**Тема № 1. (30 часов)**

**Организация работы по приему лекарственных средств, товаров аптечного ассортимента. Документы, подтверждающие качество.**

### Организация работы по приему лекарственных средств и товаров аптечного ассортимента производиться в соответствии с приказом МЗ РФ № 647-н «Об утверждении правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения»

### Приемка товаров аптечного ассортимента осуществляется материально ответственным лицом, и если товары аптечного ассортимента находятся в транспортной таре без повреждений, то приемка может проводиться по количеству мест или по количеству товарных единиц и маркировке на таре. Если проверка фактического наличия товаров аптечного ассортимента в таре не проводится, то необходимо сделать отметку об этом в сопроводительном документе.

Если количество и качество товаров аптечного ассортимента соответствует указанному в сопроводительных документах, то на сопроводительных документах проставляется штамп приемки, подтверждающий факт соответствия принятых товаров аптечного ассортимента данным, указанным в сопроводительных документах. Материально ответственное лицо, осуществляющее приемку товаров аптечного ассортимента, ставит свою подпись на сопроводительных документах и заверяет ее печатью субъекта розничной торговли.

Сопроводительные документы:

1. Товарные накладные.

2. Счет-фактура.

3. Товарно-транспортная наглядная.

4. Реестр качества.

5. Протокол согласования цен.

Качество товара также подтверждается такими документами как сертификат соответствия и декларация о соответствии.

В случае несоответствия поставленных субъекту розничной торговли товаров аптечного ассортимента условиям договора, данным сопроводительных документов комиссией субъекта розничной торговли в соответствии с утвержденной стандартной операционной процедурой составляется акт, который является основанием для предъявления претензий поставщику. Субъектом розничной торговли по согласованию с поставщиком может быть утвержден иной способ уведомления поставщика о несоответствии поставленных товаров аптечного ассортимента сопроводительным документам.

После приемки, товар аптечного ассортимента проходит приемочный контроль который проводится с целью предупреждения поступления в продажу фальсифицированных, недоброкачественных, контрафактных лекарственных препаратов.

Приемочный контроль заключается в проверке поступающих лекарственных препаратов путем оценки:

1) внешнего вида, цвета, запаха;

2) целостности упаковки;

3)соответствия маркировки лекарственных препаратов требованиям, установленным законодательством об обращении лекарственных средств;

4) правильности оформления сопроводительных документов;

5)наличия реестра деклараций, подтверждающих качество лекарственных средств в соответствии с действующими нормативными документами.

 Для проведения приемочного контроля приказом руководителя субъекта розничной торговли создается приемная комиссия.

Товары аптечного ассортимента до подачи в торговую зону проходят предпродажную подготовку, которая включает в себя распаковку, рассортировку и осмотр, проверку качества товара и наличия необходимой информации о товаре и его поставщике.

Продукты лечебного, детского и диетического питания, биологически активные добавки являются пищевыми продуктами, которые до их подачи в торговую зону или иное место торговли должны быть освобождены от тары, оберточных и увязочных материалов, металлических клипс. Субъект розничной торговли также проводит проверку качества продуктов лечебного, детского и диетического питания, биологически активных добавок по внешним признакам, проверить наличие необходимой документации и информации, осуществить отбраковку и сортировку.

В случае нарушения целостности упаковки, отсутствия полного пакета документов продукты лечебного, детского и диетического питания, биологически активные добавки подлежат возврату поставщику.

Дезинфицирующие средства до подачи их в торговую зону, размещения в месте продажи проходят предпродажную подготовку, которая включает освобождение от транспортной тары, сортировку, проверку целостности упаковки (в том числе функционирования аэрозольной упаковки) и качества товара по внешним признакам, наличия необходимой информации о дезинфицирующих средствах и его изготовителе, инструкций по применению.

Парфюмерно-косметическая продукция, подаваемая в торговую зону, должна соответствовать требованиям, определенным Решением Комиссии Таможенного союза от 23 сентября 2011 г. № 799 «О принятии технического регламента Таможенного союза «О безопасности парфюмерно-косметической продукции».

Если товар соответствует по всем показателям, то на него наклеиваются ценники и товар размещается по местам хранения в соответствии с правилами хранения и физическими свойствами.

В случае несоответствия поставленных товаров аптечного ассортимента по показателям, заведующая аптекой составляет акт, который является основанием для предъявления претензий поставщику, несоответствующий товар помещается в карантинную зону с пометкой «Забраковано при приемочном контроле» до возвращения его поставщику.