



HOTĂRÎRE

cu privire la aprobarea și implementarea Regulilor și normativelor
sanitato-epidemiologice “Privind amplasarea, dotarea și
exploatarea întreprinderilor și instituțiilor farmaceutice”

nr. 11 din 29.09.2005

Monitorul Oficial al R.Moldova nr.154-156/528 din 18.11.2005

* * *

Abrogat: 20.07.2012

[Hotărîrea Guvernului nr.504 din 12.07.2012](#)

Notă: Vezi [Hot.Guv. nr.52 din 18.01.2007](#) privind reorganizarea unor organe centrale de specialitate ale administrației publice (pct.1 - se reorganizează Ministerul Sănătății și Protecției Sociale prin divizare în Ministerul Sănătății și Ministerul Protecției Sociale, Familiei și Copilului)

În scopul perfecționării supravegherii sanitato-epidemiologice de stat în baza [Legii privind asigurarea sanitato-epidemiologică a populației nr.1513-XII din 16.06.93](#) art.28 (1), (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2003, nr.60-61, art.259),

HOTĂRĂSC:

1. A aproba Regulile și normativele sanitato-epidemiologice “Privind amplasarea, dotarea și exploatarea întreprinderilor și instituțiilor farmaceutice.”

2. Centrul Național Științifico-Practic de Medicină Preventivă, Centrele de Medicină Preventivă municipale și raionale vor asigura controlul îndeplinirii cerințelor regulilor și normativelor sanitato-epidemiologice “Privind amplasarea, dotarea și exploatarea întreprinderilor și instituțiilor farmaceutice.”

3. Responsabilitatea pentru îndeplinirea prezentelor reguli și normative o poartă conducătorii sau persoanele cu funcții de răspundere ale întreprinderilor și instituțiilor farmaceutice.

Controlul îndeplinirii prezentei hotărîri se asumă prim-adjunctului medicului șef sanitar de stat al Republicii Moldova dlui Șt.Gheorghita.

MEDIC ȘEF SANITAR DE STAT

Ion BAHNAREL

Chișinău, 29 septembrie 2005.

Nr.11.

APROBAT

Medicul șef sanitar de stat
al Republicii Moldova

_____ Ion Bahnarel

29 septembrie 2005

nr.01.10.32.1-5

ÎNREGISTRAT

Ministerul Justiției
al Republicii Moldova
ministrul _____ Victoria Iftodi
nr.427 din 07.11.2005

REGULI ȘI NORMATIVE
sanitato-epidemiologice privind amplasarea, dotarea și
exploatarea întreprinderilor și instituțiilor farmaceutice

I. DOMENIILE DE APLICARE

1. Prezentele Reguli și normative sanitaro-epidemiologice privind amplasarea și exploatarea întreprinderilor și instituțiilor farmaceutice (în continuare Reguli) vizează exigențe sanitaro-igienice la proiectarea, construcția, reconstrucția, amplasarea și exploatarea farmaciilor și depozitelor farmaceutice, filialelor lor.

2. Regulile sunt elaborate în corespondere cu prevederile actelor legislative, documentelor normative și directive în vigoare în Republica Moldova.

3. Prezentele Reguli și normative vizează exigențe la proiectarea, construcția, reconstrucția, amplasarea, exploatarea și organizarea activității tuturor tipurilor de farmacii, depozite farmaceutice precum și filialele lor, sunt obligatorii pentru executarea de către toate întreprinderile și instituțiile ce activează în acest domeniu, indiferent de forma de proprietate, subordonare, formă juridico-organizatorică de organizare și desfășurare a activității, genurile concrete de desfășurare a activității farmaceutice și categoriile de bolnavi și populație cărora li se acordă asistență farmaceutică.

4. Întreprinderile și instituțiile farmaceutice comunitare și filialele lor se amplasează în trei tipuri de clădiri: separate, construcții anexate, parterele blocurilor locative.

5. Amplasarea întreprinderilor farmaceutice se va efectua în conformitate cu prevederile Planului urbanistic general (PUG) aprobat al localității, ținând cont de posibilitatea utilizării mijloacelor de transport și a comunicărilor tehnice existente de deservire.

II. CERINȚE GENERALE FAȚĂ DE AMPLASARE ȘI SPAȚII

6. Proiectarea, construcția și reconstrucția întreprinderilor și instituțiilor farmaceutice se efectuează de instituțiile de proiectare și construcții, licențiate, racordate la planurile urbanistice generale ale localităților.

7. Schimbările și adoptările în proiectele de construcție tip și reconstrucțiile se coordonează cu Serviciul sanitaro-epidemiologic de stat teritorial cu eliberarea avizului F.301/e.

8. Recepționarea finală a construcției (reconstrucției) întreprinderii farmaceutice se efectuează cu participarea specialiștilor Serviciului sanitaro-epidemiologic de stat teritorial prin semnarea actului de recepție finală și eliberarea obligatorie a autorizației sanitare de funcționare.

9. În cazul amplasării întreprinderii sau instituției farmaceutice (filialei) într-o clădire cu o altă destinație sau bloc locativ, încăperile vor fi separate de alte încăperi cu pereti integri din materiale neinflamabile sau cu limita neinflamabilității de 2 ore. Va avea intrări-iesiri pentru vizitatori și pentru recepția medicamentelor, separate în stradă sau teritoriu adjacente. Astfel de intrări-iesiri vor fi și/sau din partea care va comunica cu parterul prin intermediul scărilor din interior. Comunicarea între încăperi se va organiza în conformitate cu procesul tehnologic.

10. Înălțimea încăperilor va constitui cel puțin 2,5 metri pentru întreprinderile farmaceutice amplasate în construcții separate.

11. În cazul în care unitatea farmaceutică este amplasată la parterul blocurilor locative, înălțimea va corespunde încăperilor blocului locativ.

12. Este interzisă amplasarea instituțiilor sau întreprinderilor farmaceutice și a filialelor lor în teritoriile și locurile unde nu pot fi create condiții adecvate de păstrare a produselor farmaceutice și de respectare a prezenterelor reguli, precum și în magazinele alimentare, de articole chimice și de gospodărie, cantine și alte unități publice de alimentare. Este interzisă amplasarea întreprinderilor farmaceutice și a filialelor în subsol și demisol cu excepția amplasării încăperilor special amenajate pentru păstrarea medicamentelor.

13. Nu se consideră locuri pentru amplasarea întreprinderilor și instituțiilor farmaceutice (filialelor) și nu se avizează desfășurarea activității farmaceutice în construcții provizorii, barăci, pavilioane etc., precum și în garaje, şoproane.

14. Încăperile întreprinderilor și instituțiilor farmaceutice trebuie să fie accesibile între ele, după fluxul tehnologic și nu se admite separarea lor în interiorul clădirii sau a altor spații.

15. Componența și suprafețele minime obligatorii ale încăperilor întreprinderilor, instituțiilor farmaceutice și filialelor lor sunt prezentate în tabelele 1-3.

Componența și suprafețe minime obligatorii ale încăperilor farmaciilor

Nr. d/o	Denumirea încăperii	Farmacii comunitare			Farmacii ale Instituțiilor Medico-Sanitare Publice (m ²)	
		Farmacii cu funcție de producere (m ²)	Farmacii de forme industriale (m ²)			
			Mediul urban	Mediul rural		
1	Oficina (sala de deservire a populației), <i>inclusiv:</i>	20	18	14	-	
	a) Zona locului de lucru	+	+	+	-	
	b) Zona de deservire a populației	+	+	+	-	
2	Încăperi de producție, <i>inclusiv:</i>	26	-	-	36	
	a) Sala de receptură	12	-	-	+	
	b) Sala aseptică cu ecluză	-	-	-	+	
	c) Spălătorie	8	-	-	+	
	d) Distilare-sterilizare	6	-	-	+	
3	Încăperi pentru recepția și păstrarea produselor farmaceutice, <i>inclusiv:</i>	32(+10)	18(+10)	16(+10)	32(+10)	
	a) Despachetare	5	-	-	+	
	b) Boxă păstrarea formelor industriale*	15(+10)	+	+	+	
	c) Boxă păstrarea substanțelor medicamentoase	8	-	-	+	
	d) Boxă păstrarea materialelor auxiliare	4	+	+	+	
4	Încăperi administrative și de gospodărie, <i>inclusiv:</i>	20	14	10	20	
	a) Biroul farmacist-dirigintelui	+	+	+	+	
	b) Camera personalului	+	+	+	+	
	c) Boxă păstrarea inventarului de gospodărie	+	+	+	+	
	d) Bloc sanitar	+	+	+	+	
5	Încăperi pentru pregătirea comenzilor și livrarea medicamentelor secțiilor IMSP, <i>inclusiv:</i>	-	-	-	20	
	a) Sala de așteptare	-	-	-	+	
	b) Receptură-expediere	-	-	-	+	
TOTAL**		98(+10)	50(+10)	40(+10)	108(+10)	

* În cazul în care volumul disponibil al stocului de medicamente termolabile nu permite păstrarea lor în frigidere, în farmacie trebuie să fie prevăzută o încăpere-frigorifer (sau subsol) cu suprafață minimă de 10 m².

** Farmaciile care intenționează să fondeze filiale de categoria I trebuie să dispună de suprafețe suplimentare pentru păstrarea stocurilor de produse farmaceutice: pentru fiecare filială nu mai puțin de 10 m², cu excepția cazurilor când spațiile filialei corespund cerințelor minime stabilită față de spațiul farmaciei.

Obligativitatea prezenței încăperilor este specificată cu semnul +

Tabelul 2

Componența încăperilor și suprafețele minime obligatorii ale filialelor farmaciilor

Denumirea încăperii	Filiale de categoria I**			Filiale de categoria II***	
	CMF, Centre de Sănătate, OMF	Alte localuri cu excepția IMSP			
		pentru farmacii cu funcția de producere	pentru celealte farmacii		
Sala de deservire a populației inclusiv: – spațiul locului de lucru – spațiul de deservire a populației	++ (-)	++	Conform cerințelor stabilite pentru farmacii indicate în tab.1	8	
Boxa pentru depozitarea și păstrarea medicamentelor	+	+		-	
Încăpere pentru personal	+	+		-	
TOTAL	20 (18*)	20		8	

* Spațiul de deservire a populației în filialele de categoria I, amplasate în centre de sănătate sau secții consultative, nu este necesar în cazurile când deservirea populației are loc din holuri (coridoare);

** Filialele de categoria I sunt subdiviziuni structurale ale farmaciei. Asistența farmaceutică a populației în aceste filiale este exercitată de către specialiști cu studii farmaceutice (angajați titulari), cu întreg sortimentul de produse farmaceutice, autorizate în modul stabilit;

*** Filialele de categoria a II-a a farmaciilor comunitare nu sunt subdiviziuni structurale ale farmaciei. Asistența farmaceutică a populației în aceste filiale este exercitată de către lucrători medicali cu studii medii (angajați prin acord de muncă), în exclusivitate cu medicamente din lista celor ce se livrează din farmacii fără prescripție medicală și produse parafarmaceutice.

Obligativitatea prezenței încăperilor este specificată cu semnul +

Neobligativitatea prezenței încăperilor este specificată cu semnul -

Tabelul 3

Componența și suprafețele minime pentru încăperile de păstrare a depozitelor farmaceutice* (m²)

Denumirea încăperilor de păstrare	m ²
1. Produse farmaceutice ce nu cer condiții speciale de păstrare	100
2. Medicamente termolabile	10
3. Forme medicamentoase toxice, psihotrope, tranchilizante	10
4. Produse farmaceutice fotosensibile, plante medicinale	10
5. Ambalaj de transport pluricirculant, materiale auxiliare	20
TOTAL	150

* Depozitul va dispune în mod obligatoriu de birou al farmacistului diriginte, oficiu de activitate al personalului, vestiar, bloc sanitar și încăperi auxiliare (după caz). Vestiarul personalului, blocul sanitar și alte încăperi auxiliare se învoiesc de folosit în încăperile arendate.

16. Pe teritoriul adiacent al întreprinderilor și instituțiilor farmaceutice amplasate în clădiri separate se amenajează teren cimentat, pe care vor fi instalate containere pentru colectarea deșeurilor, amplasate la distanță de 20 m de obiectiv și spațiul locativ.

17. Teritoriul se va menține permanent în stare sanitară corespunzătoare conform cerințelor în vigoare.

18. Dereticarea teritoriului se organizează cu forțele proprii, conform schemei aprobate de organele administrației publice locale.

19. Evacuarea deșeurilor se va organiza centralizat de serviciile de salubritate cu transport autorizat.

20. Deșeurile de producție sau/și produsele medicamentoase rebutate se vor neutraliza (nimici) conform "Regulamentului privind gestionarea deșeurilor medicale" nr.06.8.3.45. din 10.12.2001.

21. Containerele pentru deșeuri se supun dezinfecției cu soluție de 3% substanțe dezinfectante (clorură de var, cloramină, hipoclorit de Ca și alte produse dezinfectante înregistrate în RM) în conformitate cu regulile sanitare privind cerințele de menținere a teritoriilor spitalicești СНиП nr.5971-90 din 20.06.90.

III. PRESCRIȚII PENTRU ÎNCĂPERI ȘI UTILAJ

22. În calitate de material pentru finisare pot fi folosite materialele omologate pentru utilizare în Republica Moldova.

23. Pereții și tavanul încăperilor de producere se finisează cu materiale chimiorezistente care permit dereticarea umedă și utilizarea remediilor de dezinfecție.

24. În cazul apariției pe pereți și tavan a petelor de umezeală, murdărie – se prelucrează, se văruiesc sau se vopsesc, iar în cazul apariției a mucegaiului pe pereți, tavan și unghere - se prelucrează cu preparate care au acțiune fungicidă (soluții de cloramină, hipoclorit de calciu, lizol, formalină, fenol).

25. Dușumeaua în încăperile de producere va fi impermeabilă pentru umezeală și va avea suprafață netedă, fără crăpături, comodă pentru dereticare. Dușumeaua se acoperă cu teracotă, linoleum, sau relină cu sudarea obligatorie a încheieturilor.

26. Suprafața utilajului farmaceutic trebuie să fie netedă, din materiale rezistente la acțiunea medicamentelor, iar în unele cazuri și la reactivii chimici.

27. Utilajul și mobila se instalează astfel, ca să nu rămână locuri inaccesibile pentru dereticare și să nu acopere sursele de iluminare. Se interzice instalarea în încăperile de producere a utilajului care nu ține de activitatea nemijlocită a farmaciei.

28. Sistemul de ventilație a întreprinderilor farmaceutice dislocate în blocurile locative și alte clădiri solitare va fi separat de sistemul de ventilație din apartamente.

29. Temperatura și multiplicitatea ventilației în încăperile întreprinderilor și instituțiilor farmaceutice sunt prezentate în tabelul 4.

30. Pe timp de vară, după necesitate, ferestrele și vitrinele din partea însorită a clădirii se dotează cu instalații de protecție solară, care se instalează între rame.

31. Oberlihtul folosit la aerisirea încăperilor se protejează cu plase detașabile metalice sau din mase plastice cu dimensiunile orificiilor nu mai mari de 2×2 mm.

32. Încăperile întreprinderilor farmaceutice se vor menține permanent în starea sanitaro-epidemiologică prevăzută de documentele normative și directive în vigoare.

Tabelul 4

Temperatura, multiplicitatea ventilației, după categorii funcționale

	Denumirea încăperii	Temperatura	Divizibilitatea	Categoria	Divizibilitatea
--	---------------------	-------------	-----------------	-----------	-----------------

1	2	3	schimbului de aer		după curățenia	afluxului natural încăperii
			aflux	reflux		
1.	Sala de deservire a populației	16	3	4	M	3
2.	Încăperile de lucru sau zone de lucru, izolate în sala de deservire, încăperi pentru expeditionare, rețete	18	2	1	C	1
3.	Sălile: pentru receptură, aseptice, ecluză, trecere, furnizare și ambalare cu ecluze, sterilizare, ambalare și control, distilare	18	4	2	C	1
4.	Împachetare, control-analitică, spălătorie, sterilizare a soluțiilor, despachetare	18	2	3	M	1
5.	Încăperi pentru pregătirea formelor medicamentoase în condiții aseptice	18	4	2	FC	Nu se permite
6.	Încăperi pentru păstrarea stocurilor de bază:					
	a) forme medicamentoase industriale, substanțe și produse termolabile	18	2	3	M	1
	b) materie primă medicamentoasă vegetală	18	3	4	M	3
	c) ape minerale, veselă farmaceutică	18	-	1	M	1
	d) preparate toxice și narcotice, materiale auxiliare, veselă curată	18	-	3	M	3
	e) produse ușor inflamabile	18	-	10	M	5

M – murdar, C – curat, FC – facultativ curat.

Note la tab.4:

- Încăperile de păstrare a medicamentelor unde se păstrează preparate medicamentoase umiditatea relativă trebuie să corespundă normativului – 40 – 60%. În ele trebuie să fie instalate psihrometre.

- Periodicitatea verificărilor temperaturii și umidității trebuie să fie o dată la 48 ore. Datele se fixează în registru.

- Revizia sistemelor de ventilare se efectuează nu mai rar de o dată în 3 ani.

33. Pentru menținerea parametrilor aerului se instalează sisteme de ventilare aflux-reflux sau se montează ferestruici sau a două ușă cu grăti.

34. În încăperile de producere se interzice atîrnarea perdelelor, aşternerea covoarelor, creșterea florilor decorative. Standurile și tabelele informative necesare pentru lucru din încăperile de producere se confectionează din materiale, care permit dereticarea umedă și dezinfecția.

Amenajarea decorativă, inclusiv "înverzirea" altor încăperi se permite cu condiția asigurării dereticării, după necesitate, dar nu mai rar de o dată în săptămînă.

35. Întreprinderile farmaceutice se asigură cu căi de acces pentru invalizi.

36. La intrarea în farmacie se instalează dispozitive pentru curățirea încăperii. Curățirea acestor dispozitive se va efectua în caz de necesitate, dar nu mai puțin de o dată în zi.

37. Locurile de lucru ale personalului se amenajează cu mijloace de protecție (ecran). La intrare în sala de receptură, camera pentru prepararea medicamentelor în stoc, blocul aseptic, ecluza WC-ului vor fi covorașe îmbibate cu soluție dezinfecțantă.

38. În ecluzele blocului aseptic și camerei pentru elaborări farmaceutice, în sala de receptură, spălătorie și WC se instalează lavoare. În ecluzele blocului aseptic și camerei pentru elaborări farmaceutice lavoarele vor avea robinete care pot fi deschise cu piciorul sau cotul mîinii. Alături de lavoare se instalează vase cu soluții dezinfecțante și uscător termoelectric.

Se interzice utilizarea lavoarelor din încăperile de producere de către persoanele ce nu sînt

ocupate în procesul de preparare și divizare a medicamentelor în aceste încăperi.

39. În spălătorie se evidențiază și se marchează lavoarele pentru spălarea recipientelor pentru soluții injectabile, pentru medicamentele de utilizare internă și de utilizare externă. În aceste lavoare se spală și ustensilele (baloane, cilindri, pîlnii, mojare etc.) folosite la prepararea formelor medicamentoase.

40. Alimentația în încăperile de producere este interzisă.

Regimul de dezinfecție și criteriile de apreciere a florei microbiene a aerului în încăperile farmaciilor și filialelor lor sănt prezентate în tabelele 5 și 6.

Tabelul 5

Regimul de dezinfecție

Denumirea obiectului	Agentul dezinfecțant	Regimul de dezinfecție		Metoda de prelucrare
		Concentrația (%)	Expoziția (min)	
1	2	3	4	5
Încăperile, utilajul și instalațiile folosite în procesul de producere	Cloramina B	1	30	Ştergere dublă
	Cloramina B cu 0,5% de detergent	0,75	30	
	Peroxid de hidrogen cu 0,5% detergent	3	-	
	Anasept	1	60	
Confecții de cauciuc și mase plastice	Cloramina B	1	30	Introducerea în soluție cu clătirea în apă
	Cloramina B cu 0,5% de detergent	0,75	30	
	Peroxid de hidrogen cu 0,5% detergent	3	-	
	Anasept	1	60	
	Profic	0,5	30	Ştergerea dublă
Spatule, foarfece, pense și alte instrumente metalice mici și de sticlă	Fierbere cu 2% bicarbonat de natriu		15	Fierberea în apă purificată
Perii pentru spălarea mîinilor, burete de cauciuc și paralon. Covorașe de cauciuc	Cloramina B	1	30	Fierberea în apă purificată
	Cloramina B cu 0,5% de detergent	0,75	30	Introducerea în soluție
	Peroxid de hidrogen cu 0,5% detergent	3	-	
	Anasept	1	60	Introducerea în soluție
	Temperatura de fierbere cu 2% bicarbonat de natriu		15	Fierbere în soluție
Inventarul destinat dereticării	Cloranina B	1	30	Introducerea în soluție, clătirea și uscarea
	Profic	0,5	30	
Cîrpe pentru dereticare	Temperatura de fierbere		30	După spălare se fierb în apă
Instalații sanită-tehnice (lavoare, unitazuri)	Detergenți, dezinfecțanți	0,5g la 100 cm ² suprafață	5	Ştergerea cu apă umedă

	Cloramina B	1	30	Ştergerea dublă
	Cloramina B cu 0,5% detergent	0,75	30	
Dezinfectia igienică a măiniilor	Alcool etilic	70	3	După spălarea măinielor cu săpun se şterg cu şervețel îmbibat cu soluție. Se aplică pe palme 5-8ml și se șterge pielea
	Clorghexeden bigluconat în 70% alcool etilic			
	Clorghexeden bigluconat (soluție apoasă)	0,5	3	
	Soluție de iodopiron	1	3	
	Betadin 3 ml	concentrat	3	
	Scrub AL-3 ml	concentrat	3	
	Inol - 3 ml	concentrat	3	
Încăltămîntea	Formalin	10		Ştergerea dublă
	Cloramin B cu 0,5% detergent			
	Peroxid de hidrogen cu 0,5% detergent	0,75		Ştergerea dublă

În practica farmaceutică se admit pentru utilizare detergenți și produse dezinfectante omologate în Republica Moldova.

Tabelul 6

Criteriile de apreciere a florei microbiene a aerului din încăperile farmaciilor și filialelor lor

Denumirea încăperii	Condițiile de lucru	Cantitatea totală colonii de microorganisme în 1m ³ de aer	Volumul minimal de aer (m ³) în care nu se admite s.aureus	Volumul minimal de aer (m ³) în care nu se admit fulgi și mucegai de drojdii
1	2	3	4	5
Blocul aseptic	Până la începerea lucrului și după	Nu mai mult de 500	250 litri	250 litri
Camera pentru sterilizare	Până la începerea lucrului și după	Nu mai mult de 1000		
Sala de receptură, preambalare a medicamentelor, de preparare a semifabricatelor, de depozitare și păstrare a mărfurilor	Până la începerea lucrului și după	Nu mai mult de 750	250 litri	250 litri
Spălătoria	În timpul lucrului	Nu mai mult de 1000	250 litri	Până la 12
Sala de deservire a populației	În timpul lucrului	Nu mai mult de 1000	Până la 100	Până la 20

IV. APROVIZIONAREA CU APĂ ȘI CANALIZARE

41. Aprovizionarea cu apă a farmaciilor și filialelor subordonate poate fi centralizată sau decentralizată. Calitatea apei trebuie să corespundă cerințelor GOST 2874-82 "Apă potabilă" și Regulamentului igienic "Cerințe privind calitatea apei potabile la aprovizionarea decentralizată. Protecția surselor. Amenajarea și menținerea fântânilor, cișmecelor" nr.06.6.3.18-95 din 23.02.1996.

42. În cazul cînd obiectivul nu este racordat la rețelele de canalizare, apele reziduale vor fi acumulate în hazaile impermeabile, amplasate în corespondere cu documentele normative în vigoare și coordonate cu Serviciul sanitato-epidemiologic de stat teritorial, în conformitate cu [Legea privind asigurarea sanitato-epidemiologică a populației nr.1513 din 16.06.93](#).

43. Se interzice deversarea apelor reziduale pe străzi, teritoriul adiacent și a altor organizații.

V. PRESCRIPTII PENTRU ILUMINAT

44. Iluminatul natural și artificial trebuie să corespundă prevederilor CHиП II-4-79 "Естественное и искусственное освещение".

45. Normativele iluminatului artificial pentru încăperile farmaciilor sunt expuse în tabelul 7.

46. În oficină se admite iluminarea cu becuri luminiscente, în depozite se recomandă becuri incandescente cu protecție.

Tabelul 7

Normative de iluminare a încăperilor farmaciilor

Încăperea	Iluminare (Ik)	Sursa luminiscentă	Caracteristica încăperilor în dependență, de mediu	Tipurile de lămpi recomandate
1	2	3	4	5
Oficina	150	L.L	umedă	L.B., LE
Secția receptură, forme gata de preparate	300	L.L	umedă	L.B., LE
Sala antiseptică, fasonieră	500	L.L	normală	LET., LHE
Sterilizare	500	L.L	umedă	L.B
Depozitare	150	L.L	umedă	L.B
Încăpere pentru dezinfecție	75	L.L	umedă	L.B
Încăpere pentru Ambalaj	10	L.I	uscată	L.I

LL – lămpi luminiscente

LI – lămpi incandescente

VI. CERINȚELE CĂTRE IGIENA PERSONALĂ A LUCRĂTORILOR DIN ÎNTreprinderile și INSTITUȚIILE FARMACEUTICE

47. Lucrătorii întreprinderilor și instituțiilor farmaceutice sunt obligați să respecte următoarele reguli:

- sosind la serviciu să-și scoată îmbrăcămîntea și încălțămîntea menajeră;
- pînă a începe lucrul să îmbrace echipamentul sanitar (halat, bonetă, ciupici) și să spele mîinile;
- înainte de a vizita WC să-și scoată halatul, apoi să-și spele minuțios și să-și dezinfecțeze mîinile;
- ieșirea din interiorul farmaciei în echipament sanitar este strict interzisă;
- în perioadele de răspîndire a îmbolnăvirilor respiratorii să îmbrace masca de tifon, care se utilizează nu mai mult de 4 ore, după ce se schimbă.

48. Personalului se interzice păstrarea la locurile de lucru și în buzunarele echipamentului sanitar a obiectelor de utilizare personală, în afară de băsmăluța curată.

49. Echipamentul sanitar se eliberează lucrătorilor întreprinderilor și instituțiilor farmaceutice gratis în conformitate cu normele în vigoare, schimbul echipamentului sanitar se efectuează nu mai rar de 2 ori pe săptămână, iar în caz de necesitate și mai des. Pentru aceasta fiecare lucrător al întreprinderii farmaceutice trebuie să fie asigurat cu cel puțin 2 seturi de echipament sanitar.

50. Lucrătorii, ocupăți la prepararea și divizarea medicamentelor la începutul schimbului se asigură cu șervețele personale curate.

51. Colaboratorii întreprinderilor și instituțiilor farmaceutice sunt obligați să respecte prezentele Reguli, cerințele tehnicii securității și de producere.

VII. EXAMENELE MEDICALE ȘI INSTRUIREA IGIENICĂ A ANGAJĂȚILOR DIN ÎNTREPRINDERILE ȘI INSTITUȚIILE FARMACEUTICE

52. Lucrătorii întreprinderilor și instituțiilor farmaceutice, inclusiv conducătorii, trec examenul medical anual în conformitate cu ordinul MS nr.255 din 15.11.96 "Cu privire la organizarea obligatorie a examenului medical al salariaților din întreprinderile alimentare, instituțiile medicale, comunale și cele pentru copii." Lucrătorii care sunt angajați la producerea medicamentelor susțin examenele medicale conform ordinului Ministerului Sănătății nr.132 din 17.06.96 "Privind examenele medicale obligatorii la angajare în muncă și periodice ale lucrătorilor care sunt supuși acțiunii factorilor nocivi și nefavorabili".

53. Rezultatele examenului medical se includ în fișa medicală individuală și în baza lor are loc admiterea la serviciu.

54. Angajații întreprinderilor și instituțiilor farmaceutice dispun de fișa medicală individuală, care se păstrează la locul de muncă și se eliberează doar pentru susținerea examenului medical sau la cererea Serviciului sanitaro-epidemiologic de stat.

55. Nu se admit, ori se destituie temporar din serviciu după indicațiile epidemiologice persoanele bolnave și purtătorii de germeni patogeni de:

- febra tifoidă și alte boli diareice acute (șigheloze, salmoneloze etc.);
- himenolepidoză, enterobioză;
- sifilisul cu manifestări clinice;
- dermatoze contagioase: scabia, tricofitja, actinomicoze etc.;
- tuberculoza plămânilor în formă activă și distructivă;
- maladii septico-purulente.

56. Admiterea după cursul de tratament și sanare se va permite numai după însănătoșire și/sau după rezultatele bacteriologice negative.

57. Angajații întreprinderilor și instituțiilor farmaceutice susțin o dată la doi ani examenul igienic, instruiri de specialiștii Serviciului sanitaro-epidemiologic de stat teritorial după un program special.

58. Către persoanele care nu au susținut examenul medical în termenul stabilit se aplică măsuri în conformitate cu legislațiile în vigoare.

VIII. RESPONSABILITĂȚI ȘI CONTROLUL EXECUTĂRII PREZENTELOR REGULI

59. Personalul care activează în domeniul farmaceutic este obligat să respecte prezentele Reguli.

60. Responsabilitatea pentru respectarea cerințelor prevăzute în prezentele Reguli o poartă conducătorii întreprinderilor și instituțiilor farmaceutice.

61. Nerespectarea prezenterelor Reguli atrage după sine răspundere disciplinară, administrativă sau/și penală în conformitate cu legislația în vigoare.

62. Supravegherea privind respectarea cerințelor stabilite de prezentele Reguli se realizează de organele Serviciului sanitaro-epidemiologic de Stat al Republicii Moldova în corespondere cu prevederile "[Legii privind asigurarea sanitaro-epidemiologică a populației](#)" nr.1513-XII din 16.06.1993.