

# О хранении лекарственных средств в ветеринарии

## Основные понятия

### Нормативное регулирование

Разработка, доклинические исследования, клинические исследования, экспертиза, государственная регистрация, стандартизация и контроль качества, производство, изготовление, хранение, перевозка, ввоз в Российскую Федерацию, вывоз из Российской Федерации, реклама, отпуск, реализация, передача, применение, уничтожение лекарственных средств в соответствии с п. 1 ст. 1 **Федерального закона от 12.04.2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»** (далее — *Федеральный закон*) регулируются данным Федеральным законом.

### Лекарственные средства

В соответствии с пп. 1 ст. 4 Федерального закона **лекарственные средства** — это вещества или их комбинации, вступающие в контакт с организмом человека или животного, проникающие в органы, ткани организма человека или животного, применяемые для профилактики, диагностики (за исключением веществ или их комбинаций, не контактирующих с организмом человека или животного), лечения заболевания, реабилитации, для сохранения, предотвращения или прерывания беременности и полученные из крови, плазмы крови, из органов, тканей организма человека или животного, растений, минералов методами синтеза или с применением биологических технологий.

### Лекарственные препараты

В соответствии с пп. 4 ст. 4 Федерального закона **лекарственные препараты** — это лекарственные средства в виде лекарственных форм, применяемые для профилактики, диагностики, лечения заболевания, реабилитации, для сохранения, предотвращения или прерывания беременности.

### Наркотические лекарственные средства

В соответствии с пп. 8 и 9 ст. 4 Федерального закона **наркотические лекарственные средства** — лекарственные препараты и фармацевтические субстанции, содержащие наркотические средства и включенные в Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года, а **психотропные лекарственные средства** — лекарственные препараты и фармацевтические субстанции, содержащие психотропные вещества и включенные в Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Конвенцией о психотропных веществах 1971 года.

### Обращение лекарственных средств

В соответствии с пп. 28 ст. 4 Федерального закона **обращение лекарственных средств** — разработка, доклинические исследования, клинические исследования, экспертиза, государственная регистрация, стандартизация и контроль качества, производство, изготовление, хранение, перевозка, ввоз в Российскую Федерацию, вывоз из Российской Федерации, реклама, отпуск, реализация, передача, применение, уничтожение лекарственных средств, а субъекты обращения лекарственных средств — физические лица, в том числе индивидуальные предприниматели, и юридические лица, осуществляющие деятельность при обращении лекарственных средств, в соответствии с пп. 29 ст. 4 Федерального закона.

### Фармацевтическая деятельность

В соответствии с пп. 33 ст. 4 Федерального закона **фармацевтическая деятельность** — деятельность, включающая в себя оптовую торговлю лекарственными средствами, их хранение, перевозку и (или)

розничную торговлю лекарственными препаратами, их отпуск, хранение, перевозку, изготовление лекарственных препаратов.

### **Ветеринарная аптечная организация**

В соответствии с пп. 36 ст. 4 Федерального закона **ветеринарная аптечная организация** — организация, структурное подразделение ветеринарной организации, осуществляющие розничную торговлю лекарственными препаратами, хранение, изготовление и отпуск лекарственных препаратов для ветеринарного применения в соответствии с требованиями настоящего Федерального закона.

## **Нормативное регулирование осуществления фармацевтической деятельности**

### **Организации, осуществляющие ФД**

В соответствии с пп. 1 ст. 52 Федерального закона **фармацевтическая деятельность** осуществляется организациями оптовой торговли лекарственными средствами, аптечными организациями, ветеринарными аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, 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 населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации, и ветеринарными организациями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность.

В соответствии с п. 2 ст. 52 Федерального закона виды аптечных организаций и правила отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, а также правила 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 населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации, утверждаются **уполномоченным федеральным органом исполнительной власти**.

### **Отпуск ЛП для ветеринарного применения**

В соответствии с п. 4 ст. 52 Федерального закона лекарственные препараты для ветеринарного применения подлежат отпуску ветеринарными аптечными организациями, ветеринарными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность. **Правила отпуска лекарственных препаратов для ветеринарного применения** утверждаются уполномоченным федеральным органом исполнительной власти.

### **Отпуск наркотических средств**

В соответствии с п. 3 ст. 52 Федерального закона **правила отпуска наркотических средств и психотропных веществ**, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов, лекарственных препаратов, содержащих наркотические средства и психотропные вещества, утверждаются уполномоченным федеральным органом исполнительной власти по согласованию с федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по выработке государственной политики, нормативно-правовому регулированию, контролю и надзору в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, а также в области противодействия их незаконному обороту.

### **Организации, осуществляющие хранение ЛС**

В соответствии с п. 1 ст. 58 Федерального закона **хранение лекарственных средств** осуществляется производителями лекарственных средств, организациями оптовой торговли лекарственными средствами, аптечными организациями, ветеринарными аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность или лицензию на медицинскую деятельность, медицинскими организациями, ветеринарными организациями и иными орга-

низациями, осуществляющими обращение лекарственных средств. Хранение лекарственных средств для ветеринарного применения организациями и индивидуальными предпринимателями в случаях, если они используются исключительно при разведении, выращивании, содержании и лечении животных, может осуществляться без получения лицензии на фармацевтическую деятельность.

## Лицензирование фармацевтической деятельности

Глава 5 и Глава 7 Федерального закона разделяет лекарственные средства и препараты для ветеринарного применения и медицинского применения. Также деятельность по производству лекарственных средств для ветеринарного и медицинского применения разделяет и лицензирует Положение о лицензировании производства лекарственных средств, утвержденное Постановлением Правительства Российской Федерации от 06.07.2012 г. № 686.

### Ответственность за нарушение требований

В соответствии с п. 6 Положения о лицензировании фармацевтической деятельности, утвержденного Постановлением Правительства Российской Федерации от 22.12.2011 г. № 1081, осуществление фармацевтической деятельности с грубым нарушением лицензионных требований влечет за собой ответственность, установленную законодательством Российской Федерации. При этом под грубым нарушением понимается невыполнение лицензиатом требований, предусмотренных пп. «а»–«з» п. 5 Положения, в том числе правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения.

### Лицензирующие органы

Учитывая подведомственность федеральным органам власти, в соответствии с п. 3 Постановления Правительства РФ от 22.12.2011 г. № 1081 (далее — ПП) лицензирование фармацевтической деятельности осуществляют следующие **лицензирующие органы**:

- 1) Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения — в части деятельности, осуществляемой организациями оптовой торговли лекарственными средствами для медицинского применения;
- 2) Федеральная служба по ветеринарному и фитосанитарному надзору — в части деятельности, осуществляемой в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения;
- 3) органы исполнительной власти субъектов Российской Федерации — в части деятельности, осуществляемой в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения, в нашем случае — это Департамент здравоохранения субъекта осуществления деятельности.

### Виды фармацевтической деятельности

В соответствии с Приложением к ПП, к фармацевтической деятельности относятся **следующие виды деятельности**:

- 1) в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения — хранение лекарственных средств для медицинского применения и хранение лекарственных препаратов для медицинского применения;
- 2) в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения — хранение лекарственных средств для ветеринарного применения и хранение лекарственных препаратов для ветеринарного применения.

**Обратите внимание!** Соблюдение определенных правил как лицензиатом, так и соискателем лицензии к работнику организации, осуществляющей лекарственное обеспечение ветеринарной деятельности, является **обязательным условием** осуществления фармацевтической деятельности.

### Требования к соискателю лицензии

Так, в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения к соискателю лицензии (индивидуальному предпринимателю) предъявляются следующие требования:

- наличие высшего или среднего фармацевтического либо высшего или среднего ветеринарного образования;

- наличие стажа работы по специальности не менее 3 лет;
- наличие сертификата специалиста.

### Требования к лицензиату

В свою очередь лицензиату как индивидуальному предпринимателю необходимо иметь высшее или среднее фармацевтическое либо высшее или среднее ветеринарное образование, сертификат специалиста и (или) наличие у лицензиата работников высшего или среднего фармацевтического либо высшего или среднего ветеринарного образования, сертификата специалиста.

При этом особенностью обращения лекарственных средств для медицинского применения установлены отдельные **требования к работникам организации** — соискателю лицензии и индивидуальному предпринимателю, а именно — наличие у руководителя организации (за исключением медицинских организаций), деятельность которой непосредственно связана с оптовой торговлей лекарственными средствами, высшего фармацевтического образования и стажа работы по специальности не менее 3 лет либо среднего фармацевтического образования и стажа работы по специальности не менее 5 лет, сертификата специалиста. А у **индивидуального предпринимателя** — высшего фармацевтического образования и стажа работы по специальности не менее 3 лет или среднего фармацевтического образования и стажа работы по специальности не менее 5 лет, сертификата специалиста.

**Обратите внимание!** Требование наличия у соискателя лицензии работников, имеющих высшее или среднее фармацевтическое образование, сертификат специалиста, а для осуществления фармацевтической деятельности в обособленных подразделениях медицинских организаций — дополнительное профессиональное образование в части розничной торговли лекарственными препаратами для медицинского применения при наличии права на осуществление медицинской деятельности, **можно не учитывать** при планировании деятельности ветеринарной организации, так как медицинской деятельностью ветеринарные врачи не занимаются.

Необходимо отметить, что при обращении лекарственных средств как для ветеринарного, так и для медицинского применения, специалистам необходимо проходить повышение квалификации не реже 1 раза в 5 лет.

## Правила хранения лекарственных средств для ветеринарного применения

Подпунктом «з» п. 5 Положения установлено обязательное соблюдение лицензиатом, осуществляющим хранение лекарственных средств для медицинского и (или) ветеринарного применения, правил хранения лекарственных средств для медицинского или ветеринарного применения.

### Нормативное регулирование хранения ЛС

Правила хранения лекарственных средств для ветеринарного применения утверждены **Приказом Министерства сельского хозяйства России от 15.04.2015 г. № 145** «Об утверждении Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения» (далее — Ветеринарные правила), в свою очередь **Приказом Министерства здравоохранения и социального развития России 23.08.2010 г. № 706н** «Об утверждении Правил хранения лекарственных средств» утверждены правила хранения лекарственных средств для медицинского применения (далее — *Медицинские правила*).

Учитывая, что лекарственные средства для ветеринарного применения и медицинского применения регулируются одним федеральным законом, рассмотрим особенности каждого из них.

## Требования к помещениям

### Хранение ЛС для ветеринарного применения

Так, общими положениями ветеринарных правил установлены требования к помещениям для хранения лекарственных средств для ветеринарного применения, определяются условия хранения лекарственных средств и распространяются на производителей лекарственных средств, организации оптовой торговли лекарственными средствами, ветеринарные аптечные организации, индивидуальных

предпринимателей, ветеринарные организации и иные организации, осуществляющие обращение лекарственных средств для ветеринарного применения.

### **Хранение ЛС для медицинского применения**

Медицинскими же правилами установлены требования к помещениям для хранения лекарственных средств для медицинского применения, регламентируют условия хранения указанных лекарственных средств и распространяются на производителей лекарственных средств, организации оптовой торговли лекарственными средствами, аптечные организации, медицинские и иные организации, осуществляющие деятельность при обращении лекарственных средств, индивидуальных предпринимателей, имеющих лицензию на фармацевтическую деятельность или лицензию на медицинскую деятельность.

**Обратите внимание!** Для выполнения законодательства России в области хранения лекарственных средств для медицинского применения ветеринарными организациями необходимо получить лицензию на хранение лекарственных средств в подведомственном органе.

Общими ветеринарными правилами установлено, что устройство, состав, размеры площадей, эксплуатация и оборудование помещений должны обеспечивать **их сохранность** с учетом физико-химических, фармакологических и токсикологических свойств, а также требований нормативных документов на лекарственные средства, установленных производителями лекарственных средств, и/или общих фармакопейных статей, и/или фармакопейных статей. Внутренние поверхности в помещении должны иметь устойчивое покрытие, быть гладкими и допускать возможность проведения влажной уборки. Необходимо соблюдать температурные и влажностные режимы хранения лекарственных средств. Например, ветеринарными правилами установлена обязательная фиксация показателей измерительных приборов два раза в день, медицинскими правилами такого порядка не установлено.

### **Техническое оснащение помещений**

Техническое оснащение помещений также установлено ветеринарными правилами, а именно наличие стеллажей, шкафов, поддонов, учитывая особенности организации деятельности предприятия. Необходимо также соблюдение товарно-учетной политики, а также контроля условий хранения лекарственных средств, установленных при обращении лекарственных средств.

### **Хранение наркотических средств**

Отдельным положением регулируются правила хранения наркотических и психотропных лекарственных средств. А также выделены особенности хранения сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств. Кроме того, установлен **обязательный учет** лекарственных средств с ограниченным сроком годности. В случае выявления лекарственных средств с истекшим сроком годности, фальсифицированных или контрафактных лекарственных средств установлено обязательство их отдельного хранения.

Основной особенностью можно считать то, что порядок ведения учета лекарственных средств с ограниченным сроком годности устанавливается руководителем организации или индивидуальным предпринимателем.

**Обратите внимание!** В помещениях для хранения лекарственных средств допускается хранение веществ, оборудования и материалов, предназначенных для оказания ветеринарной (медицинской) помощи, ухода за животными, уборки помещений, а также дезинфекции, дезинсекции и дератизации. Есть лишь небольшая особенность: указанные вещества, оборудование и материалы должны храниться отдельно от мест хранения лекарственных средств. Это положение особенно актуально для небольших ветеринарных кабинетов ветеринарных специалистов.

Таким образом, ветеринарные правила акцентируют внимание лицензиата или соискателя лицензии на особенности сохранности лекарственных средств с учетом физико-химических, фармакологических и токсикологических свойств, а также на требованиях нормативных документов на лекарственные средства, установленных производителями лекарственных средств, и/или общих фармакопейных статьях, и/или фармакопейных статьях, а медицинские правила акцентируют внимание лицензиата или соискателя лицензии на инструкции производителя по применению лекарственного средства.

## Запрет, устанавливаемый ветеринарными правилами

Общие ветеринарные правила также устанавливают прямой запрет на:

- хранение лекарственных средств на полу;
- размещение поддонов с лекарственными средствами в несколько рядов по высоте без использования стеллажей;
- доступ посторонних лиц к местам хранения лекарственных средств.

## Уборка помещений

Помещения и оборудования подлежат обязательному ежедневному мытью с применением моющих средств, однако средство фиксации надлежащего исполнения установленной обязанности ветеринарными правилами не установлено.

## Хранение ЛС в складских помещениях

Необходимо отметить, что правила хранения лекарственных средств в складских помещениях, установленные ветеринарными и медицинскими правилами, в целом одинаковы: высота размещения лекарственных средств не должна превышать 1,5 м при ручном способе проведения погрузочно-разгрузочных работ. Вместе с тем, при хранении лекарственных средств в складских помещениях медицинскими правилами установлен **минимальный размер складского помещения** с обязательным зонированием такового: зона приемки; зона для основного хранения; зона экспедиции; помещения для лекарственных средств, требующих особых условий хранения. Ветеринарными же правилами таких обязательных норма не установлено.

## Правила хранения отдельных групп лекарственных средств

Рассмотрим правила хранения отдельных групп лекарственных средств, установленные ветеринарными и медицинскими правилами.

### Пожароопасные лекарственные средства

Хранение пожароопасных лекарственных средств должно осуществляться с учетом их физико-химических свойств, в изолированных помещениях с противопожарной защитой. Если рассматривать **складские помещения**, то они должны быть оборудованы несгораемыми шкапами, стеллажами и поддонами, рассчитанными на соответствующую нагрузку. Стеллажи устанавливаются на расстоянии 0,25 м от пола и 0,6 м от стен, ширина стеллажей не должна превышать 1 м и иметь, в случае хранения фармацевтических субстанций, отбортовки не менее 0,25 м. Продольные проходы между стеллажами должны быть не менее 1,35 м. Все это нормы, установленные МЧС России в целях организации безопасности на предприятии.

В **производственных же помещениях** допускается хранение пожароопасных лекарственных средств в количестве, необходимом для фасовки и изготовления лекарственных препаратов в течение одной рабочей смены. При этом емкости, в которых они хранятся, должны быть плотно закрыты. Необходимо отметить, что остатки от необходимого количества передаются следующей смене или возвращаются в основное место хранения.

### Легковоспламеняющиеся ЛС

В ветеринарных аптечных организациях и у индивидуальных предпринимателей допускается хранение лекарственных препаратов, обладающих **легковоспламеняющимися и горючими свойствами**, в объеме до 10 кг вне помещений для хранения пожаровзрывоопасных и пожароопасных лекарственных средств во встроенных несгораемых шкафах, имеющих определенную степень защиты и свободный доступ. При этом допускается хранение пожароопасных лекарственных препаратов для использования на одну рабочую смену в металлических шкафах вне помещений для хранения пожароопасных лекарственных средств. Вместе с тем, при объеме хранения до 100 кг можно хранить в складских помещениях, а при объеме свыше 100 кг необходимо организовать хранение в отдельном здании.

## Медицинские правила хранения пожароопасных ЛС

В отношении медицинских правил хранения пожароопасных лекарственных средств регламентация организационного процесса более насыщена. Так, помещения разбиваются на отдельные помещения (отсеки) с пределом огнестойкости строительных конструкций не менее 1 часа с целью обеспечения хранения огнеопасных и взрывоопасных лекарственных средств по принципу однородности, в соответствии с их физико-химическими, пожароопасными свойствами и характером упаковки. Полы складских помещений и разгрузочных площадок должны иметь твердое, ровное покрытие. **Запрещается применять** доски и железные листы для выравнивания полов. Полы должны обеспечивать удобное и безопасное передвижение людей, грузов и транспортных средств, обладать достаточной прочностью и выдерживать нагрузки от хранимых материалов, обеспечивать простоту и легкость уборки складского помещения. В помещения для хранения пожароопасных лекарственных средств запрещается входить с открытыми источниками огня.

### ЛС, требующие защиты от света

Правила хранения лекарственных средств для ветеринарного и медицинского применения определяют особенности хранения отдельных групп лекарственных средств в зависимости от физических и физико-химических свойств, воздействия на них **различных факторов внешней среды**.

Так, хранение лекарственных средств, требующих **защиты от действия света**, должны храниться в помещениях или специально оборудованных местах, обеспечивающих защиту от естественного и искусственного освещения. Фармацевтические субстанции, требующие защиты от действия света, следует хранить в таре из светозащитных материалов (стеклянной таре из темного стекла, металлической таре, упаковке из алюминиевой фольги или полимерных материалов, окрашенных в темный цвет). Применительно к медицинским правилам, допускается хранение в темном помещении или шкафах.

Лекарственные препараты, требующие защиты от действия света, упакованные в первичную и вторичную (потребительскую) упаковку, следует хранить в шкафах или на стеллажах при условии принятия мер для предотвращения попадания на указанные лекарственные препараты прямого солнечного света или иного яркого направленного света (использование светоотражающей пленки, жалюзи, козырьков и др.).

### ЛС, требующие защиты от влаги

Хранение лекарственных средств, требующих **защиты от воздействия влаги**, следует хранить в помещении с температурой воздуха не выше +15 °С, в герметичной таре из материалов, непроницаемых для паров воды, а лекарственные средства медицинского применения допускается хранить, в том числе, в первичной и вторичной (потребительской) упаковке производителя. Во избежание порчи и потери качества необходимо организовать хранение лекарственных средств в соответствии с требованиями, нанесенными в виде предупреждающих надписей на вторичной (потребительской) упаковке лекарственного средства.

### ЛС, требующие защиты от улетучивания и высыхания

Хранение лекарственных средств, требующих **защиты от улетучивания и высыхания**, следует хранить в помещении с температурой воздуха не выше +15 °С или в прохладном месте, в герметичной таре из непроницаемых для улетучивающихся веществ материалов в соответствии с инструкциями по применению лекарственных препаратов и условиями, указанными на вторичной (потребительской) упаковке — для лекарственных препаратов, на первичной упаковке — для фармацевтических субстанций, с обязательным соблюдением режима точной влажности помещения.

### ЛС, требующие защиты от повышенной температуры

Хранение лекарственных средств, требующих **защиты от воздействия повышенной температуры** (термолабильные лекарственные средства), должно осуществляться в соответствии с условиями хранения, предусмотренными инструкциями по применению лекарственных препаратов, или условиями хранения, указанными на первичной упаковке фармацевтических субстанций. Учитывая особенности лекарственных средств для ветеринарного применения, также установлены правила хранения по сериям с учетом срока их годности.

**Обратите внимание!** Не допускается хранение биологических лекарственных препаратов на дверной панели холодильника.

Установлены особенности хранения антибиотиков, органопрепаратов и масел. Также загрузка холодильного оборудования (холодильников, холодильных витрин, камер, комнат) должна обеспечивать свободную циркуляцию воздуха в помещении для хранения лекарственных средств.

### **ЛС, требующие защиты от пониженной температуры**

К лекарственным средствам, требующим защиты от воздействия пониженной температуры, относятся лекарственные средства, физико-химическое состояние которых после замерзания изменяется и при последующем нагревании до комнатной температуры ( $20 \pm 2$  °С) не восстанавливается. Хранение лекарственных средств, требующих защиты от воздействия пониженной температуры, осуществляется в соответствии с температурным режимом, указанным в инструкциях по применению лекарственных препаратов, на вторичной (потребительской) упаковке — для лекарственных препаратов, на первичной упаковке — для фармацевтических субстанций.

**Обратите внимание!** Замерзание препаратов, требующих защиты от воздействия пониженной температуры и инсулина, не допускается.

### **ЛС, требующие защиты от газов**

Лекарственные средства, требующие защиты от воздействия газов, находящихся в окружающей среде (вещества, реагирующие с кислородом воздуха; вещества, реагирующие с углекислым газом воздуха), следует хранить в герметически закрытой таре из материалов, непроницаемых для газов, по возможности заполненной доверху.

### **Пахучие ЛС**

Пахучие лекарственные средства следует хранить в герметически закрытой таре, непроницаемой для запаха, отдельно по наименованиям, а для работы с красящими лекарственными средствами для каждого наименования необходимо выделять отдельные весы, ступку, шпатель и другой необходимый инвентарь.

### **Антисептические ЛС**

Антисептические лекарственные средства следует хранить в герметичной таре изолированно от мест хранения пластмассовых, резиновых и металлических изделий и мест получения дистиллированной воды.

### **Нерасфасованное лекарственное растительное сырье**

Нерасфасованное лекарственное растительное сырье должно храниться в сухом (не более 50% влажности), хорошо проветриваемом помещении в плотно закрытой таре. Растительное сырье, содержащее эфирные масла, хранится изолированно в хорошо укупленной таре, подвергается периодическому контролю в соответствии с требованиями государственной фармакопеи. В отношении растительного сырья, применяемого в ветеринарии, допускается **органолептический контроль с последующей отбраковкой**, в медицине же необходимо руководствоваться правилами государственной фармакопеи.

### **Сильнодействующие ЛС**

Ветеринарными и медицинскими правилами установлены практически одинаковые требования к хранению лекарственных средств, относящихся к группе **сильнодействующих**. Если медицинские правила полностью отдают регулирование хранения сильнодействующих и ядовитых веществ в подведомственную организацию, то ветеринарные правила не только сложили с себя определенные полномочия, но и продублировали некоторые уже действующие положения. Одновременно, сильнодействующие лекарственные средства разрешается хранить в одном помещении с другими (не сильнодействующими) лекарственными средствами, но обязательно в отдельных шкафах и под замком.

## Выводы

Рассмотрев правила хранения лекарственных средств для ветеринарного и для медицинского применения в ветеринарной практике, можно сделать вывод о том, что правила хранения определяются в соответствии с требованиями, установленными производителем на первичной и вторичной упаковке лекарственного средства. Особенности хранения лекарственных средств установлены правилами хранения лекарственных средств для ветеринарного применения и правилами хранения лекарственных средств для медицинского применения.

Если вы решили получить лицензию на хранение лекарственных средств для ветеринарного применения и стали изучать Правила хранения лекарственных средств для ветеринарного применения, на все возникающие вопросы в процессе изучения документа можно найти ответ в Правилах хранения лекарственных средств для медицинского применения.