**Тема 1. Организация работы по приему лекарственных средств, товаров аптечного ассортимента. Документы, подтверждающие качество.**

Организация работы по приему лекарственных средств, товаров аптечного ассортимента осуществляется в соответствии с Приказом Министерства здравоохранения РФ от 31 августа 2016 г. № 647н «Об утверждении Правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения».

1. В процессе приемки товаров аптечного ассортимента, в том числе требующих специальных условий хранения, осуществляется осмотр внешнего вида, оценка соответствия принимаемых товаров товаросопроводительной документации по ассортименту, количеству и качеству, проверка полноты комплекта сопроводительных документов, соблюдению специальных условий хранения (при наличии такого требования), а также проверка наличия повреждений транспортной тары.

Приемка товаров аптечного ассортимента осуществляется материально ответственным лицом. 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.

1. Документы, подтверждающие качество:

* Накладная
* Счет-фактура
* Товарно-транспортная накладная
* Реестр документов по качеству
* Другие документы, удостоверяющие количество или качество поступивших товаров

Лекарственные препараты подвергаются приемочному контролю с целью предупреждения поступления в продажу фальсифицированных, недоброкачественных, контрафактных лекарственных препаратов.

Приемочный контроль заключается в проверке поступающих лекарственных препаратов путем оценки:

* Внешнего вида, цвета, запаха
* Целостности упаковки
* Соответствия маркировки лекарственных препаратов установленным требованиям
* Правильности оформления сопроводительных документов
* Наличия реестра деклараций, подтверждающих качество лекарственных средств.

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

Если количество и качество товаров аптечного ассортимента соответствует указанному в сопроводительных документах, то на них 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.

Товары аптечного ассортимента до подачи в торговую зону должны пройти предпродажную подготовку, которая включает распаковку, рассортировку и осмотр, проверку наличия необходимой информации о товаре.

Продукты лечебного, детского и диетического питания, биологически активные добавки являются пищевыми продуктами, которые до их подачи в торговую зону должны быть освобождены от тары, оберточных материалов, металлических клипс. Материально ответственное лицо должно также произвести проверку качества пищевых продуктов по внешним признакам, проверить наличие необходимой документации и информации, осуществить отбраковку и сортировку. Качество данной группы товаров подтверждается свидетельством о государственной регистрации, в котором указана область применения и использования и документом производителя или поставщика, подтверждающего безопасность продукта - декларацией о соответствии качества или реестром деклараций.

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

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

Парфюмерно-косметические товары распаковываются и осматриваются, проверяется качество по внешним признакам каждой единицы товара и наличие о нем необходимой информации. Покупателю должна быть предоставлена возможность ознакомиться с запахом духов, одеколонов, туалетной воды с использованием для этого лакмусовых бумажек, пропитанных душистой жидкостью, образцов-понюшек, предоставляемых изготовителем товаров, а также с другими свойствами и характеристиками предлагаемых к продаже товаров.

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

В случае несоответствия поставленных субъекту розничной торговли товаров аптечного ассортимента условиям договора, составляется акт, который является основанием для предъявления претензий поставщику. Такой товар помещают в карантинную зону с пометкой «Забраковано при приемочном контроле», после чего возвращают поставщику.