

**Алгоритм выполнения навыка «Приемочный контроль, первичный учет и хранение лекарственных препаратов (ЛП) и медицинских изделий»**

№ п/п	Перечень и последовательность действий
1	<ul style="list-style-type: none"> <li>– Проверить наличие товарной накладной поставщика, оценить правильность ее оформления.</li> <li>– Проверить информацию о документах удостоверяющих качество товаров либо законность нахождения серии ЛП*.</li> <li>– Проверить наличие протокола согласования цен для ЛП перечня ЖНВЛП.</li> </ul>
2	<p>Проверить наличие особых условий перевозки и приемки:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– для термолабильных ЛП (в т.ч. иммунобиологических ЛП);</li> <li>– для наркотических и психотропных ЛП.</li> </ul>
3	<p>По возможности провести контроль по показателю «Описание»: проверить внешний вид, цвет, запах.</p> <p>Сказать, что в случае сомнения в качестве лекарственных средств образцы направляются в территориальный орган контроля качества. Такие лекарственные средства с обозначением: «Забраковано при приемочном контроле» хранятся в аптеке изолированно от других лекарственных средств в карантинной зоне.</p>
4	<p>Провести контроль по показателю «Упаковка»: особое внимание обращается на ее целостность и соответствие физико-химическим свойствам лекарственных средств.</p>
5	<p>Провести контроль по показателю «Маркировка»: соответствие оформления действующим требованиям**.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– На первичной упаковке ЛП должны быть указаны: наименование, номер серии, срок годности, дозировка/концентрация.</li> <li>– На вторичной (потребительской) упаковке ЛП должны быть указаны: наименование, наименование производителя ЛП, номер серии, номер регистрационного удостоверения, срок годности, способ применения, дозировка/концентрация, количество доз, лекарственная форма, условия отпуска, условия хранения, предупредительные надписи, штриховой код.</li> </ul> <p>При необходимости проверить наличие дополнительных надписей.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– Особое внимание следует обращать на соответствие маркировки первичной и вторичной упаковки.</li> </ul>
6	<p>Поставить отметку о приеме товара на товарной накладной (указать все необходимые данные, включая подпись, заверенную печатью организации).</p>
7	<p>Зарегистрировать поступивший товар в журнале регистрации поступления товаров по группам либо программным обеспечением организации из электронных товарных накладных.</p> <p>Дополнительно осуществить регистрацию:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– иммунобиологических ЛП;</li> <li>– ЛП, подлежащих ПКУ в установленном порядке.</li> </ul>
8	<p>Указать возможные количественные расхождения: в случае боя, порчи, недостачи товаров*** заполняется «Акт об установленных расхождениях при приемке товара», который отправляется поставщику вместе с претензией. Товар помещается в карантинную зону.</p>
9	<p>Указать возможные качественные расхождения: в случае обнаружения фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных товаров*** заполняется «Акт об установленных расхождениях при приемке товара», который отправляется поставщику вместе с претензией. Товар помещается в карантинную зону выявленных фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных ЛП, а также ЛП с истекшим сроком годности.</p>
10	<p>Разместить товар на место хранения согласно требованиям нормативной документации, в соответствии с инструкцией и маркировкой производителя, а также используемым в аптечной организации способом систематизации.</p>

\* в соответствии с новым порядком в оборот ЛП, поставляемые ЛП не будут сопровождаться документами, содержащими сведения о зарегистрированных декларациях о соответствии и выданных сертификатах соответствия.

Поставка лекарственных препаратов (кроме ИЛП) может сопровождаться следующими документами:

- паспортом (сертификатом) производителя о соответствии серии (партии) ЛП требованиям нормативной документации;

- подтверждением уполномоченного лица производителя ЛП требованиям, установленным при его государственной регистрации;

Поставка ИЛП может сопровождаться копией разрешения Росздравнадзора на ввод в гражданский оборот, заверенной электронной цифровой подписью.

*Законность нахождения серии (партии) лекарственного препарата проверяется через официальный сайт Росздравнадзора [www.roszdravnadzor.ru](http://www.roszdravnadzor.ru).*

\*\* требованиям, утвержденным нормативными документами на конкретный вид товара аптечного ассортимента

\*\*\* лекарственные препараты