

Утверждаю  
Главный врач

ГОБУЗ «Мурманская городская  
детская консультативно-диагностическая поликлиника»

К.Р. Шафиев

**Правила проведения вакцинации в ГОБУЗ «МГДКДП»  
с использованием вакцин, приобретенных за счет личных средств граждан.**

1. Отпуск иммунобиологических лекарственных препаратов (далее - ИЛП) из аптечной сети осуществляется по рецепту врача педиатра участкового ГОБУЗ "МГДКДП".

2. В рамках соблюдения температурного режима в системе «холодовой цепи» доставка ИЛП из аптечной сети до места непосредственного их использования осуществляется в термоконтейнере.

В случае, если транспортирование ИЛП длится более 1 часа, в термоконтейнер (термосумку) помещается термоиндикатор (терморегистратор) для контроля температурного режима транспортирования. Допускается использовать автономный термометр со встроенной электронной памятью, обладающий возможностью фиксации нарушений температурного режима в цикле контроля.

Каждая доза ИЛП снабжается инструкцией по применению препарата на русском языке, в которой указаны условия его хранения и транспортирования.

3. Работник аптеки, осуществляющий продажу ИЛП, обязан провести инструктаж покупателя о необходимости соблюдения «холодовой цепи» при транспортировании ИЛП, о чем делается отметка на рецепте, или в другом сопроводительном документе (кассовый чек), заверенная подписью покупателя и продавца, проставляется дата и время отпуска ИЛП.

4. Медицинским работником прививочного кабинета, при доставке ИЛП пациентом (законным представителем) из аптечной сети, отмечается точное время перегрузки ИЛП в холодильник прививочного кабинета, фиксируются показания термоиндикаторов, используемых для контроля температурного режима, с внесением записей в медицинскую документацию пациента и специальный журнал. При выявленных фактах нарушения требований "холодовой цепи" ИЛП не принимается, вакцинация не проводится. В амбулаторной карте медицинской сестрой процедурной делается отметка (запись) о причинах отказа от вакцинации.

5. ИЛП отечественного производства должны сопровождаться:

- копией сертификата соответствия на реализуемую серию препарата;
- копией регистрационного удостоверения установленного образца на ИЛП;
- копией лицензии на право производства и реализации ИЛП или лицензии на фармацевтическую деятельность;
- копией паспорта отделения биологического и технологического контроля организации-изготовителя на реализуемую серию ИЛП.

6. ИЛП зарубежного производства должны сопровождаться:

- копией лицензии на фармацевтическую деятельность дистрибутера медицинских иммунобиологических препаратов;
- копией регистрационного удостоверения установленного образца на ИЛП;
- копией сертификата соответствия на реализуемую серию препарата;
- инструкцией по применению препарата на русском языке.

7. При несоблюдении вышеперечисленных условий вакцинация не проводится.

8. Хранение ИЛП в медицинской организации не допускается.