

Об утверждении предельных норм естественной убыли (производственной траты) лекарственных средств на аптечных складах (базах)

Приказ · № 375 · от 13.11.1996 · Министерство здравоохранения · Действует без изменений

П Р И К А З

Министерства здравоохранения Российской Федерации

от 13 ноября 1996 г. N 375

Об утверждении предельных норм естественной убыли (производственной траты) лекарственных средств на аптечных складах (базах)

Зарегистрировано Министерством юстиции Российской Федерации

5 декабря 1996 г. Регистрационный N 1207

В связи с использованием на аптечных складах (базах) новых технологий и организации хранения лекарственных средств, а также в порядке контроля за обеспечением их сохранности

1. У т в е р ж д а ю:

1.1. Предельные нормы естественной убыли (производственной траты) лекарственных средств на аптечных складах (базах) (приложение 1).

1.2. Инструкцию о применении предельных норм естественной убыли (производственной траты) лекарственных средств на аптечных складах (базах) (приложение 2).

1.3. Форму фасовочного журнала для аптечных складов (приложение 3).

2. Приказываю:

2.1. Органам управления фармацевтической деятельностью субъектов Российской Федерации принять к исполнению указанные предельные нормы естественной убыли (производственной траты) лекарственных средств на аптечных складах (базах).

2.2. Считать недействующим на территории Российской Федерации приказ Министерства здравоохранения СССР N 138 от 6 февраля 1985 г. "Об утверждении предельных норм естественной убыли медикаментов на аптечных складах".

2.3. Контроль за выполнением настоящего приказа возложить на заместителя Министра А.Е.Вилькена.

Приложение 1

к приказу Министерства здравоохранения

Российской Федерации

от 13 ноября 1996 г.

N 375

ПРЕДЕЛЬНЫЕ НОРМЫ

естественной убыли (производственной траты)

лекарственных средств на аптечных складах ----- Наименование

|Предельная

| норма в % -----

1. Порошкообразные лекарственные средства 0,2

1.1. Группа лекарственных средств, обладающих гигроскопическими

свойствами, в том числе: 0,25

аммония хлорид 0,6

кислота лимонная 0,3

кальция хлорид 0,7
хлоралгидрат 0,3
1.2. Группа лекарственных средств, обладающих летучими свойствами 0,3
1.3. Группа лекарственных веществ, являющихся кристаллогидратами, в том числе:
натрия тетраборат 0,4
магния сульфат 0,5
натрия сульфат 0,4
цинка сульфат 0,4
натрия гидроцитрат 0,25
1.4. Группа лекарственных средств, обладающих свойствами распыляемости, аморфные в том числе: 0,25
сера 0,4
анальгин 0,4
бутадион 0,4
крахмал 0,8
тальк 0,5
норсульфазол 0,3
ксероформ 0,3
кислота борная 0,3
натрия салицилат 0,3
рибофлавин 0,3
триметин 0,3
фенацетин 0,3
2. Жидкие лекарственные средства
2.1. Спиртовые растворы, настойки, медицинские спирты 0,65
2.2. Жидкие экстракты 0,6
2.3. Водные растворы, смеси 0,5
2.4. Сиропы 0,85
25. Жидкости разные:
глицерин 0,8
деготь 1,2
ихтиол 1,0
клеол 1,4
коллодий 1,6
кислота молочная 0,6
метилсалицилат 0,9
пергидроль 0,7
раствор аммиака 0,7
скипидар 0,75
формалин 1,0
хлороформ 1,0
эфир 1,5
2.6. Кислоты минеральные 0,6
2.7. Масла эфирные 0,6

2.8. Масла жирные 0,8
2.9. Эмульсии 0,5
2.10. Мыла жидкие 1,0
2.11. Экстракты густые из лекарственных растений 0,9
3. Мази, пасты 0,8
в том числе:
мазь серортутная 0,9
линименты 0,7
4. Трудноразмешиваемые лекарственные средства
(канифоль, воск, парафин, озокерит, масло,
какао, спермацет) 0,6
5. Лекарственное растительное сырье:
5.1. Листья, травы, цветки 1,6
в том числе:
цветы ромашки 2,0
цветки бессмертника 2,0
цветки календулы 2,0
кукурузные рыльца 1,8
5.2. Кора, корни, корневища, клубни 1,4
5.3. Семена, плоды, почки 1,2
5.4. Прочее лекарственное растительное сырье 1,3
6. Ядовитые и наркотические лекарственные
средства 0,1
в том числе:
апоморфина гидрохлорид 0,09
гоматропина гидробромид 0,08
мышьяковистый ангидрид 0,12
осарсол 0,09
пилокарпина гидрохлорид 0,08
прозерин 0,08
ртути дихлорид (сулема) 0,11
скополамина гидрохлорид 0,09
совкаин 0,09
тропацин 0,09

Приложение 2

к приказу Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от 13 ноября 1996 г.

№ 375

ИНСТРУКЦИЯ

о применении предельных норм естественной убыли (производственной траты) лекарственных
средств на аптечных складах

1. Предельные нормы естественной убыли лекарственных средств установлены для покрытия убыли,
которая возникает на аптечных складах в процессе производственной расфасовки (распыление,
улетучивание, розлив, прилипание к стенкам тары и вспомогательным предметам, при фасовке,
потери при перемещении из крупной упаковки в более мелкую и т. п.).
2. Недостача лекарственных средств, происшедшая по причинам: повреждение и бой тары, порча

препарата и т. п., должна фиксироваться специальной комиссией в акте по форме 20-АП (в нормы не входит).

3. Применение предельных норм естественной убыли к расходу лекарственных средств в промышленной упаковке или в дозированном виде, без осуществления на складе каких-либо производственных операций не допускается.

4. Списание естественной убыли при отсутствии недостачи или предварительное списание запрещается.

5. Естественная убыль (производственная трата) определяется размером групповой нормы или индивидуально, если она имеется, в соответствии с прилагаемой таблицей.

6. Естественная убыль (производственная трата) устанавливается по фасовочному журналу (Форма 101-АП, утвержденная настоящим приказом), в котором отражаются отклонения веса лекарственного средства после фасовки от его первоначального фактического веса перед началом фасовки.

7. Списание естественной убыли (производственной траты) лекарственных средств производится в пределах норм только по результатам инвентаризации.

Основанием для определения фактических потерь являются данные фасовочного журнала, в котором на каждое лекарственное средство открывается отдельный лист.

8. Фасовочный журнал должен быть пронумерован, прошнурован, скреплен печатью и подписью руководителя аптечного склада.

9. Фасовочный журнал для ядовитых и наркотических лекарственных средств должен быть пронумерован, прошнурован, скреплен сургучной печатью и подписью руководителя вышестоящей организации.

10. При списании данные фасовочного журнала о фактических потерях по каждому наименованию суммируются и определяется фактическая величина потерь, к которой и применяется норма убыли.

11. При обнаружении в процессе производственных операций излишков лекарственных средств устанавливаются причины их образования. Излишки подлежат оприходованию. При наличии излишков ядовитых и наркотических лекарственных средств заведующий отделом обязан в 3-дневный срок поставить об этом в известность заведующего складом и вышестоящую организацию.

Приложение 3

к приказу Министерства здравоохранения

Российской Федерации

от 13 ноября 1996 г.

N 375

Форма N 101-АП

ФАСОВОЧНЫЙ ЖУРНАЛ ДЛЯ АПТЕЧНЫХ СКЛАДОВ Наименование лекарственного средства

Предельная норма естественной убыли (производственной траты) Материально ответственное лицо

фамилия, имя, отчество -----

| Взято на | Выход | Разница, | Подпись

| расфасовку, | фасовки, | кг |

| кг | кг | | -----+-----+-----+-----+-----

Дата|Номер |Номер|коли- |вид |коли- |вид |более|менее|фасов-|мате-

|анализа|серии|чество|упа- |чество|упа- | | |щик |риально

| | | |ковки| |ковки| | |ответст-

| | | | | | | | | |венное

| | | | | | | | | |лицо -----+-----+-----+-----+-----+-----+-----+-----+-----

1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 -----

Итог на 1-е число каждого месяца
