Приложение № 4

к приказу Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору

от 3 февраля 2022 г. № 164

Форма

Место для размещения QR-кода, сформированный единым реестром контрольных (надзорных) мероприятий, обеспечивающий переход на страницу в информационно-телекоммуникационной сети "Интернет"

Федеральная служба по ветеринарному и фитосанитарному надзору

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование контрольного (надзорного) органа)

**Проверочный лист,**

 **(список контрольных вопросов), применяемый Федеральной службой по ветеринарному и фитосанитарному надзору и ее территориальными органами при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения в части соблюдения контролируемым лицом обязательных требований к хранению лекарственных средств**

Утвержден приказом Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору от «\_\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_г. № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(реквизиты нормативного правового акта об утверждении формы проверочного листа)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(указать вид контрольного (надзорного) мероприятия)

«\_\_\_\_\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_20 \_\_\_\_г.

дата заполнения проверочного листа;

в отношении \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(указать объект государственного контроля (надзора), в отношении которого проводится контрольное (надзорное) мероприятие)

|  |
| --- |
| Сведения о контролируемом лице |
| фамилия, имя и отчество (при наличии) гражданина или индивидуального предпринимателя |  |
| идентификационный номер налогоплательщика и (или) основной государственный регистрационный номер индивидуального предпринимателя |  |
| адрес регистрации по месту жительства (пребывания) гражданина или индивидуального предпринимателя |  |
| наименование юридического лица, его идентификационный номер налогоплательщика и (или) основной государственный регистрационный номер |  |
| адрес в пределах места нахождения юридического лица (его филиалов, представительств, обособленных структурных подразделений), являющихся контролируемыми лицами |  |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(место (места) проведения контрольного (надзорного) мероприятия с заполнением проверочного листа)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(реквизиты решения контрольного (надзорного) органа о проведении контрольного (надзорного) мероприятия, подписанного уполномоченным должностным лицом контрольного (надзорного) органа)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(учетный номер контрольного (надзорного) мероприятия)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(должность, фамилия и инициалы должностного лица контрольного (надзорного) органа, в должностные обязанности которого входит осуществление полномочий по виду контроля (далее - инспектор);

Список контрольных вопросов, отражающих содержание обязательных требований, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом следующих обязательных требований к хранению лекарственных средств:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Контрольные вопросы, отражающие содержание обязательных требований | Реквизиты нормативных правовых актов с указанием структурных единиц, которыми установлены обязательные требования | Ответы на вопросы, отражающие содержание обязательных требований |
| «да» | «нет» | «неприменимо» | «примечание»\* |

| 1. | 2. | 3. | 4. | 5. | 6. | 7. |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | Внутренние поверхности ограждающих конструкций (стены, перегородки, потолки) в помещениях для хранения лекарственных средств допускали возможность проведения влажной уборки?  | пункт 4 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения, утвержденных приказом Минсельхоза России от 29.07.2020 № 426[[1]](#footnote-1) (далее - Правила хранения) |  |  |  |  |
|  | Имел ли субъект обращения лекарственных средств в помещениях для хранения лекарственных средств полы, не имеющие деревянных неокрашенных поверхностей, а также отверстий и дефектов, нарушающих целостность покрытия? | пункт 4 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Осуществлял ли субъект обращения лекарственных средств хранение лекарственных средств в соответствии с условиями хранения, предусмотренными инструкциями по применению лекарственных препаратов для ветеринарного применения (далее – инструкция)? | пункт 5 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Оснащены ли у субъекта обращения лекарственных средств помещения для хранения лекарственных средств: | пункт 6 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | системой электроснабжения? |  |  |  |  |  |
|  | системой отопления? |  |  |  |  |  |
|  | системой принудительной или естественной вентиляции? |  |  |  |  |  |
|  | Запрещено ли у субъекта обращения лекарственных средств обогревание помещений  | пункт 6 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | газовыми приборами с открытым пламенем? |  |  |  |  |  |
|  | электронагревательными приборами с открытой электроспиралью? |  |  |  |  |  |
|  | Оборудованы ли у субъекта обращения лекарственных средств помещения для хранения лекарственных средств: | пункт 7 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | стеллажами? |  |  |  |  |  |
|  | шкафами? |  |  |  |  |  |
|  | поддонами (подтоварниками)? |  |  |  |  |  |
|  | Запрещено ли хранение у субъекта обращения лекарственных средств лекарственных средств на полу без поддона? | пункт 7 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Располагались ли у субъекта обращения лекарственных средств поддоны: | Абзац 2 пункта 7 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | на полу в один ряд? |  |  |  |  |  |
|  | на стеллажах в несколько ярусов в зависимости от высоты стеллажа? |  |  |  |  |  |
|  | Запрещено ли у субъекта обращения лекарственных средств размещение поддонов с лекарственными средствами в несколько рядов по высоте без использования стеллажей? | пункт 7 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Установлены ли у субъекта обращения лекарственных средств в помещениях для хранения лекарственных средств стеллажи (шкафы) и поддоны (подтоварники) таким образом, чтобы обеспечить свободный доступ к лекарственным средствам персонала и при необходимости погрузочных устройств? | пункт 8 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Соблюдались ли субъектом обращения лекарственных средств в помещениях для хранения лекарственных средств требования доступности для уборки | пункт 8 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | стеллажей (шкафов)? |  |  |  |  |  |
|  | стен? |  |  |  |  |  |
|  | пола? |  |  |  |  |  |
|  | Установлены ли у субъекта обращения лекарственных средств стеллажи для хранения лекарственных средств в помещениях площадью более 10 м2 следующим образом: | пункт 8 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | расстояние до наружных стен - не менее 0,6 м? |  |  |  |  |  |
|  | расстояние до потолка - не менее 0,5 м? |  |  |  |  |  |
|  | расстояние от пола - не менее 0,25 м? |  |  |  |  |  |
|  | проходы между стеллажами - не менее 0,75 м? |  |  |  |  |  |
|  | Пронумерованы и промаркированы ли у субъекта обращения лекарственных средств предназначенные для хранения лекарственных средств: | пункт 9 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | стеллажи? |  |  |  |  |  |
|  | шкафы? |  |  |  |  |  |
|  | полки в шкафах? |  |  |  |  |  |
|  | Промаркированы (пронумерованы) ли у субъекта обращения лекарственных средств поддоны (подтоварники), предназначенные для хранения лекарственных средств? | пункт 9 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Прикреплена ли у субъекта обращения лекарственных средств на стеллажах и шкафах стеллажная карта с указанием: | пункт 12 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | наименований лекарственных средств? |  |  |  |  |  |
|  | номера серии? |  |  |  |  |  |
|  | срока годности? |  |  |  |  |  |
|  | количества единиц хранения? |  |  |  |  |  |
|  | Использовались ли субъектом обращения лекарственных средств информационные технологии в целях маркировки (нумерации) стеллажей, шкафов, полок, поддонов (подтоварников)? | пункт 12 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Хранились ли у субъекта обращения лекарственных средств лекарственные препараты во вторичной (потребительской) упаковке, фармацевтические субстанции в первичной упаковке этикеткой (маркировкой) наружу: | пункт 14 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | в шкафах? |  |  |  |  |  |
|  | на стеллажах? |  |  |  |  |  |
|  | на полках? |  |  |  |  |  |
|  | Оснащены ли у субъекта обращения лекарственных средств помещения для хранения лекарственных средств, требующих защиты от воздействия повышенной температуры, холодильным оборудованием, укомплектованным приборами для измерения температуры? | пункт 15 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Оснащены ли у субъекта обращения лекарственных средств помещения для хранения лекарственных средств приборами для измерения температуры и влажности воздуха в местах, доступных для считывания указанных показателей? | пункт 16 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Размещались ли субъектом обращения лекарственных средств в помещениях для хранения лекарственных средств площадью более 10 м2, измерительные части приборов измерения температуры и влажности воздуха на расстоянии не менее 3 м от дверей, окон и отопительных приборов? | пункт 16 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Соблюдались ли субъектом обращения лекарственных средств требования для регистрации параметров воздуха 2 раза в день в журнале (карте) регистрации параметров воздуха на бумажном носителе или в электронном виде? | пункт 17 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Хранился ли у субъекта обращения лекарственных средств журнал (карта) регистрации параметров воздуха в течение четырех лет, следующих за годом ведения журнала (карты)? | пункт 17 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Имелись ли у субъекта обращения лекарственных средств на приборы для регистрации параметров воздуха документы о сертифицировании? | пункт 17 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Имелись ли у субъекта обращения лекарственных средств на приборы для регистрации параметров воздуха документы о калибровке? | пункт 17 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Имелись ли у субъекта обращения лекарственных средств на приборы для регистрации параметров воздуха документы о поверке в соответствии с Федеральным законом от 26 июня 2008 г. № 102-ФЗ «Об обеспечении единства измерений»[[2]](#footnote-2)? | пункт 17 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Использовал ли субъект обращения лекарственных средств следующие способы систематизации лекарственных препаратов для ветеринарного применения: | пункт 11 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | по фармакологическим группам? |  |  |  |  |  |
|  | по способу применения указанному в инструкциях или на упаковках лекарственных средств (далее – упаковка)? |  |  |  |  |  |
|  | по адресам назначения (для целей направления конкретному юридическому или физическому лицу, индивидуальному предпринимателю)? |  |  |  |  |  |
|  | в алфавитном порядке? |  |  |  |  |  |
|  | Осуществлял ли субъект обращения лекарственных средств учет и систематизацию лекарственных средств на бумажном носителе или в электронном виде? | пункт 9 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Осуществлял ли субъект обращения лекарственных средств учет лекарственных средств, срок годности которых составляет менее одной трети от всего срока годности, с указанием наименования, серии, срока годности лекарственного средства с использованием журналов учета на бумажном носителе или информационных технологий? | пункт 13 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Хранил ли субъект обращения лекарственных средств лекарственные средства с истекшим сроком годности, в поврежденной упаковке, недоброкачественные, фальсифицированных или контрафактные лекарственные средства: | пункт 19 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | отдельно от других групп лекарственных средств? |  |  |  |  |  |
|  | в специально выделенной зоне? |  |  |  |  |  |
|  | в отдельном контейнере? |  |  |  |  |  |
|  | не более 6 месяцев? |  |  |  |  |  |
|  | Осуществлялась ли у субъекта обращения лекарственных средств влажная уборка пола в помещениях для хранения лекарственных средств ежедневно в дни работы организации и индивидуального предпринимателя? | пункт 20 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Осуществлялась ли у субъекта обращения лекарственных средств влажная уборка полов, шкафов, стеллажей в помещениях для хранения лекарственных средств с использованием дезинфицирующих средств не реже одного раза в неделю? | пункт 20 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Осуществлялась ли у субъекта обращения лекарственных средств влажная уборка помещений и оборудования для хранения лекарственных средств, включающая мытье стен, перегородок, потолков, полов, плинтусов, подоконников, окон, дверей, шкафов, стеллажей, поддонов, погрузочных устройств, с использованием дезинфицирующих средств не реже одного раза в год? | пункт 20 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Запрещен ли у субъекта обращения лекарственных средств доступ посторонних лиц к местам хранения лекарственных препаратов? | пункт 22 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Осуществлялось ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение лекарственных средств, в инструкциях или на упаковках которых содержится информация о наличии у них пожаровзрывоопасных или пожароопасных свойств, в соответствии с требованиями, установленными законодательством Российской Федерации о пожарной безопасности? | пункт 23 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Осуществлялось ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение лекарственных средств, в инструкциях или на упаковках которых содержится информация о необходимости их защиты от действия света в помещениях или специально оборудованных местах, обеспечивающих защиту от естественного и искусственного освещения? | пункт 24 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Осуществлялось ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение фармацевтических субстанций, требующих защиты от действия света, в таре из светозащитных материалов? | пункт 25 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Осуществлялось ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение лекарственных препаратов, требующих защиты от действия света, упакованных в первичную и вторичную (потребительскую) упаковку, в шкафах или на стеллажах при условии принятия мер для предотвращения попадания на указанные лекарственные препараты прямого солнечного света или иного направленного света? | пункт 26 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Осуществлялось ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение лекарственных средств, в инструкциях или на упаковках которых содержится информация о необходимости их защиты от воздействия влаги, в соответствии с условиями хранения, предусмотренными инструкциями или указанными на упаковках, в герметичной таре из материалов, непроницаемых для паров воды или в стеклянной таре с герметичной крышкой? | пункт 27 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Осуществлялось ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение лекарственных средств, в инструкциях или на упаковках которых содержится информация о необходимости их защиты от улетучивания и высыхания, в герметичной таре из непроницаемых для улетучивающихся веществ материалов в соответствии с условиями хранения, предусмотренными инструкциями или указанными на упаковках? | пункт 28 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Осуществлялось ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение фармацевтических субстанций, в инструкциях или на упаковках которых содержится информация о наличии в их составе кристаллизационной воды, в помещении с температурой воздуха не выше +15 °C при относительной влажности воздуха 50 - 65% (если иное не предусмотрено инструкциями или не указано на упаковках)? | пункт 29 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Осуществлялось ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение биологических лекарственных препаратов одного и того же наименования по сериям с учетом срока их годности?  | пункт 30 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Запрещено ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение биологических лекарственных препаратов на внутренней стороне двери холодильника? | пункт 30 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Осуществлялось ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение лекарственных препаратов, в инструкциях или на упаковках которых содержится информация о том, что они предназначены для лечения инфекционных и паразитарных болезней животных, вызываемых патогенными микроорганизмами и условно-патогенными микроорганизмами, в упаковке при комнатной температуре (20 +/**-** 2 °C) (если иное не предусмотрено инструкциями или не указано на упаковках)? | пункт 31 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение лекарственных препаратов, полученных из крови, плазмы крови, из органов, тканей организма человека или животного, в защищенном от света, сухом месте при температуре от 0 до +15 °C (если иное не предусмотрено инструкциями или не указано на упаковках)? | пункт 32 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Осуществлялось ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение лекарственных препаратов, в инструкциях или на упаковках которых содержится информация о наличии в их составе масел или жиров, при температуре от +4 до +12 °C (если иное не предусмотрено инструкциями или не указано на упаковках)? | пункт 33 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Осуществлялось ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение лекарственных средств, в инструкциях или на упаковках которых содержится информация о необходимости их защиты от воздействия газов, находящихся в окружающей среде, в герметически закрытой таре из материалов, непроницаемых для газов? | пункт 34 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Осуществлялось ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение лекарственных средств с запахом, который может повлиять на возможность применения у различных видов животных, в герметически закрытой таре раздельно по наименованиям? | пункт 35 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Осуществлялось ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение лекарственного растительного сырья (предварительно высушенное) в сухом, хорошо вентилируемом помещении в герметически закрытой таре? | пункт 36 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Осуществлялось ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение лекарственного растительного сырья, содержащее эфирные масла, в отдельной герметически закрытой таре? | пункт 37 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Подвергалось ли у субъекта обращения лекарственных средств лекарственное растительное сырье периодическому контролю в форме оценки по органолептическим показателям? | пункт 38 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Осуществлялось ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение емкостей объемом более 5 литров с легковоспламеняющимися и легкогорючими лекарственными средствами на полках стеллажей в один ряд по высоте? | пункт 40 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Осуществлялось ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение бутылей с легковоспламеняющимися и легкогорючими лекарственными средствами в таре, предохраняющей от ударов или опрокидывания, в один ряд? | пункт 41 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Запрещено ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение легковоспламеняющихся и легкогорючих лекарственных средств в полностью заполненной таре? | пункт 42 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Осуществлялось ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение спиртов в объеме более 5 литров в металлических емкостях, заполняемых не более чем на 75% объема? | пункт 42 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Запрещено ли у субъекта обращения лекарственных средств совместное хранение легковоспламеняющихся лекарственных средств с минеральными кислотами, сжатыми и сжиженными газами, легкогорючими веществами, щелочами, а также с неорганическими солями, которые при контакте с органическими веществами образуют взрывоопасные смеси? | пункт 43 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Осуществлялось ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение эфира для наркоза в помещении с температурой воздуха не выше +15 °C в защищенном от света месте на расстоянии не менее 1 м от отопительных приборов? | пункт 44 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Осуществлялось ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение наркотических и психотропных лекарственных средств отдельно от других групп лекарственных средств в организациях в изолированных помещениях, специально оборудованных инженерными и техническими средствами охраны, и в местах временного хранения с соблюдением требований, установленных правилами хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров? | пункт 48 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Осуществлялось ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств в специально оборудованных помещениях, оснащенных инженерными и техническими средствами охраны объектов и помещений, предназначенных для хранения сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств? | пункт 50 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Осуществлялось ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств в крупногабаритной таре в помещениях, оборудованных приточно-вытяжной вентиляцией, первичными средствами пожаротушения и сигнализации? | пункт 55 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Осуществлялось ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение наркотических и психотропных лекарственных средств:  | пункт 48 Правил хранения  |  |  |  |  |
|  | отдельно от других групп лекарственных средств? |  |  |  |  |  |
|  | в изолированных помещениях? |  |  |  |  |  |
|  | в помещениях, специально оборудованных инженерными и техническими средствами охраны? |  |  |  |  |  |
|  | в местах временного хранения с соблюдением условий, установленных Правилами хранения наркотических, психотропных веществ и их прекурсоров, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 31.12.2009 № 1148[[3]](#footnote-3)? |  |  |  |  |  |
|  | Осуществлялось ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств:  | пункт 50 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | в специально оборудованных помещениях? |  |  |  |  |  |
|  | в помещениях, оснащенных инженерными и техническими средствами охраны объектов и помещений, предназначенных для хранения сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств? |  |  |  |  |  |
|  | Соблюдались ли у субъекта обращения лекарственных средств меры предосторожности при хранении сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств, указанные в инструкциях и на упаковках? | пункт 51 Правил хранения  |  |  |  |  |
|  | Осуществлялось ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение ядовитых лекарственных средств в отдельном помещении? | пункт 52 Правил хранения  |  |  |  |  |
|  | Осуществлялось ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение сильнодействующих лекарственных средств в отдельных шкафах, оснащенных запорными устройствами, в одном помещении с другими (не сильнодействующими) лекарственными средствами? | пункт 53 Правил хранения  |  |  |  |  |
|  | Осуществлялось ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств в специально выделенных для этой цели: | пункт 54 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | сейфах? |  |  |  |  |  |
|  | металлических или обитых железом деревянных шкафах? |  |  |  |  |  |
|  | ящиках под замком? |  |  |  |  |  |
|  | Имеется ли на внешней стороне двери сейфа (шкафа, ящика) для хранения сильнодействующих лекарственных средств надпись «Сильнодействующие лекарственные средства»? | пункт 54 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Имелся ли на внутренней стороне двери сейфа (шкафа, ящика) прикрепленный список хранящихся в нем сильнодействующих лекарственных средств? | пункт 54 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Имелся ли на внешней стороне двери сейфа (шкафа, ящика) для хранения ядовитых лекарственных средств надпись «Ядовитые лекарственные средства»? | пункт 54 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Имелся ли на внутренней стороне двери сейфа (шкафа, ящика) прикрепленный список хранящихся в нем ядовитых лекарственных средств? | пункт 54 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Осуществлялось ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств в крупногабаритной таре:  | пункт 55 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | в помещениях, оборудованных приточно-вытяжной вентиляцией? |  |  |  |  |  |
|  | в помещениях, оборудованных средствами пожаротушения? |  |  |  |  |  |
|  | в помещениях, оборудованных сигнализацией? |  |  |  |  |  |
|  | Осуществлялось ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств раздельно по группам на отдельных полках шкафов (сейфов) в зависимости от способа их применения? | пункт 56 Правил хранения  |  |  |  |  |
|  | Запирались ли у субъекта обращения лекарственных средств ответственным лицом после окончания рабочего дня на замок шкафы, сейфы, ящики и помещения, в которых хранятся ядовитые лекарственные средства? | пункт 57 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Осуществлялось ли у субъекта обращения лекарственных средств опечатывание и пломбирование ответственным лицом шкафов, сейфов, ящиков и помещений, в которых хранятся ядовитые лекарственные средства? | пункт 57 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Хранились ли ключи, пломбир для опечатывания, пломбиратор у лица, ответственного за хранение, учет и отпуск сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств? | пункт 57 Правил хранения |  |  |  |  |
|  | Имелся ли у субъекта обращения лекарственных средств документ о порядке доступа в помещения для хранения сильнодействующих и ядовитых веществ только для ответственного за хранение, учет и отпуск сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств, и лицам, непосредственно работающим с ними? | пункт 58 Правил хранения |  |  |  |  |

\* подлежит обязательному заполнению в случае заполнения графы «неприменимо»

Контрольное (надзорное) мероприятие (выездная проверка) не ограничивается оценкой соблюдения обязательных требований, в отношении которых определен в настоящем проверочном листе список вопросов, отражающих содержание обязательных требований, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 (подпись) (инициалы, фамилия должностного лица)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 (подпись) (инициалы, фамилия должностного лица)

1. Зарегистрирован Минюстом России 29 октября 2020 г., регистрационный № 60648. [↑](#footnote-ref-1)
2. Собрание законодательства Российской Федерации, 2008, № 26, ст. 3021; 2020, № 50, ст. 8074. [↑](#footnote-ref-2)
3. Постановление Правительства Российской Федерации от 31 декабря 2009 г. № 1148 «О порядке хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров» (вместе с «Правилами хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, № 4, ст. 394; 2020, № 43, ст. 6798). [↑](#footnote-ref-3)