

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура		Страница 1 из 12
	СМК. СОП-АО-РО-002	Дата введения: «15» мая 2021 г.	
	Оригинал		
Версия: 03		Действительно до:	
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-002, версия 02		«15» мая 2024 г.	
Название документа: Организация хранения товаров аптечного ассортимента			

Должность	Подпись	Ф.И.О.	Дата
Разработал: Заведующий испытательной лабораторией		Айсина Г.Р.	«15» марта 2021 г.
Согласовал: Начальник аптечного отдела		Голованова Б.В.	«15» марта 2021 г.
Местонахождение оригинала		127018, г. Москва, ул. Стрелецкая, д.3, стр.1 Аптечный отдел, каб. 2408	

Содержание

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

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

1. Цель и назначение

Стандартизация процедуры хранения лекарственных средств и медицинских изделий в аптечных подразделениях ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ».

Данная стандартная операционная процедура является неотъемлемой частью системы менеджмента качества и необходима для единообразного соблюдения работниками правил хранения лекарственных препаратов и снижения риска ошибок при выполнении работ.

2. Нормативные ссылки

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

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

Конфиденциально

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура		Страница 2 из 12
	СМК. СОП-АО-РО-002	Дата введения: «15» мая 2021 г.	
	Оригинал		
Версия: 03		Действительно до:	
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-002, версия 02		«15» мая 2024 г.	
Название документа: Организация хранения товаров аптечного ассортимента			

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 31.08.2016 № 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

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.

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура		Страница 3 из 12
	СМК. СОП-АО-РО-002	Дата введения: «15» мая 2021 г.	
Версия: 03		Действительно до: «15» мая 2024 г.	
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-002, версия 02			
Название документа: Организация хранения товаров аптечного ассортимента			

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 алергизирующие 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 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

Помещения и оборудование аптечного подразделения.

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура	Страница 4 из 12
	СМК. СОП-АО-РО-002	Дата введения: «15» мая 2021 г.
	Оригинал	
Версия: 03		Действительно до: «15» мая 2024 г.
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-002, версия 02		
Название документа: Организация хранения товаров аптечного ассортимента		

5. Ответственность

	Зав. аптекой	Провизор-технолог	Фармацевт
Организация хранения лекарственных препаратов	О	В	В
Контроль температурного режима холодильников	И	В	О
Контроль ведения журнала «Контроль температурного режима холодильников»	И	О	В

О – ответственный

И – информирован

В – вовлечен

6. Оборудование и инвентарь

- 6.1 Шкафы для хранения лекарственных препаратов.
- 6.2 Стеллажи для хранения лекарственных препаратов.
- 6.3 Система кондиционирования (кондиционеры).
- 6.4 Охранная и пожарная сигнализации.
- 6.5 Холодильники.
- 6.6 Термометры.
- 6.7 Гигрометры-психометры.

7. Описание процедуры

7.1 Заведующий аптечным подразделением должен организовать хранение лекарственных препаратов в соответствии с Правилами хранения лекарственных средств (приказ Министерства здравоохранения социального развития РФ от 23 августа 2010 г. № 706н), Правилами надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения (приказ Министерства здравоохранения РФ от 31 августа 2016 г. № 646н) и Правилами надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения (приказ Министерства здравоохранения РФ от 31 августа 2016 г. № 647н) и других документов перечисленных в разделе Нормативные ссылки.

7.2. Устройство и эксплуатация помещений для хранения

7.2.1 Помещения для хранения ЛП спроектированы и оснащены таким образом, чтобы обеспечить защиту от проникновения насекомых, грызунов или других животных.

7.2.2 Планировочное решение и конструкция помещений для хранения помогают свести к минимуму риск ошибок и обеспечивают возможность эффективной очистки и

Конфиденциально

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура		Страница 5 из 12
	СМК. СОП-АО-РО-002	Дата введения: «15» мая 2021 г.	
	Оригинал		
Версия: 03		Действительно до: «15» мая 2024 г.	
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-002, версия 02			
Название документа: Организация хранения товаров аптечного ассортимента			

обслуживания в целях исключения накопления пыли или грязи и любых факторов, способных оказать неблагоприятное воздействие на качество товаров аптечного ассортимента.

7.2.3 Помещения аптеки оснащены системами отопления, кондиционерами, естественной или приточно-вытяжной вентиляцией, обеспечивающими условия труда в соответствии с трудовым законодательством Российской Федерации, а также соблюдение требований по надлежащему хранению ЛП.

7.2.4 Для обеспечения необходимого воздухообмена помещения дополнительно оборудованы форточками, фрамугами.

7.2.5 Комплекс помещений для хранения включает:

- помещение (зону) приемки, предназначенную для распаковки и приема упаковок с ЛП и их предварительного осмотра;

- помещение (зону) для отбора проб ЛП в соответствии с требованиями ОФС «Отбор проб»;

- помещение (зону) для карантинного хранения ЛП;

- помещения для ЛП, требующих особых условий хранения;

- помещение (зону) для хранения забракованных, возвращенных, отозванных и/или ЛП с истекшим сроком годности. Указанные ЛП и места их хранения четко обозначены.

7.2.6 Устройство, состав, размеры площадей и оборудование помещений хранения аптеки должны отвечать всем требованиям действующей нормативно - технической документации.

7.2.7 В каждом помещении для хранения необходимо поддерживать климатический режим, соблюдая температуру и влажность воздуха, установленные фармакопейной статьей или нормативной документацией на ЛП.

7.2.8 Помещения для хранения ЛП должны быть оснащены необходимым количеством поверенных в установленном порядке средств измерений (термометрами, гигрометрами, психрометрами и др.) для контроля и регистрации температуры и влажности. Средства измерений размещаются на расстоянии не менее 3 м от дверей, окон и отопительных приборов в доступном для считывания показаний месте, на высоте 1,5-1,7 м от пола.

*****Средства измерений следует размещать в местах, где имеется наибольшая вероятность колебаний температуры и влажности или наиболее часто наблюдаются отклонения от требуемых параметров.**

7.2.9 Показания приборов ежедневно регистрируются в специальном журнале регистрации на бумажном носителе.

7.2.10 Заведующим аптечного подразделения назначается ответственное лицо, в должностные обязанности которого входит ведение и хранение журнала регистрации температуры и влажности в помещениях и в холодильном оборудовании.

7.2.11 Естественное и искусственное освещение в помещениях для хранения должно обеспечивать точное и безопасное осуществление всех выполняемых в помещении операций. При необходимости защита ЛП от солнечного света обеспечивается жалюзи.

Конфиденциально

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура		Страница 6 из 12
	СМК. СОП-АО-РО-002	Дата введения: «15» мая 2021 г.	
	Оригинал		
Версия: 03		Действительно до:	
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-002, версия 02		«15» мая 2024 г.	
Название документа: Организация хранения товаров аптечного ассортимента			

7.2.12 Помещения для хранения оборудованы достаточным количеством шкафов, сейфов, стеллажей, подтоварников, поддонов. Оборудование должно находиться в хорошем состоянии и быть чистым. При установке оборудования необходимо обеспечить доступ для очистки, дезинфекции, ремонта, технического обслуживания, поверки, калибровки оборудования, свободный проход сотрудников.

7.2.13 Стеллажи, шкафы, полки, предназначенные для хранения, должны быть идентифицированы.

7.2.14 Все измерительные приборы, холодильное оборудование, используемые в аптеке, должны иметь технические паспорта, сохраняющиеся в течение всего времени эксплуатации.

7.2.15 В помещениях для хранения ЛП должен поддерживаться надлежащий санитарный режим. Периодичность и методы уборки помещений должны соответствовать требованиям СМК. СОП-АО-СМ-001 «Уборка помещений и обработка оборудования аптечных подразделений».

7.2.16 Используемые санитарно-дезинфицирующие средства должны быть безопасными, риск загрязнения этими средствами лекарственных препаратов, находящихся на хранении, должен быть исключен.

7.2.17 Внутренние поверхности стен, потолков, а также поверхность поддонов, подтоварников должны быть гладкими, допускать возможность проведения влажной уборки. Полы производственных помещений и материальных комнат должны иметь не образующее пыль покрытие, устойчивое к воздействию средств механизации и влажной уборки с использованием дезинфицирующих средств.

7.2.18 При выполнении работ в помещениях для хранения ЛП сотрудники должны носить специальную одежду и обувь, соблюдать правила личной гигиены в соответствии СМК.СОП-АО-СМ-002 «Общие и гигиенические требования к персоналу аптечной организации» и СМК.СОП-АО-СМ-003 «Гигиена рук персонала».

7.2.19 На время ремонта, технического обслуживания, поверки и (или) калибровки оборудования и средств измерения должны быть приняты меры, обеспечивающие требуемые условия хранения ЛП.

7.3. Общие требования к организации хранения ЛП.

7.3.1 Лекарственные препараты следует размещать в соответствии с требованиями нормативной документации, указанной на упаковке лекарственного препарата, с учетом:

- физико-химических свойств лекарственных средств;
- фармакологических групп;
- способа применения (внутреннее, наружное).

7.3.2 Стеллажи и шкафы для хранения лекарственных средств в помещениях для хранения лекарственных средств должны быть установлены таким образом, чтобы обеспечить доступ к лекарственным средствам, свободный проход персонала и, при необходимости, погрузочных устройств, а также доступность стеллажей, стен, пола для уборки.

7.3.3 Стеллажи, шкафы, полки, предназначенные для хранения лекарственных средств, должны быть идентифицированы.

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура	Страница 7 из 12
	СМК. СОП-АО-РО-002	Дата введения: «15» мая 2021 г.
Оригинал		
Версия: 03		Действительно до: «15» мая 2024 г.
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-002, версия 02		
Название документа: Организация хранения товаров аптечного ассортимента		

7.3.4 Хранящиеся лекарственные препараты должны быть также идентифицированы с помощью стеллажной карты, содержащей информацию о хранящемся лекарственном препарате (наименование, форма выпуска и дозировка, номер серии, срок годности, производитель лекарственного средства). При использовании компьютерных технологий допускается идентификация при помощи кодов и электронных устройств.

7.3.5 Необходимо вести учет лекарственных средств с ограниченным сроком годности в соответствии с СМК. СОП-АО-РО-008.

7.3.6 При хранении в шкафах, на стеллажах или полках лекарственные препараты во вторичной (потребительской) упаковке должны быть размещены этикеткой (маркировкой) наружу.

7.3.7 Хранение лекарственных препаратов должно осуществляться в соответствии с требованиями к их хранению, указанными на вторичной (потребительской) упаковке указанного лекарственного препарата.

7.3.8 Лекарственные препараты, требующие защиты от действия света, упакованные в первичную и вторичную (потребительскую) упаковку, следует хранить в шкафах или на стеллажах при условии принятия мер для предотвращения попадания на указанные лекарственные препараты прямого солнечного света или иного яркого направленного света (использование светоотражающей пленки, жалюзи, козырьков и др.).

7.3.9 Хранение лекарственных препаратов, требующих защиты от воздействия повышенной температуры (термолабильные лекарственные средства), должно осуществляться в соответствии с температурным режимом, указанным на первичной и вторичной (потребительской) упаковке лекарственного препарата в соответствии с требованиями нормативной документации.

7.3.10 Хранение лекарственных средств, требующих защиты от воздействия пониженной температуры (лекарственные средства, физико-химическое состояние которых после заморозки изменяется и при последующем согревании до комнатной температуры не восстанавливается (40% раствор формальдегида, растворы инсулина) должно осуществляться в соответствии с температурным режимом, указанным на первичной и вторичной (потребительской) упаковке лекарственного средства в соответствии с требованиями нормативной документации.

7.3.11 В холодильниках должна быть установлена температура, соответствующая температурному режиму хранения находящихся в них лекарственных средств.

7.3.12 Хранение иммунобиологических лекарственных препаратов должно осуществляться при температуре не выше 8 °С. К каждой упаковке иммунобиологического лекарственного препарата в холодильнике должен быть обеспечен доступ охлажденного воздуха.

7.3.13 Не допускается совместное хранение в холодильнике иммунобиологических лекарственных препаратов с другими лекарственными средствами.

7.4 Контроль температурного режима холодильников.

7.4.1 Для мониторинга температурного режима хранения термолабильных лекарственных средств все холодильники должны быть обеспечены термометрами.

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура		Страница 8 из 12
	СМК. СОП-АО-РО-002	Дата введения: «15» мая 2021 г.	
	Оригинал		
Версия: 03		Действительно до: «15» мая 2024 г.	
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-002, версия 02			
Название документа: Организация хранения товаров аптечного ассортимента			

7.4.2 Ответственный за ведение журнала контроля температурного режима холодильников должен регистрировать показания термометров не реже двух раз в сутки, отмечая дату и время регистрации температуры и ставя разборчивую подпись.

7.4.3 Ответственное лицо должно не реже одного раза в неделю контролировать правильность ведения журнала «Контроль температурного режима холодильников», отмечая дату и время контроля в журнале и ставя разборчивую подпись.

7.4.4 Обеспечение холодного места подразумевает хранение лекарственных средств в холодильнике при температуре от +2 до +8 °С, не допуская замораживания. Хранение в прохладном месте подразумевает хранение лекарственных средств при температуре от +8 до +15 °С. В этом случае допускается хранение лекарственных средств в холодильнике, за исключением лекарственных средств, которые при хранении в условиях температурного режима холодильника ниже +8 °С могут изменить свои физико-химические характеристики, например, настойки, жидкие экстракты и др. Хранение при комнатной температуре подразумевает температурный режим от +15 до +25 °С или, в зависимости от климатических условий, до +30 °С. Хранение в морозильной камере обеспечивает температурный режим лекарственных средств от -5 до -18 °С. Хранение в условиях глубокого замораживания предусматривает температурный режим ниже -18 °С.

7.4.5 Лекарственные средства целесообразно размещать в зонах и на полках холодильника, соответствующих их температурному режиму хранения.

7.4.6 Необходимо обеспечить условия хранения лекарственных средств, требующих защиты от воздействия пониженной температуры, для которых в фармакопейной статье или нормативной документации установлен нижний предел температурного режима хранения.

7.4.7 Не допускается подвергать замораживанию лекарственные средства, имеющие соответствующие требования в фармакопейной статье или нормативной документации и указанные на первичной или вторичной упаковке, в том числе препараты инсулина, адсорбированные иммунобиологические препараты и др.

7.4.8 Не допускается подвергать замораживанию лекарственные средства, помещенные в упаковку, способную разрушаться при замораживании, например, лекарственные препараты в ампулах, стеклянных флаконах и др.

7.4.9 Используемые в данной СОП определения, характеризующие температурные режимы хранения лекарственных средств, приведены в таблице 1.

Таблица 1

Определения, характеризующие режимы хранения лекарственных средств

Режим хранения	Температурный интервал, °С
Хранить при температуре не выше 30 °С	от +2 до +30 °С
Хранить при температуре не выше 25 °С	от +2 до +25 °С
Хранить при температуре не выше 15 °С	от +2 до +15 °С
Хранить при температуре не выше 8 °С	от +2 до +8 °С
Хранить при температуре не ниже 8 °С	от +8 до +25 °С
Хранить при температуре от 15 до 25 °С	от +15 до +25 °С
Хранить при температуре от 8 до 15 °С	от +8 до +15 °С

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура		Страница 9 из 12
	СМК. СОП-АО-РО-002	Дата введения: «15» мая 2021 г.	
	Оригинал		
Версия: 03		Действительно до:	
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-002, версия 02		«15» мая 2024 г.	
Название документа: Организация хранения товаров аптечного ассортимента			

Хранить при температуре от -5 до -18 °С	от -5 до -18 °С
Хранить при температуре ниже -18 °С	от -18 °С
Не требует специальных условий хранения	от 15 до 25 °С без требований к свето- и влагозащитной упаковке
Не замораживать	Не ниже +2°С, если иное не указано в фармакопейной статье или нормативной документации

7.4.11 Расфасованное лекарственное растительное сырье хранится на стеллажах или в шкафах.

7.4.12 Хранение медицинских пиявок осуществляется в светлом помещении без запаха лекарств, для которого устанавливается постоянный температурный режим.

7.4.13 Шкафы для хранения медицинских резиновых изделий и парафармацевтической продукции этой группы должны иметь плотно закрывающиеся дверцы. Внутри шкафы должны иметь совершенно гладкую поверхность.

7.4.14 Внутреннее устройство шкафов зависит от вида хранящихся в них резиновых изделий. Шкафы, предназначенные для:

- хранения резиновых изделий в лежачем положении (бужи, катетеры, пузыри для льда, перчатки и т.п.), оборудуются выдвижными ящиками с таким расчетом, чтобы в них можно было размещать предметы на всю длину, свободно, не допуская их сгибов, сплющивания, скручивания и т.п.;

- хранения изделий в подвешенном состоянии (жгутов, зондов, ирригаторной трубки), оборудуются вешалками, расположенными под крышкой шкафа. Вешалки должны быть съемными с тем, чтобы их можно было вынимать с подвешенными предметами. Для укрепления вешалок устанавливаются накладки с выемками.

7.4.15 Резиновые изделия размещают в хранилищах по наименованиям и срокам годности. На каждой партии резиновых изделий прикрепляют ярлык с указанием наименования, срока годности.

7.4.16 Особое внимание следует уделить хранению некоторых видов резиновых изделий, требующих специальных условий хранения:

- круги подкладные, грелки резиновые, пузыри для льда рекомендуется хранить слегка надутыми, резиновые трубки хранятся со вставленными на концах пробками;

- съемные резиновые части приборов должны храниться отдельно от частей, сделанных из другого материала;

- изделия, особо чувствительные к атмосферным факторам - эластичные катетеры, бужи, перчатки, пальчики, бинты резиновые и т.п. хранят в плотно закрытых коробках, густо пересыпанных тальком. Резиновые бинты хранят в скатанном виде пересыпанные тальком по всей длине;

- прорезиненную ткань (одностороннюю и двухстороннюю) хранят изолированно от веществ, указанных в пункте 7.13.1.1, в горизонтальном положении в рулонах, подвешенных на специальных стойках. Прорезиненную ткань допускается хранить уложенной не более чем в 5 рядов на гладко отструганных полках стеллажей;

Конфиденциально

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура		Страница 10 из 12
	СМК. СОП-АО-РО-002	Дата введения: «15» мая 2021 г.	
	Оригинал		
Версия: 03		Действительно до: «15» мая 2024 г.	
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-002, версия 02			
Название документа: Организация хранения товаров аптечного ассортимента			

- эластичные лаковые изделия - катетеры, бужи, зонды (на этилцеллюлозном или копаловом лаке), в отличие от резины, хранят в сухом помещении. Признаком старения является некоторое размягчение, клейкость поверхности. Такие изделия бракуют.

7.4.17 Резиновые пробки должны храниться упакованными в соответствии с требованиями действующих технических условий.

7.4.18 Резиновые изделия необходимо периодически осматривать. Предметы, начинающие терять эластичность, должны быть своевременно восстановлены в соответствии с требованиями НД.

7.4.19 Резиновые перчатки рекомендуется, если они затвердели, слиплись и стали хрупкими, положить не расправляя, на 15 минут в теплый 5% раствор аммиака, затем перчатки разминают и погружают их на 15 минут в теплую (40 - 50° С) воду с 5% глицерина. Перчатки снова становятся эластичными.

7.4.20 Изделия из пластмасс следует хранить в вентилируемом темном помещении, на расстоянии не менее 1 м от отопительных систем. В помещении не должно быть открытого огня, паров летучих веществ. Электроприборы, арматура и выключатели должны быть изготовлены в противоискровом (противопожарном) исполнении.

7.4.21 Перевязочные средства хранят в сухом проветриваемом помещении в шкафах, ящиках, на стеллажах и поддонах, которые должны быть выкрашены изнутри светлой масляной краской и содержаться в чистоте. Шкафы, где находятся перевязочные материалы, периодически протирают 0,2% раствора хлорамина или другими разрешенными к применению дезинфекционными средствами.

7.4.22 Стерильный перевязочный материал (бинты, марлевые салфетки, вата) хранятся в заводской упаковке. Запрещается их хранение в первичной вскрытой упаковке.

7.4.23 Нестерильный перевязочный материал (вата, марля) хранят упакованными в плотную бумагу или в заводской упаковке на стеллажах или поддонах.

7.5 Хранение лекарственных препаратов в торговой зоне.

7.5.1 Лекарственные препараты, отпускаемые без рецепта, размещаются на витринах с учетом условий хранения, предусмотренных инструкцией по медицинскому применению, и (или) на упаковке.

7.5.2 Лекарственные препараты, отпускаемые по рецепту на лекарственный препарат, допускается хранить на витринах, в стеклянных и открытых шкафах при условии отсутствия доступа к ним покупателей.

7.4.3 Лекарственные препараты, отпускаемые по рецепту, должны быть размещены отдельно от безрецептурных лекарственных препаратов в закрытых шкафах с отметкой «по рецепту на лекарственный препарат», нанесенной на полку или шкаф, в которых размещены такие лекарственные препараты.

8. История СОП

22.02.2017 - СМК. СОП-АО-РО-002, версия 01.

21.02.2020 - СМК. СОП-АО-РО-002, версия 02.

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура	Страница 11 из 12
	СМК. СОП-АО-РО-002	Дата введения: «15» мая 2021 г.
	Оригинал	
Версия: 03		Действительно до: «15» мая 2024 г.
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-002, версия 02		
Название документа: Организация хранения товаров аптечного ассортимента		

9. Список заполняемых форм

1. Список контролируемого распространения.
2. Лист ознакомления.
3. История изменений.

10. Приложения

Приложение 1

Форма АО-РО-002-03/1

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-002-03/2

Лист ознакомления

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

Приложение 3

Форма АО-РО-002-03/3

Конфиденциально

ГБУЗ «ЦЛО ДЗМ»	Стандартная операционная процедура		Страница 12 из 12
	СМК. СОП-АО-РО-002	Дата введения: «15» мая 2021 г.	
	Оригинал		
Версия: 03		Действительно до:	
Вводится: Взамен СМК. СОП-АО-РО-002, версия 02		«15» мая 2024 г.	
Название документа: Организация хранения товаров аптечного ассортимента			

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	1-12	Айсина Г.Р.
Версия 03	15.05.2021	В связи с вступлением в силу новых нормативных актов	1-12	Айсина Г.Р.

Лист ознакомления
с СМК. СОП-АО-РО-002, 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				