
11. Обеспечение проведения расследования и принятия решений по претензиям, связанным с качеством;
12. Обеспечение использования эффективных систем технического обслуживания и калибровки критического оборудования;
13. Обеспечение соответствующих испытаний *исходного сырья* и материалов и документального оформления результатов;
14. Обеспечение наличия данных о стабильности для подтверждения устанавливаемых дат проведения повторных испытаний или истечения сроков годности, а также условий хранения АФС и/или промежуточной продукции в тех случаях, когда это целесообразно;
15. Проведение обзоров качества продукции (согласно указаниям, приведенным в пункте 2.6 части II настоящего Руководства).

2.4. Обязанности по производственной деятельности

Обязанности по производственной деятельности должны быть представлены в письменном виде и включать следующее (но не обязательно ограничиваться этим):

1. Разработка, пересмотр, утверждение и распределение инструкций по производству промежуточной продукции или АФС в соответствии с утвержденной процедурой;
2. Производство АФС и, при необходимости, промежуточной продукции в соответствии с заранее утвержденными инструкциями;
3. Рассмотрение всех протоколов производства серии продукции и подтверждение их полноты и того, что они подписаны;
4. Обеспечение обязательного составления сообщений обо всех отклонениях от процесса производства и проведения их оценки, а также расследования всех критических отклонений и документального оформления полученных выводов;
5. Обеспечение чистоты производственных помещений и, при необходимости, их дезинфекции;

6. Обеспечение выполнения необходимых калибровок, а также ведения и хранения протоколов;
7. Обеспечение обслуживания помещений и оборудования, а также ведения и хранения протоколов;
8. Обеспечение проверки и утверждения протоколов валидации и отчетов;
9. Оценка предлагаемых изменений в отношении продукции, процесса или оборудования;
10. Обеспечение квалификации новых и, при необходимости, модернизированных помещений и оборудования.

2.5. Внутренние аудиты (самоинспекция)

2.50. Для подтверждения соответствия производства АФС требованиям GMP следует регулярно проводить внутренние аудиты согласно утвержденному графику.

2.51. Результаты аудита и последующие корректирующие действия следует оформлять документально и доводить до сведения ответственных руководителей предприятия. Согласованные корректирующие действия следует выполнять своевременно и эффективно.

2.6. Обзор качества продукции

2.60. Для подтверждения постоянства процесса следует регулярно проводить обзор качества АФС. Такие обзоры качества следует проводить, как правило, ежегодно с последующим документальным оформлением. Они должны включать в себя, по крайней мере, следующее:

- обзор критических этапов контроля в процессе производства и испытаний АФС по критическим параметрам;
- обзор всех серий, не соответствующих утвержденным спецификациям;
- обзор всех критических отклонений или несоответствий и связанных с ними расследований;
- обзор любых изменений, внесенных в процессы или аналитические методики;
- обзор результатов программы изучения стабильности;
- обзор всех возвратов, претензий и отзывов, связанных с качеством;
- обзор адекватности корректирующих действий.

2.61. Необходимо анализировать результаты этого обзора и оценивать, следует ли предпринимать корректирующее действие или проводить повторную валидацию. Обоснование необходимости такого корректирующего действия должно быть оформлено документально. Согласованные корректирующие действия следует осуществлять своевременно и эффективно.

3. ПЕРСОНАЛ

3.1. Квалификация персонала

3.10. Должно быть достаточное количество персонала, имеющего соответствующее образование, подготовку и/или практический опыт для осуществления производства промежуточной продукции и АФС, а также надзора за их производством.

3.11. Обязанности всего персонала, занятого в производстве промежуточной продукции и АФС, должны быть точно определены и изложены в письменной форме.

3.12. Необходимо регулярно проводить обучение персонала с привлечением квалифицированных специалистов, как минимум, по вопросам, связанным с конкретными операциями, выполняемыми сотрудником, а также с требованиями GMP, имеющими отношение к функциональным обязанностям сотрудника. Следует вести протоколы обучения, а само обучение следует периодически оценивать.

3.2. Гигиена персонала

3.20. Персонал должен соблюдать санитарные нормы и не иметь вредных привычек.

3.21. Персонал должен носить чистую, соответствующую его производственной деятельности одежду, которую при необходимости следует менять. Чтобы защитить промежуточную продукцию и АФС от контаминации, при необходимости следует использовать дополнительную защитную одежду, закрывающую голову, лицо, руки и кисти рук.

3.22. Персонал должен избегать непосредственного контакта с промежуточной продукцией или АФС.

3.23. Курение, прием пищи, питье, жевание и хранение пищевых продуктов допускается только в специально предназначенных зонах, отделенных от производственных зон.

3.24. При наличии у сотрудников инфекционных заболеваний или открытых повреждений на незащищенных участках поверхности тела, их следует отстранить от участия в работе, поскольку при этом качество АФС подвергается риску. Любого сотрудника с явными признаками заболевания или открытыми повреждениями кожи (по результатам медицинского обследования или наблюдения) следует отстранить от работ, при выполнении которых состояние его здоровья может оказать неблагоприятное воздействие на качество АФС, до выздоровления или получения медицинского заключения о том, что участие сотрудника в производстве не представляет риска для безопасности или качества АФС.

3.3. Консультанты

3.30. Консультанты по вопросам производства и контроля промежуточной продукции или АФС должны иметь соответствующее образование, подготовку, практический опыт или любое их сочетание для того, чтобы консультировать по вопросам, для решения которых их пригласили.

3.31. Необходимо вести протоколы с указанием имени, адреса и квалификации консультантов, а также типа предоставляемых ими услуг.

4. ЗДАНИЯ И ПОМЕЩЕНИЯ

4.1. Проектирование и строительство

4.10. Здания и помещения, используемые при производстве промежуточной продукции и АФС, следует располагать, проектировать и конструировать таким образом, чтобы обеспечить возможность их очистки, обслуживания и функционирования в соответствии с типом и стадией производства. Помещения следует проектировать таким образом, чтобы свести к минимуму возможную контаминацию. Если установлены спецификации в отношении микробиологических показателей промежуточной продукции или АФС, помещения следует проектировать таким образом, чтобы по возможности ограничить риск нежелательной микробной контаминации.

4.11. Здания и помещения должны быть достаточно просторными для правильного расположения оборудования, *исходного сырья* и материалов, чтобы предотвратить перепутывание и контаминацию.

4.12. Если оборудование (например, закрытые или изолированные системы) обеспечивает надежную защиту *исходного сырья* и материалов, то оно может быть расположено вне помещения.

4.13. Перемещение *исходного сырья* и материалов и передвижение персонала в здании и помещениях должно быть предусмотрено таким образом, чтобы предотвратить перепутывание или контаминацию.

4.14. Следует определить конкретные зоны или другие системы контроля для следующих операций:

- приемка, идентификация, отбор проб и карантин поступающих *исходного сырья* и материалов до выдачи разрешения на выпуск или до отбраковки;

- хранение промежуточной продукции и АФС в карантине до выдачи разрешения на выпуск или до отбраковки;
- отбор проб промежуточной продукции и АФС;
- хранение отбракованного *исходного сырья* и материалов до избавления от них (например, возврата, повторной обработки или уничтожения);
- хранение *исходного сырья* и материалов, которые разрешены к использованию;
- технологические операции;
- операции по упаковке и маркировке;
- проведение лабораторных анализов.

4.15. Необходимо предусмотреть наличие чистых помещений для умывальников и туалетных комнат в достаточном количестве. К умывальникам должна быть подведена горячая и холодная вода, должно быть в наличии мыло или иное моющее средство, воздушные сушилки или одноразовые полотенца. Умывальники и туалетные комнаты должны быть отделены от производственных зон, но легкодоступны. При необходимости следует обеспечить наличие помещений для душевых и/или раздевалок.

4.16. Лабораторные зоны/работы следует, как правило, отделять от производственных зон. Некоторые лабораторные зоны, в частности, зоны, используемые для контроля в процессе производства, можно размещать в производственных зонах при условии, что операции технологического процесса не оказывают неблагоприятного влияния на точность лабораторных измерений, а лабораторные работы не оказывают неблагоприятного воздействия на технологический процесс, промежуточную продукцию или АФС.

4.2. Системы обеспечения

4.20. Все системы обеспечения, которые могут повлиять на качество продукции (например, пар, газы, сжатый воздух, а также системы нагрева, вентиляции и кондиционирования воздуха), должны пройти квалификацию; их следует соответствующим образом контролировать и предпринимать меры, если превышены допустимые пределы. Должны иметься в наличии чертежи этих систем обеспечения.

4.21. При необходимости следует предусматривать соответствующие системы вентиляции и фильтрации воздуха, а также вытяжные устройства. Эти системы должны быть спроектированы и сконструированы таким образом, чтобы свести к минимуму риск контаминации и перекрестной контаминации; они также должны быть снабжены оборудованием для контроля давления воздуха, наличия микроорганизмов (если это необходимо), запыленности, влажности и температуры, если это требуется для данной стадии производства. Особое внимание следует уделять зонам, в которых АФС подвергаются воздействию окружающей производственной среды.

4.22. В производственных помещениях с рециркуляцией воздуха следует предусмотреть меры по предотвращению риска контаминации и перекрестной контаминации.

4.23. Стационарный трубопровод следует должным образом обозначить. Это можно сделать с помощью обозначения отдельных трубопроводов, соответствующей документации, систем компьютерного контроля или иными способами. Трубопроводы следует располагать таким образом, чтобы избежать риска контаминации промежуточной продукции или АФС.

4.24. Стоки должны иметь соответствующие размеры и быть снабжены системой воздушного затвора или, если это необходимо, устройством для предотвращения обратного потока.

4.3. Вода

4.30. Вода, используемая в производстве АФС, должна быть пригодной для применения в соответствии с предполагаемым назначением.

4.31. Если нет других указаний, вода, используемая в производственном процессе, должна, как минимум, соответствовать требованиям нормативных документов *государств-членов Таможенного союза* к питьевой воде.

4.32. Если для обеспечения качества АФС характеристик питьевой воды недостаточно и необходимы более жесткие требования к химическим и/или микробиологическим характеристикам воды, должны быть разработаны требования к воде по физическим/химическим свойствам, общему числу микроорганизмов, недопустимым микроорганизмам и/или содержанию эндотоксинов в воде.

4.33. Если производитель подвергает воду, используемую в производстве, специальной обработке для достижения определенного качества, то процесс обработки должен пройти валидацию; его следует контролировать с учетом соответствующих пределов.

4.34. Если производитель нестерильной АФС намеревается использовать свою продукцию для последующего производства стерильного лекарственного препарата или утверждает, что его продукция пригодна для получения стерильного лекарственного препарата, то воду, используемую на последних стадиях выделения и очистки, следует подвергать мониторингу и контролировать в отношении общего количества микроорганизмов, недопустимых микроорганизмов и эндотоксинов.

4.4. Разделение зон

4.40. Изготовление продукции с высокой сенсибилизирующей активностью, такой как пенициллины или цефалоспорины, следует осуществлять в специально предназначенных производственных зонах, которые могут включать помещения, оборудование для обработки воздуха и технологическое оборудование.

4.41. Специально предназначенные производственные зоны должны быть предусмотрены также для веществ с инфицирующими свойствами, с высокой фармакологической активностью или токсичностью (например, некоторые стероиды или цитотоксические противоопухолевые средства), за исключением тех случаев, когда установлены и осуществляются валидированные процедуры инактивации и/или очистки.

4.42. Следует разработать и ввести в действие соответствующие меры для предотвращения перекрестной контаминации со стороны персонала, материалов и т. п., перемещающихся из одной специализированной зоны в другую.

4.43. Любые технологические операции (включая взвешивание, измельчение или упаковку) с высокотоксичными нефармацевтическими веществами, такими как гербициды и пестициды, не допускается проводить в тех же зданиях и/или на том же оборудовании, которые используются для изготовления АФС. Работу с такими высокотоксичными нефармацевтическими веществами и их хранение следует осуществлять отдельно от АФС.

4.5. Освещение

4.50. Во всех зонах должно быть обеспечено соответствующее освещение, для того чтобы проводить очистку, техническое обслуживание и надлежащее выполнение операций.

4.6. Стоки и отходы

4.60. Стоки, отходы и другие отработанные материалы (например, твердые, жидкие и газообразные побочные продукты производства) внутри и снаружи зданий, а также на непосредственно прилегающей территории следует удалять своевременно, обеспечивая безопасность и соблюдая санитарно-гигиенические нормы. Контейнеры для мусора и/или сточные трубы должны быть четко промаркированы.

4.7. Санитарная обработка и техническое обслуживание

4.70. Здания, используемые при производстве промежуточной продукции и АФС, следует надлежащим образом обслуживать, ремонтировать и содержать в чистоте.

4.71. Следует разработать письменные процедуры, в которых указаны лица, ответственные за санитарию, приведены графики проведения очистки, перечислены методы, оборудование и материалы, используемые при очистке зданий и помещений.

4.72. При необходимости следует также разработать письменные процедуры по использованию соответствующих средств против грызунов, инсектицидов, фунгицидов, фумигантов и средств очистки и дезинфекции, чтобы избежать контаминации оборудования, исходного сырья, упаковочных и маркировочных материалов, промежуточной продукции и АФС.

5. ТЕХНОЛОГИЧЕСКОЕ ОБОРУДОВАНИЕ

5.1. Проектирование и монтаж

5.10. Оборудование, используемое при производстве промежуточной продукции и АФС, должно быть надлежащим образом сконструировано, иметь соответствующие размеры и располагаться в соответствии со своим назначением и таким образом, чтобы персонал мог осуществлять очистку, дезинфекцию (при необходимости) и техническое обслуживание.

5.11. Оборудование должно быть сконструировано таким образом, чтобы поверхности, контактирующие с исходным сырьем, промежуточной продукцией или АФС, не изменяли качество промежуточной продукции и АФС сверх пределов, установленных в официальных или других спецификациях.

5.12. Технологическое оборудование следует использовать только в пределах установленного при его квалификации рабочего диапазона.

5.13. Основное оборудование (например, реакторы, емкости для хранения) и стационарные технологические линии, используемые в производстве промежуточной продукции или АФС, следует соответствующим образом маркировать.

5.14. Любые вещества, необходимые для функционирования оборудования, такие как смазки, жидкости для нагрева или хладагенты, не должны контактировать с промежуточной продукцией или АФС, чтобы не изменять их качество сверх пределов, установленных в официальных или других спецификациях. Следует провести оценку любых отклонений от этого правила, чтобы удостовериться в отсутствии нежелательного воздействия, которое могло бы повлечь за собой непригодность материала для использования. При возможности следует использовать смазки и масла, предназначенные для пищевой промышленности.

5.15. При возможности следует использовать закрытое или герметично закрывающееся оборудование. При использовании открытого оборудования или его открытии необходимо принять меры предосторожности, чтобы свести к минимуму риск контаминации.

5.16. Необходимо хранить комплект чертежей используемого оборудования, а также критических установок (например, контрольно-измерительных приборов, вспомогательных систем).

5.2. Техническое обслуживание и очистка оборудования

5.20. Профилактическое техническое обслуживание оборудования следует проводить в соответствии с утвержденными графиками и процедурами, в которых должны быть указаны ответственные лица.

5.21. Необходимо разработать письменные инструкции по очистке оборудования и последующего получения разрешения на его использование при производстве промежуточной продукции и АФС. Процедуры очистки должны быть описаны достаточно подробно, чтобы операторы могли проводить очистку оборудования любого типа воспроизводимым и эффективным способом.

Эти процедуры должны включать:

- назначение лиц, ответственных за очистку оборудования;
- графики очистки, включая (при необходимости) графики дезинфекции;
- полное описание методов и материалов, включая приготовление моющих средств, используемых для очистки оборудования;
- инструкции по разборке и сборке каждой (при необходимости) единицы оборудования для обеспечения надлежащей очистки;
- инструкции по удалению или затушевыванию маркировки предыдущей серии;
- инструкции по защите чистого оборудования от контаминации перед его использованием;
- порядок проверки чистоты оборудования непосредственно перед его использованием, если это практически осуществимо;
- установление (при необходимости) максимального промежутка времени между окончанием процесса и очисткой оборудования.

5.22. Оборудование и принадлежность следует очищать, хранить и при необходимости подвергать дезинфекции или стерилизовать для предотвращения контаминации или переноса материала, которые могут изменить качество промежуточной продукции и АФС сверх пределов, установленных в официальных или других спецификациях.

5.23. Для оборудования, предназначенного для непрерывного технологического процесса или для производства кампаниями (*производственными циклами*) последовательных серий одной и той же промежуточной продукции или одного и того же АФС, следует проводить очистку через определенные промежутки времени во избежание накопления и переноса контаминантов (например, продуктов разложения или недопустимого количества микроорганизмов).

5.24. Следует очищать неспециализированное оборудование в промежутках между изготовлением различных веществ во избежание перекрестной контаминации.

5.25. Следует установить и обосновать критерии приемлемости в отношении остатков, а также выбора процедур очистки и моющих средств.

5.26. Оборудование должно быть соответствующим образом промаркировано в отношении его содержимого и состояния чистоты.

5.3. Калибровка

5.30. Калибровку приборов для взвешивания, аппаратуры для регулирования и контроля, а также средств измерений и испытательного оборудования, которое является критическим для обеспечения качества промежуточной продукции или АФС, следует проводить в соответствии с письменными инструкциями и установленным графиком.

5.31. Калибровку оборудования следует проводить с использованием стандартных образцов, прослеживаемых до соответствующих эталонных стандартных образцов (если таковые существуют).

5.32. Протоколы проведения калибровок должны сохраняться.

5.33. Следует знать и иметь возможность проверить текущее состояние критического оборудования в отношении калибровки.

5.34. Не следует использовать приборы, не соответствующие критериям калибровки.

5.35. Причины отклонения от утвержденных стандартов калибровки для критических приборов необходимо расследовать, чтобы определить возможность их воздействия на качество промежуточной продукции и АФС, произведенных с использованием данного оборудования после его последней успешной калибровки.

5.4. Компьютеризированные системы

5.40. Компьютеризированные системы, относящиеся к GMP, подлежат валидации. Глубина и масштаб валидации зависят от многообразия, сложности и критичности применения компьютеризированных систем.

5.41. Надлежащие квалификация монтажа и квалификация функционирования должны продемонстрировать пригодность компьютерного оборудования и программного обеспечения для выполнения поставленных задач.

5.42. Имеющееся в продаже программное обеспечение, которое было квалифицировано, не требует проведения испытаний того же уровня. Если существующая система не прошла валидацию во время установки, при наличии соответствующей документации можно провести ретроспективную валидацию.

5.43. Необходимо, чтобы компьютеризированные системы имели достаточный уровень контроля для предотвращения несанкционированного доступа или изменения данных. Следует предусмотреть возможность контроля для предотвращения ошибок в данных (например, система выключается, и данные не сохраняются). Следует вести протокол, содержащий информацию о любых изменениях данных, о предшествующем вводе данных, о лице, которое внесло изменение, а также о дате и времени внесения изменения.

5.44. Необходимо иметь письменные процедуры по эксплуатации и техническому обслуживанию компьютеризированных систем.

5.45. Если критические данные вводятся вручную, следует предусмотреть дополнительную проверку точности их введения. Такую проверку может выполнить второй оператор или сама система.

5.46. Сбои в работе компьютеризированных систем, которые могут повлиять на качество промежуточной продукции или АФС, на достоверность записей или результатов испытаний, следует оформлять документально и расследовать.

5.47. Изменения в компьютеризированных системах следует осуществлять в соответствии с процедурами внесения изменений, официально их санкционировать, оформлять документально и испытывать. Следует сохранять протоколы всех изменений, включая модификацию и усовершенствование компьютерного оборудования, программного обеспечения и других критических компонентов системы. Эти протоколы должны быть доказательством того, что система поддерживается в валидированном состоянии.

5.48. Если сбой или поломка системы приводит к постоянной потере записей, следует предусмотреть систему резервного копирования информации. Во всех компьютеризированных системах должны быть предусмотрены средства, обеспечивающие защиту данных.

5.49. В дополнение к компьютерной системе допускается запись данных и другим способом.

6. ДОКУМЕНТАЦИЯ И ПРОТОКОЛЫ

6.1. Система документации и спецификации

6.10. Все документы, имеющие отношение к производству промежуточной продукции или АФС, следует составлять, проверять, утверждать и распространять в соответствии с письменными процедурами. Эти документы могут быть оформлены как в письменном, так и в электронном виде.

6.11. Выдачу, пересмотр, замену или изъятие всей документации следует контролировать с сохранением сведений об их предыдущих версиях.

6.12. Следует организовать систему хранения всех соответствующих документов (например, отчетов о разработке, отчетов о масштабировании, отчетов о передаче технологий, отчетов о ва-

лидации процесса, протоколов обучения, протоколов производства, протоколов контроля и протоколов реализации). Необходимо указать сроки хранения этих документов.

6.13. Все протоколы производства, контроля и распределения следует хранить не менее 1 года после истечения срока годности серии. Протоколы, содержащие данные повторных испытаний АФС, следует сохранять не менее 3 лет после полной реализации серии.

6.14. Если в протоколы вносят записи, то их следует выполнять несмываемыми чернилами в специально предусмотренных для этого местах сразу же после выполнения операций; лицо, сделавшее запись, должно быть обозначено. Исправления в записях должны быть датированы и подписаны; они не должны препятствовать прочтению записи в ее первоначальном виде.

6.15. В течение периода хранения оригиналы или копии протоколов должны быть легкодоступны на предприятии, где осуществлялись работы, описанные в этих протоколах. Допускается также быстрое получение протоколов из других мест хранения с помощью электронных или других средств.

6.16. Спецификации, инструкции, процедуры и протоколы можно хранить либо в оригинале, либо в виде копий, таких как фотокопии, микрофильмы, микрофиши или другие формы точного воспроизведения оригинальных записей. Если использовались методы уменьшения оригинала, например микрофильмирование, или электронные протоколы, то необходимо иметь соответствующее считывающее оборудование, а также средства для изготовления печатных копий.

6.17. Необходимо разработать и оформить документально спецификации на исходное сырье, промежуточную продукцию (при необходимости), АФС и материалы для маркировки и упаковки. Дополнительно могут понадобиться спецификации на некоторые другие материалы, такие как вспомогательные материалы, прокладки или другие материалы, используемые в ходе изготовления промежуточной продукции или АФС, которые могут быть критическими для качества. Следует установить и оформить документально критерии приемлемости для контроля в процессе производства.

6.18. Если используются электронные подписи на документах, то они должны быть идентифицированы и защищены.

6.2. Протокол очистки и использования оборудования

6.20. В протоколах использования, очистки, дезинфекции и/или стерилизации, а также технического обслуживания основного оборудования должны быть указаны: дата, время (при необходимости), наименование продукции, номер каждой серии произведенной на этом оборудовании продукции, а также лицо, которое проводило очистку и техническое обслуживание.

6.21. Если оборудование предназначено для производства одного наименования промежуточной продукции или АФС, серии которого производят в определенной последовательности, то нет необходимости вести отдельные протоколы для оборудования. В случаях использования специально предназначенного оборудования протоколы его очистки, технического обслуживания и эксплуатации могут быть либо частью протокола серии, либо отдельным документом.

6.3. Протоколы на исходное сырье, промежуточные продукты, материалы для маркировки и упаковки АФС

6.30. Необходимо вести протоколы, в которых указаны:

- название производителя, название и количество каждой поставки каждой серии исходного сырья, промежуточной продукции или материалов для маркировки или упаковки АФС; наименование поставщика; контрольный номер (номера) поставщика (если известен) или другой идентификационный номер; номер, присвоенный при приемке, и дата приемки;

- результаты всех проведенных испытаний или проверок и сделанные на их основании выводы;
- протоколы, в которых отслеживается использование *исходного сырья* и материалов;
- документация по оценке и проверке материалов для маркировки и упаковки АФС на соответствие установленным спецификациям;
- окончательное решение относительно отбракованного исходного сырья, промежуточной продукции или материалов для маркировки и упаковки АФС.

6.31. Следует хранить утвержденные образцы этикеток для сравнения с ними выпускаемых этикеток.

6.4. Основные технологические инструкции (основные протоколы производства и контроля)

6.40. Для обеспечения однородности от серии к серии необходимо, чтобы основные технологические инструкции для каждого вида промежуточной продукции и АФС были подготовлены, датированы и подписаны одним лицом, а также проверены, датированы и подписаны независимым лицом из отдела качества.

6.41. Основные технологические инструкции должны включать:

- Наименование выпускаемой промежуточной продукции или АФС, а также, при необходимости, ссылку на соответствующий документ;
- Полный перечень исходного сырья и промежуточной продукции с указанием наименований или кодов, достаточно специфичных для того, чтобы можно было провести идентификацию и определить любые специальные характеристики качества;
- Точное указание количества или соотношение каждого наименования используемого сырья или промежуточной продукции с указанием единиц измерения. Если такое количество не является фиксированным, то необходимо привести расчет для каждого размера серии или режима технологического процесса. Следует привести отклонения от указанных количеств, если они обоснованы;
- Место осуществления технологического процесса и основное технологическое оборудование, которое при этом используется;
- Подробные технологические инструкции, в том числе:
 - последовательность, которую необходимо соблюдать;
 - используемые диапазоны параметров процесса;
- Инструкции по отбору проб и контролю в процессе производства с указанием критериев приемлемости, когда это необходимо;
- Предельные сроки завершения отдельных стадий технологического процесса и/или всего процесса в целом, когда это необходимо;
- Ожидаемые диапазоны выхода продукции на соответствующих стадиях процесса или в определенное время;
- Особые указания и меры предосторожности, которые следует соблюдать, или соответствующие перекрестные ссылки на них, когда это необходимо;
- Инструкции по хранению промежуточной продукции или АФС для обеспечения их пригодности к использованию, включая материалы для маркировки и упаковки, а также особые условия хранения с указанием сроков, когда это целесообразно.

6.5. Протоколы производства серий (протоколы производства и контроля качества серий)

6.50. Для каждого промежуточного продукта и АФС составляют протоколы серии продукции, включающие в себя полную информацию о производстве и контроле качества каждой серии. Перед выдачей протокол производства серии следует проверять, чтобы убедиться, что он представляет собой правильную версию и удобочитаемое точное воспроизведение соответствующей

основной технологической инструкции. Если протокол производства серии составлен на основании отдельной части основного документа, то такой документ должен содержать ссылку на используемую действующую основную технологическую инструкцию.

6.51. Такие протоколы должны быть пронумерованы с указанием конкретного номера серии или идентификационного номера, датированы и подписаны при выдаче. При непрерывном производстве код продукции, а также дата и время выпуска могут служить однозначными идентификаторами до присвоения окончательного номера серии.

6.52. Информация о завершении каждой важной стадии в протоколах производства серий (протоколы производства и контроля) должна включать:

- дату и, если необходимо, время;
- указание основного используемого оборудования (например, реакторов, сушилок, мельниц и т. п.);
- специфическую идентификацию каждой серии, включая массу, единицы измерения, номера серий исходного сырья, промежуточной продукции или любых материалов, прошедших повторную обработку в ходе производства;
- зарегистрированные фактические результаты критических параметров процесса;
- данные о любых проведенных отборах проб;
- подписи лиц, выполнявших каждую критическую стадию при работе, а также осуществлявших непосредственный надзор или проверку;
- результаты испытаний в процессе производства и лабораторных испытаний;
- фактический выход на соответствующих стадиях или в определенное время;
- описание упаковки и маркировки для промежуточной продукции или АФС;
- образец этикетки для АФС или промежуточной продукции, если они изготовлены для продажи;
- любое замеченное отклонение, его оценку, информацию о проведенном расследовании (при необходимости) или ссылку на такое расследование, если соответствующие документы хранят отдельно;
- результаты контроля при выдаче разрешения на выпуск.

6.53. Должны быть разработаны письменные процедуры, которые необходимо соблюдать при расследовании критических отклонений или при несоответствии серий промежуточной продукции или АФС их спецификациям. Такое расследование должно распространяться и на другие серии, к которым могли бы иметь отношение данные несоответствия или отклонения.

6.6. Протоколы лабораторного контроля

6.60. Протоколы лабораторного контроля должны включать полную информацию о данных, полученных в ходе всех испытаний, проведенных для подтверждения соответствия установленным спецификациям и стандартам, включая исследования и количественные определения, а именно:

- описание образцов, полученных для проведения испытания, включая название исходного сырья или источника, номер серии или другой характерный код, дату отбора пробы и, при необходимости, количество образца, представленного для проведения испытаний, и дату его получения;
- описание каждого используемого метода испытаний или ссылку на такой метод;
- указание массы образца или других единиц измерения для образца, используемого для каждого испытания, в соответствии с описанным методом; данные о приготовлении и испытании стандартных образцов, реактивов и стандартных растворов или соответствующие перекрестные ссылки;
- полные записи всех первичных данных, получаемых в ходе каждого испытания, в до-

полнение к графикам, таблицам и спектрам, полученным с помощью лабораторных приборов, надлежащим образом идентифицированные для конкретного вещества и серии, подвергаемых испытанию;

- протокол всех расчетов, выполненных в связи с проведением испытания, включая, например, единицы измерения, коэффициенты пересчета и факторы эквивалентности;
 - изложение результатов испытаний и их соответствия установленным критериям приемлемости;
 - подпись лица, проводившего каждое испытание, и дата (даты) их проведения;
 - дату и подпись второго лица, свидетельствующую, что оригиналы протоколов были проверены в отношении точности, полноты и соответствия установленным стандартам.
- 6.61. Следует также вести полные протоколы с указанием:
- любых изменений установленных аналитических методик;
 - периодической калибровки лабораторного оборудования, аппаратов, средств измерений и регистрирующих устройств;
 - всех испытаний АФС на стабильность;
 - расследования случаев несоответствия спецификациям.

6.7. Обзор протоколов производства серий

6.70. Для определения соответствия промежуточной продукции или АФС установленным спецификациям перед выдачей разрешения на выпуск серии или перед ее реализацией следует разработать письменные процедуры, которым необходимо следовать при обзоре и утверждении протоколов производства и лабораторного контроля серий, включая упаковку и маркировку.

6.71. Протоколы производства серий и протоколы лабораторного контроля на критических стадиях процесса подлежат проверке и утверждению отделом (отделами) качества перед выдачей разрешения на выпуск или перед реализацией каждой серии АФС. Протоколы производства и лабораторного контроля для некритических стадий процесса могут быть проверены квалифицированным персоналом производственного отдела или других подразделений в соответствии с процедурами, утвержденными отделом (отделами) качества.

6.72. Все отчеты об отклонениях, расследованиях и несоответствии спецификациям следует оценивать в процессе обзора протокола серии перед выдачей разрешения на выпуск этой серии.

6.73. Отдел (отделы) качества может (могут) передавать производственному отделу обязанности и полномочия в отношении выдачи разрешения на использование промежуточной продукции за исключением тех случаев, когда продукция предназначена для поставки за пределы сферы контроля компании-производителя.

7. РАБОТА С ИСХОДНЫМ СЫРЬЕМ

7.1. Общий контроль

7.10. Должны быть в наличии письменные процедуры, описывающие приемку, идентификацию, помещение в карантин, хранение, обращение, отбор проб, проведение испытаний, а также одобрение или отбраковка исходного сырья.

7.11. Производители промежуточной продукции и/или АФС должны иметь систему оценки поставщиков исходного сырья, критического для качества.

7.12. Поставка исходного сырья должна осуществляться поставщиками, утвержденными отделом(ами) качества, в соответствии с согласованными спецификациями.

7.13. Если поставщик критического исходного сырья не является его производителем, то производитель промежуточной продукции и/или АФС знать название и адрес производителя этого исходного сырья.

7.14. Изменение источника поставки критического исходного сырья следует проводить в соответствии с указаниями, приведенными в разделе 13 части II («Контроль изменений») *настоящего Руководства*.

7.2. Приемка и карантин

7.20. При получении и перед приемкой каждый контейнер с исходным сырьем или группу контейнеров обследуют визуально на правильность маркировки (включая сопоставление наименования, используемого поставщиком, и наименования, присваиваемого на месте получения, если они различны) и наличие повреждений контейнера, поврежденных пломб, следов взлома или контаминации. Исходное сырье следует содержать в карантине до отбора проб, исследования или проведения испытаний и до получения разрешения на их использование.

7.21. До смешивания поступившего исходного сырья с имеющимися запасами (например, растворителями или запасами в накопительных бункерах), их следует обозначить как соответствующие требованиям к этому исходному сырью, прошедшие необходимые испытания и разрешенные для использования. Необходимо предусмотреть процедуры по предотвращению ошибочной разгрузки поступившего исходного сырья в имеющийся запас.

7.22. Если поставки нерасфасованного исходного сырья осуществляются в неспециализированных емкостях, то необходимо гарантировать, что эти емкости не являются источником перекрестной контаминации. Для подтверждения этого могут использоваться одно или несколько следующих доказательств:

- наличие документа, подтверждающего очистку;
- испытание на наличие следов примесей;
- аудит поставщика.

7.23. Большие контейнеры для хранения и сопутствующие им коллекторы, линии наполнения и разгрузки следует должным образом маркировать.

7.24. Каждый контейнер или группу контейнеров с исходным сырьем (серией исходного сырья) следует промаркировать с помощью характерного кода, номера серии или номера накладной при приемке. Этот номер следует использовать при регистрации местонахождения каждой серии. Должна быть система идентификации статуса каждой серии.

7.3. Отбор проб и проведение испытаний поступивших исходного сырья и материалов

7.30. Для подтверждения подлинности каждой серии исходного сырья и материалов (за исключением *исходного сырья* и материалов, указанных в пункте 7.32) следует провести хотя бы одно испытание. Если производитель имеет систему оценки поставщиков, то вместо проведения других испытаний можно использовать сертификат анализа поставщика.

7.31. Процедура утверждения поставщика должна включать оценку способности производителя постоянно поставлять сырье и материалы, соответствующие спецификациям (например, предшествующий опыт получения качественных *исходного сырья* и материалов). Прежде чем сократить объем испытаний на месте производства, следует провести полный анализ, как минимум, трех серий. Тем не менее, следует проводить полный анализ через определенные промежутки времени и сравнивать его результаты с данными сертификата анализа поставщика. Достоверность данных сертификатов анализа следует регулярно проверять.

7.32. Технологические добавки, опасное или высокотоксичное исходное сырье и другие особые материалы или материалы, передаваемые другому подразделению, находящемуся в пределах сферы контроля компании-производителя АФС, нет необходимости подвергать испытаниям при наличии сертификата анализа производителя этого сырья, удостоверяющего соответствие данного сырья установленным спецификациям. Определению идентичности этого сырья способствует визуальное обследование контейнеров, этикеток и регистрация но-

меров серий. Отказ от испытания такого сырья на месте следует обосновывать и оформлять документально.

7.33. Пробы должны быть представительны для серии исходного сырья, из которой они отобраны. В методиках отбора проб должны быть установлены число контейнеров, из которых необходимо отбирать пробы, и та часть контейнера, откуда берется проба, а также количество сырья, которое должно быть отобрано из каждого контейнера. Число контейнеров для отбора проб и размер пробы должны быть указаны в плане отбора проб, в котором учитывается критичность сырья, вариабельность свойств сырья, предшествующий опыт работы с поставщиком в отношении качества, а также количество, необходимое для анализа.

7.34. Отбор проб необходимо проводить в определенных местах и в соответствии с инструкциями, предназначенными для предотвращения контаминации отобранной пробы и других материалов.

7.35. Контейнеры, из которых отбирают пробы, следует открывать осторожно и немедленно после отбора пробы снова закрывать. Их следует маркировать для указания факта отбора пробы.

7.4. Хранение

7.40. Обращение с исходным сырьем и его хранение следует осуществлять таким образом, чтобы предотвратить его разложение, контаминацию и перекрестную контаминацию.

7.41. Исходное сырье, хранящееся в фибровых барабанах, мешках или ящиках, следует размещать над полом и располагать таким образом, чтобы дать возможность при необходимости провести очистку и осмотр.

7.42. Исходное сырье следует хранить при условиях и в течение периода, которые не оказывают неблагоприятного воздействия на их качество; как правило, необходимо следить, чтобы исходное сырье, поступившее самым первым, было использовано в первую очередь.

7.43. Некоторое исходное сырье в соответствующих контейнерах может храниться вне помещений при условии, что идентифицирующие этикетки остаются разборчивыми, а контейнеры надлежащим образом очищают перед вскрытием и использованием.

7.44. Отбракованное исходное сырье должно быть промаркировано и находиться под контролем в карантине, чтобы предотвратить его несанкционированное использование в производстве.

7.5. Повторная оценка

7.50. По мере необходимости исходное сырье следует подвергать повторной оценке, для того чтобы определить его пригодность для использования (например, после длительного хранения или воздействия тепла или влажности).

8. ТЕХНОЛОГИЧЕСКИЙ ПРОЦЕСС И КОНТРОЛЬ В ПРОЦЕССЕ ПРОИЗВОДСТВА

8.1. Технологические операции

8.10. Исходное сырье для производства промежуточной продукции и АФС следует взвешивать или отмеривать в соответствующих условиях, не оказывающих влияния на его пригодность для использования. Необходимо, чтобы весы и устройства для измерения объема имели точность, приемлемую для предполагаемого использования.

8.11. Если исходное сырье делят на несколько порций для последующего использования в технологических операциях, контейнер, в который поступает исходное сырье, должен быть пригодным для этого и маркирован таким образом, чтобы была в наличии следующая информация:

- название исходного сырья и/или его код;

- приемочный или контрольный номер;
- масса или объем исходного сырья в новом контейнере;
- при необходимости дата проведения повторной оценки или повторных испытаний.

8.12. Следует наблюдать за критическими операциями взвешивания, отмеривания или разделения и удостоверять их выполнение либо подвергать их эквивалентному контролю. Перед использованием исходного сырья производственный персонал должен удостовериться в том, что оно действительно является тем сырьем, которое указано в протоколе серии для данной промежуточной продукции или АФС.

8.13. Следует установить наблюдение за другими критическими операциями и удостоверять их выполнение или подвергать их эквивалентному контролю.

8.14. На определенных стадиях технологического процесса фактические выходы следует сопоставлять с ожидаемыми. Ожидаемые выходы в соответствующих пределах следует определять на основании данных проведенных ранее лабораторных, опытных или промышленных испытаний. Причины отклонений от ожидаемого выхода, связанные с критическими стадиями процесса, должны быть расследованы, чтобы определить их влияние (или возможное влияние) на качество соответствующих серий.

8.15. Любое отклонение должно быть оформлено документально и объяснено. Любое критическое отклонение должно быть расследовано.

8.16. Технологический статус основных единиц оборудования следует указывать либо на конкретных единицах оборудования, либо в соответствующей документации, либо с использованием систем компьютерного контроля, либо с помощью альтернативных методов.

8.17. Исходное сырье, предназначенное для повторной обработки или переработки, следует надлежащим образом контролировать для предотвращения несанкционированного использования.

8.2. Ограничения на время выполнения операций

8.20. Если в основной технологической инструкции (см. пункт 6.41 части II *настоящего Руководства*) установлены ограничения времени, их следует соблюдать для обеспечения качества промежуточной продукции и АФС. Отклонения от этих ограничений следует оформлять документально и проводить их оценку. Такие ограничения могут не потребоваться при проведении технологического процесса до достижения установленных значений параметров (например, достижение необходимого значения pH, гидрогенизация, сушка до предварительно установленной величины параметра), поскольку завершение реакций или стадий процесса определяется посредством отбора проб и испытаний в процессе производства.

8.21. Промежуточную продукцию, предназначенную для дальнейшей обработки, следует хранить при определенных условиях, чтобы обеспечить ее пригодность для дальнейшего использования.

8.3. Отбор проб и контроль в процессе производства

8.30. Следует разработать письменные инструкции наблюдения за ходом процесса и контроля выполнения тех стадий процесса, которые являются причиной непостоянства показателей качества промежуточной продукции и АФС. Порядок проведения контроля в процессе производства и соответствующие критерии приемлемости определяют на основании информации, полученной на стадии разработки, или на основании предшествующего опыта производства.

8.31. Критерии приемлемости, тип и объем испытаний могут зависеть от природы выпускаемых промежуточной продукции и АФС, реакции или стадии процесса и степени влияния технологического процесса на непостоянство качества продукции. На начальных стадиях процесса допустимо проведение менее жесткого контроля в процессе производства, тогда как на более поздних стадиях процесса (например, стадии выделения и очищения) следует проводить более жесткий контроль.

8.32. Критические этапы контроля в процессе производства (и критический мониторинг процесса), включая точки и методы контроля, должны быть изложены в письменном виде и утверждены отделом качества.

8.33. Контроль в процессе производства может осуществлять квалифицированный персонал производственного отдела, и корректировать процесс можно без предварительной санкции отдела качества, если такая корректировка проводится в заранее установленных пределах, утвержденных отделом качества. Все испытания и их результаты следует полностью оформлять документально как часть протокола серии.

8.34. Методы отбора проб для материалов, находящихся в процессе производства, промежуточной продукции и АФС, должны быть приведены в письменных инструкциях. Планы отбора проб и методики должны базироваться на научно обоснованном порядке отбора проб.

8.35. Отбор проб в процессе производства следует осуществлять с использованием процедур, предназначенных для предотвращения контаминации отобранного материала и другой промежуточной продукции или АФС. Необходимо разработать процедуры для обеспечения сохранения целостности проб после отбора.

8.36. При проведении испытаний в процессе производства, которые осуществляют с целью мониторинга и/или корректировки процесса, как правило, не требуется расследовать случаи несоответствия спецификациям.

8.4. Смешивание серий промежуточной продукции или АФС

8.40. В части II настоящего Руководства смешивание определяется как процесс объединения веществ в рамках одной спецификации для получения однородной промежуточной продукции или АФС. Смешивание в процессе производства частей одной и той же серии (например, объединение нескольких загрузок центрифуги из одной серии, полученной при кристаллизации) или объединение частей различных серий для последующей обработки считается частью технологического процесса и не рассматривается как смешивание.

8.41. Смешивание серий, не отвечающих требованиям спецификаций, с другими сериями с целью обеспечения соответствия спецификациям является недопустимым. Каждая серия, входящая в состав смеси, должна быть произведена по установленной технологии, индивидуально испытана и должна соответствовать установленным спецификациям перед смешиванием.

8.42. Операции смешивания приемлемы, в частности, для:

- смешивания небольших серий для увеличения размера серии;
- смешивания остатков (то есть относительно небольших количеств выделенного вещества) серий одной и той же промежуточной продукции или одной и той же АФС для получения единой серии.

8.43. Процессы смешивания следует надлежащим образом контролировать и оформлять документально. Полученную в результате смешивания серию при необходимости следует подвергать испытаниям на соответствие установленным спецификациям.

8.44. В протоколе на серию, полученную путем смешивания, должны быть указаны индивидуальные серии, формирующие эту смешанную серию.

8.45. В тех случаях, когда физические характеристики АФС являются критическими (например, АФС, предназначенные для получения твердых лекарственных форм или суспензий для приема внутрь), операции смешивания следует валидировать, чтобы продемонстрировать однородность объединенной серии. Валидация должна включать проведение испытаний критических характеристик (например, распределения частиц по размерам, насыпной плотности и плотности после усадки), на которые может оказать влияние процесс смешивания.

8.46. Если смешивание может оказать отрицательное воздействие на стабильность, следует провести испытания стабильности окончательных серий, полученных в результате смешивания.

8.47. Дату истечения срока годности или дату проведения повторных испытаний серии, полученной в результате смешивания, следует определять на основании даты производства самых старых остатков или самой старой серии в смеси.

8.5. Контроль контаминации

8.50. Остатки веществ можно вносить в последующие серии той же промежуточной продукции или АФС при условии соответствующего контроля. Это могут быть остатки, налипшие на стенку измельчителя, слой влажных кристаллов, оставшихся на стенках бака центрифуги после разгрузки, и остатки, образовавшиеся в результате неполной выгрузки жидкостей или кристаллов из рабочей емкости при переносе вещества на следующую стадию процесса. Такое внесение не должно повлечь за собой переноса продуктов разложения или микробной контаминации, которые могут отрицательно повлиять на установленный профиль примесей АФС.

8.51. Технологические операции следует проводить таким образом, чтобы предотвратить контаминацию промежуточной продукции или АФС другими веществами.

8.52. С целью предотвращения контаминации следует соблюдать особые меры предосторожности при работе с АФС после их очистки.

9. УПАКОВКА И ИДЕНТИФИЦИРУЮЩАЯ МАРКИРОВКА АФС И ПРОМЕЖУТОЧНОЙ ПРОДУКЦИИ

9.1. Общие требования

9.10. Должны быть письменные процедуры, в которых описаны приемка, идентификация, помещение в карантин, отбор проб, исследование и/или испытание и выдача разрешения на использование материалов для упаковки и маркировки, а также обращение с ними.

9.11. Материалы для упаковки и маркировки должны соответствовать установленным спецификациям. Те из них, которые не соответствуют таким спецификациям, должны быть отбракованы для предотвращения их использования при выполнении операций, для которых они непригодны.

9.12. Следует вести протоколы для каждой поставки этикеток и упаковочных материалов с указанием данных об их приемке, исследовании или испытании, а также об их принятии или отбраковке.

9.2. Упаковочные материалы

9.20. Контейнеры (*упаковки*) должны обеспечивать надлежащую защиту от порчи или контаминации промежуточной продукции или АФС во время транспортирования и хранения в рекомендуемых условиях.

9.21. Контейнеры (*упаковки*) должны быть чистыми и, если этого требует характер промежуточной продукции или АФС, подвергаться дезинфекции для обеспечения их пригодности для использования по назначению. Такие контейнеры (*упаковки*) не должны обладать химической активностью, абсорбирующими свойствами или служить источником посторонних примесей, чтобы не вызывать изменений качества промежуточной продукции или АФС сверх пределов, установленных в спецификации.

9.22. Если контейнеры (*упаковки*) предназначены для повторного использования, их следует очищать в соответствии с письменными инструкциями, а все предыдущие этикетки должны быть удалены или стерты.

9.3. Выдача этикеток и контроль

9.30. Доступ в зоны хранения этикеток должен быть разрешен только лицам, имеющим соответствующие полномочия.

9.31. Следует применять процедуры сопоставления количества выданных, использованных и возвращенных этикеток, чтобы можно было оценить расхождения между количеством маркированных упаковок и количеством выданных этикеток. Факты расхождения необходимо расследовать, а полученные результаты должны быть утверждены отделом (отделами) качества.

9.32. Все неиспользованные этикетки с номерами серий или другой печатной информацией, относящейся к этим сериям, следует уничтожать. Возвращенные этикетки следует содержать и хранить таким образом, чтобы предотвратить перепутывание и обеспечить надлежащую идентификацию.

9.33. Устаревшие этикетки и этикетки с просроченными датами следует уничтожать.

9.34. Оборудование, используемое для печатания этикеток при операциях упаковки, следует контролировать в целях обеспечения соответствия всех оттисков печатному тексту, указанному в протоколе производства серии.

9.35. Отпечатанные этикетки, выдаваемые для определенной серии, следует тщательно проверять в отношении их подлинности и соответствия спецификациям, приведенным в основном протоколе производства. Результаты такой проверки следует оформлять документально.

9.36. Образец отпечатанной этикетки, соответствующий использованным этикеткам, следует включать в протокол производства серии.

9.4. Операции по упаковке и маркировке

9.40. Должны быть в наличии документально оформленные инструкции, предназначенные для обеспечения правильного использования упаковочных материалов и этикеток.

9.41. В операциях по маркировке должно быть предусмотрено предотвращение перепутывания. Необходимо физическое или пространственное разделение работ, связанных с разной промежуточной продукцией или АФС.

9.42. Этикетки, используемые для маркировки наружной поверхности контейнеров с промежуточной продукцией или АФС, должны содержать название или идентификационный код, номер серии продукции и условия хранения, если такая информация является критической для обеспечения качества промежуточной продукции или АФС.

9.43. Если промежуточная продукция или АФС предназначены для транспортирования за пределы сферы контроля системы управления материалами производителя, то на этикетке следует указать также название и адрес производителя, количество содержимого, особые условия транспортирования и любые особые узаконенные требования. Для промежуточной продукции и АФС, которые имеют *установленный* срок годности, на этикетке и в сертификате анализа следует указать дату истечения срока годности. Для промежуточной продукции и АФС, для которых установлена дата повторных испытаний, эту дату следует указать на этикетке и/или в сертификате анализа.

9.44. Технические средства для упаковки и маркировки следует проверить непосредственно перед их использованием, чтобы убедиться, что удалены все материалы, которые не нужны для следующей операции упаковки. Такая проверка должна быть оформлена документально в протоколах производства серии, в журнале эксплуатации технических средств или отражена в другой системе документального оформления.

9.45. Упакованную и маркированную промежуточную продукцию или АФС следует проверить, чтобы убедиться, что контейнеры и пачки для серии имеют правильную маркировку. Эта проверка должна быть частью операции по упаковке. Результаты такой проверки должны быть отражены в протоколе производства серии или в протоколах контроля.

9.46. Упаковки с промежуточной продукцией или АФС, подлежащие транспортированию за пределы сферы контроля производителя, следует опломбировать таким образом, чтобы в случае нарушения или отсутствия пломбы получатель мог обратить внимание на возможность изменения содержимого.

10. ХРАНЕНИЕ И РЕАЛИЗАЦИЯ

10.1. Хранение на складе

10.10. Для хранения всего *исходного сырья* и материалов при соответствующих условиях (например, контролируемые температура и влажность, когда это необходимо) следует предусмотреть помещения и технические средства. Следует вести протоколы для параметров этих условий, если они являются критическими для сохранения свойств *исходного сырья* и материалов.

10.11. Если не имеется другой системы для предотвращения непреднамеренного или несанкционированного использования находящихся в карантине, отбракованных, возвращенных или отозванных *исходного сырья* и материалов, то следует выделить отдельные зоны для временного хранения указанных *исходного сырья* и материалов до принятия решения об их использовании.

10.2. Реализация

10.20. Реализация АФС и промежуточных продуктов третьим сторонам допускается только после выдачи разрешения отдела (отделов) качества на их выпуск. АФС и промежуточная продукция в статусе карантина могут быть переданы в другой отдел, находящийся в сфере контроля компании, если это разрешено отделом (отделами) качества и при наличии соответствующего контроля и документации.

10.21. Условия транспортирования АФС и промежуточной продукции не должны оказывать отрицательного воздействия на их качество.

10.22. Особые условия транспортирования или хранения АФС или промежуточной продукции должны быть указаны на этикетке.

10.23. Производитель должен убедиться в том, что подрядчик, ответственный за перевозку АФС или промежуточной продукции, осведомлен о соответствующих условиях транспортирования и хранения и соблюдает их.

10.24. Должна быть система, позволяющая быстро установить пути реализации каждой серии промежуточной продукции и/или АФС, что дает возможность их отзыва.

11. ЛАБОРАТОРНЫЙ КОНТРОЛЬ

11.1. Общий контроль

11.10. Независимый отдел (отделы) качества должен (должны) иметь в своем распоряжении соответствующие лабораторные помещения и оборудование.

11.11. Должны быть в наличии письменные инструкции, описывающие отбор проб, проведение испытаний, одобрение или отбраковка *исходного сырья* и материалов, а также документальное оформление и хранение лабораторных данных. Ведение лабораторных протоколов должно соответствовать требованиям пункта 6.6. части II *настоящего Руководства*.

11.12. Все спецификации, планы отбора проб и методики испытаний должны быть научно обоснованы и пригодны для гарантии того, что исходное сырье, промежуточная продукция, АФС, этикетки и упаковочные материалы соответствуют установленным стандартам качества и/или чистоты. Спецификации и методики испытаний должны соответствовать требованиям, установленным при регистрации/представлении документов. Кроме того, могут быть спецификации, дополняющие спецификации, которые приведены при регистрации/представлении документов. Спецификации, планы отбора проб и методики испытаний, включая вносимые в эти документы изменения, должны быть составлены соответствующим организационным подразделением, а также проверены и утверждены отделом (отделами) качества.

11.13. Следует разработать надлежащие спецификации для АФС, соответствующие принятым стандартам и согласующиеся с процессом производства. Спецификации должны включать

контроль примесей (например, органических и неорганических примесей и остаточных растворителей). Если имеется спецификация для АФС в отношении микробиологической чистоты, то для общего количества микроорганизмов и при указании недопустимых микроорганизмов следует установить пределы, требующие принятия мер, и соблюдать эти требования. Если имеется спецификация для АФС в отношении содержания эндотоксинов, то следует установить соответствующие пределы, требующие принятия мер, и соблюдать эти требования.

11.14. Все процедуры лабораторного контроля должны проводиться в соответствии с утвержденными инструкциями и оформляться в письменном виде во время выполнения. Любые отклонения от вышеуказанных процедур следует оформлять документально и объяснять.

11.15. Любые полученные данные о несоответствии спецификации следует расследовать и документально оформлять согласно установленной процедуре. В соответствии с этой процедурой следует проанализировать данные, дать оценку существующим проблемам, определить необходимые корректирующие действия и сделать выводы. Любой повторный отбор проб и/или проведение повторных испытаний после получения результатов несоответствия спецификации следует выполнять согласно письменной процедуре.

11.16. Реактивы и стандартные растворы следует готовить и маркировать в соответствии с письменными инструкциями. На посуду с аналитическими реактивами или стандартными растворами (если это целесообразно) следует наклеивать этикетки с указанием даты, до которой они могут использоваться («использовать до»).

11.17. При производстве АФС (при необходимости) следует иметь первичные стандартные образцы. Источник каждого первичного стандартного образца следует зафиксировать в документации. Необходимо вести протоколы хранения каждого первичного стандартного образца и его использования в соответствии с рекомендациями поставщика. Первичные стандартные образцы, полученные из официально признанных источников и хранящиеся в соответствии с рекомендациями поставщика, как правило, используют без проведения их испытаний.

11.18. При отсутствии первичного стандартного образца у официально признанного источника следует разработать «внутренний» первичный стандартный образец. Для достоверного установления подлинности и чистоты такого первичного стандартного образца следует провести надлежащие испытания. Необходимо сохранять соответствующую документацию проведения этих испытаний.

11.19. Вторичные стандартные образцы следует разрабатывать, идентифицировать, испытывать, утверждать и хранить надлежащим образом. Перед первым использованием следует определять пригодность каждой серии вторичного стандартного образца путем сравнения с первичным стандартным образцом. Каждую серию вторичного стандартного образца следует периодически подвергать повторной квалификации в соответствии с утвержденными правилами.

11.2. Испытания промежуточных продуктов и АФС

11.20. Для каждой серии промежуточной продукции и АФС следует проводить необходимые лабораторные испытания с целью подтверждения соответствия спецификациям.

11.21. Как правило, для каждого АФС следует устанавливать профиль примесей, описывающий идентифицированные и неидентифицированные примеси, присутствующие в типичной серии, полученной в результате определенного контролируемого технологического процесса. Профиль примесей должен включать идентификацию или какую-либо качественную аналитическую характеристику (например, время удерживания), пределы содержания каждой обнаруживаемой примеси и классификацию каждой идентифицированной примеси (например, органическая и неорганическая примеси, растворитель). Профиль примесей, как правило, зависит от особенностей технологического процесса и происхождения АФС. Как правило, нет необходимости определять профиль примесей для АФС растительного или животного происхождения.

Вопросы, связанные с биотехнологией, регулируются соответствующими *нормативными документами государств-членов Таможенного союза*.

11.22. Профиль примесей через определенные промежутки времени следует сравнивать с профилем примесей, приведенным в регистрационных документах, или с ранее полученными данными, чтобы обнаружить изменения в АФС, являющиеся результатом изменений сырья, параметров работы оборудования или технологического процесса.

11.23. Следует проводить соответствующие микробиологические испытания для каждой серии промежуточной продукции и АФС, если их микробиологическая чистота нормируется.

11.3. Валидация аналитических методик (см. раздел 12 части II настоящего Руководства)

11.4. Сертификаты анализа

11.40. Для каждой серии промежуточной продукции или АФС должен выдаваться оригинал сертификата анализа при его запросе.

11.41. Сертификат анализа должен содержать информацию о названии промежуточной продукции или АФС, включая при необходимости уровень качества, номер серии и дату выпуска. Если для промежуточной продукции или АФС установлена дата истечения срока годности, эту дату следует указывать на этикетке и в сертификате анализа. Если для промежуточной продукции или АФС установлена дата повторного испытания, то эту дату следует указывать на этикетке и/или в сертификате анализа.

11.42. В сертификате должен быть приведен перечень всех испытаний, проведенных в соответствии с фармакопейными требованиями или требованиями потребителя, включая допустимые пределы, а также полученные числовые результаты (если результаты испытаний таковыми являются).

11.43. Сертификат должен быть датирован и подписан уполномоченным персоналом отдела (отделов) качества и содержать название, адрес и номер телефона первоначального производителя. Если анализ был проведен предприятием по переупаковке или повторной обработке, в сертификате анализа следует указать его название, адрес, номер телефона и дать ссылку на название первоначального производителя.

11.44. Если предприятием по переупаковке/повторной обработке, агентами или брокерами либо от их имени выдаются новые сертификаты, то в них следует указывать название, адрес и номер телефона лаборатории, проводившей анализы. Такие сертификаты должны также содержать ссылку на название и адрес первоначального производителя и на первоначальный сертификат серии, копию которого следует прилагать.

11.5. Контроль стабильности АФС

11.50. Следует разработать документально оформленную программу продолжающихся испытаний, предназначенную для контроля стабильности характеристик АФС; полученные результаты необходимо использовать для подтверждения надлежащих условий хранения и дат проведения повторных испытаний или истечения срока годности.

11.51. Методики испытаний, используемые при исследовании стабильности, должны пройти валидацию и позволять получать необходимые данные о стабильности.

11.52. Образцы для испытания на стабильность следует хранить в контейнерах (*упаковках*), моделирующих коммерческий контейнер. Например, если АФС реализуют в мешках, упакованных в фибровые барабаны, то образцы для испытаний на стабильность могут быть упакованы в мешки из того же материала, помещенные в барабаны меньшего размера, изготовленные из материала, аналогичного или идентичного материалу фибровых барабанов, в которых АФС поступает в продажу.

11.53. Как правило, в программу продолжающихся испытаний стабильности для подтверждения дат проведения повторных испытаний или истечения срока годности должны быть включены первые три реализуемые производственные серии. Однако если данные предварительного изучения свидетельствуют, что АФС может сохранять стабильность, по крайней мере, в течение двух лет, допускается использовать менее трех серий.

11.54. После этого в программу продолжающихся испытаний стабильности необходимо включать, как минимум, одну произведенную серию АФС в год (за исключением тех случаев, когда производственные серии в данном году не выпускались) и ежегодно проводить ее испытания для подтверждения стабильности.

11.55. Для АФС с короткими сроками хранения испытания необходимо проводить чаще. Например, для тех биотехнологических, биологических и других АФС, сроки хранения которых составляют один год или меньше, следует отбирать образцы для испытаний на стабильность и проводить испытания ежемесячно в течение первых трех месяцев, а затем каждые три месяца. Если имеются данные, подтверждающие, что стабильность АФС сохраняется, то можно рассмотреть вопрос об удлинении периодов между испытаниями (например, девять месяцев).

11.56. Целесообразно, чтобы условия хранения при испытаниях на стабильность соответствовали *нормативным документам государств – членов Таможенного союза* в отношении стабильности.

11.6. Даты истечения срока годности и проведения повторных испытаний

11.60. Если промежуточная продукция предназначена для передачи за пределы сферы контроля системы управления *исходным сырьем* и материалами производителя и для нее определена дата истечения срока годности или проведения повторных испытаний, то должна быть в наличии информация, подтверждающая стабильность (например, опубликованные данные, результаты испытаний).

11.61. Даты истечения срока годности или проведения повторных испытаний АФС должны основываться на результатах оценки данных, полученных при изучении стабильности. Общепринятой практикой является использование даты проведения повторных испытаний, а не даты истечения срока годности.

11.62. Предварительные даты истечения срока годности или проведения повторных испытаний АФС могут основываться на результатах, полученных для опытных серий, если 1) для опытных серий используются способ производства и процедуры, моделирующие окончательный процесс промышленного производства, и 2) качество АФС соответствует качеству вещества, которое будет выпускаться в промышленном масштабе.

11.63. Для проведения повторных испытаний следует отбирать представительные образцы.

11.7. Контрольные/архивные образцы

11.70. Контрольные образцы упаковывают и хранят с целью возможной оценки качества серий АФС в будущем, но не для проведения испытаний на стабильность.

11.71. Контрольные образцы каждой серии АФС, надлежащим образом маркированные, следует хранить в течение одного года после даты истечения срока годности серии, которая определяется производителем, или в течение трех лет после реализации серии в зависимости от того, какой срок является более длительным. Контрольные образцы АФС с установленной датой повторных испытаний следует хранить в течение трех лет после того, как серия была полностью реализована производителем.

11.72. При хранении контрольного образца следует использовать такую же систему упаковки, в которой хранится АФС, или такую, которая эквивалентна системе упаковки, предназначенной для продажи, или обеспечивает лучшую защиту. Следует хранить количества, достаточные для

проведения, как минимум, двух полных анализов в соответствии с фармакопеей или при отсутствии фармакопейной статьи – двух полных анализов в соответствии со спецификацией.

12. ВАЛИДАЦИЯ

12.1. Политика валидации

12.10. Должна быть документально оформлена общая политика производителя в отношении намерений и подхода к валидации, включая валидацию технологических процессов, процедур очистки, аналитических методик, процедур контроля в процессе производства, компьютеризированных систем, и в отношении лиц, ответственных за разработку, проверку, утверждение и документальное оформление каждого этапа валидации.

12.11. Критические параметры/характеристики, как правило, следует определять на стадии разработки или на основании данных предварительного опыта работы; следует также определить диапазоны значений этих критических параметров/характеристик, необходимые для обеспечения воспроизводимости процесса. При этом необходимо:

- определить критические характеристики АФС как продукции;
- указать параметры процесса, которые могут влиять на критические показатели качества АФС;
- установить диапазон значений каждого критического параметра процесса, который предполагается использовать при серийном производстве и контроле процесса.

12.12. Операции, которые считаются критическими для качества и чистоты АФС, подлежат валидации.

12.2. Документация по валидации

12.20. Для каждого процесса, подлежащего валидации, следует разработать протокол валидации. Этот протокол должен быть проверен и утвержден отделом (отделами) качества и другими соответствующими службами.

12.21. В протоколе валидации должны быть определены критические стадии процесса и критерии приемлемости, а также вид проводимой валидации (например, ретроспективная, перспективная, сопутствующая) и количество производственных циклов.

12.22. Отчет о валидации должен содержать перекрестные ссылки на протокол валидации и обобщать полученные результаты, объяснять любые обнаруженные отклонения с соответствующими выводами, включающими рекомендуемые изменения для исправления недостатков.

12.23. Любые отклонения от протокола валидации должны быть оформлены документально с соответствующим обоснованием.

12.3. Квалификация

12.30. До начала работ по валидации процесса следует завершить надлежащую квалификацию оборудования и вспомогательных систем. Квалификацию обычно проводят по следующим этапам (по отдельности или в совокупности):

- Квалификация проекта (design qualification, DQ): документально оформленное подтверждение того, что предложенный проект производственных помещений, оборудования или систем является пригодным для применения по назначению.
- Квалификация монтажа (installation qualification, IQ): документально оформленное подтверждение того, что монтаж помещений, систем и оборудования (установленных или модифицированных) выполнен в соответствии с утвержденным проектом, рекомендациями производителя и/или требованиями пользователя.
- Квалификация функционирования (operational qualification, OQ): документально оформ-

ленное подтверждение того, что помещения, системы и оборудование (установленные или модифицированные) функционируют в соответствии с предъявляемыми требованиями во всех предусмотренных режимах работы.

- Квалификация эксплуатационных качеств (performance qualification, PQ): документально оформленное подтверждение того, что помещения, системы и оборудование при совместном использовании работают эффективно и с воспроизводимыми показателями в соответствии с технологическими инструкциями и спецификацией на продукцию.

12.4. Подходы к валидации процесса

12.40. Валидация процесса – это документально оформленное доказательство того, что процесс, функционирующий в пределах установленных параметров, обеспечивает эффективное и с воспроизводимыми результатами производство промежуточной продукции или АФС, соответствующих предварительно заданным спецификациям и показателям качества.

12.41. Существует три подхода к валидации. Перспективная валидация является предпочтительным подходом, но имеются исключения, позволяющие использовать другие подходы. Эти подходы и их применимость описаны ниже.

12.42. Перспективную валидацию обычно следует выполнять для всех процессов, связанных с производством АФС, как указано в пункте 12.12 *части II настоящего Руководства*. Перспективная валидация, проводимая для процесса, связанного с производством АФС, должна быть завершена до начала реализации готового лекарственного препарата, произведенного из этой АФС.

12.43. Сопутствующая валидация может быть проведена при отсутствии данных для повторяющихся технологических циклов, если выпущено ограниченное число серий АФС, если серии АФС выпускались редко или были произведены посредством валидированного процесса, который был модифицирован. До завершения сопутствующей валидации серии АФС могут быть выпущены и использованы для производства лекарственного препарата, предназначенного для реализации, при условии полного контроля серий АФС.

12.44. Как исключение может быть проведена ретроспективная валидация для хорошо организованных процессов, в которые не было внесено значительных изменений для получения АФС требуемого качества вследствие изменений исходного сырья, оборудования, систем, технических средств или технологического процесса. Такой подход к валидации может быть использован, если:

- 1) определены критические показатели качества и критические параметры процесса;
- 2) установлены надлежащие критерии приемлемости и контроля в процессе производства;
- 3) не было существенных сбоев процесса/брака продукции; исключения могут составлять сбои, обусловленные ошибкой оператора или сбоями в работе оборудования, которые не связаны с его непригодностью;
- 4) были установлены профили примесей для данного АФС.

12.45. Серии, отобранные для ретроспективной валидации, должны представлять собой представительную выборку из всех серий, произведенных за проверяемый период, в том числе любых серий, не соответствующих спецификациям; при этом количество таких серий должно быть достаточным для доказательства постоянства процесса. В целях получения данных для ретроспективной валидации процесса может быть проведено испытание архивных образцов.

12.5. Программа валидации процесса

12.50. Количество производственных циклов, необходимых для валидации, должно зависеть от сложности процесса или от значимости изменений процесса, подлежащих рассмотрению. Для перспективной и сопутствующей валидации должны быть использованы данные,

полученные для трех последовательных производственных серий продукции надлежащего качества. Однако могут быть ситуации, когда для доказательства постоянства процесса необходимы дополнительные производственные циклы (например, процессы производства сложных АФС или длительные процессы производства АФС). Для оценки постоянства процесса при ретроспективной валидации, как правило, необходимо исследовать данные для 10–30 последовательных серий, но при соответствующем обосновании это число может быть уменьшено.

12.51. Во время проведения исследований по валидации процесса следует контролировать и проверять его критические параметры. Параметры процесса, не связанные с качеством, например, переменные, контролируемые в целях сокращения потребления энергии или использования оборудования, можно не включать в валидацию процесса.

12.52. Валидация процесса должна подтверждать, что профиль примесей для каждого АФС, находится в заданных пределах. Профиль примесей должен быть сходен (либо быть лучше) с ранее полученным профилем, а также (в соответствующих случаях) с профилем примесей, установленным при разработке процесса, или серий, использованных для основных клинических и токсикологических исследований.

12.6. Периодическая проверка валидированных систем

12.60. Системы и процессы следует подвергать периодической оценке для подтверждения того, что они по-прежнему функционируют правильным образом. Если в процесс или систему не было внесено существенных изменений и проверка качества подтвердила, что система или процесс постоянно обеспечивают производство материала, соответствующего спецификациям, как правило, нет необходимости в проведении повторной валидации.

12.7. Валидация очистки

12.70. Процедуры очистки, как правило, должны пройти валидацию. Обычно валидация очистки должна быть направлена на ситуации или стадии процесса, при которых контаминация или перенос веществ представляют наибольшую опасность для качества АФС. Например, на начальных стадиях технологического процесса может не требоваться проведение валидации процедур очистки оборудования, если остаточные вещества удаляют на последующих стадиях очистки.

12.71. Валидация процедур очистки должна отражать фактический характер использования оборудования. Если разные АФС или различную промежуточную продукцию производят на одном и том же оборудовании и это оборудование очищают одним и тем же способом, то для валидации очистки можно выбрать представительную промежуточную продукцию или АФС. Такой выбор должен основываться на данных о растворимости и трудностях очистки, а также на расчете предельного содержания остатков, принимая во внимание их активность, токсичность и стабильность.

12.72. В протоколе валидации очистки должно быть описано оборудование, подлежащее очистке, процедуры, материалы, приемлемые уровни очистки, контролируемые и регулируемые параметры и аналитические методики. В протоколе следует также указать виды отбираемых проб, способы их отбора и маркировки.

12.73. Для обнаружения как нерастворимых, так и растворимых остатков методы отбора проб должны включать, исходя из ситуации, взятие мазков, смывов или другие методы (например, прямую экстракцию). Используемые методы отбора проб должны позволять количественно определять уровни остатков на поверхностях оборудования после очистки. Метод отбора проб посредством взятия мазков может оказаться практически неосуществимым, если контактирующие с продуктом поверхности являются труднодоступными вследствие конструктивных особен-

ностей оборудования (например, внутренние поверхности шлангов, транспортных трубопроводов, емкости реакторов с узкими люками, а также небольшое по размеру сложное оборудование, например, микронизаторы и микрораспылители) и/или если существуют ограничения процесса (например, обработка токсичных веществ).

12.74. Следует использовать валидированные аналитические методики, обладающие достаточной чувствительностью для обнаружения остатков или контаминантов. Предел обнаружения каждой аналитической методики должен быть достаточным для обнаружения определенного приемлемого уровня остатка или контаминанта. Для методики следует установить достигаемый уровень извлечения вещества. Пределы содержания остатков должны быть практичными, достижимыми, проверяемыми и основываться на содержании наиболее вредного остатка. Пределы можно устанавливать, основываясь на минимальном обладающем известной фармакологической, токсикологической или физиологической активностью количестве АФС или ее наиболее вредного компонента.

12.75. Для процессов, в которых существует необходимость снижения общего количества микроорганизмов или эндотоксинов в АФС, или для других процессов, где может иметь значение такая контаминация (например, изготовление нестерильных АФС, используемых для производства стерильных препаратов), исследование очистки/дезинфекции оборудования следует проводить в отношении контаминации микроорганизмами и эндотоксинами.

12.76. Процедуры очистки следует контролировать с определенной периодичностью после валидации, чтобы убедиться, что эти процедуры являются эффективными при их использовании во время текущего технологического процесса. Чистоту оборудования, когда это осуществимо, можно контролировать посредством проведения аналитических испытаний и визуального осмотра. Визуальный осмотр позволяет обнаружить значительные скопления контаминантов на небольших участках, которые могут оказаться не обнаруженными иным способом при отборе проб и/или анализе.

12.8. Валидация аналитических методик

12.80. Если используемые аналитические методики не включены в соответствующую фармакопею или в другие признанные стандарты, то они должны пройти валидацию. Пригодность всех используемых методик испытаний следует, тем не менее, проверять в реальных условиях применения и оформлять документально.

12.81. Валидацию методик следует проводить с учетом характеристик, приведенных в руководствах по валидации аналитических методик, принятых в *государствах-членах Таможенного союза*. Объем проводимой аналитической валидации должен зависеть от цели анализа и стадии технологического процесса производства АФС.

12.82. До начала валидации аналитических методик следует провести соответствующую квалификацию аналитического оборудования.

12.83. Следует вести полные протоколы любых изменений валидированной аналитической методики. Такие протоколы должны отражать причину изменения и соответствующие данные для подтверждения того, что изменение приводит к результатам, которые столь же точны и надежны, как и результаты, полученные с помощью принятой методики.

13. КОНТРОЛЬ ИЗМЕНЕНИЙ

13.10. Следует разработать строгую систему контроля изменений для оценки всех изменений, которые могут повлиять на производство и контроль промежуточной продукции и АФС.

13.11. Следует предусмотреть письменные процедуры для идентификации, документального оформления, соответствующей проверки и утверждения изменений в отношении исходного сырья, спецификаций, аналитических методик, помещений, вспомогательных систем, оборо-

дования (включая компьютерное оборудование), стадий процесса, материалов для маркировки и упаковки, а также компьютерного программного обеспечения.

13.12. Любые предложения по изменениям, касающимся требований GMP, должны быть составлены, проверены и утверждены соответствующими организационными подразделениями, а затем проверены и утверждены отделом (отделами) качества.

13.13. Следует оценить возможное влияние предложенного изменения на качество промежуточной продукции или АФС. Процедура классификации изменений может помочь в определении объема испытаний, валидации и документации, требуемых для обоснования изменений, вносимых в валидированный процесс. Изменения могут быть классифицированы (например, как существенные или несущественные) в зависимости от их характера и объема, а также влияния, которое они могут оказать на процесс. На основании научного заключения следует определить, какие дополнительные испытания и исследования по валидации необходимы для обоснования таких изменений.

13.14. При внедрении утвержденных изменений следует принять меры по пересмотру всех документов, на содержание которых влияют эти изменения.

13.15. После внедрения изменения следует провести оценку первых серий, произведенных или испытанных после внесения этого изменения.

13.16. Следует оценить возможность воздействия критических изменений на стабильность и, следовательно, на установленные даты повторных испытаний или даты истечения срока годности. При необходимости образцы промежуточной продукции или АФС, которые были произведены посредством измененного процесса, могут быть введены в программу ускоренного изучения стабильности и/или включены в программу непрерывного контроля стабильности.

13.17. Следует проинформировать соответствующих производителей лекарственных форм об изменениях в установленных технологических процессах и процедурах контроля процесса, которые могут повлиять на качество АФС.

14. ОТБРАКОВКА И ПОВТОРНОЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЕ *ИСХОДНОГО СЫРЬЯ* И МАТЕРИАЛОВ

14.1. Отбраковка

14.10. Промежуточную продукцию и АФС, которые не соответствуют установленным спецификациям, следует четко промаркировать как таковые и содержать в условиях карантина. Такую промежуточную продукцию или АФС можно подвергнуть повторной обработке или переработке, описанной ниже. Окончательное решение в отношении отбракованных *исходного сырья* и материалов должно быть оформлено документально.

14.2. Повторная обработка

14.20. Повторное введение в процесс промежуточной продукции или АФС, включая продукцию, не соответствующую стандартам или спецификациям, и их повторная обработка путем повторения стадии кристаллизации или других соответствующих стадий обработки химическими или физическими способами (например, дистилляция, фильтрация, хроматографирование, измельчение), являющихся частью установленного производственного процесса, обычно считается приемлемым. Однако если повторная обработка используется для большинства серий, то ее следует включить в качестве части стандартного технологического процесса.

14.21 Продолжение осуществления стадии технологического процесса после того, как контроль в процессе производства показал, что стадия не завершена, считается частью обычного процесса, а не повторной обработкой.

14.22. Введение непрореагировавшего вещества вновь в процесс и повторное проведение химической реакции считают повторной обработкой, если это не является частью установлен-

ного процесса. Такой повторной обработке должна предшествовать тщательная оценка, гарантирующая, что это не повлияет отрицательно на качество промежуточной продукции или АФС вследствие возможного образования побочных продуктов и веществ, прореагировавших сверх установленной нормы.

14.3. Переработка

14.30. Перед принятием решения о переработке серий, не соответствующих установленным нормам или спецификациям, следует провести расследование причин такого несоответствия.

14.31. Серии, подвергнутые переработке, должны быть объектом соответствующей оценки, испытаний, исследования стабильности, если для этого есть основания, и документального оформления, чтобы показать, что переработанная продукция по качеству эквивалентна продукции, произведенной посредством первоначально установленного производственного процесса. Наиболее целесообразным подходом к валидации процедур переработки является сопутствующая валидация. Это позволяет составить протокол процедуры переработки, установить порядок ее проведения и определить ожидаемые результаты. Если переработке подлежит только одна серия, то может быть составлен письменный отчет, а серия разрешена к выпуску сразу после подтверждения ее приемлемости.

14.32. Должны быть в наличии процедуры для сравнения профиля примесей каждой переработанной серии с профилями примесей серий, произведенных посредством установленного процесса. Если применяемые аналитические методики не позволяют адекватно охарактеризовать переработанную серию, то следует воспользоваться дополнительными методиками.

14.4. Регенерация исходного сырья и растворителей

14.40. Регенерация (например, из маточной жидкости или фильтратов) реактивов, промежуточной продукции или АФС считается допустимой при условии наличия утвержденных процедур регенерации и соответствия регенерированных материалов спецификациям, подходящим для их предполагаемого использования.

14.41. Допускается регенерация и повторное использование растворителей в тех же или других процессах при условии, что процедуры регенерации контролируют и проверяют для обеспечения соответствия растворителей необходимым стандартам перед их повторным использованием или смешиванием с другим одобренным исходным сырьем.

14.42. Новые и регенерированные растворители и реактивы можно смешивать, если в ходе соответствующих испытаний показана их пригодность для всех технологических процессов, в которых они могут использоваться.

14.43. Использование регенерированных растворителей, маточных жидкостей и других регенерированных веществ должно быть оформлено документально.

14.5. Возврат

14.50. Возвращенную промежуточную продукцию или возвращенные АФС следует маркировать как таковые и содержать в условиях карантина.

14.51. Если условия, в которых хранились или транспортировались возвращенная промежуточная продукция или возвращенные АФС до или в процессе их возврата, или состояние их контейнеров (*упаковки*) вызывают сомнения относительно их качества, то возвращенная промежуточная продукция или возвращенные АФС подлежат повторной обработке, переработке или уничтожению в зависимости от конкретной ситуации.

14.52. Следует вести протоколы возврата промежуточной продукции или АФС. Для каждого возврата в документации следует указать:

- название и адрес грузополучателя;
- наименование промежуточной продукции или АФС, номер серии и возвращенное количество;
- причину возврата;
- указание на использование или уничтожение возвращенной промежуточной продукции или АФС.

15. ПРЕТЕНЗИИ И ОТЗЫВЫ

15.10. Все претензии, касающиеся качества, полученные в устной или письменной форме, должны быть оформлены документально и расследованы согласно письменной инструкции.

15.11. Протоколы рассмотрения претензий должны содержать:

- наименование и адрес предъявившего претензию;
- имя (при необходимости – должность) лица, предъявившего претензию, и номер его телефона;
- суть претензии (включая название и номер серии АФС);
- дату поступления претензии;
- первоначально принятые меры (включая дату и имя лица, принявшего меры);
- любые последующие меры;
- ответ, отправленный лицу, написавшему претензию, (включая дату отправки ответа);
- окончательное решение относительно серии или партии промежуточной продукции или АФС.

15.12. Протоколы рассмотрения претензий следует сохранять для оценки тенденций, частоты поступления претензий и их серьезности для принятия дополнительного и, при необходимости, немедленного корректирующего действия.

15.13. Необходимо иметь письменную процедуру для определения обстоятельств, при которых следует рассматривать вопрос об отзыве промежуточной продукции или АФС.

15.14. Процедура отзыва должна определять, кто должен принимать участие в оценке информации, как следует начинать процедуру отзыва, кого следует проинформировать об отзыве и как следует поступать с отзывным материалом.

15.15. В случае серьезной или потенциально угрожающей жизни ситуации следует проинформировать об этом местные, национальные и/или международные уполномоченные органы и обратиться к ним за консультацией.

16. ПРОИЗВОДИТЕЛИ ПО КОНТРАКТУ (ВКЛЮЧАЯ ЛАБОРАТОРИИ)

16.10. Все производители по контрактам (включая лаборатории) должны соблюдать требования GMP, изложенные в настоящем Руководстве. Следует уделить особое внимание предотвращению перекрестной контаминации и обеспечению прослеживаемости.

16.11. Заказчик должен оценивать производителей по контракту (включая лаборатории) с целью оценки соответствия требованиям GMP конкретных операций, выполняемых на участках производителя по контракту.

16.12. Должен быть утвержденный письменный контракт или официальное соглашение между заказчиком и исполнителем, в котором подробно определены обязанности в отношении GMP, включая мероприятия каждой из сторон в отношении качества.

16.13. Контракт должен позволять заказчику проводить аудит производства исполнителя на соответствие требованиям GMP.

16.14. Если разрешено выполнение работ по субподрядам, то исполнитель не должен передавать третьей стороне какую-либо часть доверенных ему по контракту работ без предварительной оценки и утверждения соглашений заказчиком.

16.15. Производственные и лабораторные протоколы следует хранить на участке, на котором выполнялись работы; они должны быть легко доступными.

16.16. Не допускается внесение изменений в технологический процесс, оборудование, методики испытаний, спецификации или другие требования контракта, относящиеся к предмету контракта, без уведомления заказчика и утверждения им изменений.

17. ПОСРЕДНИКИ, БРОКЕРЫ, ТРЕЙДЕРЫ, ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ, ПРЕДПРИЯТИЯ ПО ПЕРЕУПАКОВКЕ И ПЕРЕМАРКИРОВКЕ.

17.1. Область применения

17.10. Данный раздел относится к любой стороне, не являющейся первоначальным производителем, которая может продавать и/или приобретать, переупаковывать, перемаркировывать, поставлять и хранить АФС или промежуточную продукцию.

17.11. Все посредники, брокеры, трейдеры, организации оптовой торговли, предприятия по переупаковке и перемаркировке должны соблюдать требования GMP, как указано в настоящем Руководстве.

17.2. Прослеживаемость реализованных АФС и промежуточной продукции

17.20. Посредники, брокеры, трейдеры, организации оптовой торговли, предприятия по переупаковке и перемаркировке должны обеспечивать полную прослеживаемость распределяемых ими АФС и промежуточной продукции. Для этого следует иметь и хранить следующие документы:

- название первоначального производителя;
- адрес первоначального производителя;
- заказы на поставку;
- накладные (транспортные документы);
- документацию о приемке;
- название или обозначение АФС или промежуточной продукции;
- номер серии, присвоенный производителем;
- протоколы транспортирования и реализации;
- все оригиналы сертификатов анализа, включая также полученные от первоначального производителя;
- дату проведения повторных испытаний или дату истечения срока годности.

17.3. Управление качеством

17.30. Посредники, брокеры, трейдеры, организации оптовой торговли, предприятия по переупаковке и перемаркировке должны создать и внедрить эффективную систему управления качеством, как указано в разделе 2 части II настоящего Руководства, а также вести необходимую документацию.

17.4. Переупаковка, перемаркировка и хранение АФС и промежуточной продукции

17.40. Переупаковку, перемаркировку и хранение АФС и промежуточной продукции следует осуществлять в соответствии с требованиями GMP, как указано в настоящем Руководстве, чтобы избежать перепутывания или утраты идентичности либо чистоты АФС или промежуточной продукции.

17.41. Переупаковку следует осуществлять в соответствующих условиях производственной среды для предотвращения контаминации или перекрестной контаминации.

17.5. Стабильность

17.50. Если АФС или промежуточную продукцию переупаковывают в контейнеры (*первичную упаковку*), тип которых отличается от используемого производителем АФС или промежуточной продукции, то необходимо исследовать стабильность для обоснования установленных дат истечения срока годности или проведения повторных испытаний.

17.6. Передача информации

17.60. Посредники, брокеры, организации оптовой торговли, предприятия по переупаковке и перемаркировке должны передавать всю информацию о качестве и решениях уполномоченных органов, полученную от производителя АФС или промежуточной продукции, потребителю, а информацию от потребителя – производителю АФС или промежуточной продукции.

17.61. Посредники, брокеры, трейдеры, организации оптовой торговли, предприятия по переупаковке и перемаркировке, поставляющие АФС или промежуточную продукцию потребителю, должны указывать название первоначального производителя АФС или промежуточной продукции и номер (номера) поставляемой серии.

17.62. Посредник обязан также по запросу уполномоченных органов предоставить информацию о первоначальном производителе АФС или промежуточной продукции. Первоначальный производитель может дать ответ уполномоченному органу непосредственно или через своих уполномоченных посредников в зависимости от юридических отношений между уполномоченными посредниками и первоначальным производителем АФС или промежуточной продукции. (В данном контексте «уполномоченный посредник» означает «посредник, уполномоченный производителем».)

17.63. Необходимо соблюдать специальные требования в отношении сертификатов анализа, описанные в пункте 11.4 части II *настоящего Руководства*.

17.7. Работа с претензиями и отзывами

17.70. Посредники, брокеры, трейдеры, организации оптовой торговли, предприятия по переупаковке и перемаркировке должны вести протоколы рассмотрения претензий и отзывов, как указано в разделе 15 части II *настоящего Руководства*, в отношении всех претензий и отзывов, которые попадают в сферу их деятельности.

17.71. При необходимости, посредники, брокеры, трейдеры, организации оптовой торговли, предприятия по переупаковке и перемаркировке должны рассматривать претензию вместе с первоначальным производителем АФС или промежуточной продукции, чтобы определить, следует ли предпринимать дальнейшие действия совместно с другими потребителями, которые могли получить такие же АФС или промежуточную продукцию, либо с уполномоченным органом, либо со всеми заинтересованными сторонами. Расследование причины претензии или отзыва должно проводиться и оформляться документально соответствующей стороной.

17.72. Если претензия касается первоначального производителя АФС или промежуточной продукции, то протоколы рассмотрения претензий, которые ведут посредники, брокеры, трейдеры, организации оптовой торговли, предприятия по переупаковке или перемаркировке, должны содержать любые ответы, полученные от первоначального производителя АФС или промежуточной продукции (включая дату и предоставленную информацию).

17.8. Работа с возвратами

17.80. Работу с возвратами продукции проводят в соответствии с требованиями пункта 14.52 части II *настоящего Руководства*. Посредники, брокеры, трейдеры, организации оптовой торговли, предприятия по переупаковке или перемаркировке должны вести документацию по возвращенным АФС и промежуточной продукции.

18. СПЕЦИАЛЬНОЕ РУКОВОДСТВО ПО АФС, ПРОИЗВОДИМЫМ ПУТЕМ КУЛЬТИВИРОВАНИЯ КЛЕТОК/ФЕРМЕНТАЦИИ

18.1. Общие требования

18.10. В разделе 18 части II *настоящего Руководства* рассматриваются специальные требования относительно контроля АФС или промежуточной продукции, которые производят посредством культивирования клеток или ферментации с использованием природных или рекомбинантных организмов, недостаточно отраженные в предшествующих разделах. Этот раздел не следует рассматривать отдельно от других, поскольку, как правило, требования GMP, приведенные в других разделах *настоящего Руководства*, также применимы к такой продукции. Следует отметить, что для «классических» процессов получения низкомолекулярных веществ и для процессов, в которых используют рекомбинантные и нерекомбинантные организмы для производства белков и/или полипептидов, применяют одни и те же принципы ферментации, хотя степень контроля при этом будет различной. В данном разделе указаны эти различия, если они существуют на практике. Как правило, степень контроля биотехнологических процессов, используемых для производства белков и полипептидов, выше, чем для классических процессов ферментации.

18.11. Термин «биотехнологический процесс» относится к использованию клеток или организмов, полученных или модифицированных посредством технологии рекомбинантной ДНК, гибридной или другой технологии, с целью производства АФС. АФС, полученные с помощью биотехнологических процессов, обычно состоят из таких высокомолекулярных субстанций, как белки и полипептиды, специальное руководство в отношении которых приведено в данном разделе. По технологии рекомбинантной ДНК также могут быть получены определенные АФС с низкой молекулярной массой, такие как антибиотики, аминокислоты, витамины и углеводы. Уровень контроля этих видов АФС аналогичен применяемому для классической ферментации.

18.12. Термин «классическая ферментация» относится к процессам получения АФС, в которых используются природные микроорганизмы и/или микроорганизмы, модифицированные общепринятыми методами (например, посредством облучения или химического мутагенеза). АФС, полученные посредством «классической ферментации», обычно являются продуктами с низкой молекулярной массой, такими как антибиотики, аминокислоты, витамины и углеводы.

18.13. Производство АФС или промежуточной продукции из клеточных культур или методом ферментации включает в себя такие процессы, как культивирование клеток или экстрагирование и очистка материала, полученного от живых организмов. Следует отметить, что эти процессы могут включать дополнительные стадии, являющиеся частью производственного процесса, такие как физико-химическая модификация. Используемое сырье (среды, буферные компоненты) может обеспечивать возможность роста контаминирующих микроорганизмов. В зависимости от источника, способа получения и предполагаемого применения АФС или промежуточной продукции может быть необходим контроль микробной контаминации, контаминации вирусами и/или эндотоксинами во время производства и мониторинга процесса на соответствующих стадиях.

18.14. Для обеспечения качества промежуточной продукции и/или АФС на всех стадиях производства следует установить надлежащий контроль. Хотя *часть II* *настоящего Руководства* применяется, начиная со стадии культивирования клеток/ферментации, предшествующие стадии (например, создание банка клеток) следует осуществлять при надлежащем производственном контроле. *Часть II* *настоящего Руководства* охватывает культивирование клеток/ферментацию, начиная с того момента, когда из банка клеток извлекают флакон с культурой клеток для использования в производстве.

18.15. Для сведения к минимуму риска контаминации следует использовать надлежащее оборудование и проводить контроль производственной среды. Критерии приемлемости для качества

производственной среды и частота контроля зависят от стадии и условий технологического процесса (открытые, закрытые или изолированные системы).

18.16. Как правило, при технологическом контроле следует учитывать:

- содержание рабочего банка клеток (если он имеется);
- правильный посев и рост культуры;
- контроль критических рабочих параметров во время ферментации/культивирования клеток;
- контроль процесса роста клеток, их жизнеспособности (для большинства процессов культивирования клеток) и продуктивности, когда это целесообразно;
- процедуры сбора и очистки, при которых происходит удаление клеток, клеточных остатков и компонентов сред с одновременной защитой промежуточной продукции или АФС от контаминации (особенно контаминации микробиологической природы) и от ухудшения качества;
- контроль микробной контаминации и (при необходимости) уровней эндотоксинов на соответствующих стадиях технологического процесса;
- вопросы вирусной безопасности в соответствии с *нормативными документами государств-членов Таможенного союза*.

18.17. Если целесообразно, то следует доказать, что компоненты сред, белки клеток-хозяев, другие связанные с процессом и сопутствующие продукции примеси и контаминанты удалены.

18.2. Содержание банка клеток и ведение протоколов

18.20. Доступ к банкам клеток должен быть разрешен только лицам, имеющим на это полномочия.

18.21. Банки клеток должны храниться в условиях, специально предназначенных для обеспечения поддержания жизнеспособности клеток и предотвращения контаминации.

18.22. Следует вести и сохранять протоколы использования и условий хранения флаконов из банков клеток.

18.23. В случае необходимости банки клеток следует периодически проверять с целью определения их пригодности для использования.

18.24. Более подробная информация по содержанию банков клеток изложена в *нормативных документах государств-членов Таможенного союза*.

18.3. Культивирование клеток/ферментация

18.30. Если клеточные субстраты, среды, буферы и газы необходимо добавлять в асептических условиях, то по возможности следует использовать закрытые или изолированные системы. Если посев в первоначальной емкости или последующие переносы или добавления (сред, буферов) выполняют в открытых емкостях, то следует осуществлять контроль и соответствующие процедуры для сведения к минимуму риска контаминации.

18.31. Если микробная контаминация может повлиять на качество АФС, то операции с использованием открытых емкостей следует проводить в боксе, обеспечивающем биологическую безопасность, или в производственной среде, контролируемой таким же образом.

18.32. При работе с культурами клеток персонал должен быть одет в специальную одежду и соблюдать специальные меры предосторожности.

18.33. Для обеспечения постоянства установленного процесса следует контролировать критические рабочие параметры (например, температуру, pH, скорость перемешивания, добавление газов, давление). Также следует контролировать рост, жизнеспособность (для большинства процессов культивирования клеток) и, когда это целесообразно, продуктивность клеток. Критические параметры будут различными от процесса к процессу, и для классической фер-

ментации может не потребоваться контроль определенных параметров (например, жизнеспособности клеток).

18.34. Оборудование, используемое для культивирования клеток, после использования должно быть очищено и стерилизовано. При необходимости, оборудование для проведения ферментации также должно быть очищено и дезинфицировано или стерилизовано.

18.35. Питательные среды перед их использованием следует стерилизовать, если это целесообразно для предотвращения неблагоприятного влияния на качество АФС.

18.36. Должны быть в наличии соответствующие процедуры для выявления контаминации и определения действий, которые необходимо осуществить. К ним относятся процедуры определения влияния контаминации на продукцию и процедуры деконтаминации оборудования и возвращения его к состоянию, позволяющему использовать это оборудование для производства последующих серий. Посторонние организмы, обнаруженные в ходе процессов ферментации, следует при необходимости идентифицировать и оценить влияние их присутствия на качество продукции. Результаты таких оценок следует принять во внимание при решении вопроса о возможности использования полученного материала.

18.37. Следует сохранять протоколы случаев выявления контаминации.

18.38. После очистки универсального (предназначенного для производства многих видов продукции) оборудования между циклами по производству разной продукции может потребоваться проведение дополнительных испытаний с целью сведения к минимуму риска перекрестной контаминации.

18.4. Сбор, выделение и очистка

18.40. Стадии сбора, как для удаления клеток или клеточных компонентов, так и для сбора клеточных компонентов после разрушения, следует осуществлять с помощью оборудования и в зонах, предназначенных для сведения к минимуму риска контаминации.

18.41. Процедуры сбора и очистки, позволяющие удалять или инактивировать микроорганизм-продуцент, клеточные остатки и компоненты сред (при сведении к минимуму разрушения, контаминации и снижения качества), должны быть такими, чтобы обеспечивать получение промежуточной продукции или АФС постоянного качества.

18.42. После использования все оборудование должно быть очищено и дезинфицировано в установленном порядке. Производство нескольких последовательных серий промежуточной продукции и АФС без очистки оборудования допускается только в том случае, если это не оказывает влияния на их качество.

18.43. При использовании открытых систем очистка должна проводиться в контролируемых условиях производственной среды, обеспечивающих сохранение качества продукции.

18.44. Если оборудование используется для производства различных видов продукции, то могут применяться дополнительные виды контроля, такие как использование специальных хроматографических смол или проведение дополнительных испытаний.

18.5. Стадии удаления/инактивации вирусов

18.50. Для получения более конкретной информации следует воспользоваться *нормативными документами государств-членов Таможенного союза*.

18.51. Стадии удаления и инактивации вирусов являются критическими стадиями обработки для некоторых процессов, и их следует осуществлять в пределах параметров, прошедших валидацию.

18.52. Следует принимать надлежащие меры предосторожности для предотвращения потенциальной контаминации вирусами продукции, прошедшей стадии удаления/инактивации вирусов, от продукции, которая эти стадии не прошла. Поэтому обработку в открытых системах сле-

дует осуществлять в зонах, отделенных от других этапов технологического процесса и имеющих отдельные системы обработки воздуха.

18.53. Одно и то же оборудование, как правило, не используют на различных стадиях очистки. Однако если использовать одно и то же оборудование необходимо, его перед повторным использованием следует надлежащим образом очистить и дезинфицировать. Следует предпринимать надлежащие меры предосторожности для предотвращения возможного переноса вирусов с предыдущих стадий (например, через оборудование или производственную среду).

19. АФС, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЕ ДЛЯ КЛИНИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ

19.1. Общие требования

19.10. Не все виды контроля, описанные в предыдущих разделах *части II* настоящего Руководства, применимы при производстве оригинальной АФС, предназначенной для проведения исследований во время ее разработки. В разделе 19 *части II настоящего Руководства* содержатся специальные требования для таких случаев.

19.11. Контроль, осуществляемый при производстве АФС, предназначенных для клинических исследований, должен соответствовать стадии разработки лекарственного препарата, в состав которого входит АФС. Процесс и методики исследований должны быть гибкими для обеспечения возможности внесения изменений по мере накопления знаний о процессе и продвижения исследований лекарственного препарата от доклинических стадий к клиническим. Когда разработка лекарственного препарата достигает стадии, на которой АФС получают для применения в лекарственном препарате, предназначенном для клинических исследований, производители должны гарантировать, что АФС изготовлены с помощью подходящих технических средств с использованием соответствующих процедур производства и контроля, необходимых для обеспечения качества АФС.

19.2. Качество

19.20. При производстве АФС, предназначенных для клинических исследований, необходимо применять соответствующие требования GMP и надлежащую процедуру утверждения каждой серии.

19.21. Необходимо организовать независимый от производства отдел (отделы) качества для утверждения или отбраковки каждой серии АФС, предназначенной для клинических исследований.

19.22. Некоторые из функций по проведению испытаний, выполняемых обычно отделом (отделами) качества, можно осуществлять в других организационных подразделениях.

19.23. Мероприятия в отношении качества должны включать систему испытаний исходного сырья, упаковочных материалов, промежуточной продукции и АФС.

19.24. Следует анализировать проблемы, связанные с производством и качеством.

19.25. Текст маркировки АФС, предназначенных для клинических исследований, следует надлежащим образом контролировать; в нем должно быть указано, что вещество предназначено для исследовательских целей.

19.3. Помещения и оборудование

19.30. Во время всех фаз клинического исследования, включая использование опытных участков или лабораторий для производства серий АФС, предназначенных для клинических исследований, должны быть предусмотрены процедуры, гарантирующие, что оборудование прокалибровано, очищено и соответствует своему назначению.

19.31. Порядок эксплуатации оборудования должен гарантировать проведение работ с исходным сырьем таким образом, чтобы свести к минимуму риск контаминации и перекрестной контаминации.

19.4. Контроль исходного сырья

19.40. Исходное сырье, используемое при изготовлении АФС, предназначенных для клинических исследований, следует оценивать посредством проведения испытаний или получать вместе с результатами анализа, проведенного поставщиком, и проводить испытание на подлинность. Если вещество считается опасным, то достаточно анализа, проведенного поставщиком.

19.41. В некоторых случаях пригодность исходного сырья можно определять перед использованием на основании его пригодности при проведении реакции небольшого масштаба (то есть, испытания функциональной пригодности), что предпочтительнее, чем только одни аналитические испытания.

19.5. Производство

19.50. Производство АФС, предназначенных для клинических исследований, следует фиксировать в лабораторных журналах, протоколах серий или с помощью других подходящих средств. Эти документы должны включать информацию об использовании производственного сырья, об оборудовании, технологическом процессе, а также научные наблюдения.

19.51. Ожидаемые выходы продукции могут различаться более значительно и быть менее определенными, чем ожидаемые выходы продукции в процессах, выполняемых в промышленном масштабе. Расследование причин отклонений от величины ожидаемого выхода не требуется.

19.6. Валидация

19.60. Если произведена одна серия АФС или изменения процесса во время разработки АФС делают воспроизводство серий затруднительным или неточным, то валидация процесса изготовления АФС, предназначенной для клинических исследований, обычно нецелесообразна. На этой стадии разработки качество АФС обеспечивается сочетанием контроля с калибровкой и при необходимости квалификацией оборудования.

19.61. Если серии производят для коммерческого использования, даже при условии, что такие серии производят в опытном или небольшом масштабе, валидацию процесса следует проводить в соответствии с разделом 12 *части II настоящего Руководства*.

19.7. Изменения

19.70. Изменения следует вносить во время разработки по мере приобретения новых знаний и роста масштаба производства. Каждое изменение в технологическом процессе, спецификациях или методиках испытаний следует надлежащим образом регистрировать.

19.8. Лабораторный контроль

19.80. Несмотря на то, что аналитические методики, используемые для оценки серии АФС, предназначенной для клинических исследований, могут еще не пройти валидацию, они должны быть научно обоснованы.

19.81. Должна быть организована система хранения контрольных образцов всех серий. Эта система должна обеспечивать сохранение достаточного количества каждого контрольного образца в течение определенного периода после утверждения, окончания или прекращения применения.

19.82. Определение даты истечения срока годности и проведения повторных испытаний, как указано в подразделе 11.6 *части II настоящего Руководства*, применимо по отношению к существующим АФС, предназначенным для клинических исследований. Для новых АФС, находящихся на ранних стадиях клинических исследований, требования, указанные в подразделе 11.6 *части II настоящего Руководства*, как правило, не применяются.

19.9. Документация

19.90. Система документации должна гарантировать, что информация, полученная в ходе разработки и производства АФС, предназначенных для клинических исследований, будет оформлена документально должным образом и доступна для использования.

19.91. Разработка и применение аналитических методик, используемых для подтверждения выпуска серии АФС, предназначенной для клинических исследований, должны быть оформлены документально.

19.92. Должна быть разработана и внедрена система хранения протоколов производства и контроля и соответствующей документации. Эта система должна обеспечивать хранение протоколов и документов в течение установленного периода времени после утверждения, окончания или прекращения применения.

20. ТЕРМИНЫ И ОПРЕДЕЛЕНИЯ

Активная (фармацевтическая) субстанция, АФС (active pharmaceutical ingredient, API): Любое вещество (или смесь веществ), которое предназначено для использования в производстве лекарственного препарата и при использовании в производстве лекарственного препарата становится его активным ингредиентом. Такие вещества обладают фармакологическим или другим непосредственным действием; их применяют для лечения, диагностики или профилактики заболеваний, для изменения структур или физиологических функций организма, для ухода, обработки и облегчения симптомов.

Валидация (validation): Документально оформленные действия, дающие высокую степень уверенности в том, что конкретный процесс, методика или система будут постоянно приводить к результатам, соответствующим заранее установленным критериям приемлемости.

Вспомогательные материалы (process aids): Вещества и материалы, за исключением растворителей, которые являются вспомогательными при производстве промежуточной продукции или АФС и сами по себе не участвуют в химической или биологической реакции (например, фильтрующие материалы, активированный уголь и т. п.).

Выход ожидаемый (yield, expected): Количество вещества или процент от теоретического выхода, ожидаемые на любой соответствующей стадии технологического процесса, основанные на данных, предварительно полученных при производстве этого материала в лабораторных, опытных или промышленных условиях.

Выход теоретический (yield, theoretical): Количество, которое определено на основании количества используемого вещества и могло бы быть произведено на любой соответствующей стадии технологического процесса при условии отсутствия каких-либо потерь или отклонений в условиях реального технологического процесса.

Дата истечения срока годности (expiry date or expiration date): Дата, указанная на упаковке/этикетках АФС и обозначающая период времени, в течение которого при хранении в установленных условиях характеристики АФС должны оставаться в пределах спецификаций, и по истечении которого АФС нельзя использовать.

Дата повторного испытания (retest date): Дата проведения повторного контроля материала для подтверждения его пригодности для дальнейшего использования.

Исходное сырье (raw material): Общее понятие, используемое для обозначения исходных материалов, реактивов и растворителей, предназначенных для изготовления промежуточной продукции или АФС.

Исходное сырье для производства АФС (API starting material): Сырье, промежуточная продукция или АФС, которые используются для производства АФС и входят в структуру АФС в качестве важного структурного фрагмента. Исходное сырье для производства АФС может быть товаром – веществом, закупленным по контракту либо торговому соглашению у одного или не-

скольких поставщиков, либо может производиться самостоятельно. Исходное сырье для производства АФС, как правило, имеет установленные химические свойства и структуру.

Калибровка (calibration): Демонстрация того, что конкретный прибор или устройство дает результаты в установленных пределах по сравнению с результатами, получаемыми при использовании стандартного образца или сопоставимого со стандартом образца во всем соответствующем диапазоне измерений.

Карантин (quarantine): Статус веществ и материалов, изолированных физически или другими эффективными способами, до принятия решения об их последующем одобрении или отбраковке.

Квалификация (qualification): Действия, удостоверяющие и подтверждающие документально тот факт, что оборудование или вспомогательные системы смонтированы должным образом, правильно функционируют и действительно приводят к ожидаемым результатам. Квалификация является частью валидации, но отдельные этапы квалификации сами по себе не являются элементами валидации процесса.

Компьютеризированная система (computerized system): Процесс или операция, объединенная в одно целое с компьютерной системой.

Компьютерная система (computer system): Группа компонентов аппаратного обеспечения и соответствующего программного обеспечения, спроектированная и смонтированная таким образом, чтобы выполнять определенную функцию или набор функций.

Контаминация (contamination): Нежелательное внесение примесей химической или микробиологической природы или инородных веществ в исходное сырье, промежуточную продукцию или АФС во время технологического процесса, отбора проб, упаковки или переупаковки, хранения или транспортировки.

Контроль в процессе производства (технологический контроль) (in-process control (or process control)): Проверки, осуществляемые в ходе технологического процесса с целью надзора (мониторинга) и при необходимости регулирования процесса и/или для подтверждения того, что промежуточная продукция или АФС соответствуют спецификациям.

Контроль качества (quality control, QC): Проверка или испытание на соответствие спецификациям.

Критерии приемлемости (допустимые нормы) (acceptance criteria): Числовые пределы, интервалы или другие подходящие критерии приемлемости результатов испытаний.

Критический (critical): термин, относящийся к производственной стадии, условию технологического процесса, требованию испытаний или любому другому существенному параметру или предмету, которые следует поддерживать в рамках предварительно установленных критериев для обеспечения соответствия АФС своей спецификации.

Лекарственная субстанция (drug substance): См. определение термина «активная (*фармацевтическая*) субстанция».

Лекарственный препарат (drug (medicinal) product): лекарственная форма в окончательной упаковке, предназначенная для продажи.

Материал (material): Общее понятие, обозначающее сырье (исходное сырье, реактивы, растворители), вспомогательные материалы, промежуточную продукцию, АФС и материалы для упаковки и маркировки.

Маточная жидкость (mother liquor): Остаточная жидкость после процессов кристаллизации или выделения. Маточная жидкость может содержать непрореагировавшие вещества, промежуточную продукцию, некоторые количества АФС и/или примесей. Она может быть использована для дальнейшей обработки.

Микробная контаминация (bioburden): Уровень и вид микроорганизмов (например, неприемлемые или допустимые), которые могут присутствовать в сырье, исходном сырье для про-

изводства АФС, промежуточной продукции или АФС. Микробную контаминацию не следует считать контаминацией, если ее уровни не превышают установленные предельные значения или не обнаружены микроорганизмы, определяемые как недопустимые.

Номер партии (lot number): См. определение термина «номер серии».

Номер серии (номер партии) (batch number or lot number): Уникальная комбинация цифр, букв и/или символов, которые идентифицируют серию (партию) и на основании которых можно определить историю ее производства и реализации.

Обеспечение качества (quality assurance, QA): Совокупность всех организационных мероприятий, направленных на обеспечение того, чтобы все АФС имели качество, необходимое для их предполагаемого применения, а все системы качества поддерживались в рабочем состоянии.

Отдел (отделы) качества (quality unit(s)): Организационное подразделение, которое независимо от производства и выполняет обязанности как по обеспечению качества, так и по контролю качества. Это могут быть либо отдельные службы обеспечения качества и контроля качества, либо одно лицо или группа лиц в зависимости от масштаба и структуры организации.

Отклонение (deviation): Отступление от утвержденной инструкции или установленного стандарта.

Партия (lot): См. определение термина «серия».

Перекрестная контаминация (cross-contamination): Загрязнение материала или продукции другим материалом или продукцией.

Переработка (reworking): Проведение одной или нескольких стадий, отличающихся от установленного производственного процесса, с целью обработки такой промежуточной продукции или АФС, которая не соответствует стандартам или спецификациям, для получения промежуточной продукции или АФС приемлемого качества (например, перекристаллизация с помощью другого растворителя).

Повторная обработка (reprocessing): Возвращение в процесс промежуточной продукции или АФС, включая продукцию, не соответствующую стандартам или спецификациям, и повторное проведение стадии кристаллизации или других соответствующих химических или физических стадий обработки (например, дистилляция, фильтрация, хроматографирование, измельчение), являющихся частью утвержденного производственного процесса. Продолжение осуществления стадии технологического процесса после того, как контроль в процессе производства показал, что стадия не завершена, считается частью обычного процесса, а не повторной обработкой.

Подписано (подпись) (signed (signature)): Подпись лица, которое выполняло определенное действие или осуществляло проверку. Эта подпись может быть в виде инициалов, полного рукописного варианта имени и фамилии, рукописной подписи, личной печати или аутентичной и защищенной электронной подписи.

Подпись (подписано) (signature (signed)): см. определение термина «подписано».

Примесь (impurity): Любой компонент, присутствующий в промежуточной продукции или АФС, наличие которого нежелательно.

Производитель по контракту (contract manufacturer): Производитель, выполняющий определенный вид производственной деятельности по поручению первоначального производителя.

Производство (manufacture): Все операции по приемке сырья, изготовлению, упаковке, перепакровке, маркировке, перемаркировке, контролю качества, выдаче разрешения на выпуск, хранению и реализации АФС, а также по относящемуся к этим операциям контролю.

Промежуточная продукция (intermediate): Вещество, которое получают в ходе стадий технологического процесса производства АФС, и которое претерпевает дальнейшие молекулярные превращения или подвергается очистке прежде, чем оно станет АФС. Промежуточная продукция в ходе технологического процесса может подвергаться или не подвергаться выделению. (Приме-

чание. Часть II настоящего Руководства относится только к такой промежуточной продукции, которая произведена после момента, определенного производителем в качестве момента начала производства АФС.)

Протокол валидации (validation protocol): Документально оформленный план, указывающий, как следует проводить валидацию, и определяющий критерии приемлемости. Например, в протоколе валидации производственного процесса должны быть указаны технологическое оборудование, критические параметры процесса и его рабочие режимы, характеристики продукции, отбор проб, данные испытаний, которые необходимо собрать, количество валидационных циклов и приемлемые результаты испытаний.

Профиль примесей (impurity profile): Описание идентифицированных и неидентифицированных примесей, присутствующих в АФС.

Процедура (procedure): Документально оформленное описание операций, подлежащих выполнению, мер предосторожности и мероприятий, прямо или косвенно относящихся к изготовлению промежуточной продукции или АФС.

Растворитель (solvent): Неорганическая или органическая жидкость, используемая в качестве среды для приготовления растворов или суспензий при производстве промежуточной продукции или АФС.

Серия (партия) (batch or lot): Конкретное количество вещества, полученного в результате технологического процесса или серии процессов таким образом, что можно рассчитывать на его однородность в установленных пределах. В случае непрерывного производства серия может соответствовать определенной части продукции. Размер серии может определяться либо фиксированным количеством, либо количеством, произведенным за определенный промежуток времени.

Спецификация (specification): Перечень испытаний, ссылок на аналитические методики и критериев приемлемости, представляющих собой числовые границы, интервалы или другие критерии для соответствующих испытаний. Спецификация устанавливает набор критериев, которым должен соответствовать материал, чтобы считаться приемлемым для его предполагаемого применения. «Соответствие спецификации» означает, что материал, прошедший испытания согласно перечисленным аналитическим методикам, соответствует приведенным критериям приемлемости.

Стандартный образец, вторичный (reference standard, secondary): Вещество установленного качества и чистоты, что доказано посредством сравнения с первичным стандартным образцом, используемое в качестве стандартного образца для текущих лабораторных анализов.

Стандартный образец, первичный (reference standard, primary): Субстанция, которая является подлинным веществом, что было доказано с помощью расширенных аналитических испытаний и которая должна обладать высокой степенью чистоты. Этот стандарт может быть: 1) получен из официально признанного источника или 2) получен посредством независимого синтеза, или 3) получен из используемого в производстве вещества с высокой степенью чистоты, или 4) приготовлен посредством последующей очистки вещества, используемого в производстве.

Технологический контроль (process control): см. определение термина «контроль в процессе производства».

Технологический процесс (production): Все операции по изготовлению АФС, включая приемку *исходного сырья* и материалов, обработку и упаковку АФС.

Упаковочный материал (packaging material): Любой материал, предназначенный для защиты промежуточной продукции или АФС при хранении и транспортировке.

ЧАСТЬ III

ДОКУМЕНТЫ, СВЯЗАННЫЕ С GMP

ПОЯСНЕНИЯ ПО СОСТАВЛЕНИЮ ОСНОВНОГО ДОСЬЕ ПРЕДПРИЯТИЯ

1. ВВЕДЕНИЕ

1.1. Основное досье предприятия – документ, который составляется производителем лекарственных препаратов. Он должен содержать специальную информацию о политике и деятельности предприятия по управлению качеством, о технологическом процессе и/или контроле качества при проведении операций по производству лекарственных препаратов, проводимых на данном предприятии, а также о каких-либо тесно взаимосвязанных работах в примыкающих и соседних зданиях. Если на данном участке осуществляется только часть операций по производству, то в Основном досье предприятия должны быть описаны только эти операции, например, анализ, упаковка и т. д.

1.2. При подаче Основного досье предприятия в уполномоченный орган в нем должна быть представлена четкая информация о деятельности производителя, которая связана с требованиями GMP, которая может быть полезной при общем надзоре, а также для эффективного планирования и проведения инспектирования на соответствие требованиям GMP.

1.3. Основное досье предприятия должно содержать достаточную информацию, однако, насколько это возможно, его объем не должен превышать 25–30 страниц плюс приложения. Простые планы, рисунки и схемы считаются более предпочтительными, чем описательное изложение. Основное досье предприятия (в том числе приложения) должно быть удобочитаемым при печати на листах формата А4.

1.4. Основное досье предприятия должно составлять часть документации, которая относится к системе управления качеством производителя; его следует регулярно обновлять. В Основном досье предприятия необходимо указывать номер версии и срок действия, а также дату следующего пересмотра. Этот документ должен быть объектом регулярного пересмотра с целью обеспечения актуальности и отражения текущей деятельности. Каждое приложение может иметь отдельный срок действия, что позволит осуществлять его независимый пересмотр.

2. ЦЕЛЬ

Цель настоящего документа – дать рекомендации производителям лекарственных препаратов по созданию Основного досье предприятия, которое может быть полезным для уполномоченного органа при планировании и проведении инспектирования на соответствие требованиям GMP.

3. ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Эти пояснения применяют при оформлении и наполнении Основного досье предприятия. Производители должны принимать во внимание установленные требования *государств-членов Таможенного союза*, чтобы определять, обязаны ли производители лекарственных препаратов составлять Основное досье предприятия.

Эти пояснения применяют ко всем видам производственной деятельности, таким как собственно производство, упаковка и маркировка, проведение испытаний, перемаркировка и переупаковка всех видов лекарственных препаратов. Основные принципы настоящего документа могут использоваться при подготовке Основного досье предприятия или соответствующего документа производителями препаратов из донорской крови или тканей, а также производителями активных (*фармацевтических*) субстанций.

4. СОДЕРЖАНИЕ ОСНОВНОГО ДОСЬЕ ПРЕДПРИЯТИЯ

Используемый формат *Основного досье предприятия* должен опираться на Дополнение к настоящему документу.

Дополнение

СОДЕРЖАНИЕ ОСНОВНОГО ДОСЬЕ ПРЕДПРИЯТИЯ

1. Общая информация о производителе

1.1. Контактная информация о производителе

- Название и юридический адрес предприятия-производителя;
- Названия и почтовые адреса производственной площадки, зданий и производственных подразделений, расположенных на этой площадке;
- Контактная информация о производителе, в том числе работающий круглосуточно номер телефона персонала, с которым контактируют в случае брака продукции или отзывов продукции;
- Идентификационный номер производственной площадки, например, данные GPS или другой системы определения географического месторасположения, номер D-U-N-S (Data Universal Numbering System – данные универсальной номерной системы – уникальный идентификационный номер, присвоенный Dun & Bradstreet). Примечание: номер D-U-N-S необходим для Основного досье предприятия, подаваемого компетентным органам Евросоюза/Европейской экономической зоны, для производственных площадок, расположенных за пределами Евросоюза/Европейской экономической зоны.

1.2. Информация о лицензированной производственной деятельности на предприятии

- Копия действующей лицензии на производство лекарственных средств, выданной уполномоченным органом – как Приложение 1. При возможности указывается ссылка на базу данных EudraGMP. Если уполномоченный орган не занимается выдачей лицензий на производство, это следует указать.
- Краткое описание деятельности по производству, импорту, экспорту, оптовой торговле и пр., лицензированной соответствующими уполномоченными органами, в т. ч. зарубежными уполномоченными органами с указанием лицензированных лекарственных форм/видов деятельности, если это не охватывается лицензией на производство.
- Виды продукции, которая производится на предприятии в настоящее время (перечень приводится в Приложении 2), если это не указано в Приложении 1 или в базе данных EudraGMP.
- Перечень инспекционных проверок предприятия на его соответствие требованиям GMP за последние 5 лет, с указанием дат и названий/стран уполномоченных органов, которые проводили инспектирование. При наличии, копия действующего сертификата соответствия GMP (приводится в Приложении 3) или ссылка на базу данных EudraGMP.

1.3. Какая-либо другая производственная деятельность, проводимая на предприятии

- Описание производственной деятельности на предприятии (производственной площадке), которая не связана с фармацевтической деятельностью, если таковая проводится.

2. Система управления качеством производителя

2.1. Система управления качеством производителя

- Краткое описание системы управления качеством предприятия и ссылки на применяемые стандарты.

- Ответственность по поддержанию системы качества, включая высшее руководство.
- Информация о деятельности, в отношении которой предприятие аккредитовано и сертифицировано, включая даты и содержание документов по аккредитации (*сертификации*), названия органов по аккредитации (*сертификации*).

2.2. Процедуры выдачи разрешения на выпуск готовой продукции

- Детальное описание квалификационных требований (образование и опыт работы) к уполномоченному(ым) лицу (лицам), ответственному за оценку соответствия серии установленным требованиям для выдачи разрешения на выпуск.
- Общее описание оценки соответствия серии установленным требованиям и процедуры выдачи разрешения на выпуск.
- Роль уполномоченного лица в процедуре карантина и выдаче разрешения на выпуск готовой продукции, а также в оценке соответствия требованиям регистрационного досье.
- Соглашения между уполномоченными лицами, если взаимодействуют несколько уполномоченных лиц.
- Указание на то, что в стратегии контроля используют процессно-аналитическую технологию и/или выпуск в реальном времени, или выпуск по параметрам (*если таковые используются*).

2.3. Управление поставщиками и подрядчиками

- Краткое резюме, содержащее информацию о цепях поставок, а также о программах внешнего аудита.
- Краткое описание системы квалификации подрядчиков, производителей активных (*фармацевтических*) субстанций (АФС) и других поставщиков критических материалов.
- Мероприятия по обеспечению соответствия продукции требованиям руководств в отношении губчатой энцефалопатии.
- Меры, предпринимаемые при подозрении или выявлении контрафактных/фальсифицированных препаратов, нерасфасованной продукции (например, неупакованных таблеток), активных (*фармацевтических*) субстанций или вспомогательных веществ.
- Использование внешней научной, аналитической или другой технической помощи, касающейся производства и анализа.
- Перечень контрактных производителей и лабораторий, включая адреса и контактную информацию, а также схемы цепей поставок для контрактной деятельности по производству и контролю качества; например, стерилизация первичного упаковочного материала для процессов в асептических условиях, испытания исходного сырья и т. д. Эта информация должна содержаться в Приложении 4.
- Краткий обзор распределения ответственности между заказчиком и исполнителем в отношении требований регистрационного досье (если не указано в пункте 2.2 *настоящего Дополнения*).

2.4. Управление рисками для качества (QRM)

- Краткое описание используемой производителем методологии QRM.
- Сфера действия и направленность QRM, включая краткое описание любой деятельности, осуществляемой на корпоративном уровне, а также локальной деятельности. Должно быть упомянуто любое применение системы QRM для оценки непрерывности поставок.

2.5. Обзоры качества продукции

- Краткое описание примененной методологии.

3. Персонал

- Организационная схема с указанием должностей/званий в мероприятиях по управлению качеством, производству и контролю, высшее руководство и уполномоченное(ые) лицо (лица); приводится как Приложение 5.
- Количество персонала, занятого в управлении качеством, производстве, контроле качества, хранении и реализации соответственно.

4. Помещения и оборудование

4.1. Помещения

- Краткое описание предприятия; размер производственной площадки и перечень сооружений. Если производство для различных рынков, например, местного, *государств-членов Таможенного союза*, ЕС, США и др., осуществляется в различных зданиях производственной площадки, следует привести перечень этих сооружений с указанием рынков, для которых предназначена производимая продукция (если это не указано в пункте 1.1 *данного Дополнения*).
- Простой план или описание производственной площадки с указанием масштаба (архитектурные и инженерные чертежи не нужны).
- Планы и схемы производственных зон (как Приложение 6), где указана классификация помещений и перепады давлений между прилегающими зонами, а также технологические операции (например, смешивание, наполнение, хранение, упаковка и т. д.), проводимые в помещениях.
- Планы складских помещений и зон хранения с обозначением специальных зон для хранения и обработки особо токсичных, опасных и сенсibiliзирующих веществ, при их наличии.
- Краткое описание не отмеченных в планах специальных условий хранения, при необходимости.

4.1.1. Краткое описание систем нагрева, вентиляции и кондиционирования воздуха (HVAC)

- Принципы определения подачи воздуха, температуры, влажности, перепада давления и кратности обмена воздуха, уровень рециркуляции воздуха (%).

4.1.2. Краткое описание систем водоподготовки

- Указание качества производимой воды.
- Схематические чертежи систем как Приложение 7.

4.1.3. Краткое описание других систем обеспечения, таких как системы подачи пара, сжатого воздуха, азота и т. п.

4.2. Оборудование

4.2.1. Перечень основного технологического оборудования и контрольного лабораторного оборудования с обозначением критических единиц следует привести как Приложение 8.

4.2.2. Очистка и дезинфекция.

- Краткое описание методов очистки и дезинфекции контактирующих с продукцией поверхностей (например, ручная очистка, автоматическая система «очистка на месте» и т. п.).

4.2.3. Компьютеризированные системы, критические с точки зрения требований GMP.

- Описание компьютеризированных систем, критических с точки зрения требований GMP, за исключением оборудования со специальными программируемыми логическими контроллерами.

5. Документация

- Описание системы документации (например, электронная, ручная).

- Если документы и протоколы хранят или архивируют за пределами производственной площадки (включая данные по мониторингу безопасности лекарственных препаратов, при наличии): перечень видов документов/протоколов; название и адрес иной площадки, где хранят документацию, а также приблизительное время, необходимое для получения документов из архива, находящегося за пределами площадки.

6. Технологический процесс

6.1. Виды продукции

(Возможна ссылка на Приложение 1 или 2.)

- Виды производимой продукции, включая:
 - перечень лекарственных форм как препаратов для медицинского применения, так и препаратов для ветеринарного применения, производимых на площадке;
 - перечень лекарственных форм лекарственных препаратов, производимых на площадке для любых клинических исследований; следует предоставить информацию о производственных зонах и персонале, если они отличны от тех, что используются при серийном производстве.
- Работа с токсичными или опасными веществами (например, вещества с высокой фармакологической активностью и/или сенсibiliзирующими свойствами).
- Виды продукции, производимой в специально предназначенных помещениях или на основе принципа кампаний (*циклов производства*), при наличии.
- Применение процессно-аналитической технологии (PAT), при наличии: общее описание соответствующей технологии и связанных с ней компьютеризированных систем.

6.2. Валидация процессов

- Краткое описание общей политики в отношении валидации процессов.
- Политика в отношении повторной обработки и переработки.

6.3. Управление материалами и складское хранение

- Мероприятия по обращению с исходным сырьем, упаковочными материалами, нерасфасованной и готовой продукцией, включая отбор проб, карантин, выдачу разрешения на выпуск и хранение.
- Мероприятия по обращению с отбракованными материалами и продукцией.

7. Контроль качества

- Описание деятельности по контролю качества, осуществляемой на производственной площадке в отношении физических, химических, микробиологических и биологических испытаний.

8. Оптовая торговля, претензии, брак и отзывы продукции

8.1. Оптовая торговля (часть, находящаяся в сфере ответственности производителя)

- Типы организаций (держатели лицензий на оптовую торговлю, держатели лицензий на производство и т. д.), которым поставляется продукция производственной площадки, и их размещение (*государства-члены Таможенного союза, ЕС, США и т. д.*).
- Описание системы, применяемой для подтверждения того, что каждый потребитель/получатель имеет юридическое право получать от производителя лекарственные средства.

- Краткое описание системы обеспечения соответствующих условий во время перевозок, например, мониторинг/контроль температуры.
- Мероприятия по оптовой торговле и методы, которыми поддерживается прослеживаемость продукции.
- Мероприятия по предупреждению попадания продукции производителя в незаконную цепь поставок.

8.2. Претензии, брак и отзывы продукции

- Краткое описание системы работы с претензиями, браком и отзывами продукции.

9. Самоинспекция

- Краткое описание системы самоинспекций с особым вниманием к критериям выбора планомерно инспектируемых зон, практические мероприятия и дальнейшие действия.

Перечень необходимых приложений к Основному досье предприятия

Приложение 1. Копия действующей лицензии на производство.

Приложение 2. Перечень производимых лекарственных форм, в том числе международные непатентованные названия (МНН) или общепринятые названия (если существуют) используемых активных (*фармацевтических*) субстанций (АФС).

Приложение 3. Копия действующего сертификата соответствия требованиям GMP.

Приложение 4. Перечень контрактных производителей и лабораторий, включая адреса и контактную информацию, а также схемы цепей осуществления этой контрактной деятельности.

Приложение 5. Организационные схемы.

Приложение 6. Планы производственных зон с указанием потоков исходного сырья и персонала, общая схема производственных процессов для каждого вида продукции (лекарственных форм).

Приложение 7. Схематические чертежи систем водоподготовки.

Приложение 8. Перечень основного технологического и лабораторного оборудования.

УПРАВЛЕНИЕ РИСКАМИ ДЛЯ КАЧЕСТВА (ICH Q9)

Предисловие

Управление рисками для качества может применяться не только в производстве, но и по отношению к фармацевтической разработке, а также при составлении части регистрационного досье, касающейся качества. Этот документ могут применять уполномоченные органы при фармацевтической оценке части регистрационного досье, связанной с качеством, а также при проведении инспектирования на соответствие требованиям GMP и при расследованиях, связанных с предполагаемым браком.

Для обеспечения взаимосвязи с другими документами настоящий документ был включен в часть III настоящего Руководства.

При включении данного документа в *настоящее Руководство*, в раздел 1 «*Фармацевтическая система качества*» были внесены соответствующие изменения, которые содержат принципы управления рисками для качества. Этот документ остается рекомендательным, в нем приводятся примеры процессов и применения управления рисками для качества.

1. Введение

Принципы управления рисками эффективно применяются во многих областях экономической деятельности и управления, включая финансы, страхование, безопасность на производстве, здравоохранение, мониторинг безопасности лекарственных препаратов, а также применяются уполномоченными органами, осуществляющими надзорную деятельность в этих областях. Хотя на сегодняшний день имеются несколько примеров применения управления рисками для качества в фармацевтической промышленности, они очень немногочисленны и не используют все возможности управления рисками. Кроме того, в фармацевтической промышленности признана важность систем качества и становится очевидным, что управление рисками для качества является важным компонентом эффективной системы качества.

Общепризнано, что риск определяется как комбинация вероятности причинения вреда и тяжести такого вреда. Однако сложно достичь однозначного понимания процесса управления рисками всеми заинтересованными сторонами, поскольку каждая из сторон может понимать возможный вред по-разному, вероятность возникновения вреда и характеристики его тяжести для каждого участника будут разными. В случае фармацевтической продукции, хотя и существуют различные заинтересованные стороны (в том числе пациенты, медицинские работники, правительственные органы и промышленность), первостепенное значение применения управления рисками для качества имеет защита пациента.

При производстве и применении лекарственного препарата, включая его компоненты, в определенной степени обязательно присутствуют риски. Риски для качества являются только одной составляющей общего риска. Важно понимать, что качество продукции следует поддерживать в течение жизненного цикла продукции таким образом, чтобы характеристики, имеющие значение для качества лекарственного препарата, оставались такими же, как у препаратов, использовавшихся при клинических исследованиях. Эффективный подход к управлению рисками для качества может в дальнейшем гарантировать пациенту высокое качество лекарственного препарата с помощью установления в ходе разработки и производства предупреждающих методов идентификации и контроля возможных проблем, связанных с качеством. Кроме того, применение управления рисками для качества может усовершенствовать процедуру принятия решений в случае возникновения проблем с качеством. Эффективное управление рисками для качества может способствовать принятию лучших и более обоснованных решений, давать уполномоченным органам большую гарантию в отношении возможностей предприятия решать вопросы с потенциальными рисками, а также благоприят-

но повлиять на масштаб и уровень непосредственного контроля со стороны уполномоченных органов.

Цель данного документа – предложить системный подход к управлению рисками для качества. Это основополагающий или исходный документ, который независим от других нормативных документов *государств-членов Таможенного союза* в отношении качества (хотя и может быть связан с ними) и который дополняет правила, требования, стандарты и руководства относительно качества, имеющиеся в фармацевтической промышленности и надзорной деятельности. Документ предоставляет специальные указания в отношении принципов и некоторых инструментов управления рисками для качества, что способствует принятию более эффективных и последовательных решений касательно рисков со стороны сотрудников как уполномоченных органов, так и предприятий в отношении качества *активных (фармацевтических)* субстанций и лекарственных препаратов в течение жизненного цикла продукции. Документ не устанавливает какие-либо новые требования в дополнение к действующим установленным требованиям.

Не всегда целесообразным и необходимым является формальный процесс управления рисками (с применением признанных способов и/или внутренних процедур, например, стандартных операционных процедур). Считается приемлемым применение неформальных процессов управления рисками (с использованием эмпирических методов и/или внутренних процедур). Надлежащее применение управления рисками для качества может облегчить выполнение обязанностей производителей (однако не отменяет их) в отношении соблюдения установленных требований, а также не заменяет соответствующий обмен информацией между представителями предприятий-производителей и уполномоченными органами.

2. Общие положения

В этом документе представлены принципы и примеры инструментов управления рисками для качества, которые могут быть применены к различным аспектам фармацевтического качества. Эти аспекты включают разработку, производство, оптовую торговлю, а также инспектирование и процессы представления заявок/обзоров на протяжении жизненного цикла *активных (фармацевтических)* субстанций, лекарственных препаратов, биологических и биотехнологических препаратов (включая использование исходного сырья, растворителей, вспомогательных веществ, упаковочных и маркировочных материалов для лекарственных препаратов, биологических и биотехнологических препаратов).

3. Принципы управления рисками для качества

Существуют два основополагающих принципа управления рисками для качества:

- оценка рисков для качества должна базироваться на научных данных и быть непосредственно связанной с защитой пациента;
- уровень усилий, формализации и документального оформления процесса управления рисками для качества должен соответствовать уровню рисков.

4. Общий процесс управления рисками для качества

Управление рисками для качества – это систематический процесс для общей оценки, контроля, информирования и обзора рисков для качества лекарственного препарата на протяжении его жизненного цикла. Модель управления рисками для качества представлена на рис. 1. *настоящего документа*. Могут применяться и другие модели. Значение каждого компонента этой структуры может быть разным в разных случаях, но надежный процесс должен учитывать все компоненты, детализированные до такой степени, которая соответствует отдельному риску.

На приведенной схеме не указаны точки принятия решений, поскольку решения могут быть приняты в любой точке процесса. Эти решения могут возвращать на предыдущий этап для поис-

4.1. Обязанности

Деятельность по управлению рисками для качества, как правило, осуществляется группами, включающими специалистов разных областей знаний. При формировании групп в них следует включать экспертов в соответствующих областях (например, отдела качества, развития бизнеса, инжиниринга, регуляторной деятельности, технологии, продаж и маркетинга, юридической службы, статистики и клиники) в дополнение к лицам, владеющими знаниями относительно процесса управления рисками для качества.

Лица, ответственные за принятие решений, должны:

- нести ответственность за координацию управления рисками для качества между разными видами деятельности и разными подразделениями в организации;
- гарантировать, что процесс управления рисками для качества определен, находится в действии и проверяется, а также, что имеются достаточные ресурсы.

4.2. Начало процесса управления рисками для качества

Управление рисками для качества должно включать систематические процессы, предназначенные для координации, облегчения и совершенствования принятия научно-обоснованных решений в отношении рисков. Возможные этапы, применяемые для начала и планирования процесса управления рисками для качества, могут включать следующее:

- определение проблемного и/или представляющего риск вопроса, включая соответствующие предположения, устанавливающие возможность риска;
- сбор исходной информации и/или данных о потенциальной опасности, вреде или влиянии на здоровье человека, имеющих отношение к общей оценке рисков;
- определение руководителя и необходимых ресурсов;
- создание графика, связывающего уровень принятия решения с возможностью осуществления процесса управления рисками.

4.3. Общая оценка рисков

Общая оценка рисков состоит из идентификации опасностей, а также анализа и оценки рисков, связанных с воздействием этих опасностей (как указано ниже). Общую оценку рисков для качества начинают с четкого описания проблемы или аспекта риска. Если рассматриваемый риск четко определен, будет легче установить соответствующий инструмент управления риском (см. примеры в разделе 5 данного документа), а также виды информации относительно аспекта риска. Для четкого определения рисков в целях общей оценки рисков часто полезны три основополагающих вопроса:

1. Что может происходить неверно?
2. Какова вероятность (возможность) того, что это будет происходить неверно?
3. Каковы последствия (их тяжесть)?

Идентификация риска – это систематическое использование информации для установления опасностей относительно аспекта риска или для описания проблемы. Информация должна включать предшествующие данные, теоретический анализ, мотивированные заключения, а также вопросы заинтересованных сторон. Идентификация риска связана с ответом на вопрос «Что может происходить неверно?» и с установлением возможных последствий. Это предоставляет основу для последующих этапов процесса управления рисками для качества.

Анализ риска – это оценка риска, связанная с идентификацией опасностей. Это процесс установления качественной и количественной связи между вероятностью происшествий и тяжестью вреда. Для некоторых инструментов управления рисками возможность определить опасность (способность к выявлению) также является фактором оценки риска.

Оценка риска – это сравнение идентифицированного и проанализированного риска с уста-

новленными критериями *приемлемости* риска. При оценке риска рассматривают обоснованность доказательств по всем трем основополагающим вопросам.

При общей оценке рисков важна обоснованность набора данных, поскольку это определяет качество результата. Выявление допущений и возможных причин неопределенности будет повышать правильность результата и/или поможет определить ограничения. Неопределенность является следствием неполных знаний о процессе, а также его ожидаемой или неожиданной вариабельности. Обычными причинами неопределенности является недостаток знаний в фармацевтической области и недостаточное понимание процесса, причины вреда (например, неправильные режимы процесса, причины вариабельности), а также недостаточная возможность выявления проблем.

Результатом общей оценки рисков является либо количественная оценка рисков, либо качественное описание диапазона рисков. Если риски выражены количественно, используют числовое выражение вероятности. Возможно также выражение риска с использованием качественных признаков, таких как «высокий», «средний» или «низкий», которые должны быть определены настолько подробно, насколько это возможно. Иногда используют «шкалу рисков» для дальнейшего определения признаков при ранжировании рисков. При количественной общей оценке рисков оценивание риска предусматривает вероятность специфического последствия, представленного как совокупность обстоятельств, способствующих возникновению риска. Таким образом, количественная оценка рисков применяется в отношении одного конкретного последствия, которое произошло в это время. Для некоторых инструментов управления рисками возможно также использование относительной меры риска в комбинации с множественными уровнями тяжести и вероятности для общей оценки относительного риска. На промежуточных этапах процесса установления шкалы иногда можно применять количественную оценку рисков.

4.4. Контроль рисков

Контроль рисков предполагает принятие решения по снижению и/или принятию рисков. Целью контроля рисков является снижение рисков до приемлемого уровня. Количество приложенных для контроля рисков усилий должно быть пропорционально важности рисков. Для понимания оптимального уровня рисков лица, ответственные за принятие решения, могут использовать разные процессы, в том числе анализ «выгода-затраты».

Контроль рисков должен сосредоточиться на таких вопросах:

- Превышает ли риск приемлемый уровень?
- Что может быть сделано для снижения или устранения риска?
- Каков приемлемый баланс между выгодой, рисками и ресурсами?
- Возникают ли новые риски в результате проведения контроля установленных рисков?

Снижение рисков сосредоточено на процессах уменьшения или устранения рисков для качества при превышении установленного (приемлемого) уровня (см. рис. 1). Снижение рисков может включать меры, предпринимаемые для уменьшения тяжести и вероятности вреда. Как часть стратегии контроля рисков могут использоваться процессы, улучшающие способность к выявлению опасности и рисков для качества. Внедрение мероприятий по снижению рисков может приводить к внесению новых рисков в систему или к возрастанию значимости других существующих рисков. Таким образом, после внедрения процесса снижения рисков может быть целесообразным пересмотреть общую оценку рисков для установления и оценки какого-либо возможного изменения рисков.

Принятие рисков – это решение принять риски. Принятие рисков может быть формальным решением принять окончательные риски или может быть пассивным решением, если окончательные риски не установлены. Относительно некоторых видов вреда даже наилучшие правила управления рисками для качества не в состоянии полностью устранить риски. При таких услови-

ях может быть принято решение о том, что используется соответствующая стратегия управления рисками для качества и что риски для качества снижены до установленного (приемлемого) уровня. Такой (установленный) приемлемый уровень будет зависеть от многих параметров и должен быть определен в каждом отдельном случае.

4.5. Информирование о рисках

Информирование о рисках – это распределение информации относительно рисков и управления рисками между лицами, ответственными за принятие решения, и другими лицами. Стороны могут быть проинформированы на любой стадии процесса управления рисками (см. рис. 1 *настоящего документа*: пунктирные стрелки). Следует надлежащим образом информировать о результатах процесса управления рисками для качества и оформлять их документально (см. рис. 1 *настоящего документа*: непрерывная стрелка). Должен быть обмен информацией между всеми заинтересованными сторонами; например, между представителями уполномоченных органов и промышленности, между представителями промышленности и пациентом, между внутренним персоналом компании, представителями промышленности и уполномоченного органа и т. д. Включенные сведения могут касаться существования, характера, формы, вероятности, тяжести, приемлемости, контроля, рассмотрения, способности к выявлению или других аспектов рисков для качества. Нет необходимости информировать о каждом случае принятия рисков. Информирование о решении в отношении управления рисками для качества между промышленностью и уполномоченными органами может эффективно осуществляться по имеющимся каналам, в соответствии с установленными нормативными документами и руководствами.

4.6. Обзор рисков

Управление рисками должно быть постоянно действующей частью процесса управления качеством. Следует ввести механизм обзора или мониторинга событий.

Результаты процесса управления рисками следует пересматривать с учетом новых знаний и опыта. Если процесс управления рисками для качества был начат, его следует продолжать для того, чтобы рассматривать события, которые могут повлиять на предыдущее решение в рамках процесса управления рисками для качества, независимо от того, являются ли эти события запланированными (например, обзор качества продукции, инспекции, аудиты, контроль изменений) или незапланированными (например, основная причина при расследовании несоответствия, отзыв). Частота любого обзора должна основываться на уровне рисков. Обзор рисков может включать пересмотр решения о принятии рисков (пункт 4.4 *данного документа*).

5. Методология управления рисками

Управление рисками для качества основывается на научном и практическом подходе к принятию решений. Оно предусматривает документально оформленные, понятные и воспроизводимые методы по осуществлению этапов процесса управления рисками для качества на основании имеющихся знаний относительно оценки вероятности, тяжести и иногда способности к выявлению рисков.

Традиционно оценку рисков для качества и управление ими осуществляли с помощью разных неформальных способов (например, эмпирических и/или внутренних методик), которые базировались, например, на комбинации наблюдений, тенденций и другой информации. Эти подходы продолжают обеспечивать полезной информацией, что может оказать помощь в таких вопросах, как работа с претензиями, брак, отбраковка и распределение ресурсов.

Кроме того, представители фармацевтической промышленности и уполномоченных органов могут оценивать риски и управлять ими с помощью признанных инструментов управления риском и/или внутренних процедур (например, стандартных операционных процедур). Ниже при-

веден не исчерпывающий перечень некоторых таких инструментов (детальную информацию см. в Дополнении I и в разделе 8 *данного документа*).

- Основные вспомогательные методы управления риском (блок-схемы, контрольные карты и тому подобное).
- Анализ режимов и последствий отказов (Failure Mode Effects Analysis – FMEA).
- Анализ режимов, последствий и критичности отказов (Failure Mode, Effects and Criticality Analysis – FMECA).
- Анализ дерева ошибок (Fault Tree Analysis – FTA).
- Анализ опасностей и критические контрольные точки (Hazard Analysis and Critical Control Points – HACCP).
- Анализ опасности и работоспособности (Hazard Operability Analysis – HAZOP).
- Предварительный анализ опасности (Preliminary Hazard Analysis – PHA).
- Ранжирование и фильтрация рисков.
- Соответствующие статистические методы.

6. Внедрение управления рисками для качества в промышленность и надзорную деятельность

Управление рисками для качества является процессом, способствующим принятию научно обоснованных и практических решений при его интеграции в системы качества (см. Дополнение II *к данному документу*). Как отмечено во вступлении, надлежащее применение управления рисками для качества не устраняет обязанностей представителей промышленности соблюдать установленные требования уполномоченных органов. Однако эффективное управление рисками для качества может способствовать принятию лучших и более обоснованных решений, что предоставит представителям уполномоченных органов большую гарантию способности предприятия управлять потенциальными рисками, а также может повлиять на масштаб и уровень непосредственного контроля со стороны уполномоченного органа. Кроме того, управление рисками для качества может способствовать лучшему использованию ресурсов всеми сторонами.

Обучение процессам управления рисками для качества как работников промышленности, так и сотрудников уполномоченных органов, обеспечивает лучшее понимание процессов принятия решений и создает доверие к результатам управления рисками для качества.

Управление рисками для качества следует внедрять в существующую деятельность и должным образом оформлять документально. В Дополнении II *к данному документу* представлены примеры ситуаций, когда применение процесса управления рисками для качества может обеспечить информацией, которая может быть использована в различной деятельности в фармацевтической сфере. Эти примеры приведены только с целью иллюстрации и не могут рассматриваться как окончательный и исчерпывающий перечень. Эти примеры не предназначены для установления каких-либо новых требований в дополнение к требованиям, установленным действующим законодательством.

Примеры производственной деятельности и деятельности уполномоченных органов (см. Дополнение II *к данному документу*):

- Управление качеством.

Примеры производственных операций и деятельности (см. Дополнение II *к данному документу*):

- Разработка.
- Помещения, оборудование и системы обеспечения.
- Управление исходным сырьем и материалами.
- Производство.

- Лабораторный контроль и испытание стабильности.
- Упаковка и маркировка.

Примеры деятельности уполномоченных органов (см. Дополнение II к данному документу):

- Инспектирование и оценка деятельности *предприятия*.

Поскольку решения уполномоченных органов принимаются отдельно в каждой стране (регионе), общее понимание и применение принципов управления рисками для качества может способствовать взаимному доверию и принятию более согласованных решений представителями разных уполномоченных органов на основании одинаковой информации. Такое сотрудничество может быть важным при разработке политики и руководящих документов, которые вводят практики управления рисками для качества и способствуют их внедрению.

7. Термины и определения

Анализ рисков (risk analysis): Оценка рисков в связи с установленной опасностью.

Вред (harm): Ущерб, нанесенный здоровью человека, в том числе вред, являющийся следствием утраты качества продукции или ее пригодности.

Жизненный цикл продукции (product lifecycle): Все фазы жизни продукции от начальной разработки, пребывания в обороте и до прекращения существования продукции.

Заинтересованная сторона (stakeholder): Какое-либо лицо, группа лиц или организация, которые могут влиять на риски либо на которых могут влиять риски, либо которые считают себя находящимися под влиянием рисков. Лица, ответственные за принятие решений, также могут быть заинтересованной стороной. В данном документе первостепенными заинтересованными сторонами являются пациент, медицинский работник, уполномоченный орган и предприятие-производитель.

Идентификация риска (risk identification): Систематическое использование информации для выявления потенциальных источников вреда (опасности) со ссылкой на рассмотрение риска или описание проблемы.

Информирование о рисках (risk communication): Распределение информации о рисках и управлению рисками между лицом, ответственным за принятие решения, и другими заинтересованными сторонами.

Качество (quality): Степень соответствия требованиям характеристик продукции, системы или процесса.

Контроль рисков (risk control): Действия по выполнению решений по управлению рисками.

Лицо (лица), ответственное(ые) за принятие решений (decision maker(s)): Лицо (лица), имеющее(ие) соответствующую компетенцию и полномочия для принятия надлежащих и своевременных решений по вопросам управления рисками для качества.

Обзор рисков (risk review): Обзор или мониторинг итогов/результатов процесса управления рисками с учетом (при необходимости) новых знаний и опыта относительно рисков.

Общая оценка рисков (risk assessment): Систематический процесс формирования информации для обеспечения принятия решений в отношении рисков в рамках процесса управления рисками. Он состоит из идентификации опасности, а также анализа и оценки рисков, связанных с влиянием этой опасности.

Опасность (hazard): Потенциальный источник вреда.

Оценка риска (risk evaluation): Сравнение предполагаемого риска с установленными критериями *приемлемости* риска с использованием количественной и качественной шкалы с целью определения значимости риска.

Принятие риска (risk acceptance): Решение принять риск.

Риск (risk): Комбинация вероятности причинения вреда и тяжести этого вреда.

Система качества (quality system): Совокупность всех аспектов системы, которая внедряет политику в области качества и обеспечивает достижение целей в отношении качества.

Снижение рисков (risk reduction): Меры, предпринятые для снижения вероятности причинения вреда и серьезности этого вреда.

Способность к выявлению (detectability): Возможность выявить или установить наличие, присутствие или факт опасности.

Тенденция (trend): Статистический термин, означающий направление или степень изменения переменной(ых).

Требования (requirements): Явные или предполагаемые потребности или ожидания пациентов или защитников их интересов (например, медицинских работников, работников уполномоченных органов и законодательных органов). В данном документе «требования» означают не только установленные законом, законодательные или нормативные требования, но также потребности и ожидания.

Тяжесть (severity): Мера возможных последствий опасности.

Управление рисками (risk management): Систематическое применение политики управления качеством, процедур и правил с целью общей оценки, контроля, обзора рисков и соответствующего информирования.

Управление рисками для качества (quality risk management): Систематический процесс общей оценки, контроля, информирования и обзора рисков для качества лекарственного препарата на протяжении жизненного цикла препарата.

Дополнение I

МЕТОДЫ И ИНСТРУМЕНТЫ УПРАВЛЕНИЯ РИСКАМИ

Цель этого дополнения – предоставить общий обзор и ссылки на некоторые основные инструменты, которые могут быть использованы при управлении рисками для качества в промышленности и деятельности уполномоченных органов. Эти ссылки приведены с целью расширения знаний и предоставления более детальной информации относительно конкретного инструмента *управления рисками для качества*. Этот перечень не является исчерпывающим. Важно отметить, что ни один инструмент или набор инструментов не может быть применим ко всем случаям, когда используют управление рисками для качества.

I.1. Основные вспомогательные методы управления рисками

Некоторыми из простых средств, которые широко применяются для структуризации управления рисками путем упорядочения данных и для содействия принятию решений, являются:

- Блок-схемы.
- Контрольные карты.
- Картирование процесса.
- Диаграммы причин и следствий (также называемые диаграммами Ишикавы или диаграммами «рыбий скелет»).

I.2. Анализ режимов и последствий отказов (Failure Mode Effects Analysis – FMEA)

FMEA предназначен для оценивания характера потенциальных отказов при проведении процесса, а также возможных последствий отказов для результата процесса и/или характеристики продукции. Если виды отказов установлены, следует применять снижение рисков с целью устранения, ограничения, уменьшения или контроля потенциальных отказов. FMEA зависит от понимания продукции и процесса. FMEA методически разделяет анализ сложных процессов на стадии, которыми можно управлять. Это мощный инструмент для обобщенного рассмотре-

ния характера важных отказов, факторов, способствующих таким отказам, и возможных последствий таких отказов.

Возможные сферы применения

FMEA можно применять к оборудованию и помещениям, а также для анализа технологической операции и ее влияния на продукцию или процесс. FMEA определяет элементы/операции системы, делающие ее уязвимой. Результаты FMEA могут быть использованы как основа для планирования либо последующего анализа, либо для рекомендаций относительно использования ресурсов.

I.3. Анализ режимов, последствий и критичности отказов (Failure Mode, Effects and Criticality Analysis – FMECA)

FMEA может быть расширен, чтобы включить также исследование степени тяжести последствий, соответствующей вероятности случаев *отказов*, а также способности их выявления. Таким образом, FMEA становится анализом характера, последствий и критичности отказов (*Failure Mode, Effects and Criticality Analysis – FMECA*). Для проведения такого анализа должны быть установлены спецификации на продукцию и процесс. С помощью FMECA могут быть установлены точки, где необходимы дополнительные предупреждающие меры, чтобы свести риски к минимуму.

Возможные сферы применения

Применять FMECA в фармацевтической промышленности следует преимущественно для отказов и рисков, связанных с производственными процессами, однако применение FMECA этим не ограничивается. Результатом FMECA является относительная «шкала» риска для каждого вида отказа, с помощью которой проводят ранжирование режимов на основании относительного риска.

I.4. Анализ дерева ошибок (Fault Tree Analysis – FTA)

Анализ дерева ошибок (FTA) – это подход, предполагающий наличие несоответствий функциональных характеристик продукции или процесса. С помощью этого инструмента оцениваются одноразовые ошибки системы (или части системы), но могут быть объединены множественные факторы отказа путем установления причинных цепочек. Результаты представляют в виде иллюстрации в форме дерева видов отказов. На каждом уровне дерева комбинации видов отказов могут быть описаны с помощью логических операторов («и», «или» и др.). FTA зависит от понимания экспертами процесса в плане установления причинных факторов.

Возможные сферы применения

FTA можно применять для установления пути к основной причине отказа. FTA может быть применим для расследования претензий или отклонений, чтобы достичь полного понимания их основных причин и чтобы гарантировать, что запланированные улучшения позволят полностью решить проблему и не приведут к возникновению других проблем (то есть решение одной проблемы не должно являться причиной другой проблемы). Анализ дерева ошибок является эффективным инструментом для оценки того, как множественные факторы влияют на данную проблему. Результатом FTA является визуальное выражение видов отказов. FTA полезен как для общего оценивания рисков, так и для разрабатываемых планов мониторинга.

I.5. Анализ опасностей и критические контрольные точки (Hazard Analysis and Critical Control Points – HACCP)

HACCP является системным, предупреждающим и профилактическим инструментом для обеспечения качества, надежности и безопасности продукции. Это структурированный подход с применением технических и научных принципов для анализа, оценки, предупреждения и контроля рисков или неблагоприятных последствий опасности, которые являются результатом планирования, разработки, производства и применения продукции.

HACCP состоит из следующих семи этапов:

- 1) проведение анализа безопасности и определение предупреждающих мер для каждой стадии процесса;
- 2) определение критических контрольных точек;
- 3) установление критических пределов;
- 4) установление системы проверки критических контрольных точек;
- 5) определение корректирующих мероприятий, которые должны быть проведены, если при мониторинге установлено, что критические контрольные точки являются неконтролируемыми;
- 6) введение системы подтверждения, что система HACCP работает эффективно;
- 7) установление системы хранения протоколов.

Возможные сферы применения

HACCP может быть применен для определения рисков, связанных с физической, химической и биологической опасностью (в том числе микробной контаминацией), и управления ими. HACCP наиболее полезен, если понимание продукции и процесса является достаточно полным для обеспечения идентификации критических контрольных точек. Результатом HACCP является информация относительно управления рисками, облегчающая мониторинг критических точек не только в ходе производственного процесса, но и на других этапах жизненного цикла.

I.6. Анализ опасностей и работоспособности (Hazard Operability Analysis – HAZOP)

HAZOP основан на теории, допускающей, что случаи рисков являются следствием отклонения от запланированных или рабочих параметров. Он является системным методом «мозгового штурма» для идентификации опасности с использованием так называемых «направляющих слов». «Направляющие слова» (например, «нет», «больше», «иной чем», «часть ...» и т.д.) применяют к соответствующим параметрам (например, контаминация, температура), для того чтобы помочь установить возможные отклонения от обычных или запланированных параметров. Часто используют группу людей со знаниями и опытом, охватывающими разработку процесса или продукта и его применение.

Возможные сферы применения

HAZOP может применяться относительно производственных процессов, в том числе при контрактном производстве, а также в отношении поставщиков, оборудования и помещений для производства *активных (фармацевтических)* субстанций и лекарственных препаратов. Также HAZOP преимущественно применяется в фармацевтической промышленности для оценки безопасности процесса. Как и в случае HACCP, результатом анализа HAZOP является перечень критических операций для управления рисками. Это облегчает регулярный мониторинг критических точек в ходе производственного процесса.

I.7. Предварительный анализ опасности (Preliminary Hazard Analysis – PHA)

PHA является инструментом анализа, основанного на использовании предыдущего опыта или знаний в отношении опасности или отказа, с целью определения других факторов опасно-

сти, опасных ситуаций и случаев, которые могут быть причиной вреда, а также с целью оценки их вероятности относительно данной деятельности, данных технических средств, продукции или системы. Инструмент заключается в: 1) идентификации возможностей того, что произойдет случай, связанный с риском; 2) качественной оценке масштаба возможного повреждения или вреда для здоровья, которые являются следствием; 3) относительном ранжировании опасности с использованием комбинации тяжести *последствий* и вероятности случая; а также 4) определении возможных корректирующих действий.

Возможные сферы применения

РНА может быть полезным при анализе существующих систем или при выявлении перво-степенной опасности, если обстоятельства не позволяют применять более масштабный способ. РНА может быть применим к планированию продукции, процесса и помещений, а также для оценки типов опасности для основной продукции, потом для видов продукции и, в конечном итоге, для отдельного продукта. РНА наиболее часто применяется на ранних этапах разработки проекта, когда мало информации относительно деталей плана или операционных процедур; таким образом, РНА часто является предварительным инструментом для последующих исследований. Как правило, опасность, установленную при применении РНА, в последующем оценивают с помощью других инструментов управления рисками, указанных в данном разделе.

1.8. Ранжирование и фильтрация рисков

Ранжирование и фильтрация рисков является инструментом для сравнения и ранжирования рисков. Ранжирование рисков сложных систем, как правило, требует оценки многочисленных разнообразных количественных и качественных факторов для каждого риска. Инструмент заключается в разделении основной связанной с риском проблемы на множество компонентов, что необходимо для фиксации факторов, связанных с риском. Эти факторы объединяют в одну относительную шкалу рисков, которую можно применять для ранжирования рисков. «Фильтры», которые представляют собой значимые факторы или границы уровней риска, могут быть использованы для градации или ранжирования риска в соответствии с целями управления или политики.

Возможные сферы применения

Ранжирование и фильтрацию рисков можно применять при определении приоритетов для инспекции/аудита производственных участков со стороны уполномоченных органов или со стороны представителей предприятий. Методы ранжирования рисков являются полезными, в частности, в ситуациях, когда риски и последствия, которыми необходимо управлять, являются разнообразными и представляют трудности для сравнения при применении только одного инструмента. Ранжирование рисков целесообразно, если для управления в рамках одной и той же организационной схемы необходимо оценить как количественно, так и качественно оцениваемые риски.

1.9. Соответствующие статистические методы

Статистические методы могут способствовать управлению рисками для качества и облегчать его осуществление. Они обеспечивают возможность эффективной оценки данных, помогают при определении важности набора(ов) данных, а также способствуют принятию более правильных решений. Перечень некоторых основных статистических методов, широко применяемых в фармацевтической промышленности, включает:

- контрольные карты, например:
 - приемочные контрольные карты;
 - контрольные карты для арифметического среднего с предупреждающими границами;

- контрольные карты кумулятивных сумм;
- контрольные карты Шухарта;
- взвешенное скользящее среднее;
- планирование экспериментов (Design of Experiments – DOE);
- гистограммы;
- диаграммы Парето;
- анализ возможностей процесса.

Дополнение II

ПОТЕНЦИАЛЬНОЕ ПРИМЕНЕНИЕ УПРАВЛЕНИЯ РИСКАМИ ДЛЯ КАЧЕСТВА

Это Дополнение предназначено для определения возможного применения принципов и инструментов управления рисками для качества представителями как промышленности, так и уполномоченных органов. Однако выбор конкретных инструментов управления рисками полностью зависит от специфических фактов и обстоятельств.

Приведенные примеры представлены для иллюстрации; они являются только рекомендациями по возможному применению управления рисками для качества. Данное Дополнение не предназначено для установления любых новых требований в дополнение к требованиям, установленным действующим законодательством.

II.1. Управление рисками для качества как часть интегрированного управления качеством

Документация

Для обзора действующих версий и соблюдения требований, установленных действующим законодательством.

Для определения необходимости и/или разработки содержания стандартных операционных процедур (СОПов), руководств и т. п.

Обучение и образование

Для определения целесообразности начального обучения и/или постоянных циклов обучения, основывающихся на образовании, опыте и трудовых навыках персонала, а также для периодической оценки проведенного обучения (например, его эффективности).

Для определения знаний, опыта, квалификационных характеристик и физических возможностей, которые позволяют персоналу выполнять работу правильно и не оказывать отрицательного влияния на качество продукции.

Несоответствие качества

С целью обеспечения основы для определения и оценки потенциального влияния на качество продукции возможных несоответствий, претензий, тенденций, расследований, результатов, не соответствующих спецификации и т. д., а также информирования о них.

Для содействия информированию о риске и определении в сотрудничестве с уполномоченным органом соответствующего мероприятия (например, отзыв) в связи со значительным браком.

Аудит/инспекция

Для установления частоты и области аудитов, как внутренних, так и внешних, с учетом таких факторов, как:

- требования действующего законодательства;
- текущее состояние общего соответствия и совокупность имеющихся сведений о предприя-

- тии или производственной площадке;
- надежность деятельности компании в плане управления рисками для качества;
- сложность участка;
- сложность производственного процесса;
- сложность продукции и ее терапевтическое значение;
- количество и значимость брака (например, отзывы);
- результаты предыдущих аудитов/инспекций;
- значительные изменения помещений, оборудования, процессов, ключевого персонала;
- опыт производства продукции (например, частота производства, объем и количество серий);
- результаты испытаний в официальных *государственных* контрольных лабораториях.

Периодический обзор

Для выбора, оценки и объяснения данных, которые свидетельствуют о тенденции в рамках обзора качества продукции.

Для объяснения данных мониторинга (например, для систематической оценки надлежащего проведения повторной валидации или изменений при отборе проб).

Управление изменениями/контроль изменений

Для управления изменениями на основании знаний и информации, полученной во время фармацевтической разработки и производства.

Для оценки влияния изменений на соответствие готовой продукции.

Для оценки влияния на качество продукции изменений, внесенных в производственные площадки, оборудование, материалы, производственный процесс, или переносов технологии.

Для определения соответствующих мероприятий, которые предшествуют внесению изменения, например, дополнительные испытания, квалификация (повторная квалификация), валидация (повторная валидация) или информирование уполномоченных органов.

Постоянное улучшение

Для содействия постоянному улучшению процессов на протяжении жизненного цикла продукции.

II.2. Управление рисками для качества как часть деятельности уполномоченных органов

Инспекция и систематическая оценка деятельности

Для содействия *рациональному* распределению ресурсов, в том числе, например, для планирования инспекций и их частоты, а также для проведения инспекций и их объема (см. «Аудит» в пункте 1 Дополнения II *настоящего документа*).

Для оценки значимости, например, брака, возможных отзывов и данных, полученных при инспектировании.

Для определения необходимости и вида предусмотренных законодательством мероприятий по результатам инспекции.

Для оценки информации, предоставленной представителями предприятий, в том числе информации относительно фармацевтической разработки.

Для оценки влияния предлагаемых отклонений или изменений.

Для определения рисков, которые следует обсуждать с инспекторами и экспертами для содействия лучшему пониманию того, как риск можно контролировать или как он контролируется (например, выпуск по параметрам, процессно-аналитическая технология (*Process Analytical*

II.3. Управление рисками для качества как часть разработки

Для планирования качества продукции и технологического процесса, чтобы постоянно получать продукцию с функциональными характеристиками, соответствующими его назначению.

Для расширения знаний относительно функциональных характеристик продукции в зависимости от изменения характеристик сырья в широком диапазоне (например, распределение частиц по размерам, содержание влаги, реологические характеристики), изменения технологических операций и параметров процесса.

Для оценки критических характеристик исходного сырья, растворителей, исходного сырья для активных (*фармацевтических*) субстанций (АФС), самих АФС, вспомогательных веществ или упаковочных материалов.

Для установления соответствующих спецификаций, определения критических параметров процесса и организации производственного контроля (например, на основании информации о клинически значимых показателях качества, полученной на этапе фармацевтической разработки, а также о возможности контролировать их в ходе процесса).

Для снижения непостоянства показателей качества:

- снижение количества брака продукции, исходного сырья и материалов;
- снижение отклонений при производстве.

Для оценки необходимости дополнительных исследований (например, биоэквивалентность, стабильность) при масштабировании и переносе технологии.

Для использования концепции «пространства проектных параметров».

II.4. Управление рисками для качества по отношению к производственным помещениям, оборудованию и системам обеспечения

Проект производственных помещений/оборудования

Для определения соответствующих зон при проектировании зданий и производственных помещений, например:

- направление потоков материалов и персонала;
- сведение к минимуму контаминации;
- мероприятия по контролю паразитов;
- предупреждение перепутывания;
- сравнение оборудования открытого и закрытого типов;
- сравнение чистых помещений с изолирующей технологией;
- специально предназначенные или выделенные производственные помещения/оборудование.

Для определения соответствующих материалов оборудования и контейнеров, контактирующих с продукцией (например, выбор марки нержавеющей стали, сальников, смазочных материалов).

Для определения соответствующих систем обеспечения (например, пар, газы, источник питания, сжатый воздух, система нагрева, вентиляции и кондиционирования воздуха, вода).

Для определения соответствующего профилактического обслуживания связанного друг с другом оборудования (например, перечень необходимых запасных частей).

Аспекты гигиены в помещениях

Для защиты продукции от опасности со стороны производственной среды, в том числе хи-

мических, микробиологических и физических факторов опасности (например, определение надлежащей одежды и организация гардеробной, аспекты гигиены).

Для защиты производственной среды и персонала от опасностей, связанных с производимой продукцией вследствие перекрестной контаминации.

Квалификация производственных помещений/оборудования/систем обеспечения

Для определения области и масштаба квалификации помещений, зданий и технологического оборудования, а также лабораторных приборов (в том числе надлежащих методов калибровки).

Очистка оборудования и контроль производственной среды

Для *рационального* распределения усилий и принятия решений, учитывая предназначение *оборудования* (например, многоцелевое или специально предназначенное оборудование, серийное производство или непрерывный технологический процесс).

Для определения пределов приемлемости для валидации очистки.

Калибровка/профилактическое обслуживание

Для установления соответствующих графиков калибровки и профилактического обслуживания.

Компьютерные системы и оборудование, контролируемое с помощью компьютеров

Для выбора конфигурации компьютеров и программного обеспечения (например, модульная, структурированная, устойчивая к сбоям система).

Для определения масштаба валидации:

- идентификация критических функциональных параметров;
- выбор требований и конструкции;
- проверка кодов;
- масштаб испытаний и методы испытаний;
- правильность электронных протоколов и подписей.

II.5. Управление рисками для качества как часть управления исходным сырьем и материалами

Определение и оценка поставщиков и производителей по контракту

Для обеспечения всесторонней оценки поставщиков и производителей по контракту (например, проведение их аудита, соглашения с поставщиками относительно качества).

Исходное сырье

Для оценки различий и возможных рисков для качества, связанных с изменчивостью исходного сырья (например, срок хранения, схема синтеза).

Использование исходного сырья и материалов

Для определения того, являются ли приемлемыми для использования исходное сырье и материалы, находящиеся в карантине (например, для дальнейшего технологического процесса).

Для определения надлежащего осуществления повторной обработки, переработки, использования возвращенной продукции.

Условия хранения и оптовой торговли, логистика

Для оценки полноты соглашений по обеспечению соответствующих условий хранения

и транспортирования (например, температура, влажность, конструкция контейнера).

Для определения влияния несоответствий в условиях хранения и транспортирования (например, «обеспечение холодной цепи» – cold chain management) на качество продукции с учетом нормативных требований *государств-членов Таможенного союза*.

Для функционирования инфраструктуры (например, возможность обеспечивать надлежащие условия отгрузки, временного хранения, обращение с опасными материалами и подконтрольными веществами, таможенная очистка).

Для предоставления информации об обеспечении пригодности лекарственных препаратов (например, ранжирование рисков для цепи поставок).

II.6. Управление рисками для качества, как часть производства

Валидация

Для определения области и масштаба деятельности по подтверждению, квалификации и валидации (например, аналитические методики, процессы, оборудование и процедуры очистки).

Для определения масштаба последующих действий (например, отбор проб, мониторинг и повторная валидация).

Для разграничения критических и некритических стадий процесса для помощи в планировании валидационных испытаний.

Отбор проб/испытание в ходе производства

Для оценки частоты и масштаба контрольных испытаний в процессе производства (например, для обоснования уменьшения объема испытаний в условиях доказанного контроля).

Для оценки и обоснования использования процессно-аналитической технологии вместе с выпуском по параметрам и выпуском в реальном времени.

Планирование производств

Для установления соответствующего плана производства (например, специально предназначенное производство, производство кампаниями (*циклами производства*) и очередность сопутствующих технологических процессов).

II.7. Управление рисками для качества как часть лабораторного контроля и испытаний стабильности

Результаты, не соответствующие спецификациям

Для установления возможных основных причин и корректирующих мероприятий в ходе расследования результатов, не соответствующих спецификациям.

Период до проведения повторных испытаний/дата окончания срока годности

Для оценки правильности хранения и испытаний промежуточной продукции, вспомогательных веществ и исходного сырья.

II.8. Управление рисками для качества как часть упаковки и маркировки

Проектирование упаковок

Для проектирования вторичной упаковки, предназначенной для защиты первичной упаковки продукции (например, чтобы обеспечить подлинность продукции, разборчивую надпись на этикетке).

Выбор системы укупорки контейнера

Для определения критических характеристик системы укупорки контейнера.

Контроль этикеток

Для планирования процедур контроля этикеток, учитывая возможность перепутывания этикеток разной продукции, в том числе разных версий одной и той же этикетки.

ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ СИСТЕМА КАЧЕСТВА (ICH Q10)

Предисловие

Производителям лекарственных средств следует разработать и внедрить эффективную фармацевтическую систему обеспечения качества, чтобы обеспечить соответствие требованиям Правил надлежащего производства (GMP) и придерживаться положений, изложенных в разделе 1 части I настоящего Руководства.

Данный документ является примером фармацевтической системы качества, которая предназначена для полного жизненного цикла продукции. Следовательно, данный документ выходит за рамки действующих требований GMP, которые, за исключением производства лекарственных средств для клинических исследований, не распространяются на ту часть жизненного цикла, которая связана с разработкой. В связи с внедрением данного документа *разделы 1 и 7 части I настоящего Руководства были пересмотрены, а раздел 2 части I настоящего Руководства будет пересмотрен* для согласования понятий и терминов, используемых в данном документе.

Данный документ, содержание которого дополняет требования GMP, является рекомендательным. Использование данного документа будет способствовать инновациям, постоянному улучшению и усилению взаимосвязи между фармацевтической разработкой и производственной деятельностью.

1. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ СИСТЕМА КАЧЕСТВА

1.1. Введение

Настоящий документ гармонизирован с Руководством ICH Q10, которое описывает модель эффективной системы управления качеством для фармацевтической промышленности (далее – фармацевтическая система качества). В контексте данного документа термин «фармацевтическая система качества» относится к модели, описанной в документе ICH Q10.

В документе ICH Q10 описана единая всесторонняя модель эффективной фармацевтической системы качества, которая основывается на концепции качества Международной организации по стандартизации (ISO), включает соответствующие положения Правил надлежащего производства (GMP) и дополняет документы ICH Q8 «Фармацевтическая разработка» и ICH Q9 «Управление рисками для качества». *Настоящий документ* является моделью для фармацевтической системы качества, которая может применяться на различных этапах жизненного цикла продукции. Большинство положений *настоящего документа*, применяемых к производственным предприятиям, в настоящее время подробно излагается в требованиях GMP *Таможенного союза*. Настоящий документ не предназначен для установления каких-либо новых положений, которые выходят за рамки действующих нормативных требований. Положения, содержащиеся в *настоящем документе*, дополняют текущие требования GMP и не являются обязательными.

Настоящий документ служит доказательством того, что производители и уполномоченные органы поддерживают эффективную фармацевтическую систему качества с целью улучшения качества и доступности лекарственных препаратов во всем мире в интересах здравоохранения. Применение *настоящего документа* на протяжении жизненного цикла продукции будет способствовать инновациям и постоянному улучшению, а также упрочнению связи между фармацевтической разработкой и производственной деятельностью.

1.2. Область применения

Настоящий документ распространяется на системы, обеспечивающие фармацевтическую разработку и производство фармацевтических субстанций (*активных фармацевтических суб-*

станций, АФС), а также лекарственных препаратов, включая лекарственные биотехнологические и биологические препараты, на протяжении всех этапов жизненного цикла продукции.

Элементы *настоящего документа* должны применяться соответственно и пропорционально каждому этапу жизненного цикла продукции с учетом различий между ними и различной цели каждого этапа (см. раздел 3 *настоящего документа*).

В контексте настоящего документа жизненный цикл продукции включает следующую производственную деятельность для новых и уже существующих препаратов:

- Фармацевтическая разработка
 - Разработка активной (фармацевтической) субстанции;
 - Разработка состава (включая систему «контейнер/средство укупорки»);
 - Производство препаратов для клинических исследований;
 - Разработка системы доставки (если это необходимо);
 - Разработка технологического процесса и масштабирование;
 - Разработка методик анализа.
- Перенос технологии
 - Перенос новой продукции из разработки в производство;
 - Перенос технологии производства зарегистрированной продукции внутри или между производственными или контролирующими подразделениями.
- Промышленное производство
 - Приобретение и контроль *исходного сырья* и материалов;
 - Предоставление помещений для производства, систем обеспечения и оборудования;
 - Технологический процесс (включая упаковку и маркировку);
 - Контроль качества и обеспечение качества;
 - Выдача разрешения на выпуск продукции;
 - Хранение;
 - Реализация (за исключением оптовой торговли).
- Прекращение выпуска продукции
 - Хранение документации;
 - Хранение образцов;
 - Продолжающаяся оценка продукции и составление отчетов.

1.3. Взаимосвязь *настоящего документа* с требованиями GMP Таможенного союза, стандартами ISO и документом ICH Q7

Требования GMP *Таможенного союза*, Руководство ICH Q7 «Правила надлежащего производства активных (*фармацевтических*) субстанций» и Руководства системой управления качеством ISO являются основой настоящего документа. Для достижения изложенных ниже целей настоящий документ расширяет GMP описанием характерных элементов системы качества и ответственности руководства. Настоящий документ обеспечивает модель, сочетающую фармацевтическую систему качества на всех этапах жизненного цикла продукции с требованиями GMP *Таможенного союза* для их совместного применения.

Требования GMP не направлены непосредственно на все этапы жизненного цикла продукции (например, на разработку). Элементы системы качества и ответственность руководства, описанные в настоящем документе, предназначены для содействия применению научных подходов и подходов, основанных на оценке рисков, на каждом этапе жизненного цикла продукции, способствуя тем самым постоянному улучшению продукции на протяжении всего жизненного цикла.

1.4. Взаимосвязь настоящего документа с принципами государственного контроля

Принципы государственного контроля в отношении определенной продукции или предприятия-производителя должны соответствовать уровню продукции, пониманию процесса, результатам управления рисками для качества и эффективности фармацевтической системы качества. Эффективность фармацевтической системы качества после ее внедрения может подтверждаться в обычном режиме при проведении инспекций предприятия уполномоченными органами. Потенциальные возможности улучшения научных и основанных на анализе рисков надзорных подходов, изложены в Дополнении 1 к *настоящему документу*. Принципы государственного контроля определяются *законодательством государств-членов Таможенного союза*.

1.5. Цели настоящего документа

Внедрение модели *фармацевтической системы качества* должно привести к достижению трех основных целей, которые дополняют или усовершенствуют требования GMP *Таможенного союза*.

1.5.1. Достичь реализации продукции

Создать, внедрить и поддерживать систему, которая обеспечивает поставку продукции с показателями качества, соответствующими потребностям пациентов, медицинских работников, уполномоченных органов (включая соответствие установленным требованиям), а также внутренних и внешних потребителей.

1.5.2. Установить и поддерживать контролируемое состояние

Разработать и использовать эффективные системы мониторинга и контроля эффективности процесса и качества продукции, обеспечивая, таким образом, гарантию пригодности и возможностей процессов. При организации систем мониторинга и контроля может быть полезным управление рисками для качества.

1.5.3. Способствовать постоянному улучшению

Выявлять и внедрять соответствующие методы улучшения качества продукции и процессов, снижения их нестабильности, вводить инновационные решения и улучшать фармацевтическую систему качества, обеспечивая, таким образом, постоянное удовлетворение потребностей в отношении качества. При выявлении приоритетных областей, требующих постоянного улучшения, может быть полезным управление рисками для качества.

1.6. Средства улучшения: управление знаниями и управление рисками для качества

Управление знаниями и управление рисками для качества являются средствами, которые дают возможность предприятиям эффективно и успешно внедрить настоящий документ. Эти средства будут способствовать достижению целей, описанных в пункте 1.5 *настоящего документа*, и обеспечивают основания для принятия решений, основанных на научных знаниях и знаниях о рисках по отношению к качеству продукции.

1.6.1. Управление знаниями

Знаниями о продукции и процессах необходимо управлять при разработке, на протяжении периода нахождения продукции на рынке и до прекращения ее производства и медицинского применения. Например, деятельность при разработке с использованием научных подходов обеспечивает знание продукции и понимание процессов. Управление знаниями является систематическим подходом, который заключается в приобретении, анализе, накоплении и распространении информации о продукции, технологических процессах и компонентах. Источники

информации включают в себя, но не ограничиваются, первичными знаниями (общеизвестные или документально оформленные внутри предприятия), исследованиями в области фармацевтических разработок, деятельностью по переносу технологий, исследованиями по валидации процессов на протяжении жизненного цикла продукции, опытом производства, инновациями, постоянным улучшением и деятельностью, направленной на управление изменениями.

1.6.2. Управление рисками для качества

Управление рисками для качества является неотъемлемым от эффективной фармацевтической системы качества. Оно может обеспечить профилактический подход к выявлению, научной оценке и контролю потенциальных рисков для качества. Это способствует постоянному улучшению эффективности процесса и качества продукции на всех этапах жизненного цикла продукции. Документ *Таможенного союза «Управление рисками для качества», содержащийся в части III настоящего Руководства, представляет принципы и примеры инструментов* по управлению рисками для качества, которые могут применяться к различным аспектам фармацевтического качества.

1.7. Обсуждение структуры и содержания

а) Структура, организация и документальное оформление фармацевтической системы качества должны быть четко структурированными и понятными для облегчения общего понимания и последовательного применения.

б) Элементы *настоящего документа* должны применяться соответственно и пропорционально каждому этапу жизненного цикла продукции с учетом различной цели каждого этапа и имеющихся знаний о нем.

в) При разработке новой фармацевтической системы качества или при модификации существующей системы необходимо учитывать объем и сложность деятельности предприятия. В структуру фармацевтической системы качества должны быть включены соответствующие принципы управления рисками. Хотя некоторые аспекты фармацевтической системы качества могут применяться к деятельности всего предприятия, а иные – только к определенным подразделениям, эффективность внедрения фармацевтической системы качества обычно демонстрируется на уровне подразделения.

д) Фармацевтическая система качества должна включать соответствующие процессы, ресурсы и ответственность для обеспечения качества работ по контракту и закупки сырья и материалов, как описано в пункте 2.7 *настоящего документа*.

е) В рамках фармацевтической системы качества, как описано в разделе 2 *настоящего документа*, должна определяться ответственность руководства.

ф) Фармацевтическая система качества должна включать следующие элементы: мониторинг эффективности процесса и качества продукции, корректирующие и предупреждающие действия, управление изменениями и проверки со стороны руководства, как описано в разделе 3 *настоящего документа*.

г) Основные показатели результативности должны выявляться и использоваться для проверки эффективности процессов в рамках фармацевтической системы качества, как описано в разделе 4 *настоящего документа*.

1.8. Руководство по качеству

Должно быть разработано руководство по качеству или равноценный документ, включающий описание фармацевтической системы качества. Описание должно содержать:

а) Политику в области качества (описывается в разделе 2 *настоящего документа*)

б) Сферу применения фармацевтической системы качества.

с) Определение процессов в рамках фармацевтической системы качества, а также их последовательности, взаимосвязи и взаимозависимости. Карты процессов и графики потоков могут быть полезными инструментами для облегчения описания их в графическом виде.

д) Ответственность руководства в рамках фармацевтической системы качества описаны в разделе 2 *настоящего документа*.

2. ОТВЕТСТВЕННОСТЬ РУКОВОДСТВА

Руководство предприятия несет ответственность за установление и обеспечение выполнения обязательств относительно качества и эффективности фармацевтической системы качества на уровне предприятия в целом.

2.1. Обязанности руководства

а) При достижении целей в сфере качества высшее руководство несет основную ответственность за обеспечение внедрения эффективной фармацевтической системы качества, определение обязанностей, ответственности и полномочий, доведение их до сведения персонала, а также их исполнение во всех подразделениях предприятия.

б) Руководство должно:

Участствовать в разработке, внедрении, мониторинге и поддержании фармацевтической системы качества;

- 1) Демонстрировать сильную и очевидную поддержку фармацевтической системы качества и гарантировать ее внедрение на всех уровнях предприятия;
- 2) Обеспечивать существование своевременных и эффективных средств связи и процедур распространения информации для доведения сведений о проблемах качества до руководства соответствующего уровня;
- 3) Определять персональные и коллективные обязанности, ответственность и полномочия, а также взаимосвязи всех структурных подразделений, имеющих отношение к фармацевтической системе качества. Гарантировать, что эти взаимосвязи установлены и поняты на всех уровнях организации. Требуется наличие независимого отдела/подразделения, ответственного за качество, имеющего полномочия на осуществление определенных обязанностей, связанных с фармацевтической системой качества;
- 4) Проводить проверки в отношении эффективности процесса и качества продукции, а также фармацевтической системы качества;
- 5) Поддерживать постоянное улучшение;
- 6) Выделять соответствующие ресурсы.

2.2. Политика в области качества

а) Высшее руководство должно установить политику в области качества, которая описывает общие цели и направления деятельности предприятия в отношении качества.

б) Политика в области качества должна включать цели выполнения установленных нормативных требований, а также способствовать постоянному улучшению фармацевтической системы качества.

с) Политика в области качества должна доводиться до сведения и пониматься персоналом на всех уровнях предприятия.

д) Для обеспечения постоянной эффективности политика в области качества должна периодически пересматриваться.

2.3. Планирование качества

а) Высшее руководство должно обеспечивать определение и доведение до сведения целей качества, необходимых для внедрения политики в области качества.

- б) Цели качества должны поддерживаться на всех соответствующих уровнях предприятия.
- с) Цели качества должны соответствовать стратегическим планам предприятия и согласовываться с политикой в области качества.
- д) Руководство должно предоставлять соответствующие ресурсы и обучение для достижения целей качества.
- е) Следует устанавливать, контролировать, постоянно доводить до сведения и выполнять показатели эффективности, которые служат мерой достижения целей качества, как описано в разделе 4.1 настоящего документа.

2.4. Управление ресурсами

- а) Руководство должно определять и предоставлять соответствующие и достаточные ресурсы (человеческие, финансовые, материальные, помещения и оборудование) для внедрения и поддержания фармацевтической системы качества и постоянного улучшения ее эффективности.
- б) Руководство должно обеспечивать надлежащее использование ресурсов соответственно продукции, процессу или производственной площадке.

2.5. Внутренний обмен информацией

- а) Руководство должно обеспечить установление и внедрение внутри предприятия механизмов соответствующего обмена информацией.
- б) Процессы обмена информацией должны обеспечивать передачу потока соответствующей информации между всеми уровнями компании.
- с) Процессы обмена информацией должны обеспечивать соответствующую и своевременную передачу информации об определенных проблемах с качеством продукции и с фармацевтической системой качества.

2.6. Проверка со стороны руководства

- а) Высшее руководство посредством проведения проверок со своей стороны должно нести ответственность за управление фармацевтической системой качества для обеспечения ее эффективности и постоянного соответствия требованиям.
- б) Руководство должно оценивать результаты периодических проверок эффективности процесса и качества продукции, а также фармацевтической системы качества, как описано в разделах 3 и 4 *настоящего документа*.

2.7. Управление работами по контракту икупаемыми материалами

Фармацевтическая система качества, включая описанную в этом разделе ответственность руководства, распространяется на контроль и проверку каких-либо работ по контракту и качество закупаемого *исходного сырья* и материалов. Производитель лекарственных средств несет, в конечном счете, ответственность за гарантию того, что осуществляются процессы для обеспечения контроля работ по контракту и контроля качества закупаемых *исходного сырья* и материалов. Эти процессы должны быть объединены с управлением рисками для качества и должны включать:

- а) Проведение оценки (например, путем проведения аудитов, контроля *исходного сырья* и материалов, проведения квалификации) исполнителей работ по контракту и поставщиков сырья. Такая оценка проводится до проведения работ по контракту или до выбора поставщиков *исходного сырья* и материалов на предмет их пригодности и соответствия требованиям для выполнения таких работ или поставки *исходного сырья* и материалов с использованием установленной цепи поставок.
- б) Определение сфер ответственности и процессов передачи информации в отношении работ, связанных с качеством, в которые вовлечены заинтересованные стороны. В отношении

работ по контракту это должно быть включено в письменное соглашение между заказчиком и исполнителем.

с) Мониторинг и проверка деятельности исполнителя или качества *исходного сырья и материалов* от поставщика, а также определение и внедрение любых необходимых улучшений.

д) Мониторинг исходного сырья и материалов для гарантии того, что они получены из утвержденных источников с использованием согласованной цепи поставок.

2.8. Управление изменениями в праве собственности на продукцию

Когда происходит изменение в праве собственности на продукцию (например, в результате покупки), руководство должно принимать во внимание сложность этого процесса и гарантировать, что:

- а) Для каждой задействованной в процессе стороны определена текущая ответственность;
- б) Передана вся необходимая информация.

3. ПОСТОЯННОЕ УЛУЧШЕНИЕ ЭФФЕКТИВНОСТИ ПРОЦЕССА И КАЧЕСТВА ПРОДУКЦИИ

В этом разделе описаны цели на различных этапах жизненного цикла продукции, а также четыре характерных элемента фармацевтической системы качества, которые расширяют требования GMP *Таможенного союза* для достижения целей настоящего документа, определенных в разделе 1.5. Этот раздел не изменяет требования GMP.

3.1. Цели на этапах жизненного цикла продукции

Ниже описаны цели каждого этапа жизненного цикла продукции.

3.1.1. Фармацевтическая разработка

Целью деятельности по фармацевтической разработке является разработка продукции и процесса ее производства для постоянного обеспечения ожидаемых характеристик и удовлетворения потребностей пациентов, медицинских работников, требований уполномоченных органов и внутренних потребителей. Подходы к фармацевтической разработке описаны в *нормативных документах государств-членов Таможенного союза*. Результаты исследовательских работ и клинических исследований, которые не входят в сферу применения настоящего документа, являются исходными данными для фармацевтической разработки.

3.1.2. Перенос технологии

Цель деятельности, связанной с переносом технологии – это передача знаний о продукции и процессе от разработчиков к производителям, а также внутри или между производственными площадками для производства продукции, соответствующей своему назначению. Эти знания составляют основу процесса производства, стратегии контроля, подхода к процессу валидации и непрерывного улучшения.

3.1.3. Промышленное производство

Цели промышленного производства включают производство продукции, соответствующей своему назначению, установление и поддержание контролируемого состояния и способствование постоянному улучшению. Фармацевтическая система качества должна обеспечивать постоянное поддержание желаемого качества продукции, достижение необходимой эффективности процесса, соответствие различных средств контроля, определение и оценку возможностей улучшения, а также постоянное увеличение объема знаний.

3.1.4. Прекращение производства продукции

Цель мероприятий по прекращению производства продукции – эффективное управление конечным этапом жизненного цикла продукции. Для управления мероприятиями по прекращению производства продукции должны использоваться предварительно установленные подходы: хранение документации и образцов, постоянная оценка продукции (например, работа с претензиями и испытания стабильности), составление отчетов в соответствии с установленными требованиями.

3.2. Элементы фармацевтической системы качества

Элементы, описанные ниже, частично входят в другие разделы и приложения настоящего Руководства. Такая модель предназначена для усовершенствования этих элементов с целью содействия применению подхода к качеству, основанного на жизненном цикле продукции. Это следующие четыре элемента:

- Система мониторинга эффективности процесса и качества продукции;
- Система корректирующих и предупреждающих действий (КАПА);
- Система управления изменениями;
- Проверка со стороны руководства эффективности процесса и качества продукции.

Эти элементы должны применяться соответственно и пропорционально каждому из этапов жизненного цикла продукции с учетом различий между ними и различной цели каждого этапа. На каждом этапе жизненного цикла продукции предприятия должны оценивать перспективы для *внедрения* инновационных подходов по улучшению качества продукции.

Описание каждого элемента завершается таблицей с примерами применения каждого элемента к конкретному этапу жизненного цикла продукции.

3.2.1. Система мониторинга эффективности процесса и качества продукции

Производители лекарственных средств должны запланировать и осуществлять систему мониторинга эффективности процесса и качества продукции, а также обеспечивать поддержание контролируемого состояния. Эффективность системы мониторинга предусматривает обеспечение постоянной производительности процессов и средств контроля для производства продукции желаемого качества и выявления сфер для постоянного улучшения.

Система мониторинга эффективности процесса и качества продукции должна:

а) Использовать управление рисками для качества для установления стратегии контроля. Такая стратегия может включать параметры и характеристики, относящиеся к *активным (фармацевтическим)* субстанциям, исходному сырью и компонентам лекарственных препаратов, условиям эксплуатации помещений и оборудования, контролю в процессе производства, спецификациям на готовую продукцию, а также связанные методы и частоту проведения мониторинга и контроля. Стратегия контроля должна способствовать своевременной обратной/прямой связи и соответствующим корректирующим и предупреждающим действиям.

б) Обеспечивать инструменты для измерения и анализа параметров и свойств, определенных в стратегии контроля (например, управление данными и статистические инструменты).

с) Анализировать параметры и характеристики, определенные в стратегии контроля, для подтверждения постоянной работы в контролируемом состоянии.

д) Определить источники отклонений, которые влияют на эффективность процесса и качество продукции, с целью возможного постоянного улучшения, направленного на снижение или контроль изменчивости.

е) Содержать информацию о качестве продукции, поступившую в виде обратной связи как от внутренних, так и от внешних источников, например, претензии, отказы от продукции, несоответствия, отзывы продукции, отклонения, аудиторские проверки и инспекции уполномоченных органов и их заключения.

f) Обеспечивать знаниями для улучшения понимания процесса, расширять пространство фактических параметров (если они установлены) и давать возможность применения инновационных подходов к валидации процесса.

Таблица I. Применение системы мониторинга эффективности процесса и качества продукции на протяжении жизненного цикла продукции

Фармацевтическая разработка	Перенос технологии	Промышленное производство	Прекращение производства продукции
Полученные знания о процессе и продукции и результаты их мониторинга, полученные в процессе разработки препарата, можно использовать для установления стратегии контроля на этапе производства.	Мониторинг при проведении работ по масштабированию может обеспечить предварительную оценку эффективности процесса и успешное внедрение в производство. Знания, полученные во время переноса технологий и масштабирования, могут быть полезными для дальнейшей разработки стратегии контроля.	Четко определенная система мониторинга эффективности процесса и качества продукции должна применяться для обеспечения эффективности в контролируемом состоянии и для выявления сфер, требующих улучшения.	При прекращении производства мониторинг (такой как испытания стабильности) должен продолжаться до завершения всех испытаний. В соответствии с установленными требованиями, испытания необходимо продолжать проводить на препаратах, находящихся в обороте.

3.2.2. Система корректирующих и предупреждающих действий (КАПА)

Производитель лекарственных средств должен иметь систему по осуществлению корректирующих и предупреждающих действий, которые являются результатом расследования претензий, отказов от продукции, несоответствий, отзывов, отклонений, аудиторских заключений и инспекций уполномоченных органов, а также тенденций, выявленных при проведении мониторинга эффективности процесса и качества продукции. С целью выявления основной причины в процессе расследования должен использоваться структурированный подход. Уровень усилий, формализации и документального оформления расследования должен быть соразмерным уровню рисков согласно документу «Управление рисками для качества» *части III настоящего Руководства*. Результатом методологии корректирующих и предупреждающих действий должно быть улучшение продукции и процесса, а также улучшение понимания продукции и процесса.

Таблица II. Применение системы корректирующих и предупреждающих действий на протяжении жизненного цикла продукции

Фармацевтическая разработка	Перенос технологии	Промышленное производство	Прекращение производства продукции
Исследуют изменчивость продукции или процесса. Методология КАПА может быть полезной, когда корректирующие и предупреждающие действия внедрены в итеративную схему и процесс разработки.	КАПА может использоваться в качестве эффективной системы обратной связи, прямой связи и постоянного улучшения.	Следует использовать систему КАПА, при этом должна оцениваться эффективность предпринятых действий	Система КАПА должна продолжаться применяться после прекращения производства продукции. Должно учитываться влияние на продукцию, которая остается в обороте, а также на другую продукцию, на которую могло быть оказано влияние.

3.2.3. Система управления изменениями

Инновации, постоянное улучшение, результаты мониторинга эффективности процесса и качества продукции и система КАПА приводят к изменениям. Для правильной оценки, утверждения и внедрения этих изменений предприятие должно иметь эффективную систему управления изменениями.

В общем случае имеется разница в соблюдении формальной стороны процессов управления изменениями до первоначальной подачи документов в уполномоченный орган и после подачи, если изменения к поданным документам могут требоваться в соответствии с установленными нормами *государств-членов Таможенного союза*.

Система управления изменениями обеспечивает осуществление постоянного, своевременно и эффективного улучшения. Она должна обеспечивать высокую степень уверенности в том, что изменение не приведет к непредсказуемым последствиям.

Система управления изменениями в зависимости от этапов жизненного цикла продукции должна включать следующее:

а) Управление рисками для качества, которое должно использоваться для оценки предлагаемых изменений. Уровень усилий и соблюдение формальностей при оценке должны соответствовать уровню рисков;

б) Оценку предлагаемых изменений в отношении регистрационного досье, включая пространство проектных параметров (если они установлены) и/или текущее понимание продукции и процессов. Должна быть проведена оценка для определения того, требуется ли внесение изменений в регистрационное досье в соответствии с установленными нормами *государств-членов Таможенного союза*. Работа внутри границ проектных параметров не считается изменением с точки зрения нормативных требований. Однако, с точки зрения фармацевтической системы качества, все изменения должны оцениваться с помощью системы управления изменениями на предприятии;

в) Предложенные изменения должны оцениваться группой экспертов, которые имеют необходимый опыт и знания в соответствующей области (например, в сфере фармацевтической разработки, производства, качества, медицины, взаимодействия с уполномоченными органами). Должно гарантироваться, что изменения обоснованы с технической точки зрения. Для предлагаемого изменения следует установить будущие критерии оценки;

г) Должна быть проведена оценка проведенных изменений после их внедрения для подтверждения того, что цель изменений была достигнута и что это не отразилось негативно на качестве продукции.

Таблица III. Применение системы управления изменениями на протяжении жизненного цикла продукции

Фармацевтическая разработка	Перенос технологии	Промышленное производство	Прекращение производства продукции
Изменение является неотъемлемой частью процесса разработки и должно быть оформлено документально. Степень формальности процесса управления изменениями должна соответствовать стадии фармацевтической разработки	Система управления изменениями должна обеспечить управление и документальное оформление поправок, внесенных в процесс при переносе технологии	При промышленном производстве должна быть внедрена официальная система управления изменениями. Контроль, осуществляемый отделом качества, должен обеспечивать соответствующие оценки, основанные на научных знаниях и знаниях по анализу рисков	Любые изменения после прекращения производства продукции должны проходить через соответствующую систему управления изменениями

3.2.4. Проверка со стороны руководства эффективности процесса и качества продукции

Проверка со стороны руководства должна гарантировать управление эффективностью процесса и качеством продукции на протяжении жизненного цикла продукции. В зависимости от размера и сложности структуры предприятия, проверка со стороны руководства может

состоять из серии проверок на различных уровнях управления. Она должна включать своевременный и эффективный обмен информацией, а также механизмы доведения до сведения высшего руководства информации о соответствующих проблемах, связанных с качеством, для их оценки.

а) Система проверок со стороны руководства должна включать:

- 1) Результаты инспекций уполномоченных органов и их заключения, аудиторские и другие оценки, обязательства перед уполномоченными органами;
- 2) Периодические обзоры качества продукции, которые могут включать:
 - i. оценку степени удовлетворенности потребителей посредством расследования претензий и проведения отзывов продукции;
 - ii. заключения *по результатам* мониторинга эффективности процесса и качества продукции;
 - iii. эффективность изменений процесса и продукции, включая те, которые являются результатом корректирующих и предупреждающих действий.
- 3) Любые последующие мероприятия после проверок со стороны руководства.

б) Система проверок со стороны руководства должна определять соответствующие мероприятия, такие как:

- 1) Улучшение процесса производства и продукции;
- 2) Обеспечение ресурсами, организация обучения и/или перераспределение ресурсов;
- 3) Приобретение и распространение знаний.

Таблица IV. Применение проверок со стороны руководства эффективности процесса и качества продукции на протяжении жизненного цикла продукции

Фармацевтическая разработка	Перенос технологии	Промышленное производство	Прекращение производства продукции
Подходы, основанные на проверках со стороны руководства, могут применяться для обеспечения соответствия разработки продукции и технологического процесса.	Подходы, основанные на проверках со стороны руководства, должны применяться для обеспечения возможности производства разработанной продукции в промышленном масштабе.	Проверка со стороны руководства должна быть структурированной системой, как это изложено выше, и должна содействовать постоянному улучшению.	Проверка со стороны руководства должна включать такие элементы, как стабильность продукции и расследование претензий в отношении ее качества.

4. ПОСТОЯННОЕ УЛУЧШЕНИЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ СИСТЕМЫ КАЧЕСТВА

В этом разделе описаны мероприятия, которые необходимо осуществлять для управления и постоянного улучшения фармацевтической системы качества

4.1. Проверка фармацевтической системы качества со стороны руководства

Руководство должно использовать формальные процессы для проведения периодических проверок фармацевтической системы качества. Такие проверки должны включать:

- а) Систему мер для достижения целей, связанных с фармацевтической системой качества;
- б) Оценку показателей эффективности, которые могут использоваться для проверки эффективности процессов в рамках фармацевтической системы качества, таких как:
 - 1) Претензии, отклонения, КАПА и процессы управления изменениями;
 - 2) Обратная связь в отношении работ по контракту;
 - 3) Процессы самооценки, включая оценки рисков, анализ тенденций и аудиты;
 - 4) Внешние оценки, такие как инспекции уполномоченных органов и их заключения,

а также аудиты потребителей.

4.2. Мониторинг внутренних и внешних факторов, которые влияют на фармацевтическую систему качества

Факторы, проверяемые руководством, могут включать:

- a) Новые нормативные требования, руководства и публикации относительно качества, которые могут влиять на фармацевтическую систему качества;
- b) Инновации, способные улучшить фармацевтическую систему качества;
- c) Изменения условий и целей деятельности;
- d) Изменения в праве собственности на продукцию.

4.3. Результаты проверки со стороны руководства и мониторинга

Итоги проверки фармацевтической системы качества со стороны руководства и мониторинга внутренних и внешних факторов могут включать:

- a) Улучшение фармацевтической системы качества и связанных процессов;
- b) Распределение или перераспределение ресурсов и/или обучение персонала;
- c) Пересмотр политики в области качества и целей качества;
- d) Документальное оформление результатов проверки со стороны руководства и предпринятых действий, а также своевременный и эффективный обмен информацией о них, включая информирование высшего руководства о соответствующих результатах.

5. ТЕРМИНЫ И ОПРЕДЕЛЕНИЯ

Термины ICH и ISO используются в *настоящем документе* там, где в них возникает необходимость. В контексте *настоящего документа* если слова «требование», «требования» или «необходимо» появляются в определении ISO, то они не обязательно отражают нормативные требования. Если не было возможности применить определения ICH или ISO, были разработаны формулировки для использования их именно в *настоящем документе*.

Возможность процесса (capability of a process): Способность процесса создавать продукцию, которая будет соответствовать требованиям к этой продукции. Концепция возможности процесса также может определяться при помощи статистических терминов.

Высшее руководство (senior management): Лицо (лица), которые руководят и осуществляют на высшем уровне контроль за деятельностью предприятия или за его отдельной площадкой, а также имеют полномочия и ответственность, чтобы задействовать ресурсы предприятия или его отдельной площадки.

Деятельность, передаваемая на аутсорсинг (outsourced activities): Деятельность, осуществляемая подрядчиком по письменному договору с заказчиком.

Инновация (innovation): Внедрение новых технологий или методологий.

Качество (quality): Степень, в которой совокупность неотъемлемых свойств продукции, системы или процесса соответствует требованиям.

Контролируемое состояние (state of control): Условие, при котором комплекс контрольных мероприятий постоянно обеспечивает стабильную эффективность процесса и качество продукции.

Корректирующее действие (corrective action): Действие, направленное на устранение причины выявленного несоответствия или другой нежелательной ситуации. Примечание: корректирующее действие осуществляют для предотвращения повторного события, в то время как предупреждающее действие осуществляют для предотвращения события.

Обратная связь/прямая связь (feedback/feed-forward): Обратная связь – это модификация или контроль процесса или системы исходя из их результатов или эффективности. Прямая

связь – это модификация или контроль процесса исходя из их ожидаемых результатов или эффективности. Обратную связь/прямую связь можно технически использовать в стратегии контроля процесса и концептуально – в управлении качеством.

Планирование качества (quality planning): Часть управления качеством, направленная на установление целей качества и определение необходимых операционных процессов и соответствующих ресурсов для достижения целей качества.

Показатели эффективности (performance indicators): Измеряемые значения, используемые для количественного выражения целей качества для отражения эффективности организации, процесса и системы; в некоторых регионах используется термин «метрика эффективности».

Политика в области качества (quality policy): Общие цели и направление деятельности организации относительно качества, которые официально формулируются высшим руководством.

Постоянное улучшение (continual improvement): Постоянная деятельность, направленная на увеличение способности соответствовать требованиям.

Предупреждающее действие (preventive action): Действие, направленное на устранение причин потенциальных несоответствий или других нежелательных ситуаций. Примечание: предупреждающее действие выполняется для предотвращения события, в то время как корректирующее действие – для предупреждения повторного события.

Пространство проектных параметров (design space): Многомерная комбинация и взаимодействие различных исходных переменных (например, свойств материалов), а также параметров процесса, при которых доказано обеспечение качества.

Реализация продукции (product realisation): Достижение производства продукции с показателями качества, соответствующими потребностям пациентов, медицинских работников, уполномоченных органов (включая соответствие установленным требованиям), а также внутренних потребителей.

Руководство по качеству (quality manual): Документ, излагающий систему управления качеством, применяемую в организации.

Средство улучшения (enabler): Инструмент или процесс, который обеспечивает средства для достижения цели.

Стратегия контроля (control strategy): Запланированный комплекс мероприятий по контролю, основанный на понимании данной продукции и процесса, что обеспечивает эффективность процесса и качество продукции. Этот комплекс может включать контроль параметров и характеристик, относящихся к *активным (фармацевтическим)* субстанциям, исходному сырью и компонентам лекарственных препаратов, условиям эксплуатации помещений и оборудования, контролю в процессе производства, спецификациям на готовую продукцию, а также связанные методы и частоту проведения мониторинга и контроля.

Управление знаниями (knowledge management): Систематический подход к сбору, анализу, накоплению и распространению информации о продукции, производственных процессах и компонентах.

Управление изменениями (change management): Систематический подход к предложению, оценке, утверждению, внедрению и проверке изменений.

Управление рисками для качества (quality risk management): Систематический процесс для общей оценки, контроля, передачи информации и обзора рисков для качества лекарственных препаратов на протяжении жизненного цикла продукции.

Фармацевтическая система качества, ФСК (pharmaceutical quality system, PQS): Система управления для руководства фармацевтической компанией и для ее контроля в отношении качества.

Цели качества (quality objectives): Средства преобразования политики в области качества и стратегий в измеряемую деятельность.

Дополнение 1

ПОТЕНЦИАЛЬНЫЕ ВОЗМОЖНОСТИ УЛУЧШЕНИЯ НАУЧНЫХ И ОСНОВАННЫХ НА АНАЛИЗЕ РИСКОВ НАДЗОРНЫХ ПОДХОДОВ*

Примечание:* Настоящее дополнение отражает потенциальные возможности улучшения подходов, которые могут применяться уполномоченными органами. Фактический надзорный процесс определяется законодательством государств-членов Таможенного союза.

План действий	Потенциальная возможность
1. Соответствовать требованиям GMP	Соответствие – обязательно
2. Демонстрировать эффективную фармацевтическую систему качества, включая эффективное использование принципов управления рисками для качества (например, настоящий документ и документ «Управление рисками для качества» <i>настоящего Руководства</i>).	Возможность для: <ul style="list-style-type: none"> • увеличения использования подходов, основанных на анализе рисков, при проведении инспекций уполномоченными органами.
3. Демонстрировать понимание продукции и процесса, включая эффективное использование принципов управления рисками для качества (например, документ «Управление рисками для качества» <i>настоящего Руководства</i> и документ «Фармацевтическая разработка» (ICH Q8).	Возможность для: <ul style="list-style-type: none"> • содействия научно-обоснованной оценке фармацевтического качества; • обеспечения возможности применения инновационных подходов к процессу валидации; • внедрения механизмов выдачи разрешения на выпуск в реальном времени.
4. Демонстрировать эффективную фармацевтическую систему качества и понимание продукции и процесса, включая эффективное использование принципов управления рисками для качества (например, <i>настоящий документ</i> , документ «Фармацевтическая разработка» (ICH Q8) и документ «Управление рисками для качества» <i>настоящего Руководства</i>).	Возможность для: <ul style="list-style-type: none"> • увеличения использования подходов, основанных на анализе рисков, при проведении инспекций уполномоченными органами; • содействия научно-обоснованной оценке фармацевтического качества; • оптимизации научно-обоснованных и основанных на анализе рисков процессов изменений, вносимых после регистрации лекарственных средств, для извлечения максимальной пользы от инноваций и постоянного улучшения; • обеспечения возможности применения инновационных подходов к процессу валидации; • внедрения механизмов выдачи разрешения на выпуск в реальном времени.

Дополнение 2

СХЕМА МОДЕЛИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ СИСТЕМЫ КАЧЕСТВА В СООТВЕТСТВИИ С НАСТОЯЩИМ ДОКУМЕНТОМ



На представленной схеме показаны основные особенности модели фармацевтической системы качества (ФСК). Фармацевтическая система качества охватывает весь жизненный цикл продукции, включая фармацевтическую разработку, перенос технологии, промышленное производство и прекращение производства, как показано в верхней части схемы. Фармацевтическая система качества расширяет требования GMP *Таможенного союза*, как показано на схеме. Схема также показывает то, что требования GMP распространяются на производство препаратов для клинических исследований.

Следующий горизонтальный блок иллюстрирует важность ответственности руководства (которая разъясняется в разделе 2 *настоящего документа*) в отношении всех этапов жизненного цикла продукции. В следующем за ним горизонтальном блоке приведен перечень элементов фармацевтической системы качества, которые являются опорными для модели ФСК. Эти элементы следует соответственно и пропорционально применять к каждому этапу жизненного цикла, осознавая возможности выявления сфер для постоянного улучшения.

В наборе горизонтальных блоков в нижней части схемы показаны средства улучшения: управление знаниями и управление рисками для качества, которые применяются на протяжении всех этапов жизненного цикла. Эти средства улучшения помогают при достижении целей фармацевтической системы качества в отношении производства продукции, соответствующей своему предназначению, установления и поддержания контролируемого состояния и содействуют постоянному улучшению.

МЕЖДУНАРОДНЫЕ ГАРМОНИЗИРОВАННЫЕ ТРЕБОВАНИЯ К СЕРТИФИКАЦИИ СЕРИИ

Основные требования

В настоящем документе изложены международные гармонизированные требования к содержанию сертификата серии лекарственного средства.

Каждую серию лекарственного средства, *в том числе* перемещаемую между странами, в которых соблюдаются требования GMP, необходимо сопровождать сертификатом серии, выданным производителем лекарственного средства. С учетом деятельности по взаимному признанию в рамках *государств-членов Таможенного союза* все производственные площадки, где выдаются такие сертификаты, должны быть расположены *на территории государств-членов Таможенного союза* или в государствах, которые имеют действующие договоры о взаимном признании с государствами-членами Таможенного союза.

Такой сертификат выдается после полного качественного и количественного анализа всех действующих веществ и иных соответствующих ингредиентов для гарантии того, что качество лекарственного средства соответствует всем требованиям регистрационного досье. Сертификат серии должен подтверждать, что серия соответствует спецификациям и произведена в соответствии с регистрационным досье. В сертификате должны быть приведены подробные спецификации на лекарственное средство, ссылки на аналитические методы, полученные результаты аналитических испытаний, а также должно содержаться подтверждение того, что протоколы производства, упаковки и контроля качества серии проверены и сделан вывод об их соответствии требованиям GMP. Сертификат серии должен быть подписан лицом, ответственным за подтверждение того, что серия пригодна к выпуску в реализацию или для поставок/экспорта.

Организация, реализующая лекарственное средство, должна получить и сохранять выданный производителем сертификат. По запросу этот сертификат должен быть легкодоступен сотрудникам уполномоченных органов. Такой сертификат производителя о соответствии серии может иметь особое значение для того, чтобы не проводить повторный контроль, *если это разрешено нормативными документами государств-членов Таможенного союза*.

При необходимости такой сертификат также может быть выдан для продукции, не являющейся готовым лекарственным препаратом, такой как промежуточная продукция, нерасфасованная или частично упакованная продукция.

Такой сертификат также может быть выдан на активные (*фармацевтические*) субстанции и исследуемые лекарственные препараты, используемые в клинических исследованиях. Рекомендуется использовать терминологию, которая приведена в Словаре к данному Документу.

Содержание сертификата серии лекарственного средства

Примечание: для эквивалентности терминологии см. Пояснения и словарь терминов.

[БЛАНК ПРОИЗВОДИТЕЛЯ]

1. Название продукции
2. Страна – импортер
3. Номер регистрационного удостоверения или номер разрешения на проведение клинических исследований
4. Дозировка/активность
5. Лекарственная форма
6. Размер и тип упаковки
7. Номер серии

8. Дата производства
9. Дата окончания срока годности
10. Названия, адреса и номера лицензий всех производственных площадок и мест проведения контроля качества
11. Сертификаты соответствия требованиям GMP для всех площадок, приведенных в пункте 10, или, при наличии, номера ссылок на базу данных EudraGMP
12. Результаты анализов
13. Комментарии
14. Заявление о сертификации
15. Фамилия и должность/звание лица, выдавшего разрешение на выпуск серии
16. Подпись лица, выдавшего разрешение на выпуск серии
17. Дата подписания

Пояснения и словарь терминов

1. Название продукции

Патентованное название, торговое название или присвоенное название в стране-импортере (в зависимости от того, что применимо). В случае лекарственных препаратов для клинических исследований – номер кода, содержащийся в заявке на клинические исследования.

2. Страна – импортер

3. Номер регистрационного удостоверения или номер разрешения на проведение клинических исследований

Номер регистрационного удостоверения на лекарственное средство в стране-импортере. В случае лекарственных препаратов для клинических исследований – номер разрешения на проведение клинических исследований или ссылка на исследования (при наличии).

4. Дозировка/активность

Название и количество в единице лекарственной формы всех активных (*фармацевтических*) субстанций/компонентов. В случае лекарственных препаратов для клинических исследований, включая плацебо, способ предоставления такой информации не должен способствовать раскодированию «слепого» исследования.

5. Лекарственная форма, например, таблетки, капсулы, мази.

6. Размер и тип упаковки

Должна быть указана вместимость контейнера и его тип (например, ампулы, флаконы, блистеры и т. п.).

7. Номер серии

Или номер партии, относящийся к продукции. Уникальная комбинация цифр, букв или символов, идентифицирующая серию, по которой можно проследить историю производства и оптовой торговли серии.

8. Дата производства

В соответствии с национальными (региональными) требованиями страны-импортера.

9. Дата окончания срока годности

Размещенная на контейнере/этикетке дата, для определения времени, на протяжении которого ожидается, что продукция при ее хранении в требуемых условиях соответствует утвержденным в стране-импортере спецификациям, действующим в течение всего срока годности; после этой даты продукцию применять не следует.

10. Названия, адреса и номера лицензий всех производственных площадок и мест проведения контроля качества

Следует указать все производственные площадки, связанные с данным производством,

включая упаковку/маркировку и контроль качества серии с указанием названия, адреса и номера лицензии. Названия и адреса должны соответствовать указанным в лицензии на производство.

11. Сертификаты соответствия требованиям GMP для всех площадок, приведенных в пункте 10, или, при наличии, номера ссылок на базу данных EudraGMP

Следует указать номера сертификатов и/или номера ссылок на базу данных EudraGMP

12. Результаты анализов

Следует привести утвержденные спецификации, все полученные результаты и ссылки на примененные методы (можно привести ссылку на отдельный подписанный и датированный сертификат анализа, который должен быть приложен).

13. Комментарии

Какая-либо дополнительная информация, которая может быть полезной для импортера и/или инспектора, подтверждающего соответствие серии (например, специальные условия хранения или транспортировки).

14. Заявление о сертификации

Заявление должно охватывать производство, включая упаковку/маркировку и контроль качества. Необходимо использовать следующий текст: «Настоящим я подтверждаю, что приведенная выше информация является достоверной и точной. Эта серия продукции произведена (включая упаковку/маркировку и контроль качества) на вышеуказанной производственной площадке (площадках) в полном соответствии с требованиями GMP, установленными местным уполномоченным органом, а также в соответствии со спецификациями, содержащимися в регистрационном досье страны-импортера или в досье спецификаций на препарат в случае лекарственных препаратов для клинических исследований. Протоколы производства, упаковки и анализа проверены и установлено их соответствие требованиям GMP».

15. Фамилия и должность/звание лица, выдавшего разрешение на выпуск серии

Включая название и адрес площадки, если в пункте 10 приведено больше одной площадки.

16. Подпись лица, выдавшего разрешение на выпуск серии

17. Дата подписания

Словарь эквивалентных терминов, используемых в сертификате

Примечание. Этот словарь не является исчерпывающим.

Действующие вещества = активные (*фармацевтические*) субстанции/компоненты (active substances = active pharmaceutical ingredients/constituents).

Серия = партия (batch = lot).

Лекарственная форма (dosage form = pharmaceutical form).

Производитель (manufacturer = fabricator).

Производство (manufacturing/manufacture = fabrication).

Лицензия на производство (manufacturing authorisation = establishment licence).

Лекарственное средство (medicinal product = pharmaceutical product = drug product).

Контроль качества = испытания (quality control = testing).

Приложение 1

ПРОИЗВОДСТВО СТЕРИЛЬНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

Принцип

К производству стерильных лекарственных средств предъявляются особые требования, чтобы свести к минимуму риск контаминации микроорганизмами, частицами и пирогенами. При этом многое зависит от квалификации персонала, его обучения и отношения к работе. Особо важное значение имеет обеспечение качества; при этом типе производства необходимо точно придерживаться способов изготовления и процедур, которые четко установлены и прошли валидацию. Никакая конечная стадия производства или контроль готовой продукции не может рассматриваться как единственное средство обеспечения стерильности или других показателей качества продукции.

Примечание: настоящие Правила надлежащего производства не устанавливают детальные методы определения чистоты воздуха, поверхностей и пр. по микроорганизмам и частицам. Справочную информацию можно получить из других нормативных документов *государств-членов Таможенного союза*.

Общие требования

1. Стерильную продукцию необходимо производить в чистых зонах, доступ в которые персонала и/или поступление оборудования, исходного сырья и материалов должны осуществляться через воздушные шлюзы. В чистых помещениях (зонах) должен поддерживаться уровень чистоты, отвечающий соответствующему стандарту чистоты, в них необходимо подавать воздух, который прошел через фильтры соответствующей эффективности.

2. Различные операции по подготовке компонентов, приготовлению продукции и наполнению следует осуществлять в отдельных зонах (*помещениях*) внутри чистой зоны (*помещения*). Производственные операции делятся на две категории: первая, когда продукцию подвергают конечной стерилизации, и вторая, когда операции на нескольких или всех стадиях выполняют в асептических условиях.

3. Чистые зоны (*помещения*) для производства стерильной продукции классифицируются в соответствии с требуемыми характеристиками производственной среды. Каждая производственная операция требует определенного уровня чистоты производственной среды в эксплуатируемом состоянии с целью сведения к минимуму риска контаминации частицами или микроорганизмами продукта или обрабатываемого исходного сырья и материалов.

Для обеспечения соответствия требованиям в «эксплуатируемом» состоянии, эти зоны (*помещения*) должны быть спроектированы так, чтобы обеспечить точно определенный уровень чистоты воздуха в «оснащенном» состоянии. «Оснащенное» состояние – состояние, в котором чистое помещение построено и функционирует, технологическое оборудование полностью укомплектовано, но персонал отсутствует. «Эксплуатируемое» состояние – состояние чистого помещения, в котором технологическое оборудование функционирует в требуемом режиме с заданным количеством работающего персонала.

Требования к «оснащенному» и «эксплуатируемому» состоянию должны быть установлены для каждого чистого помещения или комплекса чистых помещений.

Чистые зоны (помещения) при производстве стерильных лекарственных средств подразделяются на четыре класса.

Класс А – локальная зона для проведения операций, представляющих высокий риск для качества продукции, например, зоны наполнения, укупорки; зоны, где ампулы и флаконы находятся в открытом состоянии и выполняются соединения *частей оборудования* в асептических условиях. Как правило, такие условия обеспечиваются ламинарным потоком воздуха на рабочем месте. Системы ламинарного потока воздуха должны обеспечивать равномерную скорость воз-

духа в диапазоне 0,36–0,54 м/с (нормативное значение) на рабочей поверхности, находящейся в открытой чистой зоне. Поддержание ламинарности должно быть доказано и провалидировано. В закрытых изоляторах и боксах с перчатками допускается использовать однонаправленный поток воздуха с меньшими скоростями.

Класс В – зона, непосредственно окружающая зону класса А и предназначенная для асептического приготовления и наполнения.

Классы С и D – чистые зоны для выполнения менее критичных стадий производства стерильной продукции.

Классификация чистых помещений и чистых зон

4. Чистые помещения и чистые зоны следует классифицировать по EN ISO 14644–1 (*ГОСТ Р ИСО 14644–1*). Подтверждение класса чистоты следует четко отделять от мониторинга производственной среды при проведении процесса. Максимально допустимая концентрация аэрозольных частиц для каждого класса приведена в таблице.

Зона	Максимально допустимое число частиц в 1 куб. м воздуха при размере частиц, равном или большем			
	В оснащем состоянии		В эксплуатируемом состоянии	
	0,5 мкм	5,0 мкм	0,5 мкм	5,0 мкм
А	3 520	20	3 520	20
В	3 520	29	352 000	2 900
С	352 000	2 900	3 520 000	29 000
Д	3 520 000	29 000	Не регламентируется	Не регламентируется

5. Для классификации (*подтверждения класса*) в зонах класса А минимальный объем отбираемой пробы воздуха должен быть не менее 1 куб. м для каждой точки отбора проб. Класс А по классификации по количеству аэрозольных частиц соответствует классу ISO 4.8 в отношении пределов для частиц размером $\geq 5,0$ мкм. Класс В (в оснащем состоянии) по классификации по количеству аэрозольных частиц соответствует классу ISO 5 в отношении частиц обоих указанных размеров. Класс С (в оснащем и эксплуатируемом состояниях) по классификации по количеству аэрозольных частиц соответствует классу ISO 7 и ISO 8 соответственно. Класс D (в оснащем состоянии) по классификации по количеству аэрозольных частиц соответствует классу ISO 8. Для подтверждения класса в стандарте EN ISO 14644–1 (*ГОСТ Р ИСО 14644–1*) установлена методика, в которой регламентированы как минимальное количество точек для отбора проб, так и объем пробы с учетом пределов данного класса для количества частиц наибольшего из указанных размеров, а также метод оценки полученных данных.

6. Для классификации (*подтверждения класса*) следует использовать портативные счетчики частиц с короткими трубками для отбора проб из-за относительно высокого уровня осаждения частиц размером $\geq 5,0$ мкм в дистанционных системах для отбора проб с длинными трубками. В случае систем однонаправленного потока воздуха следует использовать изокINETические насадки для отбора проб.

7. В эксплуатируемом состоянии класс может быть доказан во время обычной работы, при моделировании рабочих операций или во время фасовки питательных сред, как того требует моделирование «наихудшего случая». Указания по проведению испытаний для подтверждения постоянного соответствия заданному классу чистоты приведены в стандарте EN ISO 14644–2 (*ГОСТ Р ИСО 14644–2*).

Мониторинг чистых помещений и чистых зон

8. Следует проводить текущий мониторинг чистых помещений и чистых зон в период их эксплуатации. Точки отбора проб для текущего мониторинга выбирают на основе анализа рисков

и результатов, полученных при классификации чистых помещений и/или чистых зон.

9. Контроль концентрации частиц в зонах класса А должен проводиться в течение всего времени выполнения критических процессов, включая сборку оборудования. При надлежащем обосновании исключение составляют процессы, когда контаминанты могут повредить счетчик частиц или представлять собой опасность (например, живые организмы или радиоактивные вещества). В таких случаях мониторинг во время текущих операций по подготовке оборудования следует проводить до появления рисков. Мониторинг следует также проводить при моделировании процесса. Периодичность мониторинга зон класса А и объем проб должны быть такими, чтобы выявить все вмешательства и любые нарушения в работе. При превышении значений предупреждающих пределов должны подаваться сигналы тревоги. Допускается, что не всегда является возможным продемонстрировать низкие уровни частиц размером $\geq 5,0$ мкм вблизи точек наполнения при ведении технологического процесса из-за образования частиц или капель из самой продукции.

10. Рекомендуется, чтобы такая же система применялась для зон класса В, хотя частота отбора проб может быть меньшей. Важность системы мониторинга частиц должна быть определена эффективностью разделения между расположенными рядом зонами классов А и В. В зонах класса В следует проводить мониторинг с такой частотой и соответствующим объемом отбираемых проб, чтобы можно было зафиксировать изменения уровня контаминации и любые ухудшения работы системы, а в случае выхода за предупредительный предел могла быть поднята тревога.

11. Системы контроля аэрозольных частиц могут состоять из независимых счетчиков частиц, из системы последовательно расположенных точек отбора проб, присоединенных трубопроводом к одному счетчику частиц, или объединять эти два подхода. При выборе систем контроля следует учитывать требования к размерам частиц. При использовании удаленных систем отбора проб следует учитывать длину трубок и радиусы изгибов трубок с учетом возможности оседания частиц в трубках. При выборе системы мониторинга следует также учитывать любой риск, исходящий от материалов, используемых в технологическом процессе, например, наличие живых микроорганизмов или радиоактивных фармацевтических препаратов.

12. При использовании автоматизированной системы текущего мониторинга объем проб зависит, как правило, от скорости отбора проб используемой системы. Объем проб при текущем контроле может отличаться от объема проб при проведении квалификации чистых помещений и чистых зон.

13. В зонах класса А и В мониторинг концентрации частиц размером $\geq 5,0$ мкм имеет особое значение, поскольку это является важным инструментом диагностики для раннего выявления нарушений в работе. Иногда показатели количества частиц размером $\geq 5,0$ мкм могут быть ошибочными из-за электронного шума, постороннего света, случайного стечения обстоятельств и т.п. Однако если счетчик последовательно и систематически регистрирует малое число частиц, то это указывает на возможность контаминации, что требует расследования. Такие случаи могут являться ранним предупреждением о неисправности системы вентиляции и кондиционирования, установки наполнения или свидетельствовать о нарушении правил выполнения монтажа или эксплуатации.

14. Допустимое количество частиц для оснащенного состояния, указанное в таблице, должно достигаться после короткого периода очистки 15–20 мин (нормативное значение) при отсутствии персонала после завершения работы.

15. Мониторинг зон класса С и D в эксплуатируемом состоянии следует осуществлять в соответствии с принципами управления рисками для качества. Требования к предупреждающему пределу и пределу, требующему принятия мер, будут зависеть от характера выполняемых операций, однако должно быть достигнуто рекомендованное значение «периода очистки».

16. Другие показатели, такие как температура и относительная влажность, зависят от продукции и характера выполняемых операций. Эти параметры не должны влиять на установленные нормативы чистоты.

17. Примеры операций, которые следует выполнять в зонах с разными классами чистоты, приведены ниже в таблице (см. также пункты 28–35 данного Приложения).

Класс	Примеры операций для продукции, подлежащей финишной стерилизации (см. пункты 28–30 данного Приложения)
A	Фасовка продукции, которую нельзя подвергать риску контаминации
C	Приготовление растворов, которые нельзя подвергать риску контаминации. Фасовка продукции
D	Приготовление растворов и подготовка первичной упаковки, материалов для последующей фасовки

Класс	Примеры операций для приготовления в асептических условиях (см. пункты 31–35 данного Приложения)
A	Асептическое приготовление и фасовка
C	Приготовление растворов, подлежащих фильтрации
D	Операции с материалами после мойки

18. При выполнении асептических процессов необходимо достаточно часто проводить микробиологический мониторинг с использованием таких методов, как седиментация на чашки, отбор проб в объеме воздуха и с поверхностей (например, смывы и контактные пластины). Методы отбора проб, используемые в эксплуатируемом состоянии, не должны наносить вред защите зоны. Результаты мониторинга следует учитывать при проведении обзора протокола серии для выдачи разрешения на выпуск готовой продукции. После выполнения критических операций следует проводить мониторинг поверхностей и персонала. Следует также проводить дополнительный микробиологический мониторинг вне технологического процесса, например, после валидации систем, очистки и дезинфекции.

19. Рекомендуемые пределы при микробиологическом мониторинге чистых зон в эксплуатируемом состоянии приведены в таблице.

Класс	Рекомендуемые пределы микробной контаминации (а)			
	В воздухе, КОЕ/куб. м	Седиментация на чашку диаметром 90 мм, КОЕ за 4 ч (b)	Контактные пластины диаметром 55 мм, КОЕ/пластина	Отпечаток перчатки (5 пальцев), КОЕ/перчатка
A	< 1	< 1	< 1	< 1
B	10	5	5	5
C	100	50	25	-
D	200	100	50	-

Примечание:

(a) Приведены средние значения.

(b) Отдельные пластины для седиментации могут экспонироваться менее 4 часов.

20. По результатам мониторинга частиц и микроорганизмов должны быть установлены соответствующие пределы: предупреждающий предел и предел, требующий принятия мер. В операционных процедурах должны быть описаны корректирующие действия в случае превышения этих пределов.

Изолирующая технология

21. Использование изолирующей технологии сводит к минимуму вмешательство человека в производственных зонах, в результате чего значительно снижается риск микробной контаминации продукции, произведенной в асептических условиях, из производственной среды. Существует много типов изоляторов и передаточных устройств. Изолятор и его комплектующие должны быть сконструированы таким образом, чтобы в соответствующей зоне обеспечивалось необходимое качество воздуха. Изоляторы, изготовленные из разных материалов, в большей

или меньшей степени подвержены повреждению изоляции и разгерметизации. Передаточные устройства могут быть разными: от конструкций с одинарной или двойной дверью до полностью герметизированных систем, включающих устройства для стерилизации.

22. Передача материалов внутрь и наружу изолятора является одним из самых больших потенциальных источников контаминации. Обычно пространство внутри изолятора является ограниченной зоной для проведения операций, представляющих высокие риски для качества продукции. В то же время допускается, что в рабочей зоне всех таких устройств может отсутствовать ламинарный поток воздуха.

23. Требования к чистоте воздуха в среде, окружающей изолятор, зависят от конструкции изолятора и его назначения. Чистоту этой среды следует контролировать, и для асептического производства она должна соответствовать, по крайней мере, классу чистоты D.

24. Изоляторы могут быть введены в эксплуатацию только после проведения соответствующей валидации. Валидация должна учитывать все критические факторы изолирующей технологии, например, качество воздуха внутри и снаружи изолятора, порядок дезинфекции изолятора, процедуру передачи и целостность изолятора.

25. Следует установить порядок текущего мониторинга, включающий в себя достаточно частые испытания герметичности изолятора и узлов «перчатки – рукава».

Технология «выдувания/наполнения/герметизации»

26. Устройство «выдувание/наполнение/герметизация» представляет собой устройство специальной конструкции, где в одном автоматическом комплексе в течение одного непрерывного технологического цикла из термопластичного гранулята формируются упаковки, которые наполняются продуктом и герметизируются. Устройство «выдувание/наполнение/герметизация», используемое в асептическом производстве и имеющее зону класса А с эффективным потоком воздуха, может быть установлено, по крайней мере, в зоне класса С при условии использования одежды, применяемой в зонах для классов А/В. Производственная среда в оснащем состоянии должна соответствовать установленным нормативам по частицам и микроорганизмам, а в эксплуатируемом состоянии – только по микроорганизмам. Устройство «выдувание/наполнение/герметизация», используемое в производстве продукции, подлежащей финишной стерилизации, должно устанавливаться, по крайней мере, в зоне класса D.

27. Учитывая особенности этой технологии, следует обратить особое внимание на:

- конструкцию и квалификацию оборудования;
- валидацию и воспроизводимость процессов «очистка на месте» и «стерилизация на месте»;
- пространство чистого помещения, которое является производственной средой для размещенного там оборудования;
- обучение операторов и их одежду;
- действия в критической зоне оборудования, включая выполнение подсоединений и сборки в асептических условиях до начала наполнения.

Продукция, подвергаемая финишной стерилизации

28. Подготовка компонентов первичной упаковки и других материалов и изготовление большинства видов продукции должна проводиться в производственной среде, по крайней мере, класса D, чтобы обеспечить достаточно низкий уровень рисков контаминации частицами и микроорганизмами, подходящий для фильтрации и стерилизации. Если микробная контаминация представляет высокие или особенные риски для продукции (например, когда продукция является хорошей питательной средой для роста микроорганизмов либо ее стерилизации предшествует достаточно длительное время, либо технологический процесс ведется по большей части в от-

крытых емкостях), приготовление следует осуществлять в производственной среде класса С.

29. Наполнение продуктами, подлежащими финишной стерилизации, должно проводиться в производственной среде, по крайней мере, класса С.

30. При повышенном риске контаминации продукта от производственной среды, например, если операции наполнения проходят медленно или упаковки имеют широкое горло, или их необходимо держать открытыми более нескольких секунд до герметизации, наполнение должно проводиться в зоне класса А окружающей средой, по крайней мере, класса С. Приготовление и фасовку мазей, кремов, суспензий и эмульсий перед финишной стерилизацией необходимо, как правило, осуществлять в производственной среде класса С.

Асептическое производство

31. Операции с компонентами первичной упаковки и другими материалами после мойки должны проводиться в производственной среде, по крайней мере, класса D. Обработку стерильного исходного сырья и компонентов, если в дальнейшем не предусмотрена стерилизация или стерилизующая фильтрация, следует осуществлять в рабочей зоне класса А с производственной средой класса В.

32. Приготовление растворов, которые в ходе технологического процесса подлежат стерилизующей фильтрации, должно проводиться в производственной среде класса С. Если стерилизующая фильтрация не проводится, то подготовку материалов и изготовление продукции необходимо осуществлять в рабочей зоне класса А с производственной средой класса В.

33. Проводить обработку и фасовку продукции, приготовленной в асептических условиях, следует в рабочей зоне класса А с производственной средой класса В.

34. Передачу (транспортировку) не окончательно укупоренных первичных упаковок с продукцией, например, лиофилизированной, до завершения процесса укупорки необходимо осуществлять или в зоне класса А, находящейся в производственной среде класса В, или в герметичных передаточных контейнерах в производственной среде класса В.

35. Приготовление и фасовку стерильных мазей, кремов, суспензий и эмульсий необходимо осуществлять в зоне класса А, находящейся в производственной среде класса В, если продукция находится в открытых емкостях и в дальнейшем не подвергается стерилизующей фильтрации.

Персонал

36. В чистых зонах допускается нахождение только минимально необходимого количества персонала; это особенно важно для асептического производства. Проверки и контрольные операции следует, по возможности, проводить, находясь за пределами чистых зон.

37. Весь персонал (в том числе персонал, занятый очисткой и техническим обслуживанием), работающий в таких зонах, должен проходить регулярное обучение по вопросам надлежащего производства стерильной продукции, включая вопросы гигиены и основы микробиологии. Если необходимо, чтобы посторонние сотрудники, не прошедшие такого обучения (например, работающие по контракту строители или наладчики оборудования), находились в чистом помещении, то они должны быть подробно проинструктированы, и за ними должно быть установлено строгое наблюдение.

38. Не допускается вход в зоны стерильного производства персонала, работающего с сырьем из тканей животных или культурами микроорганизмов, которые не используются в текущем технологическом процессе, если персонал не придерживается строгих и четко установленных процедур в отношении входа.

39. Необходимо выполнять требования к личной гигиене и чистоте. Персонал, занятый в производстве стерильных лекарственных средств, должен быть проинструктирован о том, что он обязан сообщать о любых обстоятельствах, которые могут быть причиной распространения аномального количества или типов контаминантов; при возникновении таких обстоятельств жела-

тельны периодические проверки здоровья сотрудников. Действия, которые необходимо предпринять в отношении персонала, который может стать источником микробной контаминации, должны определяться специально назначенным лицом.

40. В чистых зонах запрещается носить наручные часы и ювелирные украшения, а также использовать косметику.

41. Переодеваться и мыться необходимо в соответствии с письменными инструкциями, разработанными так, чтобы свести к минимуму риск контаминации одежды для работы в чистых зонах или внесения контаминантов в чистые зоны.

42. Одежда и ее качество должны соответствовать технологическому процессу и классу рабочей зоны. Ее нужно носить так, чтобы обеспечить защиту продукции от контаминации.

43. Описание необходимой одежды для каждого класса приведено ниже.

- Класс D: волосы и борода (при наличии) должны быть закрыты. Следует носить обычный защитный костюм и соответствующую обувь или бахилы. Должны быть приняты соответствующие меры для предотвращения любой контаминации чистой зоны извне.
- Класс C: волосы, а также борода и усы (при их наличии) должны быть закрыты. Необходимо носить комбинезон или брючный костюм, плотно облегающий запястья и имеющий высокий воротник, а также соответствующую обувь или бахилы. От одежды и обуви практически не должны отделяться волокна или частицы.
- Класс A/B: головной убор должен полностью закрывать волосы, а также бороду и усы (при их наличии); он должен быть вставлен в воротник костюма; необходимо на лице носить маску для предотвращения распространения капелек. Следует носить соответствующим образом простерилизованные и неопудренные резиновые или пластиковые перчатки и простерилизованную или продезинфицированную обувь. Нижние края штанов должны быть заправлены внутрь обуви, а рукава одежды – в перчатки. Защитная одежда практически не должна выделять волокон или частиц и должна задерживать частицы, отделяющиеся от тела.

44. Уличную одежду запрещается вносить в комнаты для переодевания, которые ведут в помещения классов B и C. Каждый работник в зоне класса A/B должен быть обеспечен чистой стерильной (простерилизованной или прошедшей соответствующую санитарную обработку) защитной одеждой на каждую рабочую смену. Перчатки во время работы необходимо регулярно дезинфицировать. Маски и перчатки необходимо менять, по крайней мере, каждую смену.

45. Одежду для чистых помещений необходимо очищать и обрабатывать таким образом, чтобы она впоследствии не становилась причиной контаминации. Эти операции следует выполнять в соответствии с письменными инструкциями. Для подготовки такой одежды желательно иметь отдельные прачечные. Неправильная обработка одежды повреждает волокна ткани, что увеличивает риск отделения частиц.

Помещения

46. В чистых зонах все открытые поверхности должны быть гладкими, непроницаемыми и неповрежденными, чтобы свести к минимуму образование и накопление частиц или микроорганизмов, а также позволять многократно применять моющие и, при необходимости, дезинфицирующие средства.

47. Для уменьшения накопления пыли и облегчения уборки в помещениях не должно быть не поддающихся очистке углублений и должно быть как можно меньше выступающих краев, полок, шкафов и оборудования. Двери должны быть сконструированы без углублений, недоступных для очистки; по этой же причине нежелательно использовать раздвижные двери.

48. Подвесные потолки должны быть герметичными с целью предотвращения попадания контаминантов из пространства над ними.

49. Монтаж трубопроводов, воздухопроводов и другого оборудования следует выполнять так, чтобы не было углублений и незакрытых отверстий, а также отсутствовали поверхности, не доступные для очистки.

50. Запрещается устанавливать раковины и сливы в зонах класса А/В, используемых для асептического производства. В других зонах следует предусматривать разрыв струи между оборудованием и канализационной трубой (воронкой). Стоки в полу в чистых комнатах с более низким классом чистоты должны быть обеспечены сифонами или гидрозатворами для предотвращения обратного потока.

51. Комнаты для переодевания должны быть сконструированы как воздушные шлюзы и должны использоваться для обеспечения физического разделения разных этапов смены одежды и, таким образом, сводить к минимуму контаминацию защитной одежды микроорганизмами и частицами. Они должны эффективно обтекаться отфильтрованным воздухом. Зона перед выходом из комнаты (помещения) для переодевания в оснащенный состоянии должна иметь тот же класс чистоты, что и зона, в которую она ведет. В некоторых случаях для входа в чистые зоны и выхода из них целесообразно иметь отдельные комнаты (помещения) для переодевания. Как правило, устройства для мытья рук должны быть только в начале комнат для переодевания.

52. Обе двери воздушного шлюза не могут быть открыты одновременно. Для предотвращения одновременного открывания более одной двери должна работать блокировочная система или система визуального и/или звукового предупреждения.

53. Подача отфильтрованного воздуха должна поддерживать положительный перепад давления относительно производственных зон с более низким классом при всех рабочих условиях, а воздушный поток должен эффективно обтекать зону. Смежные помещения с разными классами чистоты должны иметь разницу в давлении 10–15 Па (нормативное значение). Особое внимание следует уделять защите зоны наибольших рисков для качества продукции, то есть производственной среде, непосредственному влиянию которой подвергается продукция или очищенные компоненты, контактирующие с продукцией. Допускаются разные рациональные модификации, связанные с подачей воздуха и разницей давлений, которые могут быть необходимы при наличии некоторых материалов, например, патогенных, высокотоксичных, радиоактивных или живых вирусов или бактериальных материалов, или препаратов из них. Для некоторых операций может быть необходима деконтаминация технических средств и обработка воздуха, удаляемого из чистой зоны.

54. Следует наглядно продемонстрировать, что направление воздушных потоков не представляет рисков для контаминации продукта, например, следует удостовериться, что в зону, представляющую наибольшие риски для качества продукта, с воздушным потоком не поступают частицы, источниками выделения которых являются обслуживающий персонал, выполняемая операция или оборудование.

55. Следует предусмотреть систему аварийного оповещения об отказе системы подачи воздуха. Если разница в давлении между двумя помещениями является важной, между ними необходимо установить датчики перепада давления. Значения перепада давления необходимо регулярно записывать или оформлять документально иным способом.

Оборудование

56. Не допускается, чтобы через перегородку, отделяющую зону класса А или В от производственной зоны с более низкой чистотой воздуха, проходила лента конвейера за исключением случаев, когда сама лента подвергается непрерывной стерилизации (например, в стерилизационном туннеле).

57. Насколько это возможно практически, оборудование, фитинги (*места соединения*) и зоны обслуживания должны быть спроектированы и установлены таким образом, чтобы работы с обо-

рудованием, его техническое обслуживание и ремонт можно было проводить снаружи чистой зоны. Если необходима стерилизация, то она должна быть проведена после максимально полной сборки оборудования.

58. Если техническое обслуживание оборудования было проведено внутри чистой зоны и необходимые нормы чистоты и/или асептики были нарушены во время этой работы, то зона должна быть очищена, продезинфицирована и/или простерилизована (в зависимости от того, что подходит) до возобновления процесса.

59. Установки для подготовки воды и системы ее распределения следует проектировать, конструировать и эксплуатировать так, чтобы обеспечить надежное снабжение водой соответствующего качества. Их нельзя эксплуатировать сверх проектной мощности. Воду для инъекций необходимо производить, хранить и распределять таким образом, чтобы предотвратить рост микроорганизмов, например, за счет ее постоянной циркуляции при температуре выше 70 °С.

60. Все оборудование, такое как стерилизаторы, системы обработки и фильтрации воздуха, воздушные и газовые фильтры, системы обработки, получения, хранения и распределения воды должны подлежать валидации и плановому техническому обслуживанию; на их повторное введение в эксплуатацию должно быть выдано разрешение.

Санитария

61. Санитарная обработка чистых зон имеет особо важное значение. Зоны необходимо тщательно очищать в соответствии с письменной инструкцией. В случае проведения дезинфекции следует применять несколько типов дезинфицирующих средств. Для выявления развития резистентных штаммов микроорганизмов следует проводить регулярный контроль.

62. Моющие и дезинфицирующие средства необходимо контролировать в отношении микробиологической чистоты. Их растворы следует держать в предварительно очищенных контейнерах (*тары*) и хранить лишь на протяжении установленных сроков, за исключением тех растворов, которые простерилизованы. Моющие и дезинфицирующие средства, используемые в зонах классов А и В, перед использованием должны быть стерильными.

63. Для снижения микробной контаминации в недоступных местах может быть полезна фумигация чистых зон.

Технологический процесс

64. На всех стадиях производства, в том числе на стадиях, предшествующих стерилизации, необходимо принимать меры, сводящие к минимуму контаминацию.

65. Не допускается изготовление лекарственных средств микробиологического происхождения или наполнение ими в зонах, используемых для производства других лекарственных средств; однако вакцины, содержащие убитые микроорганизмы или бактериальные экстракты, после инактивации могут быть расфасованы в тех же помещениях, что и другие стерильные лекарственные средства.

66. Валидация процессов, проводимых в асептических условиях, должна включать моделирующее процесс испытание с использованием питательной среды (фасовка питательных сред). Питательную среду следует выбирать с учетом лекарственной формы препарата, а также селективности, прозрачности, концентрации и пригодности питательной среды для стерилизации.

67. Моделирующее процесс испытание должно наиболее точно имитировать текущий процесс асептического производства и включать в себя его последующие критические стадии. Также следует учитывать различные вмешательства, которые могут возникнуть во время обычного производства, а также ситуации «наихудшего случая».

68. Моделирующие процесс испытания при первоначальной валидации должны включать три последовательных удовлетворительных моделирующих испытания для каждой смены опе-

раторов. В дальнейшем их следует повторять через установленные промежутки времени, а также после любого существенного изменения в системе вентиляции и кондиционирования воздуха, в оборудовании, процессе или количестве смен. Как правило, моделирующие процесс испытания следует повторять дважды в год для каждой смены операторов и каждого процесса.

69. Количество контейнеров (*первичных упаковок*), предназначенных для фасовки питательных сред, должно быть достаточным, чтобы обеспечить достоверную оценку. В случае небольших серий количество контейнеров для фасовки питательных сред должно, как минимум, соответствовать размеру серии продукции. Необходимо стремиться к отсутствию роста микроорганизмов, при этом следует применять такие нормы:

- Если наполняли менее 5 000 единиц продукции, не должно быть ни одной контаминированной единицы.
- Если наполняли от 5 000 до 10 000 единиц продукции:
 - a) одна (1) контаминированная единица является основанием для расследования причин и повторной фасовки питательных сред;
 - b) две (2) контаминированные единицы – проводится расследование причин и повторная валидация.
- Если наполняли свыше 10 000 единиц:
 - a) одна (1) контаминированная единица является основанием для расследования причин;
 - b) две (2) контаминированные единицы – проводится расследование причин и повторная валидация.

70. При любом количестве первичных упаковок с питательной средой периодические случаи обнаружения микробной контаминации могут указывать на наличие небольших уровней контаминантов, что должно быть расследовано. При обнаружении значительной микробной контаминации следует рассмотреть возможное влияние на стерильность серий, выпущенных после проведения последних успешных испытаний с наполнением питательными средами.

71. Необходимо обеспечить условия, при которых любая валидация не создает риск для технологических процессов.

72. Источники водоснабжения, оборудование подготовки воды и приготовленная вода подлежат регулярному мониторингу на наличие химических и биологических контаминантов и, в необходимых случаях, на эндотоксины. Должна быть организована система документального оформления результатов мониторинга и любых предпринимаемых действий.

73. В чистых зонах, особенно в ходе процесса асептического производства, деятельность персонала должна быть минимальной, а его передвижение должно быть методическим и контролируемым во избежание избыточного выделения частиц и микроорганизмов, обусловленного повышенной двигательной активностью. Температура и влажность окружающей среды должны быть не очень высокими, чтобы не создавать дискомфорта с учетом свойств используемой одежды.

74. Микробная контаминация исходного сырья и материалов должна быть минимальной. Спецификации на них должны включать в себя требования к микробиологической чистоте, если необходимость этого была установлена в результате мониторинга.

75. В чистых зонах необходимо сводить к минимуму наличие контейнеров и материалов, от которых возможно отделение волокон.

76. Следует принимать меры по предотвращению контаминации готовой продукции частицами.

77. По окончании процесса очистки компонентов, контейнеров и оборудования с ними следует обходиться так, чтобы не происходила их повторная контаминация.

78. Интервалы времени между мойкой, сушкой и стерилизацией компонентов, контейнеров и оборудования, а также между их стерилизацией и последующим использованием должны быть минимальными и иметь ограничение по времени, соответствующее условиям хранения.

79. Время между началом приготовления раствора и его стерилизацией или стерилизующей фильтрацией должно быть минимальным. Для каждого вида продукции следует установить максимально допустимое время с учетом его состава и установленного порядка хранения.

80. Перед стерилизацией необходимо контролировать уровень микробной контаминации. Должны быть установлены рабочие границы контаминации непосредственно перед стерилизацией, которые соотносятся с эффективностью используемого метода. Уровень микробной контаминации следует количественно определять для каждой серии как продукции, наполненной в асептических условиях, так и продукции, подвергаемой финишной стерилизации. Если для препаратов, подвергаемых финишной стерилизации, установлены более жесткие параметры стерилизации, уровень микробной контаминации можно контролировать только через соответствующие интервалы времени согласно графику. В случае систем выпуска по параметрам определение микробной контаминации следует проводить для каждой серии и рассматривать как испытание в процессе производства. При необходимости следует контролировать уровень эндотоксинов. Все растворы, особенно инфузионные жидкости большого объема, необходимо подвергать стерилизующей фильтрации по возможности непосредственно перед наполнением.

81. Компоненты, контейнеры, оборудование и любые другие предметы, необходимые в чистой зоне, особенно при работе в асептических условиях должны быть простерилизованы и переданы туда через вмонтированный в стену проходной стерилизатор с двусторонним доступом или иным способом, предотвращающим контаминацию. Негорючие газы должны проходить через фильтры, задерживающие микроорганизмы.

82. Эффективность любого нового процесса должна быть подтверждена при валидации, которую необходимо регулярно повторять в соответствии с планом, учитывающим график эксплуатации, а также при любом значительном изменении в процессе или оборудовании.

Стерилизация

83. Все процессы стерилизации должны пройти валидацию. Особое внимание необходимо, если применяемый метод стерилизации не описан в действующих изданиях *фармакопей государств-членов Таможенного союза* или используется для продукта, не являющегося простым водным или масляным раствором. Предпочтительным является метод термической стерилизации. В любом случае метод стерилизации должен соответствовать лицензии на производство и регистрационному досье.

84. Перед выбором любого процесса стерилизации необходимо продемонстрировать с помощью физических измерений и, если возможно, биологических индикаторов, что он подходит для данной продукции и эффективен для достижения необходимых условий стерилизации во всех частях каждого типа загрузки. Валидацию процесса необходимо повторять через установленные графиком промежутки, но не реже одного раза в год, а также всегда в случае внесения существенных изменений в оборудование. Необходимо хранить протоколы с результатами.

85. Для эффективной стерилизации весь материал в целом должен быть подвергнут необходимой обработке, а процесс организован таким образом, чтобы гарантировать, что должная эффективность будет достигнута.

86. Для всех процессов стерилизации должны быть разработаны и должны пройти валидацию способы загрузки.

87. Применение биологических индикаторов следует рассматривать только как дополнительный метод контроля стерилизации. Биологические индикаторы необходимо хранить и использовать в соответствии с инструкциями производителя, а их качество контролировать методами позитивного контроля. В случае использования биологических индикаторов необходимо принять строгие меры, предотвращающие микробную контаминацию от самих индикаторов.

88. Следует четко определить меры, обеспечивающие разделение продукции, прошедшей

и не прошедшей стерилизацию. На каждой корзине, лотке или другой емкости для продукции или компонентов должна быть четкая этикетка с наименованием материала, номером серии и указанием, прошел он стерилизацию или нет. При необходимости могут быть использованы такие индикаторы, как автоклавная лента, для указания того, прошла ли серия (или часть серии) процесс стерилизации, однако они не дают достоверного подтверждения того, действительно ли серия стерильна.

89. Для каждого цикла стерилизации необходимо составлять протоколы. Они должны быть утверждены, что является частью процедуры выдачи разрешения на выпуск серии.

Термическая стерилизация

90. Каждый цикл термической стерилизации должен быть записан в виде диаграммы в координатах время-температура в достаточно большом масштабе или быть зарегистрирован с помощью другого соответствующего оборудования, имеющего необходимую правильность и точность. Место расположения температурных датчиков, используемых для контроля и/или записи, должно быть определено во время валидации и в случае необходимости также проверено с помощью другого независимого температурного датчика, расположенного в том же месте.

91. Допускается использовать химические и биологические индикаторы, но они не должны заменять проведение физических измерений.

92. Должно быть предусмотрено достаточное время, чтобы весь объем загрузки достиг необходимой температуры до того, как будет начат отсчет времени стерилизации. Этот период должен быть определен для каждого типа стерилизуемой загрузки.

93. После завершения высокотемпературной фазы цикла термической стерилизации должны быть приняты меры предосторожности, предотвращающие контаминацию простерилизованной загрузки во время охлаждения. Любая охлаждающая жидкость или газ, контактирующие с продукцией, должны быть простерилизованы, кроме случаев, когда возможность использования негерметичных упаковок исключена и приведены соответствующие доказательства.

Стерилизация паром

94. При стерилизации паром следует контролировать температуру и давление. Как правило, средства управления должны быть независимы от средств контроля и записывающих устройств. Если для этой цели используются автоматические системы управления и контроля, они должны пройти валидацию, чтобы гарантировать их соответствие требованиям к критическому процессу. Нарушения в ходе процесса должны регистрироваться системой и находиться под надзором оператора. В ходе процесса стерилизации показания независимого датчика температуры следует постоянно сверять с данными диаграммы записывающего устройства. Для стерилизаторов, имеющих сток в дне камеры, может возникнуть необходимость регистрации температуры в этой точке в течение всего цикла стерилизации. Если в цикл стерилизации входит этап вакуумирования, то следует часто проводить проверки камеры на герметичность.

95. Стерилизуемые предметы, не находящиеся в герметичных упаковках, должны быть возвращены в материал, пропускающий воздух и пар, но предотвращающий повторную контаминацию этих предметов после стерилизации. Необходимо обеспечить контакт всех частей загрузки со стерилизующим агентом при заданных температуре и времени.

96. Необходимо обеспечить, чтобы для стерилизации применялся пар надлежащего качества, не содержащий такого количества примесей, которое могло бы вызывать контаминацию продукции или оборудования.

Сухожаровая стерилизация

97. При сухожаровой стерилизации должны быть предусмотрены циркуляция воздуха внутри камеры и поддержание избыточного давления для предотвращения попадания внутрь нее несте-

рильного воздуха. Любой поступающий внутрь воздух должен проходить через фильтры высокой эффективности (HEPA-фильтр). Если стерилизация предусматривает устранение пирогенов, то как часть валидации должны быть проведены испытания с преднамеренным использованием эндотоксинов.

Радиационная стерилизация

98. Радиационную стерилизацию используют главным образом для стерилизации термочувствительных материалов и продукции. Многие лекарственные средства и некоторые упаковочные материалы чувствительны к ионизирующему излучению, следовательно, этот метод допустим только тогда, когда было экспериментально подтверждено отсутствие вредного влияния на продукцию. Как правило, облучение ультрафиолетовым излучением не является приемлемым методом стерилизации.

99. Во время процесса стерилизации должно проводиться измерение поглощенной дозы ионизирующего излучения. Для этого следует использовать дозиметры, показания которых не зависят от используемой мощности дозы излучения, но которые обеспечивают количественную регистрацию дозы излучения, поглощенную самой продукцией. Дозиметры должны быть размещены среди загрузки в достаточном количестве и на достаточно близком расстоянии друг от друга, чтобы гарантировать наличие дозиметров во всех местах, подвергаемых облучению. Пластмассовые дозиметры следует применять лишь в пределах срока действия их калибровки. Показания дозиметров необходимо снимать в течение короткого отрезка времени после облучения.

100. В качестве средства дополнительного контроля могут использоваться биологические индикаторы.

101. Процедуры валидации должны гарантировать, что учтено влияние разной плотности укладки стерилизуемой продукции.

102. Процедуры обращения с материалами должны предотвращать перепутывание между облученными и необлученными материалами. На каждую упаковку должны быть нанесены чувствительные к излучению цветные индикаторы для того, чтобы различать упаковки, прошедшие и не прошедшие облучение.

103. Суммарная поглощенная доза излучения должна быть набрана в течение времени, отведенного на процесс стерилизации.

Стерилизация оксидом этилена

104. Этот метод может быть использован только тогда, когда невозможно использование другого способа. Во время валидации процесса должно быть доказано, что отсутствует повреждающее влияние на продукцию, а предусмотренные для дегазации условия и время таковы, что количество остаточного газа и продуктов реакции будет находиться в допустимых пределах, установленных для данного вида продукции или материала.

105. Существенное значение имеет непосредственный контакт между газом и микроорганизмами. Следует принять меры предосторожности от включения микроорганизмов в материал (например, в кристаллы или высушенный белок). Вид и количество упаковочных материалов могут существенно повлиять на процесс.

106. Перед обработкой газом должно быть обеспечено соответствие влажности и температуры материалов требованиям процесса. Требуемое для этого время должно быть, по возможности, минимальным.

107. Каждый цикл стерилизации должен контролироваться с помощью соответствующих биологических индикаторов, необходимое количество которых должно быть равномерно распределено по всей загрузке. Полученная при этом информация должна составлять часть протокола серии готовой продукции.

108. Для каждого цикла стерилизации должны быть оформлены протоколы с указанием времени полного завершения цикла, давления, температуры и влажности в камере во время процесса, а также концентрации и общего количества использованного газа. Давление и температуру следует регистрировать на протяжении всего цикла на диаграмме. Этот (эти) протокол(ы) должен(ны) составлять часть протокола на серию готовой продукции.

109. Загрузку после стерилизации следует хранить под контролем в условиях вентиляции, чтобы обеспечить снижение содержания остаточного газа и продуктов реакции до установленного предела. Этот процесс должен пройти валидацию.

Фильтрация лекарственных средств, которые не могут быть простерилизованы в окончательной упаковке

110. Проведение стерилизующей фильтрации не является достаточным условием стерилизации, если возможно проведение стерилизации продукции в окончательной упаковке. Предпочтительным является метод стерилизации паром. Если продукция не может быть простерилизована в окончательной упаковке, то растворы или жидкости могут быть профильтрованы через стерильный фильтр с номинальным размером пор 0,22 мкм (или менее) или через фильтр с аналогичной способностью задерживать микроорганизмы в предварительно простерилизованные контейнеры (*упаковки*). Такие фильтры могут удалять большинство бактерий и плесневых грибов, но не все вирусы или микоплазмы. Поэтому должна быть рассмотрена возможность дополнения процесса фильтрации термической обработкой определенной степени.

111. В связи с тем, что при стерилизующей фильтрации по сравнению с другими процессами стерилизации существует потенциальный дополнительный риск, непосредственно перед фасовкой рекомендуется повторная фильтрация через дополнительный стерилизующий фильтр, задерживающий микроорганизмы. Последнюю стерилизующую фильтрацию необходимо осуществлять как можно ближе к месту фасовки.

112. Следует использовать фильтры с минимальным отделением волокон.

113. Перед использованием стерилизующего фильтра и сразу после его использования следует проверять его целостность таким методом, как «точка пузырька», методом диффузионного потока или испытанием под давлением. При валидации следует определять время, необходимое для фильтрации раствора заданного объема, и перепад давлений на фильтре; любые существенные отклонения от этих параметров во время текущего производства следует регистрировать и исследовать. Результаты этих проверок должны быть включены в протокол на серию продукции. Сразу после использования следует подтверждать целостность критических газовых и воздушных фильтров. Целостность других фильтров необходимо подтверждать через соответствующие интервалы времени.

114. Не допускается использовать один и тот же фильтр в течение более одного рабочего дня, за исключением случаев, когда возможность более длительного его использования подтверждена валидацией.

115. Фильтр не должен оказывать влияние на продукцию, задерживая ее ингредиенты или выделяя в нее какие-либо вещества.

Окончание процесса производства стерильной продукции

116. Частично закупоренные флаконы после завершения лиофильного высушивания должны находиться в зоне класса А до их полного закупоривания пробкой.

117. Контейнеры (первичные упаковки) должны быть закупорены соответствующими способами, которые прошли валидацию. При использовании метода запайки, например, стеклянных или пластмассовых ампул, вся продукция подлежит 100%-ному контролю на целостность. В дру-

гих случаях контроль целостности продукции должен проводиться установленными методами.

118. Система укупоривания флаконов, наполненных в асептических условиях, не является полностью целостной до тех пор, пока на укупоренном пробкой флаконе не будет обжат (закатан) алюминиевый колпачок (крышка). В связи с этим обжим колпачка после укупоривания пробкой следует выполнять как можно раньше.

119. Поскольку при обжиге колпачков может выделяться большое количество механических частиц, оборудование для обжига следует размещать отдельно и снабжать его системой вытяжки воздуха.

120. Обжим колпачков на флаконах может проводиться как часть асептического процесса с использованием простерилизованных колпачков или в условиях чистого помещения вне асептической зоны. В последнем случае флаконы должны быть защищены зоной класса А, пока не покинут асептическую зону, и в дальнейшем укупоренные пробками флаконы должны быть защищены путем подачи чистого воздуха класса А, пока на них не будут обжаты колпачки.

121. Флаконы без пробки или со смещенной пробкой следует удалять до обжига колпачка. Если при обжиге колпачков необходимо вмешательство человека, следует использовать соответствующую технологию для исключения прямого контакта с флаконами и минимизации микробной контаминации.

122. Эффективным средством защиты могут быть барьеры или изоляторы, ограничивающие доступ в рабочую зону, обеспечивающие требуемые условия и сводящие к минимуму прямой доступ человека к операции обжига.

123. Первичные упаковки, герметизированные под вакуумом (вакуумные упаковки), должны проверяться на сохранение вакуума после заранее определенного промежутка времени.

124. Первичные упаковки с продукцией для парентерального введения необходимо проверять индивидуально (*поштучно*) на наличие посторонних включений или других отклонений от качества. Визуальный контроль следует проводить при установленных уровнях освещенности и фоне рабочего поля. Следует регулярно проверять зрение операторов, выполняющих визуальный контроль (если операторы используют очки, то проверка зрения проводится в очках). В ходе визуального контроля продукции рекомендуется достаточно часто организовывать перерывы в работе операторов. При использовании других методов контроля процесс контроля необходимо валидировать; состояние оборудования следует периодически проверять. Результаты визуального контроля должны быть оформлены документально.

Контроль качества

125. Испытание готовой продукции на стерильность следует рассматривать только как завершающий этап в последовательности мероприятий, обеспечивающих стерильность продукта. Необходимо, чтобы это испытание прошло валидацию для продукции каждого вида.

126. В случаях, когда получено разрешение на выпуск стерильной продукции по параметрам (*Приложение 17 настоящего Руководства*), следует уделить особое внимание валидации и контролю всего технологического процесса.

127. Образцы продукции, которые были отобраны для проведения испытания на стерильность, должны быть представительными для всей серии продукции, в особенности необходимо отбирать образцы из тех частей серии, для которых предполагается наибольший риск контаминации, например:

а) для продуктов, расфасованных в асептических условиях, образцы должны включать контейнеры (*первичные упаковки*), в которые происходила фасовка в начале и в конце изготовления серии, а также после любого значительного вмешательства;

б) для продуктов, прошедших термическую стерилизацию в окончательной упаковке, должно быть уделено внимание отбору проб из потенциально самых холодных частей загрузки.

Приложение 2

ПРОИЗВОДСТВО БИОЛОГИЧЕСКИХ (В ТОМ ЧИСЛЕ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ) АКТИВНЫХ (ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ) СУБСТАНЦИЙ И ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ

Область применения

Способы, используемые при производстве биологических активных (*фармацевтических*) субстанций и биологических лекарственных препаратов для медицинского применения («биологических активных (*фармацевтических*) субстанций и лекарственных препаратов»), являются критическим фактором, определяющим соответствующий государственный контроль. Поэтому активные (*фармацевтические*) субстанции и лекарственные препараты могут быть определены как биологические в значительной мере исходя из способов их производства. Это Приложение служит руководством для всего спектра биологических активных (*фармацевтических*) субстанций и биологических лекарственных препаратов.

Данное Приложение разделено на две основные части:

а) часть А содержит дополнительные правила производства биологических активных (*фармацевтических*) субстанций и лекарственных препаратов, начиная от контроля посевных культур и банков клеток и заканчивая заключительными операциями и проведением испытаний;

б) часть В содержит дополнительное руководство для отдельных типов биологических активных (*фармацевтических*) субстанций и лекарственных препаратов.

Это Приложение, наряду с некоторыми другими приложениями *настоящего Руководства*, содержит указания, дополняющие Часть I и Часть II *настоящего Руководства*. Область применения данного Приложения содержит два аспекта:

а) стадия производства: до того момента, пока биологические активные (*фармацевтические*) субстанции не станут стерильными, основным нормативным документом для них является Часть II *настоящего Руководства*. Правила для последующих стадий производства биологических препаратов содержатся в Части I *настоящего Руководства*;

б) вид продукции: *настоящее* Приложение является руководящим документом для всего спектра биологических лекарственных препаратов.

Эти два аспекта представлены в таблице 1. Эта таблица является только иллюстративной и не предназначена для точного описания области применения *данного Приложения*. Так же, как и в соответствующей таблице в Части II *настоящего Руководства*, уровень требований усиливается по мере перехода от ранних к поздним стадиям производства биологических активных (*фармацевтических*) субстанций, однако принципы GMP должны всегда соблюдаться. Включение некоторых ранних стадий производства в область применения *данного Приложения* не подразумевает, что эти стадии будут подлежать регулярным проверкам уполномоченными органами.

Антибиотики не являются биологическими лекарственными препаратами, однако требования этого Приложения могут быть использованы на биологических стадиях их производства. Руководство для лекарственных препаратов, полученных из фракционированной донорской крови или плазмы, описано в Приложении 14 *настоящего Руководства*, а для нетрансгенных растительных препаратов – в Приложении 7.

В определенных случаях в отношении исходного сырья применяется другое законодательство:

(а) для тканей и клеток, используемых для промышленного производства продукции (такой как лекарственные средства) – *соответствующее законодательство государств-членов*

Таможенного союза. Такие ткани и клетки становятся биологическими активными (*фармацевтическими*) субстанциями для некоторых видов биологических лекарственных препаратов (например, «препаратов тканевой инженерии», *служащих для частичной или полной замены отдельных тканей*), для которых применяются требования GMP и другие требования к лекарственным средствам;

(b) в отношении лекарственных препаратов для прогрессивной терапии (АТМР), в которых кровь или компоненты крови используются в качестве исходного сырья – *соответствующее законодательство государств-членов Таможенного союза*, которое обеспечивает технические требования для отбора доноров, взятия и проведения испытаний, обработки, хранения и реализации крови и компонентов крови;

(c) производство и контроль генетически модифицированных организмов должны соответствовать требованиям *законодательства государств-членов Таможенного союза.* Если *законодательство государств-членов Таможенного союза предусматривает* изолированное использование генетически модифицированных микроорганизмов, должна быть обеспечена и соблюдена соответствующая изоляция и другие защитные меры для объектов, где работают с любыми генетически модифицированными микроорганизмами. Для установления и соблюдения соответствующего уровня биологической безопасности *должно быть получено соответствующее разрешение уполномоченных органов, если таковое предусмотрено законодательством государств-членов Таможенного союза,* при этом также не должно быть никаких противоречий с требованиями GMP.

Таблица 1. Иллюстративное руководство по производственной деятельности в рамках области применения Приложения 2.

Тип и источник материалов	Пример продукции	Применение настоящего Руководства к стадиям производства (выделено серым фоном)			
1. Животного или растительного происхождения: нетрансгенные	Гепарин, инсулин, ферменты, белки, экстракты аллергенов, лекарственные препараты для прогрессивной терапии (АТМР), иммунные сыворотки	Сбор растений, органов, тканей или жидкостей ¹	Резка, смешивание и/или первичная обработка	Изоляция и очистка	Изготовление, наполнение
2. Вирусы или бактерии/ферментация/культуры клеток	Вирусные или бактериальные вакцины, ферменты, белки	Создание и поддержание главного ² и рабочего банков клеток, главного и рабочего посевных материалов	Культура клеток и/или ферментация	Инактивация при необходимости, изоляция и очистка	Изготовление, наполнение
3. Биотехнология/ферментация/культуры клеток	Рекомбинантные продукты, моноклональные антитела, аллергены, вакцины, препараты генной терапии (вирусные и невирусные векторы, плазмиды)	Создание и поддержание главного и рабочего банков клеток, главной и рабочей посевных культур	Культура клеток и/или ферментация	Изоляция, очистка, модификация	Изготовление, наполнение
4. Животного происхождения: трансгенные	Рекомбинантные белки, лекарственные препараты для прогрессивной терапии (АТМР)	Главный и рабочий трансгенный банк	Резка, смешивание и/или первичная обработка	Изоляция, очистка и модификация	Изготовление, наполнение
5. Растительного происхождения: трансгенные	Рекомбинантные белки, вакцины, аллергены	Главный и рабочий трансгенный банк	Выращивание, уборка ³	Первичная, экстракция, изоляция, очистка, модификация	Изготовление, наполнение
6. Человеческого происхождения	Ферменты, полученные из мочи, гормоны	Сбор жидкостей ⁴	Смешивание и/или первичная обработка	Изоляция и очистка	Изготовление, наполнение
7. Человеческого и/или животного происхождения	Препараты генной терапии: генетически модифицированные клетки	Донация, поставка и испытания исходных тканей/клеток ⁶	Производство векторов ⁵ , очистка клеток и обработка Очистка и обработка производственных векторов ⁵ и клеток	Генетическая модификация клеток вне организма, создание главного и рабочего банков клеток или клеточного запаса	Изготовление, наполнение
	Препараты терапии соматическими клетками	Донация, поставка и испытания исходных тканей/клеток ⁶	Создание главного и рабочего банков клеток или клеточного запаса	Изоляция клеток, очистка культур, соединение с неклеточными компонентами	Изготовление, соединение, наполнение
	Препараты тканевой инженерии	Донация, поставка и испытания исходных тканей/клеток ⁶	Первичная обработка, изоляция и очистка, создание главного и рабочего банков клеток, запаса первичных клеток	Изоляция клеток, очистка культур, соединение с неклеточными компонентами	Изготовление, соединение, наполнение

Усиление требований GMP

Пояснение терминов: см. словарь к Приложению 2.

¹ См. раздел В1 для границ, в которых применяются принципы GMP

² См. раздел «Система посевной культуры и банка клеток» для рамок, в которых применяются принципы GMP

³ Для выращивания, уборки и первичной обработки, которые осуществляются в полевых условиях, может применяться Руководство по правилам надлежащего выращивания и сбора исходного сырья растительного происхождения

⁴ Применяются принципы GMP, см. пояснительный текст в разделе «Область применения».

⁵ Когда это вирусные векторы, основной контроль является таким же, как и при производстве вирусов (строка 2 таблицы)

⁶ Человеческие ткани и клетки должны соответствовать требованиям законодательства государств-членов Таможенного союза

Принцип

Производство биологических активных (*фармацевтических*) субстанций и препаратов имеет свою специфику, определяемую характером продукции и технологией производства. Характер производства, контроля и применения биологических лекарственных препаратов требует особых мер предосторожности.

В отличие от обычных лекарственных средств, которые производятся с использованием химических и физических методов, обладающих высокой степенью однородности, производство биологических активных (*фармацевтических*) субстанций и лекарственных препаратов связано с биологическими процессами и материалами, такими как культивирование клеток или экстракция материала из живых организмов. Эти биологические процессы характеризуются вариабельностью, поэтому диапазон и характер сопутствующих продуктов изменяется. В результате этого принципы управления рисками для качества особенно важны для данного класса материалов и должны соблюдаться при разработке методов контроля на всех стадиях производства для минимизации вариабельности и уменьшения возможности контаминации и перекрестной контаминации.

Материалы и условия производства, используемые в процессах культивирования, разработаны для обеспечения условий роста определенных клеток и микроорганизмов, что также обеспечивает возможность роста посторонних микроорганизмов. Кроме того, многие препараты имеют ограниченную устойчивость к широкому спектру методов очистки, в особенности к методам, предназначенным для инактивации или устранения посторонних вирусных контаминантов. Для сведения к минимуму возможности такой контаминации основное внимание следует уделять планированию технологического процесса, конструкции оборудования, помещений, систем обеспечения, условиям подготовки и прибавления буферов и реагентов, отбору проб и обучению персонала.

Связанные с продукцией спецификации (такие как *статьи фармакопей государств-членов Таможенного союза*, регистрационное досье, протокол клинического исследования) должны нормировать уровень микробной контаминации и устанавливать стадию, до какой субстанции и сырье могут иметь определенный уровень микробной контаминации, и стадию, когда они должны быть стерильными. Производство также должно соответствовать другим требованиям, изложенным в регистрационном досье либо в протоколе клинического исследования (например, количество генераций (удвоений, пассажей) между посевной культурой или банком клеток).

Для биологических материалов, которые не могут быть простерилизованы (например, путем фильтрации), производство должно проводиться в асептических условиях для минимизации риска внесения контаминантов. Для регламентации определенных производственных методов, например для удаления или инактивации вирусов, следует руководствоваться нормативными документами *государств-членов Таможенного союза* (при их наличии). Применение соответствующего контроля и мониторинга за состоянием производственной среды, и, где это является возможным, системы уборки и стерилизации «на месте» вместе с использованием закрытых систем может значительно уменьшить риск случайной контаминации и перекрестной контаминации.

Контроль обычно включает в себя биологические аналитические методы, которые характеризуются более высокой степенью вариабельности, чем физико-химические методы. Поэтому при производстве биологических активных (*фармацевтических*) субстанций и лекарственных препаратов ключевую роль играет надежный производственный процесс, и особое значение имеет контроль в процессе производства.

Биологические лекарственные препараты, в состав которых входят донорские ткани или клетки, как например, определенные лекарственные препараты для прогрессивной терапии (АТМР), должны соответствовать требованиям *законодательства государств-членов Таможенного союза*. Взятие материалов и проведение испытаний должны проводиться в соответствии с надлежа-

шей системой качества, для которой определены стандарты и технические требования. Кроме того, *требования законодательства государств-членов Таможенного союза* распространяются на отсуживаемость в отношении донора (соблюдая конфиденциальность донора) через стадии, осуществляемые в учреждении по взятию/проверке тканей, и до учреждения, где используется препарат (в соответствии с законодательством о лекарственных средствах).

Биологические активные (*фармацевтические*) субстанции и лекарственные препараты должны соответствовать требованиям действующих *нормативных документов государств-членов Таможенного союза* в отношении уменьшения риска передачи возбудителя губчатой энцефалопатии животных (TSE) через лекарственные препараты для медицинского применения и для применения в ветеринарии.

ЧАСТЬ А. ОБЩЕЕ РУКОВОДСТВО

Персонал

1. Персонал, работающий в зонах производства и контроля биологических активных (*фармацевтических*) субстанций и лекарственных препаратов (в том числе персонал, занятый очисткой, обслуживанием или контролем качества), должен проходить обучение и периодическое повторное обучение в соответствии со своими обязанностями и спецификой производимой продукции, включая все особые меры предосторожности для защиты продукции, персонала и окружающей среды.

2. Для обеспечения безопасности продукции должно приниматься во внимание здоровье персонала. Сотрудники, занятые в производстве, техническом обслуживании, проведении испытаний и уходе за животными (в том числе контроле), при необходимости должны быть вакцинированы соответствующими специфическими вакцинами, а также проходить регулярные медицинские осмотры.

3. Необходимо исключить допуск в производственную зону сотрудников с какими-либо заболеваниями, которые могут отрицательно повлиять на качество производимой продукции, и сохранять соответствующие записи о случаях таких заболеваний. В производстве вакцины БЦЖ и препаратов туберкулина могут быть заняты только сотрудники, которые регулярно проходят проверку иммунного статуса или рентгенологическое обследование грудной клетки. Сотрудники должны проходить медицинский осмотр с учетом риска, которому они подвержены; медицинский осмотр требуется для персонала, работающего с опасными организмами.

4. Там, где необходимо минимизировать возможность перекрестной контаминации, ограничение перемещения всех сотрудников (в том числе персонала, занятого контролем качества, обслуживанием и очисткой) должно контролироваться на основе принципов управления рисками для качества. Как правило, не допускается переход сотрудников из зон, где возможен контакт с живыми микроорганизмами, генетически модифицированными организмами, токсинами или животными, в зоны, где проводятся работы с другой продукцией, инактивированной продукцией или другими организмами. Если подобных переходов избежать невозможно, должны быть приняты меры для контроля контаминации согласно принципам управления рисками для качества.

Помещения и оборудование

5. Являясь частью стратегии контроля, степень контроля производственной среды в отношении контаминации частицами и микроорганизмами в производственных помещениях должна соответствовать виду активной (*фармацевтической*) субстанции, промежуточной и готовой продукции и стадии технологического процесса с учетом потенциального уровня контаминации исходного сырья и рисков для готовой продукции. В программу мониторинга производственной среды должны быть дополнительно включены методы для определения присутствия специфич-

ческих микроорганизмов (например, организма-хозяина, дрожжей, плесени, анаэробных микроорганизмов и т. д.), если на это указывает процесс управления рисками для качества.

6. Производственные и складские помещения должны быть спроектированы и соответствующая классификация производственных процессов и условий производственной среды должна быть проведена таким образом, чтобы предотвратить контаминацию продукции посторонними веществами. Предотвращение контаминации является более эффективным, чем ее обнаружение и устранение, хотя контаминация, вероятно, будет проявляться во время таких производственных процессов, как ферментация и *культивирование* клеточных культур. Контрольные измерения, включая контроль систем обеспечения и контроль производственной среды, должны проводиться в соответствии с принципами управления рисками для качества на участках, где проходят открытые процессы и, соответственно, продукция может быть подвержена непосредственному воздействию производственной среды (например, во время добавления вспомогательных веществ, сред, буферов, газов, работ во время производства лекарственных препаратов для прогрессивной терапии (АТМР)). При выборе последовательных классов чистоты в производственных помещениях и соответствующих методов контроля принципы управления рисками для качества должны учитывать принципы, изложенные в соответствующих пунктах Приложения 1 *настоящего Руководства*.

7. Работа с живыми клетками, устойчивыми к среде производственных помещений, должна осуществляться в специально предназначенных производственных помещениях. Если в производстве применяются патогенные микроорганизмы (например, 1 и 2 группы патогенности), то *также* необходимо использовать только специально предназначенные для этого производственные помещения.

8. Использование одного помещения для производства нескольких препаратов может быть разрешено, если перечисленные ниже или эквивалентные факторы и мероприятия (соответственно рассматриваемым типам продукции) являются частью эффективной стратегии контроля для предотвращения перекрестной контаминации:

а) знание ключевых характеристик всех клеток, организмов и любых посторонних агентов (например, патогенность, возможность обнаружения, устойчивость, чувствительность к инаktivации) в пределах одного помещения;

б) когда продукция выпускается многочисленными маленькими сериями, получаемыми из различного исходного сырья (например, клеточные препараты), то на стадии разработки стратегии контроля при рассмотрении возможности разрешения проведения сопутствующих работ должны учитываться такие факторы, как состояние здоровья доноров и риск полной потери продукции от или для определенных пациентов;

с) попадание живых микроорганизмов и спор в не предусмотренные для их нахождения зоны или оборудование предотвращают с помощью исследования всех возможных путей перекрестной контаминации, используя компоненты одноразового применения и технические средства, такие как закрытые системы;

д) *должны проводиться* контрольные мероприятия для удаления микроорганизмов и спор перед последующим производством другой продукции, включая также мероприятия в отношении системы нагрева, вентиляции и кондиционирования воздуха. Должна быть проведена валидация методов очистки и деконтаминации от микроорганизмов и спор;

е) если микроорганизмы являются устойчивыми к условиям производственной среды и в распоряжении имеются соответствующие методы, контроль производственной среды, специфический для производимого микроорганизма, *следует* проводить в смежных зонах во время производства и после завершения очистки и деконтаминации. Также нужно принимать во внимание риски, связанные с использованием определенного контрольно-измерительного оборудования (например, для определения частиц в воздухе) в зонах, где проводятся работы с живыми и/или спорообразующими микроорганизмами;

f) продукция, оборудование, вспомогательное оборудование (например, для калибровки и валидации) и отработанные материалы должны перемещаться в пределах *предназначенных* зон и должны удаляться из этих зон таким образом, чтобы предотвратить контаминацию других зон, другой продукции на различных стадиях производства (например, следует предотвратить контаминацию инактивированных продуктов или анатоксинов неинактивированными продуктами);

g) производство на основе принципа проведения кампаний (*отдельных циклов производства*).

9. Необходимость наличия специализированных помещений для заключительных (вторичных) стадий (например, для смешивания, наполнения, упаковки) будет зависеть от перечисленных выше факторов, а также от дополнительных факторов в отношении специфики биологического лекарственного препарата и характеристик другой продукции, включая любые небактериологические продукты, производимые в тех же помещениях. На заключительных стадиях могут потребоваться другие меры контроля относительно определенного порядка внесения веществ, скорости перемешивания, контроля времени и температуры, предельного времени оставления на свету и, в случае утечки, процедур локализации и очистки.

10. Не должно быть противоречия между мерами и процедурами, необходимыми для изоляции (то есть для безопасности производственной среды и персонала) и мерами, необходимыми для обеспечения качества продукции.

11. Системы воздухоподготовки должны быть спроектированы, сконструированы и обслуживаться таким образом, чтобы исключить риск перекрестной контаминации между различными производственными зонами. Также может возникнуть необходимость в отдельных системах воздухоподготовки для определенных зон. Решение относительно использования систем вентиляции без рециркуляции должно быть принято на основании принципов управления рисками для качества.

12. Работу со стерильной продукцией необходимо вести в зонах с избыточным давлением, но в особых зонах в точках локализации патогенных микроорганизмов следует создавать отрицательный перепад давления для предотвращения распространения контаминантов за пределы этих зон. Если для работы в асептических условиях с материалами, составляющими особый риск (например, с патогенными микроорганизмами) используются зоны с пониженным давлением или безопасные боксы, их следует окружать зонами соответствующего класса чистоты с избыточным давлением. Данные перепады давления должны быть четко определены и должны находиться под постоянным контролем с соответствующими настройками аварийной сигнализации.

13. Конструкция оборудования, используемого для работы с живыми микроорганизмами и клетками, включая оборудование для отбора проб, должна исключать возможность контаминации во время проведения работ.

14. Конструкция, обеспечивающая первичную изоляцию, должна исключать риск утечки биологических агентов в непосредственное рабочее пространство, что должно быть подтверждено результатами испытаний с определенной периодичностью.

15. Рекомендуется по возможности использовать системы «очистки на месте» и «обработки паром на месте» («стерилизации на месте»). Конструкция вентиляторов на ферментаторах должна предусматривать возможность их стерилизации паром.

16. Воздушные фильтры должны быть гидрофобными, срок их службы должен быть определен в процессе валидации путем проверки целостности с определенной периодичностью согласно соответствующим принципам управления рисками для качества.

17. Конструкция дренажных систем должна позволять проводить эффективную нейтрализацию и деконтаминацию сточных вод для исключения риска перекрестной контаминации. Должно быть обеспечено выполнение требований законодательства *государств-членов Таможенного*

союза с целью минимизации риска контаминации окружающей среды в соответствии с рисками, связанными с биологической опасностью отходов производства.

18. Ввиду вариабельности свойств биологических лекарственных средств или процессов их производства необходимо отмеривать или взвешивать какое-либо соответствующее/критическое исходное сырье (например, питательные среды и буферы) в ходе технологического процесса. В этих случаях в производственной зоне допускается хранение небольших запасов этого исходного сырья на протяжении срока, определенного в зависимости от длительности производства серии продукции или кампании.

Животные

19. Для производства биологических лекарственных препаратов используется широкий спектр животных. Такие лекарственные препараты можно разделить на два основных типа в соответствии с их происхождением:

а) живые животные, объединенные в группы, стада, стаи. Например, вакцина против полиомиелита (обезьяны), иммунные сыворотки против ядов змей и столбняка (лошади, овцы и козы), аллергены (кошки), вакцина против бешенства (кролики, мыши и хомяки), трансгенные продукты (козы, крупный рогатый скот);

б) ткани и клетки животного происхождения, извлеченные посмертно в специальных учреждениях, таких как скотобойни: например, чужеродные клетки из тканей и клеток животных, фибробласты для поддержания роста некоторых лекарственных препаратов для прогрессивной терапии (АТМР), сырье для ферментов, антикоагулянтов и гормонов (овцы и свиньи).

Животные также используются для контроля качества как при общих анализах, например для проведения испытаний на пирогенность, так и при определении специфической активности, например, мыши (вакцина против коклюша), кролики (для проведения испытаний на пирогенность), морские свинки (БЦЖ-вакцина).

20. В дополнение к выполнению нормативных требований в отношении губчатой энцефалопатии животных, другие опасные агенты (возбудители болезней животных, передающихся человеку, и болезней животных, использующихся в качестве сырья) должны контролироваться и регистрироваться согласно постоянно действующей медицинской программе. Необходима консультация соответствующего специалиста для организации таких программ. В случаях заболевания животных-доноров или животных, которые используются в качестве сырья, должны быть проведены и зарегистрированы соответствующие исследования на предмет пригодности этих животных и пригодности животных, пребывавших в контакте с больным животным, для использования при производстве (в качестве исходных материалов или исходного сырья), при контроле качества продукции и при проведении испытаний на безопасность. Должна существовать процедура ретроспективного анализа, позволяющая принимать решение относительно годности биологической активной (*фармацевтической*) субстанции или лекарственного препарата, в состав которого входит или при производстве которого использовался такой животный материал в качестве исходного материала или исходного сырья. Для установления того, какая из донаций последней показала отрицательный результат на наличие заболевания, по возможности проводится повторное тестирование образцов, сохраненных при предыдущем взятии материала от того же животного-донора (если таковые имеются), что влияет на процесс принятия данного решения. При определении периода изъятия животных из программы должен учитываться период выведения терапевтических агентов, использовавшихся для лечения животных-доноров или животных, которые использовались в качестве сырья, что должно быть оформлено документально.

21. Особое внимание следует уделять предотвращению и контролю инфекционных заболеваний у животных, которые используются в качестве сырья, и у животных-доноров. Принимаемые меры должны включать контроль источников, помещений, пастбища, процессов контроля био-

логической безопасности, режимов проведения испытаний, подстилок и кормов для животных. Особенную значимость данные проверки имеют для животных, свободных от специфических патогенов, в соответствии с требованиями *фармакопей государств-членов Таможенного союза*. Должны быть определены требования к содержанию и мониторингу здоровья других животных (например, живущих в стаях или стадах).

22. Для препаратов, произведенных с использованием трансгенных животных, должна быть обеспечена отслеживаемость исходных животных, использованных для создания из них трансгенных животных.

23. Особое внимание должно быть уделено *нормативным документам государств-членов Таможенного союза* в отношении защиты животных, используемых в экспериментальных и других научных целях, в отношении вивариев, в которых содержатся животные, ухода за животными и карантина. Виварии, в которых содержатся животные, используемые для производства и контроля качества биологических активных (*фармацевтических*) субстанций и лекарственных препаратов, должны быть отделены от зон производства и контроля качества.

24. Для различных видов животных должны быть определены основные показатели, которые затем контролируют и регистрируют. Показатели могут включать возраст, вес и состояние здоровья животных.

25. Для предотвращения риска перепутывания и возможных опасностей, должна существовать система идентификации в отношении животных, биологических агентов и проведенных испытаний.

Документация

26. Для исходных сырья и материалов для производства биологических лекарственных препаратов может потребоваться дополнительная информация об источнике, происхождении, цепи поставок, методе производства и применяемых методах контроля качества для обеспечения необходимого уровня контроля, в частности, микробиологического контроля.

27. Для некоторых типов продукции может потребоваться специфическое описание материалов, входящих в серию, в частности, соматических клеток, используемых при производстве лекарственных препаратов для прогрессивной терапии (АТМР). В случаях аутологичного препарата и препарата от специально подобранного донора, продукция должна рассматриваться как серия.

28. Для препаратов, при производстве которых используются человеческие клетки или ткани доноров, должна быть обеспечена полная прослеживаемость, начиная от исходного сырья и материалов, в том числе содержащая информацию обо всех веществах, контактировавших с клетками или тканями, вплоть до подтверждения получения препарата в месте его применения. В то же время, должна быть обеспечена анонимность пациентов и конфиденциальность информации об их здоровье. Соответствующие записи, обеспечивающие прослеживаемость препарата, должны быть сохранены на протяжении тридцати лет после даты окончания срока годности препарата. Особое внимание должно уделяться обеспечению прослеживаемости специфических лекарственных препаратов для использования в особых случаях, как например клетки от специально подобранного донора. Производство лекарственных средств с использованием компонентов крови в качестве исходного сырья или материалов должно соответствовать требованиям *законодательства государств-членов Таможенного союза*. В соответствии с *законодательством государств-членов Таможенного союза* при производстве лекарственных препаратов для прогрессивной терапии (АТМР) должна быть обеспечена прослеживаемость человеческих клеток, в том числе гемопоэтических стволовых клеток. Мероприятия, обеспечивающие прослеживаемость и хранение документации в течение необходимого периода времени, должны быть включены в технические соглашения между вовлеченными в такую деятельность сторонами.

Производство

29. Вследствие изменчивости, присущей биологическим активным (*фармацевтическим*) субстанциям и лекарственным препаратам, во время обзоров качества продукции должен производиться пересмотр разных стадий жизненного цикла препарата, таких как, например, разработка процесса с целью улучшения устойчивости технологического процесса и, таким образом, уменьшения изменчивости и увеличения воспроизводимости.

30. Поскольку среды и реактивы в условиях культивирования способствуют росту клеток или микроорганизмов, которые зачастую являются монокультурами, особое внимание должно уделяться стратегии контроля качества для гарантии предупреждения и минимизации микробной контаминации и связанного с ней загрязнения метаболитами и эндотоксинами. Для лекарственных препаратов для прогрессивной терапии (АТМР) на основе клеток, которые, как правило, производятся малыми сериями, риск перекрестной контаминации между клеточными препаратами от разных доноров с различным состоянием здоровья должен контролироваться согласно установленным требованиям и процедурам.

Исходные сырье и материалы

31. Следует четко определять источник, происхождение и пригодность биологического исходных сырья и материалов для последующего их использования (например, криопротекторы, питающие клетки, реагенты, питательные среды, буферы, сыворотки, ферменты, цитокины, факторы роста). Если проведение необходимых испытаний занимает много времени, допускается начинать обработку исходного сырья до получения результатов этих испытаний, но для использования этих исходных материалов должно быть учтено их влияние на другие серии в случае выявления несоответствия и оценены риски согласно принципам управления рисками для качества. В таких случаях выдача разрешения на выпуск серии готовой продукции зависит от положительных результатов испытаний исходного сырья. На основании требований к соответствующим стадиям производства должна проводиться идентификация всех исходных материалов. Дополнительные руководящие указания для биологических лекарственных препаратов находятся в части I и Приложении 8, а для биологических активных (*фармацевтических*) субстанций в части II *настоящего Руководства*.

32. При оценке рисков контаминации исходных сырья и материалов во время их прохождения по цепи поставок особое внимание следует уделять риску, связанному с губчатой энцефалопатией животных. Также должно быть уделено внимание материалам, непосредственно контактирующим с технологическим оборудованием или продукцией (как, например, питательные среды, используемые для теста по фасовке питательных сред, и смазочные материалы, которые могут находиться в контакте с продуктом).

33. Вследствие того, что риски внесения контаминации и соответствующие последствия для готового *лекарственного* препарата не зависят от стадии производства, установление стратегии контроля для защиты продукции, приготовления растворов, буферов и добавочных компонентов должно основываться на принципах и руководящих указаниях, содержащихся в соответствующих пунктах Приложения 1 *настоящего Руководства*. Контроль качества исходного сырья и материалов и асептических условий производства особенно важен для препаратов на основе клеток, при производстве которых финишную стерилизацию провести невозможно что, соответственно, уменьшает возможности очистки препарата от побочных продуктов производства микробиологического происхождения. Когда в регистрационном досье или протоколе клинических исследований установлен допустимый тип и уровень микробной контаминации, например, на стадии получения активной (*фармацевтической*) субстанции, тогда стратегия контроля должна предусматривать способы, которыми будет поддерживаться установленный уровень микробной контаминации.

34. При необходимости стерилизации исходного сырья и материалов, она, по возможности, должна проводиться термическим методом. При необходимости могут также использоваться другие соответствующие методы, использующиеся для инактивации биологических материалов (например, радиация и фильтрация).

35. Может потребоваться проведение других мероприятий, в частности, использование антибиотиков на ранних этапах производства с целью уменьшения микробной контаминации, которая возможна при поставке живых тканей и клеток. Следует по возможности избегать таких мероприятий, но в случае необходимости, их использование должно быть обосновано и их применение в технологическом процессе должно быть прекращено на стадии, указанной в регистрационном досье или протоколе клинических исследований.

36. Для человеческих тканей и клеток, используемых в качестве исходных материалов для биологических лекарственных средств, необходимо учитывать следующие требования:

a) их приобретение, донация и проведение испытаний регулируется *законодательством государств-членов Таможенного союза*. Учреждения, поставляющие исходное сырье в *государства-члены Таможенного союза*, должны получать разрешение уполномоченных органов в соответствии с *законодательством государств-членов Таможенного союза*. Наличие необходимых разрешений должно быть проверено в рамках системы управления поставками;

b) в случаях импортирования таких человеческих клеток и тканей из стран, не входящих в *Таможенный союз*, должны быть соблюдены соответствующие стандарты контроля качества и безопасности, эквивалентные *нормативным документам государств-членов Таможенного союза*. *Законодательством государств-членов Таможенного союза* установлены требования прослеживаемости и сообщения серьезных нежелательных реакций/явлений;

c) в некоторых случаях работа с клетками и тканями, используемыми в качестве исходных материалов для биологических лекарственных препаратов, будет производиться в учреждениях по взятию/проверке тканей, например, для создания начальных клеточных банков или клеточных линий, предшествующих созданию главного банка клеток. В этих случаях, в соответствии с *законодательством государств-членов Таможенного союза*, должно быть ответственное лицо, которое отвечает за эти этапы работы;

d) ответственное лицо в учреждении по взятию/проверке тканей выдает разрешение на использование тканей и клеток перед их поставкой производителю лекарственного препарата, после чего применяются стандартные процедуры контроля исходных материалов. Результаты испытаний всех тканей/клеток, поставляемых учреждением по взятию/проверке тканей, должны быть предоставлены производителю лекарственного препарата. Данная информация должна использоваться для соответствующего разделения материалов и определения способов хранения. В случае необходимости, возможна доставка тканей и клеток производителю лекарственного препарата до получения результатов испытаний от учреждения по взятию/проверке тканей. Это возможно при наличии соответствующих мер контроля для предотвращения перекрестной контаминации тканями и клетками, на что было получено разрешение ответственного лица в учреждении по взятию/проверке тканей;

e) транспортировка человеческих тканей и клеток к производственной площадке должна осуществляться в соответствии с письменным соглашением между ответственными сторонами. Производственные площадки должны иметь документальное подтверждение наличия соответствующих специфических условий хранения и транспортирования;

f) должны соблюдаться требования прослеживаемости, начиная с учреждения по взятию/проверке тканей до доставки получателю и включая материалы, находившиеся в контакте с клетками или тканями;

g) должно существовать техническое соглашение между ответственными сторонами (например, производителями, учреждениями по взятию/проверке тканей, спонсорами, держателями ре-

гистрационных удостоверений), которое определяет задачи обеих сторон, включая ответственное лицо и уполномоченное лицо.

37. В отношении генной терапии необходимо учитывать следующие требования:

а) для продукции, состоящей из вирусных векторов, исходные материалы являются компонентами, из которых получен вирусный вектор, то есть главный вирусный посевной материал или плазмиды, которыми трансфицируют (*заражают клетки путем введения геномных и субгеномных молекул вирусных ДНК*) упаковочные клетки и главный банк клеток, используемый для линии упаковочных клеток;

б) для продукции, состоящей из плазмид, невирусных векторов и генетически модифицированных микроорганизмов, за исключением вирусов и вирусных векторов, исходные материалы являются компонентами, используемыми для создания производящей клетки, то есть плазмиды, бактерии-хозяина и главного банка клеток рекомбинантных микробных клеток;

с) для генетически модифицированных клеток исходные материалы являются компонентами, используемыми для получения генетически модифицированных клеток, то есть исходные материалы для производства вектора и человеческих или животных клеточных препаратов;

д) принципы GMP применяются, начиная от системы банка *клеток*, используемого для производства вектора или плазмиды, которые используются для переноса генов.

38. При производственных процессах, в которых человеческие и животные клетки используются в качестве питающих клеток, должен проводиться соответствующий контроль источников, испытаний, транспортирования и хранения *данных материалов*, включая контроль в соответствии с требованиями *законодательства государств-членов Таможенного союза*.

Система посевной культуры и банка клеток

39. Для предотвращения нежелательного изменения свойств, которое может произойти вследствие многократных пересевов или большого числа генераций, производство биологических активных (*фармацевтических*) субстанций и лекарственных препаратов, получаемых из культур микроорганизмов, культур клеток или размножением в эмбрионах и животных, должно быть основано на системе главной и рабочей вирусных посевных культур и/или банков клеток. Такая система может быть неприменимой ко всем типам лекарственных препаратов для прогрессивной терапии (АТМР).

40. Количество генераций (удвоений, пассажей) между посевной культурой или банком клеток и биологической активной (*фармацевтической*) субстанцией и лекарственным препаратом должно соответствовать требованиям спецификаций в регистрационном досье или протоколе клинических исследований.

41. Создание систем посевных культур и банков клеток, включая главные и рабочие посевные культуры, должно являться частью управления жизненным циклом продукции и проводиться в соответствующих условиях. Производственная среда должна находиться под соответствующим контролем для обеспечения безопасности систем посевных культур и банков клеток, а также персонала, работающего с ними. При создании посевных культур и банков клеток не допускается одновременная работа с другими живыми или инфицирующими материалами (например, вирусами, линиями или штаммами клеток) в одной и той же зоне или одного и того же персонала. Должна быть доступна документация, позволяющая обеспечить прослеживаемость стадий, предшествующих генерации главной посевной культуры или банка клеток, где могут быть применены только принципы GMP. Данная документация должна включать информацию относительно компонентов, использовавшихся во время разработки и возможно влияющих на безопасность продукции (например, реагенты биологического происхождения), от начального источника и до генетического развития, если применимо. Для вакцин применяются требования *фармакопей государств-членов Таможенного союза*.

42. Создание главных и рабочих банков клеток и главных и рабочих посевных культур должно сопровождаться последующим карантинном и процедурами выпуска *продукции*. Должны быть проведены соответствующее определение параметров и испытания в отношении контаминантов. Их дальнейшая пригодность впоследствии должна быть подтверждена стабильностью характеристик и качеством последовательных серий продукции. Доказательство стабильности и воспроизводимости посевных культур или банков клеток необходимо оформлять документально и содержать записи в состоянии, позволяющем проводить оценку тенденций (трендов).

43. Посевные культуры и банки клеток следует создавать, хранить и использовать таким образом, чтобы риск их контаминации или изменения был минимальным (например, хранить в герметичных контейнерах над жидким азотом). Меры контроля хранения различных посевов и/или клеток в той же самой зоне или оборудовании должны предотвращать перепутывание и перекрестную контаминацию, с учетом инфицирующей природы материалов.

44. Лекарственные препараты на основе клеток зачастую производятся из клеточного запаса, полученного из ограниченного количества пассажей. В отличие от двухуровневой системы главных и рабочих банков клеток, количество производственных циклов на основе клеточного запаса ограничено количеством аликвот, полученных после роста, и не распространяется на весь жизненный цикл продукции. Протокол валидации должен охватывать изменения клеточного запаса.

45. Емкости для хранения должны быть герметично закрыты и четко маркированы; их следует содержать при соответствующей температуре. Необходимо вести документальный учет хранящихся емкостей. Температуру хранения следует непрерывно регистрировать, а в установках с жидким азотом контролировать его уровень. Отклонения параметров хранения от установленных пределов и любые предпринятые корректирующие и предупреждающие действия должны быть оформлены документально.

46. Рекомендуется разделять запасы и хранить разные части отдельно во избежание их полной утраты. Контроль такого месторасположения должен обеспечивать выполнение указанных выше требований.

47. Условия хранения и обработки запасов должны определяться согласно тем же самым процедурам и параметрам. После взятия контейнеров из хранилища посевной культуры/банка клеток не допускается возвращать их в хранилище повторно.

Принципы работы

48. При управлении изменениями с установленной периодичностью должны рассматриваться эффекты, включая кумулятивные эффекты изменений (например, в *производственных* процессах), влияющие на качество, безопасность и эффективность готового препарата.

49. Критические операционные (технологические) или другие исходные параметры, влияющие на качество препарата, должны быть определены, валидированы, зарегистрированы и поддерживаться в соответствии с установленными требованиями.

50. Стратегия контроля для внесения предметов и материалов в производственные зоны должна основываться на принципах управления рисками для качества. Для асептических процессов внесение термостойких предметов и материалов в чистую или чистую/изолированную зону должно по возможности производиться при помощи проходного автоклава или печи. Нетермостойкие предметы и материалы должны вноситься через воздушные шлюзы с блокировкой дверей, подвергаясь процедурам эффективной поверхностной санитарной обработки. Разрешается стерилизация предметов и материалов в другом месте при условии, что они содержат количество оберток, соответствующих числу стадий, необходимых для прохождения в чистую зону, и вносятся в нее через воздушный шлюз с соблюдением соответствующих мер предосторожности путем поверхностной санитарной обработки.

51. Должны быть продемонстрированы ростовые свойства питательных сред, чтобы продемонстрировать их пригодность для предполагаемого использования. Питательные среды должны по возможности стерилизоваться на месте. При плановой подаче газов, питательных сред, кислот или щелочей, пеногасителей и т. д. к ферментаторам по возможности следует использовать стерилизующие фильтры, встроенные в линии подачи.

52. Добавление веществ или культур в ферментаторы и другие сосуды, а также отбор проб из них необходимо проводить в тщательно контролируемых условиях для предотвращения контаминации. При внесении добавок или отборе проб необходимо контролировать правильность подсоединения сосудов.

53. Если это необходимо, следует вести постоянный контроль некоторых производственных процессов (например, ферментации) с внесением результатов контроля в протокол *производства* серии. При производстве с использованием непрерывных культур следует обратить внимание на специальные требования относительно контроля качества в зависимости от метода производства.

54. Процессы центрифугирования и смешивания продуктов могут привести к образованию аэрозолей, поэтому во избежание перекрестной контаминации эти процессы следует проводить в изолированных зонах.

55. При случайной утечке, в особенности живых микроорганизмов, должны быть приняты неотложные меры безопасности. Для каждого вида или группы микроорганизмов должны быть предусмотрены специальные мероприятия по деконтаминации. При использовании различных штаммов бактерий одного вида или очень похожих вирусов эта процедура может быть валидирована в отношении только одного из них, если у них нет существенных различий в устойчивости к соответствующему агенту (агентам) для деконтаминации.

56. Если материалы, используемые для производства и контроля, включая бумажные документы, явно являются контаминированными, например пролитыми жидкостями, аэрозолями или потенциально опасными микроорганизмами, то они должны быть соответственно дезинфицированы, или информация должна передаваться другими способами.

57. При инактивации или удалении вирусов в ходе производства необходимо принимать меры против повторной контаминации обработанной продукции со стороны необработанной продукции.

58. Для препаратов, инактивируемых при помощи добавления реагентов (например, микроорганизмы в процессе производства вакцин), процесс должен гарантировать полную инактивацию живых микроорганизмов. После тщательного смешивания культуры и инактивирующего агента должны учитываться все контактирующие с препаратом поверхности, пребывавшие в контакте с культурой, и при необходимости производится перемещение *препарата* в другой сосуд.

59. При применении хроматографических методов используют разные виды оборудования. Принципы управления рисками для качества должны соблюдаться при разработке стратегии контроля матриц, помещений и соответствующего оборудования для производственных кампаний и производственных сред, содержащих несколько типов продукции. Не рекомендуется использование одних и тех же матриц на разных технологических стадиях. Следует установить критерии приемлемости, условия работы, методы восстановления, срок службы и методы стерилизации или дезинфекции колонок.

60. Для дальнейших инструкций относительно использования облученного оборудования и материалов см. Приложение 12 *настоящего Руководства*.

61. Если готовая или промежуточная продукция представляют особый риск, должна существовать система, гарантирующая целостность и герметичность контейнеров после их наполнения, и предусмотрены процедуры на случай любых утечек или проливов *жидкостей*. При наполнении и упаковке *продукции* должны быть предусмотрены процедуры поддержания пре-

парата в любых установленных рамках, например определенного периода времени и/или при определенной температуре.

62. Работа с ампулами, содержащими биологические агенты, должна проводиться таким образом, чтобы избежать контаминации других препаратов или проникновения живых агентов в производственную или окружающую среду. Для принятия решения относительно управления данными рисками должны быть приняты во внимание жизнеспособность таких организмов и их биологическая классификация.

63. Следует уделить должное внимание подготовке, печати, хранению и использованию этикеток для лицевой или обратной стороны упаковки, в том числе и любых специфических текстов для препаратов, предназначенных для конкретных пациентов или с уведомлением об использовании генетической инженерии для компонентов, *входящих в состав препарата*. В случае аутологичного использования препаратов для прогрессивной терапии (АТМР) уникальный идентификатор личности пациента и надпись «только для аутологичного использования» должны находиться на вторичной упаковке или, если вторичная упаковка отсутствует – на первичной упаковке.

64. В случае использования сверхнизких температур хранения устойчивость маркировки к используемым температурам должна быть подтверждена.

65. Когда информация о состоянии здоровья донора (человека или животного), имеющая значение для качества продукции, становится доступной после закупки, это должно учитываться в процедурах отзыва.

Контроль качества

66. Контроль в процессе производства является более важным для обеспечения стабильности качества биологических активных (*фармацевтических*) субстанций и лекарственных препаратов, чем для традиционных препаратов. Контрольные операции в процессе производства, имеющие решающее значение для качества готового лекарственного препарата, следует проводить на соответствующих промежуточных стадиях производства.

67. В случаях, когда промежуточные продукты могут храниться на протяжении длительного времени (дни, недели или дольше), должна быть рассмотрена возможность их включения в продолжающуюся программу испытания стабильности для серий готовой продукции, изготовленных из этих промежуточных продуктов, с учетом максимального периода использования промежуточных продуктов в процессе производства.

68. Для определенных типов клеток (например, аутологичные клетки, используемые в *производстве* препаратов для прогрессивной терапии (АТМР)), которые могут быть доступными в ограниченных количествах и если это допускается регистрационным досье, проведение испытаний и порядок хранения контрольных образцов могут быть усовершенствованы, что оформляется документально.

69. Для клеточных препаратов для прогрессивной терапии (АТМР) должны проводиться исследования стерильности для доказательства отсутствия бактериальной и грибковой контаминации и при необходимости определения наличия грибковых организмов в культурах клеток или банках клеток, не содержащих антибиотики.

70. Соответствующая стратегия контроля должна осуществляться для производства биологических лекарственных препаратов с коротким сроком годности, определяемым в настоящем Приложении как срок до 14 дней, для которых требуется выпуск серии еще до окончания проведения испытаний качества всей партии готовой продукции (например, исследование стерильности). Такой контроль должен быть основан на глубоком понимании свойств препарата и производственного процесса и должен принимать во внимание контроль и характерные свойства исходных сырья и материалов. Необходимо наличие четкого и полного описания всей проце-

дуры выпуска, включающего обязанности отдельных работников, вовлеченных в оценку продукции и аналитические испытания. Должна проводиться непрерывная оценка эффективности системы обеспечения качества, включая ведение записей, позволяющих оценивать тенденции (тренды). Должны быть предусмотрены альтернативные методы (например, быстрые микробиологические методы) получения соответствующих результатов, позволяющих проводить предварительное подтверждение соответствия серий в случаях, если невозможно провести испытания готового препарата из-за его короткого срока годности. Процедура подтверждения соответствия и выпуска серии может проводиться путем двух и более стадий:

а) в качестве подготовки к предварительной сертификации уполномоченным лицом оценка назначенным(ми) лицом (лицами) протоколов производства серии, результатов исследований производственной среды (где доступно), что должно включать в себя *описание* условий производства, всех отклонений от стандартных процессов и всех доступных результатов аналитических испытаний;

б) оценка уполномоченным лицом финальных аналитических испытаний и другой доступной информации для заключительного подтверждения соответствия серии установленным требованиям.

Должна быть предусмотрена процедура, описывающая необходимые мероприятия (включая взаимодействие с клиническим персоналом), в случае получения результатов испытаний, выходящих за границы спецификаций. Такие события должны быть тщательно расследованы. Необходимо принять соответствующие корректирующие и предупреждающие меры, предотвращающие повторение таких событий, что следует документально оформить.

ЧАСТЬ В. СПЕЦИАЛЬНОЕ РУКОВОДСТВО ПО ОТДЕЛЬНЫМ ТИПАМ ПРОДУКЦИИ

В1. Препараты животного происхождения

Это руководство применяется к материалам животного происхождения, в том числе к материалам, полученным из таких учреждений, как скотобойни. Поскольку цепи поставок могут быть обширными и сложными, должны применяться средства контроля, основанные на принципах управления рисками для качества. При этом необходимо учитывать требования *фармакопей государств-членов Таможенного союза*, включая проведение соответствующих испытаний на определенных стадиях. Должна вестись соответствующая документация, обеспечивающая прослеживаемость цепи поставок с четким указанием роли каждого участника цепи поставок, включая, как правило, достаточно подробное описание схемы поставок.

1. Необходимо наличие программ контроля опасных для человека болезней животных. При оценке факторов риска должны быть приняты во внимание сообщения заслуживающих доверие источников относительно распространенности заболевания на территории государства. Такие организации включают Международное эпизоотическое бюро. Сообщения должны сопровождаться информацией о проверке состояния здоровья животных и программе(ах) контроля на государственном и местном уровнях. Последнее включает в себя мероприятия контроля источников (например, фермы или загоны для скота), из которых получены животные, и контроль во время транспортировки животных на скотобойню.

2. Скотобойни должны соответствовать требованиям *законодательства государств-членов Таможенного союза* при использовании их в качестве поставщиков тканей животных. Должны быть приняты во внимание отчеты *уполномоченных органов*, подтверждающие соблюдение требований безопасности и качества кормов, и соответствие законодательству относительно животных и растений *государств-членов Таможенного союза* и других стран, из которых сырье экспортируется в *государства-члены Таможенного союза*.

3. Мероприятия по контролю исходных сырья и материалов в таких учреждениях, как скотобойни, должны включать определенные элементы системы управления качеством для обеспечения удовлетворительного уровня профессиональной подготовки персонала, прослеживаемости материалов, контроля и стабильности. Могут быть использованы меры, не предусмотренные *законодательством государств-членов Таможенного союза*, при условии, что они обеспечивают соответствующий уровень контроля.

4. Должны быть предусмотрены мероприятия по контролю исходных материалов или сырья, обеспечивающие предотвращение вмешательств, влияющих на качество материалов, или, по меньшей мере, предоставляющие информацию о *проведении* таких мероприятий при продвижении *материалов* по производственной цепочке или цепочке поставки. *Данные мероприятия должны проводиться в отношении* перемещения материалов от мест первичного сбора, *проведения* частичной и полной очистки до мест хранения, накопления, размещения и *нахождения* у брокеров. Следует вести детальную регистрацию проведенных мероприятий в *рамках системы, обеспечивающей прослеживаемость продукции*, включая регистрацию любых нарушений, связанных с ними расследований и принятых мер.

5. Должны проводиться постоянные аудиты поставщиков исходного сырья и материалов, подтверждающие соблюдение требований контроля материалов на разных стадиях производства. В наличии должна быть полная документация о расследованиях происшествий, проведенных с тщательностью, соответствующей значимости происшествий. Должны существовать системы, обеспечивающие проведение эффективных корректирующих и предупреждающих действий.

6. Клетки, ткани и органы, используемые для производства ксеногенных клеточных лекарственных препаратов, должны быть получены исключительно от животных, которые разводятся в *лабораторных условиях* (в защищенных учреждениях) специально с данной целью. Ни в коем случае не допускается использование клеток, тканей и органов диких животных или животных со скотобоем. Также не допускается использование тканей животных-основателей (*животный организм, несущий чужеродный ген в клетках зародышевой линии, который при спаривании дает начало чистой линии трансгенных организмов*). Следует вести наблюдение и документацию относительно состояния здоровья животных.

7. При ксеногенной клеточной терапии должны соблюдаться соответствующие рекомендации относительно поставки и испытаний клеток животных. Соответствующие требования относительно ксеногенных лекарственных препаратов предусматриваются *нормативными документами государств-членов Таможенного союза*.

В2. Препараты аллергенов

Материалы могут быть произведены путем извлечения из естественных источников или с использованием технологии рекомбинантной ДНК:

1. Для гарантии соответствия поставки исходных материалов должно существовать их описание, включающее необходимые детали, например, общепринятое и научное название, происхождение, природа, пределы содержания контаминантов, метод взятия *таких материалов*. Животные материалы должны быть получены от здоровых животных. Для колоний (например, клещей, животных), которые используются для экстракции аллергенов, должна существовать соответствующая система контроля, обеспечивающая биологическую безопасность. Препараты аллергенов должны храниться в соответствующих условиях, обеспечивающих их качество.

2. Стадии технологического процесса, включающие предварительную обработку, экстракцию, фильтрацию, диализ, концентрирование или лиофилизацию, должны быть детально описаны и валидированы.

3. Процессы модификации, используемые для производства модифицированных экстрактов аллергенов (например, алергоидов, конъюгатов), должны быть описаны в *соответствующей документации*. Промежуточные продукты в технологическом процессе должны быть идентифицированы и проконтролированы.

4. Смеси экстрактов аллергенов должны быть приготовлены из отдельных экстрактов исходных материалов, полученных из одного источника. Каждый отдельный экстракт должен быть определен как отдельная активная (*фармацевтическая*) субстанция.

В3. Препараты иммунных сывороток животных

1. Особое внимание должно уделяться контролю антигенов биологического происхождения для гарантии их качества, постоянства и отсутствия побочных агентов. Подготовка материалов, используемых для иммунизации животных (например, *использование/введение* антигенов, гаптен-носителей, стимуляторов, стабилизирующих агентов), и хранение таких материалов непосредственно перед иммунизацией должно производиться в соответствии с документально оформленными процедурами.

2. Иммунизация, исследования кровотока и процедуры взятия крови должны проводиться в соответствии с протоколом клинических исследований или регистрационным досье.

3. Условия производства препаратов из суб-фрагментов антител (например, *участки связывания антигена Fab и F(ab')₂*) и любые дальнейшие модификации должны соответствовать валидированным и утвержденным параметрам. Если такие ферменты состоят из нескольких компонентов, должно быть обеспечено постоянство *их состава*.

В4. Вакцины

1. При использовании яиц, должно быть обеспечено здоровье всех стай, используемых для их получения (для стай, свободных от специфических патогенов, и для здоровых стай).

2. Должна проводиться валидация целостности контейнеров, используемых для хранения промежуточных продуктов, и времени их хранения.

3. В зонах, содержащих живые биологические агенты, запрещается открывание сосудов, содержащих инактивированные препараты и отбор проб из них.

4. Последовательность прибавления активных компонентов, стимуляторов и наполнителей при изготовлении лекарственного препарата должна соответствовать спецификациям.

5. В случае использования для производства или испытаний микроорганизмов, которым присвоен высший уровень биологической опасности (например, пандемические штаммы вакцин) должны быть обеспечены необходимые меры изоляции. Должно быть получено документальное подтверждение разрешения на проведение вышеупомянутых мероприятий от соответствующего(их) уполномоченного(ых) органа(ов). Данная документация должна быть предоставлена при проверках.

В5. Рекомбинантные продукты

1. Для обеспечения постоянства свойств препарата, содержащего допустимые примеси в определенном диапазоне, должны соблюдаться валидированные условия технологических процессов при росте клеток, экспрессии белка и очистке. Для обеспечения отсутствия вирусной контаминации в определенных типах клеток, используемых в производстве, могут потребоваться дополнительные меры. Для препаратов, содержащих многократные сборы клеток, выросших в культуре, период продолжительности их культивации должен находиться в утвержденных пределах.

2. Процессы очистки от нежелательных продуктов, источником которых являются клетки-хозяина, в частности от белков, нуклеиновых кислот, углеводов, вирусов и других примесей, должны проводиться в рамках определенных валидированных пределов.

В6. Препараты моноклональных антител

1. Моноклональные антитела могут быть произведены из мышинных или человеческих гибридом или с помощью технологий рекомбинантной ДНК. Для обеспечения безопасности и качества препарата должны проводиться соответствующие мероприятия контроля в отношении исходных клеток (в том числе, питающих клеток, в случае их использования) и исходных материалов, используемых для создания гибридомы/линии клеток. Следует удостовериться, что данные мероприятия проводятся в утвержденных пределах. Особое внимание следует уделять доказательству отсутствия вирусов *в препарате*. Для доказательства пригодности препаратов, произведенных на одной и той же технологической основе, возможно использование данных, полученных при испытании *одного из них*.

2. Должна быть проведена проверка того, что критерии на конечной стадии производства и при раннем завершении производственного процесса находятся в утвержденных пределах.

3. Производственные условия для приготовления суб-фрагментов антител (например, Fab, F(ab')₂, scFv) и любых других модификаций (например, введения радиоактивных меток, конъюгации, химического связывания) должны соответствовать валидированным параметрам.

В7. Препараты трансгенных животных

Обеспечение постоянства исходного материала, полученного из трансгенного источника, является более проблематичным, чем при использовании стандартных нетрансгенных биотехнологических источников. Следовательно, должны соблюдаться повышенные требования для доказательства постоянства всех свойств препарата от серии к серии.

1. Для производства биологических лекарственных препаратов могут использоваться различные виды животных, в том числе могут проводиться взятие и очистка жидкостей из их организма (например, молока). Животные должны иметь четкую и уникальную маркировку, и должны быть предусмотрены дублирующие меры на случай утраты первичного *идентифицирующего* маркера.

2. Условия содержания и ухода за животными должны обеспечивать наименьший возможный контакт животных с патогенными агентами и зоонозами. Должны быть разработаны соответствующие меры защиты окружающей среды. Должна быть разработана программа наблюдения за здоровьем животных с соответствующим внесением записей в документацию. Также должны быть расследованы любые инциденты и определено их влияние на возможность дальнейшего использования животного и ранее полученных серий продукции. Следует удостовериться, что любые лекарственные препараты, применявшиеся для лечения животных, не приведут к контаминации *производимого* препарата.

3. Должна существовать документация с родословной от животного-основателя до животных, использующихся для производства. Запрещается смешивание материалов, полученных из разных трансгенных линий животных, так как они происходят от разных животных-основателей.

4. Условия, при которых производится взятие материалов, должны соответствовать нормам регистрационного досье и протокола клинических исследований. График взятия *материала* и условия, при которых животные могут быть исключены из процесса производства препарата, должны соответствовать утвержденным процедурам и критериям приемлемости.

В8. Препараты трансгенных растений

Обеспечение постоянства исходного материала, полученного из трансгенного источника, является более проблематичным, чем при использовании стандартных нетрансгенных биотехнологических источников. Следовательно, должны соблюдаться повышенные требования для доказательства постоянства всех свойств препарата от серии к серии.

1. Для предотвращения контаминации главных и рабочих трансгенных банков посторонними материалами растительного происхождения и соответствующими посторонними агентами мо-

гут понадобиться дополнительные меры, предшествующие или следующие за мероприятиями, указанными в Части А. Должен проводиться контроль стабильности гена на протяжении определенного количества поколений.

2. Для обеспечения постоянства сбора урожая от разных культур растений растения должны иметь четкую и уникальную маркировку, и должны быть указаны их основные характеристики. В частности, состояние здоровья растений, входящих в культуру, должно контролироваться с определенной периодичностью на протяжении периода выращивания.

3. Должны быть установлены меры предосторожности для защиты культур. По возможности следует минимизировать их контаминацию микробиологическими агентами и перекрестную контаминацию растениями другого вида. Должны быть приняты меры для предотвращения контаминации препарата такими материалами, как пестициды и удобрения. Должна быть разработана программа наблюдения с соответствующим внесением записей в документацию, также должны быть расследованы любые инциденты и определено их влияние на возможность дальнейшего использования культуры в производственном процессе.

4. Должны быть четко определены условия, определяющие случаи, когда растения могут быть исключены из производственного процесса. Следует установить пределы приемлемости для материалов (например, основных белков), которые могут помешать процедуре очистки *продукции*. Должно быть подтверждено, что результаты находятся в пределах утвержденных норм.

5. Должны быть документально оформлены условия окружающей среды (температура, дождь), которые могут повлиять на качественные характеристики препарата, а также на производственный выход рекомбинантного белка, начиная от времени посева, на протяжении культивирования и до момента сбора и промежуточного хранения собранных материалов. При оформлении этой документации должны учитываться принципы, указанные в Правилах надлежащего выращивания и сбора растений в соответствии с *законодательством государств-членов Таможенного союза*.

В9. Препараты генной терапии

Существует несколько типов лекарственных препаратов генной терапии (лекарственные препараты генной терапии, содержащие последовательность(ти) рекомбинантных нуклеиновых кислот или генетически модифицированный(ые) микроорганизм(мы) или вирус(ы), и лекарственные препараты генной терапии, содержащие генетически модифицированные клетки), которые охватываются данным разделом. Для лекарственных препаратов генной терапии на основе клеток могут применяться некоторые положения, изложенные в разделе В10 Части В *настоящего Приложения*.

1. Вследствие того, что клетки, используемые для производства препаратов генной терапии, получены или от людей (аутологичные или аллогенные), или от животных (ксеногенные), существует повышенный риск их контаминации побочными агентами. Для изоляции аутологичных материалов, полученных от инфицированных доноров, должны быть предусмотрены особые мероприятия. Для таких исходных материалов, а также для криопротекторов, питательных сред, клеток и векторов, надежность контрольных и испытательных мероприятий должна быть основана на принципах управления рисками для качества и должна соответствовать регистрационному досье и протоколу клинических исследований. Созданные клеточные линии для производства вирусных векторов и проведения контрольных и испытательных мероприятий должны также основываться на принципах управления рисками для качества. В случае необходимости, должны использоваться вирусные посевные культуры и системы банков клеток.

2. На возможное содержание примесей, посторонних агентов и перекрестную контаминацию влияют такие факторы, как природа генетического материала, тип вектора (вирусный или не вирусный) и тип клеток, что должно быть учтено при разработке общей стратегии минимизации

риска. На основе данной стратегии должны быть разработаны *технологический* процесс, спроектированы производственные и складские помещения и оборудование, разработаны процедуры уборки и деконтаминации, а также упаковки, маркировки и реализации.

3. Производство и испытание лекарственных препаратов генной терапии требует решения специфических вопросов безопасности и качества готового препарата и вопросов безопасности пациентов и персонала. Должен применяться подход, основанный на управлении рисками, для обеспечения безопасности персонала, окружающей среды и пациентов, а также приняты меры контроля соответственно установленному классу биологической опасности. Меры по обеспечению безопасности должны соответствовать требованиям *законодательства государств-членов Таможенного союза* и, где применимо, требованиям международного законодательства.

4. Передвижение персонала (включая персонал, занятый контролем качества, и обслуживающий персонал) и потоки материалов, включая те, которые хранят и испытывают (например, исходные материалы, образцы для внутривидового контроля, образцы готового препарата и пробы производственной среды) должны организовываться на основе принципов управления рисками для качества. По возможности при этом используют однонаправленные потоки. Должно учитываться перемещение между зонами, содержащими различные генетически модифицированные организмы, и зонами, содержащими генетически не модифицированные организмы.

5. При проектировании помещений и оборудования должны быть учтены все возможные специальные процедуры, требующиеся для деконтаминации или очистки от организмов, которые используются при производстве препарата. Где возможно, план контроля состояния производственной среды должен быть дополнен методами определения присутствия специфических микроорганизмов, культивация которых производилась.

6. При использовании вирусных векторов с ограниченной способностью к репликации должны приниматься меры по предотвращению попадания вирусов дикого типа, которое может привести к возникновению рекомбинантных векторов, способных к репликации.

7. Должен быть предусмотрен план аварийных мероприятий на случай непредвиденного выброса живых микроорганизмов. План должен включать описание методов и процедур по изоляции *микроорганизмов*, защите операторов, уборке, по проведению деконтаминации и безопасному возобновлению эксплуатации. Должна быть оценено влияние выброса на препараты, находящиеся в непосредственной близости, и на любые другие препараты, находящиеся в зонах, подверженных такому выбросу.

8. Должны быть предусмотрены меры для отделения помещений для производства вирусных векторов от других зон. Эффективность мер, используемых для разделения, должна быть доказана. Везде, где это возможно, следует использовать закрытые системы. Должен быть предотвращен выброс вирусного материала при отборе образцов, введении добавок и передаче материалов.

9. Не допускается сопутствующее производство различных векторов генной терапии в одной и той же зоне. Одновременное производство невирусных векторов на одном участке должно контролироваться согласно принципам управления рисками для качества. Должна быть показана эффективность процедур перехода между кампаниями (*циклами производства*).

10. Для обеспечения прослеживаемости препарата от начальных стадий (плазмиды, целевые гены и регуляторные последовательности, банки клеток, а также запас вирусных или невирусных векторов) и до готового препарата должно быть в наличии детальное описание производства векторов и генетически модифицированных клеток.

11. Перевозка препаратов, содержащих или состоящих из генетически модифицированных организмов, должна соответствовать требованиям *законодательства государств-членов Таможенного союза*.

12. К переносу генов в клетки-реципиенты, который проводится вне организма, предъявляются следующие требования:

а) такой процесс должен происходить в помещениях, предназначенных для данных действий и имеющих соответствующий уровень изоляции;

б) необходимо принять меры (включая требования, указанные в пункте 10 Части А *настоящего Приложения*) для уменьшения возможности перекрестной контаминации и перепутывания клеток, полученных от разных пациентов. Должно быть также предусмотрено использование валидированных процедур очистки. Одновременное использование разных вирусных векторов должно контролироваться в соответствии с принципами управления рисками для качества. Не разрешается использование некоторых вирусных векторов (например, ретро- и лентивирусов) для производства генетически модифицированных клеток до доказательства отсутствия в них постороннего вектора, способного к репликации;

с) требования прослеживаемости должны быть соблюдены. Необходимо четкое определение серии *продукции*, начиная от клеточного сырья и заканчивая контейнером с готовым препаратом;

д) физико-химические свойства препаратов, при производстве которых используются небιологические средства доставки гена, должны быть исследованы и документально подтверждены.

В10. Препараты терапии соматическими и ксеногенными клетками и препараты тканевой инженерии

Определения лекарственных препаратов терапии соматическими клетками и препаратов тканевой инженерии содержатся в *нормативных документах государств-членов Таможенного союза*. Для препаратов генетически модифицированных клеток, которые не определены как препараты генной терапии, могут применяться некоторые аспекты раздела В9 *настоящего Приложения*.

1. Для производства данных препаратов по возможности должны быть использованы разрешенные источники (например, разрешенные лекарственные средства или медицинские изделия с маркировкой СЕ, *означающей соответствие Европейским стандартам*) дополнительных материалов (в частности, клеточных продуктов, биомолекул, биоматериалов, поддерживающих систем, матриц).

2. В случаях, когда изделия, включая те, которые изготавливают на заказ, являются составной частью готовой продукции, должны соблюдаться следующие требования:

а) должно быть в наличии письменное соглашение между производителем лекарственного препарата и производителем медицинского изделия, в котором должна содержаться достаточная информация о медицинском изделии, чтобы избежать изменения его свойств во время производства лекарственного препарата для прогрессивной терапии (АТМР). Соглашение должно содержать требование о контроле изменений, предложенных для медицинского изделия;

б) техническое соглашение должно также предусматривать обмен информацией об отклонениях, имевших место при производстве медицинского изделия.

3. Вследствие того, что соматические клетки получены или от людей (аутологичные или аллогенные) или от животных (ксеногенные), существует повышенный риск их контаминации побочными агентами. Для изоляции аутологичных материалов, полученных от инфицированных доноров должны быть предусмотрены особые мероприятия. Должна быть обеспечена надежность контрольных и испытательных мероприятий для таких исходных материалов.

4. Если невозможно провести стерилизацию готового препарата при помощи стандартных методов, например фильтрацией, стадии технологического процесса должны быть проведены в асептических условиях.

5. Должное внимание следует уделять специфическим требованиям для всех стадий криоконсервации, например, скорости изменения температур во время замораживания и размораживания. Тип камеры хранения, способы размещения *материалов* и процессы извлечения должны сводить к минимуму риск перекрестной контаминации, обеспечивать качество препаратов и способствовать их правильному извлечению. Для обеспечения безопасности работы с препаратами, в состав которых входят позитивные серологические маркеры, а также хранения этих препаратов должны использоваться документально оформленные процедуры.

6. Должны быть проведены испытания стерильности на предмет отсутствия бактериальной или грибковой контаминации в культурах клеток или банках клеток, не содержащих антибиотиков. Должна также учитываться необходимость определения специфических микроорганизмов, способных существовать только в данных условиях.

7. В случае необходимости должна проводиться программа мониторинга стабильности, включающая наличие контрольных и архивных образцов в количестве, достаточном для проведения дальнейших испытаний.

Словарь терминов, используемых в Приложении 2

В словарь включены только термины, используемые в Приложении 2 и требующие расширенного объяснения. В данном словаре приводятся также ссылки на определения, существующие в законодательстве или других источниках. В дополнение к данному словарю используется общий словарь терминов и определений *настоящего Руководства*.

Адьювант (adjuvant): химическое или биологическое вещество, усиливающее иммунную реакцию на антиген.

Активная (фармацевтическая) субстанция (active substance): любое вещество, независимо от его происхождения, которое может быть:

- человеческим (например, донорская кровь или препараты донорской крови);
- животным (например, микроорганизмы, целые животные, части органов, секреты животных, токсины, экстракты, препараты крови);
- растительным (например, микроорганизмы, растения, части растений, выделения растений, экстракты);
- химическим (например, простые вещества, природные соединения, соединения, полученные путем химической модификации или химического синтеза).

Аллергоиды (allergoids): химически измененные аллергены с пониженной реактивностью иммуноглобулина E (IgE).

Антигены (antigens): вещества (например, токсины, чужеродные белки, бактерии, клетки ткани), способные вызвать специфические иммунные реакции.

Антитело (antibody): белки, произведенные В-лимфоцитами, которые связываются с определенными антигенами. На основе ключевых различий в методах их производства выделяют два главных типа антител:

Моноклональные антитела (monoclonal antibodies (MAb)): гомогенная популяция антител, способных присоединяться к единственному эпитопу (*антигенной детерминанте*), полученная из единственного клона лимфоцитов или с помощью технологии рекомбинантной ДНК.

Поликлональные антитела (polyclonal antibodies): антитела, полученные от нескольких клонов лимфоцитов и выработанные человеческим или животным организмом в ответ на эпитопы «несобственных» молекул (*молекул чужеродного происхождения*).

Банк клеток (cell bank): совокупность соответствующих контейнеров, хранящихся в определенных условиях, содержимое которых имеет однородный состав. Каждый контейнер содержит аликвоту индивидуального пула клеток.

Биологический лекарственный препарат (biological medicinal product): препарат, активная (*фармацевтическая*) субстанция которого является биологической активной (*фармацевтической*) субстанцией. Биологическая активная (*фармацевтическая*) субстанция – это субстанция которая произведена с использованием биологического источника или экстрагирована из биологического источника, которая должна быть охарактеризована с использованием физических, химических и биологических испытаний и качество которой определяется этими испытаниями в сочетании с контролем процессов её производства.

Вектор (vector): агент трансмиссии, переносящий генетическую информацию от одной клетки или организма к другой, например плазмиды, липосомы, вирусы.

Вирусный вектор (viral vector): вектор, произведенный путем модификации вируса с помощью методов молекулярной биологии для удерживания некоторых, но не всех, материнских генов вируса. При удалении генов, ответственных за способность вируса к репликации, созданный вектор является неспособным к репликации.

Вне живого организма (ex-vivo): процесс, при котором процедуры проводятся на тканях или клетках вне живого организма с последующим возвратом тканей или клеток в живой организм.

Внутри живого организма (in-vivo): процедуры, проводимые на живых организмах.

Вспомогательное вещество (excipient): см. *определение в законодательстве государств-членов Таможенного союза*.

Гаптен (hapten): молекула с низкой молекулярной массой, не являющаяся антигеном по своей природе до момента конъюгации с «молекулой-носителем».

Ген (gene): последовательность ДНК, кодирующая один или несколько белков.

Генетически модифицированный организм (ГМО) (genetically modified organism (GMO)): любой организм, кроме человека, с измененным генетическим материалом, отличающимся от генетического материала, который получается при естественном спаривании и/или естественной рекомбинации.

Гибридома (hybridoma): иммортализованная («бессмертная») линия клеток, производящая желаемые (моноклональные) антитела и обычно получаемая путем искусственного слияния В-лимфоцитов с опухолевыми клетками.

Главный банк клеток (master cell bank, (MCB)): алиquota индивидуального пула клеток, которая, как правило, была получена из конкретного клеточного клона при определенных условиях, распределена во множество контейнеров и хранится при определенных условиях. **Главный вирусный посевной материал** (master virus seed, (MVS)) – см. приведенное выше определение, но в отношении вирусов. **Главный трансгенный банк** (master transgenic bank): см. приведенное выше определение, но в отношении трансгенных растений или животных.

Закрытая система (closed system): система, в которой активная (*фармацевтическая*) субстанция или лекарственный препарат не подвержены непосредственному влиянию производственной среды.

Запас клеток (cell stock): первичные клетки, размножившиеся до заданного количества клеток, алиquotы которых отбираются и используются в качестве исходного материала для производства ограниченного количества серий клеточных лекарственных препаратов.

Зона (area): определенный набор помещений в пределах одного здания, в которых производится какой-либо препарат или множество препаратов и которые имеют общую систему воздухоподготовки.

Зооноз (zoonosis): заболевания животных, которые могут передаваться человеку.

Использование в условиях изоляции (contained use): любая деятельность, при которой генетически модифицированные организмы получают, культивируют, хранят, транспортируют, разрушают, уничтожают или используют каким-либо способом и при которой используются специальные меры изоляции для ограничения распространения этих организмов и обеспечения безопасности населения и окружающей среды.

Исходное сырье (raw materials): любые субстанции, используемые для производства или экстрагирования активных (*фармацевтических*) субстанций, но не являющиеся их источником, такие как реагенты, среды для культивирования, сыворотка телячьих эмбрионов, добавки и буферы для хроматографии и др.

Исходные материалы (starting materials): все материалы, из которых активная (*фармацевтическая*) субстанция производится или экстрагируется. Для биологических лекарственных препаратов исходные материалы представляют собой любые субстанции биологического происхождения, такие как микроорганизмы, органы и ткани растительного или животного происхождения, клетки или жидкости (включая кровь и плазму) человеческого или животного происхождения, а также биотехнологические клеточные субстраты (рекомбинантные и природные), включая первичные клетки.

Микробная контаминация (bioburden): уровень и вид микроорганизмов (то есть неприемлемые или допустимые), которые содержатся в исходном сырье, питательной среде, биологических активных (*фармацевтических*) субстанциях, промежуточных продуктах или готовых препаратах.

Ответственное лицо (Responsible Person, (RP)): *См. определение в Приложении 14 настоящего Руководства.*

Перенос генов (gene transfer): процесс переноса гена в клетки, включающий в себя систему экспрессии, содержащуюся в системе доставки, которая называется вектором. Вектор может быть как вирусного, так и невирусного происхождения. После переноса генов, генетически модифицированные клетки также могут иметь название «трансформированные клетки».

Питающие клетки (feeder cells): клетки, используемые в комбинированной культуре для поддержания плюрипотентности (*способности дифференцироваться в множество специализированных типов клеток*) стволовых клеток. Для культуры человеческих эмбриональных стволовых клеток типичные питающие слои состоят из эмбриональных фибробластов мыши (ЭФМ) или эмбриональных фибробластов человека (ЭФЧ), в которых специальными методами предотвращено деление.

Плазмида (plasmid): часть ДНК, обычно существующая в бактериальной клетке в виде кольцевой структуры, отделенной от клеточной хромосомы; плазмида может быть модифицирована с помощью методов молекулярной биологии, выделена из бактериальной клетки и использована для переноса и встраивания ее ДНК в геном другой клетки.

Поддерживающая система (scaffold): средство поддержки, средство доставки или матрица, которое обеспечивает структуру или содействует миграции, связыванию или транспорту клеток и/или биологически активных молекул.

Помещение для производства нескольких препаратов (multi-product facility): помещение для одновременного производства или производства по принципу кампаний различных биологических активных (*фармацевтических*) субстанций и лекарственных препаратов и в котором комплект используемого оборудования может быть специализированным или неспециализированным для каждого отдельного типа субстанций или препаратов.

Преднамеренный выпуск (deliberate release): преднамеренный выпуск в окружающую среду генетически модифицированных организмов, для которых не используются специальные меры изоляции для ограничения распространения этих организмов и обеспечения безопасности населения и окружающей среды.

Производство по принципу кампаний (производственных циклов) (campaigned manufacture): последовательное производство ряда серий одного и того же препарата в течение определенного периода времени, после которого проводятся строгие контрольные мероприятия перед переключением на производство другого препарата. Препараты не производятся одновременно, но для их производства может быть использовано одно и то же оборудование.

Промежуточная продукция (intermediate product): См. «Термины и определения» настоящего Руководства и «Термины и определения» Части II *настоящего Руководства*.

Процедура ретроспективного анализа (look-back): документально оформленная процедура, обеспечивающая отслеживание биологических активных (*фармацевтических*) субстанций или лекарственных препаратов с несоответствующим качеством вследствие использования забракованных животных или человеческих материалов из-за присутствия в этих материалах контаминирующего(щих) агента(ов) или при выявлении негативных факторов у животных или людей, являющихся источником этих материалов.

Рабочий банк клеток (working cell bank (WCB)): гомогенный пул микроорганизмов или клеток, полученных из главного банка клеток и однородно распределенных в определенное число контейнеров. Рабочий банк клеток хранится в условиях, обеспечивающих его стабильность и использование в производстве. **Рабочий вирусный посевной материал** (working virus seed (WVS)): см. приведенное выше определение, но относительно вирусов. **Рабочий трансгенный банк** (working transgenic bank): см. приведенное выше определение, но относительно трансгенных растений или животных.

Свободные от специфических патогенов (specified pathogen free (SPF)): животные материалы (например, куры, эмбрионы или культуры клеток), использующиеся для производства или контроля качества биологических лекарственных препаратов, полученные из групп животных (например, стада или стаи), свободных от определенных патогенов. Такие стада или стаи определяются как группы животных, которые живут в общей среде и имеют ухаживающий за ними персонал, который не пребывает в контакте с животными, не свободными от специфических патогенов.

Соматические клетки (somatic cells): все клетки тела человека или животного, кроме репродуктивных (зародышевой линии) клеток. Эти клетки могут быть аутологичными (от того же пациента), аллогенными (от другого человека) или ксеногенными (от животного) соматическими живыми клетками, манипуляции с которыми или изменение которых проводились в условиях вне живого организма с последующим введением в организм человека для достижения терапевтического, диагностического или профилактического действия.

Трансгенный (transgenic): организм, содержащий в своей обычной генетической структуре чужеродный ген для экспрессии биологических фармацевтических материалов.

Уровень биологической безопасности (biosafety level (BSL)): условия изоляции, требующиеся для безопасной работы с микроорганизмами разных уровней патогенности, начиная от 4-й группы патогенности (наименьший риск, маловероятно приводящий к заболеванию человека) и до 1-й группы патогенности (наивысший риск, вызывающий тяжелые легко распространяемые заболевания, против которых не существует эффективной профилактики и лечения).

Чистая культура (аксеничная культура) (monosepsis (axenic)): культура, содержащая единственный микроорганизм, не контаминированная любыми другими организмами.

Приложение 3

ПРОИЗВОДСТВО РАДИОФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

ПРИНЦИП

Производство радиофармацевтических лекарственных средств должно быть организовано в соответствии с принципами, приведенными в частях I и II *настоящего Руководства*. Данное Приложение устанавливает правила, специфические для производства радиофармацевтических лекарственных средств.

Примечания:

- i. Данное Приложение не распространяется на изготовление радиофармацевтических лекарственных препаратов в специализированных аптеках (в больничных или действующих самостоятельно) с использованием радионуклидных генераторов и наборов реагентов в соответствии с лицензией (регистрационными документами). Такое производство должно отвечать соответствующим законодательным и нормативным требованиям *государств-членов Таможенного союза*.
- ii. В соответствии с требованиями радиационной безопасности ответственность за применение радиации в медицинских целях лежит на медицинских работниках. При применении радиофармацевтических лекарственных препаратов в диагностических и терапевтических целях должно быть обеспечено наличие специалиста по медицинской физике.
- iii. Данное Приложение распространяется также на радиофармацевтические лекарственные препараты, используемые в клинических исследованиях.
- iv. Транспортирование радиофармацевтических лекарственных препаратов выполняется в соответствии с требованиями по радиационной безопасности Международного агентства по атомной энергии (МАГАТЭ) и требованиями законодательства *государств-членов Таможенного союза*.
- v. Могут использоваться методы, отличающиеся от приведенных в данном Приложении, но позволяющие выполнять требования по обеспечению качества продукции. Иные методы должны быть валидированы и обеспечивать уровень качества, по крайней мере, эквивалентный требованиям данного Приложения.

ВВЕДЕНИЕ

1. Производство радиофармацевтических лекарственных средств и обращение с ними представляет потенциальную опасность. Уровень рисков зависит, в частности, от типа ионизирующего излучения, энергии излучения и периода полураспада радионуклидов. Особое внимание следует уделять предотвращению перекрестной контаминации, хранению остатков радиоактивных материалов и удалению отходов.

2. Из-за того, что радионуклиды имеют короткий срок хранения, допускается выпускать в обращение некоторые радиофармацевтические лекарственные препараты до завершения испытаний контроля качества. В этом случае в специальной процедуре должен быть четко и подробно определен порядок выпуска препаратов, включая ответственность персонала и непрерывную оценку эффективности системы обеспечения качества.

3. Областью применения данного Приложения является деятельность промышленных производств, ядерных центров, институтов и ПЭТ-центров по производству и контролю качества следующих типов продукции:

- радиофармацевтических лекарственных препаратов;
- радиофармацевтических лекарственных препаратов для ПЭТ (позитронно-эмиссионной томографии);
- радиоактивных предшественников для производства радиофармацевтических препаратов;
- радионуклидных генераторов.

Вид производства	Правила GMP не распространяются <*>	Следует выполнять требования частей II и I настоящего Руководства (по мере приближения стадии производства к готовому продукту требования усиливаются), включая соответствующие приложения			
		Химический синтез	Стадии очистки	Обработка, приготовление, дозирование	Асептическое производство или финишная стерилизация
Радиофармацевтические препараты Радиофармацевтические препараты для ПЭТ Радиоактивные предшественники	Продукция реакторов и циклотронов				
Радионуклидные генераторы	Продукция реакторов и циклотронов	Технологический процесс			
<*> Мишень и система передачи от циклотрона к установке синтеза могут рассматриваться как первая стадия производства активных (фармацевтических) субстанций.					

4. Производитель готового радиофармацевтического лекарственного препарата должен иметь описание технологического процесса производства активной (фармацевтической) субстанции, готового лекарственного препарата и указать, какие требования *настоящего Руководства* (часть I или II) распространяются на различные технологические операции/стадии.

5. Производство радиофармацевтических лекарственных препаратов должно выполняться в соответствии с требованиями норм радиационной безопасности.

6. Производство радиофармацевтических лекарственных препаратов, предназначенных для парентерального введения, должно выполняться в соответствии с требованиями, предъявляемыми к стерильности таких препаратов, с соблюдением в соответствующих случаях асептических условий производства в соответствии с Приложением I к *настоящему Руководству*.

7. Спецификации и методы контроля качества наиболее распространенных радиофармацевтических лекарственных препаратов устанавливаются в *фармакопях государств-членов Таможенного союза* или в регистрационных досье на эти препараты.

КЛИНИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ

8. На производство радиофармацевтических лекарственных препаратов, предназначенных для клинических исследований, распространяются также требования Приложения 13 к *настоящему Руководству*.

ОБЕСПЕЧЕНИЕ КАЧЕСТВА

9. Обеспечение качества при производстве радиофармацевтических лекарственных препаратов имеет особое значение в виду их специфических особенностей, малых объемов серий и в некоторых случаях необходимости их *медицинского* применения до завершения операций по контролю качества.

10. Защита продукции от контаминации и перекрестной контаминации должна быть обеспечена так же, как и при производстве любых лекарственных средств. Но в данном случае предъявляется дополнительное требование по защите производственной среды и персонала от ионизирующего излучения. Это означает, что система обеспечения качества приобретает исключительно важное значение.

11. Очень важным является тщательная регистрация данных мониторинга помещений и процессов. Оценка этих данных является частью процесса выпуска серии в обращение.

12. При производстве радиофармацевтических лекарственных препаратов следует в необходимом объеме проводить квалификацию и валидацию. Для определения объема работ по квалификации и валидации должен применяться подход, основанный на управлении рисками, с особым вниманием к комбинации требований Правил надлежащего производства и радиационной безопасности.

ПЕРСОНАЛ

13. Все технологические операции должны выполняться персоналом, имеющим специальную подготовку по радиационной безопасности. Персонал, занятый в производстве, контроле качества и выпуске радиофармацевтических лекарственных средств, должен пройти соответствующее обучение, связанное с особенностями системы обеспечения качества радиофармацевтических лекарственных средств. Уполномоченное лицо несет полную ответственность за выпуск радиофармацевтических лекарственных препаратов.

14. Персонал, работающий в зонах производства радиофармацевтических лекарственных средств (включая занятый уборкой и техническим обслуживанием), должен пройти дополнительное обучение, связанное со спецификой процессов и продукции.

15. Если производственные помещения и оборудование используются также для проведения исследований, то исследовательский персонал должен пройти обучение Правилам надлежащего производства. Служба обеспечения качества должна рассматривать и давать разрешение на проведение работ, связанных с исследованиями, для того чтобы исключить их опасное влияние на производство.

ПОМЕЩЕНИЯ И ОБОРУДОВАНИЕ

Общие положения

16. Производство радиофармацевтических лекарственных средств должно проводиться в контролируемых зонах, в которых выполняются требования к производственной среде и радиационной безопасности. Все технологические операции должны выполняться в изолированных помещениях и на специальном оборудовании, предназначенном для производства радиофармацевтических лекарственных средств.

17. Следует принять меры по предотвращению перекрестной контаминации от персонала, исходного сырья, материалов, радионуклидов и пр. Везде, где это возможно, следует использовать закрытое или изолированное оборудование. При использовании оборудования открытого типа или при открывании оборудования следует принять меры по сведению риска контаминации к минимуму. При оценке рисков следует показать, что чистота производственной среды удовлетворяет требованиям, предъявляемым к типу выпускаемой продукции.

18. Вход в производственные зоны должен осуществляться через комнаты для переодевания (санпропускники) и должен быть ограничен только для персонала, имеющего право доступа в них.

19. Следует проводить мониторинг рабочих мест и производственной среды в отношении уровня радиации, концентрации частиц и микроорганизмов. Порядок проведения мониторинга устанавливается при квалификации эксплуатационных качеств (PQ).

20. Для гарантии того, что используемые помещения и оборудование являются соответствующими и прошедшими квалификацию, необходимо проводить профилактическое техническое обслуживание, калибровку и квалификацию. Эти работы должны выполняться подготовленным персоналом, а факт их проведения и полученные результаты должны оформляться документально.

21. Следует принять меры по защите производственной зоны от радиоактивного загрязнения. Следует организовать надлежащий контроль радиоактивных загрязнений прямым методом с помощью дозиметров или косвенно – методом смывов в установленном порядке.

22. Поверхности оборудования, соприкасающиеся с продуктом, не должны вступать с ним в реакцию, ничего не выделять и не абсорбировать продукт, чтобы таким образом не изменить качество радиофармацевтического лекарственного средства.

23. Рециркуляция воздуха из помещений, в которых выполняется работа с радиофармацевтическими лекарственными средствами, не допускается, за исключением случаев, когда применение рециркуляции обосновано. В вытяжных системах должна быть предусмотрена защита от загрязнения окружающей среды радиоактивными частицами и газами. В контролируемых зонах должна быть предусмотрена защита от контаминации частицами и микроорганизмами.

24. Чтобы не допустить распространения радиоактивных частиц, может оказаться необходимым в зонах, где находится открытый продукт, поддерживать отрицательное давление по отношению к окружающим зонам. В то же время следует защитить продукт от контаминации из производственной среды. Это может быть достигнуто за счет применения барьерной технологии и воздушных шлюзов, работающих по принципу каскада давлений.

Производство стерильной продукции

25. Стерильные радиофармацевтические лекарственные препараты разделяются на две группы: препараты, выпускаемые в асептических условиях, и препараты, подлежащие финишной стерилизации. В производстве должен поддерживаться уровень чистоты производственной среды, соответствующий виду выполняемых операций. Должны соблюдаться требования к чистоте рабочих зон, в которых продукция или первичная упаковка может находиться в контакте с окружающим воздухом, приведенные в Приложении I *настоящего Руководства*.

26. Для определения требований к перепадам давления, направлению потока воздуха и его качества могут использоваться методы оценки рисков.

27. В закрытых автоматизированных системах, представляющих собой, как правило, горячие камеры с размещением в них установок химического синтеза, систем очистки, стерилизующей фильтрации «на линии», достаточно обеспечить класс чистоты С. В горячие камеры, находящиеся в закрытом состоянии, должен подаваться воздух после фильтрации с высокой степенью чистоты. Асептические операции должны выполняться в зоне класса А.

28. До начала производства сборка стерильного оборудования и компонентов (трубок, стерилизующих фильтров), подсоединение линий подачи жидкостей к укупоренным герметичным стерильным флаконам, должны выполняться в асептических условиях.

ДОКУМЕНТАЦИЯ

29. Все документы, касающиеся производства радиофармацевтических лекарственных средств, должны быть разработаны, согласованы, утверждены и выданы в соответствии с письменной процедурой.

30. Требования к исходному сырью, упаковочным материалам, материалам для маркировки, критическим промежуточным материалам и готовым радиофармацевтическим лекарственным препаратам должны быть указаны в спецификациях. Должны быть также спецификации на критические материалы и компоненты (вспомогательные материалы, уплотнения, наборы для стерилизующей фильтрации и др.), используемые в процессе производства и способные оказать критическое влияние на качество продукции.

31. Для радиофармацевтических лекарственных препаратов следует установить критерии приемлемости, включая спецификации на момент выпуска и на период срока годности (например, подлинность изотопа, объемная активность, радионуклидная чистота и удельная активность).

32. В протоколах на использование, очистку, дезинфекцию или стерилизацию, техническое обслуживание основного оборудования следует указывать дату и время выполнения операции, должна быть подпись лица, выполнившего работу, и, при необходимости, следует указывать наименование продукции и номер серии.

33. Протоколы следует хранить в течение не менее трех лет, если иное не указано в *законодательных и нормативных требованиях государств-членов Таможенного союза*.

ПРОИЗВОДСТВО

34. Одновременное производство различных радиофармацевтических лекарственных препаратов в одной рабочей зоне (горячей камере, ламинарной зоне или шкафу) не допускается с целью сведения к минимуму риска перекрестного загрязнения радиоактивными веществами или перепутывания материалов.

35. Особое внимание следует уделять валидации, включая валидацию компьютеризированных систем в соответствии с Приложением 11 *настоящего Руководства*. Новые процессы должны пройти перспективную валидацию.

36. Критические параметры следует, как правило, определять до или в процессе проведения валидации. При этом следует определять допустимые предельные значения изменений параметров, необходимые для стабильного производства.

37. Для продуктов, наполняемых в асептических условиях, следует проводить контроль целостности мембранных фильтров, принимая во внимание необходимость обеспечения радиационной безопасности и сохранения стерильности фильтров.

38. Учитывая радиационную активность готовой продукции, допускается наносить маркировку на первичную упаковку до начала производства. На стерильные пустые закрытые флаконы может быть нанесена маркировка с частичной информацией до операции наполнения, при этом стерильность не должна быть нарушена и не должно быть помех для визуального контроля наполненных флаконов.

КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

39. Некоторые радиофармацевтические лекарственные препараты могут быть выпущены и использованы на основе оценки документации на серию до завершения всех химических и микробиологических испытаний.

Оформление разрешения на выпуск радиофармацевтических лекарственных препаратов может быть выполнено в два и более этапов до и после завершения аналитического контроля в полном объеме:

а) уполномоченное лицо оценивает протокол на серию, в котором должны быть отражены условия производства и результаты выполненного аналитического контроля, до выдачи разрешения на отправку в клинику в статусе «карантин»;

б) уполномоченное лицо выдает разрешение на выпуск после проведения оценки окончательных результатов аналитического контроля, всех отклонений от нормального процесса, которые должны быть оформлены документально, обоснованы и утверждены. Если некоторые результаты контроля невозможно получить до использования препарата, то уполномоченному лицу следует оформить разрешение на выпуск препарата условно до начала его использования и окончательно оформить разрешение на выпуск препарата после получения всех результатов контроля.

40. Большинство радиофармацевтических лекарственных препаратов используется в течение короткого периода времени, что обусловлено коротким периодом полураспада радиоактивных изотопов, поэтому срок годности препарата должен быть четко указан.

41. Радиоактивные лекарственные препараты, содержащие радионуклиды с большим перио-

дом полураспада, следует контролировать на соответствие всем требованиям до оформления разрешения на выпуск уполномоченным лицом.

42. Контроль проб может быть проведен не сразу после их отбора, чтобы обеспечить требуемое снижение уровня активности. Все виды контроля, включая контроль на стерильность, должны быть проведены как можно быстрее.

43. Письменная процедура должна устанавливать порядок оценки продукции и результатов контроля до отправки продукции.

44. Продукция, не соответствующая установленным требованиям, должна быть отбракована. Если предусмотрена переработка материала, то она должна выполняться по заранее утвержденной процедуре. Готовая продукция должна соответствовать установленным требованиям, что должно быть подтверждено до ее выпуска. Не допускается переработка возвращенной продукции, с которой следует обращаться как с радиоактивными отходами.

45. В специальной процедуре должен быть определен порядок действий уполномоченного лица в случае обнаружения несоответствия продукции требованиям спецификации после ее отгрузки до истечения срока годности. Такие случаи должны быть расследованы, должны быть выполнены необходимые предупреждающие и корректирующие мероприятия для недопущения подобных ситуаций в будущем. Этот процесс должен быть документально оформлен.

46. При необходимости следует информировать ответственный персонал медицинского учреждения. Для содействия этому должна быть обеспечена прослеживаемость в отношении радиофармацевтических лекарственных препаратов.

47. Должен быть установлен порядок контроля исходного сырья и материалов. При выборе и утверждении поставщика следует убедиться в том, что поставляемые им исходное сырье и материалы неизменно соответствуют требованиям спецификаций. Исходное сырье, упаковочные материалы и вспомогательные материалы для критических процессов должны приобретаться только у утвержденных поставщиков.

КОНТРОЛЬНЫЕ И АРХИВНЫЕ ОБРАЗЦЫ

48. От каждой серии нерасфасованных радиофармацевтических лекарственных средств должно быть отобрано достаточное количество образцов, которые должны храниться не менее шести месяцев после истечения срока годности готовой продукции, если иное не установлено при использовании *процедур* управления рисками.

49. Образцы используемого в производстве исходного сырья, за исключением растворителей, газов и воды, должны храниться не менее двух лет после выпуска продукции. Этот срок может быть сокращен, если в спецификации на сырье указан более короткий период стабильности.

50. По согласованию с *уполномоченным органом* может быть определен иной порядок отбора и хранения проб исходного сырья, материалов, продукции, произведенных по индивидуальному заказу или в малых количествах или если их хранение может вызвать особые трудности.

РЕАЛИЗАЦИЯ

51. Для радиофармацевтических лекарственных препаратов допускается реализация готовой продукции в контролируемых условиях до получения результатов всех необходимых испытаний. При этом должно быть гарантировано, что препарат не будет применен в медицинском учреждении до получения удовлетворительных результатов всех испытаний и их оценки ответственным лицом.

ТЕРМИНЫ И ОПРЕДЕЛЕНИЯ

Горячая камера (hot-cell): Экранированное рабочее место для производства и обращения с радиоактивными материалами. Горячая камера не обязательно должна быть изолятором.

Приготовление (preparation): Подготовка набора в медицинском учреждении путем внесения в него радионуклида, элюированного из генератора, или с помощью радиоактивных предшественников. Наборы, генераторы и радиоактивные предшественники должны быть зарегистрированы в установленном порядке.

Производство (manufacturing): Производство, контроль качества, выпуск и доставка радиофармацевтических лекарственных препаратов, полученных из активной субстанции и другого исходного сырья.

Уполномоченное лицо (Qualified Person): *Это лицо, назначенное производителем лекарственных средств, которое осуществляет подтверждение соответствия лекарственных средств требованиям, установленным при их государственной регистрации, и гарантирует, что лекарственные средства произведены в соответствии с требованиями GMP. Обязанности уполномоченного лица детально описаны в разделе 2 части I и Приложении 16 к настоящему Руководству.*

Приложение 4

ПРОИЗВОДСТВО ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРИМЕНЕНИЯ (КРОМЕ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРИМЕНЕНИЯ)

Настоящее Приложение относится ко всем лекарственным средствам для ветеринарного применения, за исключением иммунобиологических лекарственных средств для ветеринарного применения, производство которых рассматривается в отдельном Приложении к настоящему Руководству.

Производство добавок к лекарственным кормам

В настоящем Приложении использованы следующие термины:

Лекарственные корма (medicated feedingstuff): Любая смесь лекарственных(ого) средств(а) для ветеринарного применения и корма(ов), выпускаемая в готовом виде, предназначенная для кормления животных без дальнейшей обработки, которая рассматривается как лекарственное средство из-за своих лечебных или профилактических свойств.

Добавки к лекарственным кормам (премиксы) (pre-mix): Любые лекарственные средства для ветеринарного применения, приготовленные заранее для последующего использования в производстве лекарственных кормов.

1. Производство добавок к лекарственным кормам требует использования большого количества растительного сырья, привлекающего насекомых и грызунов. Помещения для производства добавок следует проектировать, оборудовать и эксплуатировать таким образом, чтобы свести к минимуму опасность проникновения насекомых и грызунов (часть I, пункт 3.4 *настоящего Руководства*). С целью борьбы с ними следует проводить регулярную обработку помещений.

2. Из-за большого объема пыли, образующейся при производстве нерасфасованных веществ для добавок, особое внимание необходимо уделять мерам по облегчению очистки помещений и предотвращению перекрестной контаминации (часть I, пункт 3.14 *настоящего Руководства*), например, применению герметичных транспортеров и пылепоглотителей. Использование такого оборудования не исключает необходимость регулярной очистки производственных помещений.

3. Следует обеспечить единообразие выполнения (от серии к серии) стадий технологического процесса, которые оказывают существенное отрицательное влияние на стабильность активных веществ (например, использование пара при производстве гранул).

4. Производство добавок целесообразно организовывать в специально предназначенных зонах, вынесенных за пределы основных производственных помещений. В противном случае эти специально предназначенные зоны следует окружить буферными зонами, чтобы риск контаминации других производственных зон был минимальным.

Производство препаратов против эктопаразитов

5. Несмотря на ограничение, указанное в части I, пункте 3.6 *настоящего Руководства*, препараты против эктопаразитов, предназначенные для наружного применения, относящиеся к лекарственным средствам для ветеринарного применения и включенные в лицензию на производство, могут производиться и наполняться в зонах, предназначенных для производства пестицидов, по принципу разделенных во времени циклов производства. Однако в этих помещениях не должны производиться другие виды лекарственных средств для ветеринарного применения.

6. Для предотвращения перекрестной контаминации следует использовать соответствующие валидированные методы очистки. Следует принять меры по обеспечению безопасного хранения препаратов для ветеринарного применения в соответствии с требованиями настоящего Руководства.

Производство лекарственных средств для ветеринарного применения, содержащих пенициллины

7. Использование пенициллинов в ветеринарии не представляет такого риска с точки зрения гиперсенсibilизации животных, как в случае их использования человеком. Зарегистрированные случаи гиперсенсibilизации у лошадей и собак были обусловлены другими токсичными веществами (например, ионофорными антибиотиками для лошадей). Такие препараты рекомендуется производить в специально предназначенных изолированных помещениях (часть I, пункт 3.6 *настоящего Руководства*), но эта рекомендация может не распространяться на случаи, когда помещения предназначены только для производства лекарственных средств для ветеринарного применения. Однако необходимо принять все необходимые меры по предотвращению перекрестной контаминации и обеспечению безопасности персонала в соответствии с требованиями *настоящего Руководства*. При использовании общих помещений производство продукции, содержащей пенициллины, должно быть организовано по принципам разделенных во времени циклов производства и должно сопровождаться соответствующими валидированными методиками деконтаминации и очистки.

Хранение образцов (часть 1, пункт 1.4, подпункт viii и пункт 6.14 *настоящего Руководства*)

8. В связи с большими объемами окончательных упаковок некоторых лекарственных средств для ветеринарного применения (в частности, добавок), для производителя может оказаться неудобным хранить образцы каждой серии продукции в их окончательной упаковке. Однако производитель должен обеспечить хранение достаточного количества архивных образцов каждой серии продукции в соответствии с требованиями *настоящего Руководства*.

9. В любом случае, упаковка для хранения архивных образцов должна быть произведена из того же материала, что и первичная упаковка, в которой этот продукт реализуется на рынке.

Стерильные лекарственные средства для ветеринарного применения

10. Лекарственные средства для ветеринарного применения, подлежащие финишной стерилизации, могут производиться в чистых зонах более низкого класса, чем это требуется в Приложении I *настоящего Руководства* (если решение об этом принято уполномоченным органом), однако класс чистоты помещений должен быть не ниже D.

Приложение 5

ПРОИЗВОДСТВО ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРИМЕНЕНИЯ

Принцип

Производство иммунобиологических лекарственных средств для ветеринарного применения имеет ряд особенностей, которые следует принимать во внимание при внедрении и оценке эффективности системы обеспечения качества.

Из-за большого количества видов животных и сопутствующих патогенных микроорганизмов спектр продукции, производимой на предприятии, может быть очень широким при небольшом объеме производства. В связи с этим производство обычно организуется по принципу отдельных циклов. Более того, ввиду особенностей этого производства (стадии культивирования, отсутствие финишной стерилизации и т. п.) необходима тщательная защита продукции от контаминации и перекрестной контаминации. Производственная окружающая среда должна быть защищена, особенно при использовании патогенных или экзотических микроорганизмов. При использовании микроорганизмов, патогенных для человека, особенно тщательно следует защищать работающий персонал.

С учетом этих факторов, а также варибельности свойств иммунобиологических препаратов и относительно низкой эффективности проводимых испытаний для получения достаточной информации о продукции (в частности, при контроле качества готовой продукции), система обеспечения качества приобретает особенно важное значение. При производстве иммунобиологических лекарственных средств для ветеринарного применения особую роль играет постоянный контроль за соблюдением всех требований, изложенных в части I *настоящего Руководства* и данном Приложении. Следует проводить непрерывную оценку данных, получаемых в ходе контроля различных аспектов производства (оборудование, помещения, продукция и т. п.) на соответствие требованиям *настоящего Руководства*. Решения и действия, предпринятые на основании этой оценки, должны быть оформлены документально.

Персонал

1. Все сотрудники (включая персонал, занимающийся очисткой и обслуживанием), работающие в зонах производства иммунобиологической продукции, должны пройти обучение по личной гигиене и микробиологии и дополнительное обучение в соответствии со спецификой производимой продукции.

2. Лица, ответственные за производство и контроль качества, должны иметь базовую подготовку по следующим предметам (всем или некоторым): бактериологии, биологии, биометрии, химии, иммунологии, медицине, паразитологии, фармации, фармакологии, вирусологии и ветеринарии, а также необходимые знания по защите окружающей среды.

3. Персонал должен быть защищен от возможного заражения микроорганизмами, используемыми в производстве. При использовании микроорганизмов, являющихся возбудителями болезней человека, необходимо принимать особые меры по защите персонала, работающего с этими микроорганизмами или экспериментальными животными.

В случае необходимости персонал должен быть вакцинирован. Он должен проходить медицинское обследование.

4. Необходимо принимать соответствующие меры против переноса микроорганизмов людьми за пределы производственной зоны. В зависимости от вида микроорганизмов к таким мерам относятся полное переодевание и обязательное принятие душа перед выходом из производственной зоны.

5. При производстве иммунобиологической продукции особую опасность представляет риск контаминации и перекрестной контаминации, вызываемой персоналом.

Для предотвращения контаминации, вызываемой персоналом, предусматривается выполнение ряда мер и процедур, включающих в себя использование защитной одежды на различных стадиях технологического процесса.

Для предотвращения перекрестной контаминации персонал должен перемещаться из одной зоны в другую с соблюдением правил, исключающих риск контаминации. Эти правила должны быть изложены в инструкции. В течение рабочего времени персонал не должен переходить из зон, где возможна контаминация живыми микроорганизмами или содержатся животные, в помещения, где работают с другими продуктами или микроорганизмами. Если таких перемещений избежать невозможно, персонал, занятый в таком производстве, должен следовать четко установленным методикам деконтаминации, в том числе выполнять смену одежды, обуви, и, по мере необходимости, принимать душ.

Считается, что персонал не сталкивается с риском контаминации при входе в изолированную зону, где культуры находятся в герметически закрытых контейнерах, поверхность которых прошла деконтаминацию, если в этой зоне в течение последних 12 ч не велись работы с открытыми микроорганизмами (за исключением работы с экзотическими микроорганизмами).

Помещения

6. При проектировании помещений должна быть предусмотрена защита как продукции, так и производственной среды. Это может быть достигнуто за счет использования изолированных, чистых, чистых/изолированных или контролируемых зон.

7. Операции с живыми микроорганизмами должны проводиться в изолированных зонах. Уровень изоляции должен зависеть от патогенности микроорганизмов и от того, были ли они классифицированы как экзотические.

8. Операции с инактивированными микроорганизмами следует проводить в чистых зонах. Чистые зоны следует также использовать при работе с неинфицированными клетками, выделенными из многоклеточных организмов, и в некоторых случаях при работе со средами, прошедшими стерилизующую фильтрацию.

9. Операции с открытыми продуктами или компонентами первичной упаковки, которые не подлежат дальнейшей стерилизации, следует проводить в боксе (установке) с однонаправленным (ламинарным) потоком воздуха класса А, находящемся в зоне класса В.

10. Если производство иммунобиологических лекарственных средств для ветеринарного применения находится в том же здании, то другие операции с живыми микроорганизмами (контроль качества, исследования и диагностика и т.п.) должны выполняться в отдельных изолированных помещениях. Степень изоляции зависит от патогенности данного вида микроорганизмов и от того, был ли он классифицирован как экзотический. При выполнении диагностических операций существует риск внесения высокопатогенных микроорганизмов. Уровень изоляции должен соответствовать всем вышеперечисленным рискам. Изоляция может потребоваться также в случаях, когда контроль качества и другие операции проводятся в зданиях, расположенных вблизи производственных зданий.

11. Изолированные помещения должны быть легко дезинфицируемыми и должны выполняться следующие требования:

- а) отсутствие прямого выхода вентилируемого воздуха наружу;
- б) наличие вентиляции с обеспечением отрицательного перепада давления (разрежения).

Воздух должен удаляться через HEPA-фильтры. Рециркуляция воздуха не допускается, за исключением случаев рециркуляции в той же самой зоне при условии дополнительной очистки воздуха HEPA-фильтрами (обычно это условие выполняется при прохождении рециркулирующего

воздуха через приточные HEPA-фильтры, которые используются для этой зоны). Поступление воздуха из одной зоны в другую допускается в том случае, если вытяжной воздух проходит через два последовательно установленных HEPA-фильтра. При этом должны быть предусмотрены непрерывный контроль целостности первого фильтра и средства безопасного удаления вытяжного воздуха в случае повреждения этого фильтра;

с) воздух, выходящий из производственных зон, в которых проводится работа с экзотическими микроорганизмами, должен проходить через два последовательно установленных HEPA-фильтра. При этом рециркуляция воздуха между производственными зонами не допускается;

d) наличие системы сбора и дезинфекции жидких отходов, включая контаминированный конденсат из стерилизаторов, биореакторов и т. п. Твердые отходы, в том числе трупы животных, следует дезинфицировать, стерилизовать или сжигать. Контаминированные фильтры необходимо удалять безопасным способом;

e) комнаты для переодевания следует проектировать и использовать как воздушные шлюзы и оборудовать, при необходимости, умывальниками и душевыми кабинами. Схема перепада давления воздуха должна предотвращать движение воздуха между рабочей зоной и окружающей средой, а также риск контаминации одежды, используемой вне рабочей зоны;

f) для перемещения оборудования должна быть предусмотрена система воздушных шлюзов, конструкция которой должна предотвращать движение контаминированного воздуха рабочей зоны во внешнюю среду и риск контаминации оборудования внутри шлюза. Размер шлюза должен позволять проводить эффективную деконтаминацию поверхности перемещаемых материалов. Рекомендуется устанавливать на двери шлюза таймер, позволяющий контролировать время, достаточное для проведения эффективной деконтаминации;

g) во многих случаях для безопасного удаления отходов и подачи стерильных предметов необходимо использовать проходной автоклав с двумя дверями.

12. Передаточные шлюзы и комнаты для переодевания следует оборудовать блокирующими или другими подходящими устройствами, препятствующими одновременному открыванию более чем одной двери. В комнаты для переодевания следует подавать отфильтрованный воздух той же степени очистки, что и для производственных зон. Они должны быть оборудованы системами удаления воздуха, обеспечивающими воздухообмен, независимый от производственных зон. Передаточные шлюзы должны, как правило, вентилироваться таким же образом, однако допускается применять невентилируемые шлюзы или шлюзы, оборудованные только приточными системами.

13. Стадии технологического процесса, при которых может произойти контаминация продукции (хранение клеток, приготовление сред, культивирование вирусов и т. п.), должны выполняться в отдельных зонах. Особая предосторожность требуется при работе с животными и продуктами животного происхождения.

14. Операции с микроорганизмами, проявляющими высокую устойчивость к дезинфекции (например, спорообразующие бактерии), до их инактивации следует выполнять в изолированных зонах, специально предназначенных для проведения таких операций.

15. В производственной зоне следует одновременно проводить работы с микроорганизмами только одного вида, за исключением процессов смешивания и последующего наполнения.

16. Следует проектировать производственные зоны таким образом, чтобы предусмотреть возможность проведения дезинфекции производственных зон в промежутках между производственными циклами с использованием валидированных методов.

17. Допускается производство микроорганизмов в контролируемых зонах при условии, что оно осуществляется в полностью закрытом и термически стерилизуемом оборудовании, а все соединения после завершения работы и перед разборкой также подвергаются термической стерилизации. Допускается выполнение соединений под локальным ламинарным потоком воздуха при условии, что их количество ограничено, используются соответствующие асептические ме-

тоды и отсутствует опасность утечки. Параметры процесса стерилизации, используемого перед разборкой соединений, должны пройти валидацию для всех используемых микроорганизмов. В пределах одной зоны разные продукты могут быть загружены в разные биореакторы только при отсутствии риска случайной перекрестной контаминации. Однако работа с микроорганизмами, к которым предъявляются особые требования изоляции, должна выполняться только в зонах, специально выделенных для такой продукции.

18. В помещениях для содержания животных, предназначенных для использования (или используемых) в производстве, следует поддерживать режим изолированной и/или чистой зоны, их следует отделять от помещений для содержания других животных. Помещения, где содержатся животные, используемые для контроля качества продукции (в том числе с применением патогенных микроорганизмов), должны быть соответствующим образом изолированы.

19. Доступ в производственные зоны может иметь только персонал, имеющий на это разрешение. Необходимо иметь ясную и лаконичную письменную инструкцию *по режиму доступа в производственные зоны*, которую рекомендуется вывесить на стене.

20. Техническая документация (основной файл) предприятия должна содержать необходимые данные о производственных помещениях.

Должна быть обеспечена соответствующая детализация при описании производственных участков и зданий (путем включения планов помещений и их экспликации), назначения и условий использования всех помещений, а также видов биологических агентов, с которыми проводится работа. Должны быть четко обозначены также потоки персонала и продукции. Необходимо указать виды животных, содержащихся в вивариях или других помещениях предприятия, а также виды работ, выполняемых вблизи производственного участка.

Планы изолированных и/или чистых помещений и зон должны содержать принципиальную схему вентиляции с указанием мест притока и вытяжки воздуха, используемых фильтров и их спецификаций, кратностей воздухообмена и перепадов давления. Следует указать, между какими помещениями предусмотрен мониторинг перепада давления с помощью манометров.

Оборудование

21. Используемое оборудование должно быть сконструировано и смонтировано так, чтобы соответствовать специфическим требованиям для каждого вида продукции.

Перед вводом оборудования в эксплуатацию оно должно пройти квалификацию и валидацию, а затем проходить регулярное техническое обслуживание и повторную валидацию.

22. Оборудование должно обеспечивать удовлетворительную первичную изоляцию биологических агентов. Конструкция и монтаж оборудования должны, при необходимости, обеспечивать его легкую и эффективную деконтаминацию и/или стерилизацию.

23. Конструкция и монтаж закрытого оборудования, используемого для первичной изоляции биологических агентов, должны предусматривать предотвращение утечек, образования капель и аэрозолей.

Вводы и выходы газов должны быть защищены так, чтобы обеспечивать нужную степень изоляции, например, путем использования стерилизующих гидрофобных фильтров.

Для подачи или удаления материалов следует использовать стерилизуемую закрытую систему либо соответствующие условия ламинарного потока воздуха.

24. При необходимости перед использованием оборудование следует стерилизовать предпочтительно сухим паром под давлением. Другие методы применимы в том случае, если свойства оборудования не допускают его стерилизацию паром. Важно не пропустить при обработке такие виды оборудования, как центрифуги и водяные бани.

Оборудование, используемое для очистки, разделения или концентрирования, должно, как минимум, стерилизоваться или дезинфицироваться при переходе от одного вида продукта к дру-

гому. Необходимо исследовать влияние методов стерилизации на эффективность и валидационный статус оборудования с целью определения срока его эксплуатации.

Все методы стерилизации должны быть валидированы.

25. Конструкция оборудования должна исключать возможность перепутывания различных организмов или продуктов. Трубопроводы, клапаны и фильтры должны маркироваться в соответствии с их назначением.

Для контейнеров с инфицированными и неинфицированными материалами, а также, как правило, для различных организмов или клеток, следует использовать отдельные инкубаторы. Содержание в одном инкубаторе более одного типа организмов или типа клеток допускается только в случае принятия необходимых мер по герметизации, поверхностной деконтаминации и разделению контейнеров. Сосуды с культурами и пр. должны быть промаркированы индивидуально. Очистка и дезинфекция этих сосудов и инкубаторов могут быть затруднены и требовать особого внимания.

Конструкция и порядок эксплуатации оборудования, используемого для хранения биологических агентов или продуктов, должны исключать любое возможное перепутывание.

Все хранящиеся образцы должны иметь четкую и однозначную маркировку и находиться в контейнерах, защищенных от утечки. Запасы посевных культур клеток и организмов должны храниться в специально предназначенном оборудовании.

26. Некоторые виды оборудования (например, оборудование, требующее контроля температуры) должны быть оснащены регистрирующими устройствами и/или системами сигнализации. Во избежание отказов совместно с анализом тенденций в регистрируемых данных следует организовать систему профилактического обслуживания.

27. Загрузка лиофильных сушильных установок должна происходить в чистой/изолированной зоне. Операции по разгрузке лиофильной сушильной установки приводят к загрязнению окружающей среды. В связи с этим при использовании лиофильных сушильных установок, открывающихся с одной стороны, чистое помещение должно пройти деконтаминацию до перемещения в эту зону другой серии продукции, за исключением серий с одинаковыми организмами. Двусторонние лиофильные сушильные установки должны стерилизоваться после каждого цикла производства, если только они не открываются в чистую зону.

Стерилизация лиофильных сушильных установок должна проводиться в соответствии с пунктом 24 данного Приложения. В случае организации работ по принципу отдельных циклов производства их следует стерилизовать, по крайней мере, после каждого цикла.

Животные и виварии

28. Общие требования к содержанию животных, помещениям для них, уходу и карантину приведены в соответствующей нормативной документации *государств-членов Таможенного союза*.

29. Виварии должны быть изолированы от других производственных помещений. Они должны быть сконструированы с соблюдением необходимых требований.

30. Санитарное состояние животных, используемых в производстве, необходимо оценивать, контролировать и регистрировать. Правила обращения с некоторыми видами животных (например, линии животных, свободных от патогенов) приведены в специальных руководствах.

31. Животные, биологические агенты и проводимые испытания должны быть четко идентифицированы в соответствии с установленной системой во избежание риска перепутывания и с целью контроля всех возможных видов опасностей.

Дезинфекция. Удаление отходов

32. Дезинфекция и/или удаление твердых и жидких отходов могут иметь особенно важное значение при производстве иммунобиологической продукции. В связи с этим необходим тща-

тельный подход к методам и оборудованию, используемым для предотвращения загрязнения окружающей среды, а также к их валидации.

Производство

33. Из-за широкого разнообразия продукции, большого количества стадий при производстве иммунобиологических лекарственных препаратов для ветеринарного применения и характера биологических процессов особое внимание следует уделять строгому соблюдению валидированных технологических процессов, постоянному контролю всех технологических стадий производства и проведению контроля в процессе производства.

Особое внимание следует обратить на исходное сырье, материалы, среды культивирования и использование систем посевных культур.

Исходное сырье и материалы

34. Требования к исходному сырью и материалам должны быть четко определены в документально оформленных спецификациях. Спецификации должны содержать данные о поставщике, методе производства, его месте расположения и видах животных, из которых получено это исходное сырье и материалы, а также о способах его контроля. Особенную роль играют микробиологические методы контроля.

35. Результаты испытаний исходного сырья и материалов должны соответствовать спецификациям. Если проведение испытаний занимает много времени (например, свободные от специфических патогенов (SPF) яйца (эмбрионы) птиц), может возникнуть необходимость обработки исходного сырья и материалов до получения результатов аналитических испытаний. В этих случаях получение разрешения на выпуск готовой продукции зависит от положительных результатов испытания исходного сырья и материалов.

36. Особое внимание следует уделять данным о системе обеспечения качества поставщика при оценке соответствия источников сырья и материалов и объеме испытаний, требуемых при проведении *входного* контроля качества.

37. Там, где это возможно, следует стерилизовать исходное сырье и материалы термическим методом. Допускается использовать и другие валидированные методы, например, ионизирующее излучение.

Среды

38. Ростовые свойства сред должны заранее подтверждаться соответствующим образом.

39. Предпочтительно, чтобы среды стерилизовались на месте или на линии. Предпочтительным является метод термической стерилизации. Газы, среды, кислоты, щелочи, пеногасители и другие вещества, вводимые в стерильный биореактор, должны быть стерильными.

Система посевных культур и банков клеток

40. Для предотвращения нежелательного изменения свойств, которое может произойти вследствие многократных пересевов или большого числа генераций, производство иммунобиологических лекарственных препаратов для ветеринарного применения, получаемых из культур микроорганизмов, культур клеток, тканей или размножением в эмбрионах и животных, должно быть основано на системе посевных культур или банков клеток.

41. Количество генераций (удвоений, пассажей) между посевной культурой или банком клеток и готовой продукцией должно соответствовать требованиям регистрационного досье.

42. Посевные культуры и банки клеток следует соответствующим образом различать и контролировать на отсутствие контаминантов. Для новых посевных культур должны быть установлены критерии приемлемости. Посевные культуры и банки клеток должны создаваться, содер-

жаться и использоваться таким образом, чтобы свести к минимуму риск их контаминации или любого изменения. При создании посевных культур или банков клеток не допускается одновременная работа в той же зоне или того же персонала с другими живыми или инфицирующими материалами (например, вирусами или клеточными линиями).

43. Создание посевой культуры или банка клеток необходимо проводить с соблюдением установленных требований к производственной среде для защиты посевных культур и банка клеток, а также работающего с ними персонала и внешней окружающей среды.

44. Происхождение, форма и условия хранения посевных культур должны быть полностью описаны в соответствующей документации. Необходимо иметь доказательства стабильности и воспроизводимости посевных культур и клеток. Емкости для хранения должны быть герметично закрыты, четко маркированы и храниться при требуемой температуре. Условия хранения необходимо должным образом контролировать. Необходимо вести тщательный учет каждого хранящегося контейнера.

45. К работе с материалом допускаются только специально назначенные сотрудники. Работа должна проводиться под контролем ответственного лица. Различные посевные культуры и банки клеток следует хранить таким образом, чтобы не допускать перепутывания или перекрестной контаминации. Рекомендуется разделять посевные культуры и банки клеток и разные части хранить отдельно во избежание их полной утраты.

Принципы работы

46. В ходе технологических процессов следует избегать или сводить к минимуму образование капель или пены. Процессы центрифугирования или смешивания, которые могут привести к образованию капель, должны проводиться в изолированных емкостях или в чистых/изолированных зонах во избежание переноса живых организмов.

47. Случайные проливы жидкостей, особенно содержащих живые организмы, необходимо быстро и безопасным способом ликвидировать. Для каждого типа микроорганизмов следует использовать валидированные процедуры деконтаминации. При использовании различных штаммов бактерий одного вида или очень похожих вирусов эта процедура может быть валидирована в отношении только для одного из них, если у них нет существенных с испытанным агентом различий в устойчивости к воздействию деконтаминации.

48. Операции, включающие в себя перемещение таких материалов, как стерильные среды, культуры или продукты, должны проводиться в предварительно стерилизованных закрытых системах. Если это невозможно, операции по перемещению материалов должны проводиться в ламинарном потоке воздуха.

49. Добавление сред или культур в биореакторы и другие сосуды должно проводиться в тщательно контролируемых условиях, обеспечивающих невозможность внесения контаминантов. При добавлении культур необходимо тщательно проверять правильность соединения сосудов.

50. При необходимости (например, когда два и более ферментатора расположены в одной зоне) отверстия для отбора проб и внесения добавок и соединительные элементы должны стерилизоваться паром (после подсоединения, перед подачей продукта и перед отсоединением). В других случаях допускается химическая дезинфекция входных отверстий и защита соединений под ламинарным потоком воздуха.

51. Оборудование, лабораторная посуда, внешние поверхности контейнеров с продукцией и другие подобные материалы перед перемещением из изолированной зоны должны быть дезинфицированы с использованием валидированного метода (см. выше пункт 47 *данного Приложения*). Особую проблему может вызывать ведение документации на серию продукции. Только абсолютный минимум документации, необходимой для соблюдения требований GMP, должен поступать в рабочую зону и покидать ее. При явной контаминации (например, каплями или аэро-

золями) или при использовании экзотических микроорганизмов бумажная документация должна дезинфицироваться в шлюзе для перемещения оборудования или передаваться с использованием фотокопии или факса.

52. Жидкие или твердые отходы, такие как скорлупа после отбора материала из яиц, одно-разовые бутылки для культур, нежелательные культуры или биологические агенты целесообразно стерилизовать или дезинфицировать перед их удалением из изолированной зоны. В некоторых случаях приемлемыми считаются и другие методы, например использование герметичных контейнеров или трубопроводов.

53. Необходимо осуществлять тщательный контроль того, чтобы в производственную зону попадали только те предметы, исходное сырье и материалы, в том числе документация, которые относятся к производимой продукции. Для контроля за соответствием количества вносимых и выносимых предметов и материалов во избежание их накопления в производственном помещении должна действовать система учета.

54. Термостойкие предметы и материалы должны поступать в чистую или чистую изолированную зону через проходные автоклавы или *сухожаровые* печи. Чувствительные к нагреву предметы и материалы должны поступать через воздушный шлюз с блокируемыми дверями, где эти предметы и материалы подвергаются дезинфекции. Допускается стерилизация предметов и материалов в другом месте, если они поступают через шлюз в двойной оболочке с соблюдением необходимых мер предосторожности.

55. Во избежание контаминации или перепутывания культур клеток или микроорганизмов на протяжении периода инкубации необходимо принимать меры предосторожности. Должна существовать методика очистки и дезинфекции инкубаторов. Контейнеры, находящиеся в инкубаторах, должны быть четко и тщательно маркированы.

56. В одном помещении допускается одновременное проведение операций только с одним живым биологическим агентом, за исключением операций по смешиванию и последующей фасовке или при использовании полностью закрытых систем. В промежутках между операциями с различными живыми биологическими агентами производственные помещения должны проходить эффективную дезинфекцию.

57. Продукты должны инактивироваться путем добавления инактиватора с последующим тщательным перемешиванием. После этого смесь должна переноситься во второй стерильный сосуд, за исключением случаев, когда форма и размер сосуда позволяют его легко переворачивать и встряхивать таким образом, чтобы все внутренние поверхности смачивались конечной смесью культура/инактиватор.

58. Сосуды, содержащие инактивированный продукт, не допускается открывать, из этих сосудов также не допускается отбирать пробы в зонах, где содержатся живые биологические агенты. Всю последующую обработку инактивированных продуктов следует проводить в чистых зонах классов А и В или в закрытом оборудовании, специально предназначенном для инактивированных продуктов.

59. Необходимо уделять особое внимание валидации методов стерилизации, дезинфекции, удаления вирусов и инактивации.

60. Наполнение следует проводить в как можно более короткий промежуток времени после завершения производственных операций. До начала операции наполнения емкости с нерасфасованной продукцией должны быть герметично закрыты, соответствующим образом маркированы и храниться при установленных температурных условиях.

61. Должна существовать система, обеспечивающая контроль целостности и герметичности упаковок после наполнения.

62. Флаконы, содержащие живые биологические агенты, должны быть закрыты крышками таким образом, чтобы обеспечивалась невозможность контаминации другой продукции или проникновение живых агентов в другие зоны или во внешнюю среду.

63. Между наполнением первичных упаковок, их маркировкой и упаковкой по различным причинам может пройти определенный промежуток времени. Должны быть разработаны и документально оформлены процедуры, описывающие порядок хранения немаркированных контейнеров, обеспечивающие невозможность их перепутывания и надлежащие условия хранения. Особое внимание следует уделять хранению термолабильной и светочувствительной продукции. Температура хранения должна быть установлена.

64. На каждой технологической стадии следует проводить сопоставление реального и теоретического выхода продукции. Все существенные отклонения должны быть расследованы.

Контроль качества

65. В обеспечении стабильности качества иммунобиологических лекарственных средств особое значение имеет контроль в процессе производства. Виды контроля, которые имеют решающее значение для оценки качества (например, контроль на отсутствие вирусов), но не могут быть проведены на готовой продукции, должны выполняться на одной из предшествующих стадий производства.

66. Для повторения или подтверждения результатов контроля качества серии продукции может возникнуть необходимость хранения достаточного объема образцов промежуточных продуктов при соответствующих условиях.

67. Может возникнуть необходимость непрерывного контроля параметров в ходе процесса производства (например, непрерывного контроля физических параметров в ходе ферментации).

68. Распространенной практикой является непрерывное культивирование биологической продукции. При таком методе производства необходимо принять во внимание особые требования к организации контроля качества продукции.

Приложение 6

ПРОИЗВОДСТВО МЕДИЦИНСКИХ ГАЗОВ

ПРИНЦИП

Производство газов, относящихся к лекарственным средствам (далее – медицинские газы) следует осуществлять в соответствии с нормативными документами *государств-членов Таможенного союза*. Данное Приложение посвящено производству газов как активных (*фармацевтических*) субстанций (АФС) и производству газов для медицинского применения (медицинских газов).

Разграничение между производством АФС и производством лекарственных препаратов должно быть четко определено в каждом регистрационном досье. Обычно стадии производства и очистки газов относят к производству АФС. К производству лекарственных препаратов относят газы, поступающие на последующие этапы из контейнеров первичного хранения.

Производство газов как АФС следует осуществлять в соответствии с требованиями Части II *настоящего Руководства*, данного Приложения и других соответствующих Приложений *настоящего Руководства*.

Производство медицинских газов следует осуществлять в соответствии с требованиями Части I *настоящего Руководства*, данного Приложения и других соответствующих Приложений *настоящего Руководства*.

В исключительных случаях непрерывного производственного процесса при невозможности организации промежуточного хранения между производством газа как АФС и как лекарственного препарата весь технологический процесс (начиная с исходного сырья для производства АФС до готового лекарственного препарата) должен рассматриваться как производство лекарственных препаратов. Это должно быть четко указано в регистрационном досье.

Данное Приложение не распространяется на производство и обращение медицинских газов в медицинских учреждениях, если такой процесс не является промышленным производством. Тем не менее, соответствующие разделы данного Приложения могут быть использованы в качестве основы для организации этой работы.

ПРОИЗВОДСТВО ГАЗОВ КАК АКТИВНЫХ (ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ) СУБСТАНЦИЙ

Газы как активные (*фармацевтические*) субстанции могут быть произведены путем химического синтеза или из натуральных источников путем, при необходимости, их очистки (например, на заводах по выделению газов из воздуха).

1. Технологические процессы получения газов этими двумя методами следует осуществлять в соответствии с требованиями Части II *настоящего Руководства*, при этом:

а) требования к исходному сырью для активных (*фармацевтических*) субстанций (часть II, раздел 7 *настоящего Руководства*) не применимы к производству активных (*фармацевтических*) субстанций – газов методом разделения воздуха (однако производитель должен гарантировать, что качество используемого воздуха соответствует установленному и изменения качества воздуха из внешней среды не будут оказывать влияние на качество газов, производимых как АФС);

б) требования к непрерывному изучению стабильности газов как активных (*фармацевтических*) субстанций (часть II, пункт 11.5 *настоящего Руководства*), осуществляемому с целью подтверждения условий хранения и срока годности (или даты повторного контроля) (часть II пункт 11.2 *настоящего Руководства*) не применяются в случае, если в качестве данных первичного изучения стабильности были использованы литературные данные;

с) требования к контрольным и архивным образцам (часть II пункт 11.7 *настоящего*

Руководства) не применяются к газам как активным (*фармацевтическим*) субстанциям, если не определено иное.

2. Следует проводить постоянный мониторинг качества газов как активных (*фармацевтических*) субстанций, производимых непрерывным методом (например, разделением воздуха). Результаты мониторинга следует хранить в виде, позволяющем осуществлять оценку тенденций.

3. Кроме того:

а) условия транспортировки и доставки нерасфасованных газов как активных (*фармацевтических*) субстанций должны соответствовать требованиям, установленным для медицинских газов (пункты 19–21 данного Приложения);

б) операции наполнения баллонов или переносных криогенных емкостей газами как активными (*фармацевтическими*) субстанциями следует проводить в соответствии с требованиями, установленными для медицинских газов (пункты 22–37 данного Приложения), и требованиями раздела 9 части II *настоящего Руководства*.

ПРОИЗВОДСТВО МЕДИЦИНСКИХ ГАЗОВ

Производство медицинских газов, как правило, осуществляется в закрытом оборудовании. В связи с этим риск контаминации данной продукции из производственной среды является минимальным. Однако существует риск контаминации (или перекрестной контаминации другими газами), в особенности при повторном использовании емкостей.

4. Требования, применяемые к баллонам, следует также применять к группам (связкам) баллонов (за исключением случая хранения и транспортировки в специальных контейнерах).

Персонал

5. Персонал, занятый в производстве и реализации медицинских газов, должен пройти соответствующее обучение по GMP, специфическое в отношении этого вида продукции. Персонал должен знать критически важные аспекты и возможную опасность для пациентов, которую могут представлять собой лекарственные препараты в виде медицинских газов. Водители, осуществляющие перевозку медицинских газов, также должны быть обучены по соответствующей программе

6. Персонал субподрядчиков, который может оказать влияние на качество медицинских газов (например, персонал, осуществляющий техническое обслуживание баллонов или клапанов), должен пройти соответствующее обучение.

Помещения и оборудование

Помещения

7. Баллоны и переносные криогенные емкости необходимо проверять, подготавливать, наполнять и хранить в зонах, отделенных от зон работы с немедицинскими газами. Запрещается обмен баллонами (переносными криогенными емкостями) между этими зонами. Однако в одних и тех же зонах допускается контроль, подготовка, наполнение и хранение других газов, если требования к ним соответствуют требованиям к медицинским газам, а производственные операции осуществляются в соответствии с требованиями GMP.

8. Помещения, в которых выполняются операции по производству, проведению испытаний и хранению медицинских газов, должны иметь достаточную площадь для исключения риска перепутывания. Планировка помещений должна обеспечивать:

а) отдельные маркированные зоны для различных газов;

б) однозначное обозначение и разделение пустых баллонов (переносных криогенных емкостей) и баллонов (переносных криогенных емкостей), находящихся на разных стадиях произ-

водства (например, «ожидает контроля», «ожидает наполнения», «карантин», «разрешен», «отбракован», «готов к отправке»).

Способ, используемый для достижения различных уровней разделения, зависит от характера, объема и сложности технологического процесса. Мерами по разделению могут быть зоны с разметками на полу, перегородки, барьеры, обозначения и др.

9. Пустые баллоны/переносные криогенные емкости после сортировки или технического обслуживания и наполненные баллоны/переносные криогенные емкости следует хранить под навесами, защищающими их от неблагоприятных погодных условий. Наполненные баллоны/переносные криогенные емкости следует хранить в условиях, гарантирующих их доставку в чистом виде, который отвечает условиям, в которых они будут использоваться.

10. Должны обеспечиваться особые условия хранения, соответствующие требованиям регистрационного досье, например, для газовых смесей, в которых происходит разделение фаз в случае замораживания.

Оборудование

11. Оборудование должно быть спроектировано таким образом, чтобы гарантировать, что надлежащий газ наполняется в надлежащий контейнер. Как правило, не должно быть соединений между трубопроводами, по которым проходят различные газы. В случае, когда такие соединения необходимы (например, оборудование, используемое для наполнения смесями газов), путем проведения квалификации необходимо гарантировать отсутствие риска перекрестной контаминации разными газами. В дополнение к этому распределительные коллекторы должны быть оборудованы специфическими соединительными элементами. Требования к использованию распределительных коллекторов и их соединений с клапанами баллонов могут быть установлены в соответствующих нормативных документах *государств-членов Таможенного союза*. Использование на одном производственном участке соединений, соответствующих различным стандартам, следует тщательно контролировать, также, как и использование адаптеров, применение которых бывает необходимым в некоторых случаях соединения специфических систем наполнения.

12. Резервуары для хранения и передвижные цистерны для доставки должны быть предназначены только для одного вида газа определенного качества. Медицинские газы допускается хранить или транспортировать в тех же резервуарах, что и аналогичные немедицинские газы, при условии, что качество последних, по меньшей мере, эквивалентно качеству медицинских газов и соблюдаются требования GMP. В таких случаях должно быть осуществлена и документально оформлена процедура управления рисками.

13. Общая система распределения газа с коллекторами медицинского и немедицинского назначения приемлема лишь в случае наличия валидированного метода недопущения обратного потока газа из немедицинской системы в медицинскую.

14. Должны быть специально предназначенные коллекторы наполнения для одного медицинского газа или для определенной смеси медицинских газов. В исключительных случаях допускается наполнение газов для других медицинских целей с использованием коллекторов, предназначенных для медицинских газов, если доказана такая возможность и весь процесс находится под контролем. В этих случаях качество немедицинского газа должно быть, по крайней мере, равным требуемому качеству медицинского газа и должны соблюдаться требования GMP. Наполнение должно производиться по принципу организации циклов производства.

15. Работы по ремонту и техническому обслуживанию оборудования (включая очистку и продувку) не должны влиять на качество медицинских газов. В частности, следует разработать и документально оформить мероприятия, проводимые после ремонта и технического обслуживания, включающего разгерметизацию систем. Особенно важной является демонстрация того, что оборудование свободно от любой контаминации, которая может оказать влияние на качество гото-

вого продукта до выпуска его в реализацию. Документальные протоколы проведенных работ должны сохраняться.

16. Следует разработать и документально оформить процедуры, осуществляемые при возврате цистерны на участок работы с медицинскими газами (после транспортировки немедицинского газа в условиях, указанных в пункте 12 *данного Приложения*, или после операций по техническому обслуживанию). Такая процедура должна включать аналитические испытания.

Документация

17. Данные, включенные в протоколы для каждой серии наполненных баллонов (переносных криогенных емкостей), должны обеспечивать для каждого наполненного баллона прослеживаемость информации обо всех основных параметрах соответствующих стадий наполнения. Протоколы серии должны, как правило, содержать следующую информацию:

- a) наименование продукции;
- b) номер серии;
- c) дата и время проведения операции по наполнению;
- d) персонал, выполнявший существенные этапы процесса (например, очистку линий, получение исходного сырья и материалов, подготовку линий наполнения, проведение наполнения и пр.);
- e) ссылка на номер(а) серии(ий) газа(ов), который использовался для операций по наполнению согласно пункту 22 *данного Приложения*, включая его статус (*разрешение к наполнению*);
- f) оборудование, которое использовалось (например, коллектор наполнения);
- g) количество баллонов/переносных криогенных емкостей до операции наполнения, включая идентификационные данные каждой емкости и ее геометрический объем;
- h) операции, выполненные до наполнения (см. пункт 30 *данного Приложения*);
- i) ключевые параметры, необходимые для подтверждения правильности проведения операции по наполнению при стандартных условиях;
- j) результаты соответствующих проверок, гарантирующих, что баллоны/переносные криогенные емкости были наполнены;
- k) образец этикетки серии;
- l) спецификация лекарственного средства и результаты испытаний по контролю качества (включая ссылки на текущее состояние калибровки оборудования, использованного ходе испытаний);
- m) количество забракованных баллонов/переносных криогенных емкостей с приведением их индивидуальных идентификационных данных и причины отбраковки;
- n) подробные сведения обо всех проблемах и отклонениях, утвержденное разрешение на любое отклонение от инструкций по наполнению;
- o) разрешение уполномоченного лица на выпуск серии, дата и подпись.

18. Должны сохраняться протоколы на каждую серию газа, предназначенную для наполнения резервуаров в медицинских учреждениях. Требования к содержанию таких протоколов могут различаться в зависимости от требований нормативных документов *государств-членов Таможенного союза*, но, как правило, протоколы должны включать следующую информацию:

- a) наименование продукции;
- b) номер серии;
- c) ссылка на идентификационный номер емкости (цистерны), в которой серия разрешена к реализации;
- d) дата и время операции по наполнению;
- e) персонал, выполнивший наполнение емкости (цистерны);

- f) информация о емкости (цистерне), из которой производилось наполнение, информация о газе, использовавшемся для наполнения;
- g) сведения обо всех существенных деталях наполнения;
- h) спецификация на готовый лекарственный препарат и результаты контроля качества (включая ссылки на текущее состояние калибровки оборудования, использованного в ходе испытаний);
- i) подробные сведения обо всех проблемах и отклонениях, утвержденное разрешение на любое отклонение от инструкций по наполнению;
- j) разрешение уполномоченного лица на выпуск серии, дата и подпись.

Производство

Перемещение и доставка криогенных и сжиженных газов

19. Перемещение криогенных или сжиженных газов с места первичного хранения, включая контроль перед перемещением, следует осуществлять в соответствии с валидованными процедурами, разработанными с целью предотвращения возможной контаминации. Трубопровод, по которому перемещается газ, должен быть оборудован обратным клапаном или другим соответствующим устройством. Гибкие соединения, нестационарные соединительные шланги и средства для соединения перед использованием должны быть промыты потоком соответствующего газа.

20. Шланги, используемые для наполнения резервуаров и цистерн, должны быть оборудованы средствами для соединения, специально предназначенными для данной продукции. Использование адаптеров, позволяющих подключать резервуары и цистерны, должно контролироваться надлежащим образом.

21. Подача газа в резервуары, содержащие аналогичный газ такого же уровня качества, может быть осуществлена при наличии положительных результатов испытаний качества подаваемого газа. Образец может быть отобран как из подаваемого газа, так и из резервуара после завершения подачи газа.

Примечание: особые меры в отношении наполнения резервуаров, расположенных у потребителей, изложены в пункте 42 *данного Руководства*.

Наполнение и маркировка баллонов и переносных криогенных емкостей

22. Перед наполнением баллонов и переносных криогенных емкостей серия(ии) газа(ов) должна(ы) быть идентифицирована(ы) и проконтролирована(ы) в соответствии со спецификациями и разрешена(ы) для проведения наполнения.

23. В случае непрерывных процессов, определение которых дано в разделе «Принцип» *данного Приложения*, для обеспечения соответствия газа спецификациям следует установить соответствующие точки контроля производства.

24. Баллоны, переносные криогенные емкости и клапаны должны отвечать установленным техническим спецификациям и требованиям регистрационного досье. Они должны быть предназначены только для одного медицинского газа или определенной смеси медицинских газов. Баллоны должны быть маркированы с использованием цветовой маркировки по соответствующим стандартам. Для обеспечения соответствующей защиты от контаминации баллоны следует оснащать клапанами удержания минимального давления с механизмами предотвращения потока в обратном направлении.

25. Баллоны, переносные криогенные емкости и клапаны следует проверять перед первым использованием в производстве и следует обслуживать надлежащим образом. При использова-

нии изделий медицинского назначения, имеющих маркировку СЕ, техническое обслуживание должно осуществляться согласно инструкциям производителя.

26. Операции по проверке и техническому обслуживанию не должны оказывать отрицательного воздействия на качество и безопасность лекарственного препарата. Вода, используемая для испытаний баллонов гидростатическим давлением, должна быть как минимум питьевого качества.

27. Для гарантии отсутствия контаминации внутреннее состояние баллонов до установки клапана должно подвергаться визуальному осмотру на предмет отсутствия остатков воды или других контаминантов. Эту операцию следует выполнять как часть проверок и технического обслуживания. Она должна осуществляться в случаях:

- новых баллонов, впервые используемых для медицинских газов;
- после проведения испытаний гидростатическим давлением или эквивалентным испытанием с демонтажем клапана;
- каждый раз при замене клапана.

После установки клапан должен находиться в закрытом состоянии для предотвращения любой контаминации. В случае возникновения любых сомнений относительно внутреннего состояния баллона клапан должен быть демонтирован, а баллон подвергнут внутреннему осмотру для обеспечения уверенности в отсутствии контаминации.

28. Производитель лекарственных препаратов несет ответственность за техническое обслуживание и ремонт баллонов, переносных криогенных емкостей и клапанов. При выполнении этих работ по контракту работы должны выполняться только утвержденными исполнителями. Должны иметься контракты, содержащие технические условия выполнения таких работ. Следует проводить аудит контрактных исполнителей для обеспечения уверенности в соблюдении ими соответствующих стандартов.

29. Должна быть в наличии система, позволяющая обеспечить прослеживаемость баллонов, переносных криогенных емкостей и клапанов.

30. Проверки перед операцией наполнения должны включать:

a) в случае баллонов, проверку по установленной процедуре наличия остаточного избыточного давления для каждого баллона:

- если баллон оборудован клапаном удержания минимального давления, то при отсутствии сигнала, свидетельствующего о наличии остаточного избыточного давления, должна быть проведена проверка клапана; если клапан функционирует неправильно, баллон должен быть отправлен на техническое обслуживание;
- если баллон не оборудован клапаном удержания минимального давления и в баллоне не обнаружено остаточного избыточного давления, такой баллон должен быть отправлен для проведения дополнительных испытаний с целью проверки отсутствия контаминации водой или другими веществами; дополнительные меры могут включать визуальный осмотр внутреннего состояния баллона, который проводится после очистки с использованием валидированного метода;

b) проверку для гарантии того, что идентификационные этикетки предыдущей серии отсутствуют;

c) проверку того, что все поврежденные идентификационные этикетки продукта удалены и заменены;

d) внешний визуальный осмотр каждого баллона, переносной криогенной емкости и клапана с целью выявления раковин, сварочных прожогов, других повреждений и контаминации маслами, при необходимости проведение очистки;

e) проверку соединения патрубка каждого баллона или переносной криогенной емкости на соответствие типу соединения для наполняемого газа;

f) проверку даты следующего испытания клапана (для клапанов, подлежащих периодической проверке);

g) проверку баллонов или переносных криогенных емкостей для обеспечения гарантии проведения всех необходимых испытаний (например, проверку гидростатическим давлением или эквивалентным испытанием), требуемых нормативными документами *государств-членов Таможенного союза*, и проверку действительности результатов этих испытаний;

h) проверку цветовой маркировки каждого баллона в соответствии с регистрационным досье (цветовая кодировка согласно соответствующим нормативным документам *государств-членов Таможенного союза*).

31. Размер серии должен быть определен в зависимости от операции наполнения.

32. Баллоны, возвращаемые на повторную заправку, должны быть тщательно подготовлены с целью минимизации риска контаминации согласно требованиям регистрационного досье. Методики, включающие процедуры откачивания и/или продувки, должны быть валидированы.

Примечание: Для сжатых газов теоретическое содержание примеси при давлении наполнения 200 бар должно составлять не более 500 объемных частей на миллион при 15 °С. Для других давлений определяются эквивалентные значения.

33. С целью минимизации риска контаминации переносные криогенные емкости, возвращаемые на повторную заправку, должны тщательно подготавливаться согласно процедурам, описанным в регистрационном досье. В частности, переносные емкости, в которых отсутствует остаточное давление, должны быть подготовлены с использованием валидированного метода.

34. Для обеспечения гарантии правильного наполнения каждого баллона/переносной криогенной емкости следует проводить соответствующие проверки.

35. Каждый наполненный баллон до установки устройства контроля первого вскрытия (пункт 36 *данного Приложения*) должен быть проконтролирован с использованием соответствующего метода на отсутствие утечки. Используемый метод контроля не должен приводить к контаминации поверхности патрубка клапана баллона, и, по возможности, такой контроль должен осуществляться после отбора всех образцов для контроля качества.

36. После наполнения патрубки клапанов баллонов должны быть закрыты колпачками для защиты от контаминации. На баллоны и переносные криогенные емкости должны быть установлены устройства контроля первого вскрытия.

37. Каждый баллон или переносная криогенная емкость должны быть промаркированы с помощью этикеток. Номер серии и срок годности могут быть указаны на отдельной этикетке.

38. При производстве медицинских газов путем смешивания двух или более различных газов (в линии для наполнения либо непосредственно в баллонах) должен использоваться валидированный метод смешивания, который гарантирует, что газы должным образом смешаны в каждом баллоне и гомогенность смеси обеспечена.

Контроль качества

39. Каждая серия медицинского газа (баллоны, переносные криогенные емкости, резервуары в медицинских учреждениях) должна быть проконтролирована в соответствии с регистрационным досье и получить разрешение уполномоченного лица на реализацию.

40. План отбора проб и объем проводимых испытаний должны отвечать следующим требованиям в отношении баллонов (если в регистрационном досье не установлено иное):

a) если только один медицинский газ наполняется в баллоны с использованием коллектора, к которому одновременно подсоединяются несколько баллонов, газ должен быть проконтролирован, как минимум, из одного баллона для установления подлинности и количественного

определения; образцы должны отбираться от каждого цикла наполнения при замене баллонов, подключенных к коллектору;

б) если только один медицинский газ наполняется в баллоны в рамках одного производственного цикла в один промежуток времени, то, по крайней мере, один баллон при каждом непрерывном цикле наполнения должен быть проверен на подлинность и количественное содержание. Примером непрерывного цикла наполнения является производство в течение одной смены одним и тем же персоналом с использованием одного оборудования и одной серии газа, который расфасовывался;

с) если медицинский газ готовится путем смешивания в баллоне двух или более различных газов из одного и того же распределительного коллектора, то газ из каждого баллона должен быть проконтролирован на подлинность и количественное содержание всех компонентов газовой смеси. В отношении вспомогательных веществ (при их наличии) испытание на подлинность может выполняться для одного баллона из цикла наполнения (или для каждого непрерывного цикла наполнения). Меньшее количество баллонов может подвергаться испытаниям в случае использования валидированных автоматизированных систем наполнения;

д) в отношении газов, смешивание которых происходит до наполнения, следует соблюдать те же принципы, что и в отношении наполнения одним газом, когда на линии осуществляется непрерывный контроль смеси газов, используемых для наполнения.

В отношении газов, смешивание которых происходит до стадии наполнения, следует придерживаться тех же принципов, как и для газов, смешивание которых проводится в баллонах, при отсутствии на линии непрерывного контроля смеси газов, используемых для наполнения.

Должны выполняться испытания на содержание воды, если не установлено иное.

Возможно использование других методик отбора образцов и испытаний при наличии, как минимум, такого же уровня обеспечения качества.

41. Завершающие испытания переносных криогенных емкостей должны включать испытания на подлинность и количественное определение в каждой емкости, если иное не предусмотрено в регистрационном досье. Выборочный посерийный контроль может использоваться только в случае, если было продемонстрировано, что перед повторным наполнением критические характеристики остаточного газа в каждой емкости остались без изменений.

42. Не требуется проведение отбора образцов после повторного наполнения криогенных емкостей потребителей в месте использования (резервуары в медицинских учреждениях или переносные криогенные емкости) из специально предназначенных цистерн при наличии документа, подтверждающего качество содержимого цистерны, сопровождающего поставку. Однако при этом после последовательных повторных наполнений следует продемонстрировать, что качество газа в емкостях поддерживается на установленном уровне.

43. Не требуется сохранять контрольные и архивные образцы серий продукции, если это не предусмотрено документацией.

44. Не требуется проведение продолжающегося изучения стабильности, если первичное изучение стабильности было заменено библиографическими данными.

Транспортировка газов

45. Наполненные газовые баллоны и переносные криогенные емкости должны быть защищены во время транспортировки, в частности, доставляться заказчиком в чистом состоянии, соответствующем условиям их дальнейшего использования.

Термины и определения

Амбулаторный криогенный сосуд (home cryogenic vessel): Переносной термически изолированный контейнер, сконструированный для хранения сжиженного кислорода и использования газообразного кислорода на дому у пациента.

Баллон (cylinder): Контейнер обычно цилиндрической формы, приспособленный для сжатого, сжиженного или растворенного газа, оснащенный приспособлением для регулировки спонтанного вытекания газа при атмосферном давлении и комнатной температуре.

Газ (gas): Вещество или смесь веществ, которые при давлении 1,013 бар и температуре +20°С находятся полностью в газообразном состоянии или при +50°С давление их паров превышает 3 бар.

Газ как активная (фармацевтическая) субстанция (active substance gas): Газ, предназначенный для использования в качестве активной (фармацевтической) субстанции для производства лекарственного препарата.

Группа (связка) баллонов (cylinder bundle): собранные и закрепленные вместе баллоны, подключенные через распределительный коллектор и транспортируемые и используемые как единое целое.

Испытание гидростатическим давлением (hydrostatic pressure test): Испытание, проводимое с целью обеспечения безопасности в соответствии с требованиями национальных и международных норм для проверки того, что баллоны или резервуары могут выдержать запланированные высокие давления.

Клапан (valve): Устройство для открывания и закрывания контейнера.

Клапан удержания остаточного давления (minimum pressure retention valve): Клапан, установленный на баллоне и поддерживающий в использованном баллоне давление выше атмосферного с целью предотвращения контаминации внутреннего объема баллона.

Контейнер (container): Криогенный сосуд (бак, цистерна или мобильная криогенная емкость другого типа), баллон, связка баллонов или любая другая упаковка, которая находится в непосредственном контакте с медицинским газом.

Криогенный газ (cryogenic gas): Газ, который при давлении 1,013 бар сжижается при температуре ниже минус 150°С.

Максимальный теоретический остаточный уровень примеси (maximum theoretical residual impurity): Газообразная примесь от возможного обратного потока газов, оставшаяся после предварительной обработки баллонов перед их наполнением. Расчет максимального теоретического уровня примеси имеет значение только для сжатых газов в предположении, что эти газы ведут себя как идеальные.

Медицинский газ (medicinal gas): Любой газ или смесь газов, являющиеся лекарственными препаратами.

Обратный клапан (non-return valve): Клапан, который позволяет потоку проходить только в одном направлении.

Откачивать (evacuate): Удалять остаточный газ из контейнера/системы с помощью вакуума до давления меньше чем 1,013 бар.

Переносной криогенный сосуд (mobile cryogenic vessel): Переносной термически изолированный контейнер, сконструированный для хранения в нем веществ в жидком состоянии. В контексте данного Приложения этот термин не включает понятие «цистерна» (tanker).

Продувка (purge): Удаление остаточного газа из контейнера/системы путем первоначального нагнетания давления с помощью используемого газа с последующим сбросом давления газа до 1,013 бар.

Разделение воздуха (air separation): Разделение атмосферного воздуха на составляющие его газы путем фракционной дистилляции при криогенных температурах.

Распределительный коллектор (manifold): Оборудование или устройство, сконструированные для одновременного опорожнения или наполнения газом одного или более контейнеров.

Резервуар (tank): Стационарный термически изолированный контейнер для хранения сжиженного или криогенного газа, также называемый «стационарный криогенный сосуд» (fixed cryogenic vessel).

Сброс давления (vent): Операция по удалению остаточного газа из контейнера/системы до величины остаточного давления 1,013 бар путем соединения контейнера/системы с атмосферным воздухом.

Сжатый газ (compressed gas): Газ, расфасованный под давлением с целью транспортирования, который остается полностью в газообразном состоянии при температуре выше минус 50⁰С.

Сжиженный газ (liquefied gas): Газ, расфасованный с целью транспортирования, который остается частично жидким или твердым при температуре выше минус 50⁰С.

Цистерна (tanker): В контексте данного Приложения – термически изолированный контейнер, установленный на транспортное средство для перевозки сжиженного или криогенного газа.

Приложение 7

ПРОИЗВОДСТВО ЛЕКАРСТВЕННЫХ РАСТИТЕЛЬНЫХ ПРЕПАРАТОВ

ПРИНЦИП

В связи с тем, что лекарственные растительные препараты часто имеют сложную природу и изменчивые характеристики, при их производстве особое значение приобретает контроль исходного сырья, хранение и обработка.

Исходным сырьем при производстве лекарственных растительных препаратов¹ могут быть лекарственное растительное сырье, растительная *фармацевтическая* субстанция² или растительный препарат. Растительное сырье должно иметь требуемое качество, а подтверждающие это данные должны быть предоставлены производителю лекарственного растительного препарата. Для обеспечения постоянного качества растительного сырья может потребоваться более детальная информация в отношении производства сельскохозяйственной продукции. Отбор семян, условия культивирования и сбора урожая являются важными аспектами качества растительного сырья и могут влиять на постоянство качества готового препарата. Рекомендации в отношении соответствующей системы обеспечения качества по правилам надлежащего выращивания и сбора растений приведены в документе HMPC (*The Committee on Herbal Medicinal Products – Комитет по растительным лекарственным препаратам Европейского агентства по лекарственным средствам*) «Guideline on Good Agricultural and Collection Practice for starting materials of herbal origin» («Руководство по правилам надлежащего выращивания и сбора исходного сырья растительного происхождения»)³.

Данное Приложение распространяется на все исходное сырье растительного происхождения: лекарственное растительное сырье, растительную *фармацевтическую* субстанцию или растительные препараты.

Иллюстрация применения различных надлежащих правил, в том числе настоящего Руководства к производству лекарственных растительных препаратов, приведена в таблице.

¹ В данном Приложении под лекарственным растительным препаратом также понимаются традиционные лекарственные растительные препараты (*лекарственные препараты, которые разрешены для медицинского применения на территории государств-членов Таможенного союза более двадцати лет*).

² Термины «растительная *фармацевтическая* субстанция» и «растительный препарат» устанавливаются *нормативными документами, в том числе фармакопеями государств-членов Таможенного союза*.

³ *Рекомендуется пользоваться указанным руководством до принятия государствами-членами Таможенного союза гармонизированного с ним нормативного документа.*

Таблица, иллюстрирующая применение надлежащих правил к производству растительных лекарственных препаратов ¹

Виды работ	Правила надлежащего выращивания и сбора (GACP)	Часть II Руководства GMP*	Часть I Руководства GMP*
Культивирование и сбор растений, водорослей, грибов и лишайников, сбор эксудатов			
Резка и сушка растений, водорослей, грибов, лишайников и эксудатов**			
Выжимание из растений и перегонка***			
Измельчение, обработка эксудатов, экстракция из растений, фракционирование, очистка, концентрирование или ферментация растительных субстанций			
Дальнейшая обработка для получения лекарственной формы, включая упаковку как лекарственного препарата			
<p>Примечания: * Классификация сырья растительного происхождения с точки зрения GMP зависит от его использования, определенного лицензиатом, имеющим лицензию на осуществление деятельности по производству лекарственных средств. Сырье может быть классифицировано как активная (<i>фармацевтическая</i>) субстанция, промежуточная продукция или готовый препарат. Обеспечение надлежащей классификации по GMP является обязанностью производителя готового лекарственного препарата. ** Производители должны гарантировать, что данные стадии осуществляются в соответствии с регистрационным досье. Для начальных стадий, которые осуществляются в поле (что обосновано в регистрационном досье), применяются стандарты надлежащей практики выращивания и сбора для исходных материалов растительного происхождения (GACP). GMP применяется к последующим стадиям резки и сушки. *** В отношении стадий выжимания из растений и перегонки (если необходимо, чтобы эти работы составляли неотъемлемую часть операций заготовки с целью сохранения качества продукции в рамках утвержденных спецификаций) считается приемлемым их проведение в поле при условии, что культивирование осуществляется в соответствии с GACP. Такие условия следует рассматривать как исключение и обосновывать в документах регистрационного досье. Для работ, осуществляемых в поле, необходимо обеспечить соответствующую документацию, контроль и валидацию согласно принципам GMP. Уполномоченные органы могут проводить инспектирование таких работ с целью оценки соответствия GMP.</p>			

ПОМЕЩЕНИЯ И ОБОРУДОВАНИЕ

Зоны хранения

1. Растительные *фармацевтические* субстанции (растительное сырье) следует хранить в отдельных зонах. Эти зоны должны быть защищены от проникновения в них насекомых и животных, особенно грызунов. Должны быть приняты эффективные меры по предотвращению распространения любых таких животных и микроорганизмов, привносимых с растительным сырьем, для предотвращения ферментации или роста плесени, а также перекрестной контаминации. Следует использовать отдельные закрытые зоны для карантина поступающего растительного сырья и растительного сырья, разрешенного для использования.

2. Зона хранения должна хорошо вентилироваться; контейнеры следует располагать таким образом, чтобы обеспечить свободную циркуляцию воздуха.

3. Особое внимание следует уделять чистоте и надлежащему обслуживанию зон хранения, особенно там, где образует пыль.

4. Для хранения растительных *фармацевтических* субстанций (растительного сырья) и растительных препаратов могут требоваться особые условия в отношении влажности, температуры и защиты от света; такие условия следует обеспечивать и контролировать.

Производственная зона

5. Для облегчения очистки и предупреждения перекрестной контаминации во время отбора проб, взвешивания, смешивания и технологических операций с растительным сырьем и расти-

тельными препаратами, когда может образовываться пыль, должны быть приняты особые меры предосторожности, например, удаление пыли, использование специально предназначенных помещений и т. п.

Оборудование

6. Оборудование, фильтрующие материалы и т. д., используемые в производственном процессе, должны быть совместимы с растворителем, используемым для экстракции, для предотвращения какого-либо выделения или нежелательной абсорбции *фармацевтической* субстанции, которые могут повлиять на продукцию.

ДОКУМЕНТАЦИЯ

Спецификации на исходное сырье

7. Производители лекарственных растительных препаратов должны гарантировать, что они используют только то исходное сырье растительного происхождения, которое произведено в соответствии с GMP и регистрационным досье. Следует иметь в наличии исчерпывающую документацию касательно аудитов поставщиков исходного сырья растительного происхождения, проведенных либо самим производителем лекарственного растительного препарата, либо по его поручению. Результаты аудитов в отношении растительных *фармацевтических* субстанций являются основополагающими для качества исходного сырья. Производитель должен гарантировать, что поставщики растительного сырья/препарата работают в соответствии с Правилами надлежащего выращивания и сбора растений (GACP).

8. Чтобы соответствовать требованиям, установленным в части I (раздел 4) *настоящего Руководства*, в спецификации на растительное сырье/препараты, следует включать:

- научное название растения в соответствии с бинарной системой (род, виды, подвиды/разновидности, а также автора (например, Линней); при необходимости также следует представить другую соответствующую информацию, такую как название сорта и хемотипическую разновидность;
- подробные данные о происхождении растения (страна или регион произрастания либо культивирования, время и способ заготовки, вероятно использованные пестициды, возможное радиоактивное загрязнение и т. д.);
- сведения о том, какая(ие) часть(и) растения используется(ются);
- информацию о способе сушки, если используют высушенные растения;
- описание растительного сырья, а также данные его макро- и микроскопического исследований;
- сведения о необходимых испытаниях на подлинность, включая при необходимости испытания на подлинность для ингредиентов с известной терапевтической активностью или маркеров. Если растительное сырье можно фальсифицировать/подменить, то необходимы специфичные дифференцирующие испытания. Для определения подлинности в распоряжении должен быть аутентичный образец для сравнения;
- содержание влаги в растительном сырье, определяемое в соответствии с требованиями *фармакопей государств-членов Таможенного союза*;
- методики количественного определения компонентов с известной терапевтической активностью или, если необходимо, маркеров; методы, пригодные для определения возможной контаминации пестицидами и пределы приемлемости в соответствии с требованиями *фармакопей государств-членов Таможенного союза*, или, при отсутствии фармакопейных требований, соответствующий валидированный метод, если не обосновано иное;
- методики испытаний по определению грибковой и/или микробной контаминации,

включая афлатоксины, другие микотоксины и инвазию паразитами, а также допустимые пределы, если необходимо;

- методики испытаний на наличие токсичных металлов, а также на возможные контаминанты и примеси, если необходимо;
- испытания на наличие инородных материалов, если необходимо;
- другие виды контроля в соответствии с требованиями *фармакопей государств-членов Таможенного союза*.

Любую проведенную обработку для снижения грибковой/микробной контаминации или другой инвазии следует оформлять документально. Необходимо иметь в распоряжении спецификации и методики, которые должны включать подробные сведения о процессе обработки и испытаниях, а также предельные значения остаточной контаминации.

Технологические инструкции

9. В технологических инструкциях должны быть описаны различные операции, осуществляемые с растительным сырьем, такие как очистка, сушка, измельчение и просеивание, а также данные о продолжительности и температуре сушки и методах, используемых для контроля размеров кусочков или частиц.

10. Должны быть письменные инструкции и протоколы, которые гарантируют, что каждый контейнер с растительным сырьем проверен с целью обнаружения какой-либо фальсификации/подмены или наличия посторонних материалов, таких как кусочки металла или стекла, остатки животных или их экскременты, камни, песок и т. д., либо признаков гниения.

11. В технологических инструкциях также должно быть описано надежное просеивание или другие методы удаления посторонних материалов и соответствующие методики очистки/отбора материала растительного происхождения перед его хранением в качестве разрешенного растительного сырья или перед началом производства.

12. Инструкции по производству растительных препаратов должны включать подробные сведения о растворителе, продолжительности и температуре экстрагирования, информацию о любых стадиях концентрирования и используемых способах.

КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

Отбор проб

13. Поскольку лекарственные растения/растительное сырье по своей природе неоднородны, отбор проб из них должен осуществлять с особой тщательностью персонал, обладающий особыми навыками. Подлинность каждой серии продукции должна быть подтверждена отдельным документом.

14. Необходимо иметь образец сравнения растительного материала, особенно в тех случаях, когда растительное сырье не описано в *фармакопеях государств-членов Таможенного союза*. Если используют порошок, то требуются образцы неизмельченного растительного сырья.

15. Персонал, проводящий контроль качества, должен иметь специальную подготовку и опыт работы с растительным сырьем, растительными препаратами или лекарственными растительными препаратами для проведения испытаний на подлинность и наличие примесей, выявления в полученном сырье роста грибов, заражения паразитами, выявления неоднородности сырья и т. п.

16. Подлинность и качество растительного сырья, растительных препаратов и лекарственных растительных препаратов следует определять в соответствии с руководствами по качеству и по спецификациям на растительные лекарственные препараты и традиционные лекарственные растительные препараты, а также, если необходимо, в соответствии с требованиями *фармакопей государств-членов Таможенного союза*.

Приложение 8

ОТБОР ПРОБ ИСХОДНОГО СЫРЬЯ И УПАКОВОЧНЫХ МАТЕРИАЛОВ

Принцип

Отбор проб является важной операцией, при которой отбирается только небольшая часть серии. Достоверные заключения по отношению ко всей серии не могут основываться на испытаниях, проведенных на *непредставительных* пробах. Таким образом, правильный отбор проб является неотъемлемой частью системы обеспечения качества.

Примечание. Отбор проб рассматривается в разделе 6 части I настоящего Руководства (см. пункты 6.11–6.14). Данное Приложение содержит дополнительные указания по отбору проб исходного сырья и упаковочных материалов.

Персонал

1. Персонал, проводящий отбор проб, должен пройти начальное обучение и в последующем регулярно обучаться дисциплинам, имеющим отношение к правильному отбору проб. Такое обучение должно включать рассмотрение следующих вопросов:

- порядок отбора проб;
- письменные инструкции по отбору проб;
- методы и оборудование, используемые при отборе проб;
- риск перекрестной контаминации;
- меры предосторожности, которые необходимо принимать в отношении нестабильных и/или стерильных веществ;
- важность принятия во внимание результатов визуальной оценки внешнего вида материалов, упаковок и этикеток;
- важность документального оформления любых непредвиденных или необычных обстоятельств.

Исходное сырье

2. Подлинность всей серии исходного сырья, как правило, может быть гарантирована только тогда, когда отдельные пробы были отобраны из всех емкостей и испытание на идентичность было проведено для каждой пробы. Допускается отбирать пробы только из части емкостей, если разработана прошедшая валидацию процедура, гарантирующая, что ни одна емкость с исходным сырьем не была неправильно маркирована.

3. При такой валидации следует учитывать, по крайней мере, следующие аспекты:

- данные о производителе и поставщике (их тип и текущее состояние), а также их понимание требований GMP в фармацевтической промышленности;
- систему обеспечения качества производителя исходного сырья;
- условия производства, при которых исходное сырье производят и контролируют;
- природу и свойства исходного сырья и лекарственных препаратов, для производства которых оно будет использоваться.

При такой системе процедура, прошедшая валидацию и освобождающая от проведения испытаний подлинности исходного сырья в каждой поступающей емкости, может быть приемлема для:

- исходного сырья, поступающего от одного производителя или с одного предприятия;
- исходного сырья, поступающего непосредственно от производителя или в емкости, опечатанной производителем, причем этот поставщик имеет безупречную репутацию, и если проводятся регулярные аудиты системы обеспечения качества производителя по-

купателем (производителем лекарственного препарата) или официально аккредитованным органом.

Такая процедура не может удовлетворительно пройти валидацию и использоваться для:

- исходного сырья, поставляемого посредниками, такими как брокеры, когда производитель неизвестен или не подвергается аудиту;
- исходного сырья, используемого для изготовления парентеральных лекарственных препаратов.

4. Качество серии исходного сырья может быть оценено при отборе и проведении испытания представительной пробы. Для этой цели могут быть использованы пробы, отобранные для испытаний подлинности. Количество проб, отобранных для получения представительной пробы, должно быть определено статистически и указано в плане отбора проб. Количество отдельных проб, которые могут быть смешаны для формирования средней пробы, также должно быть определено с учетом вида сырья, сведений о поставщике и однородности средней пробы.

Упаковочные материалы

5. В плане по отбору проб упаковочных материалов должно быть учтено, по крайней мере, следующее: полученное количество, требуемое качество, характер материала (например, первичные упаковочные материалы и/или печатные упаковочные материалы), методы производства, а также сведения о системе обеспечения качества производителя упаковочных материалов, основанные на результатах проведения аудитов. Количество отбираемых проб должно быть определено статистически и указано в плане по отбору проб.

Приложение 9

ПРОИЗВОДСТВО ЖИДКОСТЕЙ, КРЕМОВ И МАЗЕЙ

Принцип

Жидкости, кремы и мази в особенности подвержены микробной и иной контаминации. Поэтому необходимо принимать специальные меры по предупреждению любой контаминации.

Помещения и оборудование

1. Для защиты от контаминации при производстве и перемещении продукции рекомендуется использовать закрытые системы. Производственные зоны, в которых находится открытая продукция или открытые чистые упаковки, как правило, следует эффективно вентилировать отфильтрованным воздухом.

2. Конструкция и расположение реакторов, емкостей, трубопроводов и насосов должны предусматривать удобство их очистки и, при необходимости, дезинфекции. В частности, в конструкции оборудования должно быть сведено к минимуму наличие недоступных зон или участков, в которых могут скапливаться остатки продукции, создавая среду для размножения микроорганизмов.

3. По возможности не следует использовать аппаратуру из стекла. Как правило, части оборудования, контактирующие с продукцией, должны быть изготовлены из высококачественной нержавеющей стали.

Производство

4. Следует установить и контролировать качество используемой воды в отношении химической и микробиологической чистоты. Во избежание риска размножения микроорганизмов следует надлежащим образом организовать обслуживание систем подготовки воды. После любой химической санитарной обработки систем подготовки воды их необходимо промыть в соответствии с процедурой, прошедшей валидацию, которая гарантирует полное удаление дезинфицирующих веществ.

5. Качество сырья, получаемого в емкостях большого объема, следует проверять до их перемещения в емкости для хранения.

6. Следует контролировать передачу сырья по трубопроводам, чтобы гарантировать их поступление в нужное место.

7. В помещениях, где содержится открытая продукция или открытые чистые упаковки, не допускается нахождение материалов, от которых возможно отделение волокон и других контаминантов (например, картон или деревянные поддоны).

8. Во время фасовки необходимо обеспечить сохранение однородности смесей, суспензий и т. д. Процессы смешивания и фасовки должны пройти валидацию. Особое внимание необходимо уделять обеспечению однородности смеси в начале, после остановок и в конце процесса наполнения.

9. Если готовый продукт упаковывается не сразу, необходимо установить максимально допустимое время до его упаковки, а также соответствующие условия хранения, которые следует строго соблюдать.

Приложение 10

ПРОИЗВОДСТВО ДОЗИРОВАННЫХ АЭРОЗОЛЬНЫХ ПРЕПАРАТОВ ПОД ДАВЛЕНИЕМ ДЛЯ ИНГАЛЯЦИЙ

Принцип

Производство аэрозольных препаратов под давлением с дозирующими клапанами, предназначенных для ингаляций, требует особого внимания из-за специфического характера этой лекарственной формы. Его необходимо осуществлять при условиях, сводящих к минимуму контаминацию микроорганизмами и частицами. Очень важно также обеспечить качество деталей клапана, а в случае суспензий – их однородность.

Общие требования

1. Как правило, используются два метода производства и наполнения.

а) Система двухстадийного наполнения (наполнение под давлением).

Активная (*фармацевтическая*) субстанция суспендируется в пропелленте с высокой температурой кипения, дозу суспензии подают в контейнер, вставляют и обжимают клапан и через шток клапана вводят пропеллент с низкой температурой кипения для получения готового препарата. При этом поддерживают достаточно низкую температуру суспензии активной (*фармацевтической*) субстанции в пропелленте для снижения потерь за счет испарения.

б) Процесс однократного наполнения (холодное наполнение).

Активную (*фармацевтическую*) субстанцию суспендируют в смеси пропеллентов и содержат суспензию под давлением или при низкой температуре, или одновременно под давлением и при низкой температуре. Затем проводится наполнение упаковки суспензией в один прием.

Помещения и оборудование

2. Производство и наполнение следует проводить, по возможности, в закрытых системах.

3. Зона, в которой продукция или чистые компоненты содержатся открытыми, должна снабжаться отфильтрованным воздухом и соответствовать требованиям к производственной среде, по крайней мере, класса D; входить в зону следует через воздушные шлюзы.

Производство и контроль качества

4. Дозирующие клапаны для аэрозолей являются более сложными по сравнению с большинством устройств, используемых в фармацевтической промышленности. Это должно быть учтено в спецификациях на них, а также при отборе проб и испытаниях. Особое значение имеет проведение аудита системы обеспечения качества у производителя дозирующих клапанов.

5. Все жидкости (например, жидкие или сжиженные под давлением газообразные пропелленты) должны быть профильтрованы для удаления частиц, размер которых больше 0,2 мкм. Если это возможно, желательно проведение дополнительной фильтрации непосредственно перед наполнением.

6. Контейнеры и клапаны необходимо очищать по прошедшей валидацию процедуре, которая соответствует назначению препарата и обеспечивает отсутствие любой контаминации, такой как контаминация технологическими вспомогательными материалами (например, смазочными) или микробная контаминация. После очистки клапаны следует хранить в чистых закрытых емкостях; кроме того, должны быть приняты меры предосторожности, предотвращающие контаминацию во время последующих операций, например, при отборе проб. Упаковки должны поступать на линию наполнения в чистом виде или очищаться на линии непосредственно перед наполнением.

7. Необходимо обеспечить однородность суспензии в точке наполнения в ходе всего процесса наполнения.

8. При использовании метода двухстадийного наполнения для достижения правильного состава необходимо обеспечить точную массу вводимых веществ на обеих стадиях. Поэтому во многих случаях целесообразен 100%-ный контроль массы на каждой стадии.

9. Контроль после наполнения должен подтвердить отсутствие утечек. Проверку на наличие утечек следует проводить так, чтобы не допустить микробной контаминации или остаточной влаги.

Приложение 11

КОМПЬЮТЕРИЗИРОВАННЫЕ СИСТЕМЫ

ПРИНЦИП

Настоящее Приложение применяется ко всем типам компьютеризированных систем, используемых в рамках деятельности, регулируемой требованиями GMP. Компьютеризированная система представляет собой набор программных и аппаратных компонентов, которые вместе выполняют определенные функции.

Применение компьютеризированной системы должно быть валидировано, оборудование должно пройти квалификацию.

Если компьютеризированная система заменяет ручное управление, это не должно приводить к снижению качества продукции, технологического контроля или обеспечения качества. Общие риски процесса не должны возрастать.

ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1. Управление рисками

Управление рисками должно применяться в течение жизненного цикла компьютеризированной системы и принимать во внимание безопасность пациентов, целостность данных и качества продукции. В рамках системы управления рисками решения по объему валидационных испытаний и проведению контролей целостности данных должны основываться на обоснованной и документально оформленной оценке рисков компьютеризированной системы.

2. Персонал

Следует поддерживать тесное сотрудничество между всем персоналом, вовлеченным в данный процесс, таким как руководитель процесса, системный администратор, уполномоченные лица и технический (IT) персонал. Весь персонал должен иметь соответствующую квалификацию, уровень доступа и определенную ответственность для выполнения возложенных на него обязанностей.

3. Поставщики и провайдеры услуг

3.1. Если третьи лица (например, поставщики, провайдеры услуг) задействованы, например, для поставки, установки, настройки, подключения, валидации, технического обслуживания (например, через удаленный доступ), модификации или поддержания компьютеризированных систем, связанных с ними услуг или обработки данных, то должны иметься надлежаще оформленные договоры между производителем и любыми третьими лицами. В этих договорах должна быть четко установлена ответственность третьих лиц. Аналогичные требования следует предъявлять к подразделениям информационных технологий.

3.2. Компетентность и надежность поставщиков являются ключевыми условиями выбора провайдеров программного продукта или услуг. Необходимость аудита *провайдеров* должна быть основана на оценке рисков.

3.3. Документация, прилагаемая к коммерчески выпускаемым готовым для использования компьютеризированным системам, должна быть рассмотрена уполномоченными представителями заказчика на предмет соответствия требованиям пользователя.

3.4. Информация о системе качества и аудитах поставщиков или разработчиков программного обеспечения и установленных компьютеризированных систем должна быть доступна для предоставления инспекторам по их требованию.

СТАДИЯ ПРОЕКТА

4. Валидация

4.1. Валидационная документация и отчеты должны охватывать соответствующие стадии жизненного цикла компьютеризированной системы. Производители должны быть способны обосновать свои стандарты, протоколы, критерии приемлемости, инструкции и записи на основе оценки рисков.

4.2. Валидационная документация должна включать протоколы контроля изменений (если таковые есть) и отчеты о любых отклонениях, выявленных в ходе валидации.

4.3. Должен быть в наличии текущий перечень (реестр) всех используемых компьютеризированных систем и описание их предназначения в деятельности, включенной в сферу требований GMP.

Для критических компьютеризированных систем следует иметь подробное текущее описание физических и логических взаимосвязей, потоков данных и интерфейсов с другими системами и процессами, требуемые ресурсы всего компьютерного оборудования и программного обеспечения, доступные меры безопасности.

4.4. Спецификации требований пользователя должны описывать необходимые функции компьютеризированных систем на основе документально оформленной оценки рисков и влияния на деятельность, включенную в сферу требований GMP. Требования пользователя должны отслеживаться на протяжении всего жизненного цикла *компьютеризированной системы*.

4.5. Заказчику следует предпринять все меры, гарантирующие, что компьютеризированная система разработана в соответствии с надлежащей системой управления качеством. Поставщик должен быть оценен соответствующим образом.

4.6. С целью валидации компьютеризированных систем, изготовленных по индивидуальному заказу, следует разработать документированную процедуру оценки качества и эксплуатационных характеристик компьютеризированной системы на всех этапах ее жизненного цикла с оформлением соответствующих отчетов.

4.7. Следует представить доказательства соответствия методов и схем тестирования компьютеризированной системы. В частности, должны быть рассмотрены пределы параметров системы (процесса), границы данных и систему обращения с отклонениями. Следует документально оформить оценку соответствия применения автоматизированных средств тестирования и режимов их работы.

4.8. Если данные переводятся в другой формат или систему данных, валидация должна включать проверку неизменности значения и смысла данных в процессе их перемещения.

СТАДИЯ ЭКСПЛУАТАЦИИ

5. Данные

Компьютеризированные системы, осуществляющие электронный обмен данными с другими системами, должны включать соответствующие встроенные средства контроля правильного и безопасного ввода и обработки данных с целью минимизации рисков.

6. Контроль правильности ввода данных

Для критических данных, вводимых вручную, следует предусмотреть дополнительный контроль правильности ввода данных. Этот контроль может осуществляться вторым оператором или с помощью валидированных электронных средств. Критичность и потенциальные последствия ошибочного или неправильного ввода данных в компьютеризированную систему должны охватываться системой управления рисками.

7. Хранение данных

7.1. Данные должны быть защищены от повреждений как физическими, так и электронными мерами. Сохраненные данные должны проверяться на доступность, читаемость и правильность. Доступ к данным должен быть обеспечен на протяжении всего периода их хранения.

7.2. Данные необходимо защищать путем создания резервных копий через установленные промежутки времени. Сохранность и точность резервных копий, а также возможность восстановления данных должны быть проверены в процессе валидации и периодически контролироваться.

8. Распечатки

8.1. Необходимо иметь возможность получения печатных копий данных, хранящихся в электронном виде.

8.2. Для протоколов, сопровождающих разрешение на выпуск серии, следует предусмотреть возможность получения распечаток, отражающих любые изменения в данные в случае их внесения после первоначальной записи.

9. Контрольные следы

На основе оценки рисков следует уделить внимание внедрению в систему возможности создания протокола всех существенных изменений и удалений, связанных с областью действия (система, создающая «контрольные следы»). Причины таких связанных с GMP изменений или удалений данных должны быть оформлены документально. Контрольные следы должны быть доступными, должна быть возможность их преобразования в понятную для пользователей форму; контрольные следы должны регулярно проверяться.

10. Управление изменениями и конфигурацией

Любые изменения в компьютеризированной системе, включая конфигурацию системы, должны проводиться только контролируемым способом в соответствии с установленной процедурой.

11. Периодическая оценка

Компьютеризированные системы должны периодически оцениваться для подтверждения того, что они остаются в надлежащем состоянии и соответствуют требованиям GMP. Такие оценки должны включать, в случае необходимости, оценку текущего диапазона функциональных возможностей, протоколов отклонений, сбоев, проблем, проведенных модернизаций, эксплуатационных характеристик, надежности, защищенности и отчетов о валидации.

12. Защита

12.1. Должны иметься в наличии физические и/или логические элементы контроля для обеспечения доступа к компьютеризированной системе только уполномоченным на то лицам. Соответствующие способы предотвращения несанкционированного доступа к системе могут включать в себя использование ключей, карточек доступа, персональных кодов с паролями, биометрических данных, ограничения доступа к компьютерному оборудованию и зонам хранения данных.

12.2. Степень защиты зависит от критичности компьютеризированной системы.

12.3. Создание, изменение и аннулирование прав доступа должно быть зарегистрировано.

12.4. Должна быть разработана система управления данными и документами для идентификации операторов, осуществляющих вход, а также для регистрации изменения, подтверждения или удаления данных, включая дату и время.

13. Управление сбоями

Не только системные сбои и ошибки данных, но и все сбои должны быть оформлены документально и рассмотрены. Следует установить основную причину критических сбоев и использовать эту информацию в качестве основы корректирующих и предупреждающих действий.

14. Электронная подпись

Электронные протоколы могут быть подписаны в электронном виде. Электронные подписи должны:

- a) в рамках предприятия иметь такое же значение, как рукописные подписи;
- b) быть неразрывно связанными с соответствующими протоколами;
- c) включать время и дату, когда они были поставлены.

15. Выпуск серии

Если для регистрации процедуры одобрения и выпуска серии используется компьютеризированная система, она должна предоставлять доступ для выпуска серии только уполномоченному лицу, а также должна четко идентифицировать и регистрировать сотрудника, который одобрил и выпустил серию в реализацию. Эти действия должны осуществляться с использованием электронной подписи.

16. Непрерывность работы

С целью обеспечения работоспособности компьютеризированных систем, сопровождающих критические процессы, следует принять меры предосторожности для гарантии непрерывности сопровождения этих процессов в случае выхода системы из строя (например, с использованием ручной или альтернативной системы). Время, необходимое для введения в действие альтернативных средств, должно учитывать риски и соответствовать конкретной компьютеризированной системе и сопровождаемому рабочему процессу. Эти меры должны быть надлежащим образом оформлены документально и проверены.

17. Архивирование

Данные могут храниться в заархивированном виде. Эти данные должны быть проверены на доступность, удобство чтения и сохранность. Если в компьютеризированной системе необходимо провести существенные изменения (например, компьютерного оборудования или программного обеспечения), следует обеспечить и проверить возможность восстановления данных.

ТЕРМИНЫ И ОПРЕДЕЛЕНИЯ

Жизненный цикл (life cycle): Все стадии существования компьютеризированной системы от формирования первоначальных требований до прекращения эксплуатации, включая проектирование, определение технических требований, программирование, тестирование, установку, работу и обслуживание.

Информационно-технологическая инфраструктура (IT-infrastructure): Компьютерное оборудование и программное обеспечение, такое как сетевое программное обеспечение и операционные системы, которые делают возможным функционирование приложений.

Компьютеризированная система, изготовленная по индивидуальному заказу (Bespoke/Customized computerized system): Индивидуально спроектированная компьютеризированная система для обеспечения конкретного рабочего процесса.

Приложение (application): Программное обеспечение, установленное на определенной платформе/компьютерном оборудовании и предоставляющее специальные функциональные возможности.

Руководитель процесса (process owner): Лицо, ответственное за рабочий процесс.

Серийное программное обеспечение (commercial of the shelf software): Коммерчески доступное программное обеспечение, пригодность которого для использования продемонстрирована большим количеством пользователей.

Системный администратор (system owner): Лицо, ответственное за работоспособность и обслуживание компьютеризированной системы, а также за защиту находящихся в ней данных.

Третья сторона (third party): Стороны, которые не находятся в прямом подчинении держателя лицензии на производство лекарственных средств.

Приложение 12

ИСПОЛЬЗОВАНИЕ ИОНИЗИРУЮЩЕГО ИЗЛУЧЕНИЯ В ПРОИЗВОДСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

Примечание. Производитель продукции, для которой ионизирующее облучение является составной частью технологического процесса, должен также руководствоваться нормативными документами *государств-членов Таможенного союза*, регламентирующими использование ионизирующего излучения при производстве лекарственных средств.

ВВЕДЕНИЕ

Ионизирующее излучение может использоваться в производственном процессе для различных целей, включая снижение степени микробной контаминации и стерилизацию исходного сырья, компонентов упаковки или продукции, а также обработки препаратов крови.

Используется два вида ионизирующего излучения: гамма-излучение от радиоактивного источника и высокоэнергетическое электронное излучение (бета-излучение), полученное с помощью ускорителя.

При гамма-излучении могут быть использованы два различных режима обработки:

- i. порционный режим: продукция размещается в фиксированном положении вокруг источника излучения и не может быть загружена или выгружена, пока открыт источник ионизирующего излучения;
- ii. непрерывный режим: автоматизированная система транспортирует продукцию в камеру для облучения мимо открытого источника ионизирующего излучения, перемещает ее с соответствующей скоростью по заданному маршруту, а затем выводит из камеры.

Радиационные установки с ускорителями электронов: продукцию перемещают через непрерывный или пульсирующий пучок электронов высокой энергии (бета-излучение), развертку которого производят в обоих направлениях перпендикулярно к перемещению продукции.

ОТВЕТСТВЕННОСТЬ

1. Радиационную обработку лекарственных препаратов может проводить непосредственно ее производитель или по контракту организация, имеющая в распоряжении радиационную установку. При этом каждый из них должен иметь соответствующую лицензию на производство *и/или иные разрешения, предусмотренные законодательством государств-членов Таможенного союза*.

2. Производитель лекарственных препаратов несет ответственность за качество продукции, в том числе за результаты воздействия ионизирующего излучения. Организация, проводящая радиационную обработку, несет ответственность за то, чтобы каждая упаковка получила дозу, определенную производителем (в том числе упаковка с продукцией, самая удаленная от источника излучения).

3. Требуемая доза с обоснованными предельными значениями должна быть указана в регистрационном досье на лекарственный препарат.

ДОЗИМЕТРИЯ

4. Дозиметрия – это измерение поглощенной дозы ионизирующего излучения с помощью дозиметров. Понимание принципов работы и правильное использование техники имеют важное значение для валидации, ввода установки в эксплуатацию и контроля процесса.

5. Калибровка каждой партии рабочих дозиметров должна быть прослеживаемой вплоть до национального или международного эталонов. Срок действия калибровки должен быть установлен, обоснован и строго выдержан.

6. Для определения изменения показаний штатных дозиметров после облучения и при их калибровке должен использоваться один и тот же прибор. При использовании разных приборов они должны быть калиброваны в абсолютных единицах поглощения.

7. В зависимости от типа используемых дозиметров необходимо учитывать возможные источники погрешностей, включая влажность, изменения температуры, период времени между облучением и измерением, а также мощность поглощенной дозы.

8. Длину волны прибора, используемого для измерения изменений в поглощении дозиметров, и прибор, используемый для измерения толщины дозиметров, следует регулярно проверять путем калибровки через определенные временные интервалы, установленные на основании стабильности, назначения и способа применения прибора.

ВАЛИДАЦИЯ ПРОЦЕССА

9. Валидация – это действие, доказывающее, что процесс, то есть получение продукцией заданной поглощенной дозы, достигает ожидаемых результатов. Более полно требования к валидации приведены в *нормативных документах государств-членов Таможенного союза* по использованию ионизирующего излучения в производстве лекарственных средств.

10. Валидация должна включать в себя составление карты дозного поля, чтобы установить распределение поглощенной дозы внутри облучаемого контейнера с продукцией при определенной схеме размещения продукции в нем.

11. Технические требования к процессу облучения, как минимум, должны включать в себя:

- a) подробные сведения об упаковке продукции;
- b) схему(ы) укладки продукции внутри контейнера для облучения. Если в облучаемом контейнере находятся различные виды продукции, особое внимание необходимо уделять тому, чтобы плотная продукция получила полную дозу и не экранировала другую продукцию. Каждый способ укладки в контейнер разных видов продукции должен быть описан в технической документации и должен пройти валидацию;
- c) схему расположения контейнеров вокруг источника (порционный режим) или маршрут облучаемых объектов внутри камеры для облучения (непрерывный режим);
- d) верхнее и нижнее предельно допустимые значения поглощенной дозы излучения для продукции (и соответствующие методы дозиметрии);
- e) верхнее и нижнее предельные значения поглощенной дозы излучения для облучаемого контейнера и соответствующие методы дозиметрии для контроля этой поглощенной дозы;
- f) другие параметры процесса, включая мощность поглощенной дозы, максимальное время экспозиции, число экспозиций, количество циклов облучения и пр.

Если облучение проводят по контракту, то в этом контракте должны быть описаны, по крайней мере, подпункты d) и e), регламентирующие технические требования к процессу облучения.

ВВОД УСТАНОВКИ В ЭКСПЛУАТАЦИЮ

Общие требования

12. Ввод в эксплуатацию – это экспериментально полученное и документально оформленное доказательство того, что радиационная установка при работе в соответствии с техническими требованиями к процессу постоянно будет работать в заранее установленных пределах. Согласно данному Приложению, заранее установленные пределы – это максимальное и минимальное допустимые значения дозы, предназначенной для поглощения облучаемым контейнером. Изменения в работе установки, которые могут привести к выходу значений поглощенной контейнером дозы за эти пределы, ни при каких условиях не должны происходить без ведома оператора.

13. Ввод в эксплуатацию должен включать в себя следующие элементы:

- a) планирование;
- b) составление карты дозного поля;
- c) документальное оформление;
- d) определение требований к повторному вводу установки в эксплуатацию.

Источники гамма-излучения

Конструкция

14. Поглощенная доза, полученная определенной частью облучаемого контейнера в любой определенной точке вокруг излучателя, зависит, в первую очередь, от следующих факторов:

- a) активности и геометрии источника излучения;
- b) расстояния от источника до контейнера;
- c) продолжительности облучения, контролируемой таймером или скоростью движения конвейера;
- d) состава и плотности материала, включая другую продукцию между источником и определенной частью контейнера.

15. Суммарная поглощенная доза зависит также от маршрута, по которому движутся контейнеры при непрерывном режиме облучения, или от схемы загрузки при порционном режиме облучения, а также от количества циклов облучения.

16. При фиксированном маршруте (при непрерывном облучении) или при фиксированной схеме загрузки (при порционном режиме облучения), а также при постоянной мощности источника и виде продукции основным параметром установки, контролируемым оператором, является скорость конвейера или время, установленное на таймере.

Составление карты дозного поля

17. При составлении карты дозного поля камера для облучения должна быть заполнена контейнерами с муляжами или представительными образцами продукции однородной плотности. Дозиметры должны быть расположены не менее чем в трех заполненных контейнерах, которые проходят через излучатель. Эти контейнеры должны быть окружены аналогичными контейнерами или муляжами продукции. Если продукция уложена неравномерно, дозиметры должны быть размещены в большем количестве контейнеров.

18. Расположение дозиметров зависит от размеров облучаемого контейнера. Например, для контейнеров размером $1 \times 1 \times 0,5$ м, дозиметры могут располагаться в узлах трехмерной решетки с шагом 20 см с учетом внешней поверхности контейнера. Если предполагаемые зоны с максимальной и минимальной дозами известны из предыдущих опытов, то часть дозиметров может быть изъята из зон со средними значениями доз и помещена в зоны с экстремальными значениями дозы с шагом 10 см.

19. В результате этой процедуры должны быть определены минимальная и максимальная дозы, поглощенные продукцией и поверхностью контейнера при заданных параметрах установки, плотности продукции и схеме загрузки.

20. В идеальном случае для определения карты дозного поля следует использовать эталонные дозиметры, поскольку они имеют большую точность. Также допустимо использование обычных дозиметров, но рекомендуется размещать рядом с ними эталонные дозиметры в местах, где предполагаются минимальная и максимальная дозы, и в обычно контролируемом месте в каждом модельном контейнере для облучения. Полученные значения поглощенной дозы будут иметь случайную погрешность, которая может быть определена путем многократных измерений.

21. Измеренная обычным дозиметром минимальная наблюдаемая доза, необходимая для гарантии того, что все облученные контейнеры получили минимальную требуемую дозу,

должна быть установлена на основании знания случайной погрешности измерения штатных дозиметров.

22. Во время определения карты дозного поля параметры установки необходимо поддерживать постоянными, контролировать и регистрировать их. Эти записи вместе с результатами дозиметрии и другими полученными протоколами следует сохранять.

Радиационные установки с ускорителями электронов

Конструкция

23. Поглощенная доза ионизирующего излучения в продукции зависит, в первую очередь, от следующих основных факторов:

- a) характеристики пучка, а именно: энергии электронов, среднего потока пучка, ширины развертки и равномерности пучка по ширине развертки;
- b) скорости конвейера;
- c) состава и плотности продукции;
- d) состава, плотности и толщины материала, находящегося между выходным окном и облучаемой частью продукции;
- e) расстояния от выходного окна до контейнера.

24. Основными параметрами, контролируруемыми оператором, являются характеристики пучка и скорость конвейера.

Составление карты дозного поля

25. При составлении карты дозного поля дозиметры следует располагать между слоями гомогенного поглотителя, моделирующего реальную продукцию, или между слоями реальной представительной продукции однородной плотности так, чтобы не менее 10 измерений были проведены в пределах максимального пробега электронов. Необходимо также соблюдать требования, изложенные в пунктах 18–21 данного Приложения.

26. При определении карты дозного поля параметры радиационной установки необходимо поддерживать постоянными, контролировать и регистрировать их. Эти записи вместе с результатами дозиметрии и другими полученными протоколами следует сохранять.

Повторный ввод установки в эксплуатацию

27. Процедура повторного ввода в эксплуатацию должна проводиться заново каждый раз, когда происходят изменения процесса или параметров радиационной установки, способные повлиять на распределение поглощенной дозы в облучаемом контейнере (например, при замене стержней облучателя). Объем работ по повторному вводу в эксплуатацию зависит от степени изменений, внесенных в конструкцию облучателя радиационной установки или в конфигурацию загрузки. При наличии сомнений процедуру повторного ввода установки в эксплуатацию следует провести заново.

ПОМЕЩЕНИЯ

28. Помещения следует проектировать и эксплуатировать таким образом, чтобы облученные контейнеры были отделены от необлученных во избежание перекрестной контаминации. Если материалы обрабатывают в закрытых контейнерах для облучения, то нет необходимости отделять фармацевтические и нефармацевтические материалы друг от друга при условии, что в последующем не будет риска их контаминации.

Любая возможность загрязнения продукции радионуклидами должна быть исключена.

ТЕХНОЛОГИЧЕСКИЙ ПРОЦЕСС

29. Контейнеры с продукцией следует загружать в соответствии со схемой(ами) загрузки, установленной в процессе валидации.

30. Во время процесса дозу облучения для облучаемых контейнеров необходимо контролировать с использованием прошедших аттестацию дозиметрических методик. Зависимость между этой дозой и дозой, поглощенной продукцией внутри контейнера, должна быть установлена при валидации процесса и вводе радиационной установки в эксплуатацию.

31. Для того, чтобы различать облученные и необлученные контейнеры, необходимо использовать индикаторы ионизирующего излучения. Однако их не следует использовать в качестве единственного средства различения или как единственный показатель удовлетворительных результатов обработки.

32. Одновременную обработку разных видов продукции в одной загрузке в радиационной камере следует проводить только тогда, когда по результатам эксплуатации установки или по другим данным установлено, что поглощенная доза в каждом отдельном контейнере находится в установленных пределах.

33. Если требуемая доза излучения получается более чем за одну экспозицию или более чем за один проход через радиационную камеру, это должно быть согласовано с держателем регистрационного удостоверения; кроме того, эта доза должна быть получена в течение предварительно установленного промежутка времени. Держатель регистрационного удостоверения должен быть уведомлен о незапланированных перерывах во время облучения, если они удлиняют процесс облучения свыше заранее согласованного времени.

34. Облученная продукция всегда должна быть отделена от необлученной. Способы достижения этого включают в себя использование индикаторов радиации (пункт 31 *данного Приложения*) и соответствующей планировки помещений (пункт 28 *данного Приложения*).

Гамма-излучатель

35. При непрерывном режиме облучения дозиметры должны быть расположены таким образом, чтобы под воздействием излучения одновременно находились не менее двух дозиметров в течение всего процесса.

36. При порционном режиме не менее двух дозиметров должны подвергаться воздействию ионизирующего излучения в местах получения минимальной дозы.

37. При непрерывном режиме облучения должна быть предусмотрена индикация требуемого рабочего положения источника. Положение источника и движение конвейера должны быть связаны блокировкой. Скорость движения конвейера необходимо постоянно контролировать и регистрировать.

38. При порционном режиме облучения перемещение источника и время экспозиции для каждой серии продукции должны контролироваться и регистрироваться.

39. Для получения желаемой дозы следует корректировать время облучения и скорость движения конвейера с учетом распада или дозарядки источника излучения. Срок действия параметров установки или скорости конвейера следует фиксировать документально и строго соблюдать.

Радиационные установки с ускорителями электронов

40. В каждый контейнер должен быть помещен дозиметр.

41. Необходимо непрерывно регистрировать среднее значение потока пучка, энергию электронов, ширину развертки и скорость конвейера. Эти параметры, за исключением скорости конвейера, необходимо контролировать в установленных пределах, определенных во время ввода в эксплуатацию, поскольку они подвержены спонтанным изменениям.

ДОКУМЕНТАЦИЯ

42. Количество поступивших контейнеров и контейнеров, прошедших облучение и вывезенных с предприятия, должно совпадать и соответствовать значениям, указанным в сопроводительной документации. Любые расхождения должны регистрироваться и расследоваться.

43. Оператор радиационной установки должен удостоверить в письменном виде диапазон значений поглощенных доз, полученных каждым контейнером при каждой загрузке или в серии продукции.

44. Технологические протоколы и протоколы контроля для каждой серии продукции, прошедшей облучение, должны проверяться и подписываться специально назначенным лицом и сохраняться. Метод и место хранения должны быть согласованы между организацией, проводившей облучение, и держателем регистрационного удостоверения *на лекарственный препарат*.

45. Документация, относящаяся к валидации радиационной установки, должна храниться в течение одного года после истечения срока годности или, по крайней мере, в течение пяти лет после выпуска последней продукции, прошедшей облучение на этой установке, в зависимости от того, какой период дольше.

МИКРОБИОЛОГИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ

46. Ответственность за микробиологический мониторинг несет производитель лекарственных средств. Этот мониторинг может включать мониторинг производственной среды и контроль продукции перед облучением, как установлено в регистрационном досье.

Приложение 13

ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ДЛЯ КЛИНИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ

ПРИНЦИП

Лекарственные препараты для клинических исследований должны быть произведены в соответствии с принципами и детальными правилами надлежащего производства (GMP), изложенными в настоящем Руководстве.

Следует принимать во внимание и другие *нормативные документы государств-членов Таможенного союза*, которые имеют отношение к стадии разработки лекарственного препарата. Методы работы должны быть гибкими, чтобы обеспечивать возможность внесения изменений по мере расширения знаний о процессе, и отвечать стадии разработки препарата.

При клинических исследованиях могут возникнуть дополнительные риски для субъектов исследований по сравнению с пациентами, которые принимают зарегистрированные препараты. Применение GMP к производству лекарственных препаратов для клинических исследований необходимо для того, чтобы гарантировать субъектам исследования отсутствие рисков, а также чтобы на результаты клинических исследований не повлияли недостаточные безопасность, качество или эффективность, являющиеся следствием ненадлежащего производства. В равной мере эти требования предназначены для обеспечения постоянства от серии к серии одного и того же лекарственного препарата для клинических исследований, используемого в одном или в разных клинических исследованиях, а также для документального оформления и обоснования изменений в процессе разработки такого лекарственного препарата.

Производство лекарственных препаратов для клинических исследований связано с дополнительной сложностью по сравнению с зарегистрированными лекарственными препаратами из-за отсутствия установленных процедур, разных схем клинических исследований и, как следствие, разных требований к упаковкам, необходимости рандомизации и «ослепления» исследований, а также из-за большого риска перекрестной контаминации и перепутывания препаратов. Кроме того, данные об эффективности и токсичности препарата могут быть неполными, может отсутствовать полная валидация процесса или могут использоваться зарегистрированные лекарственные препараты, которые были переупакованы или некоторым образом модифицированы. В связи с этим персонал должен в полной мере понимать правила GMP в отношении лекарственных препаратов для клинических исследований и пройти соответствующее обучение. Должно быть установлено взаимодействие со спонсорами клинических исследований, на которых лежит вся ответственность по вопросам клинических исследований, включая качество лекарственных препаратов для клинических исследований. Возросшая сложность технологических процессов требует применения высокоэффективной системы обеспечения качества.

В данном Приложении также установлены требования к оформлению заказов, отгрузке, транспортированию и возврату материалов для клинических исследований, которые взаимосвязаны и дополняют руководство по надлежащей клинической практике.

ПРИМЕЧАНИЯ

Лекарственные препараты, не являющиеся исследуемыми средствами

Субъектам клинических исследований могут быть предоставлены препараты, которые не являются испытуемыми препаратами, плацебо или препаратом сравнения. Такие препараты могут применяться для сопутствующей терапии или для оказания медицинской помощи с целью профилактики, диагностики или лечения, и/или вследствие необходимости обеспечения соответствующего медицинского ухода, предусмотренного для субъектов исследований. Такие сред-

ства также допускается применять в установленном порядке для того, чтобы вызвать физиологическую реакцию. Эти препараты не являются лекарственными препаратами для клинических исследований и могут быть предоставлены спонсором или исследователем. Спонсор должен гарантировать, что данные препараты соответствуют запросу (заявке) на разрешение проведения клинического исследования и имеют требуемое для цели исследования качество. При этом он должен принять во внимание источник препаратов, являются ли они зарегистрированными лекарственными препаратами и были ли они переупакованы. Рекомендуется привлекать к этой работе уполномоченное лицо и учитывать его мнение.

Лицензирование производства и подготовка к применению

Как полное производство, так и отдельные стадии производства лекарственных препаратов для клинических исследований, а также различные процессы их разделения, упаковки или их передача подлежат лицензированию, *если это требуется нормативными документами государств-членов Таможенного союза*. Однако такое лицензирование не требуется для подготовки к применению *лекарственных препаратов* перед использованием или упаковкой, если эти процессы осуществляются в медицинских учреждениях фармацевты или другие лица, которые имеют полномочия осуществлять такие процессы, а также если лекарственные препараты для клинических исследований предназначены для использования исключительно в этих учреждениях.

В рамках указанных положений под подготовкой к применению следует понимать простой процесс, такой как:

- растворение или диспергирование лекарственного препарата для клинических исследований для ввода препарата субъекту испытания, или
- разведение или смешивание лекарственных(ого) препаратов(а) для клинических исследований с другим веществом (веществами), которое применяют как носитель с целью введения препарата.

Смешивание нескольких ингредиентов вместе, включая действующее вещество, с целью получения лекарственного препарата для клинических исследований, не является подготовкой к применению.

Лекарственный препарат для клинических исследований уже должен быть в наличии до процесса подготовки к применению.

Процесс подготовки к применению следует, насколько это возможно, осуществлять непосредственно перед введением.

Такой процесс должен быть указан в заявлении на проведение клинических исследований/досье исследуемого лекарственного препарата и в протоколе клинического исследования или соответствующем документе, имеющемся на клинической базе.

ТЕРМИНЫ И ОПРЕДЕЛЕНИЯ

Досье на лекарственный препарат (product specification file): Комплект документов, содержащих всю информацию (или ссылки на соответствующие документы), необходимую для составления подробных инструкций по производству, упаковке, контролю качества, выдаче разрешения на выпуск серии и отгрузке лекарственного препарата для клинических исследований.

Заказ (order): Задание на производство, упаковку и/или доставку определенного количества единиц лекарственных(ого) препаратов(а) для клинических исследований.

Исследователь (investigator): Лицо, ответственное за проведение клинического исследования в медицинском учреждении. При проведении клинического исследования группой лиц исследователем является руководитель группы, который может называться ответственным исследователем.

Клиническое исследование (clinical trial): Исследование, проводимое на людях – субъектах исследования для выявления или подтверждения клинических, фармакологических и/или других фармакодинамических эффектов лекарственных(ого) препаратов(а) для клинических исследований и/или для выявления побочных реакций на него (них), и/или для изучения его (их) абсорбции, распределения, метаболизма и выведения с целью оценки его (их) безопасности и/или эффективности.

Код рандомизации (randomisation code): Перечень, содержащий описание терапии каждого субъекта исследования с учетом рандомизации.

Лекарственный препарат для клинических исследований (investigational medicinal product): Активная (*фармацевтическая*) субстанция в лекарственной форме или плацебо, исследуемые или используемые в качестве препарата сравнения при проведении клинического исследования. К лекарственным препаратам для клинических исследований относятся также уже зарегистрированные лекарственные препараты, если способ их применения или производства (лекарственная форма или упаковка) отличается от зарегистрированного, а также в случае их использования по еще не одобренным показаниям или для получения дополнительной информации об уже зарегистрированной лекарственной форме.

Отгрузка (shipping): Операции по упаковке для отгрузки и по отправке заказанных лекарственных препаратов для клинических исследований.

Препарат сравнения (comparator product): Лекарственный препарат для клинических исследований или зарегистрированный лекарственный препарат (для активного контроля), или плацебо, используемые для сравнения при проведении клинических исследований.

Производитель лекарственного препарата для клинических исследований (manufacturer of investigational medicinal products): Любое лицо, имеющее лицензию на производство лекарственных средств, выданную в установленном порядке.

Рандомизация (randomisation): Процесс случайного распределения субъектов испытания по основным и контрольным группам с целью сведения к минимуму возможности необъективного заключения.

Слепое исследование («ослепление») (blinding): Процедура *клинических исследований*, при которой одна или более сторон, участвующих в исследовании, не информированы о проводимом(ых) терапевтическом(их) назначении (назначениях). Простой слепой метод означает неосведомленность субъекта(ов) исследования, а двойной слепой метод – неосведомленность о проводимом(ых) терапевтическом(их) назначении (назначениях) субъекта(ов) исследования, исследователя(ей), наблюдателей и в некоторых случаях лиц, анализирующих полученные данные. В отношении лекарственного препарата для клинических исследований слепой метод исследования означает преднамеренное маскирование идентичности этого лекарственного препарата в соответствии с указаниями спонсора. Раскрытие кода (снятие маскировки) означает раскрытие информации об идентичности препарата.

Спонсор (sponsor): Физическое лицо, предприятие, учреждение или организация, несущие ответственность за начало клинического исследования, его организацию и/или финансирование.

УПРАВЛЕНИЕ КАЧЕСТВОМ

1. Система качества, разработанная, установленная и проверенная производителем, должна быть документально оформлена в виде письменных процедур, учитывать принципы GMP, относящиеся к лекарственным препаратам для клинических исследований, и должна быть доступна спонсору клинического исследования.

2. Спецификации и технологические инструкции на лекарственные препараты для клинических исследований могут изменяться в процессе их разработки, но при этом необходимо обеспечить их полный контроль и прослеживаемость всех изменений.

ПЕРСОНАЛ

3. Весь персонал, деятельность которого связана с лекарственными препаратами для исследований, должен пройти соответствующее обучение, связанное со спецификой данного вида продукции.

Даже в случаях, когда количество вовлеченного персонала мало, для производства каждой серии должен быть определен отдельный персонал, отвечающий за производство и контроль качества.

4. Уполномоченное лицо должно гарантировать, что имеются *соответствующие* системы, отвечающие требованиям данного Приложения. Для этого уполномоченное лицо должно иметь хорошую подготовку в области разработки препаратов и проведения клинических исследований. Руководство для уполномоченного лица по оценке лекарственных препаратов для клинических исследований приведено в пунктах 38–41 настоящего Приложения.

ПОМЕЩЕНИЯ И ОБОРУДОВАНИЕ

5. При работе с лекарственными препаратами для клинических исследований информация о токсичности, эффективности и сенсibiliзирующих свойствах может быть неполной, в связи с чем следует уделять особое внимание сведению к минимуму рисков перекрестной контаминации. Конструкция оборудования и помещений, методы испытаний и контроля и пределы допустимых концентраций остатков после очистки должны учитывать характер этих рисков. Следует обращать внимание на организацию работы *производственными* циклами (кампаниями), если это возможно. При выборе моющего средства следует учитывать растворимость препарата.

ДОКУМЕНТАЦИЯ

Спецификации и инструкции

6. Спецификации (на исходное сырье, первичные упаковочные материалы, промежуточные продукты, нерасфасованную и готовую продукцию), производственные рецептуры, технологические инструкции и инструкции по упаковке должны быть настолько полными, насколько это позволяет существующий уровень знаний о продукте. По ходу разработки препарата их следует периодически оценивать и обновлять (при необходимости). В каждой новой версии должны быть учтены самые последние данные, используемая в настоящее время технология, нормативные и фармакопейные требования; новая версия должна также содержать ссылку на предыдущую версию, чтобы обеспечить прослеживаемость. Любые изменения, которые могут иметь последствия для качества препарата, в частности для его стабильности и биоэквивалентности, следует вносить в соответствии с письменной процедурой.

7. Следует документально оформлять причины внесения изменений; должны быть исследованы и документально оформлены последствия изменения в отношении качества препарата и любых текущих клинических исследований.

Заказ

8. Заказ должен содержать требование на производство и/или упаковку определенного числа единиц продукции и/или ее отгрузку. Заказ производителю дается спонсором или лицом, действующим по его поручению. Заказ должен быть оформлен в письменном виде (но может передаваться и электронным способом) и быть достаточно четким во избежание разночтений. Заказ должен быть официально утвержден и иметь ссылку на утвержденное досье на лекарственный препарат и на протокол клинических исследований.

Досье на лекарственный препарат

9. Досье на лекарственный препарат (см. раздел «Термины и определения» данного Приложения) должно непрерывно обновляться по мере разработки препарата, обеспечивая соответствующую прослеживаемость предыдущих версий. Досье должно включать в себя следующие документы (или содержать на них ссылки):

- спецификации и аналитические методики на исходное сырье и упаковочные материалы;
- спецификации и аналитические методики на промежуточную, нерасфасованную и готовую продукцию;
- технологические инструкции;
- методики контроля в процессе производства;
- утвержденную копию этикетки;
- соответствующие протоколы клинических исследований и коды рандомизации (при необходимости);
- соответствующие технические соглашения с заказчиками (при необходимости);
- данные о стабильности;
- условия хранения и транспортирования.

Приведенный выше перечень не предназначен для установления ограничений и не является исчерпывающим. Он может изменяться в зависимости от препарата и стадии его разработки. Содержащаяся в досье информация должна служить основой при оценке готовности для приемки и выдачи разрешения на выпуск конкретной серии уполномоченным лицом, которое должно иметь доступ к этой информации. Если разные стадии процесса производства осуществляют на разных участках, где ответственность несут разные уполномоченные лица, допускается вести отдельные досье, в которых содержится ограниченная информация, имеющая отношение к деятельности на соответствующих участках.

Производственная рецептура и технологические инструкции

10. Каждая производственная операция или операция по отгрузке должна выполняться в соответствии с четкой и достаточно полной письменной инструкцией и сопровождаться оформлением протокола. Если операция не является повторяемой, то не обязательно составлять производственную рецептуру и технологические инструкции. Протоколы имеют особое значение для подготовки окончательных текстов документов, которые будут использоваться при серийном производстве после получения регистрационного удостоверения.

11. Информацию, содержащуюся в досье на лекарственный препарат, следует использовать при разработке детальных письменных инструкций по производству, упаковке, испытаниям для контроля качества, условиям хранения и транспортирования.

Инструкции по упаковке

12. Лекарственные препараты для клинических исследований, как правило, должны упаковываться индивидуально для каждого субъекта исследований. Количество единиц упаковываемой продукции должно быть определено до начала операций по упаковке с учетом количества единиц, необходимых для проведения контроля качества, и архивных образцов, которые следует хранить. После окончания упаковки и маркировки необходимо составить баланс, чтобы гарантировать правильный учет каждого вида продукции для каждой стадии производства.

Протоколы производства, контроля и упаковки серии продукции

13. Протоколы серии должны содержать достаточно подробную информацию для точного прослеживания последовательности операций. Эти протоколы продукции должны содержать все существенные замечания, обосновывающие использованные процедуры или внесенные из-

менения, которые расширяют существующие знания о препарате и позволяют усовершенствовать производственные операции.

14. Протоколы производства серий продукции должны храниться не менее пяти лет после завершения или официального прекращения последнего клинического исследования, в котором была использована эта серия.

ПРОИЗВОДСТВО

Упаковочные материалы

15. В спецификациях и методиках контроля качества должны быть указаны меры по предотвращению случайного раскодирования из-за различий внешнего вида разных серий упаковочных материалов.

Технологические операции

16. На стадии разработки лекарственного препарата следует определить критические параметры и виды контроля в процессе производства. Временные параметры и виды контроля в процессе производства могут быть получены из приобретенного опыта, в том числе из предыдущих исследований по разработке. Ключевой персонал должен уделять особое внимание разработке необходимых инструкций и постоянному их совершенствованию с учетом опыта, приобретаемого в процессе производства. Установленные и контролируемые параметры должны быть обоснованы в соответствии с имеющейся в данное время информацией.

17. Не обязательно проводить валидацию технологических процессов производства лекарственных препаратов для исследований в объеме, предусматриваемом для серийного производства, но помещения и оборудование должны пройти квалификацию. Для стерильных лекарственных препаратов валидация процессов стерилизации должна проводиться по тем же стандартам, что и для зарегистрированных лекарственных препаратов. При необходимости, для гарантирования безопасности биотехнологических препаратов следует доказать инактивацию/удаление вирусов и/или других примесей биологического происхождения в соответствии с научными принципами и методами, изложенными в соответствующих руководствах, действующих в данной области.

18. Валидация асептических процессов представляет особую трудность при малых размерах серий продукции. В этих случаях количество первичных упаковок, наполняемых средами, может быть равно наибольшему размеру серии продукции. По возможности (в том числе для имитации процесса) следует наполнять средами большее число единиц продукции для обеспечения большей достоверности результатов. Наполнение и герметизация являются преимущественно ручными или полуавтоматическими операциями, представляющими риск для стерильности. В связи с этим следует уделить повышенное внимание обучению персонала и проведению валидации методов асептического производства с участием каждого оператора.

Требования к препарату сравнения

19. При изменениях лекарственного препарата объем информации о нем (например, по стабильности, сравнительному изучению растворения, биодоступности) должен быть достаточным для доказательства того, что эти изменения не окажут существенного влияния на исходные параметры качества этого лекарственного препарата.

20. Срок годности препарата сравнения, указанный на первоначальной упаковке, не может быть таким же для переупакованного в другую упаковку препарата, которая может не обеспечить эквивалентный уровень защиты или может быть несовместимой с препаратом. Поэтому спонсор или лицо, действующее от его имени, должны определить приемлемую дату, до которой следует

использовать препарат; при этом следует принять во внимание природу препарата, характеристики контейнера и условия, в которых будет храниться препарат. Новый срок годности должен быть обоснован и не может превышать срок годности, указанный на первоначальной упаковке. Срок годности должен согласовываться с длительностью клинического исследования.

Операции по кодированию («ослепленню»)

21. Если препараты кодируют, должны быть системы, которые обеспечивают достижение и сохранение кодировки, но при необходимости позволяют идентифицировать закодированную («слепую») продукцию, в том числе номера серий препарата до операции по кодированию. Следует обеспечить возможность быстрой идентификации препарата в экстренных случаях.

Код рандомизации

22. В инструкциях должны быть описаны все процедуры по созданию, защите, распределению, обработке и хранению любого кода рандомизации, использованного для упакованных лекарственных препаратов для клинических исследований, а также методы снятия кода. Следует ввести соответствующие протоколы.

Операции по упаковке

23. При упаковке лекарственного препарата для клинических исследований может оказаться необходимым одновременное обращение с различными продуктами на одной и той же упаковочной линии. Следует свести к минимуму риск перепутывания препаратов путем выполнения соответствующих процедур и/или применения специального оборудования и соответствующего обучения персонала.

24. Операции по упаковке и маркировке лекарственных препаратов для клинических исследований могут быть более сложными и более подверженными ошибкам (которые труднее выявлять), чем при производстве зарегистрированных лекарственных препаратов. Особенно это касается «ослепленных» препаратов с похожим внешним видом. В связи с этим требуется принимать особые меры по предотвращению ошибок в маркировке, например, за счет сведения баланса этикеток, очистки линии, контроля в процессе производства специально подготовленным персоналом.

25. Упаковка должна гарантировать сохранность лекарственного препарата для клинических исследований в надлежащем состоянии при транспортировании и хранении в промежуточных пунктах назначения. Вторичная упаковка должна быть такой, чтобы было сразу заметно ее открытие или любое иное вмешательство во время транспортирования.

Маркировка

26. В таблице 1 суммированы требования, содержащиеся в пунктах 26–30 настоящего Приложения. Маркировка должна обеспечивать защиту субъекта исследований, возможность прослеживаемости и идентификации препарата и исследования и способствовать правильному применению лекарственного препарата для клинических исследований. На этикетках должна содержаться следующая информация, если не обосновано ее отсутствие (например, при наличии централизованной электронной системы рандомизированного кодирования):

а) наименование (имя), адрес и номер телефона спонсора, контрактной исследовательской организации или исследователя (основное контактное лицо для информации относительно препарата, клинического исследования и для экстренного раскодирования);

б) лекарственная форма, способ введения, количество дозированных единиц, и в случае проведения открытого исследования – наименование/шифр лекарственного препарата и его дозировка/активность;

- c) номер серии и/или код для идентификации содержимого и указание операции по упаковке;
- d) номер (код) исследования, позволяющий идентифицировать исследование, медицинское учреждение, исследователя и спонсора, если это не указано в другом месте;
- e) идентификационный номер/лечебный номер субъекта клинического исследования и при необходимости номер визита;
- f) фамилия и инициалы исследователя (если не указано в пунктах а) или d));
- g) инструкция по применению (может быть приведена ссылка на листок-вкладыш либо другой пояснительный документ, предназначенный для субъекта клинического исследования или лица, которое вводит препарат);
- h) надпись «Только для клинических исследований» или аналогичная формулировка;
- i) условия хранения;
- j) срок использования с указанием месяца и года таким образом, чтобы избежать любой неопределенности (может быть указана дата, до которой необходимо использовать препарат, срок годности или дата повторного контроля);
- k) надпись «Хранить в недоступном для детей месте», за исключением случаев, когда препарат предназначен для использования только в условиях стационара.

27. Адрес и номер телефона основного контактного лица для передачи информации относительно препарата, клинического исследования и экстренного раскодирования, могут быть не указаны на этикетке, если субъекту исследования предоставлены инструкция по применению или карточка, на которой указаны эти данные, а также дана инструкция держать их при себе постоянно.

28. Данные должны быть приведены на официальном языке (языках) страны, где будет применяться лекарственный препарат для клинических исследований. Данные, приведенные в пункте 26 *данного Приложения*, должны находиться как на первичной, так и на вторичной упаковке (кроме случаев, описанных в пунктах 29 и 30 *данного Приложения*). Требования к содержанию этикеток на первичной и вторичной упаковках приведены в таблице 1. Также на этикетках может быть приведена информация на других языках.

29. Если препарат подготовлен для субъекта исследований или лица, которое вводит препарат, в первичном контейнере вместе со вторичной упаковкой, которые следует оставлять вместе, и на вторичной упаковке содержатся данные, приведенные в пункте 26 *данного Приложения*, на этикетке первичного контейнера (или любого укупоренного дозирующего устройства, содержащего первичный контейнер) необходимо указать следующую информацию:

- a) наименование (имя) спонсора, контрактной исследовательской организации или исследователя;
- b) лекарственная форма, способ введения (можно не указывать для твердых лекарственных форм для применения внутрь), количество дозированных единиц и в случае проведения открытого исследования наименование/шифр лекарственного препарата и его дозировка/активность;
- c) номер серии и/или код для идентификации содержимого и операции по упаковке;
- d) номер (код) исследования, позволяющий идентифицировать исследование, медицинское учреждение, исследователя и спонсора, если это не указано в другом месте;
- e) идентификационный номер/лечебный номер субъекта клинического исследования и при необходимости номер визита.

30. Если первичной упаковкой является блистер или она имеет малый размер, например ампулы, на которых не могут быть размещены данные, приведенные в пункте 26 *настоящего Приложения*, должна быть предусмотрена вторичная упаковка с этикеткой, содержащей эти данные. Тем не менее, на первичной упаковке должны быть указаны:

- a) наименование (имя) спонсора, контрактной исследовательской организации или исследователя;

- b) способ введения (можно не указывать для твердых лекарственных форм для применения внутрь), в случае проведения открытого исследования наименование/шифр лекарственного препарата и его дозировка/активность;
- c) номер серии и/или код для идентификации содержимого и операции по упаковке;
- d) номер (код) исследования, позволяющий идентифицировать исследование, медицинское учреждение, исследователя и спонсора, если это не указано в другом месте;
- e) идентификационный номер/лечебный номер субъекта клинического исследования и при необходимости номер визита.

Таблица 1 – Суммарная информация о маркировке (пункты 26–30)

- a) наименование (имя), адрес и номер телефона спонсора, контрактной исследовательской организации или исследователя (основное контактное лицо для информации относительно препарата, клинического исследования и для экстренного раскодирования);
- b) лекарственная форма, способ введения, количество дозированных единиц, и в случае проведения открытого исследования – наименование/шифр лекарственного препарата и его дозировка/активность;
- c) номер серии и/или код для идентификации содержимого и указание операции по упаковке;
- d) номер (код) исследования, позволяющий идентифицировать исследование, медицинское учреждение, исследователя и спонсора, если это не указано в другом месте;
- e) идентификационный номер/лечебный номер субъекта клинического исследования и при необходимости номер визита;
- f) фамилия и инициалы исследователя (если не указано в пунктах a) или d));
- g) инструкция по применению (может быть приведена ссылка на листок-вкладыш либо другой пояснительный документ, предназначенный для субъекта клинического исследования или лица, которое вводит препарат);
- h) надпись «Только для клинических исследований» или аналогичная формулировка;
- i) условия хранения;
- j) срок использования с указанием месяца и года таким образом, чтобы избежать любой неопределенности (может быть указана дата, до которой необходимо использовать препарат, срок годности или дата повторного контроля);
- k) надпись «Хранить в недоступном для детей месте», за исключением случаев, когда препарат предназначен для использования только в условиях стационара.

ОБЩИЙ СЛУЧАЙ

Для первичной упаковки и вторичной упаковки (пункт 26)

Информация,
указанная в пунктах
 a^1-k

ПЕРВИЧНАЯ УПАКОВКА

Если первичную упаковку и вторичную упаковку хранят вместе (пункт 29)⁵

Информация,
указанная в пунктах
 $a^2 b^3 c d e$

ПЕРВИЧНАЯ УПАКОВКА

Блистеры или упаковки малого размера (пункт 30)⁵

Информация,
указанная в пунктах
 $a^2 b^{3,4} c d e$

Примечания.

¹ Адрес и номер телефона основного контактного лица для получения информации относительно препарата, клинического исследования и экстренного раскодирования может не содержаться на этикетке, если субъекту исследования предоставлены инструкция по применению лекарственного препарата или карточка, где указаны эти данные, а также дана инструкция держать их при себе все время (см. пункт 27 данного Приложения).

² Не нужно размещать адрес и номер телефона основного контактного лица для информации относительно препарата, клинического исследования и экстренного раскодирования.

³ Путь введения можно не указывать в случае твердых лекарственных форм для применения внутрь.

⁴ Можно не указывать лекарственную форму и количество дозированных единиц.

⁵ Если на вторичной упаковке содержится информация, приведенная в пункте 26 данного Приложения.

31. Для пояснения указанной выше информации могут быть использованы символы или пиктограммы. Может быть представлена дополнительная информация, предостережения и/или инструкции по обращению с препаратом.

32. В случае клинических исследований, когда

- нет необходимости в отдельных процессах производства или упаковки,
- при исследовании используются лекарственные средства, зарегистрированные, произведенные или импортированные согласно действующему законодательству,

– в исследовании принимают участие пациенты с теми заболеваниями, которые соответствуют показаниям к применению, утвержденным при регистрации, на оригинальном контейнере так, чтобы не закрыть оригинальную этикетку, дополнительно должны быть приведены следующие данные:

- i. название (имя) спонсора, контрактного исследовательской организации или исследователя;
- ii. номер (код) исследования, позволяющий идентифицировать медицинское учреждение, исследователя и субъекта исследования.

33. Если необходимо изменить дату, до которой необходимо использовать лекарственный препарат для клинических исследований, следует нанести на упаковку дополнительную этикетку. На дополнительной этикетке должна быть указана новая дата, до которой следует использовать препарат, а также повторно указан номер серии. Дополнительную этикетку можно наклеивать поверх старой даты использования, но она не должна закрывать исходный номер серии, что необходимо для контроля качества. Эта операция должна осуществляться на предприятии, имеющем лицензию на производство лекарственных средств. Однако, если обосновано, это может осуществляться в исследовательском учреждении фармацевтом, проводящим клинические исследования, либо под его наблюдением, а также другим медицинским работником в соответствии с требованиями действующего законодательства *государств-членов Таможенного союза*. Если это невозможно, операцию может (могут) осуществлять монитор(ы) клинического исследования, который прошел соответствующее обучение. Такую операцию следует осуществлять согласно принципам GMP в соответствии со специальными и стандартными операционными процедурами и, при необходимости, по контракту; проведение операции должно контролировать второе лицо. Дополнительное этикетирование следует тщательным образом оформлять документально как в документах клинического исследования, так и в протоколах серии.

КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

34. Поскольку процессы могут быть не стандартизованными или не в полной мере валидированными, возрастает значение испытаний для обеспечения гарантии того, что каждая серия продукции соответствует спецификации на нее.

35. Контроль качества необходимо осуществлять в соответствии с досье на лекарственный препарат и согласно информации, предоставленной спонсором уполномоченному органу при заявке на проведение клинического исследования. Следует проводить проверку эффективности кодирования и результаты ее оформлять документально.

36. Образцы лекарственных препаратов для клинических исследований хранятся в двух целях: во-первых, для обеспечения наличия образца для аналитических испытаний и, во-вторых, для обеспечения наличия образца готового препарата. Таким образом, образцы можно разделить на две категории:

Контрольный образец (*reference sample*): образцы серии исходного сырья, упаковочных материалов, лекарственного препарата в первичной упаковке или готового лекарственного препарата, которые хранят для проведения анализа в случае возникновения такой необходимости. Следует сохранять образцы с критических промежуточных стадий (например, после которых предусматривается проведение аналитических исследований и выдача разрешений на выпуск) и образцы промежуточных продуктов, которые поставляются за пределы зоны контроля производителя, если стабильность образцов это допускает.

Архивный образец (*retention sample*) – образец в окончательной упаковке, отобранный из серии готовой продукции. Его хранят в целях подтверждения идентичности. Например, в течение срока хранения серии может потребоваться осмотр образца или упаковки, маркировки, инструкции по применению, получение информации о номере серии и сроке годности.

Во многих случаях контрольные и архивные образцы готовой продукции идентичны и являются единицами продукции в окончательной упаковке. В таких случаях контрольные и архивные образцы могут рассматриваться как взаимозаменяемые. Контрольные и архивные образцы лекарственного препарата для клинических исследований, в том числе закодированного препарата, должны сохраняться не менее двух лет после окончания или официального прекращения последнего клинического исследования, в котором использовалась данная серия (в зависимости от того, какой из периодов дольше).

Следует уделить внимание хранению архивных образцов до тех пор, пока не будет составлен отчет о проведении клинического исследования, чтобы обеспечить возможность подтверждения идентичности препарата, что необходимо при расследованиях непредвиденных случаев или противоречивых результатов таких исследований.

37. Место хранения контрольных и архивных образцов должно быть определено в техническом соглашении между спонсором и производителем(ями), необходимо обеспечить к ним своевременный доступ уполномоченного органа.

Контрольные образцы готового лекарственного препарата должны сохраняться на территории *государств-членов Таможенного союза* или в третьей стране, если между *государствами-членами Таможенного союза* и третьей страной-экспортером существуют соглашения, которые гарантируют, что производитель лекарственного препарата для клинических исследований придерживается требований GMP, как минимум, эквивалентных принятым в *государствах-членах Таможенного союза*. В исключительных случаях контрольные образцы готового лекарственного препарата могут сохраняться у производителя в третьей стране, в таком случае это должно быть обосновано и документально оформлено в виде технического соглашения между спонсором, импортером в *государствах-членах Таможенного союза* и производителем лекарственного препарата в третьей стране.

Количество контрольных образцов должно быть достаточным для проведения не менее чем двукратного аналитического контроля серии продукции в соответствии с требованиями доосье на лекарственный препарат, поданного в уполномоченный орган *для получения разрешения на проведение клинических исследований*.

Для архивных образцов допускается хранить информацию в отношении окончательно упакованных единиц лекарственных препаратов в виде письменных или электронных протоколов, если такие протоколы обеспечивают достаточную информацию. В последнем случае система хранения должна соответствовать требованиям Приложения 11 к *настоящему Руководству*.

ВЫДАЧА РАЗРЕШЕНИЯ НА ВЫПУСК СЕРИЙ

38. Не допускается выдача разрешения на выпуск лекарственных препаратов для исследований (см. пункт 43 *настоящего Приложения*) до тех пор, пока уполномоченное лицо не удостоверит выполнение установленных требований и требований данного Приложения (см. пункт 39 *настоящего Приложения*). Уполномоченное лицо должно учитывать факторы, приведенные в пункте 40 *настоящего Приложения*.

39. На выполнение уполномоченным лицом своих обязанностей в отношении лекарственных препаратов для клинических исследований влияют разные факторы, которые перечислены ниже:

а) Препарат произведен в *государствах-членах Таможенного союза*, но не зарегистрирован в *государствах-членах Таможенного союза*. При подаче заявления на проведение клинических исследований необходимо засвидетельствовать, что лекарственный препарат для клинических исследований произведен и проверен в соответствии с требованиями GMP, изложенными в настоящем Руководстве, доосье на лекарственный препарат, а также что имеется соответствующая информация, предоставленная спонсором уполномоченному органу.

b) Препарат зарегистрирован в *государствах-членах Таможенного союза*, поставляется организацией оптовой торговли, которая находится в *государствах-членах Таможенного союза*, независимо от того, где производится препарат. Обязанности, которые указаны выше, остаются теми же, но объем представленных данных может быть ограничен подтверждением того, что препарат соответствует заявлению на проведение клинических исследований и любой последующей обработки с целью кодирования, осуществления специальной упаковки или маркировки для этого исследования. Досье на лекарственный препарат также может быть ограниченным по объему (см. пункт 9 *данного Приложения*).

c) Препарат импортирован непосредственно из третьей страны: необходимо засвидетельствовать, что он произведен и проверен в соответствии с требованиями GMP (как минимум, эквивалентными изложенным в *настоящем Руководстве*), досье на лекарственный препарат, а также что имеется соответствующая информация, предоставленная спонсором уполномоченному органу при подаче заявления на проведение клинического исследования. Если лекарственные препараты для клинических исследований ввезены из третьей страны и являются объектом соглашения, принятого между *государствами-членами Таможенного союза* и этой страной, например таким, как соглашение о взаимном признании, любое подобное соглашение предусматривает применение эквивалентных требований GMP в отношении этого препарата. При отсутствии соглашения о взаимном признании уполномоченное лицо на основе информации о системе качества производителя должно установить, что применяются эквивалентные требования GMP. Эту информацию, как правило, получают путем участия в аудите систем качества производителей. И в первом, и во втором случае уполномоченное лицо может выполнить оценку соответствия на основании документации, предоставленной производителем из другой страны (см. пункт 40 *данного Приложения*).

d) При ввозе препаратов сравнения, когда невозможно получить гарантию того, что каждая серия продукции была произведена в соответствии с эквивалентными требованиями GMP, уполномоченное лицо должно засвидетельствовать, что каждая произведенная серия прошла все необходимые виды контроля и испытаний, необходимые для подтверждения ее качества, в соответствии, а также что имеется соответствующая информация, предоставленная спонсором уполномоченному органу при подаче заявления на проведение клинических исследований.

40. При оценке каждой серии продукции перед выдачей разрешения на выпуск следует рассматривать:

- протоколы серии, в том числе протоколы контроля качества, протоколы контроля в процессе производства и протоколы разрешения на выпуск, свидетельствующие о соответствии досье на лекарственный препарат, заказу, протоколу исследования и коду рандомизации. В эти протоколы должны быть внесены все отклонения или внесенные в плановом порядке изменения, а также любые дополнительные проверки или испытания. Протоколы должны быть полными и согласованы персоналом, уполномоченным на это в соответствии с системой качества;
- условия производства;
- данные об валидации оборудования, процессов и методик;
- проверку окончательной упаковки;
- результаты любых анализов или испытаний, проведенных после импортирования, если необходимо;
- отчеты о стабильности;
- данные о поставщике и проверке условий хранения и транспортирования;
- отчеты об аудитах системы качества производителя;
- документы, подтверждающие право производителя на производство лекарственных препаратов для клинических исследований (включая препараты сравнения) на экспорт, выданные уполномоченными органами страны-экспортера;

- при необходимости нормативные требования в отношении регистрационной документации, применяемые требования GMP и любые официальные подтверждения выполнения требований GMP;
- все другие факторы, которые уполномоченное лицо считает значимыми для качества серии.

Значимость вышеприведенных факторов зависит от страны, в которой производят препарат, предприятия-производителя, статуса регистрации препарата (зарегистрирован ли он в *государствах-членах Таможенного союза* или в третьих странах), а также от фазы разработки. Спонсор должен гарантировать, что все факторы, принятые во внимание уполномоченным лицом, выполняющим оценку серии, соответствуют информации, предоставленной уполномоченному органу при подаче заявления на проведение клинических исследований (см. также пункт 44 *данного Приложения*).

41. Если лекарственные препараты для клинических исследований производят и упаковывают на разных участках, за которые несут ответственность разные уполномоченные лица, необходимо выполнять требования Приложения 16 к *настоящему Руководству*.

42. Если согласно действующему законодательству упаковка или маркировка осуществляется в исследовательском учреждении фармацевтом, участвующим в проведении клинического исследования, или под его наблюдением, либо другим медицинским работником, то контроль этой деятельности не входит в обязанности уполномоченного лица. Однако спонсор несет ответственность за гарантию того, что работа надлежащим образом документально оформлена и выполнена в соответствии с требованиями GMP. По этому вопросу он должен получить информацию от уполномоченного лица.

ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ

43. Лекарственные препараты для клинических исследований должны оставаться под контролем спонсора до завершения двухэтапной процедуры выдачи разрешения на выпуск: оценки соответствия уполномоченным лицом и выдачи спонсором разрешения на выпуск для использования в клинических исследованиях после соблюдения требований действующего законодательства. Оба этапа должны быть оформлены документально, а протоколы должны храниться непосредственно у спонсора или у лица, которое действует от его имени. (Гармонизированный формат сертификата серии для облегчения перемещения *лекарственных препаратов для клинических исследований* между *государствами-членами Таможенного союза*, приведен в Дополнении 1 к *настоящему Приложению*.) Спонсор должен гарантировать, что вся подробная информация, которая приложена к заявлению на проведение клинического исследования, рассмотрена уполномоченным лицом и отвечает информации, которая утверждена уполномоченными органами. Должен быть оформлен соответствующий договор о выполнении этого требования. С практической точки зрения, наилучшим способом выполнения этих требований является контроль изменений в досье на лекарственный препарат, что должно быть включено в техническое соглашение между уполномоченным лицом и спонсором.

44. Транспортирование препаратов для клинических исследований следует осуществлять в соответствии с инструкциями, предоставленными в распоряжение спонсором или лицом, действующим от его имени.

45. До поставки лекарственных препаратов для клинических исследований к месту проведения исследований должны быть установлены правила по раскодированию *лекарственных препаратов* уполномоченным на то персоналом.

46. Следует хранить подробный перечень отгруженной продукции, составленный производителем или импортером. Особое внимание следует уделять точности указания наименования и адреса получателя.

47. Передачу лекарственных препаратов для исследований из одного места проведения исследований в другое следует проводить только в исключительных случаях. Порядок такой пере-

дачи должен быть установлен стандартной операционной процедурой. Следует проверить совокупность имеющихся о лекарственном препарате сведений за тот период, когда он находился вне контроля производителя, например, с помощью отчетов о мониторинге клинических исследований или регистрации условий хранения на предыдущем месте проведения исследований. Такая проверка должна учитываться при оценке возможности передачи продукции. К участию в проверке необходимо привлекать уполномоченное лицо. При необходимости препарат следует вернуть производителю или другому имеющему на то право производителю для повторной маркировки и для его оценки уполномоченным лицом. Следует хранить протоколы и обеспечивать полное отслеживание подобных передач.

ПРЕТЕНЗИИ

48. Выводы по результатам любого расследования, проведенного в связи с предъявлением претензии по поводу качества препарата, должны быть обсуждены между производителем или импортером и спонсором (если это не одно и то же лицо). В этом должны участвовать уполномоченное лицо и лица, ответственные за проведение соответствующего клинического исследования, чтобы оценить возможное влияние претензии на клиническое исследование, разработку препарата и субъектов исследований.

ОТЗЫВЫ И ВОЗВРАТЫ

Отзывы

49. Порядок отзыва лекарственных препаратов для клинических исследований и его документального оформления должен быть согласован между спонсором и производителем или импортером (если это не одно и то же лицо). Исследователь и монитор *клинического исследования* должны понимать свои обязанности при выполнении отзыва.

50. Спонсор должен гарантировать, что поставщик любого препарата сравнения или других лекарств, используемых в клиническом исследовании, имеет систему для извещения спонсора о необходимости отзыва любого поставленного препарата.

Возвраты

51. Лекарственные препараты для клинических исследований следует возвращать с соблюдением условий, установленных спонсором и изложенных в утвержденных письменных процедурах.

52. Возвращенные лекарственные препараты для клинических исследований должны быть четко обозначены. Их следует хранить в специально предназначенной контролируемой зоне. Следует сохранять инвентаризационную документацию на возвращенные лекарственные препараты.

УНИЧТОЖЕНИЕ

53. Спонсор несет ответственность за уничтожение неиспользованных и/или возвращенных лекарственных препаратов для клинических исследований. Не допускается уничтожение лекарственных препаратов для клинических исследований без получения письменного разрешения от спонсора.

54. Для каждого места проведения исследований и каждого периода исследования спонсор или лицо, действующее от его имени, должен фиксировать, составлять баланс и проверять количество препарата, которое поставлено, использовано и возвращено. Уничтожение неиспользованных лекарственных препаратов для клинических исследований для данного места проведения исследований или данного периода исследований следует осуществлять только после того, как

будет проведено расследование и удовлетворительно объяснены любые несоответствия, а также будет составлен баланс. Документальное оформление операций по уничтожению препарата необходимо вести таким образом, чтобы можно было представить отчет обо всех операциях. Протоколы уничтожения следует хранить у спонсора.

55. В случае уничтожения лекарственных препаратов для клинических исследований спонсору должен быть представлен акт с указанием даты или другой документ об уничтожении. В этих документах следует четко указать номера серий и/или номера пациентов (или обеспечить возможность их отслеживания), и количество уничтоженных препаратов.

Дополнение 1

[БЛАНК ПРОИЗВОДИТЕЛЯ]

Содержание сертификата серии

- 1) Название (названия) препарата(ов)/идентификатора(ов) препарата в соответствии с заявкой на проведение клинического исследования, в зависимости от того, что применимо.
- 2) Номер(а) EudraCT (*Общеввропейская база данных клинических исследований*) и номер кода протокола спонсора, при наличии
- 3) Дозировка
Название и количество в единице дозы всех активных (*фармацевтических*) субстанций для каждого лекарственного препарата для клинических исследований (включая плацебо). Способ предоставления такой информации не должен способствовать раскодированию «слепого» исследования.
- 4) Лекарственная форма.
- 5) Размер упаковки (контейнера) и тип (например, флаконы, бутылки, блистеры).
- 6) Номер партии/серии.
- 7) Дата окончания срока годности/повторного контроля/срок использования.
- 8) Название и адрес производителя, где находится выдающее сертификат уполномоченное лицо.
- 9) Номер лицензии на производство для площадки, указанной в пункте 8.
- 10) Комментарии/примечания.
- 11) Любая дополнительная информация, которая является существенной по мнению уполномоченного лица.
- 12) Заявление о сертификации
- 13) «Настоящим я подтверждаю, что эта серия соответствует требованиям (*выбирается соответствующая форма подтверждения, исходя из нижеперечисленных возможных вариантов поставки лекарственных препаратов*):
 - а) Препарат произведен в *государствах-членах Таможенного союза*, но не зарегистрирован в *государствах-членах Таможенного союза*. При подаче заявления на проведение клинических исследований необходимо засвидетельствовать, что лекарственный препарат для клинических исследований произведен и проверен в соответствии с требованиями GMP, изложенными в настоящем Руководстве, досье на лекарственный препарат, а также что имеется соответствующая информация, предоставленная спонсором уполномоченному органу.
 - б) Препарат зарегистрирован в *государствах-членах Таможенного союза*, поставляется организацией оптовой торговли, которая находится в *государствах-членах Таможенного союза*, независимо от того, где производится препарат. Обязанности, которые указаны выше, остаются теми же, но объем представленных данных может быть ограничен подтверждением того, что препарат соответствует заявлению на проведение клинических исследований и любой последующей обработке с целью кодирования, осуществления специальной упаковки или мар-

кировки для этого исследования. Досье на лекарственный препарат также может быть ограниченным по объему (см. пункт 9 *Приложения 13 к настоящему Руководству*).

с) Препарат импортирован непосредственно из третьей страны: необходимо засвидетельствовать, что он произведен и проверен в соответствии с требованиями GMP (как минимум, эквивалентными изложенным в *настоящем Руководстве*), досье на лекарственный препарат, а также что имеется соответствующая информация, предоставленная спонсором уполномоченному органу при подаче заявления на проведение клинического исследования. Если лекарственные препараты для клинических исследований ввезены из третьей страны и являются объектом соглашения, принятого между *государствами-членами Таможенного союза* и этой страной, например таким, как соглашение о взаимном признании, любое подобное соглашение предусматривает применение эквивалентных требований GMP в отношении этого препарата. При отсутствии соглашения о взаимном признании уполномоченное лицо на основе информации о системе качества производителя должно установить, что применяются эквивалентные требования GMP. Эту информацию, как правило, получают путем участия в аудите систем качества производителей. И в первом, и во втором случае уполномоченное лицо может выполнить оценку соответствия на основании документации, предоставленной производителем из другой страны.

14) Фамилия уполномоченного лица, подписавшего сертификат

15) Подпись

16) Дата подписания

Пояснительная записка

Препараты для клинических исследований не могут быть использованы в клиническом исследовании в *государстве-члене Таможенного союза* до окончания двухэтапной процедуры, описанной в *пункте 43 данного Приложения к настоящему Руководству*. Первый этап – должна быть закончена и оформлена документально сертификация каждой серии уполномоченным лицом производителя или импортера в соответствии с *пунктом 13 настоящего Дополнения*.

Серию лекарственного препарата для клинических исследований, сопровождаемую подписанным уполномоченным лицом сертификатом серии, не следует подвергать дальнейшим проверкам относительно положений, указанных в *пункте 13 настоящего Дополнения* при ее перемещении в пределах *государств-членов Таможенного союза*, если законодательством *государств-членов Таможенного союза* не предусмотрено иное. Для облегчения свободного перемещения лекарственных препаратов для клинических исследований между *государствами-членами Таможенного союза* содержание таких сертификатов должно соответствовать приведенному выше гармонизированному формату. Этот формат также может быть применен для сертификации серий, предназначенных для использования в *государстве-члене Таможенного союза*, в котором находится производитель или импортер.

Приложение 14

ПРОИЗВОДСТВО ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ПОЛУЧАЕМЫХ ИЗ ДОНОРСКОЙ КРОВИ ИЛИ ПЛАЗМЫ

ТЕРМИНЫ И ОПРЕДЕЛЕНИЯ

Компонент крови (blood component): Терапевтическая составляющая крови (эритроциты, лейкоциты, тромбоциты и плазма), которая может быть подготовлена различными методами.

Кровь (blood): Цельная кровь, которая взята у донора и обработана для трансфузии или для дальнейшего производства.

Лекарственные препараты, получаемые из донорской крови или плазмы (medicinal products derived from human blood or human plasma): Лекарственные препараты на основе компонентов крови, которые произведены промышленным способом на государственных или негосударственных предприятиях.

Обработка (processing): Любой из этапов получения компонентов крови, который осуществляется после взятия крови перед получением компонента крови, например, сепарация и заморозка компонентов крови. В данном Приложении под обработкой дополнительно понимают выполняемые в учреждениях по взятию крови операции, которые являются специфическими для плазмы, используемой для фракционирования.

Основное досье плазмы (Plasma Master File – PMF): Отдельный документ, который не входит в регистрационное досье на лекарственный препарат. В нем содержится вся соответствующая подробная информация в отношении характеристик цельной донорской плазмы, используемой как исходное сырье для производства промежуточных фракций/субфракций, вспомогательных веществ и активных (*фармацевтических*) субстанций, которые являются частью плазмы, лекарственных препаратов или изделий медицинского назначения.

Ответственное лицо (Responsible Person): Специально назначенное лицо в учреждениях по взятию/проверке крови,

1. которое несет ответственность за:

- Обеспечение того, что кровь или ее компоненты были взяты и проверены в каждой единице независимо от их предназначения, а также за то, что (в случае предназначения для трансфузии) их обработка, хранение и отпуск были произведены в соответствии с законодательством *государств-членов Таможенного союза*;
- предоставление соответствующей информации уполномоченным органам в отношении предписаний, разрешений, аккредитации или лицензирования;
- выполнение в учреждении по взятию/проверке крови всех требований законодательства *государств-членов Таможенного союза*.

2. Ответственное лицо должно отвечать следующим условиям в отношении квалификации:

- иметь высшее образование в области медицины или биологии;
- иметь стаж работы не менее двух лет в области взятия/проверки донорской крови и компонентов крови или их обработки, хранения или распределения.

3. Обязанности ответственного лица, указанные выше в пункте 1, могут быть переданы другим лицам, которые должны иметь соответствующую квалификацию и стаж работы для выполнения этих обязанностей.

4. Учреждения по взятию/проверке крови должны сообщить в уполномоченный орган фамилию (имя, отчество) ответственного лица с обязанностями, указанными выше в пункте 1, а также других лиц, указанных выше в пункте 3, вместе с информацией о конкретных обязанностях, которые на них возложены.

5. Если ответственное лицо или лица, указанные выше в пункте 3, заменяются на постоянную или временную основу, учреждение по взятию/проверке крови должно сразу уведомить уполномоченный орган о фамилии (имени, отчестве) нового ответственного лица и дате его назначения.

Плазма для фракционирования (plasma for fractionation): Жидкая часть донорской крови, которая остается после отделения форменных элементов крови, отобранная в контейнер с антикоагулянтом, или которая остается после сепарации с помощью непрерывной фильтрации или центрифугирования крови с антикоагулянтом во время процедуры афереза. Она предназначена для производства лекарственных препаратов, получаемых из плазмы, которые описываются в *фармакопеех государств-членов Таможенного союза*, в частности, альбумина, факторов свертывания крови и иммуноглобулина человека.

Препараты крови (blood products): терапевтические препараты, полученные из донорской крови или плазмы.

Программа фракционирования по контракту для третьих стран (third countries contract fractionation program): Фракционирование по контракту на предприятии по фракционированию или производству препаратов из донорской плазмы, которое находится на территории *государств-членов Таможенного союза*, с использованием исходного сырья из других стран; при этом произведенная продукция не предназначена для применения в *государствах-членах Таможенного союза*.

Руководства по надлежащим Правилам (good practice guidelines): В надлежащих Правилах даны разъяснения в отношении стандартов и спецификаций, предназначенных для систем качества в учреждениях по взятию/проверке крови, которые устанавливаются законодательством *государств-членов Таможенного союза*.

Уполномоченное лицо (Qualified Person): *Это лицо, назначенное производителем лекарственных средств, которое осуществляет подтверждение соответствия лекарственных средств требованиям, установленным при их государственной регистрации, и гарантирует, что лекарственные средства произведены в соответствии с требованиями GMP. Обязанности уполномоченного лица детально описаны в разделе 2 части I и Приложении 16 к настоящему Руководству.*

Учреждение по взятию/проверке крови (blood establishment): Учреждение, которое несет ответственность за любой аспект взятия и проверки донорской крови или компонентов крови независимо от их дальнейшего предназначения, а также за их обработку, хранение и поставку в случае, когда они предназначены для трансфузии. Этот термин не распространяется на банки крови в больницах, но распространяется на учреждения, в которых проводят плазмаферез.

Фракционирование, предприятие по фракционированию (fractionation, fractionation plant): Фракционирование – это технологический процесс на предприятии (предприятии по фракционированию), во время которого разделяют/очищают компоненты плазмы с помощью различных физических и химических методов, например, таких как осаждение, хроматография.

1. ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

1.1. Положения настоящего Приложения распространяются на лекарственные препараты, получаемые из донорской крови или плазмы, фракционированной в *государствах-членах Таможенного союза* или импортированной в *государства-члены Таможенного союза*. Приложение распространяется также на исходное сырье для таких препаратов (например, донорскую плазму). Эти требования применимы также к стабильным фракциям донорской крови или плазмы (например, альбумина), которые включают в изделия медицинского назначения.

1.2. Данное Приложение устанавливает специальные требования Правил надлежащего производства (GMP) в отношении производства, хранения и транспортирования донорской плазмы,

используемой для фракционирования и для производства лекарственных препаратов, получаемых из донорской крови или плазмы.

1.3. В данном Приложении установлены специальные положения в случаях, когда исходное сырье импортируется из третьих стран, а также в случаях программ фракционирования по контракту для третьих стран.

1.4. Данное Приложение не применяется для компонентов крови, предназначенных для трансфузии.

2. ПРИНЦИП

2.1. Лекарственные препараты, получаемые из донорской крови или плазмы (а также их активные (*фармацевтические*) субстанции, используемые как исходное сырье), должны соответствовать требованиям Правил надлежащего производства, которые установлены *настоящим Руководством*, а также регистрационному досье *на лекарственный препарат*. Они рассматриваются как биологические лекарственные препараты и исходное сырье, в которых содержатся биологические субстанции, такие как человеческие клетки или жидкости (включая кровь или плазму). Вследствие биологической природы источников сырья, последние имеют определенные характерные особенности. Например, исходное сырье может быть контаминировано инфицирующими агентами, в особенности вирусами. Поэтому качество и безопасность таких лекарственных препаратов зависит от контроля исходного сырья и источника его происхождения, а также от дальнейших технологических процедур, включая проверку на инфекционные маркеры, удаление и инактивацию вирусов.

2.2. Все активные (*фармацевтические*) субстанции, используемые как исходное сырье для лекарственных препаратов, должны отвечать Правилам надлежащего производства (см. пункт 2.1 данного Приложения). В отношении взятия и проверки исходного сырья, получаемого из донорской крови или плазмы, необходимо придерживаться нижеследующих установленных требований. Взятие и проверку следует проводить в соответствии с надлежащей системой качества, соответствующими стандартами и спецификациями, а также Руководствами по надлежащим Правилам. Кроме того, необходимо выполнять действующие требования в отношении прослеживаемости от донора до реципиента и в отношении уведомлений о побочных действиях и нежелательных реакциях. Кроме того, следует руководствоваться *фармакопеями государств-членов Таможенного союза*.

2.3. Импортированное из третьих стран исходное сырье для производства получаемых из донорской крови или плазмы лекарственных препаратов, если эти препараты предназначены для применения или распределения в *государствах-членах Таможенного союза*, должно отвечать нормам, эквивалентным действующим в *государствах-членах Таможенного союза* в отношении систем качества учреждений по взятию/проверке крови. Также должны соблюдаться установленные требования по прослеживаемости от донора до реципиента и в отношении уведомлений о побочных действиях и нежелательных реакциях, а также обеспечиваться соответствие действующим требованиям к крови и ее компонентам.

2.4. При выполнении программ фракционирования по контракту с третьими странами исходное сырье, импортированное из других стран, должно соответствовать действующим в *государствах-членах Таможенного союза* требованиям. Работы, проводимые в *государствах-членах Таможенного союза*, должны в полной мере соответствовать GMP. Следует выполнять требования, действующие в *государствах-членах Таможенного союза* в отношении систем качества учреждений по взятию/проверке крови. Также должны соблюдаться установленные требования по прослеживаемости от донора до реципиента и в отношении уведомлений о побочных действиях и нежелательных реакциях, а также обеспечиваться соответствие действующим требованиям к крови и ее компонентам.

2.5. Действующие требования распространяются на все стадии после взятия и проверки крови (например, обработка (включая разделение), заморозка, хранение и транспортировка к производителю), поэтому их следует выполнять в соответствии с принципами и правилами надлежащего производства. Как правило, эта деятельность должна находиться в сфере ответственности уполномоченного лица предприятия, которое имеет лицензию на производство *лекарственных средств*. Если специфические этапы обработки, предназначенной для фракционирования плазмы, проводятся в учреждении по взятию/проверке крови, в нем может быть специально назначено уполномоченное лицо, однако его присутствие и ответственность могут не совпадать с теми, которые выполняет ответственное лицо. Для разрешения этой специфической ситуации и для обеспечения того, что обязанности уполномоченного лица, предусмотренные законодательством, выполняются надлежащим образом, предприятие по фракционированию (производитель лекарственных препаратов) должно иметь договор с учреждением по взятию/переработке крови. Договор должен отвечать требованиям, описанным в разделе 7 части I *настоящего Руководства*, в нем устанавливаются соответствующие обязанности и подробные требования для обеспечения качества. Ответственное лицо учреждения по взятию/проверке крови и уполномоченное лицо предприятия по фракционированию (производителя лекарственных препаратов) должны принимать участие в составлении такого договора. Для подтверждения того, что учреждение по взятию/проверке крови исполняет условия такого договора, уполномоченное лицо должно обеспечить проведение соответствующих аудитов.

2.6. Специальные требования к документации и другие мероприятия в отношении исходного сырья для получаемых из плазмы лекарственных препаратов указывают в основном досье плазмы.

3. УПРАВЛЕНИЕ КАЧЕСТВОМ

3.1. Управление качеством должно охватывать все стадии от отбора доноров до поставки готовой продукции. Следует выполнять действующие требования в отношении прослеживаемости на этапе, предвещающем поставку плазмы на предприятие по фракционированию, и на сам этап поставки, а также всех стадий, связанных со взятием и проверкой донорской крови или плазмы, предназначенных для производства лекарственных препаратов.

3.2. Взятие крови или плазмы, которые используются как сырье для производства лекарственных препаратов, следует проводить в учреждениях по взятию/проверке крови, а проверку проводить в лабораториях, которые применяют системы качества, отвечающие действующим требованиям, имеют соответствующее разрешение, выданное уполномоченным органом, и подлежат регулярному инспектированию в соответствии с действующим законодательством. При наличии у производителя программ фракционирования по контрактам для третьих стран, он обязан уведомить об этом уполномоченный орган.

3.3. В случае импорта плазмы из третьих стран она должна поставляться только утвержденными поставщиками (например, учреждениями по взятию/проверке крови, включая внешние склады). Эти поставщики должны быть указаны в спецификациях на исходное сырье, установленных предприятием по фракционированию/производству, и утверждены уполномоченным органом (например, после инспектирования), а также уполномоченным лицом предприятия по фракционированию на территории *государств-членов Таможенного союза*. В пункте 6.8 *данного Приложения* описана оценка и выдача разрешения на использование плазмы (плазмы для фракционирования) как исходного сырья.

3.4. Предприятие по фракционированию/производитель готовых лекарственных препаратов в соответствии с письменными процедурами должен проводить квалификацию поставщиков, включая их аудиты. Следует проводить регулярную повторную квалификацию поставщиков с учетом подхода, основанного на оценке рисков.

3.5. Предприятие по фракционированию/производитель готовых лекарственных препаратов должен заключить письменные договоры с учреждениями по взятию/проверке крови, которые являются поставщиками.

В каждом таком договоре должны быть отражены, как минимум, следующие аспекты:

- определение обязанностей и ответственности;
- требования к системе качества и документации;
- критерии отбора доноров и проведение испытаний;
- требования к сепарации крови на компоненты крови и плазму;
- заморозка плазмы;
- хранение и транспортирование плазмы;
- прослеживаемость и информирование после сдачи/взятия крови (в том числе о побочных эффектах).

На предприятии по фракционированию/производителе лекарственных препаратов должны быть в наличии результаты испытаний всех единиц *сырья*, поставленных учреждением по взятию/проверке крови. Кроме этого, любая стадия, выполненная по субподряду, должна быть предусмотрена письменным договором.

3.6. Для планирования, оценки и документального оформления всех изменений, которые могут оказать влияние на качество и безопасность продукции или прослеживаемость, должна быть установлена надлежащая система контроля изменений. Необходимо оценивать потенциальное влияние предлагаемых изменений. Следует определить необходимость дополнительных испытаний или проведения валидации, особенно на стадиях инактивации и удаления вирусов.

3.7. Для минимизации рисков, связанных с инфицирующими агентами и новыми инфицирующими агентами, должна быть внедрена надлежащая система мер в отношении безопасности. Такая система должна включать в себя оценку рисков для того, чтобы:

- определить время удерживания производственного запаса (время внутреннего карантина) перед обработкой плазмы, чтобы изъять дозы, которые вызывают сомнения (дозы, взятые в течение периода определенного законодательством *государств-членов Таможенного союза*, прежде чем будет установлено, что дозы, взятые от доноров с высоким риском, должны были исключены из обработки, например, в связи с положительным результатом теста);
- учитывать все аспекты, связанные со снижением количества вирусов и/или испытаний на инфицирующие агенты или их аналоги;
- определить возможности снижения количества вирусов, определить размер серии *исходного сырья* и другие существенные аспекты процесса производства.

4. ПРОСЛЕЖИВАЕМОСТЬ И МЕРОПРИЯТИЯ ПОСЛЕ ВЗЯТИЯ КРОВИ

4.1. Должна быть в наличии система, которая дает возможность прослеживаемости от донора до дозы, взятой в учреждении по взятию/проверке крови, и далее, до серии лекарственного препарата, а также в обратном направлении.

4.2. Должна быть определена ответственность за прослеживаемость продукции (отсутствие какого-либо этапа не допускается):

- от донора и дозы, взятой в учреждении по взятию/проверке крови, до предприятия по фракционированию (это является обязанностью ответственного лица в учреждении по взятию/проверке крови);
- от предприятия по фракционированию до производителя лекарственного препарата и какого-либо субподрядчика, независимо от того, является ли он производителем лекарственного препарата или изделия медицинского назначения (это является обязанностью уполномоченного лица).

4.3. Данные, необходимые для полной прослеживаемости, необходимо хранить не менее 30 лет, *если иное не установлено законодательством государств-членов Таможенного союза.*

4.4. Договоры, указанные в пункте 3.5 *данного Приложения*, между учреждениями по взятию/проверке крови (в том числе контрольными лабораториями) и предприятием по фракционированию/производителем должны гарантировать, что прослеживаемость и мероприятия после взятия крови охватывают всю цепь от взятия плазмы до всех производителей, ответственных за выдачу разрешения на выпуск готовой продукции.

4.5. Учреждения по взятию/проверке крови должны уведомлять предприятие по фракционированию/производителя о каком-либо случае, который может повлиять на качество или безопасность продукции, а также о другой важной информации, полученной после приема донора или выдачи разрешения на выпуск плазмы, например, обратную информацию (информацию, полученную после взятия крови). Если предприятие по фракционированию/производителе находится на территории другой страны, информацию следует сообщить производителю, *находящемуся на территории государств-членов Таможенного союза*, ответственному за выдачу разрешения на выпуск лекарственных препаратов. В обоих случаях такая информация, если она имеет отношение к качеству и безопасности готовой продукции, должна быть доведена до ведома уполномоченного органа, в ведении которого находится предприятие по фракционированию/производителе лекарственных препаратов.

4.6. В случае, если результатом инспектирования уполномоченным органом учреждения по взятию/проверке крови является аннулирование существующей лицензии/сертификата/разрешения, необходимо также сделать уведомление, как указано в пункте 4.5 *данного Приложения.*

4.7. В стандартных операционных процедурах должно быть описано управление информацией, полученной после взятия крови, при этом должны быть учтены лицензионные требования и процедуры информирования уполномоченных органов. Необходимо предусмотреть соответствующие мероприятия после взятия крови, которые установлены требованиями законодательства *государств-членов Таможенного союза.*

5. ПОМЕЩЕНИЯ И ОБОРУДОВАНИЕ

5.1. С целью сведения к минимуму микробной контаминации или внесения постороннего материала в серию плазмы оттаивание и объединение единиц плазмы следует производить в зонах, которые соответствуют установленным в Приложении 1 *настоящего Руководства* требованиям класса чистоты не менее D. Следует использовать соответствующую одежду, включая маски на лице и перчатки. Все другие операции с открытой продукцией в ходе технологического процесса следует осуществлять в условиях, которые удовлетворяют соответствующим требованиям Приложения 1 *к настоящему Руководству.*

5.2. В соответствии требованиями Приложения 1 *к настоящему Руководству* следует осуществлять регулярный мониторинг *производственной* окружающей среды, особенно во время открывания контейнеров с плазмой, а также во время процессов оттаивания и объединения. Должны быть установлены критерии приемлемости.

5.3. При производстве лекарственных препаратов, получаемых из донорской плазмы, должны использоваться соответствующие методы инактивации или удаления вирусов и приниматься соответствующие меры по предотвращению контаминации обработанной продукции еще не обработанной продукцией. Для стадий технологического процесса, которые проводятся после вирусной инактивации, следует использовать специально предназначенные отдельные помещения и оборудование.

5.4. Для того, чтобы не создавать риски контаминации текущего производства вирусами, которые используются во время валидационных испытаний, валидацию методов снижения количества вирусов на следует производить с использованием производственных технических средств.

Валидацию в указанном случае следует проводить в соответствии с нормативными документами *государств-членов Таможенного союза*.

6. ПРОИЗВОДСТВО

Исходное сырье

6.1. Исходное сырье должно соответствовать требованиям *фармакопей государств-членов Таможенного союза*, а также удовлетворять условиям, которые содержатся в соответствующем регистрационном досье, в том числе в основном досье плазмы. Эти требования должны быть изложены в письменном договоре (см. пункт 3.5. *данного Приложения*) между учреждением по взятию/проверке крови и предприятием по фракционированию/производителем. Их следует контролировать с помощью системы качества.

6.2. Исходное сырье для программ фракционирования по контракту для третьих стран должно соответствовать требованиям, указанным в пункте 2.4 *данного Приложения*.

6.3. В зависимости от типа взятия (например, взятие цельной крови или автоматический аферез) могут потребоваться различные стадии обработки. Все стадии обработки (например, центрифугирование и/или разделение, отбор проб, маркировка, замораживание) должны быть определены в письменных инструкциях.

6.4. Следует избегать какого-либо перепутывания единиц и образцов, особенно во время маркировки, а также какой-либо контаминации, например, при отрезании сегментов трубок/укупоривании контейнеров.

6.5. Замораживание является критической стадией выделения протеинов, которые в плазме являются лабильными, например, факторов свертываемости. Поэтому замораживание следует осуществлять с помощью валидированных методов как можно быстрее после взятия *крови*. При этом необходимо придерживаться требований *фармакопей государств-членов Таможенного союза*.

6.6. *Условия* хранения и транспортирования крови или плазмы к предприятию по фракционированию должны быть определены и документально оформлены на всех этапах цепи поставки. О каких-либо отклонениях от установленной температуры следует уведомлять предприятие по фракционированию. Необходимо использовать оборудование, которое прошло квалификацию и процедуры, которые прошли валидацию.

Оценка/выдача разрешения на выпуск плазмы для фракционирования, используемой как исходное сырье

6.7. Разрешение на выпуск плазмы для фракционирования (из карантина) может производиться только посредством систем и процедур, которые обеспечивают качество, необходимое для производства готовой продукции. Плазма может быть поставлена предприятию по фракционированию/производителю только после документального подтверждения ответственным лицом (или, в случае взятия крови/плазмы в третьих странах, лицом с эквивалентными обязанностями и квалификацией) того, что плазма для фракционирования соответствует требованиям и спецификациям, установленным в соответствующих письменных договорах, а также того, что все стадии были проведены в соответствии с Руководствами по надлежащим Правилам и GMP.

6.8. Использование всех контейнеров с плазмой для фракционирования при поступлении на предприятие по фракционированию должно быть разрешено уполномоченным лицом. Уполномоченное лицо должно подтвердить, что плазма соответствует всем требованиям *фармакопейных статей фармакопей государств-членов Таможенного союза*, а также удовлетворяет условиям соответствующего регистрационного досье, в том числе основного досье плазмы, или, в случае использования плазмы для программ фракционирования по контракту для третьих стран, всем требованиям, указанным в пункте 2.4 *данного Приложения*.

Обработка плазмы для фракционирования

6.9. Стадии процесса фракционирования различаются в зависимости от продукции и производителя. Как правило, они включают различные операции фракционирования/очистки, а некоторые из них могут способствовать инактивации и/или удалению возможной контаминации.

6.10. Следует установить требования к процессам объединения, отбора проб из объединенной плазмы, фракционирования/очистки и инактивации/удаления вирусов и строго их придерживаться.

6.11. Методы, используемые в процессе вирусной инактивации, следует применять со строгим соблюдением валидированных процедур. Эти методы должны соответствовать методам, которые были использованы при валидации процедур вирусной инактивации. Следует выполнять тщательное расследование всех неудавшихся процедур вирусной инактивации. Соблюдение валидированного технологического процесса является особенно важным в процедурах снижения количества вирусов, поскольку какие-либо отклонения могут представлять риски для безопасности готовой продукции. Должны быть в наличии процедуры, которые учитывают эти риски.

6.12. Какую-либо повторную обработку или переработку можно производить только после проведения мероприятий по управлению рисками для качества и только на определенных стадиях технологического процесса, что указано в соответствующем регистрационном досье.

6.13. Должна быть система для четкого разделения/различения препаратов или промежуточной продукции, которые прошли процедуру инактивации/удаления вирусов и тех, которые еще не прошли такую процедуру.

6.14. В зависимости от результата тщательно проведенного процесса управления рисками (с учетом возможных отличий в эпидемиологических данных) может быть разрешено производство по принципу производственных циклов в случае, если на одном предприятии обрабатывают плазму/промежуточную продукцию различного происхождения, включая необходимые процедуры четкого разделения и наличие установленных валидированных процедур очистки. Требования для таких мероприятий должны основываться на нормативных документах *государств-членов Таможенного союза*. С помощью процесса управления рисками должен быть решен вопрос, необходимо ли использовать специальное оборудование в случае программ фракционирования по контракту с третьими странами.

6.15. Для промежуточной продукции, предназначенной для хранения, следует установить срок хранения на основании данных о стабильности.

6.16. Должны быть установлены и документально оформлены требования к хранению и транспортированию промежуточной продукции и готовых лекарственных препаратов на всех этапах цепи поставки. Следует использовать оборудование, которое прошло квалификацию и процедуры, которые прошли валидацию.

7. КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

7.1. Требования к испытаниям на вирусы или другие инфицирующие агенты следует устанавливать с учетом новых знаний об инфицирующих агентах и наличия валидированных методов испытаний.

7.2. Первый однородный пул плазмы (например, после отделения криопреципитата от пула плазмы) следует контролировать с использованием валидированных методов с надлежащей чувствительностью и специфичностью согласно соответствующим *фармакопейным статьям фармакопей государств-членов Таможенного союза*.

8. ВЫДАЧА РАЗРЕШЕНИЯ НА ВЫПУСК ПРОМЕЖУТОЧНОЙ И ГОТОВОЙ ПРОДУКЦИИ

8.1. Должен быть разрешен выпуск только серий, произведенных из пулов плазмы, которые были признаны в результате контроля негативными в отношении вирус-маркеров/антител а также признаны соответствующими требованиям *фармакопейных статей фармакопей государств-членов Таможенного союза* (включая какие-либо специальные пределы, ограничивающие содержание вирусов) и утвержденным спецификациям (например, основному досье плазмы).

8.2. Выдача разрешения на выпуск промежуточной продукции, предназначенной для дальнейшей обработки внутри предприятия или поставки на другой предприятие, а также выдача разрешения на выпуск готовых лекарственных препаратов должна осуществляться уполномоченным лицом с соблюдением требований утвержденного регистрационного досье.

8.3. Уполномоченное лицо должно осуществлять выдачу разрешения на выпуск промежуточной или готовой продукции, используемой для программ фракционирования по контракту для третьих стран, на основании нормативов, согласованных с заказчиком, а также в соответствии с требованиями GMP *настоящего Руководства*. Если такие лекарственные препараты не предназначены для применения на территории *государств-членов Таможенного союза*, к ним могут не применяться требования *фармакопейных статей фармакопей государств-членов Таможенного союза*.

9. ХРАНЕНИЕ ОБРАЗЦОВ ПУЛОВ ПЛАЗМЫ

9.1. Один пул плазмы может быть использован для производства нескольких серий и/или лекарственных препаратов. Контрольные образцы каждого пула плазмы, а также соответствующие протоколы следует хранить на менее одного года после окончания срока хранения полученного из этого пула лекарственного препарата с наибольшим сроком хранения из всех *лекарственных препаратов, полученных из этого пула плазмы*.

10. УДАЛЕНИЕ ОТХОДОВ

10.1. Следует иметь письменные процедуры безопасного хранения и удаления отходов, одно-разовых и отбракованных материалов (например, контаминированных единиц, единиц от инфицированных доноров, а также крови, плазмы, промежуточной продукции или готовых лекарственных препаратов с истекшим сроком годности), что должно оформляться документально.

Приложение 15

КВАЛИФИКАЦИЯ И ВАЛИДАЦИЯ

ПРИНЦИП

1. В данном Приложении описаны принципы квалификации и валидации, применимые к производству лекарственных препаратов. Согласно требованиям GMP, производители должны определить, какая работа по валидации необходима для подтверждения контроля критических аспектов проводимых ими конкретных операций. Существенные изменения, вносимые в помещение, оборудование и процессы, которые могут повлиять на качество продукции, должны пройти валидацию. Для определения области проведения и объема валидации следует использовать подход, основанный на оценке рисков.

ПЛАНИРОВАНИЕ ВАЛИДАЦИИ

2. Всю деятельность по валидации следует планировать. Ключевые элементы программы валидации следует четко определить и оформить документально в основном плане валидации или эквивалентных документах.

3. Основной план валидации должен быть обобщающим документом, составленным в лаконичной, точной и ясной форме.

4. Основной план валидации должен содержать, как минимум, следующую информацию:

- a) цель проведения валидации;
- b) организационную схему деятельности по валидации;
- c) перечень всех помещений, систем, оборудования и процессов, подлежащих валидации;
- d) форму документации: форму, которую следует использовать для протоколов и отчетов;
- e) планирование и график выполнения работ;
- f) контроль изменений;
- g) ссылки на существующие документы.

5. В случае выполнения крупных проектов может возникнуть необходимость составления отдельных основных планов валидации.

ДОКУМЕНТАЦИЯ

6. Следует разработать письменный протокол с указаниями, каким образом будет проведена квалификация и валидация. Такой протокол должен быть проверен и утвержден. В протоколе должны быть указаны критические этапы и критерии приемлемости.

7. Должен быть подготовлен отчет с перекрестными ссылками на протокол квалификации и/или валидации, обобщающий полученные результаты, содержащий комментарии относительно любых замеченных отклонений и выводы, включая рекомендуемые изменения, необходимые для устранения отклонений. Любые изменения, внесенные в план, который приведен в протоколе, следует оформлять документально с соответствующим обоснованием.

8. После успешного завершения квалификации следует оформить официальное письменное разрешение для перехода к следующему этапу квалификации и валидации.

КВАЛИФИКАЦИЯ

Квалификация проекта

9. Первым элементом проведения валидации новых помещений, систем или оборудования является квалификация проекта.

10. Следует показать и документально оформить соответствие проекта требованиям GMP.

Квалификация монтажа

11. Квалификацию монтажа следует проводить для новых или модифицированных помещений, систем и оборудования.

12. Квалификация монтажа должна включать следующие элементы (но не ограничиваться ими):

- a) проверку монтажа оборудования, трубопроводов, вспомогательных систем и приборов на соответствие действующим техническим чертежам и спецификациям;
- b) оценку полноты и сопоставление инструкций поставщика по эксплуатации и работе, а также требований к техническому обслуживанию;
- c) оценку требований к калибровке;
- d) проверку материалов, использованных в конструкциях.

Квалификация функционирования

13. Квалификация функционирования должна следовать за квалификацией монтажа.

14. Квалификация функционирования должна включать следующие элементы (но не ограничиваться ими):

- a) испытания, исходя из знаний о процессах, системах и оборудовании;
- b) испытания функционирования оборудования при рабочих параметрах, равных верхним и нижним допустимым пределам, то есть в условиях «наихудшего случая».

15. Успешное завершение квалификации функционирования должно способствовать окончательному оформлению инструкций по калибровке, эксплуатации и очистке, проведению обучения операторов, а также установлению требований к профилактическому техническому обслуживанию. Это позволит проводить официальную приемку помещений, систем и оборудования.

Квалификация эксплуатационных качеств

16. Квалификация эксплуатационных качеств выполняется после успешного завершения квалификации монтажа и квалификации функционирования.

17. Квалификация эксплуатационных качеств должна включать следующие элементы (но не ограничиваться ими):

- a) испытания с использованием реальных исходного сырья и материалов, применяемых в производстве, выбранных заменителей с аналогичными свойствами или моделирующего препарата, разработанные на основании знаний о процессе, а также о технических средствах, системах или оборудовании;
- b) испытания при рабочих параметрах, равных верхним и нижним допустимым пределам.

18. Хотя квалификация эксплуатационных качеств рассматривается как отдельный этап работ, в некоторых случаях целесообразно проводить ее совместно с квалификацией функционирования.

Квалификация установленных (используемых) технических средств, помещений и оборудования

19. Необходимо иметь данные, обосновывающие и подтверждающие соответствие рабочих критических параметров заданным требованиям. Кроме того, следует документально оформить инструкции по калибровке, очистке, профилактическому техническому обслуживанию и эксплуатации, а также по обучению операторов и ведению отчетов.

ВАЛИДАЦИЯ ПРОЦЕССА

Общие требования

20. Требования и принципы, кратко изложенные в данном Приложении, применимы к производству лекарственных форм. Они распространяются на первоначальную валидацию новых процессов, последующую валидацию измененных процессов и повторную валидацию.

21. Валидация процесса, как правило, должна быть завершена до начала реализации и продажи лекарственного препарата (перспективная валидация). В исключительных случаях, когда такая валидация невозможна, может возникнуть необходимость проведения валидации процессов во время текущего производства (сопутствующая валидация). Процессы, которые уже проводились в течение некоторого времени, также подлежат валидации (ретроспективная валидация).

22. Используемые помещения, системы и оборудование должны быть квалифицированы, а аналитические методики испытаний – валидированы. Персонал, принимающий участие в проведении валидации, должен быть соответствующим образом обучен.

23. Следует проводить периодическую оценку помещений, систем, оборудования и процессов с целью подтверждения их работы в соответствии с заданными требованиями.

Перспективная валидация

24. Перспективная валидация должна включать следующие элементы (но не ограничиваться ими):

- a) краткое описание процесса;
- b) перечень критических стадий процесса, подлежащих исследованию;
- c) перечень используемых помещений/оборудования (включая измерительное/контрольное/регистрирующее оборудование) с указанием сведений об их калибровке;
- d) спецификации на готовую продукцию при выпуске;
- e) при необходимости перечень аналитических методик;
- f) предлагаемые точки контроля в процессе производства и критерии приемлемости;
- g) при необходимости дополнительные испытания, которые следует провести, вместе с критериями приемлемости и валидацией аналитических методик;
- h) план отбора проб;
- i) методы регистрации и оценки результатов;
- j) функции и обязанности;
- k) предполагаемый график выполнения работ.

25. С помощью установленного процесса (используя компоненты, соответствующие спецификациям) можно произвести ряд серий готовой продукции при обычных условиях. Теоретически количество выполненных производственных циклов и сделанных наблюдений должно быть достаточным, чтобы позволить установить обычную степень изменчивости и тенденции, а также получить необходимое количество данных для оценки. Для валидации процесса считается достаточным выполнить три последовательные серии/цикла, при которых параметры находятся в заданных пределах.

26. Размер серии при валидации должен быть равным размеру серии при промышленном выпуске продукции.

27. Если предполагается продажа или поставка серий, произведенных при валидации, то условия их производства должны полностью соответствовать регистрационному досье и требованиям GMP, включая удовлетворительный результат проведения валидации.

Сопутствующая валидация

28. В исключительных случаях допускается начинать серийное производство до завершения программы валидации.

29. Решение о проведении сопутствующей валидации должно быть обосновано, документально оформлено и утверждено лицами, имеющими на это право.

30. Требования к документации для сопутствующей валидации являются такими же, как и требования, установленные для перспективной валидации.

Ретроспективная валидация

31. Ретроспективная валидация может проводиться только для хорошо отработанных процессов. Проведение ее не допускается, если в состав продукции, технологический процесс или оборудование недавно были внесены изменения.

32. Ретроспективная валидация таких процессов основывается на предшествующих данных. При этом требуется составление специального протокола и отчета и проведение обзора данных предшествующей эксплуатации с выдачей заключения и рекомендаций.

33. Источники данных для такой валидации должны включать (но не ограничиваться ими): протоколы производства и упаковки серий продукции, контрольные карты производства, журналы проведения технического обслуживания, данные об изменениях в персонале, исследования возможностей процесса, данные о готовой продукции, в том числе карты тенденций, а также результаты изучения ее стабильности при хранении.

34. Серии продукции, отобранные для проведения ретроспективной валидации, должны являться представительной выборкой для всех серий, произведенных в течение рассматриваемого периода, в том числе всех серий, не соответствующих спецификациям. Количество серий продукции должно быть достаточным, чтобы доказать стабильность процесса. При проведении ретроспективной валидации процесса могут понадобиться дополнительные испытания архивных образцов для получения необходимого количества или необходимого вида данных.

35. Для оценки стабильности процесса при проведении ретроспективной валидации следует выполнить анализ данных по 10–30 последовательно произведенным сериям, однако при наличии соответствующего обоснования количество исследуемых серий может быть уменьшено.

ВАЛИДАЦИЯ ОЧИСТКИ

36. Валидацию очистки следует проводить для того, чтобы подтвердить эффективность процедуры очистки. Обоснование выбранных пределов для переносимых остатков препарата, моющих средств, а также микробной контаминации должно основываться на свойствах применяемых материалов. Эти предельные значения должны быть реально достижимыми и проверяемыми.

37. Для обнаружения остатков или контаминантов следует использовать валидированные аналитические методики. Предел обнаружения для каждой аналитической методики должен быть достаточным для того, чтобы обнаружить установленный допустимый уровень остатка или контаминанта.

38. Как правило, необходимо проводить валидацию только процедур очистки поверхностей оборудования, контактирующих с продукцией. Однако следует уделять внимание и деталям оборудования, не контактирующим с продукцией. Следует проводить валидацию длительности интервалов времени между окончанием процесса и очисткой, а также между очисткой и началом следующего процесса. Следует определить методы очистки и интервалы времени между проведением очистки.

39. Для процедур очистки, связанных с очень сходными препаратами и процессами, допускается выбрать представительный ряд сходных препаратов и процессов. В таких случаях можно провести одно валидационное исследование с использованием подхода «наихудший случай», при котором учтены все критические факторы.

40. Для валидации процедуры очистки достаточно успешного проведения трех последовательных циклов очистки.

41. Метод «испытывать до тех пор, пока не будет чисто» не заменяет валидацию процедуры очистки.

42. Если удаляемые вещества являются токсичными или опасными, то в порядке исключения вместо них можно использовать продукты, моделирующие физико-химические свойства таких веществ.

КОНТРОЛЬ ИЗМЕНЕНИЙ

43. Необходимо иметь письменные процедуры с описанием действий, которые следует предпринять, если предполагается изменение исходного сырья, компонентов препарата, технологического оборудования, параметров окружающей производственной среды (или участка), способа производства или метода контроля или любое другое изменение, которое может повлиять на качество продукции или воспроизводимость процесса. Процедуры контроля изменений должны обеспечить получение достаточного количества данных для подтверждения того, что измененный процесс позволяет получать продукцию требуемого качества, соответствующую утвержденным спецификациям.

44. Все изменения, которые могут оказать влияние на качество продукции или воспроизводимость процесса, должны быть официально заявлены, документально оформлены и утверждены. Необходимо оценить возможное влияние изменений в помещениях, системах и оборудовании на продукцию, в том числе провести анализ рисков. Следует определить необходимость и объем повторной квалификации и повторной валидации.

ПОВТОРНАЯ ВАЛИДАЦИЯ

45. Следует проводить периодическую оценку помещений, систем, оборудования и процессов, включая процедуры очистки, для подтверждения их соответствия заданным требованиям. Если существенные изменения отсутствуют, то вместо повторной валидации достаточно составить отчет, свидетельствующий о том, что помещения, системы, оборудование и процессы соответствуют установленным требованиям.

ТЕРМИНЫ И ОПРЕДЕЛЕНИЯ

Термины, относящиеся к квалификации и валидации и не включенные в общий раздел «Термины и определения» настоящего Руководства, приведены ниже в данном Приложении.

Анализ рисков (risk analysis): Метод оценки и описания критических параметров при функционировании оборудования или процесса.

Валидация очистки (cleaning validation): Документально оформленное подтверждение того, что утвержденная процедура очистки обеспечивает такую чистоту оборудования, которая необходима для производства лекарственных средств.

Валидация процесса (process validation): Документально оформленное подтверждение того, что процесс, выполняемый в рамках установленных параметров, осуществляется эффективно, воспроизводимо и приводит к производству лекарственного препарата, соответствующего заранее установленным спецификациям и характеристикам качества.

Квалификация монтажа (installation qualification, IQ): Документально оформленное подтверждение того, что монтаж помещений, систем и оборудования (установленных или модифицированных) выполнен в соответствии с утвержденным проектом, рекомендациями производителя и/или требованиями пользователя.

Квалификация проекта (design qualification, DQ): Документально оформленное подтверждение того, что предложенный проект производственных помещений, оборудования или систем является пригодным для применения по назначению.

Квалификация функционирования (operational qualification, OQ): Документально оформленное подтверждение того, что помещения, системы и оборудование (установленные или мо-

дифицированные) функционируют в соответствии с предъявляемыми требованиями во всех предусмотренных режимах работы.

Квалификация эксплуатационных качеств (performance qualification, PQ): Документально оформленное подтверждение того, что помещения, системы и оборудование при совместном использовании работают эффективно и с воспроизводимыми показателями в соответствии с технологическими инструкциями и спецификацией на продукцию.

Контроль изменений (change control): Документально оформленный порядок, согласно которому квалифицированные представители различных специальностей рассматривают предложенные или фактически внесенные изменения, которые могут повлиять на валидированное состояние помещений, оборудования или процессов. Цель такого контроля – определить необходимость мероприятий, которые должны обеспечить и документально удостоверить поддержание системы в валидированном состоянии.

Моделирующий препарат (simulated product): Материал, который по своим физическим и, по возможности, химическим характеристикам (например, вязкости, размерам частиц, pH и пр.) близок продукту, в отношении которого проводится валидация. Во многих случаях этими характеристиками может обладать серия препарата-плацебо (продукта, не содержащего активного ингредиента).

Наихудший случай (worst case): Определенные стандартными операционными процедурами условия или комплекс условий, относящиеся к верхним и нижним предельным значениям рабочих параметров процесса и связанным с ними факторам, которые обуславливают наибольшую вероятность появления сбоя в процессе или брака в продукте по сравнению с идеальными условиями. Такие условия не обязательно приводят к сбою в процессе или появлению брака в продукте.

Перспективная валидация (prospective validation): Валидация, выполняемая до начала серийного производства продукции, предназначенной для реализации.

Повторная валидация (re-validation): Повторение валидации процесса для обеспечения гарантии того, что изменения в процессе/оборудовании, внесенные в соответствии с процедурой контроля изменений, не ухудшают характеристики процесса и качество продукции.

Ретроспективная валидация (retrospective validation): Валидация серийного процесса производства реализуемого продукта, основанная на собранных данных о производстве и контроле серий продукции.

Система (system): Комплекс оборудования, имеющего общее назначение.

Сопутствующая валидация (concurrent validation): Валидация, выполняемая во время текущего (серийного) производства продукции, предназначенной для реализации.

Приложение 16

ПОДТВЕРЖДЕНИЕ УПОЛНОМОЧЕННЫМ ЛИЦОМ СООТВЕТСТВИЯ СЕРИИ ПРОДУКЦИИ С ЦЕЛЬЮ ЕЕ ВЫПУСКА

1. Область применения

1.1. В данном Приложении настоящих Правил надлежащего производства (далее – «Руководство») установлены порядок подтверждения соответствия, выполняемого уполномоченным лицом, и требования к выпуску в обращение серий зарегистрированных или произведенных для экспорта лекарственных препаратов.

1.2. В Приложении рассмотрены также случаи, когда производство серии продукции или проведение анализов разделено на несколько этапов, выполняемых в разных местах или разными производителями, а также когда серию промежуточной или нерасфасованной продукции разделяют на две и более серий готовой продукции. Данное Приложение может быть также применено к лекарственным препаратам для клинических исследований, на которые распространяются другие законодательные положения и специализированные правила, приведенные в Приложении 13 к настоящему Руководству.

1.3. Настоящее Приложение не описывает все возможные меры, принятие которых допустимо с точки зрения законодательства. Оно не касается также разрешения на выпуск серии со стороны уполномоченного органа, которое может иметь специфику для некоторых препаратов крови и иммунобиологических препаратов.

1.4. Основные требования к выпуску серии продукции приводятся в регистрационном досье. Положения настоящего Приложения применяются в области, не противоречащей этим основным требованиям.

2. Принцип

2.1. Каждая серия готовой продукции должна получить от уполномоченного лица подтверждение ее соответствия установленным требованиям до ее выпуска на внутренний рынок или на экспорт.

2.2. Целями регулирования процедуры выпуска серии продукции являются:

- гарантия того, что серия была произведена и проверена согласно требованиям лицензии на производство, регистрационного досье и настоящего Руководства или аналогичных правил надлежащего производства другой страны, признанных эквивалентными настоящему Руководству, а также любым другим соответствующим законодательным требованиям перед ее выпуском;
- гарантия того, что при необходимости исследования брака или отзыва серии могут быть легко идентифицированы уполномоченное лицо, которое выдало разрешение на ее выпуск, и соответствующие протоколы.

3. Введение

3.1. Производство серии лекарственных препаратов, в том числе контроль качества, разделяется на стадии, которые могут выполняться на разных производственных площадках и разными производителями. Каждая стадия должна выполняться согласно соответствующему регистрационному досье, требованиям Правил надлежащего производства и действующему законодательству *государств-членов Таможенного союза*. Этим должно руководствоваться уполномоченное лицо, осуществляющее процедуру подтверждения соответствия серии готовой продукции установленным требованиям перед ее выпуском.

3.2. В условиях промышленного производства, как правило, одно уполномоченное лицо не имеет возможности тщательно изучить каждую стадию производства. Уполномоченное лицо,

которое подтверждает соответствие серии готовой продукции, по отдельным вопросам может опираться на заключения других уполномоченных лиц. В таких случаях уполномоченное лицо предварительно должно удостовериться в обоснованности такого доверия либо исходя из личного опыта, либо на основании подтверждения другими уполномоченными лицами в рамках принятой им системы качества.

3.3. При выполнении отдельных стадий производства в третьей стране аналогичные требования к соответствию производства и проведению контроля качества предъявляются и к участнику производства в этой стране. В этом случае производство лекарственных препаратов также должно осуществляться в соответствии с требованиями регистрационного досье. Производитель должен иметь лицензию на осуществление своей деятельности в соответствии с законом своей страны и выполнять требования настоящего Руководства или правил надлежащего производства, как минимум, эквивалентных настоящему Руководству.

3.4. Некоторым используемым в данном Приложении терминам присвоены конкретные значения, приведенные в разделе «Термины и определения» данного Приложения.

4. Общие требования

4.1. Различные стадии (этапы) производства, ввоза, контроля и хранения одной и той же серии готовой продукции перед ее выпуском могут осуществляться на разных производственных площадках. Все эти производственные площадки должны иметь одну или отдельные лицензии на производство и осуществлять деятельность под контролем, по крайней мере, одного уполномоченного лица, подтверждающего соответствие этой серии установленным требованиям до ее выпуска. Однако надлежащее производство конкретной серии продукции, независимо от числа задействованных участков, должно находиться под общим надзором уполномоченного лица, подтверждающего соответствие этой серии готовой продукции установленным требованиям перед выпуском.

4.2. Различные серии продукции могут производиться или импортироваться и выпускаться в разных странах, имеющих соглашение с *государствами-членами Таможенного союза* о взаимном признании условий производства и реализации. При этом держатель регистрационного удостоверения, а также каждая производственная площадка, имеющая право на выпуск серии продукции, должны иметь в своем распоряжении точное указание адреса площадки, на которой была выпущена конкретная серия продукции, и информацию об уполномоченном лице, ответственном за подтверждение соответствия ее качества установленным требованиям.

4.3. Уполномоченное лицо, подтверждающее соответствие серии готовой продукции установленным требованиям перед выдачей разрешения на выпуск, может основывать свое решение на личном знании всех используемых в производстве помещений и процессов, опыте участвовавшего в производстве персонала и применяемой системы качества, в рамках которой осуществляется производство. Оно может также опираться на заключение со стороны одного или более уполномоченных лиц о соответствии промежуточных стадий производства принятой уполномоченным лицом системе качества.

Такое подтверждение, выдаваемое другими уполномоченными лицами, должно быть оформлено документально и должно ясно определять предмет подтверждения соответствия. Проводимые для выполнения этой задачи систематические мероприятия должны быть указаны в письменном договоре.

4.4. Договор, указанный выше, требуется в тех случаях, когда уполномоченное лицо опирается на заключение другого уполномоченного лица. Этот договор должен в целом соответствовать положениям раздела 7 настоящего Руководства. Уполномоченное лицо, подтверждающее соответствие серии готовой продукции установленным требованиям, должно гарантировать выполнение мероприятий, определенных в указанном договоре. Форма такого договора должна соот-

ветствовать взаимоотношениям сторон. Например, оно может представлять собой стандартную операционную процедуру в рамках предприятия или официальный договор между различными предприятиями, даже если они входят в одну и ту же группу компаний.

4.5. Указанный договор должен включать в себя обязательство со стороны поставщика нерасфасованного или промежуточного продукта ставить в известность получателя (ей) продукции обо всех отклонениях, результатах, выходящих за рамки спецификаций, несоответствиях требованиям GMP, расследованиях, претензиях или других событиях, которые должно принимать во внимание уполномоченное лицо, ответственное за подтверждение соответствия серии готовой продукции всем установленным требованиям.

4.6. Если для документального оформления подтверждения соответствия и выдачи разрешения на выпуск серии продукции используют компьютеризированную систему, следует обратить особое внимание на выполнение требований, приведенных в Приложении 11 к настоящему Руководству.

4.7. При наличии подтверждения соответствия серии готовой продукции, выданного уполномоченным лицом в *государстве-члене Таможенного союза*, нет необходимости повторять эту процедуру для той же серии при условии, что она останется в пределах территории *государств-членов Таможенного союза*.

4.8. Вне зависимости от конкретных мероприятий по подтверждению соответствия и выпуску серий должна существовать процедура быстрого выявления и отзыва всей продукции, которая может представлять опасность для потребителей вследствие брака серии.

5. Проведение испытаний и выпуск серии продукции, произведенной на территории *государств-членов Таможенного союза*

5.1. Производство расположено на одной лицензированной производственной площадке.

Если все стадии производства и контроля осуществляются на одной производственной площадке, выполнение отдельных проверок может быть передано другим лицам. Уполномоченное лицо этой производственной площадки, подтверждающее соответствие серии готовой продукции, обычно несет персональную ответственность за это в рамках установленной системы качества. Однако оно может принимать во внимание также подтверждение в отношении промежуточных стадий, выданное на участке другими уполномоченными лицами, которые несут ответственность за эти стадии.

5.2. Различные стадии производства выполняются в разных местах.

Если различные стадии производства серии продукции осуществляются на разных производственных площадках в пределах одной организации (независимо от того, распространяется ли на них одна и та же лицензия на производство или нет), то уполномоченное лицо должно отвечать за каждую стадию производства. Подтверждение соответствия серии готовой продукции установленным требованиям должно выполняться уполномоченным лицом производителя, которое либо несет персональную ответственность за все стадии производства, либо принимает во внимание заключения о предшествующих стадиях, сделанные уполномоченными лицами, ответственными за эти стадии.

5.3. Некоторые промежуточные стадии производства осуществляются по контракту другой организацией.

Одна или более промежуточных стадий производства и контроля качества могут выполняться в другой организации по контракту держателем лицензии на производство. Уполномоченное лицо заказчика может принимать во внимание заключение уполномоченного лица исполнителя о соответствующей стадии, но оно несет ответственность за гарантию того, что эта работа выполняется в соответствии с условиями письменного договора. Подтверждение соответствия се-

рии готовой продукции установленным требованиям должно быть выполнено уполномоченным лицом производителя, ответственного за выпуск серии продукции.

5.4. Из серии нерасфасованной продукции на разных производственных площадках производятся несколько серий готовой продукции, которые выпускаются на рынок на основании одного регистрационного удостоверения. Это происходит, например, в случае одного регистрационного удостоверения, если все участки по фасовке находятся на территории одного *государства-члена Таможенного союза*.

5.4.1. Уполномоченное лицо держателя лицензии на производство лекарственных средств, выпускающее серию нерасфасованной продукции, может подтверждать соответствие всех серий готовой продукции перед их выпуском. В этом случае уполномоченное лицо либо берет на себя персональную ответственность за все стадии производства, либо принимает во внимание заключения о качестве серий продукции, полученные от уполномоченных лиц с мест выпуска серий готовой продукции.

5.4.2. Допускается также подтверждение соответствия каждой серии готовой продукции до момента ее выпуска уполномоченным лицом производителя, который выполнил последнюю производственную операцию, предшествующую выпуску серии готовой продукции. В этом случае оно либо берет на себя персональную ответственность за все стадии производства, либо принимает во внимание заключение о качестве серии, полученное от уполномоченного лица с места выпуска серии нерасфасованной продукции.

5.4.3. Во всех случаях организации производства готовой продукции в разных местах на разных производственных площадках в рамках одного регистрационного удостоверения должно быть определено одно лицо (как правило, уполномоченное лицо производителя серии нерасфасованной продукции), которое несет полную ответственность за выпуск всех серий готовой продукции, полученных из одной серии нерасфасованной продукции. Это лицо должно знать о любых проблемах, связанных с качеством любой серии готовой продукции, и координировать осуществление всех необходимых мер, предпринимаемых в связи с наличием проблемы в отношении серии нерасфасованной продукции.

Хотя номера серий нерасфасованной и готовой продукции необязательно должны совпадать, необходимо документально оформить связь между номерами этих серий, чтобы можно было обеспечить прослеживание при аудите.

5.5. Из серии нерасфасованной продукции в разных местах на разных производственных площадках производится несколько серий готовой продукции, которые выпускаются на основании разных регистрационных удостоверений. Это происходит, например, когда транснациональная компания владеет национальными регистрационными удостоверениями на препарат в нескольких *государствах-членах Таможенного союза* или производитель воспроизведенных препаратов приобретает нерасфасованный препарат, комплектует и выпускает готовый лекарственный препарат по своему собственному регистрационному удостоверению.

5.5.1. Уполномоченное лицо производителя готовой продукции, подтверждающее соответствие серии готовой продукции установленным требованиям, может либо взять на себя персональную ответственность за все стадии производства, либо основываться на заключении, полученном от уполномоченного лица производителя нерасфасованной продукции.

5.5.2. Любая проблема, связанная с качеством любой серии готовой продукции, источником которой могла явиться исходная серия нерасфасованной продукции, должна быть сообщена уполномоченному лицу, ответственному за подтверждение качества этой серии нерасфасованной продукции. После этого указанное уполномоченное лицо должно предпринять все необходимые действия в отношении всех серий готовой продукции, произведенных из данной серии нерасфасованной продукции. Порядок действий в этом случае должен быть установлен в письменном соглашении.

5.6. Серию готовой продукции закупает и реализует держатель лицензии на производство лекарственных средств в соответствии с собственным регистрационным удостоверением. Это происходит, например, когда предприятие, поставляющее воспроизведенный препарат, является держателем регистрационного удостоверения на препарат, производимый другим предприятием. В этом случае первое предприятие закупает готовую продукцию, соответствие которой еще не было подтверждено производителем, и выпускает ее на основании собственной лицензии на производство и собственного регистрационного удостоверения.

В этой ситуации уполномоченное лицо предприятия, закупающего продукцию и не имеющее документальных результатов подтверждения ее соответствия, должно само подтвердить соответствие установленным требованиям этой серии готовой продукции перед ее выпуском. При этом уполномоченное лицо закупающего предприятия принимает на себя ответственность за все стадии производства или основывается на заключении о качестве серии продукции уполномоченного лица предприятия-поставщика.

5.7. Лаборатория контроля качества лекарственных препаратов и производитель лекарственных препаратов являются разными организациями.

Уполномоченное лицо, подтверждающее соответствие серии готовой продукции установленным требованиям, может принять на себя ответственность за лабораторные испытания, проведенные подобной лабораторией или учитывать подтверждение в отношении испытаний, выданное другим уполномоченным лицом. При отсутствии такого подтверждения уполномоченное лицо должно знать работу данной лаборатории и методики, применяемые в ней для подтверждения соответствия качества данной готовой продукции.

6. Обязанности уполномоченного лица

6.1. Перед осуществлением подтверждения соответствия серии готовой продукции до ее выпуска уполномоченное лицо должно гарантировать, как минимум, выполнении следующих требований:

- a) серия готовой продукции и процесс ее производства соответствуют положениям регистрационного досье;
- b) серия готовой продукции произведена в соответствии с требованиями Правил надлежащего производства, а для серии продукции, импортируемой из третьих стран – в соответствии с правилами надлежащего производства, по крайней мере, эквивалентными требованиям настоящего Руководства
- c) основные процессы производства и методы контроля валидированы; учтены фактические условия производства и протоколы на серию продукции;
- d) любые отклонения или запланированные изменения в технологическом процессе или контроле качества были утверждены ответственными лицами в соответствии с определенной системой. О любых изменениях, требующих внесения изменения в регистрационное досье или лицензию на производство, осведомлен соответствующий уполномоченный орган и получено его разрешение на внесение такого изменения;
- e) проведены все необходимые проверки и испытания (в том числе дополнительный отбор проб, инспектирование, проверки и испытания, проведенные ввиду отклонений в технологическом процессе или ввиду плановых изменений);
- f) документация по производственному процессу и контролю качества составлена и утверждена уполномоченным персоналом;
- g) все аудиты проведены в соответствии с требованиями системы обеспечения качества;
- h) приняты во внимание все факторы, которые, по мнению уполномоченного лица, являются существенными для качества данной серии продукции.

Уполномоченное лицо может иметь дополнительные обязанности в соответствии с законодательством *государств-членов Таможенного союза* или должностными инструкциями.

6.2. Уполномоченное лицо, подтверждающее соответствие промежуточной стадии производства согласно пункту 4.3 *данного Приложения*, имеет такие же вышеуказанные обязанности по отношению к этой стадии (если в договоре между уполномоченными лицами не указано другое).

6.3. Уполномоченное лицо должно поддерживать свою квалификацию на современном уровне в свете достижений научно-технического прогресса и учитывать изменения в системе управления качеством, имеющие отношение к продукции, соответствие которой установленным требованиям подтверждает уполномоченное лицо.

6.4. При привлечении уполномоченного лица к подтверждению соответствия серии продукции, которую он знает недостаточно (например, при освоении нового вида продукции или при переходе на другое предприятие), уполномоченное лицо должно получить соответствующие знания и опыт, необходимые для выполнения этих обязанностей.

В соответствии с национальными требованиями на уполномоченное лицо может быть возложена обязанность уведомлять уполномоченные органы о таком изменении; это может потребовать повторной аттестации.

7. Термины и определения

Определенные слова и словосочетания в данном Приложении используются в определенных значениях, указанных ниже. Также следует обращаться к общему разделу «Термины и определения» настоящего Руководства.

Импортер (importer): Держатель лицензии на импорт лекарственных препаратов из третьих стран, *если таковая предусмотрена законодательством государств-членов Таможенного союза*.

Оценка соответствия серии готовой продукции (certification of the finished product batch): Документальное оформление соответствия серии готовой продукции установленным требованиям до выпуска серии.

Подтверждение (confirmation): Подписанное свидетельство того, что процесс или испытания выполнены в соответствии с требованиями GMP и требованиями, установленными при государственной регистрации, согласованное в письменной форме с уполномоченным лицом, отвечающим за оценку соответствия серии готовой продукции до ее выпуска.

Серия готовой продукции (finished product batch): В контексте настоящего Приложения означает серию продукции в окончательной упаковке, готовую к выпуску.

Серия нерасфасованной продукции (bulk production batch): Серия продукции с размером, установленным при регистрации лекарственного препарата, либо готовая к фасовке в окончательную упаковку, либо находящаяся в индивидуальных упаковках и готовая для комплектования окончательных упаковок. Серия нерасфасованной продукции может содержать, например, жидкий нерасфасованный продукт, твердые лекарственные формы (таблетки или капсулы) или наполненные ампулы.

Соглашение о взаимном признании (Mutual Recognition Agreement – MRA): Соглашение о взаимном признании инспекций со страной, в которой производится (из которой поставляются) ввозимые лекарственные средства.

Уполномоченное лицо (Qualified Person): *Это лицо, назначенное производителем лекарственных средств, которое осуществляет подтверждение соответствия лекарственных средств требованиям, установленным при их государственной регистрации, и гарантирует, что лекарственные средства произведены в соответствии с требованиями GMP. Обязанности уполномоченного лица детально описаны в разделе 2 части I и в данном Приложении к настоящему Руководству.*

Приложение 17

ВЫПУСК ПО ПАРАМЕТРАМ

1. Принцип

1.1. Определение «выпуск по параметрам», используемое в данном Приложении, основано на определении, предложенном Европейской организацией по качеству, и подразумевает систему выпуска продукции, дающую гарантию, что продукция обладает требуемым качеством, на основании информации, полученной во время производственного процесса, а также на основании соответствия определенным требованиям GMP, относящимся к выпуску по параметрам.

1.2. Выпуск по параметрам должен удовлетворять основным требованиям GMP, соответствующих Приложений и изложенным ниже требованиям.

2. Выпуск по параметрам

2.1. Проведение всеобъемлющего комплекса проверок и контроля параметров в процессе производства может обеспечить более высокую гарантию соответствия готовой продукции спецификации, чем испытания готовой продукции.

2.2. Выпуск по параметрам может быть разрешен в отношении некоторых специальных параметров вместо обычного испытания готовой продукции. Разрешать выпуск по параметрам, отказывать в нем или аннулировать разрешение на выпуск по параметрам должны совместно лица, отвечающие за оценку продукции, вместе с инспекторами по GMP *уполномоченного органа*.

3. Выпуск по параметрам для стерильной продукции

3.1. В этом разделе установлены требования к выпуску по параметрам готовой продукции без проведения испытания на стерильность. Исключение испытания на стерильность является обоснованным только при наличии данных, доказывающих, что достигнуты предварительно определенные валидированные условия стерилизации.

3.2. Испытание на стерильность предоставляет возможность обнаружить только значительные нарушения в системе обеспечения стерильности, что обусловлено статистическими ограничениями метода.

3.3. Выпуск по параметрам допускается только в том случае, если данные, доказывающие правильность процесса стерилизации серии, сами по себе дают достаточную гарантию того, что разработанный и валидированный для обеспечения стерильности продукции процесс стерилизации соответствует предъявляемым требованиям.

3.4. В настоящее время выпуск по параметрам допускается только для препаратов, подлежащих финишной стерилизации в первичной упаковке.

3.5. Для выпуска по параметрам применяются методы стерилизации, предусматривающие в соответствии с требованиями *фармакопей государств-членов Таможенного союза* использование пара, сухожарового способа и ионизирующего излучения.

3.6. Выпуск по параметрам не применяется при производстве совершенно новых препаратов, так как удовлетворительные результаты испытаний на стерильность в течение определенного периода времени являются частью критериев приемлемости. В отдельных случаях уже имеющиеся результаты испытаний выпускаемых препаратов на стерильность могут распространяться также на новый препарат, если в него внесены только незначительные изменения в плане обеспечения стерильности.

3.7. При анализе рисков системы обеспечения стерильности следует обратить внимание на оценку выпуска продукции, не подвергаемой стерилизации.

3.8. Предыдущий опыт работы производителя лекарственных препаратов должен свидетельствовать о соответствии его производства требованиям GMP.

3.9. При оценке соответствия производства требованиям GMP следует учитывать выявленные случаи нарушения стерильности продукции, результаты испытаний на стерильность данного препарата, а также результаты испытаний стерильности препаратов, стерилизуемых таким же или аналогичным способом.

3.10. На участке производства и стерилизации, как правило, должны быть квалифицированный инженер, имеющий опыт работы, связанной с обеспечением стерильности, и квалифицированный микробиолог.

3.11. Разработка и первоначальная валидация должны гарантировать, что при соблюдении всех соответствующих условий целостность продукции будет сохранена.

3.12. Система контроля изменений должна предусматривать их рассмотрение персоналом по обеспечению стерильности.

3.13. Следует организовать систему контроля микробной контаминации препарата перед стерилизацией.

3.14. Должна быть исключена возможность перепутывания продукции, прошедшей и не прошедшей стерилизацию, что обеспечивается путем физического разделения продукции или использованием электронных систем, прошедших валидацию.

3.15. Протоколы стерилизации следует проверять на соответствие требованиям спецификации с привлечением не менее двух независимых систем контроля. Такой контроль может проводиться двумя сотрудниками или сотрудником и компьютерной системой, прошедшей валидацию.

3.16. Перед выпуском каждой серии продукции следует дополнительно подтвердить следующее:

- все плановые работы по техническому обслуживанию и текущие проверки используемого стерилизатора выполнены;
- все ремонтные работы и модификации согласованы с инженером и микробиологом, которые несут ответственность за процесс стерилизации;
- используемые приборы прошли калибровку (поверку);
- стерилизатор на настоящий момент валидирован для стерилизации загрузки данного типа.

3.17. Если выдано разрешение на выпуск серии продукции по параметрам, то решения о выпуске или отбраковке серии продукции должны быть основаны на требованиях утвержденных спецификаций. При невыполнении этих требований выпуск продукции по параметрам не допускается даже при условии успешного проведения испытания на стерильность.

Термины и определения

Выпуск по параметрам (parametric release): Система выпуска продукции, дающая гарантию, что продукция обладает требуемым качеством, на основании информации, полученной во время производственного процесса, а также на основании соответствия определенным требованиям GMP, относящимся к выпуску по параметрам.

Система обеспечения стерильности (sterility assurance system): Комплекс мер по обеспечению стерильности продукции. Для препаратов, подлежащих финишной стерилизации, этот комплекс мер включает в себя следующее:

- a) разработку лекарственного препарата;
- b) знание микробиологических характеристик исходного сырья и технологических вспомогательных средств (например, газов и смазочных материалов), а также, по возможности, их контроль,
- c) проведение контроля контаминации в ходе технологического процесса для предотвращения попадания микроорганизмов в продукцию и их размножения. Это обычно достигается

путем очистки и дезинфекции поверхностей, контактирующих с продукцией, предупреждения контаминации из воздуха посредством проведения работ в чистых помещениях, проведением технологического процесса с ограничениями во времени и, в соответствующих случаях, использованием стадий фильтрации;

d) предотвращение перепутывания производственных потоков стерилизованной и нестерилизованной продукции;

e) сохранение целостности продукции;

f) процесс стерилизации;

g) систему качества в целом, в том числе систему обеспечения стерильности, а именно: контроль изменений, обучение персонала, наличие письменных инструкций, контроль при выпуске продукции, плановое профилактическое техническое обслуживание, анализ отказов, предотвращение ошибок по вине человека, валидацию, калибровку (поверку) и т. д.

Приложение 19

КОНТРОЛЬНЫЕ И АРХИВНЫЕ ОБРАЗЦЫ

1. Область применения

1.1. Настоящее Приложение к Правилам надлежащего производства (далее – Руководство) устанавливает требования к отбору и хранению контрольных образцов исходного сырья, упаковочных материалов или готовой продукции и архивных образцов готовой продукции.

1.2. Специальные требования к лекарственным препаратам для клинических исследований приведены в Приложении 13 к настоящему Руководству.

1.3. Настоящее Приложение также содержит руководящие указания в отношении отбора архивных образцов для параллельно импортируемых/поставляемых лекарственных препаратов.

2. Принцип

2.1. Образцы хранят с двумя целями: во-первых, чтобы обеспечить наличие образца для аналитических исследований, и, во-вторых, чтобы обеспечить наличие образца полностью готовой продукции. Образцы, таким образом, могут быть поделены на две категории:

Контрольный образец (reference sample) – образец, отобранный из серии исходного сырья, упаковочного материала или готовой продукции, который хранится для проведения анализа в течение срока годности серии в случае возникновения такой необходимости. Следует сохранять образцы, отобранные на критических промежуточных стадиях (например, после которых предусматривается проведение аналитических исследований и выдача разрешений на выпуск) и промежуточных продуктов, которые поставляются за пределы зоны контроля производителя, если стабильность образцов это допускает.

Архивный образец (retention sample) – образец в окончательной упаковке, отобранный из серии готовой продукции. Его хранят в целях подтверждения идентичности. Например, в течение срока хранения серии может потребоваться осмотр образца или упаковки, маркировки, инструкции по применению, получение информации о номере серии и сроке годности. Могут быть исключительные обстоятельства, когда это требование может быть соблюдено без хранения дубликатов образцов, например, если небольшие серии упаковывают для разных рынков или при производстве очень дорогих лекарственных препаратов.

Во многих случаях контрольные и архивные образцы готовой продукции идентичны и являются единицами продукции в окончательной упаковке. В таких случаях контрольные и архивные образцы могут рассматриваться как взаимозаменяемые.

2.2. У производителя, импортера или на предприятии, где выдается разрешение на выпуск серии (как указано в пунктах 7 и 8 *данного Приложения*) должны храниться контрольные и/или архивные образцы каждой серии готовой продукции, а у производителя – контрольные образцы каждой серии исходного сырья (кроме исключений – см. пункт 3.2 *данного Приложения*) и/или промежуточной продукции. На каждом предприятии, производящем упаковку, следует хранить контрольные образцы каждой серии первичных упаковочных материалов и печатных материалов. Допускается включать печатные материалы в состав контрольных и/или архивных образцов готовой продукции.

2.3. Контрольные и/или архивные образцы являются приложением к протоколу серии готовой продукции или исходного сырья и материалов и могут быть оценены в случае, например, предъявления претензий в отношении качества лекарственного препарата, запросов касательно соответствия регистрационному досье, запросов по поводу маркировки/упаковки или отчета по мониторингу безопасности лекарственного препарата.

2.4. Следует хранить протоколы прослеживаемости образцов; они должны быть доступны для уполномоченных органов.

3. Длительность хранения

3.1. Контрольные и архивные образцы каждой серии готовой продукции следует хранить, как минимум, в течение срока годности серии и одного года после истечения срока годности. Контрольный образец должен быть упакован в его первичную упаковку или в упаковку, состоящую из того же материала, что и первичная упаковка, в которой выпускается препарат (указания в отношении импортируемых лекарственных препаратов для ветеринарного применения, кроме иммунобиологических лекарственных препаратов, даны в пунктах 8 и 9 Приложения 4 к *настоящему Руководству*).

3.2. Образцы исходного сырья (кроме растворителей, газов или воды, предназначенных для технологических целей) должны храниться в течение не менее двух лет после выпуска лекарственного препарата, если более длительный период не предусмотрен нормативными документами *государств-членов Таможенного союза*. Это период может быть сокращен, если в спецификации указан более короткий период стабильности сырья. Упаковочные материалы должны храниться в течение срока годности соответствующего готового продукта.

4. Количество контрольных и архивных образцов

4.1. Количество контрольных образцов должно быть достаточным для проведения не менее чем двукратного полного аналитического контроля серии продукции в соответствии с требованиями регистрационного досье, оцененного и утвержденного соответствующим уполномоченным органом/органами. В случае необходимости следует для каждого вида аналитического контроля использовать невскрытые упаковки. Любые исключения из этого требования должны быть обоснованы и согласованы с соответствующим уполномоченным органом.

4.2. Необходимо соблюдать действующие требования *государств-членов Таможенного союза* в отношении количества контрольных образцов и, при необходимости, архивных образцов.

4.3. Контрольные образцы должны быть представительными для серии исходного сырья, промежуточной или готовой продукции, из которой они отобраны. Для контроля наиболее критических этапов процесса (например, начала или конца процесса) могут отбираться дополнительные образцы. Если процесс упаковки серии ведется в ходе двух и более отдельных операций по упаковке, то после каждой из этих операций следует отбирать не менее одного архивного образца. Любые исключения из этого требования должны быть обоснованы и согласованы с соответствующим уполномоченным органом.

4.4. Необходимо обеспечить, чтобы еще один год после истечения срока годности последней произведенной серии имелись в наличии (или были легко доступны) все необходимые аналитические материалы и оборудование с целью проведения всех приведенных в спецификации испытаний.

5. Условия хранения

5.1. Хранить контрольные образцы готовой продукции и активных (*фармацевтических*) субстанций следует в соответствии с требованиями нормативных документов *государств-членов Таможенного союза*.

5.2. Условия хранения должны соответствовать требованиям, установленным при регистрации лекарственного средства (например, хранение при пониженной температуре, если требуется).

6. Письменные соглашения

6.1. Если держатель регистрационного удостоверения не является одновременно юридическим лицом, ответственным за выпуск серии продукции в *государствах-членах Таможенно-*

го союза, обязанность по отбору и хранению контрольных/архивных образцов должна быть определена в письменном соглашении между двумя сторонами в соответствии с разделом 7 части I настоящего Руководства. Это также касается случаев, когда какая-либо деятельность по производству или выпуску серии продукции проводится не на том предприятии, которое несет ответственность за серию продукции в обороте на территории *государств-членов Таможенного союза*. Порядок отбора и хранения контрольных и архивных образцов для каждого предприятия, вовлеченного в производство, должен быть определен в письменном соглашении между ними.

6.2. Уполномоченное лицо, которое выдает разрешение на выпуск серии *лекарственного препарата*, должно гарантировать, что все соответствующие контрольные и архивные образцы будут доступны в течение приемлемого времени. При необходимости все требования в отношении такого доступа устанавливаются в письменном соглашении.

6.3. Если в производстве готовой продукции принимает участие более одной производственной площадки, то наличие письменных соглашений является ключевым условием для требований к отбору и месту хранения контрольных и архивных образцов.

7. Контрольные образцы. Общие положения

7.1. Контрольные образцы предназначены для проведения анализа и должны быть легко доступны для лаборатории, имеющей валидированные методики его проведения. Образцы исходного сырья, используемого в производстве лекарственных препаратов в *государствах-членах Таможенного союза*, и образцы готовой продукции должны храниться на предприятии – производителе готовых лекарственных препаратов.

7.2. Для готовой продукции, произведенной в других странах:

7.2.1. Если страна имеет соглашение о взаимном признании с *государствами-членами Таможенного союза*, то контрольные образцы могут отбираться и храниться на предприятии-производителе. Это должно быть оформлено письменным соглашением (как указано выше в разделе 6 *данного Приложения*) между импортером на территории *государств-членов Таможенного союза* и производителем, находящимся за ее пределами.

7.2.2. Если страна не имеет соглашения о взаимном признании с *государствами-членами Таможенного союза*, то контрольные образцы готовой продукции следует отбирать и хранить на уполномоченном предприятии, расположенном в *государствах-членах Таможенного союза*. Отбор образцов должен выполняться в соответствии с письменным соглашением (соглашениями) между всеми заинтересованными сторонами. Рекомендуется хранить образцы там, где проводился контроль продукции при ее ввозе.

7.2.3. Контрольные образцы исходного сырья и упаковочных материалов следует хранить там, где они использовались для производства готовых лекарственных препаратов.

8. Архивные образцы. Общие положения.

8.1. Архивные образцы должны представлять серию готовых препаратов в том виде, в котором она реализуется в *государствах-членах Таможенного союза* и может понадобиться для контроля с целью подтверждения соответствия требованиям, установленным при государственной регистрации, или требованиям законодательства *государств-членов Таможенного союза* (исключая технические характеристики продукции). В связи с этим архивные образцы должны храниться в пределах территории *государств-членов Таможенного союза*. Рекомендуется хранить их в месте нахождения уполномоченного лица, выдавшего разрешение на выпуск продукции.

8.2. В соответствии с пунктом 8.1 *данного Приложения*, если имеется действующее соглашение о взаимном признании и контрольные образцы хранятся у производителя, находящегося в стране за пределами *государств-членов Таможенного союза* (см. выше пункт 7.2.2 *данного*

Приложения), отдельные архивные образцы должны храниться в *государствах-членах Таможенного союза в соответствии с действующим законодательством*.

8.3. Архивные образцы должны находиться на предприятии, имеющем лицензию на производство лекарственных средств, и быть доступными для представителей уполномоченных органов.

8.4. Если в последовательности «ввоз – процесс упаковки – контроль – выпуск серии» участвует более одного производителя в пределах *государств-членов Таможенного союза*, то ответственность за отбор и хранение архивных образцов должна быть определена письменным соглашением (соглашениями) между участвующими сторонами.

9. Контрольные и архивные образцы продукции, параллельно импортируемой/ параллельно поставляемой организациями оптовой торговли

9.1. Если вторичную упаковку лекарственного препарата не вскрывают, то следует хранить только используемый упаковочный материал, поскольку риск перепутывания продукции незначителен или отсутствует.

9.2. Если вторичную упаковку вскрывают, например, для замены картонной пачки или инструкции по применению, то следует отбирать один архивный образец для каждой операции процесса упаковки, так как существует риск перепутывания продукции в процессе упаковки. Следует предусмотреть порядок, позволяющий быстро определить виновного в перепутывании (производитель или организация оптовой торговли), так как от этого зависит объем отзываемой продукции.

10. Контрольные и архивные образцы в случае ликвидации предприятия-производителя

10.1. В случае ликвидации предприятия-производителя и отзыва (аннулирования, истечения срока действия) лицензии на производство в продаже может остаться большое количество серий произведенных этим производителем лекарственных препаратов с неистекшим сроком годности. Для остающихся на рынке серий производитель должен составить детальные соглашения по передаче контрольных и архивных образцов (а также соответствующей документации по GMP) на уполномоченный участок по хранению. Производитель должен согласовать с уполномоченным органом достаточность принятых мер по хранению и возможность передачи образцов для проведения оценки и анализа, при необходимости.

10.2. Если производитель не может предпринять указанные меры, то выполнение необходимых действий может быть передано другому производителю. Держатель регистрационного удостоверения несет ответственность за такую передачу функций и за представление всей необходимой информации уполномоченному органу. Кроме того, он должен согласовать с уполномоченным органом страны, где находится серия с неистекшим сроком годности, достаточность мер по хранению контрольных и архивных образцов.

10.3. Эти требования распространяются также на случай ликвидации производства, находящегося за *пределами государств-членов Таможенного союза*. В этом случае импортер несет особую ответственность за обеспечение того, что указанные соглашения имеют место и что проведено согласование с соответствующим(и) уполномоченным(и) органом(ами).

ТЕРМИНЫ И ОПРЕДЕЛЕНИЯ

Приведенные в данном разделе определения применяют к терминам, которые используются в настоящем Руководстве. Эти термины могут иметь другие значения вне контекста данного Руководства.

Баланс (reconciliation): Соотношение между количеством продукции или материалов, произведенных или использованных теоретически и фактически, принимая во внимание обычную изменчивость.

Баллон (cylinder): Контейнер, предназначенный для хранения газа под высоким давлением.

Банк клеток (cell bank): Это система, посредством которой производят последовательные серии продукции с использованием клеточных культур, принадлежащих одному и тому же главному банку клеток. Для приготовления рабочего банка клеток используется некоторое число контейнеров из главного банка клеток. Систему банка клеток валидируют в отношении количества пересевов или количества удвоений популяции, до достижения которых они могут использоваться в текущем производстве.

Главный банк клеток (master cell bank): Полностью охарактеризованная культура клеток, распределенная в контейнеры за одну операцию, обрабатываемая вместе таким образом, чтобы обеспечить ее однородность, и сохраняемая таким способом, чтобы обеспечить стабильность. Обычно главный банк клеток хранят при температуре минус 70 °С или ниже.

Рабочий банк клеток (working cell bank): Культура клеток, отобранная из главного банка клеток и предназначенная для подготовки клеточных культур, используемых в технологическом процессе. Обычно рабочий банк клеток хранится при температуре минус 70 °С или ниже.

Биологические агенты (biological agents): Микроорганизмы, включая полученные методами генной инженерии, клеточные культуры и эндопаразиты, как патогенные, так и непатогенные.

Биореактор (bioreactor): Закрытая система, такая как ферментатор, в которую вводят биологические агенты наряду с другим сырьем таким образом, что это приводит к их размножению или к продуцированию ими других веществ путем взаимодействия с другим сырьем. Биореакторы обычно снабжены регулируемыми и контролирующими приборами, а также приспособлениями для соединения, добавления и удаления веществ.

Валидация (validation): Действия, которые в соответствии с Правилами надлежащего производства доказывают, что определенная методика, процесс, оборудование, сырье, деятельность или система действительно приводят к ожидаемым результатам (см. также термин «квалификация»).

Возврат (return): Отправка назад производителю или организации оптовой торговли лекарственного препарата независимо от того, является он бракованным или нет.

Воздушный шлюз (air-lock): Ограниченное пространство с двумя или несколькими дверями, расположенное между двумя или несколькими помещениями, например, разных классов чистоты, служащее для контроля потока воздуха между этими помещениями, когда в них необходимо войти. Воздушные шлюзы предназначаются и используются как для перехода персонала, так и для перемещения материалов.

Готовая продукция (готовый продукт) (finished product): Лекарственный препарат, который прошел все стадии технологического процесса, включая укладку в окончательную упаковку.

Изолированная зона (contained area): Зона, построенная и эксплуатируемая таким образом (и оборудованная соответствующими системами обработки и фильтрации воздуха), чтобы предотвратить контаминацию рабочей окружающей среды биологическими агентами изнутри зоны.

Изоляция (containment): Действия по ограничению распространения биологических агентов или других контаминантов за пределы определенного пространства.

Первичная изоляция (primary containment): Система изоляции, которая предотвращает проникновение биологического агента в близлежащую рабочую окружающую среду. Это достига-

ется использованием закрытых контейнеров или боксов для безопасного ведения биологических работ наряду с процедурами безопасного ведения процесса.

Вторичная изоляция (secondary containment): Система изоляции, предотвращающая проникновение биологического агента во внешнюю окружающую среду или в другие рабочие зоны. Это достигается использованием помещений со специальными системами подготовки воздуха, наличием воздушных шлюзов и/или стерилизаторов для передачи материалов наружу наряду с процедурами безопасного ведения процесса. Во многих случаях используется для повышения эффективности первичной изоляции.

Инфицированный (infected): Зараженный посторонними биологическими агентами и, следовательно, способный к распространению инфекции.

Исходное сырье (starting material): Любое вещество, используемое при изготовлении лекарственного препарата, за исключением упаковочных материалов.

Калибровка (calibration): Ряд операций, проводимых при определенных условиях, посредством которых устанавливают соотношение между значениями, регистрируемыми контрольно-измерительными приборами (системами), или измеренными значениями характеристик материалов и значениями соответствующих известных величин для стандартных образцов.

Карантин (quarantine): Статус исходного сырья, упаковочных материалов, промежуточной, нерасфасованной или готовой продукции, изолированных физически или другими эффективными способами, до вынесения решения об их выпуске или отбраковке.

Квалификация (qualification): Действия, удостоверяющие, что конкретное оборудование работает правильно и действительно ведет к ожидаемым результатам. Понятие «валидация» является более широким и иногда включает в себя понятие «квалификация».

Клеточная культура (cell culture): Клеточная масса, полученная в результате выращивания *in vitro* клеток, изолированных от многоклеточных организмов.

Коллектор (manifold): Устройство или оборудование, позволяющее одновременно наполнять газом несколько баллонов (контейнеров) из одного источника.

Компьютеризированная система (computerized system): Система, включающая ввод данных, их электронную обработку и выдачу информации, используемая либо для документального оформления, либо для автоматического управления.

Контролируемая зона (controlled area): Зона, построенная и эксплуатируемая таким образом, чтобы контролировать возможную контаминацию и случайное распространение живых организмов (может использоваться система воздухоподготовки, приблизительно соответствующая классу D). Степень осуществляемого контроля должна зависеть от природы организма, используемого в процессе. Как минимум, контролируемая зона должна эксплуатироваться при отрицательном давлении по отношению к смежным помещениям и позволять эффективно устранять незначительные количества находящихся в воздухе источников контаминации.

Контроль в процессе производства (in-process control): Проверки, осуществляемые во время технологического процесса в целях его контроля и при необходимости регулирования для обеспечения соответствия продукции спецификациям. Контроль производственной среды или оборудования также может рассматриваться как часть контроля в процессе производства.

Контроль качества (quality control): См. пункт 1.4 раздела 1 части I настоящего Руководства.

Криогенный сосуд (cryogenic vessel): Контейнер, предназначенный для хранения сжиженного газа при сверхнизких температурах.

Лекарственное растение (medicinal plant): Целое растение (или его часть), используемое в медицинских целях.

Лекарственное средство (medicinal product): Любое вещество или комбинация веществ, предназначенные для лечения или профилактики заболеваний человека или животных. Любое

вещество или комбинация веществ, вводимое человеку или животным с диагностическими целями для восстановления, коррекции или изменения физиологических функций человека или животных, также рассматривается как лекарственное средство.

Лекарственный растительный препарат (herbal medicinal product): Лекарственное препарат, содержащий в качестве активных ингредиентов исключительно лекарственное растительное сырье и/или препараты на его основе.

Нерасфасованная продукция (bulk product): Любая продукция, прошедшая все стадии технологического процесса за исключением окончательной упаковки.

Номер серии; номер партии (batch number or lot number): Характерная комбинация цифр и/или букв, которая специфически идентифицирует серию.

Перекрестная контаминация (cross contamination): Загрязнение исходного сырья или продукции другим исходным сырьем или другой продукцией.

Переработка (reprocessing): Переработка всей или части серии продукции неприемлемого качества на определенной стадии технологического процесса так, чтобы ее качество могло стать приемлемым, посредством одной или нескольких дополнительных операций.

Повторное использование (recovery): Введение произведенной ранее серии продукции требуемого качества (или ее части) в другую серию продукции на определенной стадии производства.

Посевная культура (seed lot):

Система посевной культуры (seed lot system): Система, в соответствии с которой последовательные серии продукции производят из одной и той же главной посевной культуры при определенном количестве пересевов (пассажей). Для обычного производства рабочую посевную культуру готовят из главной посевной культуры. Исходя из требований безопасности и эффективности, при производстве готовой продукции, которую получают из рабочей посевной культуры, не должно использоваться большее количество пассажей из главной посевной культуры, чем для вакцины, прошедшей клинические исследования. Происхождение и количество пассажей главной посевной культуры и рабочей посевной культуры должны быть оформлены документально.

Главная посевная культура (master seed lot): Культура микроорганизмов, распределенная из одного объема посевной культуры в емкости в процессе одной операции таким образом, чтобы обеспечить однородность, предотвратить контаминацию и гарантировать стабильность. Главную посевную культуру в жидком виде обычно хранят при температуре минус 70 °С или ниже, в лиофилизированном виде – при известной температуре, обеспечивающей стабильность.

Рабочая посевная культура (working seed lot): Культура микроорганизмов, полученная из главной посевной культуры и предназначенная для использования в производстве. Рабочую посевную культуру распределяют в емкости и хранят, как описано выше для главных посевных культур.

Производитель (manufacturer): Держатель лицензии на производство лекарственных средств. Предприятие, осуществляющее хотя бы один из этапов производства, рассматривается как производитель лекарственных средств.

Производство (manufacture): Все операции по закупке исходного сырья, материалов и продукции, технологическому процессу, контролю качества, выдаче разрешения на выпуск, хранению, реализации лекарственных средств и по соответствующему контролю.

Промежуточная продукция (intermediate product): Частично обработанное исходное сырье, которое должно пройти последующие стадии производства прежде, чем оно станет нерасфасованной продукцией.

Протокол (record): См. *раздел 4 части I настоящего Руководства*.

Процедура (procedures): Описание обязательных для выполнения операций и мер предосторожности, а также всех необходимых мероприятий, осуществление которых прямо или косвенно связано с производством лекарственного средства.

Радиофармацевтическое лекарственное средство (radiopharmaceutical): Любое лекарственное средство, которое в готовом для применения виде содержит один или несколько радионуклидов (радиоактивных изотопов), введенных в него в медицинских целях.

Растительное сырье (stude plant; vegetable drug): Сырые или высушенные лекарственные растения или их части.

Серия; партия (batch or lot): Определенное количество исходного сырья, упаковочных материалов или продукции, подвергаемое обработке в одном или в ряде последовательных технологических процессов таким образом, что можно рассчитывать на однородность продукции.

Примечание. Для завершения некоторых этапов производства иногда необходимо разделить серию на определенное количество подсерий, которые позже объединяют для получения окончательной однородной серии. При непрерывном производстве понятие серии должно относиться к определенной части продукции, характеризующейся однородностью.

Применимо также следующее определение серии в отношении контроля готовой продукции: «При контроле готовой продукции считается, что к серии лекарственного препарата относятся все единицы данной лекарственной формы, которые произведены из одного исходного количества материала и прошли одну и ту же серию производственных операций или операцию по стерилизации, или при непрерывном технологическом процессе все единицы, произведенные в данный период времени».

Сжиженные газы (liquefiable gases): Газы, которые при стандартных температуре и давлении наполнения находятся в баллоне в сжиженном виде.

Система (system): Регулируемая модель взаимосвязанных действий и технических средств, объединенных для создания организованного целого.

Спецификация (specification): См. *раздел 4* части I *настоящего Руководства*

Стерильность (sterility): Отсутствие живых организмов. Требования к проведению контроля стерильности приведены в *фармакопеях государств-членов Таможенного союза*.

Технологический процесс (production): Все операции, связанные с изготовлением лекарственного средства, начинающиеся с приемки исходного сырья, продолжающиеся обработкой и упаковкой и завершающиеся получением готовой продукции.

Упаковка (packaging): Все операции, включая фасовку и маркировку, которые необходимо пройти нерасфасованной продукции, чтобы стать готовой продукцией.

Примечание. Наполнение стерильной продукции, как правило, не следует рассматривать как часть процесса упаковки, поскольку в первичные упаковки продукция дозируется, но окончательно не упаковывается.

Упаковочный материал (packaging material): Любой материал, используемый при упаковке лекарственного средства, кроме любой транспортной тары для транспортирования или отгрузки. Упаковочные материалы относятся к первичным или вторичным в зависимости от того, предназначены они для непосредственного контакта с лекарственным средством или нет.

Чистая зона (clean area): Зона, в которой контролируется производственная среда на наличие контаминирующих частиц и микроорганизмов, построенная и эксплуатируемая таким образом, чтобы уменьшить проникновение, образование и сохранение контаминантов внутри зоны.

Примечание. Различные уровни контроля производственной среды установлены в *Приложении 1 настоящего Руководства*.

Чистая/изолированная зона (clean contained area): Зона, построенная и эксплуатируемая таким образом, что она одновременно является чистой и изолированной зоной.

Экзотический организм (exotic organism): Биологический агент, вызывающий заболевание, отсутствующее в данной стране или географической зоне, либо являющийся объектом профилактических мер или программы по его устранению в данной стране или географической зоне.

