Оценочный лист,

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

лице реги	орма проводимой оцениензиата лицензионным т истрации заявления о пр естр лицензий):	ребованиям, регистра	щионный номер	и дата
орга нахо юри, инди госу	Полное или (в случае, с низационно-правовая фо ждения, основной г дического лица (ОГРН ивидуального предприни дарственный регист принимателя (ОГРНИП):	орма юридического государственный ребором, фамилия, имя о мателя, адрес места	лица, адрес его егистрационный тчество (при на жительства, ос	места номер личии) новной
3. A,	дрес (адреса) мест осущес	твления лицензируемс	ого вида деятельно	СТИ:
	Место (места) провед бованиям с заполнением от		ветствия лицензи	 ЮННЫМ
треб	Реквизиты решения о пробованиям, принятого пистерства здравоохранени	уполномоченным	должностным	лицом
	6. Должность, фамилия, и истерства здравоохранен ветствия лицензионным т	ия Забайкальского кр	рая проводящего	оценку
свид	Список контрольных цетельствовать о соответс лицензиата лицензионным	твии (несоответствии)	_	
N π/π	Список контрольных вопросов, отражающих содержание лицензионных	Реквизиты нормативных правовых актов с указанием их	Ответы на вопросы о соответствии (несоответствии)	Приме чание

структурных единиц,

лицензионным

требований

		которыми установлены	Т	ребова	МКИН	
		обязательные требования	да	нет	неприм	
1	предусматривающем право владения и право пользования наличие производственного объекта или объектов	Постановления Правительства Российской Федерации «Об утверждении Положения о лицензировании фармацевтической деятельности» от 31 марта 2022г. № 547 (далее - Положение о лицензировании фармацевтической				
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?	Положения о лицензировании				
3	Имеется ли в наличии у медицинской организации- соискателя лицензии лицензии на осуществление медицинской деятельности?	подпункт «ж» пункта 4 Положения о лицензировании фармацевтической деятельности				
4	лекарственных средств	надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения,				

	 перевозка лекарственных препаратов для медицинского применения; розничная торговля лекарственными препаратами для медицинского применения 	Российской Федерации 9 января 2017 г., регистрационный N 45112) (далее - Правила надлежащей практики) пункт 4 Правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденных приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 31 августа 2016 г. N 647н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 9 января 2017 г., регистрационный N 45113) (далее - Правила надлежащей аптечной		
5	Определена ли ответственность работников субъекта обращения лекарственных препаратов за нарушение требований, установленных Правилами надлежащей практики хранения?	практики) подпункт "б" пункта 4 Правил надлежащей практики хранения		
6	Назначено ли руководителем субъекта обращения лекарственных средств лицо, ответственное за внедрение и обеспечение системы качества и актуализацию стандартных операционных процедур?	пункт «з» Положения о лицензировании фармацевтической деятельности пункт 5 Правил надлежащей практики хранения; пункт 10 Правил надлежащей аптечной практики		
7	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		
8	Обеспечивают ли помещения	пункт 12 Правил		

	для хранения лекарственных препаратов безопасное раздельное хранение и перемещение лекарственных препаратов?	хранения;		
9	Имеются ли помещения (отсеки) для хранения огнеопасных и взрывоопасных лекарственных средств с пределом огнестойкости строительных конструкций не менее 1 часа?	пункты 11, 12 Правил надлежащей практики хранения; пункт 14 Правил хранения лекарственных средств, утвержденных приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 23 августа 2010 г. N 706н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 4 октября 2010 г., регистрационный N 18608), с изменениями, внесенными приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 28 декабря 2010 г. N 1221н "О внесении изменений в Правила хранения и социального развития рекарственных средств, утвержденные Приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 23 августа 2010 г. N 706н" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 4 февраля 2011 г., регистрационный N 19703) (далее - Правила хранения лекарственных средств)		
10	Имеется ли обозначенная зона или отдельное помещение для приемки лекарственных препаратов?	надлежащей практики		
11	Имеется ли обозначенная зона или отдельное помещение,	пункты 14, 16 Правил надлежащей практики		

	обеспечивающие требуемые условия хранения лекарственных препаратов, для карантинного хранения лекарственных препаратов?	хранения; пункт 24 Правил надлежащей аптечной практики		
12	Имеется ли у субъекта розничной торговли 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?	пункт 24 Правил надлежащей аптечной практики		
13	Все помещения субъекта розничной торговли: - расположены в здании (строении) и функционально объединены? - изолированы от других организаций и обеспечивают отсутствие несанкционированного доступа посторонних лиц в помещения?	пункт 20 Правил надлежащей аптечной практики		
14	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		
15	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		
16	Субъект розничной торговли имеет вывеску с указанием: а) вида аптечной организации	пункт 22 Правил надлежащей аптечной практики		

	на русском и национальном языках: "Аптека" или "Аптечный пункт" или "Аптечный киоск"; б) полного и (в случае, если имеется) сокращенного наименования, в том числе фирменного наименования, и организационно-правовой формы субъекта розничной торговли; в) режима работы; г) информации о работе в ночное время (в случае работы в ночное время)?			
17	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)?	пункт 27 Правил надлежащей аптечной практики		
18	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?	пункт 30 Правил надлежащей аптечной практики		
19	Помещения субъекта розничной торговли оснащены системами отопления и кондиционирования (при наличии), естественной или приточно-вытяжной вентиляцией (при наличии)?	пункт 26 Правил надлежащей аптечной практики		
20	Оборудование в субъекте розничной торговли установлено на расстоянии не менее 0,5 метров от стен,	пункт 31 Правил надлежащей аптечной практики		

	чтобы иметь доступ для очистки, дезинфекции, ремонта, технического обслуживания, поверки и (или) калибровки оборудования, обеспечивает доступ к товарам аптечного ассортимента, свободный проход работников?			
21	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		
22	Обеспечено ли отсутствие доступа к лекарственным препаратам, отпускаемым по рецепту на лекарственный препарат?	пункт 36 Правил надлежащей аптечной практики		
23	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		
24	Имеется ли обозначенная зона или отдельное помещение, обеспечивающие требуемые условия хранения лекарственных препаратов, для карантинного хранения лекарственных препаратов?	пункты 14, 16 Правил надлежащей практики хранения; пункт 24 Правил надлежащей аптечной практики		
25	Имеется ли в помещениях и зонах, используемых для хранения лекарственных препаратов, освещение?	пункт 17 Правил надлежащей практики хранения; пункт 28 Правил надлежащей аптечной практики		
26	Имеются ли административно-	пункт 19 Правил		

	бытовые помещения, отделенные от зон хранения лекарственных препаратов?	надлежащей практики хранения		
27		пункт 25 Правил надлежащей практики хранения		
28	Проводится ли уборка помещений (зон) для хранения лекарственных препаратов в соответствии с СОПами?	пункт 25 Правил надлежащей практики хранения		
29	Обеспечивает ли установка оборудования для хранения лекарственных средств в помещениях доступность для проведения уборки?	пункт 10 Правил хранения лекарственных средств		
30	Допускает ли отделка помещений (внутренние поверхности стен, потолков) для хранения лекарственных препаратов возможность проведения влажной уборки?	пункт 25 Правил надлежащей практики хранения; пункт 6 Правил хранения лекарственных средств		
31	Обеспечена ли защита помещений для хранения лекарственных препаратов от проникновения насекомых, грызунов или других животных?	пункт 26 Правил надлежащей практики хранения; пункт 27 Правил надлежащей аптечной практики		
32	Имеется ли необходимое оборудование, принадлежащее субъекту обращения лекарственных препаратов на праве собственности или на ином законном основании?	пункт 11 Правил надлежащей практики хранения; пункты 29, 30, 34 Правил надлежащей аптечной практики		
33	Имеются ли помещения для хранения огнеопасных и взрывоопасных лекарственных средств, оборудованные несгораемыми и устойчивыми стеллажами и поддонами под соответствующую нагрузку?	пункт 17 Правил хранения лекарственных средств		
34	Оснащены ли помещения для хранения лекарственных средств приборами для регистрации параметров воздуха:	надлежащей практики		
	термометры?	пункт 37 Правил		

		надлежащей практики хранения;		
		пункт 7 Правил хранения лекарственных средств		
	гигрометры?	пункт 37 Правил надлежащей практики хранения;		
		пункт 7 Правил хранения лекарственных средств		
	термогигрометры?	пункт 37 Правил надлежащей практики хранения;		
		пункт 7 Правил хранения лекарственных средств		
	электронные гигрометры?	пункт 37 Правил надлежащей практики хранения;		
		пункт 7 Правил хранения лекарственных средств		
35	Размещены ли измерительные части приборов для регистрации параметров воздуха на расстоянии не менее 3 м от дверей, окон и отопительных приборов и на высоте 1,5 - 1,7 м от пола?	пункт 7 Правил хранения лекарственных средств		
36	Имеется ли холодильное оборудование (с указанием наименования, марки, инвентарного номера, температурного режима, емкости) с размещением и обслуживанием согласно документации по его использованию (эксплуатации):	пункты 21, 36, 37 Правил надлежащей практики хранения		
	холодильные камеры?	пункты 21, 36, 37 Правил надлежащей практики хранения		
	фармацевтические холодильные шкафы или холодильники?	пункты 21, 36, 37 Правил надлежащей практики хранения		
37	Имеется система кондиционирования в помещениях для хранения лекарственных средств?	пункты 21, 36, 37 Правил надлежащей практики хранения; пункт 4 Правил хранения		
		лекарственных средств		

				1	
38	Имеется ли система вентиляции в помещениях для хранения лекарственных средств?	пункты 21, 36, 37 Правил надлежащей практики хранения; пункт 4 Правил хранения лекарственных средств			
39	Имеется ли система контроля доступа в помещения для хранения лекарственных средств (зоны)?	Пункты 27, 37 Правил надлежащей практики хранения; пункт 32 Правил надлежащей аптечной практики			
40	Имеется ли пломбир (или печать) для опечатывания шкафов или помещений, в которых хранятся лекарственные препараты, подлежащие предметноколичественному учету?	пункт 31 Правил надлежащей практики хранения			
41	Имеется ли оборудование для хранения лекарственных препаратов (стеллажи, шкафы, поддоны)	пункт 31 Правил надлежащей практики хранения; пункт 29 Правил надлежащей практики хранения; пункт 5 Правил хранения лекарственных средств			
42	Имеются ли металлические или деревянные шкафы для хранения лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету?	Пункт 31 Правил надлежащей практики хранения			
43	Прошло ли оборудование, относящееся к средствам измерений:	пункт 38 Правил надлежащей практики хранения; пункт 7 Правил хранения лекарственных средств; пункт 33 Правил надлежащей аптечной практики			
	первичную поверку и (или) калибровку до ввода в эксплуатацию?	пункт 38 Правил надлежащей практики хранения; пункт 7 Правил хранения лекарственных средств; пункт 33 Правил			

		надлежащей аптечной практики		
	первичную поверку и (или) калибровку после ремонта?	пункт 38 Правил надлежащей практики хранения;		
		пункт 7 Правил хранения лекарственных средств;		
		пункт 33 Правил надлежащей аптечной практики		
	периодическую поверку и (или) калибровку в процессе эксплуатации?	пункт 38 Правил надлежащей практики хранения;		
		пункт 7 Правил хранения лекарственных средств;		
		пункт 33 Правил надлежащей аптечной практики		
44	Имеются ли запасные поверенные средства измерения в случае ремонта,	пункты 39, 40 Правил надлежащей практики хранения;	 	
	технического обслуживания, поверки оборудования и средств измерения?	пункт 7 Правил хранения лекарственных средств;		
		пункт 33 Правил надлежащей аптечной практики		
45	Имеются ли документы, описывающие действия, выполняемые субъектом обращения лекарственных препаратов и направленные на соблюдение требований, установленных Правилами надлежащей практики хранения, Правил надлежащей аптечной практики:	пункты 41 - 43 Правил надлежащей практики хранения		
	стандартные операционные процедуры (СОПы)?	пункты 41 - 43 Правил надлежащей практики хранения		
	инструкции?	пункты 41 - 43 Правил надлежащей практики хранения		
46	Имеется ли разработанный и утвержденный комплекс мер, направленный на минимизацию риска контаминации лекарственных	пункт 24 Правил надлежащей практики хранения		

	препаратов, с учетом условий соблюдения защиты от факторов внешней среды с оформлением:			
	приказов?	пункт 24, 41 Правил надлежащей практики хранения		
	СОПов?	пункт 24, 41 Правил надлежащей практики хранения		
	инструкций?	пункт 24, 41 Правил надлежащей практики хранения		
47	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 21 Правил надлежащей практики хранения; пункт 23 Правил надлежащей практики хранения; пункт 7 Правил хранения		
		лекарственных средств		
48	Имеется ли у индивидуального предпринимателя для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения - высшего или среднего фармацевтического образования? - сертификата специалиста или пройденной аккредитации специалиста?	надлежащей практики хранения		
49	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: - высшее или среднее фармацевтическое образование; - сертификат специалиста	фармацевтической деятельности;		

		1		•	
	(свидетельство об аккредитации специалиста)?				
	Имеется ли для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения в обособленных подразделениях медицинских организаций - дополнительного профессионального образования в части розничной торговли лекарственными препаратами для медицинского применения при наличии права на осуществление медицинской деятельности?				
50	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			
51	Имеется ли план-график проведения первичной и последующих подготовок (инструктажей), программа обучения персонала, утвержденные руководителем субъекта обращения лекарственных средств для медицинского применения?	1. L			

Установлено соответствие/несоответствие соискателя лицензии/лицензиата лицензионным требованиям, предусмотренным постановлением Правительства Российской Федерации «Об утверждении Положения о лицензировании фармацевтической деятельности» от 31 марта 2011г. № 547 (нужное выделить)

(должностное лицо, проводившее оценку соответствия и заполнившее оценочный лист)	(подпись)
Дата заполнения оценочного листа	
« » 20 г	