

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII al REPUBLICII MOLDOVA
ORDIN

Nr. 71 din 03 martie 1999

***Cu privire la păstrarea, evidența
și eliberarea produselor și substanțelor
stupefiante, toxice și psihotrope***

În scopul perfecționării activităților cu produsele și substanțele stupefiante, toxice și psihotrope în Republica Moldova

APROB:

1. Normativele provizorii de consum ale medicamentelor stupefiante în Republica Moldova (Anexa 1).
2. Normativele provizorii de consum ale medicamentelor stupefiante în staționar (Anexa 2).
3. Regulile de păstrare, evidență și livrare a medicamentelor toxice, stupefiante și psihotrope în farmacii (Anexa N 3).
4. Regulile de păstrare, evidență și livrare a medicamentelor toxice, stupefiante, psihotrope și a formularelor de rețetă în instituțiile sanitare (Anexa N 4).
5. Regulile de păstrare și evidență a medicamentelor și substanțelor stupefiante, toxice și psihotrope în laboratoarele de control și certificare a medicamentelor (Anexa 5).
6. Regulile de păstrare, evidență și livrare a medicamentelor și substanțelor toxice, stupefiante și psihotrope în depozitele farmaceutice (Anexa N 6).
7. Regulile de păstrare și evidență a stupefiantelor, toxicelor și psihotropelor în instituțiile de cercetări științifice, laboratoare și instituții de învățământ ale sistemului ocrotirii sănătății (Anexa 7).
8. Regulile de păstrare, evidență și livrare a medicamentelor și substanțelor toxice, stupefiante și psihotrope la uzinele farmaceutice (Anexa 8).

ORDON:

1. Șefului Direcției Farmacie și Tehnică Medicală (Dnei V.Buliga) să elaboreze Lista provizorie a farmaciilor cu drept de realizare a medicamentelor stupefiante și psihotrope incluse în tabelul 2.

2. Directorilor instituțiilor medicale, științifice, medicilor-șefi ai instituțiilor medico-sanitare republicane, șefilor direcțiilor ocrotirii sănătății, medicilor-șefi ai spitalelor orașenești și centrale raionale și conducătorilor instituțiilor farmaceutice să asigure îndeplinirea necondiționată a prevederilor prezentului ordin.
3. Medicilor-șefi ai instituțiilor medico-sanitare, conducătorilor unităților farmaceutice:
 - 3.1. Să completeze încăperile pentru păstrarea medicamentelor toxice, stupefiante și psihotrope cu sistemele semnalizării de pază și incendiară, safeuri și dulapuri metalice, fixate de podea sau perete.
 - 3.2. Să instituie responsabilitatea personală pentru evidența, păstrarea, prescrierea, eliberarea și utilizarea rațională a medicamentelor toxice, stupefiantelor și psihotropelor și a formularelor speciale pentru prescrierea lor.
 - 3.3. Să oblige medicii-curanți să înregistreze medicamentele prescrise în fișa de ambulator (staționar) cu indicația denumirii și cantității (cu cifre și litere) medicamentului prescris.
 - 3.4. În caz de furt a medicamentelor toxice, stupefiante și psihotrope sau a formularelor speciale din unitățile farmaceutice sau instituțiile medico-sanitare să anunțe imediat organele ierarhic superioare (DOS, SCR, MS și organele MI al RM).
 - 3.5. La determinarea necesarului anual de toxice și stupefiante să se folosească normativele provizorii (anexa 1), neadmițând depășirea normelor de consum.
4. Se abrogă pe teritoriul Republicii Moldova anexele NN 2, 3, 4, 5, 6, 7, 9, 10, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18 a ale ordinului MS RM Nr. 255 din 29.11.94 “Cu privire la acordarea asistenței medicale bolnavilor de narcomanie și toxicomanie, precum și despre evidență, păstrare, prescriere, livrare și utilizare a substanțelor narcotice.
5. Controlul executării prezentului ordin i se atribuie viceministrului sănătății D-lui Vladimir Hotineanu.

Ministrul Sănătății

E.GLADUN

**NORMATIVELE PROVIZORII DE CONSUM ALE SUBSTANȚELOR STUPEFIANTE ÎN
REPUBLICA MOLDOVA**

(calculate în grame la 1000 de locuitori pe an)

1. Morfină hidroclorid	- 0,3
2. Promedol (trimeperidin)	- 5,0
3. Omnopon	- 0,3
4. Cocaină	- 0,02
5. Etilmorfină hidroclorid	- 0,1
6. Estocină hidroclorid	- 0,3
7. Codeină	- 70,3
8. Fentanil	- 0,006
9. Pentazocină	- 6,0
10. Tilidina	- 2,8
11. Dipidolor	-0,1

- Notă:** 1. Normele sunt stabilite prin recalcularea tuturor formelor medicamentoase în substanța activă.
2. Normele de consum ale substanțelor stupefiante pentru instituțiile sanitare sunt incluse în normele maxime de consum ale substanțelor stupefiante, aprobate prin acest ordin.

Anexa N 2
la ordinul Ministerului Sănătății
al Republicii Moldova
Nr. 71 din 03 martie 1999

**NORMATIVELE PROVIZORII DE CONSUM AL MEDICAMENTELOR
STUPEFIANTE ÎN STAȚIONAR (UN PAT ANUAL)**

Nr D/o	Denumirea secției instituției curativ-profilactice	Morfina hidroc loridă 1% (fiole)	Omno pon 1%-1,0 (fiole)	Omno pon 2%-1,0 (fiole)	Pro-medol 1%-1,0 (fiole)	Pro-medol 2%-1,0 (fiole)	Fenta nil 0,005% (fiole)	Pro-me dol (g)	Pro-medol past 0,025. nr 10	Estocin past. 0,015 nr 10	Etilmo rfină hidroc loridă (g)	Codei na și săruri le ei (g)	Pastile an titusive cu co deină (amb)	Coca înă hidro clori d
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1	Terapie	3,0	0,5	2,0	0,5	5,0	0,4	0,25	1,5	0,6	0,5	0,2	5,0	-
2	Gastroen terologie	3,0	-	0,5	0,5	5,5	1,0	-	0,5	-	-	-	2	-
3	Cardiolo gie	1,0	0,5	1,5	0,5	5,5	1,5	-	1,0	-	2,0	-	1,0	-
4	Pulmono logie	1,0	1,0	2,0	1,0	6,0	0,5	-	-	-	0,06	0,2	4,0	-
5	Alergo logie	-	-	-	-	1,0	-	-	-	-	-	-	1,0	-
6	Endocri nologie	-	-	0,6	-	1,0	3,0	-	-	-	0,01	-	0,1	-
7	Nefrologie	3,0	-	0,5	0,5	5,5	1,0	-	0,5	-	-	-	1,5	-
8	Hemato logie	2,5	2,0	12,0	4,0	36,0	5,0	-	0,5	-	0,3	-	1,5	-
9	Profpatolo gie	1,0	1,0	2,0	0,5	6,0	-	-	-	-	0,06	0,2	3,0	-
10	Chirurgie	6,0	1,5	8,5	7,0	58,0	6,0	0,4	1,0	0,2	0,4	0,3	6,0	0,04
11	Traumato logie	3,0	1,0	5,0	3,0	21,0	2,0	-	0,5	-	0,5	-	3,0	0,03
12	Ortopedie	-	-	0,2	1,0	4,0	-	-	-	-	-	-	-	-
13	Urologie	5,0	0,5	5,0	4,0	31,0	7,0	0,3	-	-	0,07	0,2	3,0	-
14	Chirurgie toracală	2,0	-	5,0	20,0	150,5	5,0	-	-	0,2	-	-	5,0	-
15	Combustii	9,5	3,0	13,0	15,0	115,0	11,0	0,6	4,0	0,2	0,3	0,5	5,0	0,5
16	Reanimare	9,0	1,0	10,0	20,0	145,0	100,0	-	-	-	-	-	-	-
17	Infecțioase	2,0	3,0	2,0	31,0	5,0	0,2	-	1,0	-	0,3	-	7,5	-
18	Gravide și lăuze	4,0	0,5	1,0	6,0	4,0	1,0	-	1,0	-	0,25	-	1,0	-
19	Patologia gravidelor	-	-	-	-	0,5	-	-	-	-	-	-	0,1	-
20	Ginecolo gie	3,0	2,5	9,0	2,5	14,0	4,0	-	7,0	0,9	0,05	-	1,5	-
21	Neurologie	0,5	-	0,5	2,0	1,0	0,6	0,3	-	-	0,45	0,6	1,5	0,03
22	Psihiatrie	0,2	-	-	-	0,2	-	-	-	-	0,15	0,4	0,1	-
23	Oftalmo logie	0,3	0,5	0,5	0,5	4,0	1,0	0,3	-	0,2	0,7	-	1,5	0,2
24	Otorinola ringologie	2,0	-	6,0	0,5	3,5	0,6	0,3	-	-	1,3	-	2,5	3,0
25	Dermato venerolo gie	-	-	-	-	0,1	-	-	-	-	0,1	-	4,0	-
26	Tubercu loză	2,0	-	1,5	1,0	2,0	-	0,1	1,2	0,2	0,35	-	4,0	0,01
27	Narcolo gie	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	0,1	-

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
28	Pediatrie	0,2	0,1	-	0,3	-	-	-	1,2	-	0,5	1,0	1,0	-
29	Oncologie	2,5	-	15,5	2,0	60,0	10,0	-	0,5	-	0,4	-	1,7	-
30	Radiorenghenologie	0,5	2,5	12,0	3,0	7,0	1,0	-	0,1	-	-	-	-	-
31	Primire	-	-	0,1	-	0,25	-	-	-	-	-	-	0,45	-
32	Spitale rurale, inclusiv vizite ambulator	10,0	1,0	6,0	2,0	7,0	20,0	0,2	0,2	-	0,2	0,5	6,0	0,1
33	Policlinica si ambulatoria	2,0	0,7	0,3	1,0	2,0	-	-	0,5	-	0,2	-	2,0	0,04
34	Policlinica stomatologica	-	0,2	0,3	0,3/0,3	-/0,5	-/1,0	-	-	-	-	-	-	0,2
35	Dispanserul oncologic	140,0	-	-	55,0	80,0	-	-	18,0-	-	-	-	-	-
36	Dispanserul de tuberculoză	-	-	1,0	0,5	1,5	-	-	-	-	-	-	3,5	-
37	La 1000 cazuri ajutoare urgente	14,0	-	7,0	-	39,0	2,5	-	1,5	-	-	-	-	-

REGULILE DE PĂSTRARE, EVIDENȚĂ ȘI LIVRARE A MEDICAMENTELOR TOXICE, STUPEFIANTE ȘI PSIHOTROPE ÎN FARMACII

1. Responsabilitatea de organizare a păstrării, evidenței și livrării medicamentelor toxice, stupefiante și psihotrope este atribuită farmacistului-diriginte.
2. Medicamentele și substanțele stupefiante, psihotrope cât și substanțele toxice, aflate la evidență cantitativă (conform prevederilor ord. MS Nr. 278 din 02.10.98) se păstrează în safeuri metalice, fixate de podea sau perete.
3. Medicamentele cu conținut de substanțe toxice (cu excepția celor indicate în p. 2, anexa 3 al prezentului ordin) și psihotrope se păstrează izolat, în dulapuri metalice special prevăzute, sub cheie.
4. Pe partea interioară a ușilor safeurilor și dulapurilor, în care se păstrează medicamentele stupefiante și toxicele este prevăzută inscripția “A” “Venena” și lista medicamentelor cu indicarea dozelor maxime unice și pentru 24 ore.
5. Inscripțiile pe flacoanele în care se păstrează substanțele toxice trebuie să fie de culoare albă pe fon negru.
6. În timpul programului cheile de la safeul (dulapul “A”) cu substanțe toxice, și stupefiante și psihotrope ce se află în sala de receptură se vor păstra la șeful de secție – farmacist. La sfârșitul zilei de muncă safeul (dulapul “A”) se va încuia și sigila, iar sigiliul și cheia se vor păstra la farmacistul-diriginte sau la persoana, căreia printr-un ordin special i se atribuie responsabilitatea.
7. Reactivii cu conținut de substanțe toxice după program se vor păstra într-un dulap sub cheie.
8. Boxele materiale pentru păstrarea medicamentelor toxice, stupefiante și psihotrope trebuie să fie asigurate cu semnalizare de pază și incendiară.
9. Boxele materiale și safeurile trebuie să fie dotate cu semnalizare luminiscentă și auditivă. Semnalizarea auditivă se include numai în afara orelor de program.
10. Manipularea medicamentelor și substanțelor toxice și stupefiante se face numai de către farmacist, folosind ustensilele destinate acestui scop, care se vor păstra sub cheie și se vor spăla separat de celelalte ustensile.
11. Stocurile de substanțe toxice, stupefiante și psihotrope în farmacii nu trebuie să depășească necesarul pentru 1 lună, iar în sala de receptură (oficină) să nu depășească necesarul pentru 5 zile.

12. Evidența medicamentelor și substanțelor medicamentoase ce se află la evidența cantitativă se efectuează în registru special cu paginile numerotate, șnuruite și autentificat cu semnătura și ștampila conducătorului instanței ierarhic superioare. Registrul este prevăzut pentru 1 an. Pentru fiecare formă medicamentoasă, fiecare doză și ambalaj se prevede o pagină parte.

Intrările se înregistrează în baza fiecare document de intrare cu indicarea numărului și datei. Eliberarea se înregistrează prin totalul zilnic, indicând separat livrarea conform recepturii de ambulator și a recepturii de staționar (Anexa 3.1.).

13. Lunar, la începutul lunii farmacistul, responsabil de activitățile cu stupefiantele, toxicele și psihotropele, ce se află la evidența cantitativă determină stocul factic al acestora, verificându-l cu stocul după registru.

14 Normele perisabilității naturale pentru substanțele toxice și stupefiante constituie:

- a) prepararea formelor medicamentoase extemporale (secția de receptură) – 0,95%;
- b) cântărirea substanțelor pulverulente în ambalaj farmaceutic fără operații tehnologice auxiliare (secția stocuri materiale) – 0,4%. Normele perisabilității naturale se calculează numai pentru cantitățile de substanțe realizate. Aceste norme vor fi folosite numai în cazurile de neajuns a acestor substanțe, depistat în timpul inventarierii ori controlurilor păstrării și evidenței lor. Decontarea perisabilității naturale se face după rezultatele inventarierii substanțelor stupefiante și toxice.

Normele perisabilității naturale nu se folosesc la medicamentele industriale și substanțele “en gros” în ambalaj original.

La depistarea divergențelor cantităților factice de cele înregistrate, farmacistul-diriginte este obligat să anunțe imediat organele ierarhic superioare, care la rândul lor în termen de 2-3 zile trebuie să efectueze un control de serviciu al acestui caz.

15. Rețetele pentru medicamentele stupefiante, psihotrope eliberate se adună pentru fiecare lună aparte, se cos, se ștampilează și se păstrează în safeu timp de 3 ani.

16. Periodic (2 ori în an) medicamentele stupefiante, psihotrope cu termenul de valabilitate expirat, cât și medicamentele neutilizate și întoarse de rudele pacienților, de asemenea ambalajele deteriorate se nimicesc conform regulamentelor în vigoare.

REGISTRUL

de evidență a medicamentelor și substanțelor toxice, stupefiante și psihotrope în farmacii

Denumirea medicamentului _____
 Persoana gestionară _____

Luna	Stoc inițial	Intrări			Felurile de ieșiri	Ieșiri					Calcul lunar pentru fiecare fel	Total lunar după toate felurile de ieșiri	Stocul înregistrat	Stocul factic	Semnătura persoanei gestionare
		Furnizor, N docum. data	Canitatea	Total lunar: intrări și stoc		1	2	3	31					
Ianuarie					Receptura de ambulator										
					Instituțiilor sanitare, filialelor farmaciilor, Secțiilor farmaciilor										
...					Receptura de ambulator										
					Instituțiilor sanitare, filialelor farmaciilor, Secțiilor farmaciilor										
Octombrie					Receptura de ambulator										
					Instituțiilor sanitare, filialelor farmaciilor, Secțiilor farmaciilor										

**REGULILE DE PĂSTRARE, EVIDENȚĂ ȘI LIVRARE A MEDICAMENTELOR
TOXICE, STUPEFIANTE, PSIHOTROPE ȘI A FORMULARELOR SPECIALE DE
REȚETĂ ÎN INSTITUȚIILE MEDICO- SANITARE.**

1. Farmaciile spitalicești se supun aceluiași reguli de păstrare, evidență și livrare a medicamentelor stupefiante, toxice și psihotrope ca și farmaciile publice.
2. Instituțiile medico-sanitare ce nu dispun de farmacii proprii vor procura medicamentele din aceste grupe de la depozitele farmaceutice sau de la farmacii numai în forme medicamentoase definitive.

Medicamentele extemporale trebuie să fie definitive cu eticheta, care va include următoarea informație: denumirea farmaciei, ce a preparat medicamentul; denumirea secției (cabinetului), căruia îi este prevăzut; indicația (“Intern”, “Extern”, “Injectabil” etc.); componența deplină, conform prescripției din bonul de comandă-livrare; data preparării; nr. analizei de control al calității; termenul de păstrare; semnăturile celor ce au preparat, verificat, eliberat acest medicament.

Păstrarea și folosirea în secțiile instituțiilor medico-sanitare a medicamentelor stupefiante, toxice și psihotrope ce nu conțin pe ambalaj aceste inscripții este interzisă.

Nu se admite reambalarea formelor medicamentoase în instituția medico-sanitară.

Medicamentele stupefiante, toxice și psihotrope trebuie păstrate în safeuri. Pe interiorul ușiței safeului va fi afișată lista medicamentelor stupefiante cu indicarea dozelor maxime unice și pentru 24 ore.

3. Medicamentele stupefiante, toxice și psihotrope se vor păstra separat, ținând cont de modul de administrare (interne, externe, parenterale etc.).
4. Volumul stocurilor medicamentelor stupefiante, toxice și psihotrope în secție (cabinet) va fi determinată de conducătorul instituției respective și nu va depăși necesarul pentru 3 zile, iar în farmaciile spitalicești – necesarul lunar.
5. Pentru asigurarea asistenței medicale urgente în timp de noapte se permite fondarea în secțiile de primire a rezervei de medicamente stupefiante și psihotrope pentru 5 zile lucrătoare. Această rezervă poate fi folosită în toate secțiile instituției sanitare cu permisul medicului de gardă responsabil. Evidența medicamentelor se efectuează în modul stabilit.
6. Responsabil de păstrarea și eliberarea medicamentelor stupefiante și psihotrope pacienților este medicul-șef ori medicul-șef-adjunct pe problemele curative ale instituției

respective, de asemenea persoanele, responsabile, numite printr-un ordin special al medicului-șef.

7. În locurile de păstrare și la posturile de gardă ale medicilor și surorilor medicale trebuie să fie afișată tabela cu indicația dozelor maxime unice și pentru 24 ore și tabela antidoturilor la otrăvirea cu substanțe stupefiante și psihotrope.
8. Toate medicamentele stupefiante și psihotrope în secțiile (cabinetele) instituțiilor medico-sanitare se țin la evidență cantitativă.

Evidența se efectuează într-un registru special cu paginile numerotate, șnuruite, sigilate și autentificate prin semnătura conducătorului instituției sanitare (Anexa 4.1.).

9. Evidența formularelor de rețetă pentru prescrierea stupefiantelor și psihotropelor se efectuează într-un registru special cu paginile numerotate, șnuruite, sigilate și autentificate prin semnătura conducătorului instituției medico-sanitare (Anexa 4.2.).

Printr-un ordin al conducătorului instituției medico-sanitare este numită o persoană responsabilă de recepționarea, păstrarea, evidența și eliberarea formularelor pentru prescrierea stupefiantelor și psihotropelor.

10. Stocurile de formulare, pentru prescrierea stupefiantelor și psihotropelor în instituția medico- sanitară nu trebuie să depășească necesarul lunar.

Medicul-șef-adjunct pe problemele curative va permite eliberarea formularului special de rețetă medicului curant pentru bolnavul concret la indicația medicală corespunzătoare.

11. Stocul de formulare pentru prescrierea stupefiantelor și psihotropelor trebuie păstrat în safeu, cheia de la care se va afla la conducătorul instituției medico-sanitare sau la persoana responsabilă prin ordinul conducătorului instituției medico-sanitare.
12. În fiecare instituție medico-sanitară prin ordinul conducătorului instituției respective se formează o comisie permanentă care periodic (nu mai rar de o dată în trimestru) efectuează controlul raționalității prescrierii și utilizării medicamentelor stupefiante și psihotrope, condițiile de păstrare și modul de evidență a acestora și a formularelor pentru prescrierea lor.
13. Conducătorii instituțiilor medico-sanitare dețin o responsabilitate deplină pentru folosirea rațională și siguranța păstrării medicamentelor stupefiante și psihotrope, a formularelor speciale pentru prescrierea lor.

Denumirea instituției sanitare

REGISTRUL

**de evidență a formularelor speciale pentru
medicamentele și substanțele toxice, stupefiante și psihotrope în instituțiile medico-sanitare**

Nr d/r	Intrări					Ieșiri					Semnătura persoanei ce a eliberat	Stoc
	Data primirii documen- tului	Furnizorul, data, N documen- tului	Nr. total de for- mulare	Nr seriei	Cantitatea	Data eliberării	Nr. seriei	Cantitatea	Eliberat: familia medicului	Semnătura persoanei ce a primit		
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13

**REGULILE DE PĂSTRARE ȘI EVIDENȚĂ A MEDICAMENTELOR
ȘI SUBSTANȚELOR STUPEFIANTE, TOXICE ȘI PSIHOTROPE
ÎN LABORATOARELE DE CONTROL ȘI CERTIFICARE
A MEDICAMENTELOR**

1. Persoana responsabilă de păstrarea medicamentelor și substanțelor toxice, stupefiante și psihotrope este șeful laboratorului, locțiitorul lui sau persoana responsabilă prin ordin special.
2. Medicamentele și substanțele toxice, stupefiante și psihotrope utilizate de laboratorul de control analitic trebuie să fie păstrate în safeuri încuiate și sigilate. Cheile se vor păstra la șeful laboratorului ori la persoana responsabilă printr-un ordin pe laborator.
3. Reactivile cu conținut de stupefiante, toxice și psihotrope se vor păstra în dulapuri metalice separate sub lacăt, iar după program dulapurile se sigilează sau se plombează.

În mod obișnuit se păstrează soluțiile titrate cu conținut de toxice. Formele medicamentoase toxice patentate, primite pentru analiză, se vor păstra separat de alte forme medicamentoase în dulapuri sub lacăt.

4. Medicamentele și substanțele toxice, stupefiante și psihotrope eliberate farmacistului analist pentru analiză se păstrează izolat sub lacăt.
5. Medicamentele și substanțele toxice, stupefiante și psihotrope ce vin pentru analiză de la unitățile farmaceutice (depozite farmaceutice, farmacii) după terminarea analizei se păstrează încă timp de 3 luni, după aceasta medicamentele și substanțele stupefiante nefolosite sunt întoarse întreprinderilor farmaceutice.

Medicamentele și substanțele toxice, stupefiante și psihotrope rebutate după expirarea termenului de valabilitate sunt nimicite conform regulamentului în vigoare. Rămășițele formelor medicamentoase ce conțin substanțe stupefiante se păstrează după cum urmează:

- a) medicamente ce au venit din farmaciile orășenești - timp de 10 zile;
 - b) medicamente ce au venit din farmaciile rurale – timp de 20 zile, după aceasta sunt nimicite în prezența reprezentantului organizației superioare, cu întocmirea unui act pe laborator.
6. Medicamentele toxice, stupefiante și psihotrope indiferent de forma medicamentoasă primite în laborator pentru analiză sunt supuse evidenței cantitative în registre cu paginile numerotate și șnuruite, autentificate cu ștampila și semnătura conducătorului instituției superioare. (Anexa 5.1.)
 7. Documentele referitoare la medicamentele și substanțele toxice, stupefiante și psihotrope se păstrează la șeful laboratorului timp de 3 ani.

**REGULILE DE PĂSTRARE, EVIDENȚĂ ȘI LIVRARE
A MEDICAMENTELOR ȘI SUBSTANȚELOR TOXICE, STUPEFIANTE ȘI
PSIHOTROPE LA DEPOZITELE FARMACEUTICE**

1. În depozitele farmaceutice medicamentele și substanțele toxice, stupefiante și psihotrope se păstrează în încăperi speciale (secția stupefiante), cu pereți fundamentali, cu gratii la ferestre, cu ușă metalică, prevăzute cu safeuri sau dulapuri metalice.

Încăperile vor fi prevăzute cu ventilație și iluminare artificială, asigurate cu sisteme de semnalizare de pază și incendiară.

Acces în aceste încăperi îl are numai personalul ce activează în această secție, conform unui ordin în scris al șefului depozitului.

2. Activitățile de intrări și ieșiri a stupefiantelor, toxicelor și psihotropelor din secție se face de către responsabilul de evidență a acestor produse și substanțe; secția va fi închisă la sfârșitul programului de lucru și sigilată, iar cheia și sigiliul vor fi păstrate de persoana responsabilă de secție.

3. Șeful secției de toxice, stupefiante și psihotrope răspunde personal de păstrarea, manipularea și evidența produselor și substanțelor toxice, stupefiante și psihotrope.

4. Recepționarea (intrările) produselor și substanțelor toxice, stupefiante și psihotrope se efectuează nemijlocit de către responsabilul secției care și le înregistrează într-un registru de evidență special , specificând obligatoriu seriile de fabricație ale acestor produse.

5. Verificarea din punct de vedere calitativ și cantitativ și prelevarea de probe pentru analiză se fac conform normelor în vigoare.

6. Manipularea (operațiile) produselor și a substanțelor stupefiante, toxice și psihotrope se face numai în secția de stupefiante, toxice și psihotrope; ustensilele folosite sunt destinate numai acestui scop și se păstrează în cadrul secției.

7. Păstrarea în depozite a produselor și a substanțelor stupefiante, toxice și psihotrope destinate altor scopuri decât cele medicale și științifice este interzisă.

8. Solicitarea de către instituțiile sanitare a stupefiantelor și psihotropelor se efectuează prin bonul de comandă, întocmit separat de alte medicamente, semnat de conducătorul instituției medicale sau farmaceutice și autentificat prin ștampila acestuia.

Cantitatea de stupefiante, toxice și psihotrope comandată, va fi indicată atât prin cifre cât și litere (cuvinte).

9. Livrarea produselor și substanțelor stupefiante, toxice și psihotrope se efectuează conform contului (facturii), potrivit unei procuri, întocmite conform regulamentelor în vigoare, indicându-se denumirea și cantitatea (cu litere) a medicamentului solicitat. Procura este pentru o singură utilizare și este valabilă până la 15 zile de la eliberare.

10. Substanțele stupefiante, toxice și psihotrope vor fi livrate în recipiente de sticlă, închise cu capac sau dop rotat. Fiecare ambalaj va fi prevăzut cu o etichetă pe care se va scrie denumirea expeditorului, denumirea produsului, cantitatea, numărul șarjei de fabricație, numărul analizei calității. Eticheta va fi semnată de persoana care a efectuat ambalarea și cântărirea.

Produsele vor fi livrate sigilate.

11. Evidența produselor și substanțelor stupefiante, toxice și psihotrope, indiferent de forma medicamentoasă, se efectuează în registru de evidență cantitativă cu foile numerotate, șnuruite, sigilate cu ștampila instituției respective și semnată de conducătorul instituției superioare respective (Anexa N 6.1.).

12. Produsele necorespunzătoare după calitate vor fi păstrate separat în cadrul secției până la distrugerea lor, luându-se măsurile necesare spre a nu fi puse în consum sau sustrate.

Nimicirea produselor și a substanțelor stupefiante, toxice și psihotrope necorespunzătoare după calitate se face în baza aprobării date de MS, la propunerea organului, ce a depistat necorespunderea în prezența unei comisii, conform regulamentelor în vigoare.

13. Transportul produselor și al substanțelor stupefiante, toxice și psihotrope se efectuează conform normelor în vigoare.

14. Toate documentele de intrare-ieșire a produselor și substanțelor stupefiante și psihotrope, cât și formularele de rețetă pentru prescrierea stupefiantelor și psihotropelor se vor păstra în safeurile responsabililor pentru păstrarea lor, conform termenilor de valabilitate și condițiilor ce asigură integritatea lor deplină.

REGULILE DE PĂSTRARE ȘI EVIDENȚĂ A STUPEFIANTELOR, TOXICELOR ȘI PSIHOTROPELOR ÎN INSTITUȚIILE DE CERCETĂRI ȘTIINȚIFICE, LABORATOARE ȘI INSTITUȚII DE ÎNVĂȚĂMÂNT

1. Responsabilitatea pentru organizarea, păstrarea și manipularea cu stupefiantele, toxicele și psihotropel, cât și documentele referitoare la ele o poartă conducătorul instituției respective ori persoana responsabilă printr-un ordin pe instituție.
2. Responsabilitatea pentru stupefiantele, toxicele și psihotropel, eliberate pentru efectuarea lucrărilor practice cu studenții o poartă profesorul, ce duce lucrarea practică.
Păstrarea stupefiantelor, toxicelor și psihotropelor în laborator după petrecerea lucrării practice nu se admite.
3. Stupefiantele, toxicele și psihotropel în instituțiile de cercetări științifice, laboratoare și instituțiile de învățământ trebuie să se păstreze într-o încăpere separată, în safeu încuiat și plombat (sigilat). Încăperea trebuie să fie înzestrată cu ușă metalică și gratii la geamuri.
Încăperea trebuie să fie asigurată cu semnalizare de pază și incendiară.
4. Stupefiantele, indiferent de forma medicamentoasă, toxicele (en gros) trebuie să se păstreze în safeuri. Medicamentele toxice patentate și psihotropel pot fi păstrate în dulapuri metalice încuiate.
5. Încăperea, safeurile, unde se păstrează stupefiantele, toxicele și psihotropel după program se încuie, se plombează ori se sigilează cu ștampila sau surguci.
Cheile de la încăperea și safeul (dulapul), unde se păstrează stupefiantele, toxicele și psihotropel, cât și sigilul ori ștampila se păstrează la persoana responsabilă de păstrarea lor.
6. Accesul în încăperea, unde se păstrează stupefiantele, toxicele și psihotropel, se permite numai persoanelor, care lucrează nemijlocit cu ele. Aceasta se legiferează printr-un ordin special pe instituție (ordinul despre persoanele admise se coordonează cu organele locale de interne).
7. Manipularea (ambalarea, cântărirea etc.) cu substanțele toxice se face în nișă, cu ustensilele special prevăzute pentru acest scop (mojare, cântare, cilindri etc.)
8. La recepționare responsabilul de păstrarea stupefiantelor, toxicelor și psihotropelor va verifica corespunderea tuturor intrărilor de mărfuri documentelor de însoțire.

9. Eliberarea stupefiantelor, toxicelor și psihotropelor se face numai prin comanda în scris, cu indicația prenumelui și postului persoanei, ce solicită medicamentul și permisul în scris a conducătorului instituției.
10. Responsabilul de păstrarea stupefiantelor, toxicelor și psihotropelor va verifica înainte de eliberare, temeiul pentru eliberare, corectitudinea perfectării documentelor de însoțire, calitatea ambalării și va semna pe copia bonului de comandă.
11. Stupefiantele, psihotropetele și toxicele (en gros) se țin la evidență cantitativă într-un registru aparte, cu foile numerotate, șnuruite și autentificate cu ștampila și semnătura conducătorului instituției superioare (șef de departament) de ocrotire a sănătății, sau de persoana responsabilă prin ordin pe această instituție. (Anexa 7.1.).

**REGULILE DE PĂSTRARE, EVIDENȚĂ ȘI LIVRARE A
MEDICAMENTELOR ȘI SUBSTANȚELOR STUPEFIANTE, TOXICE ȘI
PSIHOTROPE LA UZINELE (ÎNȚEPRINDERILE FARMACEUTICE)**

1. Responsabil de păstrarea stupefiantelor, toxicelor și psihotropelor, de documentarea operațiilor de recepționare-livrare este directorul întreprinderii, sau persoana responsabilă prin ordin pe întreprindere. Lista persoanelor admise la activitatea cu stupefiantele, toxicele și psihotropole (prin ordin pe întreprindere) se coordonează cu organele locale de interne.
2. Medicamentele și substanțele stupefiante, toxice și psihotropole (Tabelul 2 conform prevederilor ordinului Nr. 278 din 02.10.98) la uzinele (întreprinderile producătoare) farmaceutice se păstrează în safeuri sub lacăt. Toxicele și psihotropolele neincluse în Tabelul 2 se pot păstra în dulapuri metalice sub lacăt.
3. Încăperile, unde se păstrează medicamentele și substanțele stupefiante, toxice și psihotropole, trebuie să corespundă cerințelor prevăzute de tehnica securității și asigurate cu semnalizare de pază și incendiară.
4. Încăperile, safeurile, dulapurile, în care se păstrează stupefiantele, toxicele și psihotropolele după program se încuie, se sigilează ori se plombează, iar cheile, ștampila și sigiliul se păstrează la persoana responsabilă prin ordin pe întreprindere pentru păstrarea acestor medicamente și substanțe medicamentoase.
5. La recepționare directorul întreprinderii ori persoana responsabilă va verifica personal corespunderea cantităților factice de stupefiante, toxice și psihotropole cu cele indicate în documentele de însoțire.
6. Eliberarea substanțelor stupefiante, toxice și psihotropole subdiviziunilor de producere (secțiilor) se face în cantitățile necesare pentru producerea unei serii. Eliberarea se face în baza bonului de comandă – îndeplinit de către șeful secției și semnat de conducătorul întreprinderii ori locțiitorul lui.
7. Evidența stupefiantelor, toxicelor și psihotropelor, indiferent de forma medicamentoasă, atât în depozit, cât și în secții se duce într-un registru separat, cu foile numerotate, șnuruite, autentificate cu ștampila și semnătura conducătorului instituției superioare (șeful departamentului ori altă persoană din cadrul MS, responsabil prin ordin). (Anexa 8.1.)

Registrul de evidență la depozitul întreprinderii se duce conform formei, prevăzute pentru depozitele farmaceutice , iar în secții – conform formelor, prevăzute pentru evidența producției în procesul de producere.

8. Responsabil pentru formele medicamentoase nefinisate cu conținut de stupefiante, toxice și psihotropole (soluții, amestecuri pentru comprimate etc.) este șeful secției.
9. Producția finisată și permisă de secția de control pentru realizare trebuie imediat transmisă la depozit.
10. Păstrarea la întreprinderile producătoare a substanțelor stupefiante, toxice și psihotropole, neadmise pentru folosire în scopuri medicale în Republica Moldova este interzisă.

