



Необходимо уделять большое внимание

вопросам хранения

лекарственных средств

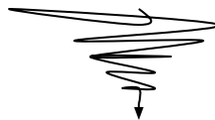
и

других групп медицинской продукции

соблюдение

условий и правил хранения

различных групп медицинской продукции



является

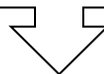
важным лицензионным требованием



к

деятельности аптечной организации

При несоблюдение условий хранения



**лекарственные средства приходят в
негодность**

т.е. становятся

недоброкачественными

что может привести к

**нежелательным, а порой и опасным последствиям
для жизни больного**

Классификация товаров аптечного ассортимента

I. Лекарственные средства

II. Изделия медицинского назначения

III. Дезинфицирующие средства

IV. Биологически активные добавки

V. Предметы и средства личной гигиены

VI. Посуда для медицинских целей

VII. Предметы и средства, предназначенные для ухода за больными, новорожденными и детьми не достигшими возраста трех лет

VIII. Очковая оптика и средства ухода за ней

IX. Минеральные воды

X. Продукты лечебного, детского и диетического питания

XI. Парфюмерные и косметические средства

XII. Медицинские и санитарно-просветительные печатные издания, предназначенные для пропаганды здорового образа жизни

***Приказ Министерства здравоохранения и социального развития РФ
от 13 ноября 1996г. № 377**

**Об утверждении требований к организации хранения
в аптечных организациях**

лекарственных средств и изделий мед. назначения

этот раздел

Утратил силу

Новый

Приказ Минздравсоцразвития РФ
от 23 августа 2010г. № 706н

хранение

разделяется на

***Фарм.
субстанций**

***Лек.
препаратов**

этот раздел

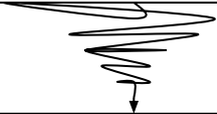
Остался в действии

ИМН

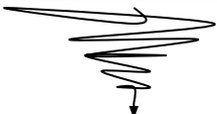
хранят по группам

- *Резиновые изделия**
- *Изделия из пластмасс**
- *Перевязочные средства и вспомогательные материалы**
- *Изделия мед.техники**

Приказ Министерства здравоохранения и социального развития РФ
от 23 августа 2010г. № 706н
«Об утверждении правил хранения лекарственных средств»

 в соответствии с

Федеральным законом от 12 апреля 2010г. № 61-ФЗ
«Об обращении лекарственных средств»
статьи 58

 утратили силу

1 и 2, пункты 3.1 - 3.4, 3.6 и 3.7 раздела 3, разделы 4 - 7, 12 и 13 утвержденной
Приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации
от 13 ноября 1996 г. N 377 "Об утверждении требований к
организации хранения в аптечных учреждениях различных групп
лекарственных средств и изделий медицинского назначения"

Приказ Министерства здравоохранения и социального развития РФ
от 23 августа 2010г. № 706н

«Об утверждении правил хранения лекарственных средств»

Разделы

***Общие требования к помещениям хранения лек. средств**

***Требования к помещениям хранения огнеопасных и взрывоопасных лек. средств и организация их хранения**

***Особенности организации хранения ЛС в складских помещениях**

***Особенности хранения отдельных групп ЛС в зависимости от физических и физико-химических свойств**

***Хранение сильнодействующих и ядовитых средств, ЛС, подлежащих предметно-количественному учету**

Приказ Министерства здравоохранения и социального развития РФ
от 23 августа 2010г. № 706н
«Об утверждении правил хранения лекарственных средств»

Устанавливает требования для хранения ЛС
которые распространяются на

- **П**роизводителей лек. средств
- **О**рганизации оптовой торговли
- **М**едицинские организации
- **И**ные организации, осуществляющие деятельность при обращении ЛС
- **И**ндивидуальные предприниматели

имеющих

**Лицензию на
фармацевтическую
деятельность**

или

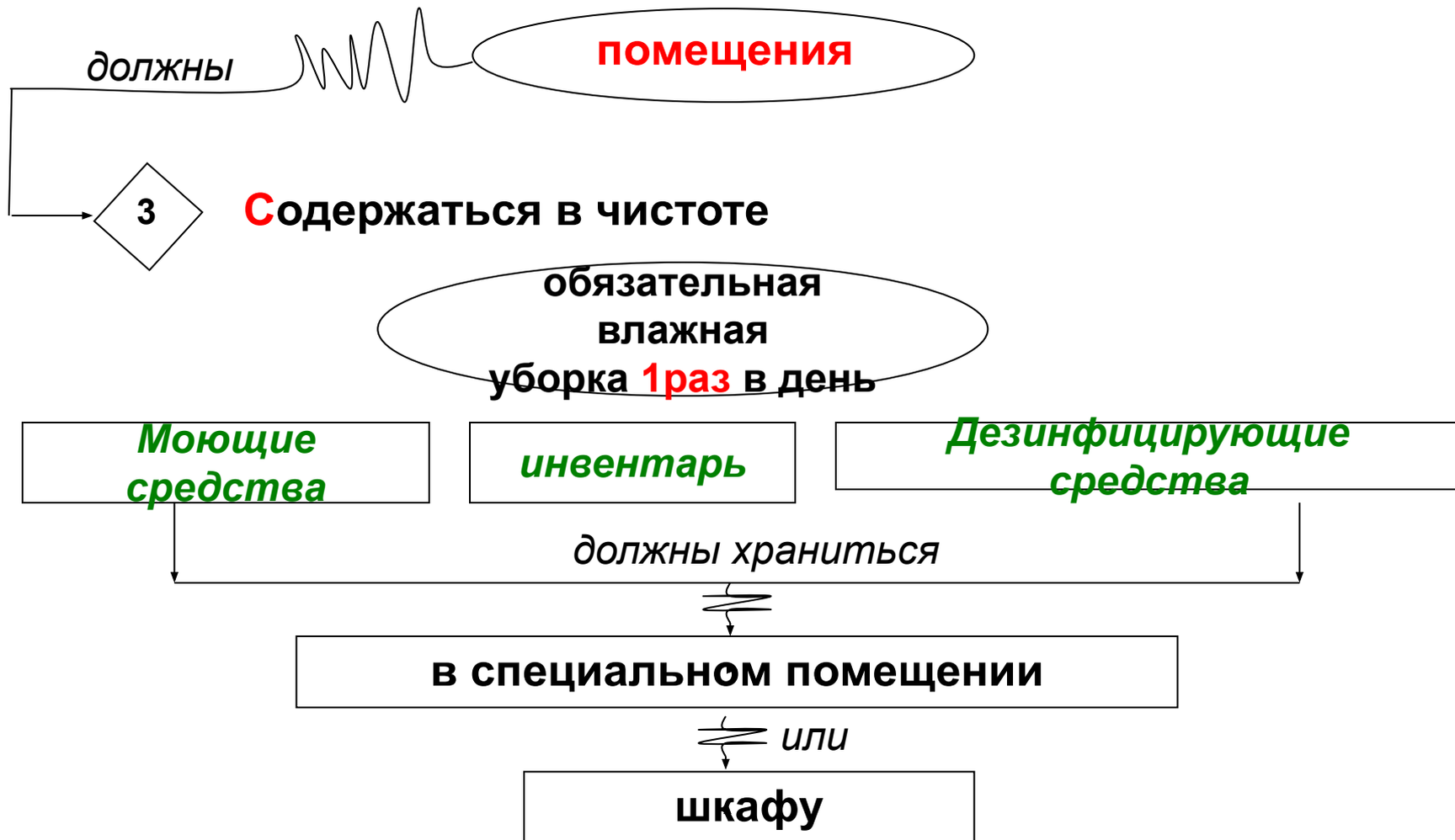
**Лицензию на
медицинскую
деятельность**

Далее они будут называться: организации и индивидуальные предприниматели

Общие требования к устройству и эксплуатации помещений хранения лекарственных средств



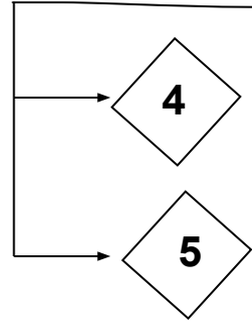
Общие требования к устройству и эксплуатации помещений хранения лекарственных средств



Общие требования к устройству и эксплуатации помещений хранения лекарственных средств

Помещения

должны



Оборудованы приточно-вытяжной вентиляцией

Оснащены приборами, для регистрации параметров воздуха

термометрами

гигрометрами

психометрами

должны размещаться от

Дверей, окон, отопительных приборов

Пола

не менее 3м.

1.5-1.7м

**Контролирующие измерительные
приборы**

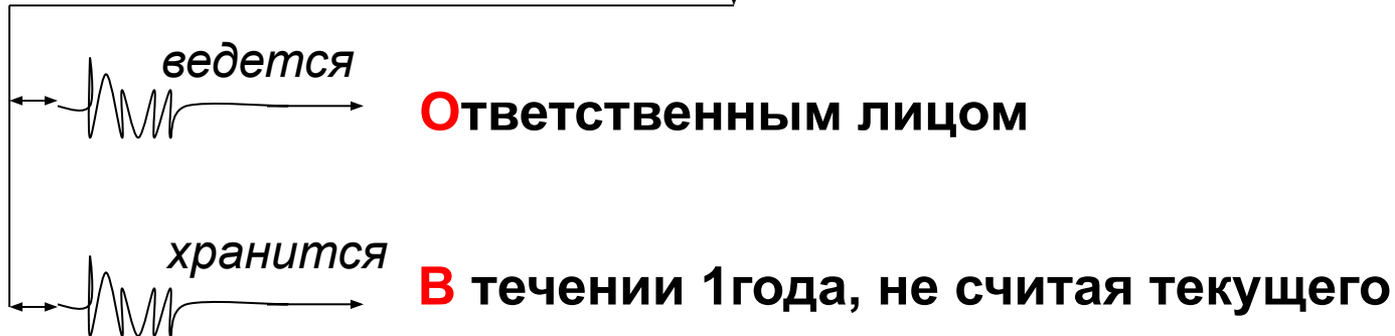


Показатели приборов регистрируются

ежедневно



Специальном журнале (карте)



Контролирующие измерительные приборы



требования

должны быть



Сертифицированы органами Госстандарта



Калиброваны



Подвергаться поверке
в установленном порядке

Общие требования к устройству и эксплуатации помещений хранения лекарственных средств



Общие требования к устройству и эксплуатации помещений хранения лекарственных средств



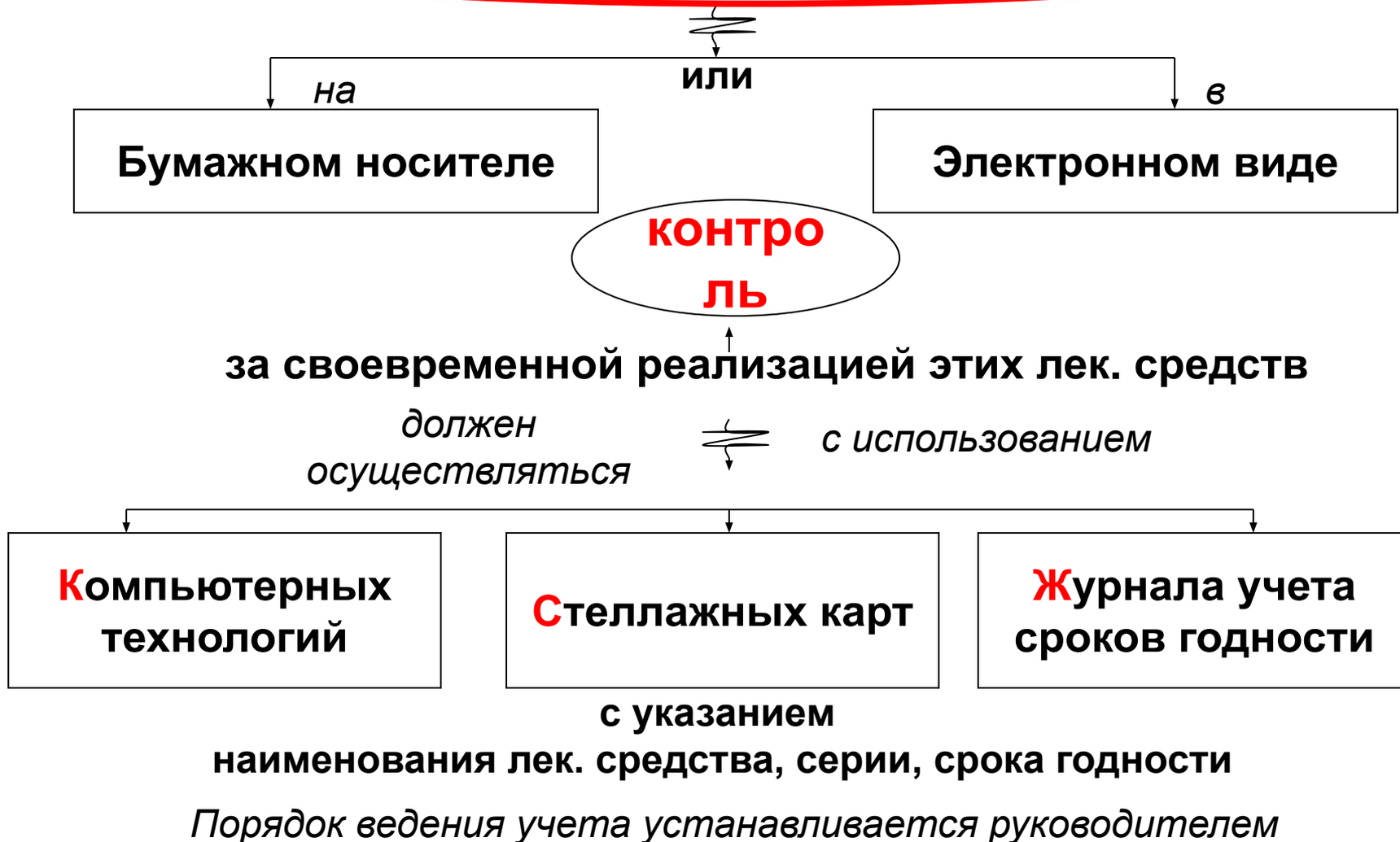
Для идентификации лекарственных средств



*При использовании компьютерных технологий
допускается идентификация при помощи
кодов и электронных устройств*

В организациях и индивид предпринимателей необходимо вести

Учет лек. средств с ограниченным сроком годности



При выявлении лекарственных средств

с

**истекшим сроком
годности**

они должны

Храниться отдельно от других лек. средств

В специально выделенной и обозначенной
зоне

Карантинной зоне

Способы размещения лек. средств

в соответствии с (по)

1. **Ф**изико-химическими
свойствами лек. средств

2. **Ф**армакологическим группам
только для
аптечных и мед. организаций

3. **С**пособу применения

Внутреннее

Наружное

4. **А**грегатным состоянием фарм. субстанций

Жидкие

Сыпучие

Газообразные

При размещении ЛС допускается использование компьютерных технологий (по алфавитному принципу, по кодам)

Хранение лекарственных препаратов

Осуществляется в соответствии с

Требованиями

- **У**казанными на вторичной (потребительской) упаковке

- **Г**осударственной фармакопеи и
- **Н**ормативной документации

С учетом

- **С**войств веществ, входящих в их состав

ТЕРМИНЫ

*Общие требования к помещениям для хранения лек. средств
в соответствии с ГФ XII*

«Влажное помещение»	Относительная влажность более 65%
«Сухое помещение»	Относительная влажность 50% и менее

**Государственная фармакопея XII издания, введенная в
действие 1 сентября 2007г. приказом Минздравсоцразвития РФ
от 31 января 2007г. № 73 «О Государственной фармакопее РФ»**

ТЕРМИНЫ

Общие правила хранения лек. средств в соответствии с ГФ XII

<i>«Глубокое охлаждение»</i>	ниже – 15С⁰
<i>«В холодильнике»</i>	от + 2С⁰ до + 8С⁰
<i>«Прохладное место»</i>	от + 8С⁰ до + 15С⁰
<i>«Комнатная температура»</i>	от + 15С⁰ до + 25С⁰

ТЕРМИНЫ

Общие правила хранения лек. средств в соответствии с ГФ XII

«не выше + 25С⁰»	от + 2С⁰ до + 25С⁰
«не выше +15С⁰»	от + 2С⁰ до + 15С⁰
«не выше + 8С⁰»	от + 2С⁰ до + 8С⁰
«не ниже +8С⁰»	от + 8С⁰ до + 25С⁰

**Хранение лекарственных
препаратов
с учетом требований,
указанных на вторичной упаковке лек. препарата**



Указания на вторичной упаковке	Условия хранения
<i>«В сухом, защищенном от света месте, при комнатной температуре»</i>	Влажность менее 50%, нет прямого попадания света на ЛП, температура от +15 до +25С⁰
<i>«В прохладном, защищенном от света месте»</i>	В холодильнике, температура от +8 до +15С⁰
<i>« В сухом, защищенном от света месте при температуре не выше15С⁰»</i>	В холодильнике при температуре от +2 до +15С⁰ влажность менее 50%,

При хранении лекарственных препаратов

на

в

на

Стеллажах

Шкафах

Полках

**Во вторичной
упаковке**

ОНИ

должны  быть

размещены

**Этикеткой
(маркировкой)
наружу**

Классификация лекарственных средств в зависимости от физико-химических свойств

Требующие защиты

- 1 От действия света
- 2 От воздействия влаги
- 3 От улетучивания и высыхания
- 4 От воздействия повышенной температуры
- 5 От воздействия пониженной температуры
- 6 От воздействия газов, содержащихся в окружающей среде
- 7 Пахучие и красящие лек. средства

Лек препараты, требующие защиты от действия света

Хранятся в
помещениях или специально оборудованных местах
обеспечивающих защиту от

освещения

Естественного и Искусственного

это могут быть

*Шкафы

*Стеллажи

*Полки

при условии принятия мер для

Предотвращения попадания **прямого** света

на

Л.П.,упакованные в первичную и вторичную упаковку

использование

на окнах

Светоотражающей пленки, **Ж**алюзи,

Козырьков...

и

Лампы –

рассеивающего света

Требующие защиты от действия света

**Фармацевтические
субстанции**

 *следует хранить в*

- **С**теклой таре из оранжевого стекла,
- **М**еталлической таре
- **У**паковке из алюминиевой фольги или полимерных материалов, окрашенных в черный, коричневый или оранжевый цвет
- **Т**емном помещении или темном шкафу (*окрашенный внутри черной краской с плотно пригнанными дверцами или плотно сбитые ящики с плотно пригнанной крышкой)*)

особо-чувствительные (*нитрат серебра, прозерин и др.*) в таре, оклеенной черной светонепроницаемой бумагой

Требующие защиты от воздействия влаги

Гигроскопичные вещества и препараты



- **К**алия ацетат,
- **С**ухие экстракты,
- **Л**ек. растительное сырье
- **Г**игролизирющие вещества, соли азотной, азотистой, галогеноводородной и фосфорной кислот.
- **С**оли алкалоидов,
- **Г**ликозиды,
- **А**нтибиотики,
- **Ф**ерменты, «очень легко растворимые в воде»,
- **Л**ек. вещества, влагосодержание которых не должно превышать предела, установленного ГФ,
- **В**ещества окисляющиеся кислородом воздуха

Требующие защиты от воздействия влаги

Лек. препараты



следует хранить в

• **П**ервичной и вторичной упаковке производителя

• **П**рохладном месте (температура от $+8C^0$ до $+15C^0$)

• **Н**ормальная влажность воздуха (50-65%)

• **В** соответствии с требованиями, нанесенными в виде предупредительных надписей на вторичной упаковке Л.С.

Требующие защиты от воздействия влаги

**Фармацевтические
субстанции**

 следует хранить в

- **П**рохладном месте (температура от +8 до +15С⁰)
- **П**лотно укупоренной таре из материалов, непроницаемых для паров воды (стекла, металла, алюминиевой фольги, толстостенной пластмассовой таре)

Выраженными гигроскопическими свойствами

- **В** стеклянной таре с герметичной укупоркой, залитой сверху парафином

Требующие защиты от улетучивания и высыхания



- **С**обственно летучие лек. средства
- **Л**ек. средства, содержащие летучий растворитель (*спиртовые настойки, жидкие спиртовые концентраты, густые экстракты*)
- **Р**астворы и смеси летучих веществ (*эфирные масла, растворы аммиака, формальдегида, хлористого водорода свыше 13%, карболовой кислоты, этиловый спирт различной концентрации и др.*)
- **Л**ек. растительное сырье, содержащее эфирные масла
- **Л**ек. средства, содержащие кристаллизованную воду-кристаллогидраты
- **Л**ек. средства, разлагающиеся с образованием летучих продуктов (*йодоформ, перекись водорода, гидрокарбонат натрия*)
- **Л**ек. средства с определенным нижним пределом влагосодержания (*сульфат магния, парааминосалицилат натрия, сульфат натрия*)

Требующие защиты от улетучивания и высыхания

Лек. препараты



следует хранить в

• **Первичной и вторичной упаковке производителя**

• **Прохладном месте (температура от $+8C^0$ до $+15C^0$)**

• **Нормальная влажность воздуха (50-65%)**

Требующие защиты от улетучивания и высыхания

Фармацевтические
субстанции

следует хранить в

- Прохладном месте (температура от $+8C^{\circ}$ до $+15C^{\circ}$)
- Герметически укупоренной таре из непроницаемых для улетучивающихся веществ материалов (стекла, металла, алюминиевой фольги)

• Применение полимерной упаковки разрешается в соответствии с требованиями ГФ и нормат. документации

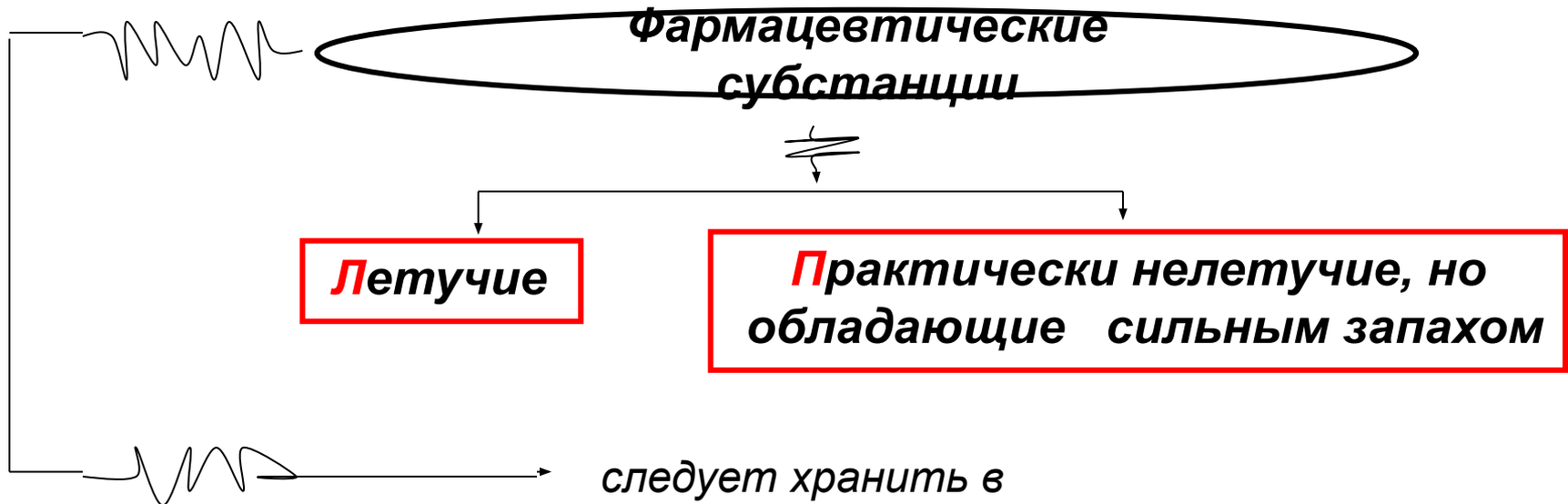
Кристаллогидраты

- В герметично укупоренной стеклянной, металлической и толстостенной пластмассовой таре или
- Первичной и вторичной упаковке производителя

соответствующих

Требованиям норм. документации на данные л.с.

Хранение пахучих лекарственных средств



**Герметически закрытой таре,
непроницаемой для запаха
(стекла, металла, алюминиевой фольги)**

Красящих лекарственных средств

↘ это

Фармацевтические субстанции

которые

оставляют окрашенный след,
не смываемый
обычной санитарно-гигиенической обработкой

на

Таре

Укупорочных средствах

Оборудовании

↘

***Бриллиантовый зеленый**
***Метиленовый синий**
***Индигокармин**

Красящие лекарственные средства

Хранить

следует



в

- **С**пециальном шкафу
- **П**лотной укупоренной таре

Для работы

**на каждое
наименование**

необходимо выделить

Весы

Ступку

Шпатель

Другой необходимый инвентарь

на

Требующие защиты от воздействия повышенной температуры

Термолабильные лек. средства

Хранение должно осуществляться в соответствии с



- Температурным режимом, указанным на первичной и вторичной упаковке лек. средства
- Требованиями нормативной документации

Л.С.требующие защиты от воздействия пониженной температуры

Лек.средства, физико-химическое состояние которых после заморзания изменяется и при последующем согревании до комнатной температуры не восстанавливается

**40% раствор формальдегида, р-ры
инсулина**

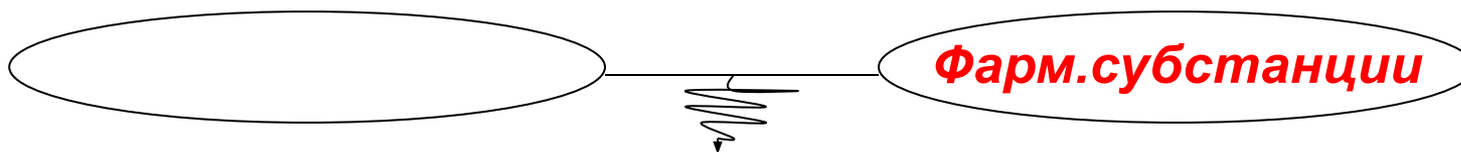
Хранение должно осуществляться в соответствии с

- **Температурным режимом, указанным на первичной и вторичной упаковке лек. средства**
- **Требованиями нормативной документации**

! Заморзание препаратов инсулина не допускается

Требующие защиты от воздействия газов, содержащихся в окружающей среде

- Содержащие многоатомные амины (эуфиллин)
- Окись и перекись магния, едкий натрий, едкий калий



следует хранить в

- В** герметически укупоренной таре из материалов, непроницаемых для газов, по возможности **заполненных доверху**

Требующие защиты от воздействия газов, содержащихся в окружающей среде



*Вещества, реагирующие с
кислородом воздуха*

Фарм.субстанции

- Соединения алифатического ряда с непредельными межуглеродными связями
- Циклические с боковыми алифатическими группами с непредельными межуглеродными связями
- Фенольные и полифенольные соединения
- Морфин и его производные с незамещенными гидроксильными группами
- Серосодержащие гетерогенные и гетероциклические соединения
- Ферменты и органопрепараты
- В-ва, реагирующие с углекислым газом воздуха
- Соли щелочных металлов и слабых орг.кислот (*барбитал натрий, гексенал*)

Хранение лекарственных препаратов

Осуществляется в соответствии с

Требованиями

!!!

- **Г**осударственной фармакопеи и
- **Н**ормативной документации

- **У**казанными на вторичной (потребительской) упаковке

С учетом

- **С**ВОЙСТВ ВЕЩЕСТВ, ВХОДЯЩИХ В ИХ СОСТАВ

Огнеопасные и взрывоопасные лекарственные средства



Вещества

- * **О**гнеопасные
- * **С**пособные к образованию взрывчатых смесей
- * **С**клонные к самовозгоранию при контакте с *воздухом, водой, горючими веществами, при действии солнечных лучей*

Перечень огнеопасных и взрывоопасных лек. средств

ВЗРЫВООПАСНЫЕ

обладающие

**Взрывчатыми
свойствами**

1. Нитроглицерин

Взрывоопасными свойствами

1. Калия перманганат
2. Серебра нитрат

ОГНЕОПАСНЫЕ

обладающие

**Легковоспламеняющимися
свойствами**

1. Спирт и спиртовые растворы
2. Спиртовые и эфирные настойки
3. Спиртовые и эфирные экстракты
4. Эфир
5. Скипидар
6. Молочная кислота
7. Хлорэтил
8. Коллодий
9. Клеол
10. Жидкость Новикова
11. Органические масла

Легкогорючими свойствами

1. Сера
2. Глицерин
3. Растительные масла
4. Нерасфасованное лек.
растительное сырье

**Приказ Минздравсоцразвития
от 23 августа 2010г. № 706н
«Об утверждении правил хранения лек. средств»**

регламентирует

*требования к помещениям для
хранения
огнеопасных и взрывоопасны Л.С.*

пояснения в

**Информационном письме Минздравсоцразвития РФ
№ 25-1/10/2-1208 от 8.02.11.г.**

*к разделу IV
следующие*

Для

Организаций оптовой
торговли

и

Организаций-производителей
лек. средств

**хранение
огнеопасных и взрывоопасных лек. средств**

т.е.

Фарм. субстанций и лек.
препаратов

Для

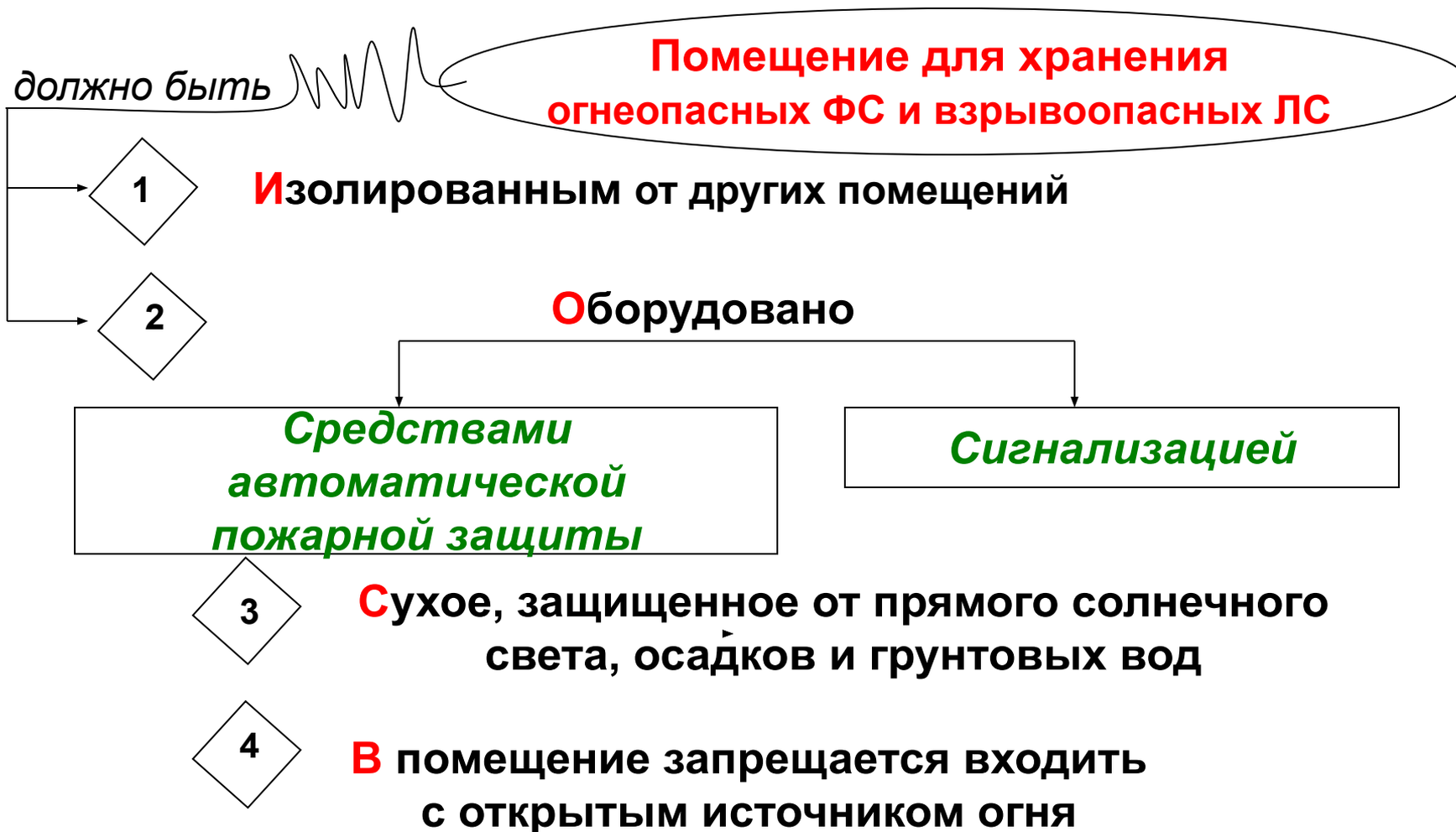
Аптечных организаций

и

Индивидуальных предпринимателей

**хранение
огнеопасных фарм. субстанций и взрывоопасных лек. средств**

Требования к помещениям хранения огнеопасных фарм. субстанций и взрывоопасных лек. средств



Вне помещений,

для хранения огнеопасных фарм.субстанций и взрывоопасных лек.средств

допускается

хранение

Фармацевтических субстанций

обладающих

**Легковоспламеняющимися и
горючими свойствами**

в объеме **до 10 кг.**

для этого

они должны храниться во

Встроенных несгораемых шкафах

**Шириной дверец
не менее 0,7 м**

**Высотой
не менее 1,2м**

удалены от

Тепловыводящих поверхностей и проходов

иметь

Свободный доступ к ним

Вне помещений,
для хранения огнеопасных фарм. субстанций и взрывоопасных веществ



Особенности хранения огнеопасных и взрывоопасных лекарственных средств

В аптеках,
встроенных в здание другого назначения
допускается хранение

**Огнеопасных фарм.
субстанций**

в количестве

не превышающем

100 кг.

в нерасфасованном виде

в

Помещения

для хранения огнеопасных фарм. субстанций и
взрывоопасных лек. средств

**Помещение для хранения
огнеопасных ФС и взрывоопасных ЛС**

используемое

для хранения

**легковоспламеняю
щихся**

Фармацевтических субстанций

в количестве

Свыше 100кг

должно находиться в

В нем

Отдельно стоящем здании

Хранение этих веществ

в таре

Стеклонной

металлической

Изолировано

Огнеопасных ФС других групп

помещений для хранения от

т.е.

Легкогорючие в-ва

сера, лрс
и д.р.

спирт, эфир
и д.р.

ОГНЕОПАСНЫЕ Ф.С.

**легковоспламеняющимися
свойствами**

обладающие

легкогорючими свойствами

1

1. Спирт и спиртовые растворы
2. Спиртовые и эфирные настойки
3. Спиртовые и эфирные экстракты
4. Эфир
5. Скипидар
6. Молочная кислота
7. Хлорэтил
8. Коллодий
9. Клеол
10. Жидкость Новикова
11. Органические масла

2

1. Сера
2. Глицерин
3. Растительные масла
4. Лек. растительное сырье нерасфасованное

Для	Количество веществ в нерасфасованном виде	Специальное помещение	Особенности хранение
-----	--	--------------------------	-------------------------

1 и 2	До 10 кг.	Не обязательно	Встраиваемый несгораемый шкаф
-------	------------------	----------------	----------------------------------

1 и 2	До 100 кг.	Обязательно	
-------	-------------------	-------------	--

1	Свыше 100 кг.	Обязательно	•В отдельно стоящем здании •Изолировано от других групп
---	----------------------	-------------	--

Хранение лекарственного растительного сырья



Хранение лекарственного растительного сырья



«Расфасованное ЛРС (в первичной и вторичной упаковке) не требует выделения отдельных зон или комнат» из

**Информационного письма
Минздравсоцразвития РФ
№ 25-1/10/2-1208 от 8.02.11.г.**

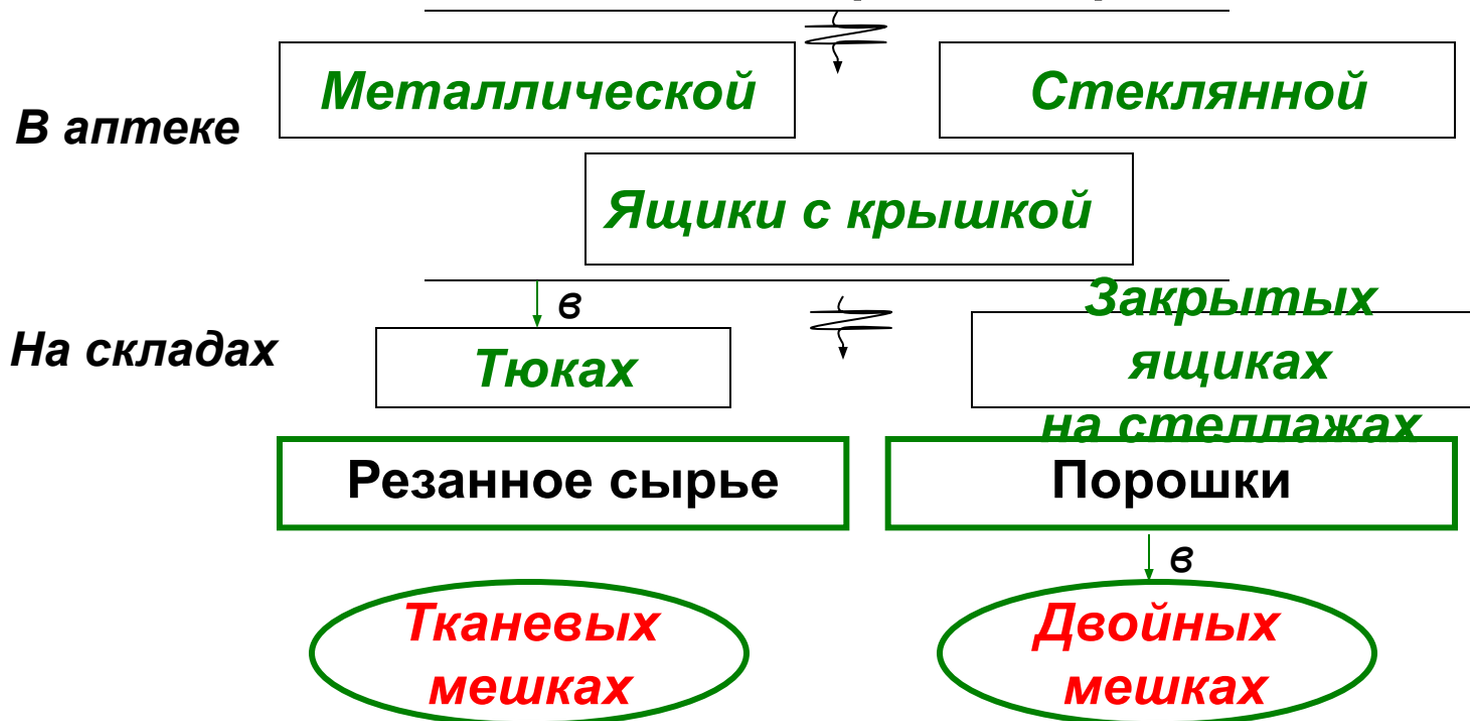
Для расфасованного ЛРС

в первичной и вторичной упаковке



Для нерасфасованного ЛРС

в плотно закрытой таре



Лекарственное растительное сырье

Нерасфасованно

е

включенное в списки сильнодействующих и ядовитых веществ

утвержденные

Постановлением Правительства Российской Федерации от 29 декабря 2007 г. N 964

Сильнодействующие

- Перец опьяняющий
- Спорынья
- Трава эфедры

Ядовитые

- Аконит
- Сумма алкалоидов красавки
- Экстракт чилибухи

должны

хранится в

**Отдельном
помещении**

или

**Отдельном
шкафу под
замком**

Хранение медицинских пиявок

должно быть

помещение

1

Светлым, без запаха лекарств

2

**Без резких колебаний температур
(это вызывает гибель пиявок)**

3

Содержать

в широкогорлых стеклянных сосудах

из расчета

**3л воды на 50-100 особей
вода должна быть**

Чистой

Иметь комнатную t

Свободной от хлора

необходимо

Воду менять ежедневно

**Заготавливать заранее
(за двое суток до применения)**

***Особенности хранения
лекарственных средств, в
соответствии с
токсикологическими свойствами и
правовой значимостью***

Безрецептурные лекарственные средства

- Хранение безрецептурных лекарственных средств возможно на открытых полках стеллажей

Лекарственные средства списка « А »

- Лекарственные средства списка « А » хранятся изолировано, в запирающихся металлических шкафах под замком
- На внутренней стороне дверок шкафа должна быть надпись "А"
- ("Ученая ») и перечень препаратов списков с указанием высших
- разовых и суточных доз
- Надписи на штангласах, в которых хранятся лекарственные средства списка "А", должны быть белого цвета на черном фоне и должны быть указаны их высшие разовые и суточные дозы

- В рабочее время ключи от металлического шкафа с лекарственными средствами (препаратами) списка "А", находящегося в ассистентской комнате, должны находиться у уполномоченного сотрудника аптечной организации. После окончания рабочего дня шкафы опечатываются или пломбируются, а ключи от них, печать и пломбир должны находиться у руководителя аптечной организации или у лиц, на то уполномоченных приказом по аптечной организации
- В дежурных аптеках на ночь оставляются лекарственные средства списков "А" , которые находятся у дежурного сотрудника аптеки в отдельном шкафу, закрытом на замок, в количествах и ассортименте, необходимых для оказания неотложной медицинской помощи. После окончания дежурства этот шкаф опечатывается или пломбируется.
- Реактивы, содержащие лекарственные средства списков "А" и находящиеся во время работы на столе провизора-аналитика или провизора-технолога, после окончания работы должны храниться в шкафу под замком.

Лекарственные средства списка « Б »

- Лекарственные средства Списка « Б » хранятся изолировано в деревянных шкафах под замком
- На внутренней стороне дверок шкафа, в котором хранятся лекарственные препараты (лекарственные средства) списка "Б" должна быть надпись "Б" ("Heroina") и перечень препаратов с указанием высших разовых и суточных доз
- Надписи на штангласах, в которых хранятся лекарственные средства списка « Б » должны быть красного цвета на белом фоне и указаны их высшие разовые и суточные дозы
- Деревянные шкафы для хранения лекарственных средств (препаратов) списка "Б" после окончания рабочего дня должны запирааться

- В дежурных аптеках на ночь оставляются лекарственные средства списков "Б", которые находятся у дежурного сотрудника аптеки в отдельном шкафу, закрытом на замок, в количествах и ассортименте, необходимых для оказания неотложной медицинской помощи. После окончания дежурства этот шкаф опечатывается или пломбируется;
- Реактивы, содержащие лекарственные средства списков "Б" и находящиеся во время работы на столе провизора-аналитика или провизора-технолога, после окончания работы должны храниться в шкафу под замком.

Сильнодействующие и ядовитые вещества и лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету

- Перечень сильнодействующих и ядовитых веществ утвержден Постановлением Правительства Российской Федерации от 29 декабря 2007 г. N 964 "Об утверждении списков сильнодействующих и ядовитых веществ для целей статьи 234 и других статей Уголовного кодекса Российской Федерации, а также крупного размера сильнодействующих веществ для целей статьи 234 Уголовного кодекса Российской Федерации".
- Перечень лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету утвержден Приказом МЗ и СР РФ № 785 от 14 декабря 2005 г. « О порядке отпуска лекарственных средств »

Сильнодействующие и ядовитые вещества с точки зрения их хранения подразделяют на :

- сильнодействующие и ядовитые вещества, находящиеся под международным контролем (в соответствии с Конвенцией ООН о психотропных веществах 1971 года)
 - * Из перечней веществ, включенных в списки Конвенции ООН о психотропных веществах 1971 г., только алпразолам, барбитал, бромазепам, бротизолам, диазепам, золпидем, клоназепам, лоразепам, медазепам, мезокарб, мепробамат, мидазолам, **нитрозепа**м, оксазепам, темазепам, тетразепам, **фенобарбитал**, флуразепам, хлордиазепоксид, эстазолам, флунитразепам включены в список сильнодействующих веществ, утвержденный постановлением Правительства РФ № 964.
- сильнодействующие и ядовитые вещества, не находящиеся под международным контролем

Хранение сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств, **находящихся под международным контролем** осуществляется в помещениях, оборудованных инженерными и техническими средствами охраны, аналогичными предусмотренным для хранения наркотических и психотропных лекарственных средств. (в соответствии с **Постановлением Правительства РФ № 1148 от 31 декабря 2009 г. « О порядке хранения наркотических средств и психотропных веществ»)**

Сильнодействующие и ядовитые лекарственные средства, находящиеся под международным контролем, и наркотические и психотропные лекарственные средства можно хранить в одном технически укрепленном помещении, но на разных полках сейфа (металлического шкафа) или в разных сейфах (металлических шкафах).

Хранение сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств, **не находящихся под международным контролем**, осуществляется в металлических шкафах, опечатываемых или пломбируемых в конце рабочего дня.

Лекарственные средства, **подлежащие предметно-количественному учету**, за исключением наркотических, психотропных, сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств, хранятся в металлических или деревянных шкафах, опечатываемых или пломбируемых в конце рабочего дня.

Наркотические средства и психотропные вещества

Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров утвержден **Постановлением Правительства РФ от 30 июня 1998 г. № 681**

«Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в российской Федерации»

Перечень состоит из четырех Списков :

СПИСОК I

Список наркотических средств и психотропных веществ, оборот которых в РФ запрещен в соответствии с законодательством РФ и международными договорами РФ

СПИСОК II

- **Список наркотических средств и психотропных веществ оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых устанавливаются меры контроля в соответствии с законодательством РФ и международными договорами РФ**

Примеры :

монокомпонентные

омнопон, просидол, дипидолор, сомбревин и др.

Комбинированные

алнагон, нео-кодион, продеин, кодтерпин, таблетки от кашля

психотропные вещества

амобарбитал, амфепрамон, кетамин, этаминал натрия,

хальцион

СПИСОК III

Список психотропных веществ, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых допускается исключение некоторых мер контроля в соответствии с законодательством РФ и международными договорами РФ

Примеры :

апрофен, фторотан (исключен Постановлением Правительства РФ № 507 от 22.06.2009 г.), дринл сухой кашель, теронак, натрия оксибутират, буторфанол (морадол)

(включен Постановлением Правительства № 486 от 30 .06.20010 г., тианептин (коаксил)(включен Постановление Правительства № 486 от 30. 06.20010 г.)

СПИСОК IV

Список прекурсоров, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых устанавливаются меры контроля в соответствии с законодательством РФ и международными договорами.

Примеры:

перманганат калия, *псевдоэфедрин*,
фенилпропаноламин, *эргометрин*
(*эргоновин*), *эрготамин*, *этиловый*
эфир, *эфедрин*

В соответствии с Постановлением Правительства РФ **№ 398 от 3 июня 2010 г.** « О внесении изменений в перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ » (в Пост. № 681) все прекурсоры теперь распределены по 3 таблицам :

Таблица I

прекурсоров, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых устанавливаются особые меры контроля

Примеры :

ангидрид уксусной кислоты

псевдоэфедрин

фенилпропаноламин

эргометрин

эрготамин

эфедрин

Таблица II

прекурсоров, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых устанавливаются общие меры контроля

Примеры :

антраниловая кислота

бензальдегид

пиперидин

фенилуксусная кислота

Таблица III

прекурсоров, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых допускается исключение некоторых мер контроля

Примеры :

перманганат калия

серная кислота

соляная кислота

- Согласно ст. 20 Закона о наркотических средствах и психотропных веществах (3-ФЗ от 08.01.1998 г.) хранение наркотических средств и психотропных веществ осуществляется юридическими лицами в порядке, установленном Правительством РФ. До 31 декабря 2009 г. такой порядок не был установлен Правительством и организации, осуществляющие фармацевтическую и медицинскую деятельность, руководствовались отраслевыми приказами Минздрава, в которых были определены требования к хранению наркотических средств и психотропных веществ, а именно :
- **ПРИКАЗОМ МЗ РФ № 330 от 12 ноября 1997 г.**
«О мерах по улучшению учета, хранения, выписывания и использования наркотических лекарственных средств »
- **ПРИКАЗОМ МЗ РФ № 205 от 16 мая 2003 г.**
« О внесении изменений и дополнений в приказ МЗ РФ от 12.11.97 № 330 »
- **ПРИКАЗОМ МЗ И СР РФ № 296н от 26 июня 2008 г.**
« О внесении изменений в приказ МЗ РФ от 12.11.1997 г. № 330 »

С 27 ноября 2010 г. эти документы отменены в части правил хранения и учета НС и ПВ и сейчас определены **Правительством РФ**, а именно :

- **Постановлением Правительства РФ № 1148 от 31.12.2009 г.** « О порядке хранения НС и ПВ»

Утвержденные этим постановлением « Правила ... » распространяются на все наркотические средства и психотропные вещества, входящие в Перечень № 681.

Однако, п. 15 « Правил...» установлено, что специальные требования к условиям хранения наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения в аптечных , лечебно-профилактических учреждениях и организациях оптовой торговли лекарственным и средствами устанавливаются Министерством Здравоохранения и социального развития РФ.

Такой порядок утвержден МЗ и СР РФ (**Приказ от 16 мая 2011 г. № 397н**) «ОБ УТВЕРЖДЕНИИ СПЕЦИАЛЬНЫХ ТРЕБОВАНИЙ К УСЛОВИЯМ ХРАНЕНИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ЗАРЕГИСТРИРОВАННЫХ В УСТАНОВЛЕННОМ ПОРЯДКЕ В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫХ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, В АПТЕЧНЫХ, ЛЕЧЕБНО-ПРОФИЛАКТИЧЕСКИХ УЧРЕЖДЕНИЯХ, НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИХ, УЧЕБНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ И ОРГАНИЗАЦИЯХ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ»)

в соответствии с

Постановлением Правительства от 31.01.09 №1148

«О порядке хранения наркотических средств и психотропных веществ»

Помещения для хранения Н.С. И П.В.

подразделяются на 4е категории

1^{ой} категории

2^{ой} категории

3^{ей} категории

4^{ой} категории

к условиям хранения

даны **Требования**
к оборудованию помещений

к охране помещения

К 1-й категории

Относятся помещения

- производителей и изготовителей (за исключением аптечных учреждений) наркотических средств и психотропных веществ, предназначенные для хранения **исходных материалов и готовой продукции** (за исключением продукции, находящейся в незавершенном производстве),
- организаций, осуществляющих **оптовую торговлю** наркотическими средствами и психотропными веществами и (или) переработку наркотических средств и психотропных веществ, предназначенные для хранения наркотических средств и психотропных веществ.

Помещение оборудуется

- Системами охранной сигнализации, состоящей не менее чем из **3 рубежей защиты**, и тревожной сигнализации с выводом сигналов на пульт централизованного наблюдения подразделения милиции вневедомственной охраны при органе внутренних дел Российской Федерации, а в случае отсутствия возможности такого подключения - с выводом сигнала на пост охраны.
- Дверная и оконная конструкции помещения обеспечивают его надежную защиту.
- Входная дверь в помещение может быть металлическая, деревянная (усиленная обивкой с 2 сторон листовым железом или металлическими накладками) либо из иного материала, обеспечивающего класс защиты от разрушающих воздействий **не ниже 3-го**. Входная дверь имеет **не менее 2** запирающих устройств **3-го класса** защиты от разрушающих воздействий.
- Дверной проем входа в помещение защищается с внутренней стороны дополнительной металлической решетчатой дверью с запирающим устройством, имеющей класс защиты от разрушающих воздействий не ниже **2-го**, изготовленной из стальной арматуры. Оформление дверного проема выполняется из стального профиля.

- Оконные конструкции обладают **3-м** классом защиты от разрушающих воздействий. На оконные конструкции с внутренней стороны или между рамами устанавливаются металлические решетки, изготовленные из стальных прутьев, либо жалюзи или рольставни, эквивалентные по прочности металлическим решеткам.

В помещении наркотические средства и психотропные вещества хранятся

- В запирающихся **сейфах не ниже 4-го** класса устойчивости к взлому
- Металлических шкафах.
- **Допускается** хранение наркотических средств и психотропных веществ на стеллажах (поддонах) в невскрытой (неповрежденной) групповой или транспортной таре либо в опечатанной таре в случае хранения больших объемов наркотических средств и психотропных веществ, не позволяющих размещение их в сейфах (металлических шкафах).

Ко 2-й категории

Относятся помещения

- аптечных учреждений, предназначенные для хранения **месячного запаса** наркотических средств и психотропных веществ, используемых в медицинских целях

Помещение оборудуется

Системами охранной сигнализации, состоящей не менее чем из **2 рубежей** защиты, и тревожной сигнализации с выводом сигналов на пульт центрального наблюдения подразделения милиции вневедомственной охраны при органе внутренних дел Российской Федерации, а в случае отсутствия возможности такого подключения - с выводом сигнала на пост охраны.

- Входная дверь в помещение может быть металлическая, деревянная (усиленная обивкой с 2 сторон листовым железом или металлическими накладками) либо из иного материала, обеспечивающего класс защиты от разрушающих воздействий не ниже 3-го. Входная дверь имеет **не менее 2** запирающих устройств **3-го класса** защиты от разрушающих воздействий.
- Дверной проем входа в помещение защищается с внутренней стороны дополнительной металлической решетчатой дверью с запирающим устройством, имеющей класс защиты от разрушающих воздействий **не ниже 2-го**, изготовленной из стальной арматуры.

- На оконные конструкции 1-го и последнего этажей с внутренней стороны или между рамами устанавливаются металлические решетки, изготовленные из стальных прутьев, либо жалюзи, эквивалентные по прочности металлическим решеткам. Оконные конструкции должны обладать классом защиты от разрушающих воздействий **не ниже 3-го**.

В помещении наркотические средства и психотропные вещества хранятся

- В запирающихся **сейфах не ниже 4-го класса** устойчивости к взлому
- Металлических шкафах.

К 3-й категории

Относятся помещения

- учреждений здравоохранения, предназначенные для хранения **5-дневного и (или) 3-дневного запаса** наркотических средств и психотропных веществ
- Наркотических средств и психотропных веществ, сданных родственниками умерших больных
- Помещения юридических лиц, предназначенные для хранения наркотических средств и психотропных веществ, используемых в ветеринарных, научных, учебных и экспертных целях.

Помещение оборудуется

Входной металлической дверью, деревянной дверью, усиленной с 2 сторон листовым железом, либо дверью из иного материала, обладающей классом защиты от разрушающих воздействий **не ниже 3-го**.

Входная дверь имеет **не менее 2** запирающих устройств **3-го класса** защиты от разрушающих воздействий.

В помещении наркотические средства и психотропные вещества хранятся

В запирающихся насыпных или прикрепленных к полу (стене) **сейфах не ниже 3-го класса** устойчивости к взлому. *Сейф массой менее 1000 килограммов прикрепляется к полу или стене либо встраивается в стену с помощью анкерного крепления.*

К 4-й категории *Относятся помещения*

- учреждений здравоохранения, предназначенные для хранения **суточного запаса** наркотических средств и психотропных веществ;
- места временного хранения наркотических средств и психотропных веществ, используемых в медицинских целях:
- **а)** машины скорой и неотложной медицинской помощи,
- **б)** посты среднего медицинского персонала учреждений здравоохранения,
- **в)** ассистентские комнаты аптечных учреждений,
- **г)** аптечки первой помощи на морских, речных, воздушных судах, в поездах
и др.

В помещении наркотические средства и психотропные вещества хранятся

- В запирающихся насыпных или прикрепленных к полу (стене) **сейфах не ниже 3-го класса** устойчивости к взлому. *Сейф массой менее 1000 килограммов прикрепляется к полу или стене либо встраивается в стену с помощью анкерного крепления.*

В иных местах временного хранения наркотические средства и психотропные вещества хранятся

- В запирающихся **сейфах не ниже 1-го класса** устойчивости к взлому;
- В металлических либо изготовленных из других высокопрочных материалов **контейнерах.**

На все устройства в организации, осуществляющей хранение наркотических средств и психотропных веществ, должны быть документы, в которых указан класс защиты. Если же такие документы по какой то причине отсутствуют, организация должна получить соответствующие заключения специализированных организаций, устанавливающих такие устройства.

В целях обеспечения сохранности НС и ПВ юридические лица, осуществляющие их хранение, должны заключить договоры на охрану помещений.

При этом нужно учитывать следующее:

- Охрана помещений, относящихся к 1-й и 2-й категориям, осуществляется на договорной основе подразделениями вневедомственной охраны при органах внутренних дел РФ, организацией, подведомственной МВД, либо ведомственной охраной федеральных органов исполнительной власти
- Охрана помещений, относящихся к 3-й и 4-й категориям, осуществляется путем привлечения указанных охранных организаций либо юридических лиц, имеющих лицензию на осуществление негосударственной (частной) охранной деятельности

Уровень инженерной и технической укрепленности помещений, виды технических средств охраны и класс устойчивости сейфов к взлому определяются при заключении договора с охранной организацией, указанной выше (убедительно советуем руководителям обратить на данный момент особое внимание).

- После окончания рабочего дня сейфы, металлические шкафы и помещения должны опечатываться (пломбироваться) и сдаваться под охрану. Не подлежат сдаче под охрану помещения, имеющие круглосуточный режим работы
- Приказом руководителя юридического лица назначаются лица, ответственные за хранение НС и ПВ, допущенные к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, и устанавливается порядок хранения ключей от сейфов, металлических шкафов и помещений, а также используемых при опечатывании (пломбировании печатей и пломбировочных устройств. Список лиц, имеющих право доступа в помещения, утверждаются приказом руководителя юридического лица

- Наркотические и психотропные лекарственные средства для парентерального, внутреннего и наружного применения должны храниться отдельно.
- В аптечных и лечебно-профилактических учреждениях на внутренних сторонах дверей сейфов или металлических шкафов, в которых осуществляется хранение наркотических и психотропных лекарственных средств, должны быть вывешены списки хранящихся наркотических и психотропных лекарственных средств с указанием их высших разовых и высших суточных доз.

* дополнительно в лечебно-профилактических учреждениях в местах хранения наркотических и психотропных лекарственных средств размещаются таблицы противоядий при отравлениях указанными средствами.

- Хранение фармацевтических субстанций наркотических и психотропных лекарственных средств в аптечных учреждениях должно осуществляться в штангласах с указанием высших разовых и высших суточных доз.
- Хранение наркотических и психотропных лекарственных средств, используемых в течение рабочего дня, в ассистентских комнатах и рецептурных отделах аптечных учреждений, в аудиториях учебных организаций, а также в лабораториях научно-исследовательских организаций осуществляется в сейфах (контейнерах) этих помещений или отделов.

По истечении рабочего дня наркотические и психотропные лекарственные средства должны быть возвращены на место основного хранения наркотических и психотропных лекарственных средств.

- Запрещается хранение в лечебно-профилактических учреждениях наркотических и психотропных лекарственных средств, изготовленных аптечным учреждением, в случае отсутствия этикетки, имеющей надпись черной краской "Яд" и содержащей: обозначения "Внутреннее", "Наружное", "Глазные капли" и т.д.; название или номер аптечного учреждения, изготовившего лекарственное средство; наименование отделения (кабинета) лечебно-профилактического учреждения; состав лекарственного средства в соответствии с прописью, указанной в требовании лечебно-профилактического учреждения; дату изготовления, номер анализа, срок годности; подписи лиц: изготовившего, проверившего и отпустившего лекарственное средство из аптечного учреждения.
- В лечебно-профилактических учреждениях наркотические и психотропные лекарственные средства должны храниться только в виде готовых лекарственных форм, изготовленных организациями - производителями лекарственных средств или аптечным учреждением.

- Хранение наркотических и психотропных лекарственных средств, требующих защиты от повышенной температуры, в аптечных, лечебно-профилактических учреждениях, научно-исследовательских, учебных организациях и организациях оптовой торговли лекарственными средствами следует осуществлять:
- в помещениях 1-й и 2-й категорий, специально оборудованных инженерными и техническими средствами охраны, - в запирающихся холодильниках (холодильных камерах) или в специальной зоне для размещения холодильников (холодильных камер), отделенной от основного места хранения металлической решеткой с запирающейся решетчатой дверью;

- в помещениях 3-й категории, специально оборудованных инженерными и техническими средствами охраны, - в специальной зоне для размещения холодильников (холодильных камер), отделенной от основного места хранения металлической решеткой с запирающейся решетчатой дверью;
- в помещениях 4-й категории - в термоконтейнерах, размещенных в сейфах;

- В местах временного хранения - либо в термоконтейнерах, размещенных в сейфах, либо в металлических или изготовленных из других высокопрочных материалов контейнерах, помещенных в термоконтейнеры.
- Места хранения наркотических и психотропных лекарственных средств, требующих защиты от повышенной температуры (холодильная камера, холодильник, термоконтейнер), необходимо оборудовать приборами учета температуры.
- Недоброкачественные наркотические и психотропные лекарственные средства, выявленные в аптечном, лечебно-профилактическом учреждении или организации оптовой торговли лекарственными средствами, а также наркотические или психотропные лекарственные средства, сданные родственниками умерших больных в лечебно-профилактическое учреждение, до их списания и уничтожения подлежат хранению на отдельной полке или в отдельном отделении сейфа или металлического шкафа

Прекурсоры наркотических средств и психотропных веществ

Как отмечалось выше, прекурсоры наркотических средств и психотропных веществ распределены по 3-м таблицам. Из всех прекурсоров в фармацевтической практике мы встречаемся только с эфедрином и калия перманганатом, зарегистрированных в качестве лекарственных средств.

Эфедрин и его соли включен в таблицу 1, а калия перманганат – в таблицу 3.

С эфедрином в виде фармацевтической субстанции аптечные организации практически не работают, а лекарственных препаратов, в состав которых входит эфедрин достаточно много, но они либо являются препаратами общего списка, либо сильнодействующими. Этим и определен порядок их хранения.

Порядок хранения прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ утвержден **Постановлением**

Правительства РФ № 640 от 18 августа 2010 г. « Об

утверждении правил производства, переработки, хранения, реализации, приобретения, использования, перевозки и уничтожения прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ» , однако эти требования

распространяются только на прекурсоры 1 и 2 таблицы.

Отсюда следует, что при хранении калия перманганата необходимо учитывать лишь его физико-химические свойства.

Хранение изделий медицинского назначения



в соответствии

Приказ Министерства здравоохранения и социального развития РФ
от 13 ноября 1996г. № 377
«Об утверждении требований к организации хранения в аптечных
организациях лекарственных средств и изделий мед. назначения

ИМН

хранят по группам

***И**зделия мед.техники

***И**зделия из пластмасс

***Р**езиновые изделия

***П**еревязочные средства и вспомогательные материалы

Перевязочные средства и вспомогательный материал

должно быть

помещение

1

Сухое, хорошо проветренное

2

Оснащено

стеллажами

шкафами

поддонами

ящиками

должны быть

- **Выкрашены изнутри светлой масляной краской**
- **Содержатся в чистоте**

периодически  (1 раз в неделю)

**Протираются 0,25 р-ром хлорамина
или другими дезинфицирующими средствами**



Хранение во вскрытой первичной упаковке запрещено



Вспомогательный материал

***Фильтровальная бумага**

***Бумажные капсулы**

необходимо хранить



Заводской упаковке

после вскрытия промышленной упаковки

расфасованное

оставшееся

количество хранят



**Полиэтиленовых
пакетах**

**Бумажных
пакетах**

**Мешках из
крафтбумаги**

Изделия медицинской техники

Хирургические инструменты

Помещение

Отапливаемое (температура $+15-25\text{C}^0$)
Относительная влажность не более 60%

*не должно быть
резких колебаний*

Хранение

Ящики

Коробки с крышками

Шкафы

*по
наименованиям*

В антикоррозийной смазке (*или слое вазелина*)
Завернутые в парафиновую бумагу

**Категорически запрещено
хранить хирургические инструменты**

***Навалом**

***Вместе с другими медикаментами и
резиновыми изделиями**

Хранение резиновых изделий

должно быть

помещение

1

Прохладное (t не ниже 0C° не выше $+20\text{C}^\circ$)

2

Влажное (относительная влажность не менее 65%)

3

Оснащено

блоками для подвешивания

стеллажами

шкафами

полками

ящиками

они должны быть

- С плотно закрывающимися дверцами
- Внутри иметь совершенно гладкую поверхность

необходимо

Полностью использовать весь объем помещения

Хранение дезинфицирующих лек. средств

должно быть

помещение

1

Прохладным

2

ЛС хранятся в герметично укупоренной таре

3

Изолированным
от помещений хранения изделий

Пластмассовых

Резиновых

Металлических

и помещений

Получения дистиллированной воды

**Хлорамин
Б**

герметично укупоренной таре,
в защищенном от света прохладном месте

IV. ХРАНЕНИЕ БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫХ ДОБАВОК

Организации, занимающиеся хранением БАД, должны быть оснащены в зависимости от ассортимента:

- Стеллажами, поддонами, подтоварниками, шкафами для хранения БАД;
- Холодильными камерами (шкафами) для хранения термолабильных БАД;
- Средствами механизации для погрузочно-разгрузочных работ (при необходимости);
- Приборами для регистрации параметров воздуха
(термометры, психрометры, гигрометры).

- Термометры, гигрометры или психрометры размещаются вдали от нагревательных приборов на высоте 1,5-1,7 м от пола и на расстоянии не менее
- 3 м от двери. Показатели этих приборов ежедневно регистрируются в специальном журнале. Контролирующие приборы должны проходить метрологическую поверку в установленные сроки.
- Каждое наименование и каждая партия (серия) БАД хранятся на отдельных поддонах.
- На стеллажах, шкафах, полках прикрепляется стеллажная карта с указанием наименования БАД, партии (серии), срока годности, количества единиц хранения.

- БАД следует хранить с учетом их физико-химических свойств при условиях, указанных предприятием - производителем БАД, соблюдая режимы температуры, влажности и освещенности.
- В случае, если при хранении, транспортировке БАД допущено нарушение, приведшее к утрате БАД соответствующего качества и приобретению ими опасных свойств, граждане, индивидуальные предприниматели и юридические лица, участвующие в обороте БАД, обязаны информировать об этом владельцев и получателей БАД. Такие БАД не подлежат хранению и реализации, направляются на экспертизу.

Требования к транспортировке БАД

- Транспортные средства, используемые для перевозки БАД, должны иметь санитарный паспорт, выданный в установленном порядке, быть в исправном состоянии, чистыми.
- Условия транспортировки (температура, влажность) должны соответствовать требованиям нормативной и технической документации на каждый вид БАД. Транспортировка термолабильных БАД осуществляется специализированным охлаждаемым или изотермическим транспортом.
- БАД транспортируются и хранятся в первичной, вторичной, групповой таре, предусмотренной действующей нормативной и технической документацией, которая должна защищать упакованные БАД от воздействия атмосферных осадков, пыли, солнечного света, механических повреждений.

- Грузчики, а также водители и экспедиторы, если они осуществляют функции грузчиков, должны иметь при себе личную медицинскую книжку установленного образца.
- Транспортные средства, используемые для перевозки БАД, по мере загрязнения подвергаются мойке с применением разрешенных органами и учреждениями госсанэпидслужбы моющих средств, обработке дезинфицирующими средствами.
- При транспортировке БАД должны иметь товарно-сопроводительные документы, оформленные в соответствии с установленным порядком.

ХРАНЕНИЕ ПРЕДМЕТОВ И СРЕДСТВ ЛИЧНОЙ ГИГИЕНЫ

ХРАНЕНИЕ ПОСУДЫ ДЛЯ МЕДИЦИНСКИХ ЦЕЛЕЙ

**ХРАНЕНИЕ ПРЕДМЕТОВ И СРЕДСТВ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫХ
ДЛЯ УХОДА ЗА БОЛЬНЫМИ, НОВОРОЖДЕННЫМИ И
ДЕТЬМИ НЕ ДОСТИГШИМИ ВОЗРАСТА ТРЕХ ЛЕТ**

ХРАНЕНИЕ ОЧКОВАЙ ОПТИКИ И СРЕДСТВ УХОДА ЗА НЕЙ

ХРАНЕНИЕ МИНЕРАЛЬНЫХ ВОД

- **в соответствии с требованиями нормативной документации,**
- **свидетельства о государственной регистрации, требованиям маркировки**
- **отдельно от лекарственных средств**

ХРАНЕНИЕ ПРОДУКТОВ ЛЕЧЕБНОГО, ДЕТСКОГО И ДИЕТИЧЕСКОГО ПИТАНИЯ

ХРАНЕНИЕ ПАРФЮМЕРНЫХ И КОСМЕТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ

ХРАНЕНИЕ МЕДИЦИНСКИХ И САНИТАРНО- ПРОСВЕТИТЕЛЬНЫХ ПЕЧАТНЫХ ИЗДАНИЙ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫХ ДЛЯ ПРОПАГАНДЫ ЗДОРОВОГО ОБРАЗА ЖИЗНИ

- в соответствии с требованиями нормативной документации,
- свидетельства о государственной регистрации, требованиям маркировки
- отдельно от лекарственных средств