**Оценка:5**

**Тема № 1. (30 часов)**

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

Приём лекарственных средств в аптечных организациях производится по приказу: № 647н «Об утверждении правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения».

Прием товаров в аптеке осуществляется в специально выделенной для этого зоне, материально ответственным лицом (товаровед). Предоставленная зона(комната) оборудована столами, поддонами и иными средствами необходимыми для приема товаров (тележки, для перевоза товаров). Основные задачи при приёме это: получение товаров и контроль их качества.

Прием товаров осуществляется следующим образом: водитель-экспедитор передаёт ответственному лицу в аптеке пакет документов (3 экземпляра, один из них передается в бухгалтерию, второй остается в аптеке, третий возвращается поставщику), а так же то количество мест, которое ему было передано при отправке со склада поставщика. В присутствии водителя-экспедитора осуществляется оценка соответствия принимаемых товаров товаросопроводительной документации по ассортименту, количеству и качеству, соблюдению специальных условий хранения (при наличии такого требования), а также проверка наличия повреждений транспортной тары.

Товаровед проверяет качество поставленных товаров ограничиваясь визуальным осмотром внешнего вида, а также проверкой соответствия сопроводительным документам, полноты комплекта сопроводительных документов, в том числе реестра документов, подтверждающих качество товаров аптечного ассортимента.

Если количество и качество товаров соответствует указанному в сопроводительных документах, то на сопроводительных документах(накладной, счет-фактуре, товарно-транспортной накладной, реестре документов по качеству и других документах, удостоверяющих количество или качество поступивших товаров) проставляется штамп приемки, подтверждающий факт соответствия принятых товаров аптечного ассортимента данным, указанным в сопроводительных документах.

Материально ответственное лицо, осуществляющее приемку товаров ставит свою подпись на сопроводительных документах и заверяет ее печатью «Для документов», так же заполняется журнал о приеме товара в аптеке (журнал движения товаров).

В случае выявления каких-либо несоответствий по поставке составляется акт, который является основанием для предъявления претензий поставщику. Претензии о несоответствии по поставленному товару предъявляются в течении двух недель с момента получения товара в аптеку.

В настоящее время, с развитием компьютерных технологий все документы приходят в аптеку в электронном виде, а водитель- экспедитор передает вместе с товарами только сопроводительный лист к товарной накладной.

Работа с поставщиками осуществляется на основании заключенных договоров на определенный период времени, в течение действия которых осуществляются периодические поставки товара в аптеку.

Качество лекарственных средств подтверждают товарно-сопроводительные документы: товарно-транспортная накладная, счет-фактура, реестр документов по качеству (реестр деклараций, подтверждающих качество лекарственных средств), протокол согласования цен для ЖНВЛП и другие документы, удостоверяющие количество или качество поступивших товаров. Товарная накладная - документ, подтверждающий качество товара.

Все поступающие лекарственные средства в аптеку подвергаются приемочному контролю с целью предупреждения поступления в продажу фальсифицированных, недоброкачественных, контрафактных лекарственных препаратов. Приемочный контроль в аптеке заключается в проверке поступающих товаров по показателям: «Описание», «Упаковка», «Маркировка», а так же проводится оценка правильности оформления сопроводительных документов, наличие реестра деклараций, подтверждающих качество лекарственных средств.

Контроль по показателю «Описание» включает проверку внешнего вида, цвета, запаха лекарственного средства. При проверке по показателю «Упаковка» особое внимание обращается на её целостность. При контроле по показателю «Маркировка» обращается внимание на сроки годности, номер и серию партии. Результаты приемочного контроля заносятся в журнал регистрации результатов приемочного контроля.

Если возникают сомнения по поводу качества лекарственных средств, такие лекарственные средства с обозначением «Забраковано при приемочном контроле» помещаются в карантинную зону (зона, изолированная от других зон хранения лекарственных средств) и затем возвращаются поставщику, на основании составленной претензии.

Товары аптечного ассортимента до подачи в торговую зону проходят предпродажную подготовку, которая включает: распаковку, рассортировку и осмотр, проверку качества товара (по внешним признакам) и наличия необходимой информации о товаре и его поставщике. После этого товары размещают в материальных комнатах или торговом зале, в соответствии с режимами хранения, указанными на упаковке.

Продукты лечебного, детского и диетического питания, биологически активные добавки являются пищевыми продуктами, которые до их подачи в торговую зону освобождают от тары, оберточных и перевязочных материалов, металлических клипс.

Материально ответственное лицо проводит проверку качества этих пищевых продуктов по внешним признакам, проверяет наличие необходимой документации и информации, осуществляет 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.

Дезинфицирующие средства до подачи их в торговую зону, размещения в месте продажи проходят предпродажную подготовку, которая включает освобождение от транспортной тары, сортировку, проверку целостности упаковки (в том числе функционирования аэрозольной 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 "О принятии технического регламента Таможенного союза: "О безопасности парфюмерно-косметической продукции".