

PROCEDURA PRZYJĘCIA TOWARU!

Procedura opracowana wg Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 18.10.2002r - w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (DU-187-1565).

§ 12

1. Kontrola przyjmowanych do apteki produktów leczniczych i wyrobów medycznych przeprowadzana jest przez osoby, o których mowa w art. 90 ustawy Prawo farmaceutyczne, i obejmuje:
 - 1) sprawdzenie, czy stan faktyczny dostarczonych produktów leczniczych i wyrobów medycznych jest zgodny z informacjami zawartymi w dokumencie przewozu lub dokumentacji zakupu produktu leczniczego i wyrobu medycznego, obejmującymi w szczególności:
 - a) nazwę produktu leczniczego lub wyrobu medycznego,
 - b) postać farmaceutyczną, dawkę lub stężenie oraz wielkość opakowania jednostkowego,
 - c) numer serii i termin ważności,
 - d) kraj i nazwę wytwórcy, jeżeli jest ona zawarta w dokumencie przewozu lub dokumentacji zakupu,
 - e) ilość opakowań,
 - f) datę dostawy;
 - 2) sprawdzenie wizualnie, czy dostarczony produkt leczniczy lub wyrób medyczny nie budzi zastrzeżeń co do jakości;
 - 3) sprawdzenie, czy:
 - a) opakowanie bezpośrednie,
 - b) opakowanie zewnętrzne,
 - c) oznakowanieproduktu leczniczego lub wyrobu medycznego spełnia wymagania określone w odrębnych przepisach.
2. Kontrola, o której mowa w ust. 1, obejmuje ponadto ocenę, czy produkty lecznicze będące środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi, cytostatykami, wonnymi produktami ziołowymi, materiałami łatwo palnymi, żrącymi lub cuchnącymi są odpowiednio zabezpieczone i nie stykają się z pozostałymi produktami leczniczymi i wyrobami medycznymi.

Sporządził:

Przyjęto do wiadomości:

.....
.....
.....