

Утверждаю
Директор ГКУ СО «СРЦН «Огонек»
Т.А. Третьякова
2016 г.



Порядок приёмки и размещения лекарственных средств (ЛС) в ГКУ СО «СРЦН «Огонек».

Порядок приёмки и размещения лекарственных средств (ЛС) регламентируется нормативными документами, включая Федеральный закон №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», приказы Минздрава России и другие акты. Основные этапы включают подготовку к приёмке, проверку при поступлении, контроль качества и количества, а также размещение в зонах хранения с учётом требований к условиям хранения.

Приёмка лекарственных средств

1. Подготовка к приёмке.

- Выделяется специальная зона для приёмки с необходимым оборудованием: столом, поддонами, стеллажами и зоной для очистки тары.
- В учреждении должна быть выделена карантинная зона для размещения товара, не прошедшего приёмный контроль или вызвавшего сомнения. Это может быть отдельный шкаф, полка, ящик в помещении или в холодильнике.

2. Встреча транспортного средства и предварительный осмотр.

- Уполномоченный сотрудник проверяет наличие сопроводительных документов и осматривает транспортное средство: соблюдение температурного режима, целостность пломб и упаковки груза.
- При поступлении термолабильных препаратов проводится контроль показаний термоиндикаторов и автономных терморегистраторов. Данные регистрируются в журнале. При нарушении температурного режима составляется акт, и информация доводится до руководителя.

3. Разгрузка и первичная проверка.

- Лекарственные средства размещаются в зоне приёмки на поддонах или подтоварниках.
- Сверяется количество мест с данными в сопроводительных документах.
- Принимающий работник заполняет товарные накладные, ставит печать, дату приёмки, Ф. И. О., подпись и должность.

4. Проверка сопроводительных документов.

- В комплект документов должны входить накладная, протокол согласования цен (на ЖНВЛП), реестр документов, подтверждающих качество, счёт-фактура.
- Проверяется наличие подписей и печатей поставщика, соответствие реквизитов организации-получателя.
- Декларации соответствия проверяются по реестру Росздравнадзора.

5. Приёмка по количеству и качеству.

- Лекарственные средства освобождаются от групповой упаковки и раскладываются по наименованиям.
- В первую очередь принимаются термолабильные препараты.

- Проводится сверка фактически поступившего товара с данными товарно-транспортной накладной по каждому наименованию и количеству.
- Контроль по показателям: «Описание» (внешний вид, агрегатное состояние, цвет, запах), «Упаковка» (целостность, соответствие физико-химическим свойствам), «Маркировка» (соответствие требованиям нормативной документации).
- Проверяется регистрация лекарственного средства на сайте ГРЛС (grls.rosminzdrav.ru).

6. Действия при выявлении несоответствий.

- При сомнениях в качестве образцы направляются в аккредитованную испытательную лабораторию.
- Несоответствующий товар маркируется меткой «забраковано при приёмке» и помещается в карантинную зону.
- Составляется акт (например, «Акт о расхождении по количеству/качеству товара», «Акт боя/брака/порчи»).
- О недоброкачественном, изъятом из обращения товаре или товаре с приостановленным обращением уведомляется территориальный орган Росздравнадзора.

Размещение лекарственных средств

1. Требования к помещениям для хранения.

- Помещения должны быть оборудованы стеллажами, шкапами, поддонами, подтоварниками.
- Внутренние поверхности стен и потолков должны быть гладкими, допускающими влажную уборку.
- Помещения оснащаются приборами для регистрации параметров воздуха (термометрами, гигрометрами), которые должны ежедневно контролироваться.

2. Принципы размещения.

- Лекарственные средства размещаются в соответствии с требованиями, указанными на вторичной (потребительской) упаковке, с учётом физико-химических свойств, фармакологических групп, способа применения, агрегатного состояния.
- Допускается использование компьютеризированных систем для размещения (по алфавиту, кодам).
- Не допускается размещение ЛС на полу без поддона. Поддоны могут располагаться на полу в один ряд или на стеллажах в несколько ярусов.

3. Особые условия для отдельных групп препаратов.

- Наркотические и психотропные средства хранятся в дополнительно защищённом помещении (специальной кладовой) с охранной сигнализацией.
- Лекарственные препараты, подлежащие предметно-количественному учёту (ПКУ), хранятся в запирающихся сейфах.
- Пахучие фармацевтические субстанции — отдельно от других ЛС в закрытой герметичной таре.
- Красящие фармацевтические субстанции — в плотно укупленной таре или в герметично закрывающемся контейнере в отдельном шкафу или на стеллажах.
- Взрывоопасные и легковоспламеняющиеся вещества хранятся в отдельных помещениях (отсеках) с пределом огнестойкости строительных конструкций не менее 1 часа.
- Светочувствительные препараты требуют защиты от прямых солнечных лучей.