## **Тема № 1. (30 часов). Организация работы по приему лекарственных средств, товаров аптечного ассортимента. Документы, подтверждающие качество.**

Организацию работы по приему товаров аптечного ассортимента регулирует приказ МЗ РФ от 31.08.2016 №647-н «Об утверждении правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения».

В процессе приемки товаров аптечного ассортимента осуществляется оценка соответствия принимаемых товаров сопроводительной документации по ассортименту, количеству и качеству, соблюдению специальных условий хранения (при наличии такого требования), а также проверка наличия повреждений транспортной тары.

Приемка товаров аптечного ассортимента осуществляется материально ответственным лицом. Если количество и качество товаров аптечного ассортимента соответствует указанному в сопроводительных документах, то материально ответственное лицо ставит на них свою подпись и заверяет ее печатью субъекта розничной торговли (при наличии).

В случае несоответствия поставленных товаров аптечного ассортимента условиям договора, данным сопроводительных документов комиссией субъекта розничной торговли составляется акт, который является основанием для предъявления претензий поставщику.

Все 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:

1. внешнего вида, цвета, запаха;
2. целостности упаковки;
3. соответствия маркировки лекарственных препаратов требованиям, установленным законодательством;
4. правильности оформления сопроводительных документов;
5. наличия реестра деклараций, подтверждающих качество лекарственных средств.

Товары аптечного ассортимента до подачи в торговую зону должны пройти предпродажную подготовку, которая включает распаковку, рассортировку и осмотр, проверку качества товара (по внешним признакам) 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 должны быть освобождены от тары, оберточных и увязочных материалов и не могут быть допущены к продаже при нарушении целостности упаковки (подлежат возврату поставщику).

Дезинфицирующие средства должны пройти 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.

Парфюмерно-косметическая продукция, подаваемая в торговую зону, должна соответствовать требованиям, определенным Решением Комиссии Таможенного союза [от 23 сентября 2011 г. N 799](https://normativ.kontur.ru/document?moduleid=9&documentid=187551#l0) "О принятии технического регламента Таможенного союза "О безопасности парфюмерно-косметической продукции".

Документы, подтверждающие качество:

* Реестр деклараций;
* Сертификат соответствия;
* Счет - фактура;
* Товарная накладная;
* Товарно – транспортная накладная;
* Протокол согласования цен.