

УТВЕРЖДАЮ

ИНСТРУКЦИЯ

по утилизации (возврату) выявленных лекарственных средств с истекшим сроком реализации, фальсифицированных или являющихся незаконными копиями

В соответствии со статьей 59 Федерального закона «Об обращении лекарственных средств» для не допущения реализации лекарственных средств с истекшим сроком реализации, фальсифицированных или являющихся незаконными копиями зарегистрированных в РФ лекарственных средств необходимо:

1. Отделу (менеджеру) закупок согласовать и заключить с оптовыми поставщиками и производителями лекарственных средств дополнительное соглашение о возврате продукции с истекшим сроком реализации, фальсифицированных или являющихся незаконными копиями для последующего уничтожения.

2. При невозможности возврата поставщику лекарственных средств заключить договор со специализированным предприятием, имеющим соответствующую лицензию на утилизацию.

3. Ответственному за прием, отпуск, хранение, учет и продажу лекарственных средств для животных выделить на складе маркированное место для временного хранения лекарственных средств с истекшим сроком годности. При первом случае выявления вышеперечисленных лекарственных средств завести журнал движения лекарственных средств, куда вписывать наименование, количество лекарственных средств, серию, поставщика.

4. Бухгалтерии и ответственному специалисту хранить на протяжении 3 лет, документы удостоверяющие факт купли продажи, с указанием даты, количества лекарственного средства, информацию о поставщике, его реквизиты и акты об утилизации.

С инструкцией ознакомлены: _____
