BAA

О ПРИЕМОЧНОМ КОНТРОЛЕ  
МЕДИКО-ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ПРОДУКЦИИ

ПРИКАЗ

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОЙ ЗАЩИТЫ  
ПРИДНЕСТРОВСКОЙ МОЛДАВСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

22 мая 2003 г.  
N 373

(САЗ 03-24)

Зарегистрирован Министерством юстиции  
Приднестровской Молдавской Республики 11 июня 2003 г.  
Регистрационный N 2216

В соответствии с Законами Приднестровской Молдавской Республики "О фармацевтической деятельности" в текущей редакции, "О защите прав потребителей" в текущей редакции, Указом Президента Приднестровской Молдавской Республики от 16.11.2001 г. N 613 "О создании Государственного учреждения "Центр по контролю за обращением медико-фармацевтической продукции" (САЗ 01-47) и в целях усиления контроля за качеством реализуемой медико-фармацевтической продукции аптечными учреждениями, приказываю:

1. Юридическим лицам, осуществляющим фармацевтическую деятельность на основании полученной лицензии и лечебно-профилактическим учреждениям при приеме медико-фармацевтической продукции каждую партию продукции подвергать приемочному контролю. Приемочный контроль производить комиссией, создаваемой приказом руководителя организации, в состав которой в обязательном порядке должен входить провизор (фармацевт), и который включает в себя проверку:

а) наличия документов, подтверждающих качество медико-фармацевтической продукции (сертификатов соответствия, реестров заверенных органом по сертификации), в соответствии с первичной, вторичной, групповой упаковках и их маркировкой;

б) наличия листка - вкладыша (инструкции), на одном из официальных языков, в индивидуальной или групповой упаковке (в соответствии с количеством упаковок лекарственных средств);

в) правильности оформления товарно-транспортных и сопроводительных документов;

2. После проведения контроля в приходных документах делать отметку "приемочный контроль проведен" и заверять подписью ответственного лица. В случае не соответствия какого- либо из указанных показателей при приеме медико-фармацевтической продукции, поступившую партию хранить отдельно от других лекарственных средств с обозначением "забраковано при приемочном контроле" и не осуществлять реализацию до выяснения причин или получения результатов контроля испытательной лаборатории.

3. Запретить реализацию медико-фармацевтической продукции в нарушенной первичной (оригинальной) заводской упаковке.

4. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на директора Государственного учреждения "Центр по контролю за обращением медико-фармацевтической продукции" Шевченко Н.В.

5. Настоящий приказ вступает в силу со дня официального опубликования.

И. ТКАЧЕНКО МИНИСТР

г. Тирасполь

22 мая 2003 г.

    N 373