

Приложение № 8
к приказу Федеральной службы
по ветеринарному и
фитосанитарному надзору
от _____ № _____

Форма

Федеральная служба по ветеринарному и фитосанитарному надзору

(наименование контрольного (надзорного) органа)

Проверочный лист

(список контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), применяемый при осуществлении федерального государственного надзора в сфере обращения лекарственных средств в части осуществления хранения субъектами обращения лекарственных средств для ветеринарного применения (производителями, организациями, занимающимися оптовой и розничной торговлей, индивидуальными предпринимателями, организациями, осуществляющими разведение и выращивание и лечение животных)

(указание вида контроля, внесенного в единый реестр видов контроля)

(реквизиты правового акта об утверждении формы проверочного листа)

(наименование контрольного (надзорного) мероприятия)

1. _____
(объект контроля, в отношении которого проводится контрольное (надзорное) мероприятие)

2. _____
(фамилия, имя и отчество (при наличии) гражданина или индивидуального предпринимателя либо наименование юридического лица)

(идентификационный номер налогоплательщика) / _____
(основной государственный регистрационный номер)

(адрес регистрации гражданина или индивидуального предпринимателя либо организации (ее филиалов, представительств, обособленных структурных подразделений))

3. _____

(место проведения контрольного (надзорного) мероприятия с заполнением проверочного листа)

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

5. Учетный номер контрольного (надзорного) мероприятия _____

6. Должность, фамилия и инициалы должностного лица контрольного (надзорного) органа, проводящего контрольное (надзорное) мероприятие и заполняющего проверочный лист

7. Перечень вопросов, отражающих содержание обязательных требований, нарушение которых влечет риск причинения вреда (ущерба) охраняемым законом ценностям, содержащихся в Реестре обязательных требований (при отсутствии - в нормативном правовом акте, устанавливающим обязательные требования), ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований:

№ п/п	Вопросы, отражающие содержание обязательных требований	Реквизиты нормативных правовых актов, с указанием их структурных единиц, которыми установлены обязательные требования;	Ответы на вопрос (да/нет/не применяется)
1	Прошли ли процедуру государственной регистрации реализуемые субъектом обращения лекарственных средств лекарственные препараты для ветеринарного применения?	Часть 1 статьи 13 Федерального закона от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (далее - Федеральный закон № 61-ФЗ) ⁸	
2	Имеются ли у субъекта обращения лекарственных средств случаи продажи:	статья 57 Федерального закона № 61-ФЗ	
2.1	фальсифицированных лекарственных средств?		
2.2	недоброкачественных лекарственных средств?		
2.3	контрафактных лекарственных средств?		
3	Соблюдаются ли субъектом обращения лекарственных средств требования к внутренним поверхностям ограждающих конструкций (стены, перегородки, потолки) в помещениях для хранения лекарственных средств, допускающим возможность проведения влажной уборки?	пункт 4 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения" утвержденных приказом Минсельхоза России от 29.07.2020	

⁸ Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, № 16, ст. 1815; 2015, № 29, ст. 4367.

		№ 426 ⁹ (далее - Правила хранения)	
4	Имеются ли у субъекта обращения лекарственных средств в помещениях для хранения лекарственных средств полы, не имеющие деревянных неокрашенных поверхностей, а также отверстий и дефектов, нарушающих целостность покрытия?	пункт 4 Правил хранения	
5	Осуществляется ли субъектом обращения лекарственных средств хранение лекарственных средств в соответствии с условиями хранения, предусмотренными инструкциями по применению лекарственных препаратов для ветеринарного применения (далее – инструкция)?	пункт 5 Правил хранения	
6	Оснащены ли у субъекта обращения лекарственных средств помещения для хранения лекарственных средств:	пункт 6 Правил хранения	
6.1	системой электроснабжения?		
6.2	системой отопления?		
6.3	системой принудительной или естественной вентиляции?		
7	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств обогревание помещений:	пункт 6 Правил хранения	
7.1	газовыми приборами с открытым пламенем?		
7.2	электронагревательными приборами с открытой электроспиралью?		
8	Оборудованы ли у субъекта обращения лекарственных средств помещения для хранения лекарственных средств:	пункт 7 Правил хранения	
8.1	стеллажами?		
8.2	шкафами?		
8.3	поддонами (подтоварниками)?		
9	Хранятся ли у субъекта обращения лекарственных средств лекарственные средства на полу без поддона?	пункт 7 Правил хранения	

⁹ Зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 29 октября 2020 г., регистрационный № 60648 (Официальный интернет-портал правовой информации <http://pravo.gov.ru>, 29.10.2020).

10	Располагаются ли у субъекта обращения лекарственных средств поддоны:	Абзац 2 пункта 7 Правил хранения	
10.1	на полу в один ряд?		
10.2	на стеллажах в несколько ярусов в зависимости от высоты стеллажа?		
11	Размещаются ли у субъекта обращения лекарственных средств поддоны с лекарственными средствами в несколько рядов по высоте без использования стеллажей?	пункт 7 Правил хранения	
12	Установлены ли у субъекта обращения лекарственных средств в помещениях для хранения лекарственных средств стеллажи (шкафы) и поддоны (подтоварники) таким образом, чтобы обеспечить свободный доступ к лекарственным средствам персонала и при необходимости погрузочных устройств?	пункт 8 Правил хранения	
13	Соблюдаются ли субъектом обращения лекарственных средств в помещениях для хранения лекарственных средств требования доступности для уборки	пункт 8 Правил хранения	
13.1	стеллажей (шкафов)?		
13.2	стен?		
13.3	пола?		
14	Установлены ли у субъекта обращения лекарственных средств стеллажи для хранения лекарственных средств в помещениях площадью более 10 м ² следующим образом:	пункт 8 Правил хранения	
14.1	расстояние до наружных стен - не менее 0,6 м?		
14.2	расстояние до потолка - не менее 0,5 м?		
14.3	расстояние от пола - не менее 0,25 м?		
14.4	проходы между стеллажами - не менее 0,75 м?		
15	Пронумерованы и промаркированы ли у субъекта обращения лекарственных средств предназначенные для хранения лекарственных средств:	пункт 9 Правил хранения	

15.1	стеллажи?		
15.2	шкафы?		
15.3	полки в шкафах?		
16	Промаркированы (пронумерованы) ли у субъекта обращения лекарственных средств поддоны (подтоварники), предназначенные для хранения лекарственных средств?	пункт 9 Правил хранения	
17	Прикреплена ли у субъекта обращения лекарственных средств на стеллажах и шкафах стеллажная карта с указанием:		
17.1	наименований лекарственных средств?	пункт 12 Правил хранения	
17.2	номера серии?		
17.3	срока годности?		
17.4	количества единиц хранения?		
18	Используются ли субъектом обращения лекарственных средств информационные технологии в целях маркировки (нумерации) стеллажей, шкафов, полок, поддонов (подтоварников)?	пункт 12 Правил хранения	
19	Хранятся ли у субъекта обращения лекарственных средств лекарственные препараты во вторичной (потребительской) упаковке, фармацевтические субстанции в первичной упаковке этикеткой (маркировкой) наружу:	пункт 14 Правил хранения	
19.1	в шкафах?		
19.2	на стеллажах?		
19.3	на полках?		
20	Оснащены ли у субъекта обращения лекарственных средств помещения для хранения лекарственных средств, требующих защиты от воздействия повышенной температуры, холодильным оборудованием, укомплектованным приборами для измерения температуры?	пункт 15 Правил хранения	
21	Оснащены ли у субъекта обращения лекарственных средств помещения для хранения лекарственных средств приборами для измерения температуры и влажности	пункт 16 Правил хранения	

	воздуха в местах, доступных для считывания указанных показателей?		
22	Размещаются ли субъектом обращения лекарственных средств в помещениях для хранения лекарственных средств площадью более 10 м ² , измерительные части приборов измерения температуры и влажности воздуха на расстоянии не менее 3 м от дверей, окон и отопительных приборов?	пункт 16 Правил хранения	
23	Соблюдается ли субъектом обращения лекарственных средств требования для регистрации параметров воздуха 2 раза в день в журнале (карте) регистрации параметров воздуха на бумажном носителе или в электронном виде?	пункт 17 Правил хранения	
24	Хранится ли у субъекта обращения лекарственных средств журнал (карта) регистрации параметра воздуха в течение четырех лет, следующих за годом ведения журнала (карты)?	пункт 17 Правил хранения	
25	Имеются ли у субъекта обращения лекарственных средств документы на приборы для регистрации параметров воздуха:	пункт 17 Правил хранения	
25.1	о сертифицировании?		
25.2	о калибровке?		
25.3	о поверке в соответствии с Федеральным законом от 26 июня 2008 г. № 102-ФЗ «Об обеспечении единства измерений» ¹⁰ ?		
26	Используются ли у субъекта обращения лекарственных средств следующие способы систематизации лекарственных препаратов для ветеринарного применения:	пункт 11 Правил хранения	
26.1	по фармакологическим группам?		
26.2	по способу применения указанному в инструкциях или на упаковках лекарственных средств (далее – упаковка)?		
26.3	по адресам назначения (для целей направления конкретному юридическому или физическому лицу, индивидуальному предпринимателю)?		

¹⁰ Собрание законодательства Российской Федерации, 2008, № 26, ст. 3021; 2020, № 50, ст. 8074.

26.4	в алфавитном порядке?		
27	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств учет и систематизация лекарственных средств на бумажном носителе или в электронном виде?	пункт 9 Правил хранения	
28	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств учет лекарственных средств, срок годности которых составляет менее одной трети от всего срока годности, с указанием наименования, серии, срока годности лекарственного средства с использованием журналов учета на бумажном носителе или информационных технологий?	пункт 13 Правил хранения	
29	Хранятся ли у субъекта обращения лекарственных средств отдельно от других групп лекарственных средств, лекарственные средства с истекшим сроком годности, в поврежденной упаковке, недоброкачественные, фальсифицированных или контрафактные лекарственные средства не более 6 месяцев:	пункт 19 Правил хранения	
29.1	в специально выделенной зоне?		
29.2	в отдельном контейнере?		
30	Имеется ли у субъекта обращения лекарственных средств в случае уничтожения таких лекарственных средств акт об уничтожении:	пункт 12 Правил уничтожения изъятых фальсифицированных лекарственных средств, недоброкачественных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 15 сентября 2020 г. № 1447 ¹¹	
30.1	недоброкачественных лекарственных средств?		
30.2	контрафактных лекарственных средств?		
30.3	фальсифицированных лекарственных средств?		
31.	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств влажная уборка пола в помещениях для хранения лекарственных средств ежедневно в дни работы организации и индивидуального предпринимателя?	пункт 20 Правил хранения	

¹¹ Собрание законодательства Российской Федерации, 28.09.2020, № 39, ст. 6039.

32	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств влажная уборка полов, шкафов, стеллажей в помещениях для хранения лекарственных средств с использованием дезинфицирующих средств не реже одного раза в неделю?	пункт 20 Правил хранения	
33	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств влажная уборка помещений и оборудования для хранения лекарственных средств, включающая мытье стен, перегородок, потолков, полов, плинтусов, подоконников, окон, дверей, шкафов, стеллажей, поддонов, погрузочных устройств, с использованием дезинфицирующих средств не реже одного раза в год?	пункт 20 Правил хранения	
34	Запрещается ли у субъекта обращения лекарственных средств доступ посторонних лиц к местам хранения лекарственных препаратов?	пункт 22 Правил хранения	
35	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение лекарственных средств, в инструкциях или на упаковках которых содержится информация о наличии у них пожаровзрывоопасных или пожароопасных свойств, в соответствии с требованиями, установленными законодательством Российской Федерации о пожарной безопасности?	пункт 23 Правил хранения	
36	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение лекарственных средств, в инструкциях или на упаковках которых содержится информация о необходимости их защиты от действия света в помещениях или специально оборудованных местах, обеспечивающих защиту от естественного и искусственного освещения?	пункт 24 Правил хранения	
37	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение фармацевтических субстанций, требующих защиты от действия света, в таре из светозащитных материалов?	пункт 25 Правил хранения	
38	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение лекарственных средств, требующих защиты от действия света, упакованных в первичную	пункт 26 Правил хранения	

	и вторичную (потребительскую) упаковку, в шкафах или на стеллажах при условии принятия мер для предотвращения попадания на указанные лекарственные препараты прямого солнечного света или иного направленного света?		
39	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение лекарственных средств, в инструкциях или на упаковках которых содержится информация о необходимости их защиты от воздействия влаги, в соответствии с условиями хранения, предусмотренными инструкциями или указанными на упаковках, в герметичной таре из материалов, непроницаемых для паров воды или в стеклянной таре с герметичной крышкой?	пункт 27 Правил хранения	
40	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение лекарственных средств, в инструкциях или на упаковках которых содержится информация о необходимости их защиты от улетучивания и высыхания, в герметичной таре из непроницаемых для улетучивающихся веществ материалов в соответствии с условиями хранения, предусмотренными инструкциями или указанными на упаковках?	пункт 28 Правил хранения	
41	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение фармацевтических субстанций, в инструкциях или на упаковках которых содержится информация о наличии в их составе кристаллизационной воды, в помещении с температурой воздуха не выше +15 °С при относительной влажности воздуха 50 - 65%?	пункт 29 Правил хранения	
42	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение биологических лекарственных препаратов одного и того же наименования по сериям с учетом срока их годности?	пункт 30 Правил хранения	
43	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение биологических лекарственных препаратов на внутренней стороне двери холодильника?	пункт 30 Правил хранения	

44	<p>Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение лекарственных препаратов, в инструкциях или на упаковках которых содержится информация о том, что они предназначены для лечения инфекционных и паразитарных болезней животных, вызываемых патогенными микроорганизмами и условно-патогенными микроорганизмами, в упаковке при комнатной температуре (20 +/- 2 °С) (если иное не предусмотрено инструкциями или не указано на упаковках)?</p>	пункт 31 Правил хранения	
45	<p>Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение лекарственных препаратов, полученных из крови, плазмы крови, из органов, тканей организма человека или животного, в защищенном от света, сухом месте при температуре от 0 до +15 °С (если иное не предусмотрено инструкциями или не указано на упаковках)?</p>	пункт 32 Правил хранения	
46	<p>Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение лекарственных препаратов, в инструкциях или на упаковках которых содержится информация о наличии в их составе масел или жиров, при температуре от +4 до +12 °С (если иное не предусмотрено инструкциями или не указано на упаковках)?</p>	пункт 33 Правил хранения	
47	<p>Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение лекарственных средств, в инструкциях или на упаковках которых содержится информация о необходимости их защиты от воздействия газов, находящихся в окружающей среде, в герметически закрытой таре из материалов, непроницаемых для газов?</p>	пункт 34 Правил хранения	
48	<p>Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение лекарственных средств с запахом, который может повлиять на возможность применения у различных видов животных, в герметически закрытой таре отдельно по наименованиям?</p>	пункт 35 Правил хранения	
49	<p>Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение лекарственного растительного сырья (предварительно высушенное) в сухом,</p>	пункт 36 Правил хранения	

	хорошо вентилируемом помещении в герметически закрытой таре?		
50	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение лекарственного растительного сырья, содержащее эфирные масла, в отдельной герметически закрытой таре?	пункт 37 Правил хранения	
51	Подвергается ли у субъекта обращения лекарственных средств лекарственное растительное сырье периодическому контролю в форме оценки по органолептическим показателям?	пункт 38 Правил хранения	
52	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение емкостей объемом более 5 литров с легковоспламеняющимися и легкогорючими лекарственными средствами на полках стеллажей в один ряд по высоте?	пункт 40 Правил хранения	
53	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение бутылей с легковоспламеняющимися и легкогорючими лекарственными средствами в таре, предохраняющей от ударов или опрокидывания, в один ряд?	пункт 41 Правил хранения	
54	Допускается ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение легковоспламеняющихся и легкогорючих лекарственных средств в полностью заполненной таре?	пункт 42 Правил хранения	
55	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение спиртов в объеме более 5 литров в металлических емкостях, заполняемых не более чем на 75% объема?	пункт 42 Правил хранения	
56	Допускается ли у субъекта обращения лекарственных средств совместное хранение легковоспламеняющихся лекарственных средств с минеральными кислотами, сжатыми и сжиженными газами, легкогорючими веществами, щелочами, а также с неорганическими солями, которые при контакте с органическими веществами образуют взрывоопасные смеси?	пункт 43 Правил хранения	
57	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение эфира для	пункт 44 Правил хранения	

	наркоза в помещении с температурой воздуха не выше +15 °С в защищенном от света месте на расстоянии не менее 1 м от отопительных приборов?		
58	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение наркотических и психотропных лекарственных средств отдельно от других групп лекарственных средств в организациях в изолированных помещениях, специально оборудованных инженерными и техническими средствами охраны, и в местах временного хранения с соблюдением требований, установленных правилами хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров?	пункт 48 Правил хранения	
59	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств в специально оборудованных помещениях, оснащенных инженерными и техническими средствами охраны объектов и помещений, предназначенных для хранения сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств?	пункт 50 Правил хранения	
60	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств в крупногабаритной таре в помещениях, оборудованных приточно-вытяжной вентиляцией, первичными средствами пожаротушения и сигнализации?	пункт 55 Правил хранения	

Приложение № 9
к приказу Федеральной службы
по ветеринарному и
фитосанитарному надзору
от _____ № _____

Форма

Федеральная служба по ветеринарному и фитосанитарному надзору

(наименование контрольного (надзорного) органа)

Проверочный лист

(список контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), применяемый при осуществлении федерального государственного надзора в сфере обращения лекарственных средств в части осуществления хранения субъектами обращения лекарственных средств для ветеринарного применения наркотических, психотропных, сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств

(указание вида контроля, внесенного в единый реестр видов контроля)

(реквизиты правового акта об утверждении формы проверочного листа)

(наименование контрольного (надзорного) мероприятия)

1. _____
(объект контроля, в отношении которого проводится контрольное (надзорное) мероприятие)

2. _____
(фамилия, имя и отчество (при наличии) гражданина или индивидуального предпринимателя либо наименование юридического лица)

(идентификационный номер налогоплательщика) / _____
(основной государственный регистрационный номер)

(адрес регистрации гражданина или индивидуального предпринимателя либо организации (ее филиалов, представительств, обособленных структурных подразделений))

3. _____

(место проведения контрольного (надзорного) мероприятия с заполнением проверочного листа)

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

5. Учетный номер контрольного (надзорного) мероприятия _____

6. Должность, фамилия и инициалы должностного лица контрольного (надзорного) органа, проводящего контрольное (надзорное) мероприятие и заполняющего проверочный лист

7. Перечень вопросов, отражающих содержание обязательных требований, нарушение которых влечет риск причинения вреда (ущерба) охраняемым законом ценностям, содержащихся в Реестре обязательных требований (при отсутствии - в нормативном правовом акте, устанавливающим обязательные требования), ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований:

№ п/п	Вопросы, отражающие содержание обязательных требований	Реквизиты нормативных правовых актов, с указанием их структурных единиц, которыми установлены обязательные требования	Ответ на вопрос (да/ нет/ не применяется)
1.	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение наркотических и психотропных лекарственных средств:	пункт 48 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения, утвержденных приказом Минсельхоза России от 29 июля 2020 г. № 426 ¹² (далее - Правила хранения)	
1.1	отдельно от других групп лекарственных средств?		
1.2	в изолированных помещениях?		
1.3	в помещениях, специально оборудованных инженерными и техническими средствами охраны?		
1.4	в местах временного хранения с соблюдением условий, установленных Правилами хранения наркотических, психотропных веществ и их прекурсоров, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 31.12.2009 № 1148 ¹³ ?		
2.	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств:	пункт 50 Правил хранения	
2.1	в специально оборудованных помещениях?		
2.2	в помещениях, оснащенных инженерными и техническими средствами охраны объектов и помещений, предназначенных для		

¹² Зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 29 октября 2020 г., регистрационный № 60648 (Официальный интернет-портал правовой информации <http://pravo.gov.ru>, 29.10.2020).

¹³ Постановление Правительства Российской Федерации от 31 декабря 2009 г. № 1148 «О порядке хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров» (вместе с «Правилами хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, № 4, ст. 394; 2020, № 43, ст. 6798).

	хранения сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств?			
3.	Соблюдаются ли у субъекта обращения лекарственных средств меры предосторожности при хранении сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств, указанные в инструкциях и на упаковках?	пункт 51 Правил хранения		
4.	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение ядовитых лекарственных средств в отдельном помещении?	пункт 52 Правил хранения		
5.	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение сильнодействующих лекарственных средств в отдельных шкафах, оснащенных запорными устройствами, в одном помещении с другими (не сильнодействующими) лекарственными средствами?	пункт 53 Правил хранения		
6.	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств в специально выделенных для этой цели:	пункт 54 Правил хранения		
6.1	сейфах?			
6.2	металлических или обитых железом деревянных шкафах?			
6.3	ящиках под замком?			
7.	Имеется ли на внешней стороне двери сейфа (шкафа, ящика) для хранения сильнодействующих лекарственных средств надпись «Сильнодействующие лекарственные средства»?			
8.	Имеется ли на внутренней стороне двери сейфа (шкафа, ящика) прикрепленный список хранящихся в нем сильнодействующих лекарственных средств?			
9.	Имеется ли на внешней стороне двери сейфа (шкафа, ящика) для хранения ядовитых лекарственных средств надпись «Ядовитые лекарственные средства»?			
10.	Имеется ли на внутренней стороне двери сейфа (шкафа, ящика) прикрепленный список хранящихся в нем ядовитых лекарственных средств?			
11.	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение сильнодействующих и ядовитых		пункт 55 Правил хранения	

	лекарственных средств в крупногабаритной таре:		
11.1	в помещениях, оборудованных приточно-вытяжной вентиляцией?		
11.2	в помещениях, оборудованных средствами пожаротушения?		
11.3	в помещениях, оборудованных сигнализацией?		
12.	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств хранение сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств отдельно по группам на отдельных полках шкафов (сейфов) в зависимости от способа их применения?	пункт 56 Правил хранения	
13.	Запираются ли у субъекта обращения лекарственных средств ответственным лицом после окончания рабочего дня на замок шкафы, сейфы, ящики и помещения, в которых хранятся ядовитые лекарственные средства?		
14.	Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств опечатывание и пломбирование ответственным лицом шкафов, сейфов, ящиков и помещений, в которых хранятся ядовитые лекарственные средства?	пункт 57 Правил хранения	
15.	Хранятся ли ключи, пломбир для опечатывания, пломбиратор у лица, ответственного за хранение, учет и отпуск сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств?		
16.	Имеется ли у субъекта обращения лекарственных средств документ о порядке доступа в помещения для хранения сильнодействующих и ядовитых веществ только для ответственного за хранение, учет и отпуск сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств, и лицам, непосредственно работающим с ними?	пункт 58 Правил хранения	