Тема № 1. (30 часов)

**Организация работы по приему лекарственных средств, товаров**

**аптечного ассортимента. Документы, подтверждающие качество.**

Приемочный контроль регламентируется Приказ Министерства здравоохранения РФ от 31 августа 2016 г. № 647н “Об утверждении Правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения”

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

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.

Если количество и качество товаров аптечного ассортимента соответствует указанному в сопроводительных документах, то на сопроводительных документах проставляется штамп приемки, подтверждающий факт соответствия принятых товаров аптечного ассортимента данным, указанным в сопроводительных документах:

1. накладной
2. счет-фактуре
3. товарно-транспортной накладной
4. реестре документов по качеству и других документах, удостоверяющих количество или качество поступивших товаров

Материально ответственное лицо, осуществляющее приемку товаров аптечного ассортимента, ставит свою подпись на документах и заверяет ее печатью субъекта розничной торговли (при наличии).

Приемочный контроль заключается в проверке поступающих лекарственных препаратов путем оценки:

* а) внешнего вида, цвета, запаха;
* б) целостности упаковки;
* в) соответствия маркировки лекарственных препаратов требованиям, установленным законодательством об обращении лекарственных средств;
* г) правильности оформления сопроводительных документов;
* д) наличия реестра деклараций, подтверждающих качество лекарственных средств в соответствии с действующими нормативными документами.

Так же для проведения приемочного контроля приказом руководителя субъекта розничной торговли создается приемная комиссия. Члены которой должны быть ознакомлены со всеми законодательными и иными нормативными правовыми актами РФ, определяющими основные требования к товарам аптечного ассортимента, оформлению сопроводительных документов, их комплектности.

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 должны быть освобождены от тары, оберточных и увязочных материалов, металлических клипс. Субъект розничной торговли должен также произвести проверку качества продуктов лечебного, детского и диетического питания, биологически активных добавок по внешним признакам, проверить наличие необходимой документации и информации, осуществить отбраковку и сортировку.

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

Дез.средства должны пройти 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. № 799 «О принятии технического регламента Таможенного союза «О безопасности парфюмерно-косметической продукции».

Если товар соответствует всем необходимым показателям, то наклеивают ценник и размещают в торговую зону, по местам хранения. Если же товар не прошел необходимую проверку, то составляется акт, который служит основанием для претензий поставщику. Товар помещают в карантинную зону «Забраковано при приёмочном контроле», и возвращают поставщику.