

Минздравсоцразвития РФ от 23.08.2010 № 706н (далее – Приказ).

В соответствии с п. 3 Приказа, в помещениях для хранения лекарственных средств должны поддерживаться определенные температура и влажность воздуха, позволяющие обеспечить хранение лекарственных средств в соответствии с указанными на первичной и вторичной (потребительской) упаковке требованиями производителей лекарственных средств.

Пунктом 8 Приказа установлено, что в помещениях для хранения лекарственные средства размещают в соответствии с требованиями нормативной документации, указанной на упаковке лекарственного препарата, с учетом: физико-химических свойств лекарственных средств; фармакологических групп (для аптечных и медицинских организаций); способа применения (внутреннее, наружное); агрегатного состояния фармацевтических субстанций (жидкие, сыпучие, газообразные). При размещении лекарственных средств допускается использование компьютерных технологий (по алфавитному принципу, по кодам).

Согласно п. 32 Приказа, хранение лекарственных средств, требующих защиты от воздействия повышенной температуры (термолабильные лекарственные средства), организации и индивидуальные предприниматели должны осуществлять в соответствии с температурным режимом, указанным на первичной и вторичной (потребительской) упаковке лекарственного средства в соответствии с требованиями нормативной документации.

В силу п. 40 Приказа хранение лекарственных препаратов для медицинского применения осуществляется в соответствии с требованиями государственной фармакопеи и нормативной документации, а также с учетом свойств веществ, входящих в их состав.

В соответствии с п.42 Приказа организации и индивидуальные предприниматели должны осуществлять хранение лекарственных препаратов для медицинского применения в соответствии с требованиями к их хранению, указанными на вторичной (потребительской) упаковке указанного лекарственного препарата.

При проведении проверки установлено, что в нарушение вышеуказанных требований законодательства в Учреждении в помещении хранения лекарственных средств, нарушаются условия хранения лекарственных препаратов, указанные на упаковке производителем (нарушение п.3, п.8, п.32, п.42 Правил хранения лекарственных средств, утвержденных приказом Минздравсоцразвития России от 23.08.2010 №706н «Об утверждении Правил хранения лекарственных средств»): Диклофенак - мазь для наружного применения 2%, 30, 0 г.- 1 шт. – лекарственный препарат хранится на стеллаже (паспорт на гигрометр психрометрический ВИТ-1 №57/22 , поверка – 06 июля 2015 г., межповерочный интервал – не более 2 лет), лекарственный препарат должен храниться при температуре не выше 15, на момент проверки 22.05.2017 г. отмечена температура +23 С.