

**Оценочный лист,
в соответствии с которым Министерством здравоохранения Забайкальского
края проводит оценку соответствия соискателя лицензии или лицензиата
лицензионным требованиям при осуществлении фармацевтической
деятельности**

1. Форма проводимой оценки соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям, регистрационный номер и дата регистрации заявления о предоставлении лицензии (внесение изменений в реестр лицензий):

2. Полное или (в случае, если имеется) сокращенное наименование, и организационно-правовая форма юридического лица, адрес его места нахождения, основной государственный регистрационный номер юридического лица (ОГРН), фамилия, имя отчество (при наличии) индивидуального предпринимателя, адрес места жительства, основной государственный регистрационный номер индивидуального предпринимателя (ОГРНИП):

3. Адрес (адреса) мест осуществления лицензируемого вида деятельности:

4. Место (места) проведения оценки соответствия лицензионным требованиям с заполнением оценочного листа

5. Реквизиты решения о проведении оценки соответствия лицензионным требованиям, принятого уполномоченным должностным лицом Министерства здравоохранения Забайкальского края проводится оценка

6. Должность, фамилия, имя отчество (при наличии) должностного лица Министерства здравоохранения Забайкальского края проводящего оценку соответствия лицензионным требованиям и заполняющего оценочный лист:

7. Список контрольных вопросов, ответы на которые должны свидетельствовать о соответствии (несоответствии) соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям:

N п/п	Список контрольных вопросов, отражающих содержание лицензионных требований	Реквизиты нормативных правовых актов с указанием их структурных единиц, которыми установлены обязательные требования	Ответы на вопросы о соответствии (несоответствии) лицензионным требованиям			Примечание
			да	нет	неприменимо	
1.	Принадлежит ли соискателю лицензии на праве собственности или на ином законном основании, предусматривающем право владения и право пользования наличие производственного объекта или объектов (помещений, зданий, сооружений) и оборудования по месту осуществления фармацевтической деятельности,- для организаций розничной торговли лекарственными препаратами для медицинского применения?	подпункт «в» пункта 4 подпункт «в» пункта 6 Постановления Правительства Российской Федерации «Об утверждении Положения о лицензировании фармацевтической деятельности» от 31 марта 2022г. № 547 (далее - Положение о лицензировании фармацевтической деятельности)				
2.	Принадлежит ли соискателю лицензии на праве собственности или на ином законном основании, предусматривающем право владения и право пользования наличие производственного объекта (помещения, здания, сооружения) и оборудования по месту осуществления фармацевтической деятельности,- для индивидуального предпринимателя?	подпункт «д» пункта 4 Положения о лицензировании фармацевтической деятельности				
3.	Имеется ли в наличии у медицинской организации-соискателя лицензии лицензии на осуществление медицинской деятельности?	подпункт «ж» пункта 4 подпункт «г» пункта 6 Положения о лицензировании фармацевтической деятельности				

4.	Утверждены ли руководителем субъекта обращения лекарственных средств стандартные операционные процедуры (далее - СОП)? в том числе для выполнения работ, оказываемых услуг, составляющих фармацевтическую деятельность;	пункт 4 Правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденных приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 31 августа 2016 г. № 647н (далее - Правила надлежащей аптечной практики)				
5.	Назначено ли руководителем субъекта обращения лекарственных средств лицо, ответственное за внедрение и обеспечение системы качества и актуализацию стандартных операционных процедур?	подпункт «з» пункта 4 подпункт «л» пункта 6 Положения о лицензировании фармацевтической деятельности пункт 10 Правил надлежащей аптечной практики				
6.	Утверждены ли руководителем субъекта розничной торговли документы по эффективному планированию деятельности, осуществлению процессов обеспечения системы качества и управления ими в зависимости от функций реализуемых субъектом розничной торговли?	пункт 5 Правил надлежащей аптечной практики				
7.	Обеспечивают ли помещения для хранения лекарственных препаратов безопасное раздельное хранение и перемещение лекарственных препаратов?	пункт 19 Правил надлежащей аптечной практики				
8.	Имеется ли обозначенная зона или отдельное помещение для приемки лекарственных препаратов?	пункт 24 Правил надлежащей аптечной практики				
9.	Имеется ли обозначенная зона или отдельное помещение, обеспечивающие требуемые условия хранения лекарственных препаратов, для карантинного хранения лекарственных препаратов?	пункт 24 Правил надлежащей аптечной практики				
10.	Имеется ли у субъекта розничной торговли	пункт 24 Правил надлежащей аптечной практики				

	лекарственными препаратами для медицинского применения зона торговли товарами аптечного ассортимента с обеспечением мест хранения, не допускающим свободного доступа покупателей к товарам, отпускаемым, в том числе по рецепту?					
11.	Все помещения субъекта розничной торговли:	пункт 20 Правил надлежащей аптечной практики				
	- расположены в здании (строении) и функционально объединены?					
	- изолированы от других организаций и обеспечивают отсутствие несанкционированного доступа посторонних лиц в помещения?					
12.	Субъект розничной торговли предусмотрел возможность обустройства беспрепятственного входа и выхода для лиц с ограниченными возможностями в соответствии с требованиями законодательства о защите инвалидов?	пункт 21 Правил надлежащей аптечной практики				
13.	Субъект розничной торговли: - организовал возможность вызова фармацевтического работника для обслуживания лиц с ограниченными возможностями в случае отсутствия возможности обустройства для указанных лиц беспрепятственного входа и выхода?	пункт 21 Правил надлежащей аптечной практики				
14.	Субъект розничной торговли имеет вывеску с указанием: а) вида аптечной организации на русском и национальном языках: "Аптека" или "Аптечный пункт" или "Аптечный киоск"; б) полного и (в случае, если имеется) сокращенного	пункт 22 Правил надлежащей аптечной практики				

	<p>наименования, в том числе фирменного наименования, и организационно-правовой формы субъекта розничной торговли;</p> <p>в) режима работы;</p> <p>г) информации о работе в ночное время (в случае работы в ночное время)?</p>				
15.	<p>В помещениях субъекта розничной торговли, предназначенных для изготовления лекарственных препаратов, поверхности стен и потолков гладкие, без нарушения целостности покрытия (водостойкие краски, эмали или кафельные глазурованные плитки светлых тонов), отделаны материалами, допускающими влажную уборку с применением дезинфицирующих средств (неглазурованная керамическая плитка, линолеум с обязательной сваркой швов или другие материалы)?</p>	<p>пункт 27 Правил надлежащей аптечной практики</p>			
16.	<p>Отвечают ли помещения, а также оборудование, используемое субъектом розничной торговли при осуществлении деятельности, санитарным требованиям пожарной безопасности, а также технике безопасности в соответствии с законодательством Российской Федерации?</p>	<p>пункт 30 Правил надлежащей аптечной практики</p>			
17.	<p>Помещения субъекта розничной торговли оснащены системами отопления и кондиционирования (при наличии), естественной или приточно-вытяжной вентиляцией (при наличии)?</p>	<p>пункт 26 Правил надлежащей аптечной практики</p>			
18.	<p>Оборудование в субъекте розничной торговли установлено на расстоянии не менее 0,5 метров от стен, чтобы иметь доступ для очистки,</p>	<p>пункт 31 Правил надлежащей аптечной практики</p>			

	дезинфекции, ремонта, технического обслуживания, поверки и (или) калибровки оборудования, обеспечивает доступ к товарам аптечного ассортимента, свободный проход работников?					
19.	Торговое помещение и (или) зона субъекта розничной торговли оборудованы витринами, стеллажами (гондолами) - при открытой выкладке товара, обеспечивающими возможность обзора товаров аптечного ассортимента, разрешенных к продаже, а также удобство в работе для работников субъекта розничной торговли?	пункт 34 Правил надлежащей аптечной практики				
20.	Обеспечено ли отсутствие доступа к лекарственным препаратам, отпускаемым по рецепту на лекарственный препарат?	пункт 36 Правил надлежащей аптечной практики				
21.	Обеспечено ли размещение лекарственных препаратов, отпускаемых по рецепту на лекарственный препарат, отдельно от безрецептурных лекарственных препаратов в закрытых шкафах с отметкой "по рецепту на лекарственный препарат", нанесенной на полку или шкаф, в которых планируется размещать такие лекарственные препараты?	пункт 36 Правил надлежащей аптечной практики				
22.	Имеется ли обозначенная зона или отдельное помещение, обеспечивающие требуемые условия хранения лекарственных препаратов, для карантинного хранения лекарственных препаратов?	пункт 24 Правил надлежащей аптечной практики				
23.	Имеется ли в помещениях и зонах, используемых для хранения лекарственных препаратов, освещение?	пункт 28 Правил надлежащей аптечной практики				

24.	Обеспечивает ли установка оборудования для хранения лекарственных средств в помещениях доступность для проведения уборки?	пункт 10 Правил хранения лекарственных средств				
25.	Допускает ли отделка помещений (внутренние поверхности стен, потолков) для хранения лекарственных препаратов возможность проведения влажной уборки?	пункт 6 Правил хранения лекарственных средств				
26.	Обеспечена ли защита помещений для хранения лекарственных препаратов от проникновения насекомых, грызунов или других животных?	пункт 27 Правил надлежащей аптечной практики				
27.	Имеется ли необходимое оборудование, принадлежащее субъекту обращения лекарственных препаратов на праве собственности или на ином законном основании?	пункты 29, 30, 34 Правил надлежащей аптечной практики				
28.	Имеются ли помещения для хранения огнеопасных и взрывоопасных лекарственных средств, оборудованные негоряемыми и устойчивыми стеллажами и поддонами под соответствующую нагрузку?	пункт 17 Правил хранения лекарственных средств				
29.	Оснащены ли помещения для хранения лекарственных средств приборами для регистрации параметров воздуха:	пункт 7 Правил хранения лекарственных средств				
	термометры?					
	гигрометры?					
	термогигрометры?					
	электронные гигрометры?					
30.	Размещены ли измерительные части приборов для регистрации параметров воздуха на расстоянии не менее 3 м от дверей, окон и отопительных приборов и на	пункт 7 Правил хранения лекарственных средств				

	высоте 1,5 - 1,7 м от пола?					
31.	Имеется система кондиционирования в помещениях для хранения лекарственных средств?	пункт 4 Правил хранения лекарственных средств				
32.	Имеется ли система вентиляции в помещениях для хранения лекарственных средств?	пункт 4 Правил хранения лекарственных средств				
33.	Имеется ли система контроля доступа в помещения для хранения лекарственных средств (зоны)?	пункт 32 Правил надлежащей аптечной практики				
34.	Имеется ли оборудование для хранения лекарственных препаратов (стеллажи, шкафы, поддоны)	пункт 5 Правил хранения лекарственных средств				
35.	Прошло ли оборудование, относящееся к средствам измерений:	пункт 7 Правил хранения лекарственных средств; пункт 33 Правил надлежащей аптечной практики				
	первичную поверку и (или) калибровку до ввода в эксплуатацию?					
	первичную поверку и (или) калибровку после ремонта?					
	периодическую поверку и (или) калибровку в процессе эксплуатации?					
36.	Имеются ли запасные поверенные средства измерения в случае ремонта, технического обслуживания, поверки оборудования и средств измерения?	пункт 7 Правил хранения лекарственных средств; пункт 33 Правил надлежащей аптечной практики				
37.	Регистрируются ли результаты температурного картирования и влажности в специальном журнал (карте) регистрации на бумажном носителе и (или) в электронном виде ежедневно, в том числе в выходные и праздничные дни?	пункт 7 Правил хранения лекарственных средств				
38.	Имеется ли у индивидуального предпринимателя	Подпункт «и» пункта 4 Подпункт «м» пункта 6				

	<p>для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения</p> <ul style="list-style-type: none"> - высшего или среднего фармацевтического образования? - сертификата специалиста или пройденной аккредитации специалиста? 	<p>Положения о лицензировании фармацевтической деятельности</p>				
39.	<p>Имеются ли у соискателя лицензии/лицензиата работники, заключившие с ним трудовые договоры, деятельность которых непосредственно связана с розничной торговлей лекарственными препаратами для медицинского применения, их отпуском, хранением и изготовлением, имеющие:</p> <ul style="list-style-type: none"> - высшее или среднее фармацевтическое образование; - сертификат специалиста (свидетельство об аккредитации специалиста)? 	<p>Подпункт «к» пункта 4 Подпункт «н» пункта 6</p> <p>Положения о лицензировании фармацевтической деятельности;</p>				
40.	<p>Имеется ли для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения в обособленных подразделениях медицинских организаций</p> <ul style="list-style-type: none"> - дополнительного профессионального образования в части розничной торговли лекарственными препаратами для медицинского применения при наличии права на осуществление медицинской деятельности? 					

41.	Имеются ли должностные инструкции на работников, занимающих ключевые должности, в которых определяются их должностные обязанности, а также порядок их замещения другими работниками?	пункт 12 Правил надлежащей аптечной практики				
-----	--	--	--	--	--	--

Установлено соответствие/несоответствие соискателя лицензии/лицензиата лицензионным требованиям, предусмотренным постановлением Правительства Российской Федерации «Об утверждении Положения о лицензировании фармацевтической деятельности» от 31 марта 2022 г. № 547 (нужное выделить)

(должностное лицо, проводившее
оценку соответствия и заполнившее
оценочный лист)

(подпись)

Дата заполнения оценочного листа

« _____ » _____ 20__ г.