Федеральная служба по ветеринарному и фитосанитарному надзору

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

 (наименование органа государственного контроля (надзора))

 Проверочный лист

 (список контрольных вопросов), применяемый

 территориальными органами Федеральной службы по ветеринарному

 и фитосанитарному надзору при проведении плановых проверок

 при осуществлении федерального государственного надзора

 в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного

 применения в части осуществления хранения субъектами

 обращения лекарственных средств для ветеринарного применения

 (производителями, организациями, занимающимися оптовой

 и розничной торговлей, индивидуальными предпринимателями,

 организациями, осуществляющими разведение выращивание

 и лечение животных)

1. Наименование юридического лица, фамилия, имя, отчество (при наличии)

индивидуального предпринимателя \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

2. По адресу/адресам: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

 (место проведения плановой проверки с заполнением проверочного листа

 и (или) указание на используемые юридическим лицом, индивидуальным

 предпринимателем производственные объекты)

3. Реквизиты распоряжения или приказа руководителя, заместителя

руководителя территориального органа Россельхознадзора о проведении

проверки \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

4. Учетный номер проверки и дата присвоения учетного номера проверки в

едином реестре проверок \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

5. Должность, фамилия и инициалы должностного лица территориального органа

Россельхознадзора, проводящего плановую проверку и заполняющего проверочный

лист \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

6. Предмет плановой проверки юридических лиц и индивидуальных

предпринимателей ограничивается перечнем вопросов, включенных в настоящий

проверочный лист (список контрольных вопросов).

7. Перечень вопросов, отражающих содержание обязательных требований, ответы

на которые однозначно свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении

юридическим лицом, индивидуальным предпринимателем обязательных требований,

составляющих предмет проверки:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| N п/п | Вопросы, отражающие содержание обязательных требований | Реквизиты нормативных правовых актов, с указанием их структурных единиц, которыми установлены обязательные требования | Ответ на вопрос (да/нет/не применяется |
| 1. | Имеется ли государственная регистрация (наличие регистрации в государственном реестре) на лекарственные препараты для ветеринарного применения, находящиеся на реализации у проверяемого хозяйствующего субъекта? | статья 13 Федерального закона от 12.04.2010 г. N 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств" (далее - Федеральный закон N 61-ФЗ) (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, N 16, ст. 1815) |  |
| 2. | Имеются ли случаи продажи у проверяемого хозяйствующего субъекта: | статья 57 Федерального закона N 61-ФЗ |  |
| 2.1 | фальсифицированных лекарственных средств? |  |
| 2.2 | недоброкачественных лекарственных средств? |  |
| 2.3 | контрафактных лекарственных средств? |  |
| 3. | Соблюдаются ли проверяемым хозяйствующим субъектом требования к отделке внутренних поверхностей ограждающих конструкций в помещениях для хранения лекарственных средств, с целью проведения влажной уборки? | пункт 3 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения, утвержденных приказом Минсельхоза России от 15.04.2015 N 145 (далее - Правила хранения лекарственных средств для ветеринарного применения) (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 05.05.2015, регистрационный N 37117) |  |
| 4. | Имеются ли у проверяемого хозяйствующего субъекта в помещениях для хранения лекарственных средств сплошные, твердые и ровные полы, не образующее пыль покрытие, устойчивое к воздействию механической и влажной уборки с использованием дезинфицирующих средств? | пункт 3 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 5. | Осуществляется ли проверяемым хозяйствующим субъектом хранение лекарственных средств в соответствии с условиями хранения, предусмотренными инструкциями по применению лекарственных препаратов для ветеринарного применения? | пункт 4 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 6. | Оснащены ли у проверяемого хозяйствующего субъекта помещения для хранения лекарственных средств: | пункт 5 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 6.1 | системой электроснабжения? |  |
| 6.2 | системой отопления? |  |
| 6.3 | системой принудительной или естественной вентиляции? |  |
| 7. | Допускается ли у проверяемого хозяйствующего субъекта обогревание помещений: | пункт 5 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 7.1 | газовыми приборами с открытым пламенем? |  |
| 7.2 | электронагревательными приборами с открытой электроспиралью? |  |
| 8. | Оборудованы ли у проверяемого хозяйствующего субъекта помещения для хранения лекарственных средств: | пункт 6 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 8.1 | стеллажами? |  |
| 8.2 | шкафами? |  |
| 8.3 | поддонами (подтоварниками)? |  |
| 9. | Хранятся ли у проверяемого хозяйствующего субъекта лекарственные средства на полу без поддона? | пункт 6 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 10. | Располагаются ли у проверяемого хозяйствующего субъекта поддоны: | пункт 6 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 10.1 | на полу в один ряд? |  |
| 10.2 | на стеллажах в несколько ярусов? |  |
| 11. | Размещаются ли у проверяемого хозяйствующего субъекта поддоны с лекарственными средствами в несколько рядов по высоте без использования стеллажей? | пункт 6 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 12. | Установлены ли у проверяемого хозяйствующего субъекта в помещениях для хранения лекарственных средств стеллажи (шкафы) таким образом, чтобы обеспечить: | пункт 7 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 12.1 | свободный доступ к лекарственным средствам персонала и, при необходимости, погрузочных устройств? |  |
| 12.2 | доступность? |  |
| 13. | Доступны ли у проверяемого хозяйствующего субъекта для уборки: | пункт 7 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 13.1 | стеллажи (шкафы)? |  |
| 13.2 | стены? |  |
| 13.3 | пол? |  |
| 14. | Установлены ли у проверяемого хозяйствующего субъекта стеллажи для хранения лекарственных средств в помещениях площадью более 10 м2 следующим образом: | пункт 7 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 14.1 | расстояние до наружных стен - не менее 0,6 м? |  |
| 14.2 | расстояние до потолка - не менее 0,5 м? |  |
| 14.3 | расстояние от пола - не менее 0,25 м? |  |
| 14.4 | проходы между стеллажами - не менее 0,75 м? |  |
| 15. | Пронумерованы и промаркированы ли у проверяемого хозяйствующего субъекта предназначенные для хранения лекарственных средств: | пункт 8 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 15.1 | стеллажи? |  |
| 15.2 | шкафы? |  |
| 15.3 | полки в шкафах? |  |
| 16. | Промаркированы ли у проверяемого хозяйствующего субъекта поддоны (подтоварники), предназначенные для хранения лекарственных средств? | пункт 8 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 17. | Прикреплена ли у проверяемого хозяйствующего субъекта на стеллажах и шкафах стеллажная карта с указанием: | пункт 8 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 17.1 | наименований лекарственных средств? |  |
| 17.2 | номера серии? |  |
| 17.3 | срока годности? |  |
| 17.4 | количества единиц хранения? |  |
| 18. | Осуществляется ли у проверяемого хозяйствующего субъекта идентификация хранимых лекарственных средств с использованием компьютерных технологий при помощи кодов и электронных устройств? | пункт 8 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 19. | Хранятся ли у проверяемого хозяйствующего субъекта лекарственные препараты во вторичной (потребительской) упаковке, фармацевтические субстанции в первичной упаковке: | пункт 9 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 19.1 | в шкафах? |  |
| 19.2 | на стеллажах? |  |
| 19.3 | на полках этикеткой (маркировкой) наружу? |  |
| 20. | Оснащены ли помещения у проверяемого хозяйствующего субъекта для хранения лекарственных средств, требующих защиты от воздействия повышенной температуры, холодильным оборудованием, укомплектованным термометрами (термографами, терморегистраторами)? | пункт 10 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 21. | Оснащены ли помещения у проверяемого хозяйствующего субъекта для хранения лекарственных средств приборами для регистрации параметров воздуха (термометрами, гигрометрами (электронными гигрометрами) или психрометрами)? | пункт 11 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 22. | Размещаются ли в помещениях для хранения лекарственных средств у проверяемого хозяйствующего субъекта измерительные части приборов площадью более 10 м2 на расстоянии не менее 3 м от дверей, окон и отопительных приборов? | пункт 11 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 23. | Располагаются ли у проверяемого хозяйствующего субъекта приборы и (или) части приборов, с которых производится визуальное считывание показаний, в доступном для персонала месте на высоте 1,5 - 1,7 м от пола? | пункт 11 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 24. | Соблюдается ли проверяемым хозяйствующим субъектом требования для регистрации параметров воздуха (термометров, гигрометров (электронных гигрометров) или психрометров) 2 раза в день в журнале (карте): | пункт 12 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 24.1 | на бумажном носителе? |  |
| 24.2 | в электронном виде с архивацией (для электронных гигрометров)? |  |
| 25. | Хранится ли у проверяемого хозяйствующего субъекта журнал (карта) регистрации параметра воздуха в течение одного календарного года, следующего за годом ведения журнала (карты)? | пункт 12 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 26. | Имеются ли у проверяемого хозяйствующего субъекта документы на приборы для регистрации параметров воздуха: | пункт 12 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 26.1 | сертификат (декларация, удостоверение и др.)? |  |
| 26.2 | о калибровке? |  |
| 26.3 | о поверке? |  |
| 27. | Имеется ли у проверяемого хозяйствующего субъекта приказ руководителя организации или индивидуального предпринимателя, утверждающий способ организации хранения лекарственных средств? | пункт 13 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 28. | Осуществляются ли у проверяемого хозяйствующего субъекта учет и систематизация лекарственных препаратов для ветеринарного применения одним из способов: | пункт 13 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 28.1 | по фармакологическим группам? |  |
| 28.2 | по способу применения (внутреннее, наружное)? |  |
| 28.3 | в алфавитном порядке? |  |
| 28.4 | с учетом агрегатного состояния фармацевтических субстанций (жидкие, сыпучие, газообразные)? |  |
| 28.5 | с использованием компьютерных технологий (по кодам)? |  |
| 29 | Осуществляется ли у проверяемого хозяйствующего субъекта учет и систематизация лекарственных средств с ограниченным сроком годности: | пункт 15 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 29.1 | на бумажном носителе? |  |
| 29.2 | в электронном виде с архивацией? |  |
| 30. | Осуществляется ли у проверяемого хозяйствующего субъекта контроль за своевременной реализацией лекарственных средств с ограниченным сроком годности путем ведения учета лекарственных средств с ограниченным сроком годности: | пункт 15 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 30.1 | с архивацией на бумажном носителе? |  |
| 30.2 | в электронном виде с использованием компьютерных технологий? |  |
| 30.3 | стеллажных карт с указанием наименования лекарственного средства, серии, срока годности? |  |
| 30.4 | журналов учета сроков годности? |  |
| 31. | Хранятся ли у проверяемого хозяйствующего субъекта отдельно от других групп лекарственных средств, лекарственные средства с истекшим сроком годности, в поврежденной упаковке, недоброкачественные, фальсифицированных или контрафактные лекарственные средства не более 3 месяцев: | пункт 16 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 31.1 | в специально выделенной и обозначенной (карантинной) зоне? |  |
| 31.2 | в специальном контейнере? |  |
| 32. | Имеется ли у проверяемого хозяйствующего субъекта в наличие договор об утилизации лекарственных средств с истекшим сроком годности, в поврежденной упаковке, недоброкачественных, фальсифицированных или контрафактных лекарственные средств с организацией, имеющей лицензию на вышеуказанный вид деятельности? | пункт 16 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 33. | Имеется ли у проверяемого хозяйствующего субъекта акт об утилизации, подтверждающий проведение уничтожения: | пункт 12 постановления Правительства Российской Федерации от 03.09.2010 г. N 674 "Об утверждении Правил уничтожения недоброкачественных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, N 37, ст. 4689) |  |
| 33.1 | недоброкачественных лекарственных средств? |  |
| 33.2 | контрафактных лекарственных средств? |  |
| 34. | Соблюдается ли проверяемым хозяйствующим субъектом требования ежедневного мытья помещений и оборудование для хранения лекарственных средств с применением моющих средств? | пункт 17 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 35. | Имеются ли у проверяемого хозяйствующего субъекта изолированные помещения для хранения: | пункт 25 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 35.1 | пожаровзрывоопасных лекарственных средств? |  |
| 35.2 | пожароопасных лекарственных средств? |  |
| 36. | Хранятся ли у проверяемого хозяйствующего субъекта во встроенных несгораемых шкафах лекарственные препараты, обладающие легковоспламеняющимися и горючими свойствами, в объеме до 10 кг вне помещений для хранения пожаровзрывоопасных и пожароопасных лекарственных средств? | пункт 28 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 37. | Оборудованы ли у проверяемого хозяйствующего субъекта складские помещения несгораемыми шкафами, стеллажами и поддонами, рассчитанными на соответствующую нагрузку? | пункт 26 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 38. | Оборудованы ли у проверяемого хозяйствующего субъекта складские помещения стеллажами, соответствующим условиям: | пункт 26 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 38.1 | установлены на расстоянии 0,25 м от пола? |  |
| 38.2 | установлены на расстоянии 0,6 м от стен? |  |
| 38.3 | ширина стеллажей не превышает 1 м? |  |
| 38.4 | составляет ли отбортовка при хранении фармацевтических субстанций не менее 0,25 м? |  |
| 39. | Составляет ли ширина продольных проходов между стеллажами не менее 1,35 м в помещениях у проверяемого хозяйствующего субъекта? | пункт 26 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 40. | Соблюдается ли требование о хранении лекарственных средств не превышающих 100 кг в нерасфасованном виде, допустимое для хранения в помещениях для хранения пожароопасных и пожаровзрывоопасных средств, расположенных в зданиях складского назначения у проверяемого хозяйствующего субъекта? | пункт 29 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 41. | Хранятся ли у проверяемого хозяйствующего субъекта в отдельно стоящем здании пожаровзрывоопасные и пожароопасные лекарственные средства с весом свыше 100 кг? | пункт 30 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 42. | Хранятся ли фармацевтические субстанции в стеклянной или металлической таре изолированно от других групп лекарственных средств у проверяемого хозяйствующего субъекта? | пункт 30 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 43. | Хранятся ли у проверяемого хозяйствующего субъекта легковоспламеняющиеся лекарственные средства в герметически закрытой стеклянной или металлической таре? | пункт 54 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 44. | Хранятся ли у проверяемого хозяйствующего субъекта емкости объемом более 5 литров с легковоспламеняющимися и легкогорючими лекарственными средствами на полках стеллажей в один ряд по высоте? | пункт 55 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 45. | Хранятся ли пожароопасные лекарственные средства на расстоянии более 1 м от отопительных приборов у проверяемого хозяйствующего субъекта? | пункт 56 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 46 | Хранятся ли эфир медицинский и эфир для наркоза в промышленной упаковке у проверяемого хозяйствующего субъекта: | пункт 60 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 46.1 | в помещении с температурой воздуха не выше +15 °C? |  |
| 46.2 | в защищенном от света месте? |  |
| 46.3 | на расстоянии не менее 1 м от отопительных приборов? |  |
| 47. | Хранится ли нерасфасованный калия перманганата в специальном отсеке складских помещений в жестяных барабанах у проверяемого хозяйствующего субъекта? | пункт 63 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 48. | Хранится ли калия перманганат в штангласах с притертыми пробками у проверяемого хозяйствующего субъекта? | пункт 63 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 49. | Располагаются ли штангласы отдельно от других веществ у проверяемого хозяйствующего субъекта? | пункт 63 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 50. | Хранится ли нерасфасованный раствор нитроглицерина у проверяемого хозяйствующего субъекта: | пункт 64 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 50.1 | в герметически закрытой, стеклянной или металлической таре? |  |
| 50.2 | в помещении с температурой воздуха не выше +15 °C? |  |
| 50.3 | в защищенном от света месте? |  |
| 50.4 | с соблюдением мер предосторожности от огня? |  |
| 51. | Хранятся ли у проверяемого хозяйствующего субъекта лекарственные препараты, требующие защиты от действия света, упакованные в первичную и вторичную (потребительскую) упаковку, в шкафах или на стеллажах, с условиями принятия мер для предотвращения попадания на указанные лекарственные препараты прямого солнечного света или иного яркого направленного света (использование светоотражающей пленки, жалюзи, козырьков и др.)? | пункт 35 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 52. | Хранятся ли у проверяемого хозяйствующего субъекта фармацевтические субстанции, требующие защиту от действия света, в таре из светозащитных материалов (стеклянной таре из темного стекла, металлической таре, упаковке из алюминиевой фольги или полимерных материалов, окрашенных в темный цвет)? | пункт 33 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 53. | Хранятся ли особо чувствительные к свету фармацевтические субстанции в черной светонепроницаемой таре у проверяемого хозяйствующего субъекта? | пункт 34 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 54. | Хранятся ли лекарственные средства, требующие защиты от воздействия влаги в помещении с температурой воздуха не выше +15 °C, в герметичной таре из материалов, непроницаемых для паров воды? | пункт 36 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 55. | Хранятся ли у проверяемого хозяйствующего субъекта фармацевтические субстанции с выраженными гигроскопическими свойствами в стеклянной таре с герметичной крышкой? | пункт 36 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 56. | Соответствуют ли у проверяемого хозяйствующего субъекта требования к условиям хранения лекарственных препаратов для ветеринарного применения, предусмотренные инструкциями по применению лекарственных препаратов, или условиями хранения, указанными на первичной упаковке фармацевтических субстанций? | пункт 36 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 57. | Хранятся ли у проверяемого хозяйствующего субъекта лекарственные средства, требующие защиты от улетучивания и высыхания, в соответствии с инструкциями по применению лекарственных препаратов, и условиями, указанными на вторичной (потребительской) упаковке - для лекарственных препаратов, на первичной упаковке - для фармацевтических субстанций в помещении с температурой воздуха не выше +15 °C и в герметичной таре из непроницаемых для улетучивающихся веществ материалов? | пункт 37 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 58. | Хранятся ли у проверяемого хозяйствующего субъекта фармацевтические субстанции, содержащие кристаллизационную воду, в помещении с температурой воздуха не выше +15 °C при относительной влажности воздуха 50 - 65%? | пункт 38 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 59. | Хранятся ли у проверяемого хозяйствующего субъекта лекарственные средства, требующие защиты от воздействия повышенной температуры (термолабильные лекарственные средства), в соответствии с условиями хранения, предусмотренными инструкциями по применению лекарственных препаратов, или условиями хранения, указанными на первичной упаковке фармацевтических субстанций? | пункт 39 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 60. | Хранятся ли у проверяемого хозяйствующего субъекта биологические лекарственные препараты одного и того же наименования по сериям с учетом срока их годности? | пункт 40 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 61. | Хранятся ли у проверяемого хозяйствующего субъекта биологические лекарственные препараты на дверной панели холодильника? | пункт 40 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 62. | Хранятся ли у проверяемого хозяйствующего субъекта антибиотики в промышленной упаковке при комнатной температуре (20 +/- 2 C) (если отсутствуют другие указания в инструкции по применению лекарственных препаратов или на первичной упаковке фармацевтических субстанций)? | пункт 41 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 63. | Хранятся ли у проверяемого хозяйствующего субъекта органопрепараты в защищенном от света, сухом месте при температуре от 0 до +15 C, если отсутствуют другие указания в инструкции по применению лекарственного препарата? | пункт 42 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 64. | Хранятся ли у проверяемого хозяйствующего субъекта масла при температуре от +4 до +12 °C, если отсутствуют другие указания в инструкции по применению лекарственных препаратов или на первичной упаковке фармацевтических субстанций? | пункт 43 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 65. | Хранятся ли у проверяемого хозяйствующего субъекта лекарственные средства, требующие защиты от воздействия пониженной температуры, в соответствии с температурным режимом, указанным в инструкциях по применению лекарственных препаратов, на вторичной (потребительской) упаковке - для лекарственных препаратов, на первичной упаковке - для фармацевтических субстанций? | пункт 45 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 66. | Хранятся ли у проверяемого хозяйствующего субъекта лекарственные средства, требующие защиты от воздействия газов, находящихся в окружающей среде (вещества, реагирующие с кислородом воздуха; вещества, реагирующие с углекислым газом воздуха), в герметически закрытой таре из материалов, непроницаемых для газов, по возможности заполненной доверху? | пункт 46 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 67. | Хранятся ли у проверяемого хозяйствующего субъекта пахучие лекарственные средства: | пункт 47 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 67.1 | в герметически закрытой таре, непроницаемой для запаха? |  |
| 67.2 | раздельно по наименованиям? |  |
| 68. | Хранятся ли у проверяемого хозяйствующего субъекта красящие лекарственные средства (оставляющих окрашенный след, не смываемый обычной санитарно-гигиенической обработкой, на таре, укупорочных средствах, оборудовании и инвентаре): | пункт 48 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 68.1 | в специальном шкафу? |  |
| 68.2 | в плотно укупоренной таре? |  |
| 68.3 | раздельно по наименованиям? |  |
| 69. | Хранятся ли у проверяемого хозяйствующего субъекта антисептические лекарственные средства: | пункт 49 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 69.1 | в герметичной таре изолированно от мест хранения пластмассовых, резиновых и металлических изделий? |  |
| 69.2 | мест получения дистиллированной воды? |  |
| 70. | Хранится ли у проверяемого хозяйствующего субъекта лекарственное растительное сырье (предварительно высушенное): | пункт 50 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 70.1 | в сухом, хорошо вентилируемом помещении? |  |
| 70.2 | в герметически закрытой таре? |  |
| 71. | Хранится ли у проверяемого хозяйствующего субъекта лекарственное растительное сырье, содержащее эфирные масла: | пункт 51 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |
| 71.1 | изолированно? |  |
| 71.2 | в герметически закрытой таре? |  |
| 72. | Подвергается ли у проверяемого хозяйствующего субъекта лекарственное растительное сырье периодическому контролю по органолептическим показателям? | пункт 52 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения |  |

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

 (подпись) (инициалы, фамилия должностного лица)