

Система контроля качества лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента



Проф., д. фарм н.
Бушуева И. В.

План

1. Декларирование ЛС.
2. Регистрация и сертификация ИМН.
3. Документы, подтверждающие качество ИМН и других товаров аптечного ассортимента.



Декларирование лекарственных средств

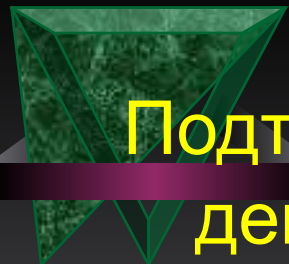


- Подтверждение соответствия лекарственных средств требованиям, которые предъявляются к ним действующим законодательством, проводится в обязательном порядке в форме декларирования лекарственных средств.



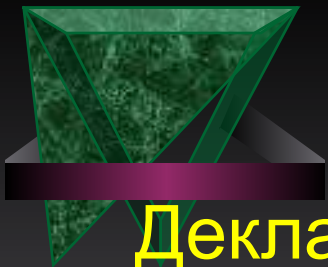
- Декларирование лекарственных средств введено с 01.01.2007 г.
- Приказом Министерства промышленности и энергетики от 26.12.2006 г. № **425** утверждены «Методические рекомендации по принятию и регистрации декларации о соответствии лекарственных средств».





Подтверждению соответствия в форме декларирования подлежат ЛС,

- зарегистрированные в установленном порядке и
- состоящие из смешанных или несмешанных продуктов для использования в терапевтических целях,
- расфасованные в виде дозированных лекарственных форм или
- в упаковке для розничной продажи (коды 931000-937000 Общероссийского классификатора продукции ОК 005-93).



Декларированию не подлежат ЛС:


- изготовленные в аптеках по рецептам врачей, требованиям учреждений здравоохранения,
- внутриаптечная заготовка,
- субстанции,
- ЛС, предназначенные для проведения клинических испытаний или для проведения регистрации ЛС.



Декларация о соответствии

– это документ, удостоверяющий соответствие выпускаемой в обращение продукции требованиям технических регламентов. (ФЗ РФ от 27.12.2002г. № **184-ФЗ** «О техническом регулировании»).

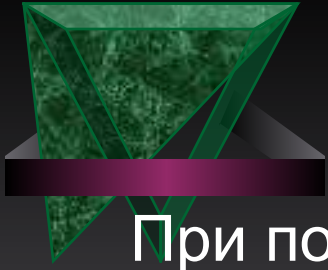




Процесс декларирования подразумевает участие в нем:

- органа по сертификации,
- аккредитованной испытательной лаборатории,
- Декларанта – производителя (поставщика).

На сегодняшний день в РФ аккредитовано в установленном порядке 7 органов по сертификации ЛС (4 в Москве, С-Петербурге, Екатеринбурге, Новосибирске), осуществляющих регистрацию декларации о соответствии и около 70 технически компетентных и независимых испытательных лабораторий, аккредитованных на проведение испытаний ЛС для целей декларирования соответствия.



При подтверждении соответствия в форме декларирования Декларант самостоятельно:

- выбирает испытательную лабораторию и орган по сертификации, который регистрирует декларации о соответствии,
- может осуществлять отбор образцов для проведения экспертизы (или может поручить отбор образцов на договорной основе испытательной лаборатории или органу по сертификации).



- Декларация о соответствии ЛС принимается самим производителем или продавцом (юридическим или физическим лицом, зарегистрированным в качестве ИП, либо выполняющим функции иностранного изготовителя на основании договора с ним).
- При принятии декларации производитель (поставщик) декларирует, что продукт, который он выпускает в обращение, соответствует стандартам качества, принятым в РФ. При этом он предъявляет необходимые доказательства.



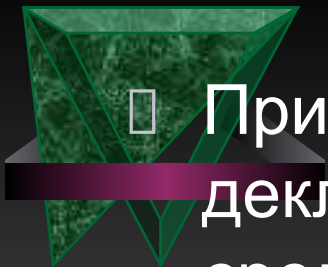
Собственные доказательства

- паспорт (протокол анализа) производителя (для отечественных ЛС);
- сертификат качества фирмы (для зарубежных ЛС);
- документы, подтверждающие происхождение ЛС;
- протоколы входного контроля (испытаний) на сырье, полупродукты, субстанции и материалы, используемые в производстве ЛС;
- документы, подтверждающие происхождение сырья, используемого в производстве данного ЛС.



Доказательства с участием третьей стороны

1. С участием аккредитованного испытательного центра (лаборатории):
 - протоколы испытаний, проведенных по показателям качества и безопасности, установленным в нормативной документации на данное ЛС.
2. С участием органа по сертификации:
 - сертификаты соответствия, выданные на производство или систему качества (СМК), сертифицированные в Системе сертификации ГОСТ Р.



□ Принятая изготовителем (продавцом) декларация о соответствии лекарственного средства подлежит регистрации в органе по сертификации, аккредитованном в установленном порядке.

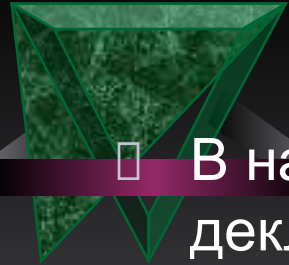
- Регистрация носит заявительный характер.
- Реестр зарегистрированных деклараций о соответствии ведется органом по сертификации.
- Декларация о соответствии может быть направлена на регистрацию только в один орган по сертификации по выбору изготовителя (продавца).



Декларация о соответствии принимается в отношении каждой серии (партии) ЛС, выпускаемой в обращение.

Декларация о соответствии принимается на срок, установленный изготовителем (продавцом) ЛС, но не более установленного срока годности ЛС.

Предоставление копий деклараций о соответствии не предусмотрено. Сведения о декларации о соответствии указываются в сопроводительной документации на товар.




- В настоящее время провести идентификацию сведений о декларации о соответствии можно по базе данных зарегистрированных деклараций, размещенной на сайте ФГУ «Центр экспертизы и контроля качества медицинской продукции» Росздравнадзора.
- В соответствии со ст. 28 ФЗ № 184-ФЗ «О техническом регулировании» установлена обязанность лиц, являющихся заявителями (продавец продукции) предъявлять заинтересованным лицам документы, свидетельствующие о подтверждении соответствия продукции установленным требованиям (декларации о соответствии или их копии).
- При этом, заинтересованными лицами могут являться центры контроля качества в субъектах РФ, оптовые фармацевтические организации, розничные аптечные организации, а также потребители.



Таким образом,

- Ответственность за качество ЛС несут производители ЛС или лица, выполняющие функции иностранного изготовителя (на основании договора с ним в части обеспечения соответствия поставляемой продукции).
- У каждого участника фармацевтического рынка должна быть внедрена система обеспечения качества.
- Каждый субъект обращения ЛС несет ответственность за качество реализуемых препаратов. Каждый на своем участке – производитель, поставщик, аптека.
- Если производитель выпускает качественные ЛС, а при транспортировке и хранении допущены нарушения, в результате которых качество ЛС пострадало, такие препараты выявляются в результате мониторинга качества и подлежат изъятию из обращения.



Регистрация и сертификация изделий медицинского назначения



Регистрация ИМН проводится **Росздравнадзором** с целью их допуска к

- производству,
- импорту,
- продаже и
- применению на территории РФ.





- Регистрация ИМН и мед. техники проводится на основании результатов соответствующих испытаний и оценок, подтверждающих качество, эффективность и безопасность изделий.



В настоящее время существует несколько **ТИПОВ ИСПЫТАНИЙ**, которые необходимо пройти для успешной регистрации медицинского изделия:

1. Технические испытания;
2. Токсикологические испытания;
3. Медицинские исследования;
4. Экспертиза досье на изделие медицинского назначения (медицинскую технику).



- Держателем Регистрационного Удостоверения может быть как юридическое лицо, так и индивидуальный предприниматель.
- Срок действия регистрационного удостоверения не ограничен.
- Регистрационные удостоверения заносятся в единый Реестр.



- Кроме того на территории РФ для ИМН действует обязательная процедура подтверждения соответствия продукции стандартам качества. Это документы:
 - Декларация о соответствии
 - Сертификат ГОСТ Р
- Согласно действующему законодательству, контроль качества и безопасности медицинских изделий осуществляет Минздрав России и Ростехрегулирование (Госстандарт) РФ.



- Медицинские изделия классифицируются по уровню потенциального риска их использования, в зависимости от которого применяются специальные правила и процедуры сертификации.
- Всего выделяется четыре класса риска: низкий, средний, повышенный и высокий.
- При этом учитывается, как долго изделие контактирует с пациентом, каким образом оно проникает в тело человека, какое воздействие оно оказывает.



- Обязательная сертификация – бланк желтого цвета
- Добровольная сертификация – бланк синего цвета



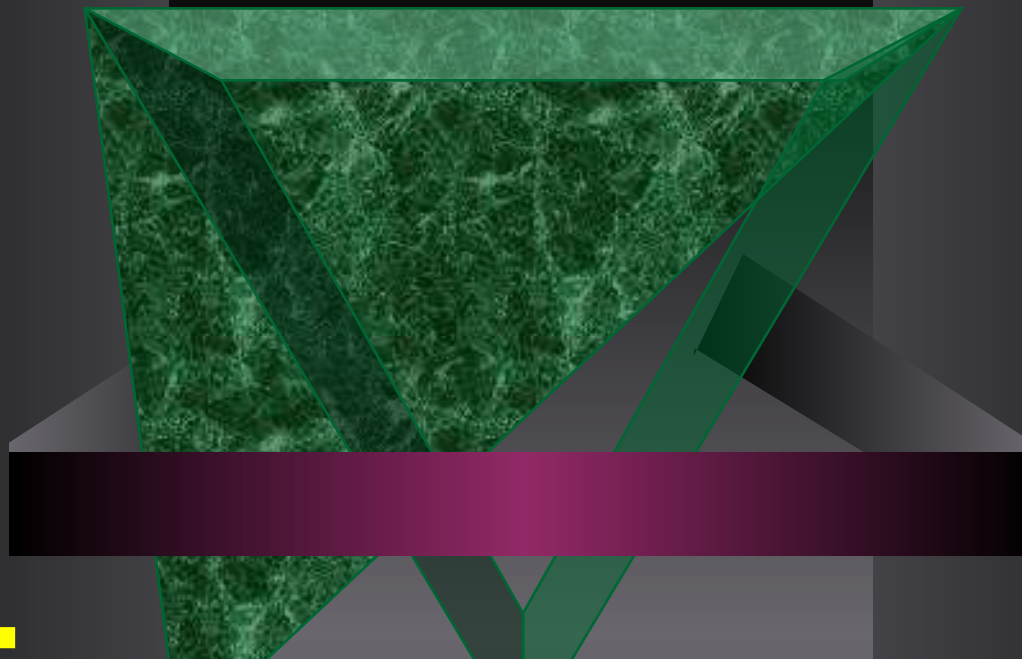
- Санитарно-эпидемиологическое заключение, оно же «гигиенический сертификат» – документ, подтверждающий, что продукция соответствует установленным гигиеническим нормам (ГН) и санитарным правилам (СанПиН).
- Санитарно-гигиенический сертификат выдается **Роспотребнадзором** после проведения экспертизы продукции (условий производства, ТУ) на основании протокола испытаний и предъявленных документов. Срок действия гигиенического сертификата **5 лет.**





Товары аптечного ассортимента и документы, подтверждающие их качество.

| | |
|--|--|
| Лекарственные средства | Декларация о соответствии |
| Иммунобиологические препараты | Сертификат соответствия МИБП (ИБЛП) |
| Биологически-активные добавки | Декларация о соответствии (с 01.01.2012) Регистрационное удостоверение БАД + протокол исследования на радионуклиды |
| Парфюмерно-косметические средства и средства по уходу за полостью рта | Сертификат соответствия ГОСТ Р с ссылкой на санитарно-эпидемиологическое заключение |
| Линзы, оправы, грелки, пузыри для льда, клеенка подкладная | Декларация о соответствии |
| Перевязочные средства; ИМН; мед. техника; товары, соприкасающиеся с телом человека | Сертификат соответствия ГОСТ Р |
| Пищевые добавки, мин. вода, товары для детей, гигиенические средства и др. | Санитарно-эпидемиологическое заключение (документы о качестве производителя) → на копии 2 голографических знака |



**Благодарю за
внимание**