

## ПРИЙМАННЯ ТОВАРІВ У АПТЕЧНИХ ЗАКЛАДАХ ЯК ВАЖЛИВИЙ АСПЕКТ ЗАБЕЗПЕЧЕННЯ ЯКОСТІ

*Пуль В.А.*

**Національний фармацевтичний університет, м. Харків, Україна**

Забезпечення якості лікарських засобів (ЛЗ) є загальною концепцією фармацевтичного сектору, головними елементами якої є гарантування якості лікарських засобів на всіх етапах "життєвого" циклу: від розроблення до медичного застосування. Проблема забезпечення якості ЛЗ набуває особливої вагомості на етапі їх реалізації. При прийманні товарів від транспортних організацій за кількістю і якістю у аптечному закладі відповідно до діючих на транспорті правил перевезень вантажів зобов'язані перевірити, чи забезпечено зберігання вантажу під час перевезення, зокрема:

- перевірити в належних випадках наявність на транспортних засобах чи на контейнерах пломб відправника чи пункту відправлення, справність пломб, відбитків на них, стан вагона, інших транспортних засобів чи контейнера, наявність захисного маркування вантажу, а також справність тари;
- перевірити відповідність найменування вантажу і транспортного маркування на ньому даним, зазначеним у транспортному документі;
- перевірити, чи були дотримані встановлені правила перевезення, що забезпечують запобігання ушкодження і псування вантажу (укладання вантажу, температурний режим тощо), терміни доставки, а також провести огляд вантажу.

При прийманні вантажу від транспортних організацій одержувач у всіх випадках, коли це передбачено правилами, тобто, коли при прийманні вантажу встановлюються його ушкодження чи псування, розбіжність найменування і ваги вантажу, із зазначеним у транспортному документі тощо, зобов'язаний вимагати від транспортних організацій складання комерційного акта, а при доставці вантажу автомобільним транспортом - відмітки на товаротранспортній накладній чи складання акта. Приймання товарів у аптечних закладах здійснюється матеріально відповідальною особою на підставі товаросупровідних документів. У випадку відсутності таких документів або деяких з них приймання товару не призупиняється, а складаються акти про фактичну наявність отриманого товару із зазначенням документів, яких не вистачає. Кількість продукції, що надійшла, при її прийманні повинна визначатися в тих самих одиницях виміру, що зазначені в супровідних документах. При неможливості зважити продукцію без тари, визначення ваги нетто проводиться шляхом перевірки ваги брутто в момент одержання продукції і ваги тари після звільнення її з-під продукції. Результати перевірки оформляються актами. Вони можуть бути наступні: збіг фактичної кількості з даними супровідних документів: прийом товару із зазначенням його кількості, що відповідає кількості, зазначеній в супровідних документах постачальника. При нестачі: припиняється приймання товару і викликається представник постачальника чи представник іншого ним уповноваженого підприємства. Результат приймання оформляється актом про приймання продукції і після цього направляється претензія постачальнику (виробнику). При одержанні товару в тарі, крім перевірки ваги брутто і кількості місць, можливе розкриття тари з метою перевірки ваги нетто і кількості одиниць товару. Якщо тара або упаковка пошкоджені, то перевірка ваги нетто і кількості одиниць товару є обов'язковою. При одержанні товару без тари, у відкритій чи пошкодженій тарі його приймання має здійснюватись при одержанні від постачальника, розвантаженні транспортних засобів, розкритті опломбованих контейнерів, але не пізніше терміну, передбаченого для розвантаження. Таким чином, одним з важливих аспектів забезпечення якості ЛЗ є організація та регламентація діяльності з приймання товарів у аптечних закладах.