**14 ноября 2017 года**

**г. Тюмень, ул. Советская, д. 61, конференц-зал, 2 этаж**

1. Что делать с рецептами после трех месяцев их хранения?

Ответ: По истечению трех месяцев хранения рецепты уничтожаются. Форма акта уничтожения таких рецептов утверждается руководителем аптечной организации самостоятельно (данный процесс так же можно прописать в СОПах). В акт заносятся все необходимые реквизиты, чтобы показать, что такой рецепт действительно уничтожен.

1. Необходимо ли везти в аптеке лабораторно-фасовочный журнал?

Ответ: Лабораторно-фасовочный журнал при нарушении вторичной упаковки вести не надо. Эта норма упразднена. Обязательно к препарату надо приложить инструкцию по применению или ее копию. (Приказ Минздрава России от 11.07.2017 № 403н «Об утверждении правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения, в том числе иммунобиологических лекарственных препаратов, аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность»).

1. Можно ли журнал по дефектуре вести в электронном виде?

Ответ: Вести можно. Это устанавливается приказом руководителя по аптечной организации (данный процесс так же можно прописать в СОПах).

1. Допускается ли нарушение вторичной упаковки лекарственного препарата?

Ответ: Нарушение вторичной (потребительской) упаковки лекарственного препарата и отпуск лекарственного препарата в первичной упаковке допускается в случае, если количество лекарственного препарата, указанное в рецепте или необходимое лицу, приобретающему лекарственный препарат (при безрецептурном отпуске), меньше количества лекарственного препарата, содержащегося во вторичной (потребительской) упаковке. В таком случае при отпуске лекарственного препарата лицу, приобретающему лекарственный препарат, предоставляется инструкция (копия инструкции) по применению отпускаемого лекарственного препарата.

1. Где можно узнать информацию о зарегистрированных медицинских изделиях?

Ответ: Информация о зарегистрированных медицинских изделиях размещена на сайте Росздравнадзора в разделе «Электронные сервисы», в сервисе «Государственный реестр медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий».