



1711070

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

Министерство юстиции Российской Федерации

ЗАРЕГИСТРИРОВАНОРегистрационный № 67499от 25 февраля 2022.**ПРИКАЗ**

Москва

№ 118519 февраля 2022

Об утверждении форм проверочных листов (списков контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), используемых Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств

В соответствии с частью 1 статьи 53 Федерального закона от 31 июля 2020 г. № 248-ФЗ «О государственном контроле (надзоре) и муниципальном контроле в Российской Федерации» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2020, № 31, ст. 5007), пунктом 3 Требований к разработке, содержанию, общественному обсуждению проектов форм проверочных листов, утверждению, применению, актуализации форм проверочных листов, а также случаи обязательного применения проверочных листов, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 27 октября 2021 г. № 1844 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2021, № 44, ст. 7443), и пунктом 3 Положения о федеральном государственном контроле (надзоре) в сфере обращения лекарственных средств, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 29 июня 2021 г. № 1049 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2021, № 27, ст. 5427), **п р и к а з ы в а ю:**

1. Утвердить прилагаемые формы проверочных листов (списков контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), используемых Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) за обращением лекарственных средств:

1.1. Форму проверочного листа (списка контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), используемого Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств (хранение лекарственных средств для медицинского применения) (приложение № 1);

1.2. Форму проверочного листа (списка контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), используемого Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств (перевозка (транспортировка) лекарственных средств для медицинского применения) (приложение № 2);

1.3. Форму проверочного листа (списка контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), используемого Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств (отпуск, передача, реализация, продажа лекарственных средств для медицинского применения) (приложение № 3);

1.4. Форму проверочного листа (списка контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), используемого Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств (уничтожение лекарственных средств для медицинского применения) (приложение № 4);

1.5. Форму проверочного листа (списка контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), используемого Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств (изготовление лекарственных средств для медицинского применения) (приложение № 5);

1.6. Форму проверочного листа (списка контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), используемого Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств (установление производителями лекарственных препаратов цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов для медицинского применения) (приложение № 6);

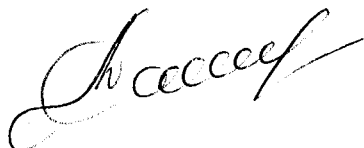
1.7. Форму проверочного листа (списка контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), используемого Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств (соблюдение лицензионных требований к осуществлению фармацевтической деятельности) (приложение № 7);

1.8. Форму проверочного листа (списка контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), используемого Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств (доклинические исследования лекарственных средств для медицинского применения) (приложение № 8);

1.9. Форму проверочного листа (списка контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), используемого Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств (клинические исследования лекарственных препаратов для медицинского применения) (приложение № 9).

2. Признать утратившим силу приказ Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 9 ноября 2017 г. № 9438 «Об утверждении форм проверочных листов (списков контрольных вопросов), используемых Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами при проведении плановых проверок при осуществлении федерального государственного надзора в сфере обращения лекарственных средств» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 25 января 2018 г., регистрационный № 49781).

Руководитель



А.В. Самойлова

Приложение № 1
к приказу Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
от 19.08.2024 № 1185

Форма

QR-код

Проверочный лист

(список контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), используемый Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) за обращением лекарственных средств (хранение лекарственных средств для медицинского применения)

1. Наименование вида контроля (надзора), включенного в единый реестр видов федерального государственного контроля (надзора): федеральный государственный контроль (надзор) в сфере обращения лекарственных средств.

2. Наименование контрольного (надзорного) органа и реквизиты нормативного правового акта об утверждении формы проверочного листа:

3. Список контрольных вопросов, отражающих содержание обязательных требований, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований:

										аптечной практики; пункты 6, 10 - 15 Правил надлежащей дистрибуторской практики								
2.		Назначено ли руководителем субъекта обращения лекарственных средств лицо, ответственное за внедрение и обеспечение системы качества?								пункт 5 Правил надлежащей практики хранения; пункты 6, 10 Правил надлежащей аптечной практики; пункты 8, 17 - 21 Правил надлежащей дистрибуторской практики								
3.		Имеется ли документация системы качества, в том числе стандартные операционные процедуры (далее - СОП)?								пункты 3, 41 Правил надлежащей практики хранения; пункты 4, 5, 37, 39, 40, 68 Правил надлежащей аптечной практики; пункты 7, 38, 52, 53 Правил надлежащей дистрибуторской практики								
4.		Понятно ли содержание документов, однозначно, не допускает двусмысленных толкований?								пункт 41 Правил надлежащей практики хранения; пункт 55 Правил надлежащей дистрибуторской практики								
5.		Пересматриваются ли регулярно и поддерживаются в актуальном состоянии документы?								пункт 60 Правил надлежащей дистрибуторской практики								
6.		Сохраняются ли записи, относящиеся к выполнению всех действий, касающихся полученной или поставленной продукции, а также записи по оказанию брокерских услуг (например, заявки, счета, товарные накладные) или другие записи в электронном виде или иной форме?								пункт 61 Правил надлежащей дистрибуторской практики								
7.		Имеются ли утвержденные, подписанные и датированные ответственным лицом процедуры?								пункт 56 Правил надлежащей дистрибуторской практики								

										хранения; пункты 14, 15, 17 Правил надлежащей аптечной практики; пункты 25 - 27 Правил надлежащей дистрибьюторской практики
22.	Архивируются ли в соответствии с законодательством Российской Федерации об архивном деле документы о проведении подготовки (инструктажа) персонала?									пункты 9, 10 Правил надлежащей практики хранения
23.	Имеет ли субъект обращения лекарственных препаратов помещения для осуществления деятельности по хранению лекарственных препаратов?									пункт 11 Правил надлежащей практики хранения; пункт 18 Правил надлежащей аптечной практики; пункты 29 - 31 Правил надлежащей дистрибьюторской практики
24.	Обеспечена ли возможность беспрепятственного входа и выхода для лиц с ограниченными возможностями или возможность вызова фармацевтического работника (в случае, если конструктивная особенность здания не позволяет) для обслуживания указанных лиц в соответствии с требованиями законодательства о защите инвалидов?									пункт 21 Правил надлежащей аптечной практики
25.	Имеется ли вывеска (указатель) с указанием всех необходимых реквизитов?									пункт 22 Правил надлежащей аптечной практики
26.	Имеется ли оборудование (в хорошем состоянии и чистое), принадлежащее субъекту обращения лекарственных средств на праве собственности или на ином законном основании?									пункт 11 Правил надлежащей практики хранения; п. 4 Правил хранения лекарственных средств; пункты 18, 30 Правил надлежащей аптечной практики
27.	Обеспечивают ли помещения для хранения лекарственных препаратов безопасное раздельное хранение и перемещение лекарственных препаратов?									пункт 12 Правил надлежащей практики хранения; п. 2 Правил

	средств?																				
62.	Обеспечена ли защита помещений для хранения лекарственных препаратов от проникновения насекомых, грызунов или других животных?																				пункт 26 Правил надлежащей практики хранения; пункт 27 Правил аптечной практики; пункт 36 Правил надлежащей дистрибуторской практики
63.	Предусмотрено ли разделение потоков перемещения лекарственных препаратов (с момента поступления до момента отправки со склада) между помещениями и (или) зонами для хранения лекарственных препаратов?																				пункт 28 Правил надлежащей практики хранения
64.	Обеспечены ли помещения для хранения лекарственных средств стеллажами, шкапами, поддонами, подтоварниками?																				пункт 5 Правил хранения лекарственных средств
65.	Маркированы ли стеллажи (шкафы) для хранения лекарственных препаратов?																				пункт 29 Правил надлежащей практики хранения
66.	Идентифицированы ли стеллажи, шкафы, полки, предназначенные для хранения лекарственных средств?																				пункт 10 Правил хранения лекарственных средств
67.	Имеются ли стеллажные карты, находящиеся в видимой зоне?																				пункт 29 Правил надлежащей практики хранения; пункт 10 Правил хранения лекарственных средств
68.	Применяется ли электронная система обработки данных?																				пункт 29 Правил надлежащей практики хранения
69.	Обеспечена ли идентификация лекарственных препаратов в соответствии с применяемой системой обращения лекарственных препаратов системой учета?																				пункт 29 Правил надлежащей практики хранения
70.	Помещены ли лекарственные препараты, в отношении которых субъектом обращения лекарственных препаратов не принято решение о дальнейшем обращении, или лекарственные препараты, обращение которых приостановлено, а также возвращенные субъекту обращения лекарственных препаратов																				пункт 30 Правил надлежащей практики хранения; пункт 32 Правил надлежащей дистрибуторской

81.	Имеется ли охранная и пожарная сигнализация с размещением и обслуживанием согласно документации по его использованию (эксплуатации)?	пункты 21, 36, 37 Правил надлежащей практики хранения; пункт 40 Правил надлежащей дистрибуторской практики																	
82.	Имеется ли система контроля доступа с размещением и обслуживанием согласно документации по его использованию (эксплуатации)?	пункты 21, 27, 36, 37 Правил надлежащей практики хранения; пункты 32, 34 Правил надлежащей дистрибуторской практики																	
83.	Определено ли право доступа СОП?	пункты 27, 37 Правил надлежащей практики хранения; пункт 32 Правил надлежащей аптечной практики; пункт 32 Правил надлежащей дистрибуторской практики																	
84.	Имеется ли вентиляционная система с размещением и обслуживанием согласно документации по его использованию (эксплуатации)?	пункты 21, 36, 37 Правил надлежащей практики хранения; пункт 4 Правил хранения лекарственных средств; пункты 26, 33 Правил надлежащей аптечной практики; пункт 40 Правил надлежащей дистрибуторской практики																	
85.	Имеется ли система увлажнения и (или) осушения воздуха с размещением и обслуживанием согласно документации по его использованию (эксплуатации)?	пункт 44 Правил надлежащей дистрибуторской практики																	
86.	Имеется ли термометры (психрометры) или иное оборудование, используемое для регистрации	пункты 21, 36, 37 Правил надлежащей																	

	лекарственных средств порядок ведения учета указанных лекарственных средств?	хранения лекарственных средств								
143	Изолируются ли лекарственные средства с истекшим сроком годности в специально выделенной и обозначенной (карантинной) зоне?	Пункт 12 Правил хранения лекарственных средств								
144	Изолируются ли специально промаркированные лекарственные препараты?	Пункт 55 Правил надлежащей практики хранения; пункт 66 Правил надлежащей аптечной практики								

4. Вид контрольного (надзорного) мероприятия:

5. Дата заполнения проверочного листа:

6. Объект государственного контроля (надзора), в отношении которого проводится контрольное (надзорное) мероприятие:

7. Фамилия, имя и отчество (при наличии) гражданина или индивидуального предпринимателя, его идентификационный номер налогоплательщика и (или) основной государственный регистрационный номер индивидуального предпринимателя, адрес регистрации гражданина или индивидуального предпринимателя, наименование юридического лица, его идентификационный номер налогоплательщика и (или) основной государственный регистрационный номер, адрес юридического лица (его филиалов, представительств, обособленных структурных подразделений), являющихся контролируруемыми лицами:

8. Место (места) проведения контрольного (надзорного) мероприятия с заполнением проверочного листа:

9. Реквизиты решения контрольного (надзорного) органа о проведении контрольного (надзорного) мероприятия, подписанного уполномоченным должностным лицом контрольного (надзорного) органа:

10. Учетный номер контрольного (надзорного) мероприятия:

11. Должность, фамилия и инициалы должностного лица контрольного (надзорного) органа, в должностные обязанности которого в соответствии с положением о виде контроля, должностным регламентом или должностной инструкцией входит осуществление полномочий по виду контроля, в том числе проведение контрольных (надзорных) мероприятий, проводящего контрольное (надзорное) мероприятие и заполняющего проверочный лист:

12. Подписи должностных лиц контрольного (надзорного) органа, участвующих в проведении контрольного (надзорного) мероприятия:

(должности, фамилии и инициалы)

13. Подпись руководителя группы должностных лиц контрольного (надзорного) органа, участвующих в проведении контрольного (надзорного) мероприятия:

(должность, фамилия и инициалы)

Приложение № 2
к приказу Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
от 19.04.2024 № 1185

Форма

QR-код

Проверочный лист

(список контрольных вопросов, ответы на которые

свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым

лицом обязательных требований), используемый Федеральной службой

по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными

органами при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) за обращением лекарственных средств для медицинского применения

(перевозка (транспортировка) лекарственных средств для медицинского применения)

1. Наименование вида контроля (надзора), включенного в единый реестр видов федерального государственного контроля (надзора): федеральный государственный контроль (надзор) в сфере обращения лекарственных средств.

2. Наименование контрольного (надзорного) органа и реквизиты нормативного правового акта об утверждении формы проверочного листа:

3. Список контрольных вопросов, отражающих содержание обязательных требований, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований:

№ п/п	Список контрольных вопросов, отражающих содержание обязательных требований	Реквизиты нормативных правовых актов с указанием их структурных единиц, которыми установлены обязательные требования	Ответы на вопросы содержащиеся в Списке контрольных вопросов		Примечание				
			организация оптовой торговли лекарствами для медицинского применения	<input type="checkbox"/> аптечная организация как подразделение медицинской организации осуществляющие розничную торговлю лекарственными препаратами для медицинского применения: <input type="checkbox"/> аптечная организация <input type="checkbox"/> индивидуальный предприниматель <input type="checkbox"/> обособленные подразделения (амбулатории, фельдшерские и фельдшерско-акушерские пункты, центры (отделения) общей врачебной (семейной) практики), расположенные в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации					
			да	нет	да	нет	да	нет	неприменимо

	<p>препаратов проводится ли инструктаж о порядке подготовки изотермических контейнеров к перевозке лекарственных препаратов (с учетом сезонных особенностей), а также о возможности повторного использования хладоэлементов?</p>	надлежащей практики хранения																
12.	<p>Прошло ли оборудование, относящееся к средствам измерений: первичную поверку и (или) калибровку до ввода в эксплуатацию, периодическую поверку и (или) калибровку в процессе эксплуатации?</p>	пункт 64 Правил надлежащей практики хранения																
13.	<p>Доставляются ли лекарственные препараты по адресу, указанному в товаросопроводительных документах?</p>	пункт 65 Правил надлежащей практики хранения																
14.	<p>Соблюдаются ли условия хранения лекарственных препаратов в помещениях на транзитных складах?</p>	пункт 67 Правил надлежащей практики хранения																
15.	<p>Обеспечивается ли безопасность лекарственных препаратов на транзитных складах?</p>	пункт 67 Правил надлежащей практики хранения																
16.	<p>Влияет ли транспортная тара на качество, эффективность и безопасность лекарственных препаратов при их перевозке?</p>	пункт 68 Правил надлежащей практики хранения																
17.	<p>Обеспечивает ли транспортная тара защиту от воздействия факторов внешней среды?</p>	пункт 68 Правил надлежащей практики хранения																
18.	<p>Выбирается ли транспортная тара, упаковка с учетом: установленных требований к условиям хранения и перевозки лекарственных препаратов, объеме, необходимом для размещения лекарственных препаратов, колебаниях температуры окружающей среды, длительности перевозки, включая возможное промежуточное хранение лекарственных препаратов?</p>	пункт 69 Правил надлежащей практики хранения																
19.	<p>На транспортную тару, которая не предназначена для потребителей и в которую помещены лекарственные препараты наносится ли информация о наименовании, серии лекарственных препаратов, дате выпуска, количестве вторичных (потребительских) упаковок лекарственных препаратов, производителе лекарственных препаратов с указанием наименований и местонахождения (адрес) производителя лекарственных препаратов, а также о сроке годности</p>	пункт 71 Правил надлежащей практики хранения																

26.	Определяется ли необходимость контроля температуры основанная на анализе рисков, связанных с транспортировкой лекарственных средств по выбранному маршруту?	пункты 127 Решения № 80							
27.	Проходит ли периодическое техническое обслуживание, поверку и калибровку в соответствии с законодательством государства членов оборудования, используемое для контроля температуры в процессе транспортировки, установленное на транспортном средстве или в контейнере?	пункт 127 Решения № 80							
28.	Разработаны и приняты ли в форме письменного документа процедуры, обеспечивающие сохранение качества лекарственных средств (если используются неспециализированные транспортные средства и оборудование)?	пункт 128 Решения № 80							

4. Вид контрольного (надзорного) мероприятия:

5. Дата заполнения проверочного листа:

6. Объект государственного контроля (надзора), в отношении которого проводится контрольное (надзорное) мероприятие:

7. Фамилия, имя и отчество (при наличии) гражданина или индивидуального предпринимателя, его идентификационный номер налогоплательщика и (или) основной государственный регистрационный номер индивидуального предпринимателя, адрес регистрации гражданина или индивидуального предпринимателя, наименование юридического лица, его идентификационный номер налогоплательщика и (или) основной государственный регистрационный номер, адрес юридического лица (его филиалов, представительств, обособленных структурных подразделений), являющихся контролируемыми лицами:

8. Место (места) проведения контрольного (надзорного) мероприятия с заполнением проверочного листа:

9. Реквизиты решения контрольного (надзорного) органа о проведении контрольного (надзорного) мероприятия, подписанного уполномоченным должностным лицом контрольного (надзорного) органа:

10. Учетный номер контрольного (надзорного) мероприятия:

11. Должность, фамилия и инициалы должностного лица контрольного (надзорного) органа, в должностные обязанности которого в соответствии с положением о виде контроля, должностным регламентом или должностной инструкцией входит осуществление полномочий по виду контроля, в том числе проведение контрольных (надзорных) мероприятий, проводящего контрольное (надзорное) мероприятие и заполняющего проверочный лист:

12. Подписи должностных лиц контрольного (надзорного) органа, участвующих в проведении контрольного (надзорного) мероприятия:

(должность, фамилия и инициалы)

13. Подпись руководителя группы должностных лиц контрольного (надзорного) органа, участвующих в проведении контрольного (надзорного) мероприятия:

(должность, фамилия и инициалы)

Приложение № 3
к приказу Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
от 19.01.2022 № 1/85

Форма

QR-код

Проверочный лист

(список контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), используемый Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств (отпуск, передача, реализация, продажа лекарственных средств для медицинского применения)

1. Наименование вида контроля (надзора), включенного в единый реестр видов федерального государственного контроля (надзора): федеральный государственный контроль (надзор) в сфере обращения лекарственных средств.
2. Наименование контрольного (надзорного) органа и реквизиты нормативного правового акта об утверждении формы проверочного листа:
3. Список контрольных вопросов, отражающих содержание обязательных требований, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований:

№ п/п	Список контрольных вопросов, отражающих содержание обязательных требований	Реквизиты нормативных правовых актов с указанием их структурных единиц, которыми установлены обязательные требования	Отчеты на вопросы содержащиеся в Списке контрольных вопросов			Примечание									
			организация оптовой торговли лекарственными средствами для медицинского применения	<input type="checkbox"/> аптечная организация как подразделение медицинской организации осуществляющие розничную торговлю лекарственными препаратами для медицинского применения:	<input type="checkbox"/> аптечная организация <input type="checkbox"/> индивидуальный предприниматель <input type="checkbox"/> обособленные подразделения (амбулатории, фельдшерские и фельдшерско-акушерские пункты, центры общей врачебной (семейной) практики),		<input type="checkbox"/> медицинские организации и их обособленные подразделения (амбулатории, фельдшерские и фельдшерско-акушерские пункты, центры (отделения) общей врачебной (семейной) практики), расположенные в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации	да	нет	неприменимо	да	нет	неприменимо		

Федеральный закон от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, № 16, ст. 1815; 2021, № 24, ст. 4188) (далее - 61-ФЗ); Федеральный закон от 8 января 1998 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах» (Собрание законодательства Российской Федерации,

1998, № 2, ст. 219; 2020, № 50, ст. 8074) (далее - № 3-ФЗ); постановление Правительства Российской Федерации от 30 июня 1998 г. № 681 «Об утверждении перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации» (Собрание законодательства Российской Федерации, 1998, № 27, ст. 3198; Официальный интернет-портал правовой информации <http://pravo.gov.ru>, 26 января 2022 г.) (далее - Перечень наркотических и психотропных лекарственных препаратов); приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24 ноября 2021 г. № 1093н «Об утверждении Правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения, аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензии на осуществление фармацевтической деятельности, медицинскими организациями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики), расположенными в сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации, а также Правил отпуска наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов для медицинского применения, лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих наркотические средства и психотропные вещества в том числе Порядка отпуска аптечными организациями иммунобиологических лекарственных препаратов" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации от 12 февраля 2021 г., регистрационный № 66142) (далее - Правила отпуска); приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 27 августа 2007 г. № 110 «О порядке назначения и выписывания лекарственных препаратов, изданий медицинского назначения и специализированных продуктов лечебного питания» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 27 апреля 2007 г., регистрационный № 9364) с изменениями, внесенными приказами Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 27 августа 2007 г. № 560 «О признании утратившим силу пункта 2.5 Инструкции о порядке выписывания лекарственных средств и оформления рецептов и требований-накладных, утвержденной Приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 12 февраля 2007 г. № 110» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации от 12 февраля 2007 г., регистрационный № 10133), от 25 сентября 2009 г. № 794н «О внесении изменений в Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 12 февраля 2007 г. № 110 «О порядке назначения и выписывания лекарственных средств, изделий медицинского назначения и специализированных продуктов лечебного питания» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации от 12 февраля 2007 г., регистрационный № 110) «О порядке назначения и выписывания лекарственных средств, изделий медицинского назначения и специализированных продуктов лечебного питания» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 15 марта 2011 г., регистрационный № 20103), приказами Министерства здравоохранения Российской Федерации от 1 августа 2012 г. № 54н «Об утверждении формы бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также правил оформления» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 15 августа 2012 г., регистрационный № 25190), от 26 февраля 2013 г. № 94н «О внесении изменений в приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 12 февраля 2007 г. № 110 «О порядке назначения и выписывания лекарственных препаратов, изданий медицинского назначения и специализированных продуктов лечебного питания» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 25 июня 2013 г., регистрационный № 28881) (далее - Инструкция); приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24 ноября 2021 г. № 1094н «Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 30 ноября 2021 г., регистрационный № 66124) (далее - приказ № 1094н); приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 22 апреля 2014 г. № 183н «Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 22 июля 2014 г., регистрационный № 33210) с изменениями, внесенными приказами Министерства здравоохранения Российской Федерации 10 сентября 2015 г. № 634н «О внесении изменений в некоторые приказы Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации и Министерства здравоохранения Российской Федерации» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 30 сентября 2015 г., регистрационный № 39063), от 31 октября 2017 г. № 882н «О внесении изменений в некоторые приказы Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации и Министерства здравоохранения Российской Федерации по вопросам обращения лекарственных препаратов, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, и лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 9 января 2018 г., регистрационный № 49561), от 5 апреля 2018 г. № 149н «О внесении изменений в некоторые приказы Министерства здравоохранения Российской Федерации по вопросам обращения лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 3 мая 2018 г., регистрационный № 50961), от 27 июля 2018 г. № 471н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 14 августа 2018 г., регистрационный № 51885) (далее - Перечень лекарственных средств)

1. Осуществляется ли отпуск лекарственных препаратов без рецептов: аптеками, осуществляющими розничную торговлю	пункт 2 приложения № 1 Правил отпуска				
---	---------------------------------------	--	--	--	--

	<p>(отпуск) лекарственных препаратов населению, и аптеками как структурными подразделениями медицинской организации (далее - аптеки); аптечными пунктами, в том числе как структурными подразделениями медицинской организации (далее - аптечные пункты); аптечными киосками; индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность (далее - индивидуальный предприниматель); медицинскими организациями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, и их обособленными подразделениями (амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики), расположенными в сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации, перечень которых утверждается органами исполнительной власти субъекта Российской Федерации?</p>											
2.	<p>Осуществляется ли отпуск лекарственных препаратов по рецептам: аптеками; аптечными пунктами; индивидуальными предпринимателями (за исключением отпуска наркотических средств и психотропных веществ, включенных в перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации); медицинскими организациями и обособленными подразделениями медицинских организаций?</p>	пункт 3 приложения № 1 Правил отпуска										
3.	<p>Отпускаются ли по рецептам, выписанным на рецептурных бланках формы № 148-1/у-88, лекарственные препараты, включенные в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету?</p>	пункт 4 приложения № 1 Правил отпуска										
4.	<p>Отпускаются ли психотропные лекарственные препараты, внесенные в Список III Перечня наркотических и психотропных лекарственных препаратов, при предъявлении рецептов, выписанных на рецептурных бланках формы № 148-1/у-88?</p>	пункт 4 приложения № 1 Правил отпуска										

5.	Отпускаются ли по рецептам, выписанным на рецептурных бланках формы № 148-1/у-04(л), лекарственные препараты, выписываемые гражданам, имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой?	пункт 5 приложения № 1 Правил отпуска										
6.	Отпускаются ли по рецептам, выписанным на рецептурных бланках формы № 107-1/у, отпускаются иные лекарственные препараты, не указанные в пункте 4 Правил отпуска, и за исключением лекарственных препаратов, отпускаемых без рецепта?	пункт 6 приложения № 1 Правил отпуска										
7.	Отпускаются ли комбинированные лекарственные препараты для медицинского применения, содержащие кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, другие фармакологические активные вещества, аптеками, аптечными пунктами и индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, по рецептам, выписанным на рецептурных бланках форм № 107-1/у и № 148-1/у-88, кроме тех лекарственных препаратов, которые отпускаются без рецепта?	пункт 7 приложения № 1 Правил отпуска										
8.	Отпускаются ли по рецептам в форме электронного документа с использованием усиленной квалифицированной электронной подписи медицинского работника все лекарственные препараты, указанные в пунктах 4, 5, 6, 7 Правил отпуска?	пункт 8 приложения № 1 Правил отпуска										
9.	Отпускают ли медицинские организации и обособленные подразделения медицинских организаций лекарственные препараты, включенные в перечень предметно-количественного учета, выписанные на рецептурных бланках формы № 148-1/у-88; лекарственные препараты, включенные в Перечень лекарственных препаратов, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера) при оказании дополнительной бесплатной медицинской помощи отдельным категориям граждан, имеющим	пункт 9 приложения № 1 Правил отпуска										

	действия осуществляется без его переоформления в течение 90 дней со дня истечения срока действия такого рецепта?						
12.	Соблюдается ли запрет на отпуск лекарственных препаратов по рецептам с истекшим сроком действия, за исключением случая, когда срок действия рецепта истек в период нахождения его на отсроченном обслуживании?	пункт 12 приложения №1 Правил отпуска					
13.	Осуществляется ли отпуск лекарственного препарата по находящемуся на отсроченном обслуживании рецепту с истекшим сроком действия без его переоформления в течение 90 дней со дня истечения срока действия такого рецепта?	пункт 12 приложения №1 Правил отпуска					
14.	Отпускаются ли лекарственные препараты в количестве, указанном в рецепте, за исключением случаев, когда для лекарственного препарата установлено количество, которое может быть выписано в одном рецепте, или курс лечения?	пункт 13 приложения №1 Правил отпуска					
15.	Фармацевтический работник информирует о превышении предельно допустимого количества лекарственного препарата лицо, представившее рецепт, руководитель соответствующей медицинской организации и отпускает ли указанному лицу установленное соответственно предельно допустимое количество лекарственного препарата, которое может быть выписано в одном рецепте с проставлением соответствующей отметки в рецепте?	пункт 13 приложения №1 Правил отпуска					
16.	Осуществляется ли отпуск лекарственного препарата в первичной и вторичной (потребительской) упаковках, маркировка которых отвечает требованиям статьи 46 Федерального закона № 61-ФЗ?	статья 46 № 61-ФЗ; пункт 14 приложения №1 Правил отпуска					
17.	Отпускает ли фармацевтический работник предельно допустимое или рекомендованное количество лекарственного препарата для выписывания на один рецепт при предъявлении рецепта с превышением предельно допустимого или рекомендованного количества лекарственного препарата для выписывания на один рецепт с проставлением соответствующей отметки в рецепте?	пункт 13 Правил отпуска					
18.	Осуществляется ли отпуск лекарственного препарата в	статья 46 № 61-ФЗ;					

	первичной и вторичной (потребительской) упаковках с маркировкой?	пункт 14 Правил отпуска										
19.	Нарушается ли первичная упаковка лекарственного препарата при его отпуске?	пункт 15 приложения № 1 Правил отпуска										
20.	Предоставляется ли при отпуске лекарственных препаратов на рецепте отметка об отпуске лекарственного препарата с указанием:	пункт 15 приложения № 1 Правил отпуска										
	наименования аптечной организации (фамилии, имени, отчества (при наличии) индивидуального предпринимателя)?	пункт 15 приложения № 1 Правил отпуска										
	торгового наименования, дозировки и количества отпущенного лекарственного препарата?	пункт 15 приложения № 1 Правил отпуска										
	фамилии, имени, отчества (при наличии) медицинского работника в случаях, указанных в абзаце четвертом пункта 13 и абзаце третьем пункта 16 Правил отпуска?	пункт 15 приложения № 1 Правил отпуска										
	реквизитов документа, удостоверяющего личность лица, получившего лекарственный препарат, в случае, указанном в пункте 28 Правил отпуска?	пункт 15 приложения № 1 Правил отпуска										
	фамилии, имени, отчества (при наличии) фармацевтического работника, отпустившего лекарственный препарат, и его подписи?	пункт 15 приложения № 1 Правил отпуска										
	даты отпуска лекарственного препарата?	пункт 15 приложения № 1 Правил отпуска										
21.	Возвращается ли при отпуске лекарственных препаратов по рецепту, выписанному на рецептурном бланке формы N 107-1/у со сроком действия до одного года, в котором указаны периоды и количество отпуска лекарственного препарата (в каждый период), рецепт лицу, приобретающему лекарственный препарат, с отметкой, содержащей сведения, указанные в пункте 15 Правил отпуска?	пункт 16 приложения № 1 Правил отпуска										

22.	<p>Учитываются ли при очередном обращении лица к субъекту розничной торговли с данным рецептом отметки о предыдущем отпуске лекарственного препарата по такому рецепту и в случае приобретения лицом количества лекарственного препарата, соответствующего максимальному количеству, указанному медицинским работником в рецепте, а также по истечении срока действия рецепта, на рецепте проставляется ли штамп "Лекарственный препарат отпущен" и рецепт возвращается лицу?</p>	пункт 16 приложения № 1 Правил отпуска											
23.	<p>Передаются ли при отпуске лекарственных препаратов по рецепту, выписанному на рецептурном бланке формы № 148-1/у-04(л), заполненный корешок такого рецепта я фармацевтическим работником лицу, приобретающему (получающему) лекарственные препараты?</p>	пункт 17 приложения № 1 Правил отпуска											
24.	<p>Остаются и хранятся ли у субъекта розничной торговли рецепты (с отметкой "Лекарственный препарат отпущен") на: лекарственные препараты, отпускаемые бесплатно или со скидкой, - в течение трех лет; лекарственные препараты, относящиеся по АТХ к антипсихотическим средствам (код N05A), анксиолитикам (код N05B), снотворным и седативным средствам (код N05C), антидепрессантам (код N06A) и не подлежащие предметно-количественному учету, - в течение трех месяцев?</p>	пункт 18 приложения № 1 Правил отпуска											
25.	<p>Отмечаются, возвращаются ли рецепты, выписанные с нарушением правил и регистрируются ли в журнале, в котором указываются выявленные нарушения в оформлении рецепта, фамилия, имя, отчество (при наличии) медицинского работника, выписавшего рецепт, наименование медицинской организации, принятые меры, отмечаются штампом "Рецепт недействителен"?</p>	пункты 19, 20 приложения №1 Правил отпуска											
26.	<p>Соблюдает ли запрет на предоставление недостоверной и (или) неполной информации при отпуске лекарственного препарата фармацевтический работник или работник медицинской организации (обособленного подразделения медицинской</p>	пункт 23 приложения № 1 Правил отпуска											

	организации) о наличии лекарственных препаратов, включая лекарственные препараты, имеющие одинаковое международное непатентованное наименование, в том числе скрывать информацию о наличии лекарственных препаратов, имеющих более низкую цену?											
27.	Осуществляется ли для обеспечения лечебного процесса в медицинской организации аптечной организацией, являющейся структурным подразделением такой медицинской организации, отпуск либо изготовление и отпуск лекарственных препаратов на основании требования медицинской организации, выписанного уполномоченным медицинским работником?	пункт 28 приложения № 1 Правил отпуска										
28.	Хранение требований медицинской организации, по которым отпущены лекарственные препараты, осуществляется аптечной организацией в соответствии с пунктом 18 Правил отпуска?	пункт 29 приложения № 1 Правил отпуска										
29.	Допускается ли нарушение первичной упаковки лекарственного препарата при его отпуске по требованию медицинской организации аптечной организацией, имеющей лицензию на фармацевтическую деятельность с правом изготовления лекарственных препаратов с предоставлением инструкции (копии инструкции) по применению отпускаемого лекарственного препарата?	пункт 30 приложения № 1 Правил отпуска										
30.	Осуществляется ли отпуск лекарственных препаратов по рецептам в форме электронного документа аптеками, аптечными пунктами и индивидуальными предпринимателями, указанными в пункте 2 Правил отпуска, расположенными на территории субъекта Российской Федерации, в котором оформлен рецепт в форме электронного документа, в случае принятия уполномоченным органом субъекта Российской Федерации в соответствии с пунктом 4 статьи 6 Федерального закона № 61-ФЗ решения об использовании на территории субъекта Российской Федерации наряду с рецептами на лекарственные препараты, оформленными на бумажном носителе, рецептов на лекарственные препараты, сформированных в форме электронных документов?	пункт 31 приложения № 1 Правил отпуска										
31.	Имеют подключение аптечные организации к государственной информационной системе в сфере здравоохранения субъекта Российской Федерации, которое обеспечивается	пункт 32 приложения №1 Правил отпуска										

	уполномоченным органом власти субъекта Российской Федерации?																			
32.	Осуществляется ли отпуск лекарственных препаратов по рецептам в форме электронного документа лицу, указанному в рецепте, либо его законному представителю, либо лицу, которое лицо, указанное в рецепте, или его законный представитель уполномочили на получение лекарственных препаратов?	пункт 33 приложения № 1 Правил отпуска																		
33.	Соблюдается ли порядок отпуска иммунобиологических лекарственных препаратов?	пункты 1 -- 4 приложения №3 Правил отпуска																		
34.	Соблюдается ли порядок назначения лекарственных средств?	пункты 1 – 25 приложения № 1 приказа № 1094н																		
35.	Соблюдаются ли назначение лекарственных препаратов при оказании медицинской помощи в стационарах?	пункты 26 - 30 приложения № 1 приказа № 1094н																		
36.	Соблюдаются ли правила назначения лекарственных препаратов при оказании первичной медико-санитарной помощи, скорой медицинской помощи и паллиативной медицинской помощи?	пункты 31 - 34 приложения № 1 приказа № 1094н																		
37.	Соблюдаются ли правила назначения лекарственных препаратов гражданам, имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой, при оказании первичной медико-санитарной помощи?	пункты 35 - 39 приложения № 1 приказа № 1094н																		

4. Вид контрольного (надзорного) мероприятия:

5. Дата заполнения проверочного листа:

6. Объект государственного контроля (надзора), в отношении которого проводится контрольное (надзорное) мероприятие:

7. Фамилия, имя и отчество (при наличии) гражданина или индивидуального предпринимателя, его идентификационный номер налогоплательщика и (или) основной государственный регистрационный номер индивидуального предпринимателя, адрес регистрации гражданина или индивидуального предпринимателя, наименование юридического лица, его идентификационный номер налогоплательщика и (или) основной государственный регистрационный номер, адрес юридического лица (его филиалов, представительств, обособленных структурных подразделений), являющихся контролируруемыми лицами:

8. Место (места) проведения контрольного (надзорного) мероприятия с заполнением проверочного листа:

9. Реквизиты решения контрольного (надзорного) органа о проведении контрольного (надзорного) мероприятия, подписанного уполномоченным должностным лицом контрольного (надзорного) органа:

10. Учетный номер контрольного (надзорного) мероприятия:

11. Должность, фамилия и инициалы должностного лица контрольного (надзорного) органа, в должностные обязанности которого в соответствии с положением о виде контроля, должностным регламентом или должностной инструкцией входит осуществление полномочий по виду контроля, в том числе проведение контрольных (надзорных) мероприятий, проводящего контрольное (надзорное) мероприятие и заполняющего проверочный лист:

12. Подписи должностных лиц контрольного (надзорного) органа, участвующих в проведении контрольного (надзорного) мероприятия:

(должности, фамилии и инициалы)

13. Подпись руководителя группы должностных лиц контрольного (надзорного) органа, участвующих в проведении контрольного (надзорного) мероприятия:

(должность, фамилия и инициалы)

Приложение № 4
к приказу Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
от 19.12.2022 № 1185

Форма

QR-код

Проверочный лист

(список контрольных вопросов, ответы на которые
свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым
лицом обязательных требований), используемый Федеральной службой
по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными
органами при осуществлении федерального государственного контроля (надзора)
в сфере обращения лекарственных средств
(уничтожение лекарственных средств для медицинского применения)

1. Наименование вида контроля (надзора), включенного в единый реестр видов федерального государственного контроля (надзора): федеральный государственный контроль (надзор) в сфере обращения лекарственных средств.

2. Наименование контрольного (надзорного) органа и реквизиты нормативного правового акта об утверждении формы проверочного листа:

3. Список контрольных вопросов, отражающих содержание обязательных требований, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований:

№ п/п	Список контрольных вопросов, отражающих содержание обязательных требований	Реквизиты нормативных правовых актов с указанием их структурных единиц, которыми установлены обязательные требования	Ответы на вопросы содержащиеся в Списке контрольных вопросов				Примечание	
			<p>организация оптовой торговли лекарствами для медицинского применения</p>	<p><input type="checkbox"/> аптечная организация как структурное подразделение медицинской организации</p> <p>осуществляющие розничную торговлю лекарствами для препаратами медицинского применения:</p> <p><input type="checkbox"/> аптечная организация</p> <p><input type="checkbox"/> индивидуальный предприниматель</p> <p><input type="checkbox"/> обособленные подразделения (амбулатории, фельдшерские и фельдшерско-акушерские пункты, центры (отделения) врачебной (семейной) практики),</p>	<p>медицинские организации и их обособленные подразделения (амбулатории, фельдшерские и фельдшерско-акушерские пункты, центры (отделения) общей врачебной (семейной) практики), расположенные в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации</p>			
			да	нет	неприменимо	да	нет	неприменимо
			да	нет	неприменимо	да	нет	неприменимо
			<p>Федеральный закон от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, № 16, ст. 1815; 2021, № 24, ст. 4188) (далее - 61-ФЗ); постановление Правительства Российской Федерации от 15 сентября 2020 г. № 1447 «Об утверждении Правил уничтожения изъятых фальсифицированных лекарственных средств, недоброкачественных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2020, № 39, ст.</p>					

6039) (далее – Правила уничтожения); Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 80 «Об утверждении Правил надлежащей дистрибьюторской практики в рамках Евразийского экономического союза» (официальный сайт Евразийского экономического союза http://www.eaunion.org/ , 21 ноября 2016 г.) (далее – Правила надлежащей дистрибьюторской практики)									
1	Хранятся ли отдельно в специальном помещении или зоне, доступ в которые ограничен, промаркированные лекарственные средства, предназначенные для уничтожения?	пункт 82 Правил надлежащей дистрибьюторской практики							
2	Изъял ли владелец фальсифицированных лекарственных средств и (или) недоброкачественных лекарственных средств, изолировал и разместил в специально выделенном помещении (зоне) указанные лекарственные средства в течение 30 дней со дня вынесения решения уполномоченного органа об изъятии и уничтожении?	пункт 5 Правил уничтожения							
3	Уничтожил ли владелец фальсифицированных лекарственных средств и (или) недоброкачественных лекарственных средств изъятые лекарственные средства в течение 6 месяцев со дня вынесения решения уполномоченного органа об изъятии и уничтожении?	пункт 5 Правил уничтожения; пункт 83 Правил надлежащей дистрибьюторской практики							
4	Уничтожаются ли владельцем недоброкачественные лекарственные средства самостоятельно при соблюдении условия наличия лицензии на осуществление деятельности по сбору, транспортированию, обработке, утилизации, обезвреживанию, размещению отходов I - IV классов опасности?	пункт 8, 10 Правил уничтожения; пункт 83 Правил надлежащей дистрибьюторской практики							
5	Имеется ли договор на уничтожение между владельцем фальсифицированных лекарственных средств и организацией, имеющей лицензию на осуществление деятельности по сбору, транспортированию, обработке, утилизации, обезвреживанию, размещению отходов I - IV классов опасности?	пункт 8, 11 Правил уничтожения							
6	Составляется ли акт об уничтожении фальсифицированных лекарственных средств, и (или) недоброкачественных лекарственных средств, и (или) контрафактных лекарственных средств с указанием: дата и место уничтожения лекарственных средств?	пункт 12 Правил уничтожения							

	<p>фамилия, имя, отчество (при наличии) лица (лиц), принимавшего (принимавших) участие в уничтожении лекарственных средств, место работы и должность?</p> <p>обоснование уничтожения лекарственных средств?</p> <p>сведения об уничтоженных лекарственных средствах (наименование, лекарственная форма, дозировка, единицы измерения, серия) и их количестве, а также о таре или упаковке?</p> <p>наименование производителя лекарственных средств?</p> <p>сведения о владельце лекарственных средств?</p> <p>способ уничтожения лекарственных средств?</p>																	
7	<p>Составлен ли акт об уничтожении в день уничтожения фальсифицированных лекарственных средств, и (или) недоброкачественных лекарственных средств, и (или) контрафактных лекарственных средств?</p>	<p>пункт 13 Правил уничтожения</p>																
8	<p>Подписан ли акт об уничтожении всеми лицами, принимавшими участие в уничтожении указанных лекарственных средств?</p>	<p>пункт 13 Правил уничтожения</p>																
9	<p>Заверен ли акт об уничтожении печатью организации, осуществившей уничтожение лекарственных средств?</p>	<p>пункт 13 Правил уничтожения</p>																
10	<p>Представляется ли заверенная копия акта об уничтожении лекарственных средств, в течение 5 рабочих дней со дня его составления или в течение 5 рабочих дней со дня его получения владельцем уничтоженных лекарственных средств в уполномоченный орган с использованием электронных средств связи?</p>	<p>пункт 14 Правил уничтожения</p>																
11	<p>Представляется ли заверенная копия акта об уничтожении лекарственных средств в течение 5 рабочих дней со дня его получения владельцем уничтоженных лекарственных средств в уполномоченный орган с использованием электронных средств связи?</p>	<p>пункт 14 Правил уничтожения</p>																

4. Вид контрольного (надзорного) мероприятия:

5. Дата заполнения проверочного листа:

6. Объект государственного контроля (надзора), в отношении которого проводится контрольное (надзорное) мероприятие:

7. Фамилия, имя и отчество (при наличии) гражданина или индивидуального предпринимателя, его идентификационный номер налогоплательщика и (или) основной государственный регистрационный номер индивидуального предпринимателя, адрес регистрации гражданина или индивидуального предпринимателя, наименование юридического лица, его идентификационный номер налогоплательщика и (или) основной государственный регистрационный номер, адрес юридического лица (его филиалов, представительств, обособленных структурных подразделений), являющихся контролируемыми лицами:

8. Место (места) проведения контрольного (надзорного) мероприятия с заполнением проверочного листа:

9. Реквизиты решения контрольного (надзорного) органа о проведении контрольного (надзорного) мероприятия, подписанного уполномоченным должностным лицом контрольного (надзорного) органа:

10. Учетный номер контрольного (надзорного) мероприятия:

11. Должность, фамилия и инициалы должностного лица контрольного (надзорного) органа, в должностные обязанности которого в соответствии с положением о виде контроля, должностным регламентом или должностной инструкцией входит осуществление полномочий по виду контроля, в том числе проведение контрольных (надзорных) мероприятий, проводящего контрольное (надзорное) мероприятие и заполняющего проверочный лист:

12. Подписи должностных лиц контрольного (надзорного) органа, участвующих в проведении контрольного (надзорного) мероприятия:

(должности, фамилии и инициалы)

13. Подпись руководителя группы должностных лиц контрольного (надзорного) органа, участвующих в проведении контрольного (надзорного) мероприятия:

(должность, фамилия и инициалы)

Приложение № 5
к приказу Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
от 19.02.2019 № 1485

Форма

QR-код

Проверочный лист

(список контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), используемый Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами при осуществлении государственного контроля (надзора) за обращением лекарственных средств для медицинского применения (изготовление лекарственных средств для медицинского применения)

1. Наименование вида контроля (надзора), включенного в единый реестр видов федерального государственного контроля (надзора): федеральный государственный контроль (надзор) в сфере обращения лекарственных средств.
2. Наименование контрольного (надзорного) органа и реквизиты нормативного правового акта об утверждении формы проверочного листа:
3. Список контрольных вопросов, отражающих содержание обязательных требований, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований:

№ п/п	Список контрольных вопросов, отражающих содержание обязательных требований	Реквизиты нормативных правовых актов с указанием их структурных единиц, которыми установлены обязательные требования	Ответы на вопросы содержащиеся в Списке контрольных вопросов				Примечание										
			организация оптовой торговли лекарственными средствами для медицинского применения	<input type="checkbox"/> аптечная организация как структурное подразделение медицинской организации осуществляющие розничную торговлю лекарственными препаратами для медицинского применения:	<input type="checkbox"/> аптечная организация <input type="checkbox"/> индивидуальный предприниматель <input type="checkbox"/> обособленные подразделения (амбулатории, фельдшерские и акушерские пункты, центры общей врачебной (семейной) практики),	медицинские организации и их обособленные подразделения (амбулатории, фельдшерские и фельдшерско-акушерские пункты, центры (отделения) общей врачебной (семейной) практики), расположенные в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации		да	нет	да	нет	не применимо					

Федеральный закон от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, № 16, ст. 1815; 2021, № 24, ст. 4188) (далее - 61-ФЗ); Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 26 октября 2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных

препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 21 апреля 2016 г., регистрационный № 41897) (далее – Приказ № 751н)									
1.	Используются ли фармацевтические субстанции, реестр включенные в государственный реестр лекарственных средств для медицинского применения при изготовлении лекарственных препаратов?	пункт 3 Приказа № 751н							
2.	Определяется ли соответствие требованиям фармакопейной статьи качество изготовленного лекарственного препарата, либо в случае их отсутствия - документа в области контроля качества, содержащего требования и методы определения качества изготовленных лекарственных препаратов?	пункт 4 Приказа № 751н							
3.	Обеспечена ли исправность и точность средств измерений, предусмотренных нормативной, технической документацией производителя и соответствующих требованиям к их поверке и (или) калибровке, предусмотренным статьями 13 и 18 Федерального закона от 26 июня 2008 г. № 102-ФЗ «Об обеспечении единства измерений», используемых при изготовлении и контроле качества лекарственных препаратов, а также регулярность их поверки и (или) калибровки (Собрание законодательства Российской Федерации, 2008, № 26, ст. 3021, 2014, № 30, ст. 4255)?	пункт 5 Приказа № 751н							
4.	Указываются ли наименование лекарственного средства, дата заполнения штангласа лекарственным средством, дата окончания срока годности (годен до _____), подпись лица, заполнившего штанглас и подтверждающего, что в штангласе содержится именно указанное лекарственное средство на всех банках или флаконах с притертой пробкой (далее - штанглас), в которых хранятся лекарственные средства?	пункт 6 Приказа № 751н							
5.	Указываются ли дополнительно «Для инъекций» на штангласах с лекарственными средствами, предназначенными для изготовления растворов для инъекций и инфузий?	пункт 6 Приказа № 751н							

6.	Обеспечиваются ли штангаласы с жидкими лекарственными средствами каплемерами или пипетками с обозначением числа капель в определенном объеме или массе?	пункт 6 Приказа № 751н									
7.	Осуществляется ли изготовление лекарственных препаратов в условиях, отвечающих санитарно-эпидемиологическим требованиям?	пункт 7 Приказа № 751н									
8.	Производятся ли все записи при изготовлении концентрированных растворов, полуфабрикатов, лекарственных препаратов в виде внутриаптечной заготовки и фасовке лекарственных препаратов в журнале лабораторных и фасовочных работ (пронумерованный, прошнурованный и скрепленный подписью руководителя), оформляемом на бумажном носителе или в электронном виде с указанием даты и порядкового номера проведения контроля выданного в работу лекарственного средства (сырья); номера серии; наименования лекарственного средства (сырья), единицы измерения, количества, розничной цены, сумма розничная (в том числе стоимость посуды); порядкового номера расфасованной продукции, единицы измерения, количества, розничной цены, суммы розничной, в том числе для таблетированных лекарственных препаратов, лекарственных препаратов в форме порошков, дозированных жидких лекарственных форм, отклонение; подписи лица, расфасовавшего лекарственное средство (сырье); подписи лица, проверившего расфасованное лекарственное средство (сырье), даты и номера анализа?	пункт 7 Приказа № 751н									
9.	Осуществляется ли упаковка изготовленных лекарственных препаратов в зависимости от формы и способа применения лекарственного препарата?	пункт 8 Приказа № 751н									
10.	Осуществляется ли в процессе упаковки изготовленных лекарственных препаратов проверка общего вида упаковки, правильности использования упаковочных материалов, маркировки упаковок?	пункт 8 Приказа № 751н									

	концентрированных растворов?	Приказа № 751н															
21.	Соблюдаются ли правила изготовления жидких лекарственных форм, содержащих ароматные воды в качестве растворителя?	пункты 39 -41 Приказа № 751н															
22.	Соблюдается ли разведение стандартных фармакопейных растворов?	пункт 42 приказа № 751н															
23.	Соблюдаются ли правила изготовления жидких лекарственных форм на неводных растворителях?	пункты 43-48 приказа № 751н															
24.	Соблюдаются ли правила изготовления растворов высокомолекулярных веществ?	пункт 49 приказа № 751н															
25.	Соблюдаются ли правила изготовления капель?	пункт 50 приказа № 751н															
26.	Соблюдаются ли правила изготовления водных извлечений из лекарственного растительного сырья?	пункты 51 -56 приказа № 751н															
27.	Соблюдаются ли правила изготовления растворов защищенных коллоидов?	пункт 57 приказа № 751н															
28.	Соблюдаются ли правила изготовления суспензий и эмульсий?	пункты 58 -61 Приказа № 751н															
29.	Соблюдаются ли правила изготовления растворов гомеопатических и разведений гомеопатических?	пункты 62 -64 приказа № 751н															
30.	Соблюдаются ли правила изготовления гомеопатических капель?	пункты 68 -69 приказа № 751н															

31.	Соблюдаются ли правила изготовления гомеопатических сиропов?	изготовления	пункты 70 -71 приказа № 751н								
32.	Соблюдаются ли правила изготовления настоек гомеопатических матричных и жидких гомеопатических разведений (по Ганеману)?	изготовления настоек гомеопатических матричных и жидких гомеопатических разведений (по Ганеману)?	пункты 72 -75 Приказа № 751н								
33.	Соблюдаются ли особенности изготовления мазей?	изготовления мазей?	пункты 76 -77 приказа № 751н								
34.	Соблюдаются ли правила изготовления гомогенных мазей?	изготовления гомогенных мазей?	пункт 78 приказа № 751н								
35.	Соблюдаются ли правила изготовления суспензионных мазей?	изготовления суспензионных мазей?	пункт 79 приказа № 751н								
36.	Соблюдаются ли правила изготовления эмульсионных мазей?	изготовления эмульсионных мазей?	пункт 80 приказа № 751н								
37.	Соблюдаются ли правила комбинированных мазей?	изготовления комбинированных мазей?	пункт 81 приказа № 751н								
38.	Соблюдаются ли правила гомеопатических мазей?	изготовления гомеопатических мазей?	пункты 82 -84 приказа № 751н								
39.	Соблюдаются ли правила гомеопатического масла?	изготовления гомеопатического масла?	пункты 85 -86 приказа № 751н								
40.	Соблюдаются ли особенности суппозиториев?	изготовления суппозиториев?	пункт 87 приказа № 751н								
41.	Соблюдаются ли особенности гомеопатических суппозиториев?	изготовления гомеопатических суппозиториев?	пункт 88 приказа № 751н								
42.	Соблюдаются ли правила суппозиториев методом выкатывания?	изготовления суппозиториев методом выкатывания?	пункт 89 приказа № 751н								
43.	Соблюдаются ли правила суппозиториев методом выливания?	изготовления суппозиториев методом выливания?	пункт 90 приказа № 751н								
44.	Соблюдаются ли особенности лекарственных форм в асептических условиях?	изготовления лекарственных форм в асептических условиях?	пункты 91 -92 приказа № 751н								
45.	Соблюдаются ли правила инъекционных и инфузионных лекарственных форм?	изготовления инъекционных и инфузионных лекарственных форм?	пункты 93 -100 приказа № 751н								
46.	Соблюдаются ли правила особенности инъекционных гомеопатических растворов?	изготовления инъекционных гомеопатических растворов?	пункт 101 приказа № 751н								
47.	Соблюдаются ли правила офтальмологических лекарственных форм?	изготовления офтальмологических лекарственных форм?	пункты 102 - 106 приказа № 751н								
48.	Соблюдаются ли особенности глазных гомеопатических капель?	изготовления глазных гомеопатических капель?	пункты 107 - 108 приказа № 751н								
49.	Соблюдаются ли правила изготовления глазных мазей?	изготовления глазных мазей?	пункты 109 - 111 приказа № 751н								

50.	Соблюдаются ли правила изготовления лекарственных форм, предназначенных для лечения новорожденных детей и детей до 1 года?	пункты 112 - 114 приказа № 751н																			
51.	Соблюдаются ли правила изготовления лекарственных форм с антибиотиками?	пункт 115 приказа № 751н																			
52.	Осуществляется ли контроль качества лекарственных препаратов?	пункты 116 - 117 приказа № 751н																			
53.	Осуществляется ли приемочный контроль?	пункты 118 - 119 приказа № 751н																			
54.	Осуществляется ли письменный контроль?	пункты 120 - 123 приказа № 751н																			
55.	Осуществляется ли опросный контроль?	пункт 124 приказа № 751н																			
56.	Осуществляется ли органолептический контроль?	пункт 125 приказа № 751н																			
57.	Осуществляется ли физический контроль?	пункты 126 - 128 приказа № 751н																			
58.	Осуществляется ли химический контроль?	пункты 129 - 134 приказа № 751н																			
59.	Соблюдаются ли требования к контролю качества стерильных растворов?	пункты 135 - 139 приказа № 751н																			
60.	Осуществляется ли контроль при отпуске лекарственных препаратов?	пункт 140 приказа № 751н																			
61.	Соблюдаются ли правила отпуска изготовленных лекарственных препаратов?	пункт 141 приказа № 751н																			
62.	Соответствует маркировка отпускаемых лекарственных препаратов требованиям, установленным в приложении № 1 к приказу № 751н?	пункт 142 приказа № 751н																			

4. Вид контрольного (надзорного) мероприятия:

5. Дата заполнения проверочного листа:

6. Объект государственного контроля (надзора), в отношении которого проводится контрольное (надзорное) мероприятие:

7. Фамилия, имя и отчество (при наличии) гражданина или индивидуального предпринимателя, его

идентификационный номер налогоплательщика и (или) основной государственный регистрационный номер индивидуального предпринимателя, адрес регистрации гражданина или индивидуального предпринимателя, наименование юридического лица, его идентификационный номер налогоплательщика и (или) основной государственный регистрационный номер, адрес юридического лица (его филиалов, представительств, обособленных структурных подразделений), являющихся контролируруемыми лицами:

8. Место (места) проведения контрольного (надзорного) мероприятия с заполнением проверочного листа:

9. Реквизиты решения контрольного (надзорного) органа о проведении контрольного (надзорного) мероприятия, подписанного уполномоченным должностным лицом контрольного (надзорного) органа:

10. Учетный номер контрольного (надзорного) мероприятия:

11. Должность, фамилия и инициалы должностного лица контрольного (надзорного) органа, в должностные обязанности которого в соответствии с положением о виде контроля, должностным регламентом или должностной инструкцией входит осуществление полномочий по виду контроля, в том числе проведение контрольных (надзорных) мероприятий, проводящего контрольное (надзорное) мероприятие и заполняющего проверочный лист:

12. Подписи должностных лиц контрольного (надзорного) органа, участвующих в проведении контрольного (надзорного) мероприятия:

(должности, фамилии и инициалы)

13. Подпись руководителя группы должностных лиц контрольного (надзорного) органа, участвующих в проведении контрольного (надзорного) мероприятия:

(должность, фамилия и инициалы)

Приложение № 6
к приказу Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
от 19.08.2022 № 7185

Форма

QR-код

Проверочный лист

(список контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), используемый Федеральной службой

по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными

органами при осуществлении федерального государственного контроля (надзора)

в сфере обращения лекарственных средств

(установление производителями лекарственных препаратов цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов для медицинского применения)

1. Наименование вида контроля (надзора), включенного в единый реестр видов федерального государственного контроля (надзора): федеральный государственный контроль (надзор) в сфере обращения лекарственных средств.
2. Наименование контрольного (надзорного) органа и реквизиты нормативного правового акта об утверждении формы проверочного листа:
3. Список контрольных вопросов, отражающих содержание обязательных требований, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований:

№ п/п	Список контрольных вопросов, отражающих содержание обязательных требований	Реквизиты нормативных правовых актов с указанием их структурных единиц, которыми установлены обязательные требования	<p style="text-align: center;">Ответы на вопросы содержащиеся в Списке контрольных вопросов</p>			Примечание
<p>организация оптовой торговли лекарствами для медицинского применения</p>			<input type="checkbox"/> аптечная организация как структурное подразделение медицинской организации	<p>медицинские организации и их обособленные подразделения (амбулатории, фельдшерские и фельдшерско-акушерские пункты, центры (отделения) общей врачебной (семейной) практики), расположенные в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации</p>		
<p>осуществляющие розничную торговлю лекарственными препаратами для медицинского применения:</p>			<input type="checkbox"/> аптечная организация <input type="checkbox"/> индивидуальный предприниматель <input type="checkbox"/> обособленные подразделения (амбулатории, фельдшерские и фельдшерско-акушерские пункты, центры (отделения) общей врачебной (семейной) практики),			
<p>да нет неприменимо</p>			<p>да нет неприменимо</p>	<p>да нет неприменимо</p>	<p>да нет неприменимо</p>	

Федеральный закон от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, № 16, ст. 1815; 2021, № 24, ст. 4188) (далее - 61-ФЗ); Правила государственной регистрации предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень

жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов и Правила обязательной перерегистрации в 2019 - 2020 годах зарегистрированных препаратов, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, утвержденные постановлением Правительства Российской Федерации от 29 октября 2010 г. № 865 «О государственном регулировании цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, № 45, ст. 5851; 2020, № 47, ст. 7556) (далее – Правила регистрации цен, Правила перерегистрации цен)

Соблюдаются ли производителями лекарственных препаратов Правила государственной регистрации и перерегистрации предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов?	пункты 1 – 44 Правил регистрации цен; пункты 1 – 43 Правил перерегистрации цен														
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

4. Вид контрольного (надзорного) мероприятия:

5. Дата заполнения проверочного листа:

6. Объект государственного контроля (надзора), в отношении которого проводится контрольное (надзорное) мероприятие:

7. Фамилия, имя и отчество (при наличии) гражданина или индивидуального предпринимателя, его идентификационный номер налогоплательщика и (или) основной государственный регистрационный номер индивидуального предпринимателя, адрес регистрации гражданина или индивидуального предпринимателя, наименование юридического лица, его идентификационный номер налогоплательщика и (или) основной государственный регистрационный номер, адрес юридического лица (его филиалов, представительств, обособленных структурных подразделений), являющихся контролируруемыми лицами:

8. Место (места) проведения контрольного (надзорного) мероприятия с заполнением проверочного листа:

9. Реквизиты решения контрольного (надзорного) органа о проведении контрольного (надзорного) мероприятия, подписанного уполномоченным должностным лицом контрольного (надзорного) органа:

10. Учетный номер контрольного (надзорного) мероприятия:

11. Должность, фамилия и инициалы должностного лица контрольного (надзорного) органа, в должностные обязанности которого в соответствии с положением о виде контроля, должностным регламентом или должностной инструкцией входит осуществление полномочий по виду контроля, в том числе проведение контрольных (надзорных) мероприятий, проводящего контрольное (надзорное) мероприятие и заполняющего проверочный лист:

12. Подписи должностных лиц контрольного (надзорного) органа, участвующих в проведении контрольного (надзорного) мероприятия:

(должности, фамилии и инициалы)

13. Подпись руководителя группы должностных лиц контрольного (надзорного) органа, участвующих в проведении контрольного (надзорного) мероприятия:

(должность, фамилия и инициалы)

Приложение № 7
к приказу Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
от 19.08.2022 № 1185

Форма

QR-код

Проверочный лист

(список контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), используемый Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств (соблюдение лицензионных требований к осуществлению фармацевтической деятельности)

1. Наименование вида контроля (надзора), включенного в единый реестр видов федерального государственного контроля (надзора): федеральный государственный контроль (надзор) в сфере обращения лекарственных средств.
2. Наименование контрольного (надзорного) органа и реквизиты нормативного правового акта об утверждении формы проверочного листа:
3. Список контрольных вопросов, отражающих содержание обязательных требований, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований:

№ п/п	Список контрольных вопросов, отражающих содержание обязательных требований	Реквизиты нормативных правовых актов с указанием их структурных единиц, которыми установлены обязательные требования	Ответы на вопросы содержащиеся в Списке контрольных вопросов					Примечание			
			организация оптовой торговли лекарственными средствами для медицинского применения	<input type="checkbox"/> аптечная организация как подразделение медицинской организации осуществляющие розничную торговлю лекарственными препаратами для медицинского применения:	<input type="checkbox"/> аптечная организация <input type="checkbox"/> индивидуальный предприниматель <input type="checkbox"/> обособленные подразделения (амбулатории, фельдшерские и фельдшерско-акушерские пункты, центры (отделения) общей врачебной (семейной) практики), пункты, центры (отделения) общей врачебной (семейной) практики),	<input type="checkbox"/> аптечные обособленные подразделения (амбулатории, фельдшерские и фельдшерско-акушерские пункты, центры (отделения) общей врачебной (семейной) практики),	<input type="checkbox"/> аптечные обособленные подразделения (амбулатории, фельдшерские и фельдшерско-акушерские пункты, центры (отделения) общей врачебной (семейной) практики),		<input type="checkbox"/> аптечные обособленные подразделения (амбулатории, фельдшерские и фельдшерско-акушерские пункты, центры (отделения) общей врачебной (семейной) практики),		
			да	нет	нет	да	нет	нет	нет	нет	

Федеральный закон от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, № 16, ст. 1815; 2021, № 24, ст. 4188) (далее - 61-ФЗ); Федеральный закон от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2011,

№ 19, ст. 2716; официальный интернет-портал правовой информации, <http://pravo.gov.ru>, 30 декабря 2021 г.) (далее – 99-ФЗ); Положение о лицензировании фармацевтической деятельности, утвержденное постановлением Правительства Российской Федерации от 22 декабря 2011 г. № 1081 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2012, № 1, ст. 126; 2020, № 49, ст. 7934) (далее – Положение № 1081); Правила надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденные приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 31 августа 2016 г. № 646н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 9 января 2017 г., регистрационный № 45112) (далее – Правила надлежащей практики хранения); Правила надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденные приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 31 августа 2016 г. № 647н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 9 января 2017 г., регистрационный № 45113) (далее – Правила надлежащей аптечной практики); Правила хранения лекарственных средств, утвержденные приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 23 августа 2010 г. № 706н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации от 28 декабря 2010 г. № 1221н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации от 4 февраля 2011 г., регистрационный № 19703) (далее – Правила хранения); Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 80 «Об утверждении Правил надлежащей дистрибуторской практики в рамках Евразийского экономического союза» (официальный сайт Евразийского экономического союза, <http://www.eurasian.org/>, 21 ноября 2016 г. (далее – Правила надлежащей дистрибуторской практики); постановление Правительства Российской Федерации от 29 октября 2010 г. № 865 «О государственном регулировании цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, № 45, ст. 5851; 2020, № 47, ст. 7556) (далее – Правила установления предельных размеров оптовых и предельных размеров розничных надбавок к фактическим отпускным ценам, установленным производителями лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, в субъектах Российской Федерации); приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 22 апреля 2014 г. № 183н «Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 22 июля 2014 г., регистрационный № 33210) с изменениями, внесенными приказами Министерства здравоохранения Российской Федерации от 10 сентября 2015 г. № 634н «О внесении изменений в некоторые приказы Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации № 39063), от 31 октября 2017 г. № 882н «О внесении изменений в некоторые приказы Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации № 39063), от 31 октября 2017 г. № 882н «О внесении изменений в некоторые приказы Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации по вопросам обращения лекарственных препаратов, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, и лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 9 января 2018 г., регистрационный № 49561), от 5 апреля 2018 г. № 149н «О внесении изменений в некоторые приказы Министерства здравоохранения Российской Федерации по вопросам обращения лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 3 мая 2018 г., регистрационный № 50961), от 27 июля 2018 г. № 471н «О внесении изменений в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, утвержденный приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 22 апреля 2014 г. № 183н» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 14 августа 2018 г., регистрационный № 51885) (далее – приказ Минздрава России № 183н); приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 26 августа 2010 г. № 735н «Об утверждении Правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения медицинскими организациями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, и их обособленными подразделениями (амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики), расположенными в сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 22 июля 2014 г., регистрационный № 18575) (далее – приказ Минздрава России № 735н); приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 8 октября 2015 г. № 707н «Об утверждении Квалификационных требований к медицинским и фармацевтическим работникам с высшим образованием по направлению подготовки «Здравоохранение и медицинские науки» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 23 октября 2015 г., регистрационный № 39438) с изменениями, внесенными приказами Министерства здравоохранения Российской Федерации от 15 июня 2017 г. № 328н «О внесении изменений в Квалификационные требования к медицинским и фармацевтическим работникам с высшим образованием по направлению подготовки «Здравоохранение и медицинские науки», утвержденные приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 8 октября 2015 г. № 707н» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 3 июля 2017 г., регистрационный № 47273), от 4 сентября 2020 г. № 940н «О внесении изменений в Квалификационные требования к медицинским и фармацевтическим работникам с высшим образованием по направлению подготовки «Здравоохранение и медицинские науки», утвержденные приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации 1 октября 2020 г., регистрационный № 60182) (далее – приказ Минздрава России № 707н); приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 10 февраля 2016 г. № 83н «Об утверждении Квалификационных требований к медицинским и фармацевтическим работникам со средним медицинским и фармацевтическим образованием» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 9 марта 2016 г., регистрационный № 41337) (далее – приказ Минздрава России № 83н); приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 3 августа 2012 г. № 66н «Об утверждении Порядка и сроков совершенствования медицинскими работниками и фармацевтическими специалистами профессиональных знаний и навыков путем обучения по

дополнительным профессиональным образовательным программам в образовательных и научных организациях» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 4 сентября 2012 г., регистрационный № 25359) (далее – приказ Минздрава России № 66н)

<p>1</p> <p>Имеются ли помещения и оборудование, принадлежащие лицензиату на праве собственности или на ином законном основании, необходимые для выполнения работ (услуг), которые составляют фармацевтическую деятельность, соответствующие установленным требованиям (за исключением медицинских организаций и обособленных подразделений медицинских организаций)?</p>	<p>пункт 1 части 3 статьи 8 ФЗ № 99-ФЗ; подпункт «а» пункта 5 Положения № 1081; пункты 11-40 раздела IV Правил надлежащей практики хранения; пункты 29 п.п. 3.1, пункты 30-37 п.п. 3.2 раздела 3 Правил надлежащей дистрибьюторской практики; пункты 38-39 п.п. 3.2.1, пункты 40-44 п.п. 3.3, пункты 50-51 п.п. 3.3.2 раздела 3 Правил надлежащей дистрибьюторской практики; пункты 18-36 раздела V Правил надлежащей аптечной практики</p> <p>пункт 5 части 3 статьи 8 ФЗ № 99-ФЗ; подпункт «в» пункта 5 Положения № 1081; раздел 1 п.п. 1.1-1.5; раздел 3 п.п. 3.2.1, 3.3.1, 3.3.2; раздел 4 п.п. 4.1, 4.2; раздел 5 п.п. 5.1-5.9; раздел 6 п.п. 6.1-6.5; раздел 7</p>
<p>2</p> <p>Соблюдаются ли лицензиатом, осуществляющим оптовую торговлю лекарственными средствами для медицинского применения, - требования статей 53 и 54 61-ФЗ»: правила надлежащей дистрибьюторской практики лекарственных препаратов для медицинского применения?</p>	

3	Соблюдаются ли лицензиям, осуществляющим оптовую торговлю лекарственными средствами для медицинского применения, - требования статей 53 и 54 61-ФЗ»: правила надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения?	п.п. 7.1-7.3; раздел 8 п.п. 8.1, 8,2; раздел 9 п.п. 9.1-9.4 Правил надлежащей дистрибуторской практики пункт 5 части 3 статьи 8 ФЗ № 99-ФЗ подпункт «в» пункта 5 Положения № 1081 пункты 3-6 раздела II; пункты 41-43 раздела V; пункты 44-55 раздела VI; пункты 56-67 раздела VII; пункты 68-71 раздела VIII Правил надлежащей практики хранения	
4	Соблюдаются ли лицензиям, осуществляющим оптовую торговлю лекарственными средствами для медицинского применения, - требования статей 53 и 54 61-ФЗ»: правила регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, в специальных журналах; учет операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения?	пункт 5 части 3 статьи 8 ФЗ № 99-ФЗ подпункт «в» пункта 5 Положения № 1081 п. 1-5 Приложения № 1 с приложением № 1 к приказу Минздрава России № 378н; разделы I-IV приложения № 1 к приказу Минздрава России № 183н	
5	Соблюдаются ли лицензиям, осуществляющим оптовую торговлю лекарственными средствами для медицинского применения требования статей 53 и 54 61-ФЗ»: правила ведения и хранения специальных журналов учета операций, связанных с обращением	пункт 5 части 3 статьи 8 ФЗ № 99-ФЗ подпункт «в» пункта 5 Положения № 1081	

6	<p>лекарственных средств для медицинского применения?</p> <p>Соблюдаются ли лицензиатом, осуществляющим оптовую торговлю лекарственными средствами для медицинского применения, - требования статей 53 и 54 61-ФЗ»:</p> <p>установленные предельные размеры оптовых надбавок к фактическим отпускным ценам производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов</p>	<p>п. 1-11 приложения № 2 к приказу Минздрава России № 378н</p> <p>пункт 5 части 3 статьи 8 ФЗ № 99-ФЗ</p> <p>подпункт «в» пункта 5 Положения № 1081</p> <p>пункты 1-15 и приложение Правил установления предельных размеров оптовых и предельных размеров розничных надбавок к фактическим отпускным ценам, установленным производителями лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, в субъектах Российской Федерации</p> <p>Постановления № 865</p>																
7	<p>Соблюдаются ли лицензиатом, осуществляющим розничную торговлю лекарственными препаратами для медицинского применения: аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности:</p>	<p>подпункт «Г» пункта 5 Положения № 1081</p> <p>пункты 3-6 раздела II, пункты 7-11 раздела III; пункты 12-17 раздела IV, пункты 37-52</p>																

	<p>Федерального закона «Об обращении лекарственных средств»?</p>								
14	<p>Соблюдаются ли лицензиатом, осуществляющим розничную торговлю лекарственными препаратами для медицинского применения: аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности: установленные предельные размеры розничных надбавок к фактическим отпускным ценам производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов?</p>	<p>пункт 5 части 3 статьи 8 ФЗ № 99-ФЗ подпункт «г» пункта 5 Положения № 1081 пункты 1- 15, приложение Правил установления предельных размеров оптовых и предельных размеров розничных надбавок к фактическим отпускным ценам, установленным производителями лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, в субъектах Российской Федерации Постановления № 865</p>							
15	<p>Соблюдаются ли лицензиатом, осуществляющим розничную торговлю лекарственными препаратами для медицинского применения - медицинскими организациями, обособленными подразделениями медицинских организаций правила отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения медицинскими организациями и обособленными подразделениями медицинских организаций?</p>	<p>подпункт «г» пункта 5 Положения № 1081 пункты 1-12 Приказа Минздрава России №735н</p>							

	<p>обособленных подразделений медицинских организаций) - высшее или среднее фармацевтическое образование и сертификат специалиста?</p>								
20	<p>Имеются у лицензиата работники, заключившие с ним трудовые договоры, деятельность которых непосредственно связана с оптовой торговлей лекарственными средствами, их хранением и (или) розничной торговлей лекарственными препаратами, их отпускном, хранением и изготовлением, имеющим:</p> <p>для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения в обособленных подразделениях медицинских организаций - дополнительное профессиональное образование в части розничной торговли лекарственными препаратами для медицинского применения при наличии права на осуществление медицинской деятельности?</p>	<p>подпункт «Л» пункта 5 Положения № 1081 приказ Минздрава России № 707н</p>							
21	<p>Имеется повышение квалификации специалистов с фармацевтическим образованием не реже 1 раза в 5 лет?</p>	<p>подпункт «М» пункта 5 Постановления № 1081 приказ Минздрава России № 707н приказ Минздрава России № 83н</p>							

4. Вид контрольного (надзорного) мероприятия:

5. Дата заполнения проверочного листа:

6. Объект государственного контроля (надзора), в отношении которого проводится контрольное (надзорное)

мероприятие:

7. Фамилия, имя и отчество (при наличии) гражданина или индивидуального предпринимателя, его идентификационный номер налогоплательщика и (или) основной государственный регистрационный номер индивидуального предпринимателя, адрес регистрации гражданина или индивидуального предпринимателя, наименование юридического лица, его идентификационный номер налогоплательщика и (или) основной государственный регистрационный номер, адрес юридического лица (его филиалов, представительств, обособленных структурных подразделений), являющихся контролируруемыми лицами:

8. Место (места) проведения контрольного (надзорного) мероприятия с заполнением проверочного листа:

9. Реквизиты решения контрольного (надзорного) органа о проведении контрольного (надзорного) мероприятия, подписанного уполномоченным должностным лицом контрольного (надзорного) органа:

10. Учетный номер контрольного (надзорного) мероприятия:

11. Должность, фамилия и инициалы должностного лица контрольного (надзорного) органа, в должностные обязанности которого в соответствии с положением о виде контроля, должностным регламентом или должностной инструкцией входит осуществление полномочий по виду контроля, в том числе проведение контрольных (надзорных) мероприятий, проводящего контрольное (надзорное) мероприятие и заполняющего проверочный лист:

12. Подписи должностных лиц контрольного (надзорного) органа, участвующих в проведении контрольного (надзорного) мероприятия:

(должности, фамилии и инициалы)

13. Подпись руководителя группы должностных лиц контрольного (надзорного) органа, участвующих в проведении контрольного (надзорного) мероприятия:

(должность, фамилия и инициалы)

Приложение № 8
к приказу Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
от 19.04.2018 № 1185

Форма

QR-код

Проверочный лист

(список контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), используемый Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств (доклинические исследования лекарственных средств для медицинского применения)

1. Наименование вида контроля (надзора), включенного в единый реестр видов федерального государственного контроля (надзора):
2. Наименование контрольного (надзорного) органа и реквизиты нормативного правового акта об утверждении формы проверочного листа:
3. Список контрольных вопросов, отражающих содержание обязательных требований, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований:

№ п/п	Список контрольных вопросов, отражающих содержание обязательных требований	Реквизиты нормативных правовых актов с указанием их структурных единиц, которыми установлены обязательные требования	Ответы на вопросы содержащиеся в Списке контрольных вопросов		Примечание
			да	нет неприменимо	
<p>Решение Совета Евразийской Экономической Комиссии от 3 ноября 2016 г. № 81 «Об утверждении Правил надлежащей лабораторной практики Евразийского Экономического Союза в сфере обращения лекарственных средств» (Официальный сайт Евразийского экономического союза http://www.eaunion.org/, 21 ноября 2016 г.) (далее – Правила надлежащей лабораторной практики ЕАЭС); Федеральный закон от 12.04.2016 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, № 16, ст. 1815; 2021, № 24, ст. 4188) (далее - 61-ФЗ)</p>					
<p>1. Требования к системе обеспечения качества, персоналу испытательной лаборатории, помещениям для проведения исследований, оборудованию, материалам и реактивам, тест-системам, испытуемым веществам (лекарственным средствам) и образцам сравнения (контрольным образцам), стандартным операционным процедурам (далее - СОП).</p>					
1.1	Имеется ли в испытательной лаборатории, проводящей доклинические (неклинические) исследования, система обеспечения качества, подтверждающая, что исследования проводятся в соответствии с Правилами надлежащей лабораторной практики ЕАЭС?	пункт 8 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС			
1.2	Обладает ли система обеспечения качества утвержденными СОП, в которых подробно и последовательно описывается порядок осуществления всех лабораторных и производственных операций, включая:				
	поступление, идентификацию, маркировку, обработку, отбор проб, использование, хранение и уничтожение (утилизацию) исследуемых веществ (лекарственных средств) и образцов сравнения?	подпункт «а» пункта 9 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС			
	обслуживание и поверку измерительных приборов и оборудования?	подпункт «б» пункта 9 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС			

	<p>приготовление реактивов, питательных сред, кормов?</p>	<p>подпункт «в» пункта 9 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>			
	<p>ведение записей, отчетов и их хранение?</p>	<p>подпункт «г» пункта 9 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>			
	<p>обслуживание помещений, в которых проводится исследование?</p>	<p>подпункт «д» пункта 9 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>			
	<p>прием, транспортировку, размещение, описание, идентификацию исследуемых веществ и тест-систем?</p>	<p>подпункт «е» пункта 9 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>			
	<p>осуществление плана (протокола, программы) по обеспечению качества доклинического (неклинического) исследования?</p>	<p>подпункт «ж» пункта 9 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>			
1.3	<p>Назначены ли руководителем испытательной лаборатории лица, ответственные за систему обеспечения качества и обеспечивающие её соблюдение другими сотрудниками испытательной лаборатории?</p>	<p>пункт 10 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>			
	<p>Не задействуются ли лица, ответственные за систему обеспечения качества и обеспечивающие её соблюдение другими сотрудниками испытательной лаборатории, одновременно в проведении исследования и проверке качества этого</p>	<p>абзац 2 пункта 10 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>			

	исследования?					
1.4	Входит ли в обязанности персонала, ответственного за обеспечение качества:					
	разработка СОП и их внедрение в испытательной лаборатории, а также систематическая проверка их соблюдения?	подпункт «а» пункта 11 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
	проведение инспекции с целью подтверждения соответствия исследованию Правилам надлежащей лабораторной практики ЕАЭС, доступности для персонала плана исследования и СОП, а также подтверждение факта их исполнения при проведении исследования?	подпункт «б» пункта 11 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
	проверка заключительных отчетов для подтверждения того, что методы, процедуры, наблюдения и результаты изложены точно и в полной мере отражают первичные данные исследований?	подпункт «в» пункта 11 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
	сообщение в письменном виде (отчет) о результатах инспекций руководству испытательной лаборатории, руководителю исследования, ведущему исследователю и, при необходимости, другим руководящим работникам?	подпункт «г» пункта 11 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
	подготовка и подписание заключения, прилагаемого к заключительному отчету, в котором указываются типы инспекций, даты их проведения, включая информацию об этапах проверяемого исследования, и даты передачи результатов инспектирования	подпункт «д» пункта 11 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				

	руководству испытательной лаборатории, руководителю исследования и ведущему исследователю? Содержит ли заключенные информации о том, что первичные данные исследования отражены в заключительном отчете достоверно?					
1.5	Обеспечено ли руководством испытательной лаборатории соответствие выполняемых работ Правилам надлежущей лабораторной практики ЕАЭС?	пункт 12 Правил надлежущей лабораторной практики ЕАЭС				
1.6	Руководство испытательной лаборатории: обеспечивает ли наличие сотрудников, соответствующего оборудования, средств и материалов для своевременного и надлежущего проведения исследования в количестве, обеспечивающем возможность полного выполнения процедуры исследований и обеспечения ее качества в испытательной лаборатории в соответствии с требованиями Правил надлежущей лабораторной практики ЕАЭС и руководства по качеству данной лаборатории? обеспечивает ли ведение учета записей о квалификации, обучении, опыте и компетенции специалистов и технического персонала испытательной лаборатории? обеспечивает ли понимание обязанностей всеми сотрудниками	подпункт «а» пункта 13 Правил надлежущей лабораторной практики ЕАЭС				подпункт «б» пункта 13 Правил надлежущей лабораторной практики ЕАЭС подпункт «в» пункта 13 Правил надлежущей

испытательной лаборатории и, при необходимости, обеспечивает ли их соответствующие обучение и подготовку?	лабораторной практики ЕАЭС			
утверждает ли СОП и изменения, вносимые в них, обеспечивает ли их выполнение?	подпункт «г» пункта 13 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС			
обеспечивает ли наличие системы обеспечения качества и назначает ли лиц, ответственных за систему обеспечения качества?	подпункт «д» пункта 13 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС			
назначает ли руководителя исследования из числа сотрудников испытательной лаборатории, имеющих квалификацию, соответствующую целям исследования, перед началом каждого исследования? Замена руководителя исследования проводится ли согласно установленной процедуре и оформляется ли документально?	подпункт «е» пункта 13 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС			
в случае проведения многоцентрового исследования назначает ли при необходимости ведущего исследователя, имеющего соответствующее образование, квалификацию и опыт? Замена ведущего исследователя проводится ли согласно установленной процедуре и оформляется ли документально?	подпункт «ж» пункта 13 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС			
обеспечивает ли утверждение руководителем исследования плана исследования?	подпункт «з» пункта 13 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС			

<p>контролирует ли, чтобы руководитель исследования предоставил утвержденный план исследования персоналу отдела обеспечения качества?</p>	<p>подпункт «и» пункта 13 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>				
<p>обеспечивает ли ведение обновляемого перечня СОП (с сохранением предыдущих редакций)?</p>	<p>подпункт «к» пункта 13 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>				
<p>назначает ли сотрудника, ответственного за ведение архива?</p>	<p>подпункт «л» пункта 13 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>				
<p>обеспечивает ли ведение основного графика?</p>	<p>подпункт «м» пункта 13 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>				
<p>в случае проведения многоцентрового исследования обеспечивает ли взаимодействия руководителя исследования, ведущего исследователя, лиц, ответственных за систему обеспечения качества, и персонала, участвующего в проведении исследования?</p>	<p>подпункт «н» пункта 13 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>				
<p>определяет ли процедуры для контроля использования компьютеризованных систем по назначению, обеспечивает ли их валидацию, функционирование и обслуживание согласно Правилам надлежащей лабораторной практики ЕАЭС?</p>	<p>подпункт «о» пункта 13 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>				
<p>1.7 Руководитель исследования:</p>					

	<p>согласовывает ли план исследования и вносимые в него изменения, заверяет ли их подписью с указанием даты?</p>	<p>подпункт «а» пункта 15 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>			
	<p>организует ли проведение доклинического (неклинического) исследования, распределяет ли обязанности между участниками исследования?</p>	<p>подпункт «б» пункта 15 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>			
	<p>контролирует ли своевременное предоставление персоналу отдела обеспечения качества копии плана исследования и изменений согласно требованиям к проведению исследования?</p>	<p>подпункт «в» пункта 15 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>			
	<p>обеспечивает ли предоставление персоналу плана исследования и изменений, а также СОП?</p>	<p>подпункт «г» пункта 15 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>			
	<p>отвечает ли за оформление плана исследования, заключительного отчета и вносимых в них изменений?</p>	<p>подпункт «д» пункта 15 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>			
	<p>обеспечивает ли соблюдение процедур, указанных в плане исследования, оценивает ли и документирует ли влияние любых отклонений от плана исследования на качество и достоверность результатов исследования, при необходимости предпринимает ли соответствующие корректирующие мероприятия?</p>	<p>подпункт «е» пункта 15 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>			

	обеспечивает ли правильное документальное оформление и регистрацию ответственным персоналом всех полученных первичных данных?	подпункт «ж» пункта 15 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
	контролирует ли проведение валидации компьютеризированных систем, используемых в исследовании?	подпункт «з» пункта 15 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
	подписывает ли заключительный отчет (с указанием признания ответственности за достоверность данных и соответствия исследования Правилам надлежащей лабораторной практики ЕАЭС и даты подписания)?	подпункт «и» пункта 15 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
	контролирует ли архивирование плана исследования, заключительного отчета, первичных данных и всей документации после окончания (прекращения) исследования?	подпункт «к» пункта 15 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
1.8	Обеспечивает ли ведущий исследователь проведение порученной ему части (этапа) исследования в соответствии с Правилами надлежащей лабораторной практики ЕАЭС?	пункт 16 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
1.9	Знает и соблюдает ли персонал, участвующий в исследовании, Правила надлежащей лабораторной практики ЕАЭС?	пункт 17 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
1.10	Имеет ли персонал, участвующий в исследовании, доступ к плану исследования и СОП, относящимся к его функциям в рамках исследования?	пункт 18 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				

	Документально оформляются ли любые отклонения от плана исследования и передаются ли напрямую руководителю исследования и (или) при необходимости ведущему исследователю?	пункт 18 Правил надлежщей лабораторной практики ЕАЭС			
1.11	Несёт ли персонал, участвующий в исследовании, ответственность за своевременную и точную регистрацию первичных данных и их соответствие Правилам надлежщей лабораторной практики ЕАЭС, а также за качество этих данных?	пункт 19 Правил надлежщей лабораторной практики ЕАЭС			
1.12	Применяет ли персонал, участвующий в исследовании, оздоровительные профилактические меры в целях минимизации риска для здоровья и обеспечения достоверности результатов исследования?	пункт 20 Правил надлежщей лабораторной практики ЕАЭС			
	Сообщает ли персонал соответствующему лицу о санитарных или медицинских условиях с целью их устранения и недопущения влияния на исследование?	пункт 20 Правил надлежщей лабораторной практики ЕАЭС			
1.13	Помещения, предназначенные для проведения доклинических (неклинических) исследований, проектируются, располагаются и эксплуатируются в целях обеспечения качества проводимых исследований?	пункт 21 Правил надлежщей лабораторной практики ЕАЭС			
1.14	Обеспечивает ли структура испытательной лаборатории адекватную степень разделения разных видов	пункт 22 Правил надлежщей лабораторной практики ЕАЭС, часть 3 статьи 11 б1-ФЗ			

	деятельности для надлежащего проведения исследования?						
1.15	Имеет ли испытательная лаборатория достаточное количество помещений и зон для изоляции тест-систем, в которых задействованы вещества или микроорганизмы с известной или потенциальной биологической опасностью?	пункт 23 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС, часть 3 статьи 11 61-ФЗ					
1.16	Оборудованы ли специальные помещения и зоны для диагностики, исследования и контроля заболеваний, чтобы не допустить повреждения тест-систем?	пункт 24 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС, часть 3 статьи 11 61-ФЗ					
1.17	Оборудованы ли отдельные помещения или зоны для хранения сырья и оборудования, используемых в исследовании, и обеспечения соответствующей защиты от заражения, загрязнения или повреждения?	пункт 25 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС, часть 3 статьи 11 61-ФЗ					
1.18	Оборудованы ли отдельные помещения и зоны для получения и хранения исследуемых веществ (лекарственных средств) и образцов сравнения (контрольных образцов) для предотвращения загрязнения или смешивания?	пункт 26 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС, часть 3 статьи 11 61-ФЗ					
1.19	Отделены ли помещения или зоны для хранения испытуемых веществ от обеспечивающих сохранение состава, концентрации, чистоты, стабильности и безопасное хранение опасных веществ комнат или зон, в которых размещаются тест-системы?	пункт 27 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС, часть 3 статьи 11 61-ФЗ					

1.20	<p>Помещения для архивирования оборудованы ли для обеспечения безопасного хранения планов исследования, первичных данных, заключительных отчетов, проб испытываемых веществ и образцов?</p> <p>В помещении архива поддерживаются ли условия режима хранения, обеспечивающие защиту его содержимого от преждевременной порчи?</p>	пункт 28 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС			
1.21	<p>Обработка и удаление отходов выполняются ли таким образом, чтобы не подвергнуть опасности проведение исследований и не исказить их результаты?</p> <p>Обеспечены ли соответствующие условия для сбора, хранения и вывоза отходов, а также для выполнения процедур их дезактивации и последующей транспортировки?</p>	пункт 29 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС			
1.22	<p>Размещены ли или оборудованы ли с учётом особенностей, целей и назначения, соответствующих видам проводимых исследований, оборудование, включая компьютеризированные системы, используемые для сбора и хранения данных и для контроля факторов окружающей среды, которые имеют отношение к исследованию?</p> <p>Подвергается ли периодическому техническому обслуживанию, калибровке и очистке в соответствии с</p>	пункт 29 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС пункт 30 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС абзац 2 пункта 30 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС			

	приняты в виде письменного документа и утвержденными СОП оборудование, используемое в исследовании?							
1.23	Не оказывают ли отрицательного влияния на тест-системы оборудование и материалы, используемые в исследовании?	пункт 31 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС						
1.24	Маркированы ли химические вещества, реактивы и растворы с указанием состава (при необходимости – концентрации), срока годности и особенностей хранения?	пункт 32 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС						
	Имеется ли информация об источнике получения химических веществ, реактивов и растворов, дате их приготовления и стабильности?	пункт 32 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС						
1.25	Соответствует ли оборудование, используемое для физико-химических исследований, видам проводимых исследований?	пункт 33 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС						
1.26	Обеспечена ли надежность физических (химических) тест-систем?	пункт 34 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС						
1.27	Обеспечены ли надлежащие условия для размещения, хранения, обработки и содержания биологических тест-систем с целью обеспечения необходимого качества исследования?	пункт 35 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС						
1.28	Были ли изолированы в соответствии с установленными процедурами вновь полученные животные и растительные тест-системы?	пункт 36 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС						

	<p>Прошли ли тест-системы карантин, процедуру допуска к использованию и соответствия ли виду и целям исследования к моменту его начала?</p> <p>Были ли изолированы и протечены тест-системы, пораженные болезнью или поврежденные в ходе исследования?</p> <p>Регистрируются ли документально все данные по диагностике и лечению заболеваний от начала и в ходе исследования?</p>	<p>пункт 36 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p> <p>пункт 36 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p> <p>пункт 36 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>				
1.29	<p>Ведётся ли регистрация источника получения, даты и условий приёмки тест-систем?</p>	<p>пункт 37 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>				
1.30	<p>Были ли адаптированы биологические тест-системы к условиям исследований в течение соответствующего периода времени перед первым введением (применением) исследуемого вещества или образца сравнения (контрольного образца)?</p>	<p>пункт 38 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>				
1.31	<p>Обеспечены ли используемые тест-системы соответствующей маркировкой для их надлежащей идентификации?</p>	<p>пункт 39 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>				
1.32	<p>Подвергаются ли периодической санитарной обработке используемые помещения или контейнеры с тест-системами?</p> <p>Не содержит ли любой материал, контактирующий с тест-системой, загрязняющие агенты выше разрешенного уровня, допускающего проведение исследования?</p>	<p>пункт 40 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p> <p>пункт 40 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>				

	Меняется ли подстил для животных в соответствии с принятыми нормами?	пункт 40 Правил надлежущей лабораторной практики ЕАЭС				
	Документируются ли данные об использовании средств борьбы с вредителями?	пункт 40 Правил надлежущей лабораторной практики ЕАЭС				
1.33	Обеспечено ли наличие и поддержание информации о свойствах исследуемого вещества (лекарственного средства) и образцов сравнения (контрольных образцов), дате получения, сроке годности, полученном и использованном количестве в исследованиях?	пункт 41 Правил надлежущей лабораторной практики ЕАЭС				
1.34	Определены ли процедуры по обращению с тестируемым веществом и веществом сравнения (контрольным веществом), их хранению и использованию с целью обеспечения стабильности и гомогенности, исключения контаминации и перепутывания?	пункт 42 Правил надлежущей лабораторной практики ЕАЭС				
1.35	Указана ли на контейнере для хранения идентифицирующая информация, срок годности и особенности хранения?	пункт 43 Правил надлежущей лабораторной практики ЕАЭС				
1.36	Идентифицированы ли соответствующим образом каждое исследуемое вещество (лекарственное средство) и образец сравнения (контрольный образец) (например, имеют код, идентификационный номер по реестру Химической реферативной службы Американского химического общества (CAS-номер) с указанием	пункт 44 Правил надлежущей лабораторной практики ЕАЭС				

	названия, физических, химических, биологических, фармакологических свойств?								
1.37	Известны ли номер серии, чистота, состав, концентрация и другие характеристики исследуемого вещества (лекарственного средства) и образцов сравнения (контрольных образцов) в каждом исследовании?	пункт 45 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС							
1.38	Разработана ли совместная процедура спонсором (разработчиком) и испытательной лабораторией по проверке подлинности исследуемого вещества (лекарственного средства) в тех случаях, когда исследуемое вещество (лекарственное средство) предоставлено спонсором (разработчиком)?	пункт 46 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС							
1.39	Известно ли о стабильности испытуемого вещества (лекарственного средства) и образцов сравнения (контрольных образцов) в условиях хранения и проведения исследований?	пункт 47 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС							
	Определена ли гомогенность, концентрация и стабильность исследуемого вещества в этом материале если исследуемое вещество (лекарственное средство) применяется со вспомогательными материалами?	абзац 2 пункта 47 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС							
1.40	Обеспечено ли архивное хранение образцов каждой серии исследуемого вещества (лекарственного средства) для аналитических целей в каждом исследовании (кроме краткосрочных)?	пункт 48 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС							

1.41	Имеет ли испытательная лаборатория письменно оформленные СОП, утвержденные руководством испытательной лаборатории и предназначенные для обеспечения качества и достоверности данных, полученных испытательной лабораторией в ходе проведения исследований?	пункт 49 Правил надлежательной лабораторной практики ЕАЭС			
1.42	Одобрено ли руководством испытательной лаборатории внесение изменений в СОП?	пункт 49 Правил надлежательной лабораторной практики ЕАЭС			
1.43	Имеется ли в каждом отдельном подразделении и (или) на каждой площадке испытательной лаборатории копия действующих СОП, относящихся к их деятельности?	пункт 50 Правил надлежательной лабораторной практики ЕАЭС			
1.44	Оформляются ли документально отклонения от СОП, имеющих отношение к исследованию, утверждаются ли руководителем исследования и ведущим исследователем?	пункт 51 Правил надлежательной лабораторной практики ЕАЭС			
1.44	Разработаны ли СОП, в частности, для следующих видов деятельности (перечень является примерным): исследуемые вещества (лекарственные средства) и образцы сравнения (контрольные образцы): получение, идентификация, маркировка, обработка, отбор проб и хранение?	подпункт «а» пункта 52 Правил надлежательной лабораторной практики ЕАЭС			
	оборудование, материалы и реактивы:				
	оборудование: использование, обслуживание, очистка и калибровка?	подпункт «б» пункта 52 Правил надлежательной			

	лабораторной практики ЕАЭС					
компьютеризованные системы: валидация, функционирование, обслуживание, безопасность, контроль за изменениями и резервная система?	подпункт «б» пункта 52 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС					
материалы, реактивы и растворы: приготовление и маркировка?	подпункт «б» пункта 52 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС					
регистрация, подготовка отчетов, сохранение: кодирование исследований, сбор данных, подготовка отчетов, системы индексации, обработка данных, включая использование компьютеризованных систем?	подпункт «в» пункта 52 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС					
тест-системы (в необходимых случаях):						
подготовка помещений и условий хранения тест-систем?	подпункт «г» пункта 52 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС					
процедуры получения, передачи, надлежащего размещения, хранения, описания, идентификации и обработки тест-систем?	подпункт «г» пункта 52 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС					
подготовка тест-систем, наблюдения и анализы перед началом, в течение и по завершении исследования?	подпункт «г» пункта 52 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС					
размещение тест-систем на испытываемых площадках?	подпункт «г» пункта 52 Правил надлежащей лабораторной практики					

		ЕАЭС						
	процедуры обеспечения качества: работа персонала службы обеспечения качества (далее - СОК) по планированию, составлению графика, проведению, документальному оформлению и подготовке отчетов об инспекциях.	подпункт «д» пункта 52 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС						
2.1	Написан ли перед началом каждого исследования план, утвержденный руководителем исследования и проверенный представителем СОК исследовательской лаборатории?	пункт 53 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС						
	Утвержден ли план исследования подписью руководителя исследования с указанием даты?	абзац 2 пункта 53 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС						
2.2	Обновлены ли, одобрены ли датированной подписью руководителя исследования поправки к плану исследования и приобщены ли к плану исследования?	пункт 54 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС						
2.3	Описаны ли, объяснены ли, одобрены ли, своевременно датированы ли руководителем исследования или ведущим исследователем отклонения от плана исследования и хранятся ли с первичными данными исследования?	пункт 55 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС, ч. 4 ст. 11 61-ФЗ						
2.4	Содержит ли план исследования, в частности, следующую информацию:							
	идентификацию исследования, исследуемого вещества (лекарственного средства) и образца сравнения (контрольного образца):							
	о названии исследования с кратким описанием его дизайна?	подпункт «а» пункта 57 Правил надлежащей						

	лабораторной практики ЕАЭС						
информацию о целях и задачах исследования?	подпункт «а» пункта 57 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС						
идентификацию исследуемого вещества (лекарственного средства) через код или название (заместительной и радикало-функциональной номенклатуре Международного союза теоретической и прикладной химии (IUPAC); идентификационный номер по реестру Химической реферативной службы Американского химического общества (CAS-номер), биологические свойства и так далее)?	подпункт «а» пункта 57 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС						
об исследуемом веществе (лекарственном средстве) (его описание, природа происхождения и характеристики)?	подпункт «а» пункта 57 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС						
информацию о спонсоре (разработчике) и испытательной лаборатории:							
название и адрес спонсора (разработчика)?	подпункт «б» пункта 57 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС						
названия и адреса задействованных испытательных лабораторий и испытательных площадок?	подпункт «б» пункта 57 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС						
фамилию, имя, отчество (при наличии) и адрес руководителя исследования?	подпункт «б» пункта 57 Правил надлежащей лабораторной практики						

	ЕАЭС					
фамилию, имя, отчество (при наличии) и адрес ведущего исследователя, фамилии исследователей, принимавших участие в исследовании?	подпункт «б» пункта 57 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС					
даты:						
дату утверждения плана исследования с подписью руководителя исследования?	подпункт «в» пункта 57 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС					
дату утверждения плана исследования с подписью руководителя испытательной лаборатории и спонсора (разработчика)?	подпункт «в» пункта 57 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС					
предполагаемые даты начала и завершения экспериментальных работ?	подпункт «в» пункта 57 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС					
методы исследований, с указанием их описания, наименований тест-систем, используемых в исследовании, с обоснованием их выбора, способов и путей введения исследуемого вещества (лекарственного средства), методов статистической обработки, иных сведений по проведению исследований?	подпункт «г» пункта 57 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС					
содержание плана исследования (пункты, которые применимы):						
обоснование выбора тест-системы?	подпункт «д» пункта 57 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС					

описание тест-системы (например, вид, штамм, субштамм, источник получения, количество, вид животных, их масса тела, пол, возраст)?	подпункт «д» пункта 57 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
способ применения и причина такого выбора?	подпункт «д» пункта 57 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
уровни доз и (или) концентрации, частота и продолжительность применения?	подпункт «д» пункта 57 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
информацию о структуре (дизайне) исследования, включая описание хронологии, всех методов, материалов и условий, вида и частоты проведенных анализов, измерений, наблюдений и исследований?	подпункт «д» пункта 57 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
информацию о документации по исследованию в виде списка документов исследования, которые должны быть заполнены и сохранены?	подпункт «е» пункта 57 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
Присвоен ли каждому исследованию уникальный номер?	пункт 58 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
Документально ограждены ли в материалах исследования все используемые в исследовании образцы, оборудование и материалы с целью их прослеживаемости?	пункт 58 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
Проводится ли исследование согласно плану исследования?	пункт 58 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				

	<p>Обеспечивает ли маркировка образцов исследуемых веществ (лекарственных средств) и образцов сравнения (контрольные образцы) их идентификацию?</p>	<p>пункт 58 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>			
2.6	<p>Все данные, получаемые в ходе исследования, регистрируются ли при их получении незамедлительно, точно и аккуратно лицом, которое получило эти данные, с проставлением датированной подписи исполнителя?</p>	<p>пункт 59 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>			
	<p>Все вносимые изменения в первичные данные сделаны так, чтобы осталась видна первоначальная запись, при этом указываются причины исправления с датированной подписью того лица, которое внесло исправление?</p>	<p>пункт 59 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>			
2.7	<p>Имеется ли информация о лице, ответственном за ввод данных в компьютер в момент их получения, если первичные данные регистрируются с помощью компьютера?</p>	<p>пункт 60 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>			
	<p>Является ли дизайн компьютеризированной системы таким, чтобы предоставлять возможность проведения полного аудита электронных данных и показывать все исправления первичных данных с сохранением первоначальных оригинальных данных?</p>	<p>пункт 60 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>			
	<p>Имеется ли возможность связать внесенные исправления с лицом, их сделавшим, например, с помощью датированной записи использования</p>	<p>пункт 60 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС</p>			

	компьютеризированной системы или датированной электронной подписи?								
	Указана ли причина внесения изменений в первичные электронные данные?				пункт 60 Правил надлежущей лабораторной практики ЕАЭС				
2.8	Обеспечена ли подготовка заключительного отчёта для каждого исследования? (При проведении краткосрочных исследований следует подготовить стандартизованный заключительный отчет со специальным приложением об особенностях исследования. При проведении долгосрочных исследований следует предусмотреть подготовку промежуточных отчетов.)				пункт 61 Правил надлежущей лабораторной практики ЕАЭС, ч. 4 ст. 11 61-ФЗ				
2.9	Подписаны ли собственноручно и датированы ли отчеты ведущих исследователей и специалистов, задействованных в исследовании?				пункт 62 Правил надлежущей лабораторной практики ЕАЭС				
	Заключительный отчет подписан ли и датирован ли руководителем исследования со свидетельством о принятии ответственности за достоверность данных?				пункт 62 Правил надлежущей лабораторной практики ЕАЭС				
	Указана ли в заключительном отчете степень соответствия принципам надлежущей лабораторной практики?				пункт 62 Правил надлежущей лабораторной практики ЕАЭС				
	Заключительный отчет скреплен ли печатью организации?				пункт 62 Правил надлежущей лабораторной практики ЕАЭС				

2.10	Представлены ли в форме поправок к отчету изменения и дополнения, вносимые в заключительный отчет?	пункт 63 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
	Указана ли точная причина исправлений или дополнений?	пункт 63 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
	Все поправки подписаны ли и датированы ли руководителем исследования?	пункт 63 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
2.11	Заключительный отчет включает ли следующие разделы:					
	идентификация исследования, исследуемого вещества (лекарственного средства) и образца сравнения (контрольного образца):					
	название исследования с кратким описанием дизайна?	подпункт «а» пункта 65 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
	идентификация исследуемого вещества (лекарственного средства) через код или название (по заместительной и радикало-функциональной номенклатуре Международного союза теоретической и прикладной химии (IUPAC); идентификационный номер по реестру Химической реферативной службы Американского химического общества (CAS-номер), биологические свойства и так далее)?	подпункт «а» пункта 65 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
	идентификация образца сравнения (контрольного образца) по наименованию?	подпункт «а» пункта 65 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
	характеристика свойств исследуемого вещества (лекарственного средства),	подпункт «а» пункта 65 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				

включая чистоту, стабильность и гомогенность?	лабораторной практики ЕАЭС				
информация о спонсоре (разработчике) и испытательной лаборатории:					
название и адрес спонсора (разработчика)?	подпункт «б» пункта 65 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
названия и адреса действовавших испытательных лабораторий и испытательных площадок?	подпункт «б» пункта 65 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
фамилия, имя, отчество (при наличии) и адрес руководителя исследования?	подпункт «б» пункта 65 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
фамилия, имя, отчество (при наличии) и адрес ведущего исследователя?	подпункт «б» пункта 65 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
фамилии, имена, отчества (при наличии) специалистов, представивших свои отчеты для составления окончательного отчета?	подпункт «б» пункта 65 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
даты, указанные как даты начала и завершения экспериментов в рамках всего исследования и его этапов?	подпункт «в» пункта 65 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
цели и задачи исследования?	подпункт «г» пункта 65 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				

описание используемых материалов и методов исследований:							
описание исследуемого вещества (лекарственного средства), включая сведения о его физических, химических, биологических и фармацевтических свойствах, составе готовой лекарственной формы?	подпункт «д» пункта 65 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС						
характеристика и обоснование тест-системы, отобранной для доклинических исследований?	подпункт «д» пункта 65 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС						
вид, возраст, количество животных в каждой группе, пол, показатель массы тела, источник и тип корма (в случае использования биологической тест-системы (животных))?	подпункт «д» пункта 65 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС						
режим дозирования, кратность и путь введения исследуемого вещества (лекарственного средства)?	подпункт «д» пункта 65 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС						
схема проведения доклинического (неклинического) исследования исследуемого вещества (лекарственного средства)?	подпункт «д» пункта 65 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС						
описание методов статистической обработки результатов?	подпункт «д» пункта 65 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС						
ссылки на руководства Организации экономического сотрудничества и развития, иные документы по проведению исследований, признаваемые в государствах-членах?	подпункт «е» пункта 65 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС						

результаты:					
краткий обзор результатов?	подпункт «ж» пункта 65 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
вся информация и данные, предусмотренные планом исследования?	подпункт «ж» пункта 65 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
предоставление результатов, включая расчеты, количественное определение статистической значимости, обобщающие таблицы (графики) с соответствующей статистической обработкой и комментариями к ним?	подпункт «ж» пункта 65 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
оценка и обсуждение результатов и выводы?	подпункт «ж» пункта 65 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
заключение представителя СОК с приложением списка проведенных инспекций по исследованию с указанием их дат, отчетов о проведенных проверках с уведомлением руководства исследовательской лаборатории и руководителя исследования?	подпункт «з» пункта 65 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				

	хранение (архивирование). Места хранения плана, проб исследуемого вещества (лекарственного средства) и образцов сравнения (контрольных образцов), первичных данных заключительного отчета?	подпункт «и» пункта 65 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
2.12	Хранятся ли в архивах следующие документы: план исследования, первичные данные, пробы исследуемого вещества (лекарственного средства) и образцов сравнения (контрольных образцов) и заключительный отчет о каждом исследовании? документы о проведенных инспекциях и аудитах? документы о квалификациях, обучении, опыте и должностные инструкции персонала? документы и отчеты об использовании и калибровке оборудования? документы о валидации компьютеризированных систем? документы обо всех предыдущих СОП? документы о контроле состояния окружающей среды?	пункт 66 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС пункт 66 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС пункт 66 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС пункт 66 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС пункт 66 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС пункт 66 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС пункт 66 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				

		ЕАЭС				
	Оформлено ли документально окончательное решение о времени хранения любых материалов исследования?	пункт 66 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
2.13	Доступ к архиву имеет персонал, уполномоченный руководством?	пункт 68 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				
	Регистрируется ли перемещение данных из архива в архив?	пункт 68 Правил надлежащей лабораторной практики ЕАЭС				

4. Вид контрольного (надзорного) мероприятия:

5. Дата заполнения проверочного листа:

6. Объект государственного контроля (надзора), в отношении которого проводится контрольное (надзорное) мероприятие:

7. Фамилия, имя и отчество (при наличии) гражданина или индивидуального предпринимателя, его идентификационный номер налогоплательщика и (или) основной государственный регистрационный номер индивидуального предпринимателя, адрес регистрации гражданина или индивидуального предпринимателя, наименование юридического лица, его идентификационный номер налогоплательщика и (или) основной государственный регистрационный номер, адрес юридического лица (его филиалов, представительств, обособленных структурных подразделений), являющихся контролируемыми лицами:

8. Место (места) проведения контрольного (надзорного) мероприятия с заполнением проверочного листа:

9. Реквизиты решения контрольного (надзорного) органа о проведении контрольного (надзорного) мероприятия, подписанного уполномоченным должностным лицом контрольного (надзорного) органа:

10. Учетный номер контрольного (надзорного) мероприятия:

11. Должность, фамилия и инициалы должностного лица контрольного (надзорного) органа, в должностные обязанности которого в соответствии с положением о виде контроля, должностным регламентом или должностной инструкцией входит осуществление полномочий по виду контроля, в том числе проведение контрольных (надзорных) мероприятий, проводящего контрольное (надзорное) мероприятие и заполняющего проверочный лист:

12. Подписи должностных лиц контрольного (надзорного) органа, участвующих в проведении контрольного (надзорного) мероприятия:

(должности, фамилии и инициалы)

13. Подпись руководителя группы должностных лиц контрольного (надзорного) органа, участвующих в проведении контрольного (надзорного) мероприятия:

(должность, фамилия и инициалы)

Приложение № 9
к приказу Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
от 19.04.2025 № 1185

Форма

QR-код

Проверочный лист

(список контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), используемый Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения (клинические исследования лекарственных препаратов для медицинского применения)

1. Наименование вида контроля (надзора), включенного в единый реестр видов федерального государственного контроля (надзора):
2. Наименование контрольного (надзорного) органа и реквизиты нормативного правового акта об утверждении формы проверочного листа:
3. Список контрольных вопросов, отражающих содержание обязательных требований, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований:

№ п/п	Список контрольных вопросов, отражающих содержание обязательных требований	Реквизиты нормативных правовых актов с указанием их структурных единиц, которыми установлены обязательные требования	Ответы на вопросы содержащиеся в Списке контрольных вопросов		Примечание
			да	нет	
	Решение Совета Евразийской Комиссии от 3 ноября 2016 г. № 79 «Об утверждении Правил надлежащей клинической практики Евразийского экономического союза» (Официальный сайт Евразийского экономического союза http://www.eaunion.org/ , 21 ноября 2016 г.) (далее - Правила надлежащей клинической практики ЕАЭС); Федеральный закон от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, № 16, ст. 1815; 2021, № 24, ст. 4188) (далее - 61-ФЗ); Федеральный закон от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2011, № 48, ст. 6724; 2021, № 27, ст. 5186) (далее - 323-ФЗ); Типовые правила обязательного страхования жизни и здоровья пациента, участвующего в клинических исследованиях лекарственных препаратов, утвержденные постановлением Правительства Российской Федерации от 13 сентября 2010 г. № 714 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, № 38, ст. 4832; 2014, № 43, ст. 5892) (далее - Типовые правила обязательного страхования жизни и здоровья пациента, участвующего в клинических исследованиях лекарственного препарата); Правила надлежащей клинической практики, утвержденные приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 1 апреля 2016 г. № 200н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 23 августа 2016 г., регистрационный № 43357) (далее - Правила надлежащей клинической практики); Правила надлежащей производственной практики, утвержденные приказом Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 14 июня 2013 г. № 916 (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 10 сентября 2013 г., регистрационный № 29938), с изменениями, внесенными приказом Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 18 декабря 2015 г. № 4148 (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 28 декабря 2015 г., регистрационный № 40323) (далее - Правила надлежащей производственной практики); Порядок осуществления фармаконадзора, утвержденный приказом Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 15 февраля 2017 г. № 1071 (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 20 марта 2017 г., регистрационный № 46039), с изменениями, внесенными приказом Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 16 июля 2020 г. № 6252 (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 10 сентября 2020 г., регистрационный № 59745) (далее - Порядок осуществления фармаконадзора)	да	нет	неприменимо	
1. Общие положения					
1.1	Клиническое исследование лекарственного препарата для медицинского применения проводится ли в учреждении на основании разрешения на	часть 4 статьи 38, части 1, 2 статьи 39 61-ФЗ; пункты 5, 6, 21 Правил надлежащей клинической практики			

	проведение клинического исследования, выданного Министерством здравоохранения Российской Федерации?						
1.2	Клиническое исследование лекарственного препарата для медицинского применения проводится ли в соответствии с договором?	часть 1 статьи 41 61-ФЗ					
1.3	Договор о проведении клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения содержит ли:						
	условия и сроки проведения данного исследования?	пункт 1 части 2 статьи 41 61-ФЗ					
	определение общей стоимости программы данного исследования с указанием суммы, предназначенной для выплат исследователю и соисследователям?	пункт 2 части 2 статьи 41 61-ФЗ					
	определение формы представления результатов данного исследования в уполномоченный федеральный орган исполнительной власти?	пункт 3 части 2 статьи 41 61-ФЗ					
2.	Независимый этический комитет (далее - НЭК)						
2.1	Входят ли в состав НЭК лица, обладающие необходимым опытом и квалификацией для экспертной оценки научных, медицинских и этических аспектов планируемого клинического исследования?	пункт 11 Правил надлежащей клинической практики					
2.2	НЭК осуществляет ли свою деятельность в соответствии с утвержденными им стандартными операционными процедурами (далее	пункт 12 Правил надлежащей клинической практики					

	- СОП)?							
2.3	СОПы НЭК содержат ли, в том числе:							
	требования к составу и квалификации членов?	пункт 12 Правил надлежащей клинической практики						
	сведения об учредителе?	пункт 12 Правил надлежащей клинической практики						
	порядок организации проведения заседаний?	пункт 12 Правил надлежащей клинической практики						
	порядок рассмотрения документов и принятия по ним решений?	пункт 12 Правил надлежащей клинической практики						
2.4	В ходе принятия решений НЭК рассмотрены ли следующие документы:							
	протокол клинического исследования?	подпункт «а» пункта 13, подпункт «ж» пункта 15 Правил надлежащей клинической практики						
	брошюра исследователя?	подпункт «б» пункта 13 Правил надлежащей клинической практики						
	информационный листок пациента?	подпункт «в» пункта 13, подпункт «г» пункта 15 Правил надлежащей клинической практики						
	сведения об опыте работы и квалификации исследователя по соответствующей специальности, включая его опыт работы по	подпункт «г» пункта 13, подпункт «б» пункта 15 Правил надлежащей клинической практики						

проведению клинических исследований?						
сведения о медицинских организациях, в которых предполагается проведение клинического исследования?	подпункт «д» пункта 13 Правил надлежащей клинической практики					
сведения о предполагаемых сроках проведения клинического исследования?	подпункт «е» пункта 13 Правил надлежащей клинической практики					
копия договора обязательного страхования?	подпункт «ж» пункта 13 Правил надлежащей клинической практики; Типовые правила обязательного страхования жизни и здоровья пациента, участвующего в клинических исследованиях лекарственного препарата					
информация о составе лекарственного препарата?	подпункт «з» пункта 13 Правил надлежащей клинической практики					
материалы, содержащие описание действий, направленных на привлечение пациентов, здоровых добровольцев к участию в клиническом исследовании?	пункт 13 Правил надлежащей клинической практики					
письменные материалы, которые будут предоставлены участникам клинического исследования, содержащие в том числе информацию о выплатах и компенсациях участникам	пункт 13, подпункт «д» пункта 15 Правил надлежащей клинической практики					

	клинического исследования?							
2.5	Принятые решения НЭК задокументированы ли?	пункт 14 Правил надлежащей клинической практики						
2.6	Обо всех принятых решениях НЭК в письменном виде сообщает ли исследователь, организатору клинического исследования?	пункт 16 Правил надлежащей клинической практики						
2.7	В ходе проведения клинического исследования НЭК обеспечивает ли:							
	периодическое (не реже одного раза в год) рассмотрение документации исследования?	подпункт «в» пункта 15 Правил надлежащей клинической практики						
	согласование поправок в протокол клинического исследования?	подпункт «ж» пункта 15 Правил надлежащей клинической практики						
2.8	В случае привлечения для принятия решений лиц, обладающих специальными знаниями в соответствующих областях, НЭК не допускает ли их к участию в прениях и голосованию?	подпункт «е» пункта 15 Правил надлежащей клинической практики						
2.9	НЭК обеспечена ли защита прав, безопасность и охрана здоровья участников клинического исследования?	пункт 10, подпункт «а» пункта 15, пункт 17 Правил надлежащей клинической практики						
2.10	НЭК обеспечено ли хранение документов, связанных с проведением клинического исследования?	пункт 18 Правил надлежащей клинической практики						
3. Организация, осуществляющая проведение клинического исследования / Юридическое лицо, на имя которого выдано разрешение на проведение клинического исследования								

3.1	Получено ли разрешение Министерства здравоохранения Российской Федерации на право проведения клинического исследования до начала его проведения?	часть 1 статьи 39 61 -ФЗ; пункт 21, подпункт «а» пункта 22 Правил надлежащей клинической практики			
3.2	Обеспечено ли проведение клинического исследования лекарственного препарата в соответствии с протоколом?	пункты 7, 20 Правил надлежащей клинической практики			
3.3	Обо всех изменениях в протокол клинического исследования, в случаях необходимости их внесения, сообщается ли в Министерство здравоохранения Российской Федерации?	часть 4 статьи 40 61 -ФЗ; пункты 20, 31 Правил надлежащей клинической практики			
3.4	Обеспечено ли распределение прав и обязанностей между всеми лицами, участвующими в клиническом исследовании?	подпункт «б» пункта 22 Правил надлежащей клинической практики			
3.5	Утверждены ли документы по порядку проведения клинического исследования, сбору, регистрации и представлению данных в соответствии с протоколом и Правилами надлежащей клинической практики (далее - СОП организатора)?	подпункт «в» пункта 22 Правил надлежащей клинической практики			
3.6	Обеспечен ли пересмотр брошюры исследователя по мере получения новых данных, не реже одного раза в год?	подпункт «г» пункта 22, пункт 28 Правил надлежащей клинической практики			
3.7	Обеспечено ли предоставление	подпункт «г» пункта 22			

	актуальной редакции брошюры исследователю и НЭЖу?	Правил надлежащей клинической практики				
3.8	Обеспечено ли внедрение и поддержание систем обеспечения и контроля качества в соответствии с СОП организатора?	подпункты «д», «р» пункта 22 Правил надлежащей клинической практики				
3.9	Получено ли согласие всех привлеченных к участию в клиническом исследовании сторон на предоставление прямого доступа ко всем данным клинического исследования, необходимое для целей мониторинга и аудита качества проведения клинического исследования?	подпункт «е» пункта 22 Правил надлежащей клинической практики				
3.10	Назначены ли лица, обладающие соответствующей квалификацией, для оказания консультативной помощи исследователям?	подпункт «ж» пункта 22 Правил надлежащей клинической практики				
3.11	Обеспечена ли конфиденциальность личных данных участника исследования посредством использования присвоенного ему идентификационного кода?	подпункт «з» пункта 22 Правил надлежащей клинической практики				
3.12	Обеспечено ли ведение индивидуальной регистрационной карты каждого участника клинического исследования?	подпункт «и» пункта 22 Правил надлежащей клинической практики				
3.13	Сформирован ли независимый комитет по мониторингу данных для оценки проводимого клинического исследования?	подпункт «к» пункта 22 Правил надлежащей клинической практики				
3.14	Обеспечено ли хранение	подпункт «л» пункта 22				

	документов, относящихся к клиническому исследованию, в течение установленного срока?	Правил надлежащей клинической практики				
3.15	В случае прекращения клинической разработки исследуемого лекарственного препарата сообщено ли об этом всем участвующим в клиническом исследовании сторонам?	подпункт «м» пункта 22 Правил надлежащей клинической практики				
3.16	Все лица, привлеченные к проведению любого из этапов клинического исследования, обладают ли соответствующей квалификацией?	подпункт «п» пункта 22 Правил надлежащей клинической практики				
3.17	Организатором клинического исследования или привлеченным им юридическим лицом при использовании электронных систем для работы с данными клинического исследования и (или) электронными системами удаленного доступа к указанным данным:					
	документально оформлено ли соответствие систем электронной обработки данных требованиям к полноте, точности и надежности данных, а также стабильность достижения требуемого результата (далее - валидация данных)?	подпункт «а» пункта 23 Правил надлежащей клинической практики				
	утверждены ли СОПы использования электронных систем?	подпункт «б» пункта 23 Правил надлежащей клинической практики				
	обеспечена ли работа электронных систем так, чтобы при изменении введенных данных вносимые изменения были задокументированы и ранее введенные данные не были удалены?	подпункт «в» пункта 23 Правил надлежащей клинической практики				
	обеспечена ли система защиты	подпункт «г» пункта 23				

<p>данных клинического исследования, предотвращающая несанкционированный доступ к данным, в том числе посредством утверждения списка лиц, имеющих доступ к данным клинического исследования с правом внесения в них изменений и резервного копирования данных?</p>	<p>Правил надлежащей клинической практики</p>			
<p>обеспечена ли сохранность маскировки клинического исследования, проводимого слепым методом, при вводе и обработке данных в электронной системе?</p>	<p>подпункт «д» пункта 23 Правил надлежащей клинической практики</p>			
<p>3.18 Подтвержден ли факт предоставления исследователю и медицинской организации протокола клинического исследования и брошюры в текущей редакции до подписания с медицинской организацией договора на проведение клинического исследования?</p>	<p>пункт 24 Правил надлежащей клинической практики</p>			
<p>3.19 Получено ли письменное согласие исследователя и уполномоченного лица медицинской организации на:</p> <p>проведение клинического исследования в соответствии с протоколом, Правилами надлежащей клинической практики и требованиями законодательства Российской Федерации в сфере обращения лекарственных средств?</p> <p>соблюдение процедуры регистрации и представления данных клинического исследования?</p>	<p>подпункт «а» пункта 25 Правил надлежащей клинической практики</p> <p>подпункт «б» пункта 25 Правил надлежащей клинической практики</p>			

	<p>проведение мониторинга и аудита?</p>	<p>подпункт «в» пункта 25 Правил надлежащей клинической практики</p>			
	<p>хранение документов, связанных с проведением клинического исследования, до тех пор, пока организатор клинического исследования не сообщит исследователю и медицинской организации, что данные документы могут быть уничтожены?</p>	<p>подпункт «г» пункта 25 Правил надлежащей клинической практики</p>			
3.20	<p>Заключен ли договор обязательного страхования риска причинения вреда жизни, здоровью пациента в результате проведения клинического исследования?</p>	<p>часть 1, 14 статьи 44 61-ФЗ; пункт 26 Правил надлежащей клинической практики; пункты 13(2)-13(6), 15, 16, 18 Типовых правил обязательного страхования жизни и здоровья пациента, участвующего в клинических исследованиях лекарственного препарата для медицинского применения</p>			
3.21	<p>Обеспечено ли соответствие сроков договора обязательного страхования жизни и здоровья пациента, участвующего в клинических исследованиях лекарственного препарата, сроком проведения клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения?</p>	<p>часть 7 статьи 44 61-ФЗ</p>			

3.22	Получено и задокументировано ли:	согласие НЭК на проведение клинического исследования на базе медицинской организации?	пункт 27 Правил надлежащей клинической практики			
	подтверждение того, что НЭК в своей деятельности руководствуется Правилами надлежащей клинической практики?	пункт 27 Правил надлежащей клинической практики				
3.23	Исследуемые лекарственные препараты, используемые при проведении клинического исследования:					
	произведены ли в соответствии с требованиями Правил надлежащей производственной практики?	часть 18 статьи 5 61-ФЗ; пункты 3, 29 Правил надлежащей клинической практики; приложение № 13 к Правилам надлежащей производственной практики				
	имеют ли соответствующие показатели качества, хранятся и транспортируются в соответствии с Правилами надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов?	часть 18 статьи 5 61-ФЗ; пункты 3, 29 Правил надлежащей клинической практики; приложение № 13 к Правилам надлежащей производственной практики				
	закодированы и маркированы ли в целях обеспечения маскировки?	часть 18 статьи 5 61-ФЗ; пункты 3, 29 Правил надлежащей клинической практики; приложение № 13 к Правилам надлежащей производственной практики				

3.24	На первичную и/или вторичную упаковку лекарственных препаратов, предназначенных для клинических исследований, нанесены ли надписи: "Для клинических исследований"?	часть 8 статьи 46 61-ФЗ; пункт 29 Правил надлежащей клинической практики			
3.25	Обеспечено ли применение системы кодирования исследуемого лекарственного препарата, включающей в себя механизм, позволяющий в экстренных случаях быстро идентифицировать данный лекарственный препарат, при этом не допускающей возможности незаметно раскрыть код?	пункт 30 Правил надлежащей клинической практики			
3.26	Обеспечено ли наличие исследуемого лекарственного препарата в количестве, необходимом для проведения клинического исследования?	пункт 32 Правил надлежащей клинической практики			
3.27	Подтверждено ли качество исследуемого лекарственного препарата?	пункт 32 Правил надлежащей клинической практики			
3.28	Документируется ли информация о: поступлении исследуемого лекарственного препарата в медицинские организации? о возврате исследуемого лекарственного препарата? об уничтожении исследуемого лекарственного препарата?	пункт 32 Правил надлежащей клинической практики пункт 32 Правил надлежащей клинической практики пункт 32 Правил надлежащей клинической практики			

3.29	Осуществляется ли постоянная оценка безопасности исследуемого лекарственного препарата?	пункт 32 Правил надлежащей клинической практики				
3.30	Обеспечено ли уведомление всех вовлеченных в проведение клинического исследования лиц о данных, которые могут неблагоприятно отразиться на безопасности пациентов?	пункт 32 Правил надлежащей клинической практики				
3.31	Обеспечено ли сообщение обо всех серьезных и непредвиденных нежелательных реакциях: всем вовлеченным в проведение клинического исследования лицам	пункт 3 статьи 64 61-ФЗ; пункт 33 Правил надлежащей клинической практики				
	Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения через Автоматизированную Информационную систему Росздравнадзора либо по электронной почте pharm@groszdravnadzor.ru ?	пункт 3 статьи 64 61-ФЗ; пункт 33 Правил надлежащей клинической практики; подпункт «1» пункта 6, пункты 10, 11, 12 Порядка осуществления фармаконадзора				
3.32	Обеспечено ли представление в Росздравнадзор периодических отчетов по безопасности исследуемого/разрабатываемого препарата (далее - РООБ) в соответствии с Порядком осуществления фармаконадзора?	пункт 33 Правил надлежащей клинической практики; подпункт «3» пункта 6, пункт пункты 12, 30, 31, 33 Порядка осуществления фармаконадзора				
3.33	Обеспечено ли сообщение в Росздравнадзор о летальных и (или) жизнеугрожающих серьезных непредвиденных нежелательных	пункт 22, 25 Порядка осуществления фармаконадзора; пункты 1.2.1, 1.3.1				

	реакциях на исследуемый в ходе клинических исследований лекарственный препарат, в срок не более 7 календарных дней (если иное не предусмотрено одобренным протоколом клинического исследования)?	Приложения № 11 к Правилам надлежащей клинической практики ЕАЭС				
3.34	Обеспечено ли сообщение в Росздравнадзор о серьезных непредвиденных нежелательных реакциях, за исключением реакций, указанных в строке 3.33 настоящего проверочного листа, в срок, не превышающий 15 календарных дней?	пункты 23, 25 Порядка осуществления фармаконадзора пункты 1.2.1, 1.3.1 Приложения № 11 к Правилам надлежащей клинической практики ЕАЭС				
3.35	Обеспечено ли направление сообщений в Росздравнадзор и НЭК об иной информации по безопасности, которая может изменить оценку соотношения польза-риск исследуемого препарата, в срок, не превышающий 15 календарных дней?	пункт 24 Порядка осуществления фармаконадзора; пункт 1.5 Приложения № 11 к Правилам надлежащей клинической практики ЕАЭС				
3.36	Обеспечено ли проведение мониторинга клинического исследования в соответствии с протоколом, СОПами, требованиями законодательства Российской Федерации об обращении лекарственных средств?	пункт 34 Правил надлежащей клинической практики				
3.37	Назначено ли физическое лицо, обладающее научными и (или) специальными знаниями, для проведения мониторинга клинического исследования?	пункт 34 Правил надлежащей клинической практики				

3.38	Проведение мониторинга клинического исследования обеспечивает ли:						
соблюдение СОП организатора клинического исследования или привлеченного им юридического лица	пункт 34 Правил надлежащей клинической практики						
проверку наличия квалификации исследователя и ресурсов медицинской организации, необходимых для проведения клинического исследования, включая лабораторию, оборудование и персонал?	подпункт «б» пункта 36 Правил надлежащей клинической практики						
контроль учета, распределения и условий хранения исследуемых препаратов?	подпункт «в» пункта 36 Правил надлежащей клинической практики						
контроль соблюдения исследователем утвержденного протокола и всех изменений к нему?	подпункт «г» пункта 36 Правил надлежащей клинической практики						
контроль подтверждения факта получения добровольного письменного согласия каждого участника клинического исследования до начала его участия в клиническом исследовании?	подпункт «д» пункта 36 Правил надлежащей клинической практики						
наличие у исследователя текущей редакции брошюры, иных документов и материалов, необходимых для проведения клинического исследования?	подпункт «е» пункта 36 Правил надлежащей клинической практики						
доведение до исследователей необходимой для проведения клинического исследования информации?	подпункт «ж» пункта 36 Правил надлежащей клинической практики						

<p>проверку соблюдения исследователем критериев отбора участников клинического исследования?</p>	<p>подпункт «з» пункта 36 Правил надлежащей клинической практики</p>			
<p>проверку правильности, полноты и сроков регистрации данных клинического исследования?</p>	<p>подпункты «и», «к» пункта 36 Правил надлежащей клинической практики</p>			
<p>проверку порядка ведения документов клинического исследования?</p>	<p>подпункт «и» пункта 36 Правил надлежащей клинической практики</p>			
<p>сообщение исследователю о любых допущенных в индивидуальной регистрационной карте ошибках, пропусках и неразборчивых записях?</p>	<p>подпункт «л» пункта 36 Правил надлежащей клинической практики</p>			
<p>контроль за тем, чтобы исправления в индивидуальной регистрационной карте были сделаны, датированы, объяснены и подписаны исследователем?</p>	<p>подпункт «л» пункта 36 Правил надлежащей клинической практики</p>			
<p>сообщение исследователю об отклонениях от протокола, СОП организатора, требований Правил надлежащей клинической практики и законодательства Российской Федерации об обращении лекарственных средств?</p>	<p>подпункт «м» пункта 36 Правил надлежащей клинической практики</p>			
<p>принятие мер по устранению и недопущению повторения отклонений от протокола, СОП организатора, требований Правил надлежащей клинической практики и законодательства Российской Федерации?</p>	<p>подпункт «м» пункта 36 Правил надлежащей клинической практики</p>			

	Федерации об обращении лекарственных средств?						
3.39	Подтвержден ли факт представления письменных отчетов по мониторингу клинического исследования назначенным лицом в порядке и сроки, установленные СОП организатора?	пункт 37 Правил надлежащей клинической практики					
3.40	Содержание отчетов по мониторингу клинического исследования соответствует ли требованиям Правил надлежащей клинической практики?	пункт 37 Правил надлежащей клинической практики					
3.41	Осуществляется ли независимая от мониторинга оценка соответствия проводимого клинического исследования протоколу, СОП организатора, требованиям законодательства Российской Федерации об обращении лекарственных средств (далее - аудит клинического исследования)?	пункт 38 Правил надлежащей клинической практики					
3.42	Для проведения аудита клинического исследования назначены ли квалифицированные, независимые от всех субъектов клинического исследования лица, имеющие опыт проведения аудитов?	пункт 38 Правил надлежащей клинической практики					
3.43	Организатором клинического исследования утвержден ли план и объем аудита клинического исследования?	пункт 38 Правил надлежащей клинической практики					
3.44	Обеспечено ли прекращение участия	пункт 39 Правил					

	в клиническом исследовании исследователя и медицинской организации, в деятельности которых обнаружены серьезные и (или) повторяющиеся случаи несоблюдения установленных требований к проведению клинического исследования?	надлежащей клинической практики				
3.45	Обеспечено ли внесение изменений в протокол клинического исследования в случае обнаружения серьезных и (или) повторяющихся случаев несоблюдения установленных требований к проведению клинического исследования?	пункт 39 Правил надлежащей клинической практики				
3.46	Обеспечена ли возможность принятия решения о приостановлении или прекращении клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения в случае возникновения опасности для жизни, здоровья пациента (пациентов), участвующего (участвующих) в клиническом исследовании?	часть 6 статьи 40 61-ФЗ				
3.47	Письменное сообщение о завершении, приостановлении или прекращении клинического исследования направлено ли в Минздрав России в срок, не превышающий пяти рабочих дней со дня завершения?	части 6, 7 статьи 40 61-ФЗ; пункт 40 Правил надлежащей клинической практики				
3.48	При проведении многоцентровых клинических исследований обеспечено ли:					

	проведение клинического исследования всеми медицинскими организациями в строгом соответствии с протоколом клинического исследования?	Подпункт «а» пункта 41 Правил надлежащей клинической практики				
	разработка индивидуальных регистрационных карт, позволяющих собрать требуемые данные из всех медицинских организаций?	Подпункт «б» пункта 41 Правил надлежащей клинической практики				
	документальное закрепление прав и обязанностей медицинских организаций и исследователей?	Подпункт «в» пункта 41 Правил надлежащей клинической практики				
	предоставление медицинским организациям и исследователям протокола, СОП организатора, инструкции по заполнению индивидуальных регистрационных карт до начала клинического исследования?	Подпункт «в» пункта 41 Правил надлежащей клинической практики				
3.49	Подтвержден ли факт представления в трехмесячный срок отчета о результатах клинического исследования в Минздрав России?	пункты 9, 61 Правил надлежащей клинической практики часть 11 статьи 40 61-ФЗ				
4. Организация работы исследователя						
4.1 Руководителем медицинской организации обеспечено ли:						
	назначение ответственного исследователя, имеющего лечебную специальность, соответствующую проводимому клиническому исследованию, со стажем работы по программам клинических исследований не менее чем три	часть 1 статьи 40 61-ФЗ; пункт 42 Правил надлежащей клинической практики				

	года?								
	назначение соисследователей из числа врачей этой медицинской организации?	часть 1 статьи 40 61-ФЗ; пункт 42 Правил надлежащей клинической практики							
	сообщение в уполномоченный федеральный орган исполнительной власти, выдавший разрешение на проведение клинического исследования, о начале клинического исследования, в срок, не превышающий трех рабочих дней со дня начала проведения такого исследования?	часть 3.1 статьи 40 61-ФЗ							
	принятие решения о приостановлении клинического исследования лекарственного препарата на базе учреждения, в случае возникновения опасности для жизни, здоровья пациента, участвующего в клиническом исследовании?	часть 6 статьи 40 61-ФЗ; пункт 58 Правил надлежащей клинической практики							
4.2	Обеспечено и подтверждено ли ознакомление исследователя и соисследователей:								
	с результатами доклинического исследования исследуемого лекарственного препарата, актуальной версией брошюры исследователя?	часть 3 статьи 40 61-ФЗ; пункт 43 Правил надлежащей клинической практики							
	протоколом клинического исследования лекарственного препарата?	часть 3 статьи 40 61-ФЗ; пункт 43 Правил надлежащей клинической практики							
	документами и данными,	часть 3 статьи 40 61-ФЗ;							

	имеющими отношение к проведению клинического исследования?	пункт 43 Правил надлежащей клинической практики				
4.3	Осуществлен ли отбор пациентов - участников клинического исследования, которые по медицинским показаниям могут быть привлечены к участию в клиническом исследовании лекарственного препарата?	часть 2 статьи 40 61-ФЗ; пункт 44 Правил надлежащей клинической практики				
4.4	Обеспечено ли оказание медицинской помощи участникам клинического исследования лекарственного препарата?	часть 2 статьи 98 323-ФЗ; часть 2 статьи 40 61-ФЗ; пункт 44 Правил надлежащей клинической практики				
4.5	Исследователь располагает ли ресурсами, необходимыми для проведения клинического исследования, включая лаборатории, оборудование и персонал?	пункт 46 Правил надлежащей клинической практики				
4.6	Обеспечено ли уведомление лечащих врачей участников клинического исследования об участии последних в клиническом исследовании?	пункт 47 Правил надлежащей клинической практики				
4.7	Обеспечено ли соблюдение протокола клинического исследования?	пункты 3, 7, 48, 50 Правил надлежащей клинической практики				
4.8	Все отклонения от протокола клинического исследования оформлены ли исследователем документально?	пункт 48 Правил надлежащей клинической практики				
4.9	Обеспечено ли направление	пункт 48 Правил				

	организатору клинического исследования согласования всех отклонений от протокола клинического исследования?	надлежащей клинической практики				
4.10	Исследователь проинформировал ли НЭК о:					
	отклонениях от протокола или изменениях протокола клинического исследования?	пункт 48, подпункт «а» пункта 49 Правил надлежащей клинической практики				
	всех изменениях, непосредственно влияющих на проведение клинического исследования и (или) увеличивающих риск при участии в клиническом исследовании?	подпункт «б» пункта 49 Правил надлежащей клинической практики				
	всех нежелательных реакций на исследуемый лекарственный препарат, которые являются одновременно серьезными и непредвиденными?	подпункт «в» пункта 49 Правил надлежащей клинической практики				
	новых данных, которые могут свидетельствовать о возрастании риска для участников клинического исследования или могут неблагоприятно повлиять на ход клинического исследования?	подпункт «г» пункта 49 Правил надлежащей клинической практики				
4.11	Обеспечено ли применение участниками клинического исследования исследуемых лекарственных препаратов в соответствии с протоколом?	пункты 3, 50 Правил надлежащей клинической практики				
4.12	Обеспечено ли соблюдение предусмотренной протоколом методики рандомизации?	пункт 50 Правил надлежащей клинической практики				

4.13	Раскрыты ли рандомизационного кода осуществляется ли только в соответствии с протоколом?	пункт 50 Правил надлежащей клинической практики					
4.14	Сообщено ли преждевременное раскрытие кода исследуемых лекарственных препаратов организатору клинического исследования?	пункт 50 Правил надлежащей клинической практики					
4.15	Обеспечен и задокументирован ли учет исследуемых лекарственных препаратов и (или) препаратов сравнения посредством ведения учета их:						
	поступления?	пункт 51 Правил надлежащей клинической практики					
	фактического наличия?	пункт 51 Правил надлежащей клинической практики					
	количества использования каждым участником клинического исследования?	пункт 51 Правил надлежащей клинической практики					
	уничтожения?	пункт 51 Правил надлежащей клинической практики					
	возврата организатору клинического исследования?	пункт 51 Правил надлежащей клинической практики					
4.16	Обеспечено ли ведение записей по учету исследуемых лекарственных препаратов и (или) препаратов сравнения в соответствии с требованиями Правил надлежащей клинической практики?	пункт 51 Правил надлежащей клинической практики					
4.17	Обеспечено ли ведение записей,	пункт 51 Правил					

	подтверждающих, что участники клинического исследования получили исследуемые лекарственные препараты и (или) препараты сравнения в дозах и количествах, предусмотренных протоколом клинического исследования?	надлежащей клинической практики				
4.18	Участник клинического исследования (пациент) или его законный представитель информируется ли исследователем о следующем: клиническое исследование носит экспериментальный характер? участие в клиническом исследовании является добровольным? существует возможность отказаться от участия в клиническом исследовании на любой стадии проведения такого исследования? цели клинического исследования? продолжительности клинического исследования? приблизительном количестве участников?	подпункт «а» пункта 52 Правил надлежащей клинической практики часть 1 статьи 43 61-ФЗ; подпункт «а» пункта 52 Правил надлежащей клинической практики часть 4 статьи 43 61-ФЗ; подпункт «а» пункта 52 Правил надлежащей клинической практики пункт 4 части 2 статьи 43 61-ФЗ; подпункт «б» пункта 52 Правил надлежащей клинической практики пункт 4 части 2 статьи 43 61-ФЗ; подпункт «б» пункта 52 Правил надлежащей клинической практики подпункт «б» пункта 52 Правил надлежащей клинической практики подпункт «б» пункта 52 Правил надлежащей клинической практики				

	вариантах лечения в процессе клинического исследования и вероятности случайного распределения в одну из групп лечения?	пункт 3 части 2 статьи 43 61-ФЗ; подпункт «в» пункта 52 Правил надлежащей клинической практики				
	процедурах клинического исследования, включая все инвазивные процедуры?	подпункт «г» пункта 52 Правил надлежащей клинической практики				
	обязанностях участника клинического исследования?	пункт 5 части 2 статьи 43 61-ФЗ; подпункт «д» пункта 52 Правил надлежащей клинической практики				
	ожидаемых рисков и (или) пользе для участника клинического исследования, в том числе для эмбриона, плода или грудного ребенка?	пункт 2 части 2 статьи 43 61-ФЗ; подпункт «е» пункта 52 Правил надлежащей клинической практики				
	иных, помимо предусмотренных протоколом, процедурах или методах лечения, которые могут быть доступны участнику клинического исследования?	пункт 2 части 2 статьи 43 61-ФЗ; подпункт «ж» пункта 52 Правил надлежащей клинической практики				
	компенсации и (или) лечении, доступном участнику клинического исследования в случае причинения вреда его здоровью в результате участия в клиническом исследовании?	пункт 6 части 2 статьи 43 61-ФЗ; подпункт «з» пункта 52 Правил надлежащей клинической практики				
	планируемых выплатах участнику клинического исследования за его участие в клиническом исследовании?	подпункт «и» пункта 52 Правил надлежащей клинической практики				

	планируемых расходах участия клинического исследования, связанных с его участием в клиническом исследовании?	подпункт «к» пункта 52 Правил надлежащей клинической практики				
	о том, что подписание информационного листа пациента со стороны участника клинического исследования или его законного представителя, дает разрешение на доступ лицу, назначенному для проведения мониторинга, аудиторов, независимых этических комитетов, уполномоченных органов к медицинским записям участника клинического исследования?	подпункт «л» пункта 52 Правил надлежащей клинической практики				
	о том, что записи, идентифицирующие участника клинического исследования, хранятся в тайне, раскрытие их допускается в соответствии с законодательством Российской Федерации?	пункт 7 части 2 статьи 43 61-ФЗ; подпункт «м» пункта 52 Правил надлежащей клинической практики				
	условиях ознакомления с новой информацией, способной повлиять на желание продолжать участие в клиническом исследовании?	подпункт «н» пункта 52 Правил надлежащей клинической практики				
	лица, к которым можно обратиться для получения дополнительной информации о клиническом исследовании, и правах участников клинического исследования?	подпункт «о» пункта 52 Правил надлежащей клинической практики				
	о возможных обстоятельствах и (или) причинах, по которым участие	подпункт «п» пункта 52 Правил надлежащей				

	лица в клиническом исследовании может быть прекращено?	клинической практики				
	обо всех изменениях в документах и данных клинического исследования, касающихся его участия в клиническом исследовании?	пункт 55 Правил надлежащей клинической практики				
4.19	Зафиксирован ли факт предоставления участнику клинического исследования и (или) его законному представителю времени для принятия решения об участии или отказе от участия в клиническом исследовании перед получением информированного согласия?	пункт 54 Правил надлежащей клинической практики				
4.20	Обеспечено ли предоставление участнику клинического исследования и (или) его законному представителю подписанного и датированного экземпляра информационного листа пациента перед включением его в клиническое исследование?	пункт 55 Правил надлежащей клинической практики				
4.21	Обеспечено ли подписание информированного листа пациента каждым участником клинического исследования либо его законным представителем до начала проведения такого исследования?	часть 3 статьи 43 61-ФЗ; пункты 4, 55 Правил надлежащей клинической практики				
4.22	В случае участия в качестве пациентов детей обеспечено ли получение письменного согласия их родителей/усыновителей?	часть 5 статьи 43 61-ФЗ; часть 2 статьи 20 323-ФЗ				

4.23	Участниками клинического исследования не являются ли пациенты, относящиеся к категориям граждан, обозначенным частью 6 статьи 43 61-ФЗ?	часть 6 статьи 43 61-ФЗ				
4.24	Организатору клинического исследования сообщается ли обо всех серьезных нежелательных реакциях, за исключением тех, которые в протоколе или в брошюре определены как не требующие немедленного сообщения в установленные протоколом сроки?	пункт 56 Правил надлежащей клинической практики				
4.25	Обеспечено ли предоставление организатору клинического исследования подробного письменного отчета о серьезных нежелательных реакциях?	пункт 56 Правил надлежащей клинической практики				
4.26	Обеспечено ли предоставление по запросу организатора клинического исследования, НЭК, Министерства здравоохранения Российской Федерации и (или) Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения любой дополнительной информации относительно случая смерти участника клинического исследования, в том числе протокола вскрытия и посмертного эпикриза?	пункт 57 Правил надлежащей клинической практики				
4.27	Обеспечено ли информирование руководителя медицинской организации и организатора клинического исследования в случае	часть 6 статьи 40 61-ФЗ; пункт 58 Правил надлежащей клинической практики				

	возникновения опасности для жизни, здоровья участника клинического исследования, в течение 24 часов?						
4.28	В случае досрочного прекращения клинического исследования или его приостановления обеспечено ли незамедлительное информирование исследователем и (или) медицинской организацией участников клинического исследования, предоставление им необходимого наблюдения и лечения?				пункт 58 Правил надлежащей клинической практики		
4.29	В случае досрочного прекращения клинического исследования или его приостановления обеспечено ли незамедлительное информирование исследователем и (или) медицинской организацией организатора и НЭК с предоставлением подробного письменного объяснения причин приостановления или прекращения клинического исследования?				пункт 58 Правил надлежащей клинической практики		
4.30	Обеспечено ли полное и достоверное ведение всех без исключения документов клинического исследования?				пункт 59 Правил надлежащей клинической практики		
4.31	Обеспечено ли хранение документов клинического исследования?				пункт 60 Правил надлежащей клинической практики		
4.32	Исследователь проинформировал ли руководителя медицинской				пункт 61 Правил надлежащей клинической		

	организации о завершении клинического исследования?	практики			
4.33	Исследователь представил ли организатору исследования и НЭК подготовленный им в соответствии с пунктом 9 Правил надлежащей клинической практики отчет о завершении клинического исследования?	пункт 61 Правил надлежащей клинической практики			
4.34	Обеспечено ли проведение клинического исследования лекарственного препарата в соответствии с Правилами надлежащей клинической практики и требованиями законодательства Российской Федерации в сфере обращения лекарственных средств?	часть 1 статьи 38, часть 12 статьи 40 61-ФЗ; пункт 45 Правил надлежащей клинической практики			

4. Вид контрольного (надзорного) мероприятия:

5. Дата заполнения проверочного листа:

6. Объект государственного контроля (надзора), в отношении которого проводится контрольное (надзорное) мероприятие:

7. Фамилия, имя и отчество (при наличии) гражданина или индивидуального предпринимателя, его идентификационный номер налогоплательщика и (или) основной государственный регистрационный номер индивидуального предпринимателя, адрес регистрации гражданина или индивидуального предпринимателя, наименование юридического лица, его идентификационный номер налогоплательщика и (или) основной государственный регистрационный номер, адрес юридического лица (его филиалов, представительств, обособленных структурных подразделений), являющихся контролируемыми лицами:

8. Место (места) проведения контрольного (надзорного) мероприятия с заполнением проверочного листа:

9. Реквизиты решения контрольного (надзорного) органа о проведении контрольного (надзорного) мероприятия, подписанного уполномоченным должностным лицом контрольного (надзорного) органа: _____

10. Учетный номер контрольного (надзорного) мероприятия: _____

11. Должность, фамилия и инициалы должностного лица контрольного (надзорного) органа, в должностные обязанности которого в соответствии с положением о виде контроля, должностным регламентом или должностной инструкцией входит осуществление полномочий по виду контроля, в том числе проведение контрольных (надзорных) мероприятий, проводящего контрольное (надзорное) мероприятие и заполняющего проверочный лист: _____

12. Подписи должностных лиц контрольного (надзорного) органа, участвующих в проведении контрольного (надзорного) мероприятия: _____

(должности, фамилии и инициалы)

13. Подпись руководителя группы должностных лиц контрольного (надзорного) органа, участвующих в проведении контрольного (надзорного) мероприятия: _____

(должность, фамилия и инициалы)