

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура	Страница 1 из 28
	СМК. СОП-АО-РО-001	Дата введения: «15» мая 2021 г.
Оригинал		
Версия: 03		Действительно до:
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-001, версия 02		«15» мая 2024 г.
Название документа: Организация приемки товаров аптечного ассортимента		

Должность	Подпись	Ф.И.О.	Дата
Разработал: Заведующий испытательной лабораторией		Айсина Г.Р.	«07» апреля 2021 г.
Согласовал: Начальник аптечного отдела		Голованова Б.В.	«14» апреля 2021 г.
Местонахождение оригинала		127018, г. Москва, ул. Стрелецкая, д.3, стр.1 Аптечный отдел, каб. 2408	

Содержание

1. Цель и назначение
2. Нормативные ссылки
3. Основные термины и сокращения
4. Область применения
5. Ответственность
6. Оборудование и инвентарь
7. Описание процедуры
8. История СОП
9. Список заполняемых форм
10. Приложения

УТВЕРЖДЕНО
ПРИКАЗОМ ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»
№04-592/21 ОТ 30.04.21

1. Цель и назначение

Настоящая стандартная операционная процедура устанавливает требования к приемке лекарственных препаратов и прочих товаров аптечного ассортимента в аптеках и аптечных пунктах с учетом правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения и надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения, а также иных нормативных правовых актов, регламентирующих приемку товара в аптечных подразделениях. Соблюдение требований к приемке необходимо для обеспечения качества, безопасности и эффективности лекарственных препаратов и минимизации риска проникновения фальсифицированных, недоброкачественных, контрафактных лекарственных препаратов в гражданский оборот.

2. Нормативные ссылки

2.1 Федеральный закон от 12.04.2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств».

Конфиденциально

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура		Страница 2 из 28
	СМК. СОП-АО-РО-001	Дата введения: «15» мая 2021 г.	
	Оригинал		
Версия: 04		Действительно до: «15» мая 2024 г.	
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-001, версия 02			
Название документа: Организация приемки товаров аптечного ассортимента			

2.2 Приказ Министерства Здравоохранения РФ от 31 августа 2016 г. № 647н «Об утверждении правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения».

2.3 ОФС.1.1.0010.18 «Хранение лекарственных средств» (утв. Приказом Министерства здравоохранения РФ от 21 апреля 2020 г. № 352 «Об утверждении общей фармакопейной статьи и внесении изменения в приложение N 1 к приказу Министерства здравоохранения Российской Федерации от 31 октября 2018 г. N 749 «Об утверждении общих фармакопейных статей и фармакопейных статей и признании утратившими силу некоторых приказов Минздравмедпрома России, Минздравсоцразвития России и Минздрава России»).

2.4 Государственная фармакопея XIV изд., ОФС.1.1.0011.18 «Хранение лекарственного растительного сырья и лекарственных растительных препаратов».

2.5 Приказ Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 23 августа 2010 г. № 706н «Об утверждении Правил хранения лекарственных средств».

2.6 Приказ Министерства здравоохранения РФ от 31 августа 2016 г. N 646н «Об утверждении Правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения».

2.7 Постановление Главного государственного санитарного врача РФ от 28 января 2021 г. № 4 «Об утверждении санитарных правил и норм СанПиН 3.3686-21 «Санитарно-эпидемиологические требования по профилактике инфекционных болезней»

2.8 Постановление Главного государственного санитарного врача РФ от 24 декабря 2020 г. № 44 «Об утверждении санитарных правил СП 2.1.3678-20 «Санитарно-эпидемиологические требования к эксплуатации помещений, зданий, сооружений, оборудования и транспорта, а также условиям деятельности хозяйствующих субъектов, осуществляющих продажу товаров, выполнение работ или оказание услуг».

3. Основные термины и сокращения

Аптеки и аптечные пункты - структурные подразделения ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ», осуществляющие виды деятельности, предусмотренные п. 2.3.2. Устава ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ».

Стандартная операционная процедура (далее - СОП) – документ, в котором изложены процессы выполнения работ различного характера, относящихся к определенной сфере деятельности.

Инструкция – свод правил, устанавливающих порядок и способ осуществления, выполнения санитарного режима в аптеке и аптечном пункте.

Товары аптечного ассортимента (далее - ТАА) – лекарственные препараты, медицинские изделия, а также дезинфицирующие средства, предметы и средства личной гигиены, посуда для медицинских целей, предметы и средства, предназначенные для ухода за больными, новорожденными и детьми, не достигшими возраста трех лет, очковая оптика и средства ухода за ней, минеральные воды, продукты лечебного, детского и

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура		Страница 3 из 28
	СМК. СОП-АО-РО-001	Дата введения: «15» мая 2021 г.	
Версия: 04		Оригинал	Действительно до: «15» мая 2024 г.
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-001, версия 02			
Название документа: Организация приемки товаров аптечного ассортимента			

диетического питания, биологически активные добавки, парфюмерные и косметические средства, медицинские и санитарно-просветительные печатные изданиями, предназначенные для пропаганды здорового образа жизни.

Лекарственные средства (далее ЛС) - вещества или их комбинации, вступающие в контакт с организмом человека или животного, проникающие в органы, ткани организма человека или животного, применяемые для профилактики, диагностики (за исключением веществ или их комбинаций, не контактирующих с организмом человека или животного), лечения заболевания, реабилитации, для сохранения, предотвращения или прерывания беременности и полученные из крови, плазмы крови, из органов, тканей организма человека или животного, растений, минералов методами синтеза или с применением биологических технологий. К лекарственным средствам относятся фармацевтические субстанции и лекарственные препараты.

Лекарственный препарат (далее - ЛП) - лекарственное средство в виде лекарственных форм, применяемое для профилактики, диагностики, лечения заболевания, реабилитации, для сохранения, предотвращения или прерывания беременности.

Фармацевтическая субстанция - лекарственное средство в виде одного или нескольких обладающих фармакологической активностью действующих веществ вне зависимости от природы происхождения, которое предназначено для производства, изготовления лекарственных препаратов и определяет их эффективность.

Лекарственная форма (далее - ЛФ) - состояние лекарственного препарата, соответствующее способам его введения и применения и обеспечивающее достижение необходимого лечебного эффекта.

Иммунобиологические лекарственные препараты (далее - ИЛП) - лекарственные препараты, предназначенные для формирования активного или пассивного иммунитета либо диагностики наличия иммунитета или диагностики специфического приобретенного изменения иммунологического ответа на аллергизирующие вещества. К иммунобиологическим лекарственным препаратам относятся вакцины, анатоксины, токсины, сыворотки, иммуноглобулины и аллергены.

Фармакопейная статья (далее - ФС) - документ, утвержденный уполномоченным федеральным органом исполнительной власти и содержащий перечень показателей качества и методов контроля качества лекарственного средства.

Общая фармакопейная статья (далее - ОФС) - документ, утвержденный уполномоченным федеральным органом исполнительной власти и содержащий перечень показателей качества и (или) методов контроля качества конкретной лекарственной формы, лекарственного растительного сырья, описания биологических, биохимических, микробиологических, физико-химических, физических, химических и других методов анализа лекарственного средства, а также требования к используемым в целях проведения данного анализа реактивам, титрованным растворам, индикаторам.

Нормативный документ (далее - НД) - документ, содержащий перечень определяемых по результатам соответствующих экспертиз показателей качества и (или) методов контроля качества лекарственной формы, описания биологических, биохимических, микробиологических, физико-химических, физических, химических и

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура	Страница 4 из 28
	СМК. СОП-АО-РО-001	Дата введения: «15» мая 2021 г.
Оригинал		
Версия: 04		Действительно до: «15» мая 2024 г.
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-001, версия 02		
Название документа: Организация приемки товаров аптечного ассортимента		

других методов анализа лекарственных средств для ветеринарного применения, требования к используемым в целях проведения данного анализа реактивам, титрованным растворам, индикаторам и установленный его производителем.

Регистрационное удостоверение лекарственного препарата (далее - РУ) - документ, подтверждающий факт государственной регистрации лекарственного препарата.

Фальсифицированное лекарственное средство - лекарственное средство, сопровождаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе.

Недоброкачественное лекарственное средство - лекарственное средство, не соответствующее требованиям фармакопейной статьи либо в случае ее отсутствия требованиям нормативной документации или нормативного документа.

Контрафактное лекарственное средство - лекарственное средство, находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства.

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ» - Государственное бюджетное учреждение здравоохранения города Москвы «Центр лекарственного обеспечения Департамента здравоохранения города Москвы» (далее Учреждение).

Аптечные подразделения – аптеки, аптечные пункты ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ».

4. Область применения

Материально-ответственные лица аптечной организации.

5. Ответственность

	Зав. Аптекой, аптечным пунктом	Материально- ответственное лицо	Маркировщик
Соблюдение требований СОП	О	О	О
Организация приемки товаров аптечного ассортимента	О	И	И
Приемочный контроль	В	О	В
Маркировка	И		О
Составление рекламационного акта	В	О	

О – ответственный

И – информирован

В – вовлечен

Конфиденциально

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура	Страница 5 из 28
	СМК. СОП-АО-РО-001	Дата введения: «15» мая 2021 г.
Оригинал		
Версия: 04		Действительно до: «15» мая 2024 г.
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-001, версия 02		
Название документа: Организация приемки товаров аптечного ассортимента		

6. Оборудование и инвентарь

- 6.1. Стол для приемки товаров.
- 6.2. Холодильники для размещения ЛП, требующие хранения в холодильнике.
- 6.3. Холодильник для размещения ИЛП
- 6.4. Поддоны, подтоварники.
- 6.5. Термоконтейнеры.

7. Описание процедуры

7.1. Общие требования

7.1.1. В аптеках и аптечных пунктах должно быть выделено помещение (зона) приемки лекарственных препаратов и прочих товаров аптечного ассортимента, предназначенное для распаковки, приема упаковок с лекарственными средствами и их предварительного осмотра.

7.1.2. Помещение (зону) и оборудование, используемое в процессе приемки, необходимо оснащать и эксплуатировать таким образом, чтобы они соответствовали выполняемым функциям. Планировочное решение и конструкция указанного помещения (зоны) должны сводить к минимизации риска ошибок.

7.1.3. Помещение (зона) приемки должно соответствовать санитарно-гигиеническим нормам и требованиям к приемке товара и обеспечивать возможность соблюдения требований Правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения и Правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения.

7.1.4. В помещении (зоне) приемки, должен быть организован ежедневный мониторинг температуры и влажности воздуха с регистрацией в журнале ответственным лицом в соответствии с утвержденной стандартной операционной процедурой.

7.1.5. Помещение (зона) приемки должно быть оснащено системами отопления и кондиционирования (при наличии), естественной или приточно-вытяжной вентиляцией (при наличии), обеспечивающими условия труда в соответствии с трудовым законодательством Российской Федерации, а также соблюдение требований надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения.

7.1.6. Материалы, используемые при отделке и (или) ремонте помещения (зоны) приемки, должны соответствовать требованиям пожарной безопасности, установленным законодательством Российской Федерации.

7.1.7. Помещение (зона) приемки должны быть спроектированы и оснащены таким образом, чтобы обеспечивать защиту от проникновения насекомых, грызунов или других животных.

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура		Страница 6 из 28
	СМК. СОП-АО-РО-001	Дата введения: «15» мая 2021 г.	
	Оригинал		
Версия: 04		Действительно до: «15» мая 2024 г.	
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-001, версия 02			
Название документа: Организация приемки товаров аптечного ассортимента			

7.1.8. Помещение (зона) приемки может иметь как естественное, так и искусственное освещение.

7.1.9. Помещение (зона) приемки, а также оборудование, используемое в процессе приемки, должны отвечать санитарным требованиям, требованиям пожарной безопасности, а также технике безопасности в соответствии с законодательством Российской Федерации.

7.1.10. Необходимо обеспечить отсутствие несанкционированного доступа посторонних лиц в помещение (зону) приемки.

7.2. Подготовительные операции

7.2.1. Подготовить места для размещения поступающих лекарственных препаратов и прочих товаров аптечного ассортимента:

- для иммунобиологических лекарственных препаратов и других лекарственных препаратов, требующих защиты от повышенной температуры, – холодильное оборудование с соответствующим температурным режимом;

- для остальных лекарственных препаратов и прочих товаров аптечного ассортимента – помещения (шкафы, стеллажи и прочее).

7.2.2. В помещении (зоне) приемки предусмотреть достаточное место для лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента, не прошедших приемочный контроль - «карантинную зону», в том числе для лекарственных препаратов – отдельно.

7.2.3. Подготовить многооборотную тару к отгрузке (если предусмотрено договором).

7.2.4. Подготовить поддоны (подтоварники) для размещения товара.

7.2.5. Подготовить товар, подлежащий возврату поставщику.

7.2.6. Заведующий аптекой или другое материально-ответственное лицо являются ответственными за приемку товаров аптечного ассортимента, поступивших в аптечную организацию от поставщика в соответствии с правилами надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения (приказ Минздрава РФ от 31 августа 2016 г. N 647н).

7.2.7. Приемка лекарственных препаратов и прочих товаров аптечного ассортимента осуществляется приемной комиссией.

7.2.8. При поступлении лекарственных препаратов и прочих товаров в аптеки и аптечные пункты материальное ответственное лицо:

- проверяет соответствие условий транспортировки требованиям, указанным производителем лекарственного препарата на первичной и вторичной упаковке, в инструкции по медицинскому применению и (или) листке – вкладыше;

- для иммунобиологических лекарственных препаратов - осуществляет во время выгрузки препаратов контроль показаний термоиндикаторов и автономных терморегистраторов;

- организует размещение групповых транспортных упаковок в помещении (зоне) приемки на поддонах и паллетах;

Конфиденциально

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура	Страница 7 из 28
	СМК. СОП-АО-РО-001	Дата введения: «15» мая 2021 г.
Оригинал		
Версия: 04		Действительно до: «15» мая 2024 г.
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-001, версия 02		
Название документа: Организация приемки товаров аптечного ассортимента		

- сверяет количество мест с количеством мест, указанным в сопроводительных документах;

- организует в первую очередь размещение в специально отведенных местах хранения термолабильных лекарственных препаратов.

7.2.9. Транспортная тара в процессе приемки перед перемещением в помещение (зону) хранения должна быть очищена от визуального загрязнения (при необходимости).

7.2.10. В процессе приемки товаров аптечного ассортимента, в том числе требующих специальных условий хранения и мер безопасности, 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.

7.2.11. Если лекарственные препараты и прочие 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.

7.2.12. Если проверка фактического наличия лекарственных препаратов и прочих товаров аптечного ассортимента в таре не проводится, то необходимо сделать отметку (*вариант: штамп/надпись «Принято по количеству мест», подпись ответственного, печать (при наличии) или штамп структурного подразделения*) об этом в сопроводительном документе.

7.2.13. Если количество и качество лекарственных препаратов и прочих товаров аптечного ассортимента соответствует указанному в сопроводительных документах, то на сопроводительных документах (накладной, товарно-транспортной накладной) проставляется штамп приемки, подтверждающий факт соответствия принятых лекарственных препаратов и прочих товаров аптечного ассортимента данным, указанным в сопроводительных документах.

7.2.14. Материально ответственное лицо, осуществляющее приемку лекарственных препаратов и прочих товаров аптечного ассортимента, ставит свою подпись на сопроводительных документах и заверяет ее печатью.

7.2.15. В случае несоответствия поставленных лекарственных препаратов и прочих товаров аптечного ассортимента условиям договора, данным сопроводительных документов, комиссией по приемке товара составляется акт о расхождениях утвержденной формы, который является основанием для предъявления претензий поставщику (составление акта в одностороннем порядке материально ответственным лицом возможно при согласии поставщика или отсутствия его представителя). Сведения о расхождениях заносятся в журнал регистрации результатов приемочного контроля материально ответственным лицом.

7.2.16. По согласованию с поставщиком может быть утвержден иной способ уведомления поставщика о несоответствии поставленных лекарственных препаратов и прочих товаров аптечного ассортимента сопроводительным документам.

7.2.17. По завершении приемки ответственное лицо:

- передает сопроводительные документы экспедитору (водителю);
- организует отгрузку многооборотной тары;

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура		Страница 8 из 28
	СМК. СОП-АО-РО-001	Дата введения: «15» мая 2021 г.	
	Оригинал		
Версия: 04		Действительно до:	
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-001, версия 02		«15» мая 2024 г.	
Название документа: Организация приемки товаров аптечного ассортимента			

- организует отгрузку лекарственных препаратов и прочих товаров аптечного ассортимента, подлежащих возврату поставщику.

7.3. Приемка лекарственных препаратов и прочих товаров аптечного ассортимента по количеству и качеству

7.3.1. В случаях, когда это предусмотрено договором поставки, применяются «Инструкция о порядке приемки продукции производственно - технического назначения и товаров народного потребления по количеству» (утв. Постановлением Госарбитража СССР от 15.06.1965 № П-6) и «Инструкция о порядке приемки продукции производственно - технического назначения и товаров народного потребления по качеству» (утв. Постановлением Госарбитража СССР от 25.04.1966 № П-7).

7.3.2. Все лекарственные препараты и прочие товары аптечного ассортимента необходимо освободить от групповой упаковки и разложить по наименованиям.

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

7.3.4. Для проведения приемочного контроля приказом директора ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ» создается приемная комиссия. Члены комиссии должны быть ознакомлены со всеми законодательными и иными нормативными правовыми актами Российской Федерации, определяющими основные требования к товарам аптечного ассортимента, оформлению сопроводительных документов, их комплектности.

7.3.5. Члены комиссии по приемке сверяют фактическое количество упаковок товара с указанным в сопроводительных документах по наименованию, дозировке, проверяют соответствие серий (партий) товара указанным в сопроводительных документах.

7.3.6. Ответственное лицо осуществляет контроль лекарственных препаратов по показателям «Описание», «Упаковка», «Маркировка», проверяет наличие инструкций по применению и их соответствие количеству упаковок.

7.3.7. По показателю «Описание» проверяют внешний вид, наличие запаха (по возможности).

7.3.8. По показателю «Упаковка» проверяют целостность упаковки, соответствие физико-химических свойств (по возможности).

7.3.9. По показателю «Маркировка» проверяют соответствие оформления лекарственных препаратов требованиям нормативной документации (по возможности).

7.3.10. Лекарственные препараты, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных аптечными организациями, ветеринарными аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, должны поступать в обращение, если:

1) на их первичной упаковке (за исключением первичной упаковки лекарственных растительных препаратов) хорошо читаемым шрифтом на русском языке указаны наименование лекарственного препарата (международное непатентованное, или группировочное, или химическое, или торговое наименование), номер серии, дата выпуска (для иммунобиологических лекарственных препаратов), срок годности, дозировка или концентрация, объем, активность в единицах действия или количество доз;

Конфиденциально

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура	Страница 9 из 28
	СМК. СОП-АО-РО-001	Дата введения: «15» мая 2021 г.
Оригинал		
Версия: 04		Действительно до: «15» мая 2024 г.
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-001, версия 02		
Название документа: Организация приемки товаров аптечного ассортимента		

2) на их вторичной (потребительской) упаковке хорошо читаемым шрифтом на русском языке указаны наименование лекарственного препарата (международное непатентованное, или группировочное, или химическое и торговое наименования), наименование производителя лекарственного препарата, номер серии, дата выпуска (для иммунобиологических лекарственных препаратов), номер регистрационного удостоверения, срок годности, способ применения, дозировка или концентрация, объем, активность в единицах действия либо количество доз в упаковке, лекарственная форма, условия отпуска, условия хранения, предупредительные надписи;

3). лекарственные средства в качестве сывороток должны поступать в обращение с указанием животного, из крови, плазмы крови, органов и тканей которого они получены.

4). на вторичную (потребительскую) упаковку лекарственных средств, полученных из крови, плазмы крови, органов и тканей человека, должна наноситься надпись: «Антитела к ВИЧ-1, ВИЧ-2, к вирусу гепатита С и поверхностный антиген вируса гепатита В отсутствуют»;

5). на первичную упаковку и вторичную (потребительскую) упаковку радиофармацевтических лекарственных средств должен наноситься знак радиационной опасности;

6). на вторичную (потребительскую) упаковку гомеопатических лекарственных препаратов должна наноситься надпись: «Гомеопатический»;

7) на вторичную (потребительскую) упаковку лекарственных растительных препаратов должна наноситься надпись: «Продукция прошла радиационный контроль»;

8) На вторичную (потребительскую) упаковку лекарственного препарата наносится штриховой код.

7.3.11. Фармацевтические субстанции должны поступать в обращение, если на их первичной упаковке хорошо читаемым шрифтом на русском языке указаны наименование фармацевтической субстанции (международное непатентованное, или группировочное, или химическое и торговое наименования), наименование производителя фармацевтической субстанции, номер серии и дата изготовления, количество в упаковке и единицы измерения количества, срок годности и условия хранения.

7.3.12. Ответственное лицо проверяет документы, подтверждающие качество лекарственных препаратов и прочих товаров аптечного ассортимента, а также соответствие серии (партии) на упаковках лекарственных препаратов и прочих товаров аптечного ассортимента, указанной в товарно-транспортных накладных и документах, подтверждающих качество.

7.3.13. Товарно-сопроводительная документация на товар должна содержать по каждому наименованию товара сведения об обязательном подтверждении соответствия согласно законодательству Российской Федерации о техническом регулировании (сертификат соответствия, либо информацию о номере сертификата, сроке его действия, органе, выдавшем сертификат, или сведения о декларации о соответствии, в том числе ее регистрационный номер, срок ее действия, наименование лица, принявшего декларацию, и орган, ее зарегистрировавший). Эти документы должны быть заверены подписью и печатью поставщика или продавца с указанием его места нахождения (адреса) и телефона.

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура		Страница 10 из 28
	СМК. СОП-АО-РО-001	Дата введения: «15» мая 2021 г.	
	Оригинал		
Версия: 04		Действительно до:	
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-001, версия 02		«15» мая 2024 г.	
Название документа: Организация приемки товаров аптечного ассортимента			

7.3.14. Лекарственный препарат должен быть проверен по базе недоброкачественных и фальсифицированных препаратов, а также на наличие действующего регистрационного удостоверения по Государственному реестру зарегистрированных лекарственных препаратов

7.3.15. Декларации о соответствии, сертификаты соответствия могут быть идентифицированы на сайте Федеральной службы по аккредитации: <http://www.fsa.gov.ru>, в разделе «Реестры».

7.3.16. Государственный реестр медицинских изделий размещен на сайте Росздравнадзора по адресу <http://www.grls.rosminzdrav.ru>.

7.3.17. В случае несоответствия поставленных лекарственных препаратов и прочих товаров аптечного ассортимента условиям договора, данным сопроводительных документов ответственное лицо заполняет Журнал регистрации результатов приемочного контроля (Приложение № 3).

7.3.18. Уполномоченное лицо организует размещение лекарственных препаратов и прочих товаров аптечного ассортимента по местам хранения. Не допускается размещение лекарственных препаратов на полу без поддона.

7.3.19. В шкафах, на стеллажах или полках лекарственные препараты во вторичной (потребительской) упаковке должны быть размещены этикеткой (маркировкой) наружу.

7.3.20. Ответственное лицо организует вынос многооборотной тары и картонных коробок в предназначенное для этого помещение.

7.3.21. В случае отсутствия документов, подтверждающих качество, или сомнения в качестве лекарственные препараты и другой товар размещают отдельно с обозначением «Забраковано при приемочном контроле» в «Карантинную зону» с оформлением соответствующего Акта (Приложение № 4).

7.4. Особенности приемки иммунобиологических лекарственных препаратов (ИЛП)

7.4.1. После проверки сопроводительных документов ответственное лицо дает разрешение на выгрузку.

7.4.2. При приемке ИЛП грузоотправитель предоставляет автономный терморегистратор или распечатанные показания с терморегистратора на бумажном носителе, которые прилагаются к приемочной документации.

7.4.3. Если данные термоиндикаторов (терморегистраторов) подтверждают, что необходимые условия транспортирования иммунобиологических лекарственных препаратов не были нарушены, ответственный сотрудник расписывается в приеме иммунобиологических лекарственных препаратов.

7.4.4. Иммунобиологические лекарственные препараты распаковываются и размещают по местам хранения хранения. Загрузка или выгрузка термоконтейнеров (холодильных сумок) осуществляется в срок до 10 мин в этом же помещении.

7.4.5. Показания каждого термоиндикатора с указанием его персонифицированного номера регистрируются в специальном журнале учета движения иммунобиологических лекарственных препаратов.

7.4.6. При документальном подтверждении нарушения температурного режима

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура	Страница 11 из 28
	СМК. СОП-АО-РО-001	Дата введения: «15» мая 2021 г.
Оригинал		
Версия: 04		Действительно до: «15» мая 2024 г.
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-001, версия 02		
Название документа: Организация приемки товаров аптечного ассортимента		

при транспортировании на всех уровнях «холодовой цепи» ответственный работник, осуществляющий прием иммунобиологических лекарственных препаратов и регистрацию соблюдения температурного режима, обязан доложить об этом заведующему аптекой (аптечным пунктом) и составить соответствующий акт. Решение об отказе в получении иммунобиологического лекарственного препарата принимается руководителем структурного подразделения.

7.5. Особенности приемки прочих товаров аптечного ассортимента

7.5.1. Продукты лечебного, детского и диетического питания, биологически активные добавки являются пищевыми продуктами, которые до их подачи в торговую зону или иное место торговли должны быть освобождены от тары, оберточных и увязочных материалов, металлических клипс. Аптеки и аптечные пункты должны 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.

7.5.2. Торговля продуктами лечебного, детского и диетического питания, биологически активными добавками запрещается при нарушении целостности упаковки. Качество данной группы товаров подтверждается свидетельством о государственной регистрации, в котором указана область применения и использования, и документом производителя и (или) поставщика, подтверждающего безопасность продукта, - декларацией о соответствии качества или реестром деклараций.

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

7.5.4. Информация о БАД должна содержать:

- наименования БАД, и в частности:
- товарный знак изготовителя (при наличии);
- обозначения нормативной или технической документации, обязательным требованиям которых должны соответствовать БАД (для БАД отечественного производства и стран СНГ);
- состав БАД с указанием ингредиентного состава в порядке, соответствующем их убыванию в весовом или процентном выражении;
- сведения об основных потребительских свойствах БАД;
- сведения о весе или объеме БАД в единице потребительской упаковки и весе или объеме единицы продукта;
- сведения о противопоказаниях для применения при отдельных видах заболеваний;
- указание, что БАД не является лекарством;
- дата изготовления, гарантийный срок годности или дата конечного срока реализации продукции;
- условия хранения;
- информация о государственной регистрации БАД с указанием номера и даты;
- место нахождения, наименование изготовителя (продавца) и место нахождения и телефон организации, уполномоченной изготовителем (продавцом) на принятие претензий от потребителей.

Конфиденциально

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура		Страница 12 из 28
	СМК. СОП-АО-РО-001	Дата введения: «15» мая 2021 г.	
	Оригинал		
Версия: 04		Действительно до:	
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-001, версия 02		«15» мая 2024 г.	
Название документа: Организация приемки товаров аптечного ассортимента			

7.5.5. Маркировка упакованной пищевой продукции должна содержать следующие сведения:

- наименование пищевой продукции;
- состав пищевой продукции,
- количество пищевой продукции;
- дату изготовления пищевой продукции;
- срок годности пищевой продукции;
- условия хранения пищевой продукции, которые установлены изготовителем или предусмотрены техническими регламентами Таможенного союза на отдельные виды пищевой продукции. Для пищевой продукции, качество и безопасность которой изменяется после вскрытия упаковки, защищавшей продукцию от порчи, указывают также условия хранения после вскрытия упаковки;
- наименование и место нахождения изготовителя пищевой продукции или фамилия, имя, отчество и место нахождения индивидуального предпринимателя - изготовителя пищевой продукции (далее - наименование и место нахождения изготовителя), а также в случаях, установленных настоящим техническим регламентом Таможенного союза, наименование и место нахождения уполномоченного изготовителем лица, наименование и место нахождения организации-импортера или фамилия, имя, отчество и место нахождения индивидуального предпринимателя-импортера (далее - наименование и место нахождения импортера);
- рекомендации и (или) ограничения по использованию, в том числе приготовлению пищевой продукции в случае, если ее использование без данных рекомендаций или ограничений затруднено, либо может причинить вред здоровью потребителей, их имуществу, привести к снижению или утрате вкусовых свойств пищевой продукции;
- показатели пищевой ценности пищевой продукции;
- сведения о наличии в пищевой продукции компонентов, полученных с применением генно-модифицированных организмов (далее - ГМО).
- единый знак обращения продукции на рынке государств - членов Таможенного союза.

7.5.6. Дезинфицирующие средства до подачи их в торговую зону, размещения в месте продажи 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.

7.5.7. Информация в обязательном порядке должна содержать:

- наименование товара;
- место нахождения (адрес), фирменное наименование (наименование) изготовителя (продавца), место нахождения (адрес) организации (организаций), уполномоченной изготовителем (продавцом) на принятие претензий от покупателей;
- сведения об обязательном подтверждении соответствия товаров в порядке,

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура		Страница 13 из 28
	СМК. СОП-АО-РО-001	Дата введения: «15» мая 2021 г.	
	Оригинал		
Версия: 04		Действительно до:	
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-001, версия 02		«15» мая 2024 г.	
Название документа: Организация приемки товаров аптечного ассортимента			

определенном законодательством Российской Федерации о техническом регулировании;

- сведения об основных потребительских свойствах товара;
- наименование входящих в состав товаров бытовой химии ингредиентов;
- правила и условия эффективного и безопасного использования товара;
- условия хранения (для товаров, в отношении которых установлены обязательные требования к условиям хранения);
- срок годности, дата изготовления.

7.5.8. В соответствии с требованиями ТС товары бытовой химии подлежат государственной регистрации, поэтому при приемке этой продукции поставщик должен представить Свидетельство о государственной регистрации и декларацию о соответствии продукции.

7.5.9. 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».

7.5.10. В соответствии с требованиями Технического регламента, следующие группы ПКП должны иметь Свидетельство о государственной регистрации (Приложение 12 техническому регламенту ТС «О безопасности парфюмерно-косметической продукции» -ТР ТС 009/2011):

- 1) парфюмерно-косметическая продукция для искусственного загара;
- 2) парфюмерно-косметическая продукция для отбеливания (осветления) кожи;
- 3) косметика для татуажа;
- 4) интимная косметика;
- 5) парфюмерно-косметическая продукция индивидуальной защиты кожи от воздействия вредных производств факторов;
- 6) детская косметика;
- 7) парфюмерно-косметическая продукция для химического окрашивания, осветления и мелирования волос;
- 8) парфюмерно-косметическая продукция для химической завивки и распрямления волос;
- 9) парфюмерно-косметическая продукция, произведенная с использованием наноматериалов;
- 10) парфюмерно-косметическая продукция для депиляции;
- 11) пилинги;
- 12) фторсодержащие средства гигиены полости рта, массовая доля фторидов в которых превышает 0,15% (для жидких средств гигиены полости рта – 0,05%);
- 13) средства для отбеливания зубов, содержащие перекись водорода или другие компоненты, выделяющие перекись водорода, включая перекись карбамида и перекись цинка, с концентрацией перекиси водорода (в качестве ингредиента или выделяемой) 0,1% - 6,0% перекись водорода, включая перекись карбамида и перекись цинка.

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура	Страница 14 из 28
	СМК. СОП-АО-РО-001	Дата введения: «15» мая 2021 г.
Оригинал		
Версия: 04		Действительно до:
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-001, версия 02		«15» мая 2024 г.
Название документа: Организация приемки товаров аптечного ассортимента		

7.5.11. На остальную продукцию поставщик должен предоставлять сведения о Декларации о соответствии ПКП требованиям технического регламента.

7.5.12. В соответствии с требованиями ПП РФ № 2463, до подачи в торговый зал парфюмерно-косметические товары распаковываются и осматриваются, проверяется качество (по внешним признакам) каждой единицы товара и наличие о нем необходимой информации.

7.5.13. Требования по маркировке потребительской тары приведены в ТР ТС 009/2011 и предусматривают обязательное наличие: наименование, название ПКП

- назначение;
- соответствующая маркировка, если ПКП предназначена для детей;
- наименование производителя и его местонахождения (юр.адрес, страна);
- страна происхождения (если отличается от места нахождения производителя);
- наименование организации, уполномоченной производителем на принятие претензий от потребителей;
- номинальное количество в упаковке;
- цвет или тон (для окрашивающих средств и декоративной косметики);
- массовую долю фторида для средств гигиены полости рта;
- срок годности, дата изготовления;
- описание особых условий хранения (если требуется);
- особые меры предосторожности (если требуется);
- № партии или код, идентифицирующий ПКП;
- список ингредиентов.

7.5.14. Согласно Положению о едином знаке обращения продукции на рынке государств - членов Таможенного союза, утв. Решением Комиссии ТС от 15 июля 2011г. № 711: «5.1. Единый знак обращения наносится на каждую единицу продукции, упаковку ИЛИ сопроводительную документацию».

7.5.15. В соответствии с Техническим регламентом, утвержденным комиссией Таможенного союза, государственная регистрация с выдачей Свидетельства о гос регистрации продукции производится для следующих наименований предметов и средств по уходу за новорожденными и детьми до 3-х лет:

- соски молочные, соски-пустышки из латекса, резины или силиконовые;
- изделия санитарно-гигиенические разового использования (подгузники, трусы, пеленки, гигиенические ватные палочки (для носа и ушей));
- посуда, столовые приборы для детей до 3-х лет (чашки, блюдца, поильники, тарелки, миски, ложки, вилки, бутылочки и другие аналогичные изделия для пищевых продуктов);
- щетки зубные, щетки зубные электрические с питанием от химических источников тока, массажеры для десен и другие аналогичные изделия для детей до 3-х лет;

Конфиденциально

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура	Страница 15 из 28
	СМК. СОП-АО-РО-001	Дата введения: «15» мая 2021 г.
	Оригинал	
Версия: 04		Действительно до: «15» мая 2024 г.
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-001, версия 02		
Название документа: Организация приемки товаров аптечного ассортимента		

- изделия 1-го слоя бельевые трикотажные и из текстильных материалов для детей до 3-х лет;
- изделия чулочно-носочные трикотажные 1-го слоя для детей до 3-х лет;
- головные уборы (летние) 1-го слоя трикотажные и из текстильных материалов для детей до 3-х лет.

7.5.16. Подтверждающим документом соответствия продукции, подлежащей государственной регистрации является Декларация о соответствии.

7.5.17. Подтверждение соответствия продукции может осуществляться предоставлением Сертификата, выданным аккредитованным органом по сертификации с участием аккредитованной испытательной лаборатории (центра). По желанию заявителя декларирование соответствия продукции может быть заменено сертификацией.

7.5.18. Обязательной сертификации подлежит следующая продукция:

- изделия санитарно-гигиенические из резины формовые и неформовые для ухода за детьми;
- изделия санитарно-гигиенические и галантерейные из пластмасс и металла;
- белье детское постельное;
- изделия 1-го слоя бельевые трикотажные и из текстильных материалов

7.5.19. Сроки действия Сертификата:

- если заявителем является продавец, зарегистрированный в установленном порядке государством-членом Таможенного союза, или изготовитель или лицо, выполняющее функции иностранного изготовителя на основании договора с ним, то срок действия сертификата - не более 3 лет, с периодичностью инспекционного контроля за сертифицированной продукцией – 1 раз в год;
- если заявителем является изготовитель или лицо, выполняющее функции иностранного изготовителя на основании договора с ним, имеющие сертифицированную систему менеджмента качества (ИСО 9001), то срок действия сертификата - не более 5 лет, с периодичностью инспекционного контроля за сертифицированной продукцией – 1 раз в год.

7.5.20. При приемке товара необходимо обратить внимание на соответствие маркировки детской продукции требованиям ст. 9 Технического регламента.

7.5.21. Маркировка продукции должна быть достоверной, проверяемой, читаемой и доступной для осмотра и идентификации. Маркировку продукции наносят на изделие, этикетку, прикрепляемую к изделию или товарный ярлык, упаковку изделия, упаковку группы изделий или листок-вкладыш к продукции.

7.5.22. Маркировка продукции должна содержать следующую информацию:

- наименование страны, где изготовлена продукция;
- наименование и местонахождение изготовителя (уполномоченного изготовителем лица),
- импортера, дистрибьютора;
- наименование и вид (назначение) изделия;
- дата изготовления;
- единый знак обращения на рынке;
- срок службы продукции (при необходимости);

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура	Страница 16 из 28
	СМК. СОП-АО-РО-001	Дата введения: «15» мая 2021 г.
Оригинал		
Версия: 04		Действительно до:
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-001, версия 02		«15» мая 2024 г.
Название документа: Организация приемки товаров аптечного ассортимента		

- гарантийный срок службы (при необходимости);

- товарный знак (при наличии).

7.5.23. Информация должна быть представлена на русском языке или государственном языке государства-члена Таможенного союза, на территории которого данное изделие производится и реализуется потребителю.

7.5.24. Для импортной продукции допускается наименование страны, где изготовлена продукция, наименование изготовителя и его юридический адрес указывать с использованием латинского алфавита.

7.5.25. Не допускается использования указаний "экологически чистая", "ортопедическая" и других аналогичных указаний без соответствующего подтверждения.

7.5.26. Маркировка сосок молочных и сосок-пустышек должна наноситься на закрытую упаковку и содержать гарантийный срок службы, инструкцию по использованию, хранению, гигиеническому уходу за изделием.

7.5.27. Изделия санитарно-гигиенические разового использования для ухода за детьми должны иметь инструкцию, содержащую информацию с указанием назначения, размера, рекомендаций по правильному выбору вида и размера изделия, способов ухода за изделием и его утилизации (при необходимости).

7.5.28. Маркировка посуды и изделий санитарно-гигиенических и галантерейных должна содержать обозначение материала, из которого изготовлено изделие, и инструкцию по эксплуатации и уходу.

7.5.29. Изделия, по форме и виду аналогичные применяемым изделиям для пищевых продуктов, но не предназначенные для контакта с пищевыми продуктами, должны иметь маркировку «Для не пищевых продуктов» или указание их конкретного назначения.

7.5.30. Изделия для новорожденных и бельевые изделия для детей до 1 года необходимо сопровождать информацией «Предварительная стирка обязательна».

7.5.31. Издательская (учебная, книжная и журнальная) продукция для детей также подпадает под регулирование Технического регламента Таможенного союза «О безопасности продукции, предназначенной для детей и подростков».

7.5.32. Предпродажная подготовка изделий медицинской техники включает при необходимости также удаление заводской смазки, проверку комплектности, сборку и наладку.

7.5.33. Маркировка медицинских изделий должна содержать следующие данные:

- наименование медицинского изделия;
- обозначение модели (типа, вида, артикула) и (или) исполнения медицинского изделия, комплектация (при необходимости);
- наименование страны-производителя (изготовителя);
- наименование, товарный знак (при наличии), местонахождение (юридический адрес) производителя (изготовителя), адрес места производства (изготовления);
- номер и дата регистрационного удостоверения на медицинское изделие;
- основные свойства и характеристики медицинского изделия, указанные в метрической системе мер (Международной системе единиц);
- штриховой код (при наличии);

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура		Страница 17 из 28
	СМК. СОП-АО-РО-001	Дата введения: «15» мая 2021 г.	
Версия: 04		Оригинал	Действительно до: «15» мая 2024 г.
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-001, версия 02			
Название документа: Организация приемки товаров аптечного ассортимента			

- срок годности медицинского изделия (месяц, год) или срок службы, установленный производителем (изготовителем);
- дата производства (изготовления) медицинского изделия;
- особые условия хранения и (или) применения (эксплуатации);
- указание о стерильности с указанием метода стерилизации (для стерильных медицинских изделий);
- номер серии (партии);
- указание о том, что медицинское изделие предназначено для однократного использования; особые инструкции производителя (изготовителя) (предупреждения и меры предосторожности, которые необходимо исполнять, манипуляционные надписи) (при необходимости);
- единый знак обращения продукции на рынке государств - членов Таможенного союза.

7.5.34. В соответствии с ПП РФ от 27 декабря 2012 г. N 1416 сведения о номере регистрационного удостоверения и дате государственной регистрации изделия медицинского назначения должны быть доступны для потребителя (нанесены на упаковку, этикетку, инструкцию по применению, эксплуатационную документацию), а также содержаться на рекламной продукции, предназначенной для конечного потребителя.

7.5.35. В соответствии с Едиными санитарными требованиями Таможенного союза к минеральным водам относятся природные и искусственные минеральные воды с уровнем минерализации не менее 1 г/л.

7.5.36. Вода минеральная должна быть разлита в потребительскую тару, предназначенную для контакта с пищевыми продуктами. Маркировка минеральной воды должна содержать информацию в соответствии с требованиями действующих технических и нормативных правовых актов.

7.5.37. Условия хранения, а также срок годности должны соответствовать требованиям, указанным в нормативной документации изготовителя на готовую продукцию, утвержденную в установленном порядке.

7.5.38. Маркировка минеральных вод и столовых вод должна содержать следующую информацию:

- 1) обозначение вида продукции как минеральной воды или как столовой воды
- 2) тип (газированная, негазированная);
- 3) номер скважины (скважин) и/или наименование месторождения (название участка месторождения) или наименование источника;
- 4) наименование и местонахождение изготовителя;
- 5) наименование и местонахождение организации, уполномоченной на принятие претензий на территории Российской Федерации (для импортной продукции);
- 6) общая минерализация или сухой остаток (грамм/литр);
- 7) химический состав минеральной воды и столовой воды, характеризующий и позволяющий идентифицировать данную минеральную воду (определяет изготовитель) в пределах естественных вариаций.

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура		Страница 18 из 28
	СМК. СОП-АО-РО-001	Дата введения: «15» мая 2021 г.	
	Оригинал		
Версия: 04		Действительно до:	
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-001, версия 02		«15» мая 2024 г.	
Название документа: Организация приемки товаров аптечного ассортимента			

8) наименование природной минеральной воды должно соответствовать географическому, историческому месту ее происхождения (для минеральных вод под географическим объектом понимается месторождение или его участок), либо быть фантазийным.

9) в маркировке минеральных вод запрещается упоминать любые особые свойства, в том числе связанные с происхождением природной минеральной воды (название месторождения), включая название минеральной воды, если отсутствуют доказательства, подтверждающие декларируемые свойства.

8. История СОП

22.02.2017-СМК.СОП-АО-РО-001, версия 01.

21.02.2020-СМК.СОП-АО-РО-001, версия 02.

9. Список заполняемых форм

1. Список контролируемого распространения.
2. Лист ознакомления.
3. История изменений.
4. Журнал регистрации результатов приемочного контроля
5. Акт об установленном расхождении по количеству и качеству.

10. Приложения

Приложение 1
Форма АО-РО-001-03/1

Список контролируемого распространения

Вид документа	Должность держателя документа
Оригинал	Начальник аптечного отдела
Копия № 1	Заведующий аптекой
Копия № 2	Заведующий аптечным пунктом

Приложение 2
Форма АО-РО-001-03/2

Конфиденциально

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура	Страница 19 из 28
	СМК. СОП-АО-РО-001	Дата введения: «15» мая 2021 г.
	Оригинал	
Версия: 04		Действительно до: «15» мая 2024 г.
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-001, версия 02		
Название документа: Организация приемки товаров аптечного ассортимента		

Лист ознакомления

№ п/п	Дата	Фамилия, имя, отчество	Должность	Подпись
1.				
2.				
3.				
4.				
5.				

Приложение 3
Форма АО-РО-001-03/3

История изменений

№ версии	Дата введения в действие	Причина пересмотра/внесения изменения	Номер страницы (замененной, новой, изъятой)	Кем внесено Ф.И.О.
Версия 01	22.02.2017	Новый документ		Айсина Г.Р.
Версия 02	21.02.2020	В связи с истечением срока действия	1-27	Айсина Г.Р.
Версия 03	15.05.2021	В связи с вступлением в силу новых нормативных актов	1-27	Айсина Г.Р.

Приложение № 4
Форма АО-РО-001-03/4

Организация: ГБУЗ "ЦЛО ДЗМ" Аптека № _____

Журнал регистрации результатов приемочного контроля
за период с..... по

По подразделениям: Общий отдел

Конфиденциально

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура	Страница 20 из 28
	СМК. СОП-АО-РО-001	Дата введения: «15» мая 2021 г.
Оригинал		
Версия: 04		Действительно до: «15» мая 2024 г.
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-001, версия 02		
Название документа: Организация приемки товаров аптечного ассортимента		

№ п/п	Документ		Поставщик	Кол-во наим. в документе	Визуальный осмотр		Соответствие товара сопроводительным документам		Полнота комплекта сопроводительных документов		Забрановано	Номер и дата документа о выявленном несоответствии	Принятые меры	Соблюдение заявленных условий хранения и перевозки (температ. режим)		Время отгрузки и получения (маршрутный лист)		Примечание	ФИО проверяющего
	Дата	Номер			удов	не удов	удов	не удов	удов	не удов				Соответ.	Не соотв.	Соответ.	Не соотв.		

Приложение № 5
Форма АО-РО-001-03/5

Унифицированная форма № ТОРГ-2
Утверждена постановлением Госкомстата
России от 25.12.98 № 132

Форма по ОКУД	Код
по ОКПО	0330202
_____ организация, адрес, номер телефона, факса	
_____ структурное подразделение	_____ Вид деятельности по ОКДП
Основание для составления акта _____ приказ, распоряжение	номер _____
_____ ненужное зачеркнуть	дата _____
	Вид операции _____

УТВЕРЖДАЮ
Руководитель

Номер документа	Дата составления

_____ должность

АКТ
об установленном расхождении по количеству
и качеству при приемке товарно-материальных ценностей

_____ подпись _____ расшифровка подписи
« » _____ года

Конфиденциально

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура	Страница 21 из 28
	СМК. СОП-АО-РО-001	Дата введения: «15» мая 2021 г.
Версия: 04		Действительно до: «15» мая 2024 г.
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-001, версия 02		
Оригинал		
Название документа: Организация приемки товаров аптечного ассортимента		

Место приемки товара

Настоящий акт составлен комиссией, которая установила: « » _____ года
по сопроводительным документам _____
наименование, номер, дата

доставлен товар. Документ о вызове представителя _____ грузоотправителя, поставщика, производителя:
_____ ненужное зачеркнуть
телеграмма, факс, телефонограмма, радиogramма № _____ от « » _____ г.
ненужное зачеркнуть

Грузоотправитель _____
наименование, адрес, номер телефона, факса

Производитель _____
наименование, адрес, номер телефона, факса

Поставщик _____
наименование, адрес, номер телефона, факса

Страховая компания _____
наименование, адрес, номер телефона, факса

Договор (контракт) на поставку товара № _____ от « » _____ года
Счет-фактура № _____ от « » _____ года

Коммерческий акт № _____ от « » _____ года
Ветеринарное свидетельство (свидетельство) № _____ от « » _____ года

Железнодорожная накладная № _____ от « » _____ года
Способ доставки _____ № _____

Дата отправления товара « » _____ года
со станции (пристани, порта) отправления _____
наименование

или со склада отправителя товара _____
наименование

ДАТА, ВРЕМЯ, ч. мин.								
прибытия товара на станцию (пристань, порт) на- значения	вскрытия ва- гона, авто- фургона, контейнера и других транспорт- ных средств	выдачи товара ор- ганизацией транспорта	доставки товара на склад ор- ганизации- получателя	начала разгрузки	приемки товара			
					начало	приостанов- ление	возобнов- ление	окончание

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура	Страница 24 из 28
	СМК. СОП-АО-РО-001	Дата введения: «15» мая 2021 г.
	Оригинал	
Версия: 04 Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-001, версия 02		Действительно до: «15» мая 2024 г.
Название документа: Организация приемки товаров аптечного ассортимента		

3-я страница формы № ТОРГ-2

Условия хранения товара (продукции) до его вскрытия на складе получателя:

Сведения о температуре при разгрузке в вагоне (рефрижераторе и т. д.) в товаре, °С _____

Состояние тары и упаковки, маркировка мест, товара и тары в момент внешнего осмотра товара (продукции)

Содержание наружной маркировки тары и другие данные, на основании которых можно сделать выводы о том, _____ в _____ чьей

упаковке предъявлен товар (производителя или отправителя) _____

Дата вскрытия тары (тарного места, вагона, контейнера и т. п.) « _____ » _____ года

Организация, которая взвесила и опломбировала отгруженный товар, исправность пломб и содержание оттисков,

соответствие пломб товаросопроводительным документам _____

Порядок отбора товара (продукции) для выборочной проверки с указанием ГОСТ, особых условий поставки по

договору (контракту), основание выборочной проверки: _____

Конфиденциально

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура	Страница 26 из 28
	СМК. СОП-АО-РО-001	Дата введения: «15» мая 2021 г.
Версия: 04		Действительно до: «15» мая 2024 г.
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-001, версия 02		
Название документа: Организация приемки товаров аптечного ассортимента		

4-я страница формы № ТОРГ-2

Определение количества (массы) товара (продукции) проводилось _____
взвешиванием, счетом мест, обмером и т. п.,

_____ место определения количества (массы) товара (продукции)

Взвешивание товаров (продукции) проводилось на исправных весах, проверенных в установленном порядке.

Сведение об исправности весоизмерительных приборов (тип весов, год клеймения) _____

Другие данные _____

По остальным товарно-материальным ценностям, перечисленным в сопроводительных документах поставщика, расхождений в количестве и качестве нет.

Подробное описание дефектов (характер недостачи, излишков, ненадлежащего качества, брака, боя) и мнение комиссии

о причинах их образования _____

Заключение комиссии _____

ПРИЛОЖЕНИЕ: _____

Члены комиссии предупреждены об ответственности за подписание акта, содержащего данные, не соответствующие действительности.

Председатель комиссии

_____ место работы, должность

_____ подпись

_____ расшифровка подписи

Члены комиссии:

_____ место работы, должность

_____ подпись

_____ расшифровка подписи

_____ место работы, должность

_____ подпись

_____ расшифровка подписи

_____ место работы, должность

_____ подпись

_____ расшифровка подписи

Конфиденциально

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура	Страница 27 из 28
	СМК. СОП-АО-РО-001	Дата введения: «15» мая 2021 г.
	Оригинал	
Версия: 04 Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-001, версия 02		Действительно до: «15» мая 2024 г.
Название документа: Организация приемки товаров аптечного ассортимента		

Представитель грузоотправителя (поставщика, производителя)

_____ место работы, должность

_____ подпись

_____ расшифровка подписи

Документ, удостоверяющий полномочия _____

_____ наименование

№ _____ выдан « _____ » _____ года

Акт с приложением на _____ листах получил

Главный (старший) бухгалтер _____

_____ подпись

_____ расшифровка подписи

« _____ » _____ года

Решение руководителя _____

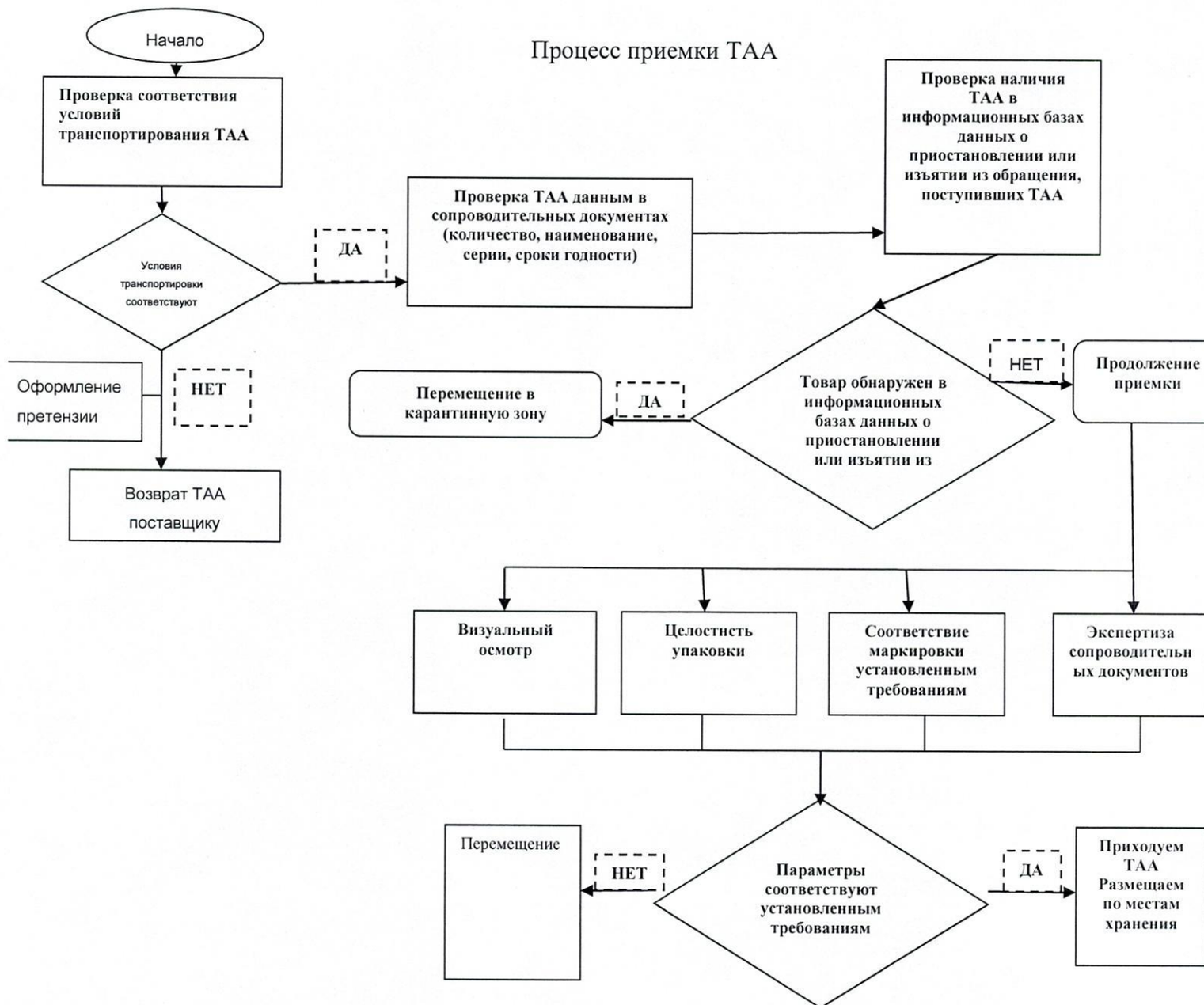
Товар и тару на ответственное хранение принял

Заведующий складом (кладовщик)

_____ подпись

_____ расшифровка подписи

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура	Страница 28 из 28
	СМК. СОП-АО-РО-001	Дата введения: «15» мая 2021 г.
	Оригинал	
Версия: 04		Действительно до: «15» мая 2024 г.
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-001, версия 02		
Название документа: Организация приемки товаров аптечного ассортимента		



Лист ознакомления
с СМК. СОП-АО-РО-001, версия 03

№ п/п	Дата	Фамилия, имя, отчество	Должность	Подпись
1				
2				
3				
4				
5				
6				
7				
8				
9				
10				
11				
12				
13				
14				
15				
16				
17				
18				