# **Оценка 5**

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

Приказ МЗ РФ от 31 августа 2016 г. № 647н “Об утверждении Правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения” регламентирует правила организации работы по приему ЛС и товаров аптечного ассортимента.

Приказ регламентирует зону приемки товара, оборудованную поддонами и столами. Материально ответственное лицо (товаровед) осуществляет прием товара и оценку соответствия принимаемых товаров сопроводительной документации по ассортименту, количеству и качеству, соблюдению специальных условий хранения (при наличии такого требования), а также проверку наличия повреждений транспортной тары.

 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 товар соответствует нормам, то на сопроводительных документах проставляется штамп приемки, материально ответственное лицо (которое осуществляло приемку товаров) ставит свою подпись на сопроводительных документах и заверяет ее печатью субъекта розничной торговли (при наличии).

Сопроводительные документы:

* Протокол согласования цен
* Реестр деклараций (реестр по качеству)
* Счет –фактура
* Товарная накладная
* Товарно-транспортная наглядная

Если товар не соответствует сопроводительным документам, то комиссией субъекта розничной торговли составляется акт, который является основанием для предъявления претензий поставщику так же может быть утвержден иной способ уведомления поставщика о несоответствии поставленных товаров аптечного ассортимента сопроводительным документам.

С целью предупреждения поступления в продажу фальсифицированных, недоброкачественных, контрафактных лекарственных препаратов, все лекарственные препараты подвергаются приемочному контролю по показателям:

1. Описание (оценка внешнего вида, цвета, запаха).
2. Упаковка (оценка целостности упаковки).
3. Маркировка (оценка соответствия оформления ЛП действующим требованиям т.е. серия, срок годности, страна производителя, так же правильность оформления сопроводительных документов и наличия реестра деклараций, подтверждающих качество лекарственных средств в соответствии с действующими нормативными документами).

Приёмочный контроль осуществляется приемной комиссией, члены которой ознакомлены с нормативными документами РФ, определяющими основные требования к товарам аптечного ассортимента, оформлению сопроводительных документов, их комплектности.

Все товары должны быть распакованы, рассортированы и также должны пройти осмотр (проверка качества товара и наличие необходимой информации о поставщике и товаре.

Пищевые продукты (продукты лечебного, детского, диетического питания и БАД) должны быть освобождены от тары, оберточных и увязочных материалов, металлических клипс. Осуществляется проверка качества пищевых продуктов по внешним признакам, наличию необходимой документации и информации, провести сортировку и отбраковку.

Качество пищевых товаров подтверждается свидетельством о государственной регистрации (декларацией о соответствии качества или реестром деклараций).

Если целостность упаковки данной группы нарушена, товар возвращается поставщику.

Дезинфицирующие средства также должны пройти предпродажную подготовку (освобождение от транспортной тары, сортировка, проверка целостности упаковки (функционирование аэрозольной упаковки) и качества товара по внешним признакам, наличия необходимой информации о дезинфицирующих средствах и его изготовителе, инструкций по применению).

Парфюмерно-косметическая продукция 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».

После приемочного контроля, если товар соответствует данным критериям, на каждую единицу товара наклеивают ценник и размещают по местам хранения в соответствии с их физико-химическими свойствами. Если товар не соответствует данным критериям, то комиссией субъекта розничной торговли (заведующим аптекой) составляется акт, который является основанием для предъявления претензий поставщику, товар помечается пометкой «Забраковано при приемочном контроле» и помещается в карантинную зону. Далее осуществляется возврат товара поставщику.