

SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE						
DIRETORIA DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA – DVSA/SMSA						
ROTEIRO DE INSPEÇÃO PARA ATIVIDADES DE:		PÁGINA:	REVISÃO:	VIGENCIA:		
RVF_DVSA_136_VS		23	2022	31/12/2024		
ROTEIRO DE INSPEÇÃO PARA ATIVIDADES:						
COD_CNAE	DENONINAÇÃO ATIVIDADE					
4771702	COMÉRCIO VAREJISTA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS, COM MANIPULAÇÃO DE FÓRMULAS.					
ITEM	DESCRIÇÃO	S	N	NA	CAT_RISCO	LEGISLAÇÃO
INFRA - ESTRUTURA						
5137	A FARMÁCIA ESTÁ LOCALIZADA, PROJETADA, CONSTRUÍDA OU ADAPTADA, COM UMA INFRA-ESTRUTURA ADEQUADA ÀS ATIVIDADES DESENVOLVIDAS?				CRÍTICO	
5138	A SALA DE PARAMENTAÇÃO SERVE COMO ACESSO ÀS ÁREAS DE PESAGEM E MANIPULAÇÃO SENDO VENTILADA E POSSUINDO 2 AMBIENTES(BARREIRA SUJO/LIMPO)?				MAIOR	
5546	POSSUI NO MÍNIMO:				MAIOR	
	OPÇÕES:					
	* ÁREA OU SALA PARA AS ATIVIDADES ADMINISTRATIVAS					
	* ÁREA OU SALA DE ARMAZENAMENTO					
	* ÁREA OU SALA DE CONTROLE DE QUALIDADE					
	* SALA OU LOCAL DE PESAGEM DE MATÉRIAS-PRIMAS					
	* SALA(S) DE MANIPULAÇÃO					
	* ÁREA DE DISPENSAÇÃO					
	* VESTIÁRIO					
	* SALA DE PARAMENTAÇÃO					
5547	* SANITÁRIOS				MAIOR	
	* ÁREA OU LOCAL PARA LAVAGEM DE UTENSÍLIOS E MATERIAIS DE EMBALAGEM					
	* DEPÓSITO DE MATERIAL DE LIMPEZA					
5547	OS AMBIENTES POSSUEM SUPERFÍCIES INTERNAS (PISOS, PAREDES E TETO) LISAS E IMPERMEÁVEIS, SEM RACHADURAS, RESISTENTES AOS AGENTES SANITIZANTES E FACILMENTE LAVÁVEIS?				MAIOR	
1938	EXISTEM SANITÁRIOS EM QUANTIDADE SUFICIENTE, LIMPOS, DE FÁCIL ACESSO E ADEQUADAMENTE LOCALIZADOS?				MAIOR	
11563	OS SANITÁRIOS E VESTIÁRIOS SÃO DE FÁCIL ACESSO SEM COMUNICAÇÃO DIRETA COM ÁREAS DE ARMAZENAMENTO, MANIPULAÇÃO E CONTROLE DE QUALIDADE?				MAIOR	

11083	AS INSTALAÇÕES SANITÁRIAS SÃO ADEQUADAS (SABÃO LÍQUIDO, PAPEL TOALHA DESCARTÁVEL, LIXEIRA E SANITÁRIO COM TAMPAS)?				MENOR	
10085	POSSUI LAVATÓRIO EXCLUSIVO PARA HIGIENIZAÇÃO DAS MÃOS ABASTECIDO COM SABÃO LÍQUIDO E PRODUTO ANTisséPTICO, TOALHAS DE PAPEL NÃO RECICLÁVEIS E COLETOR DE PAPEL ACIONADO SEM CONTATO MANUAL?				MAIOR	
8558	AS ÁREAS E INSTALAÇÕES SÃO ADEQUADAS E SUFICIENTES AO DESENVOLVIMENTO DAS OPERAÇÕES?				MAIOR	
361	AS ÁREAS INTERNAS E EXTERNAS SÃO MANTIDAS EM BOAS CONDIÇÕES FÍSICO-ESTRUTURAIS, DE MODO A PERMITIR A HIGIENE E NÃO OFERECER RISCO A USUÁRIO?				MAIOR	
5163	O MOBILIÁRIO É O ESTRITAMENTE NECESSÁRIO AO TRABALHO DE CADA ÁREA?				MAIOR	
705	QUANDO PRESENTES, OS RALOS SÃO DO TIPO SIFÃO OU SIMILAR (QUE EVITE ENTRADA DE INSETOS/MAU-CHEIRO) E AS GRELHAS POSSUEM DISPOSITIVO QUE PERMITAM SEU FECHAMENTO?				MAIOR	
2789	A FARMÁCIA DISPÕE DE ÁREA ESPECÍFICA PARA LAVAGEM DE MATERIAIS DE EMBALAGEM E DE UTENSÍLIOS UTILIZADOS NA MANIPULAÇÃO?				MENOR	
5144	A LAVAGEM DE MATERIAIS DE EMBALAGEM E UTENSÍLIOS UTILIZADOS NA MANIPULAÇÃO OCORRE EM LOCAL DENTRO DO PRÓPRIO LABORATÓRIO DE MANIPULAÇÃO?				MAIOR	
5145	A LAVAGEM DE MATERIAIS DE EMBALAGEM E UTENSÍLIOS UTILIZADOS NA MANIPULAÇÃO OBEDECE A PROCEDIMENTOS ESCRITOS E OCORRE EM HORÁRIO DISTINTO DO DAS ATIVIDADES DE MANIPULAÇÃO?				INFORMATIVO	
5146	EXISTE LOCAL ADEQUADO PARA GUARDA DE MATERIAIS LIMPOS?				MAIOR	
5147	OS AMBIENTES DE ARMAZENAMENTO, MANIPULAÇÃO E DO CONTROLE DA QUALIDADE SÃO PROTEGIDOS CONTRA A ENTRADA DE POEIRA E AVES, INSETOS, ROEDORES OU OUTROS ANIMAIS?				MAIOR	
2788	O ESTABELECIMENTO POSSUI ÁREA ESPECÍFICA PARA ATIVIDADES ADMINISTRATIVA E ARQUIVO DA DOCUMENTAÇÃO?				MENOR	

6133	AS SALAS DE DESCANSO E REFEITÓRIO, CASO EXISTAM, ESTÃO SEPARADAS DOS DEMAIS AMBIENTES?				MAIOR	
6146	O AMBIENTE É MANTIDO LIMPO, PROTEGIDO DA AÇÃO DIRETA DA LUZ SOLAR, UMIDADE E CALOR, DE MODO A PRESERVAR A IDENTIDADE E INTEGRIDADE QUÍMICA, FÍSICA E MICROBIOLÓGICA, GARANTINDO A QUALIDADE E SEGURANÇA DOS PRODUTOS?				MAIOR	
5267	A FARMÁCIA DISPÕE DE SALA OU LOCAL ESPECÍFICO PARA A PESAGEM DAS MATÉRIAS-PRIMAS, DOTADO DE SISTEMA DE EXAUSTÃO?				CRÍTICO	
5257	AS DIMENSÕES E INSTALAÇÕES DA SALA OU LOCAL DE PESAGEM SÃO COMPATÍVEIS COM O VOLUME DE MATÉRIAS-PRIMAS A SEREM PESADAS?				MAIOR	
5263	O LABORATÓRIO DE MANIPULAÇÃO DE SÓLIDOS É TOTALMENTE SEGREGADO DOS DEMAIS?				CRÍTICO	
5264	O LABORATÓRIO DE MANIPULAÇÃO DE SEMI-SÓLIDOS E LÍQUIDOS É TOTALMENTE SEGREGADO DOS DEMAIS?				CRÍTICO	
5283	AS SALAS DE MANIPULAÇÃO SÃO MANTIDAS COM TEMPERATURA E UMIDADE COMPATÍVEIS COM AS SUBSTÂNCIAS/MATÉRIAS PRIMAS ARMAZENADAS/MANIPULADAS SENDO DEFINIDAS E MONITORADAS COM REGISTRO?				CRÍTICO	
5670	POSSUI CAPELA DE EXAUSTÃO, DEVIDAMENTE MONITORADA, PARA A MANIPULAÇÃO DE SUBSTÂNCIAS VOLÁTEIS, TÓXICAS, CORROSIVAS, CÁUSTICAS E IRRITANTES?				CRÍTICO	
5337	A DEMANDA DE MANIPULAÇÕES É COMPATÍVEL COM A CAPACIDADE INSTALADA DA FARMÁCIA?				CRÍTICO	
5187	A FARMÁCIA POSSUI ÁREA OU SALA DE CONTROLE DE QUALIDADE EQUIPADA PARA REALIZAR AS ANÁLISES LEGALMENTE ESTABELECIDAS?				CRÍTICO	
5215	A ÁREA OU SALA DE ARMAZENAMENTO TEM CAPACIDADE SUFICIENTE PARA ASSEGURAR A ESTOCAGEM ORDENADA DAS DIVERSAS CATEGORIAS DE MATÉRIAS-PRIMAS, MATERIAIS DE EMBALAGEM E OUTROS PRODUTOS?				MAIOR	

5217	EXISTE ÁREA OU LOCAL SEGREGADO E IDENTIFICADO OU SISTEMA QUE PERMITA A ESTOCAGEM DE PRODUTOS, EM QUARENTENA, EM CONDIÇÕES DE SEGURANÇA?				MAIOR	
5220	A FARMÁCIA DISPÕE DE LOCAL E EQUIPAMENTOS SEGUROS E PROTEGIDOS PARA O ARMAZENAMENTO DE PRODUTOS INFLAMÁVEIS, CÁUSTICOS, CORROSIVOS E EXPLOSIVOS?				CRÍTICO	
5231	POSSUI CAIXA D'ÁGUA PRÓPRIA?				INFORMATIVO	
5565	O ESTABELECIMENTO É ABASTECIDO COM ÁGUA POTÁVEL?				CRÍTICO	
11136	O ESTABELECIMENTO ESTÁ LIVRE DE PRAGAS, INSETOS, ROEDORES E DE CONDIÇÕES QUE PROPICIEM ABRIGO E CRIATÓRIO DE ANIMAIS PREJUDICIAIS À SAÚDE, EM ESPECIAL OS MOSQUITOS TRANSMISSORES DE DENGUE, ZIKA, CHIKUNGUNYA, FEBRE AMARELA E OUTRAS DOENÇAS?				MAIOR	
1306	EXISTEM PROCEDIMENTOS ESCRITOS PARA LIMPEZA DA CAIXA DE ÁGUA?				MAIOR	
5233	CASO SE TRATE DE CAIXA D'ÁGUA DE USO COLETIVO, A FARMÁCIA TEM ACESSO AOS DOCUMENTOS REFERENTES À LIMPEZA DOS RESERVATÓRIOS?				MAIOR	
<b>PROCEDIMENTOS</b>						
5235	A FARMÁCIA POSSUI PROCEDIMENTO ESCRITO PARA REALIZAR AMOSTRAGEM DA ÁGUA E QUE DETERMINE A PERIODICIDADE DAS ANÁLISES?				MENOR	
5236	EXISTEM ESPECIFICAÇÕES PARA ÁGUA POTÁVEL?				MENOR	
5237	SÃO FEITOS TESTES FÍSICO-QUÍMICOS E MICROBIOLÓGICOS, NO MÍNIMO A CADA SEIS MESES, PARA MONITORAR A QUALIDADE DA ÁGUA DE ABASTECIMENTO? EXISTEM REGISTROS.				CRÍTICO	

5238	SÃO REALIZADAS, NO MÍNIMO, AS SEGUINTE ANÁLISES DA ÁGUA POTÁVEL:				CRÍTICO	
	OPÇÕES:					
	* PH					
	* COR APARENTE					
	* TURBIDEZ					
	* CLORO RESIDUAL LIVRE					
	* SÓLIDOS TOTAIS DISSOLVIDOS					
	* CONTAGEM TOTAL DE BACTÉRIAS					
	* COLIFORMES TOTAIS					
	* PRESENÇA DE E. COLI.					
	* COLIFORMES TERMORRESISTENTES					
5239	ESTÃO ESTABELECIDAS E REGISTRADAS AS MEDIDAS ADOTADAS EM CASO DE LAUDO INSATISFATÓRIO DA ÁGUA DE ABASTECIMENTO?				MAIOR	
5240	A ÁGUA UTILIZADA NA MANIPULAÇÃO É OBTIDA A PARTIR DA ÁGUA POTÁVEL?				CRÍTICO	
5241	A ÁGUA UTILIZADA NA MANIPULAÇÃO É TRATADA EM UM SISTEMA QUE ASSEGURE A OBTENÇÃO DA ÁGUA COM ESPECIFICAÇÕES FARMACOPEICAS PARA ÁGUA PURIFICADA?				CRÍTICO	
5566	QUAL O SISTEMA UTILIZADO? ESPECIFIQUE.				INFORMATIVO	
5243	HÁ PROCEDIMENTOS ESCRITOS PARA A LIMPEZA E MANUTENÇÃO DO SISTEMA DE PURIFICAÇÃO DA ÁGUA? APRESENTAR REGISTROS.				MAIOR	
5244	SÃO REALIZADOS TESTES FÍSICO-QUÍMICOS E MICROBIOLÓGICOS DA ÁGUA PURIFICADA, NO MÍNIMO MENSALMENTE, COM O OBJETIVO DE MONITORAR O PROCESSO DE OBTENÇÃO DE ÁGUA?				CRÍTICO	
5245	A FARMÁCIA POSSUI PROCEDIMENTO ESCRITO PARA A COLETA E AMOSTRAGEM DA ÁGUA?				MAIOR	
5246	ESTÁ INCLUÍDO COMO PONTO DE AMOSTRAGEM O LOCAL USADO PARA ARMAZENAMENTO DA ÁGUA PURIFICADA?				CRÍTICO	
5247	ESTÃO ESTABELECIDAS E REGISTRADAS AS MEDIDAS ADOTADAS EM CASO DE LAUDO INSATISFATÓRIO DA ÁGUA PURIFICADA?				CRÍTICO	
5248	É AVALIADA A EFETIVIDADE DAS MEDIDAS ADOTADAS POR MEIO DE UMA NOVA ANÁLISE? (EM CASO DE LAUDO INSATISFATÓRIO DA ÁGUA PURIFICADA)				CRÍTICO	
5249	EXISTEM DEPÓSITOS PARA A ÁGUA PURIFICADA?				INFORMATIVO	

5250	QUAL A CAPACIDADE DOS DEPÓSITOS PARA A ÁGUA PURIFICADA?				INFORMATIVO	
5251	QUAL O MATERIAL UTILIZADO NOS DEPÓSITOS PARA ÁGUA PURIFICADA?				INFORMATIVO	
5252	EXISTE ALGUM CUIDADO PARA EVITAR A CONTAMINAÇÃO MICROBIOLÓGICA DA ÁGUA ARMAZENADA?				MAIOR	
5253	É RESPEITADA A EXIGÊNCIA DE ARMAZENAMENTO DA ÁGUA PURIFICADA POR UM PERÍODO INFERIOR A 24 HORAS E EM CONDIÇÕES QUE GARANTAM A MANUTENÇÃO DA QUALIDADE DA MESMA?				MAIOR	
5254	É REALIZADA A SANITIZAÇÃO DOS RECIPIENTES A CADA TROCA DE ÁGUA?				MAIOR	
5120	A DISPENSAÇÃO DAS PREPARAÇÕES MAGISTRAIS DE MEDICAMENTOS É FEITA SOMENTE MEDIANTE PRESCRIÇÃO DE PROFISSIONAL HABILITADO?				CRÍTICO	
5122	É RESPEITADA A PROIBIÇÃO DE AVIAR RECEITAS EM CÓDIGO, SIGLAS OU NÚMEROS?				CRÍTICO	
5123	É RESPEITADA A PROIBIÇÃO DE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS MANIPULADOS EM SUBSTITUIÇÃO A MEDICAMENTOS INDUSTRIALIZADOS?				CRÍTICO	
5124	É RESPEITADA A PROIBIÇÃO DE CAPTAÇÃO DE RECEITAS CONTENDO PRESCRIÇÕES DE MEDICAMENTOS MAGISTRAIS E OFICINAIS EM DROGARIAS, ERVANARIAS E POSTOS DE MEDICAMENTOS?				MAIOR	
5125	É RESPEITADA A PROIBIÇÃO DE INTERMEDIACÃO DE FÓRMULAS ENTRE FARMÁCIAS DE DIFERENTES EMPRESAS?				MAIOR	
5319	EXISTEM PROCEDIMENTOS ESCRITOS SOBRE CONSERVAÇÃO E TRANSPORTE DOS PRODUTOS MANIPULADOS?				MENOR	
5328	É RESPEITADA A PROIBIÇÃO DE EXPOSIÇÃO AO PÚBLICO DE PRODUTOS MANIPULADOS, COM O OBJETIVO DE PROPAGANDA, PUBLICIDADE OU PROMOÇÃO?				MAIOR	
5111	TIPO DE PREPARAÇÃO QUE MANIPULA:				INFORMATIVO	
	<b>OPÇÃO:</b>					
	* <b>HOMEOPATIA</b>					
	* <b>ALOPATIA</b>					
	* <b>FITOTERÁPICOS</b>					
11652	A FARMÁCIA MANIPULA SÓLIDOS?				INFORMATIVO	
11653	A FARMÁCIA MANIPULA SEMI SÓLIDOS?				INFORMATIVO	

11654	A FARMÁCIA MANIPULA LÍQUIDOS ORAIS?				INFORMATIVO	
11655	A FARMÁCIA MANIPULA LÍQUIDOS DE USO EXTERNO?				INFORMATIVO	
5119	SÃO CENTRALIZADAS AS ATIVIDADES DE CONTROLE DE QUALIDADE?				CRÍTICO	
5285	SÃO REALIZADOS OS ENSAIOS PREVISTOS NO ANEXO I EM TODAS AS PREPARAÇÕES MAGISTRAIS E OFICINAIS MANIPULADAS?				CRÍTICO	
5286	OS ENSAIOS SÃO REALIZADOS NO PRÓPRIO ESTABELECIMENTO?				CRÍTICO	
5289	OS RESULTADOS DOS ENSAIOS SÃO REGISTRADOS NA ORDEM DE MANIPULAÇÃO SENDO AVALIADOS PELO FARMACÊUTICO APROVANDO OU NÃO A PREPARAÇÃO PARA A DISPENSAÇÃO?				MAIOR	
11659	SÃO REALIZADAS ANÁLISES DE TEOR E UNIFORMIDADE DE CONTEÚDO NAS CÁPULAS DE DOSAGEM IGUAL OU INFERIOR A 25 MG DANDO PRIORIDADE AQUELAS IGUAIS OU INFERIORES A 5MG NO MÍNIMO A CADA 2 MESES?				CRÍTICO	
11660	SÃO CONTEMPLADOS DIFERENTES MANIPULADORES, FÁRMACOS, DOSAGENS, CONCENTRAÇÕES SENDO ADOTADO SISTEMA DE RODÍZIO?				MAIOR	
5293	EXISTE PROCEDIMENTO OPERACIONAL QUE DEFINA TODA A METODOLOGIA PARA A EXECUÇÃO DO MONITORAMENTO?				MAIOR	
5294	OS RESULTADOS DE TODAS AS ANÁLISES SÃO REGISTRADOS E ARQUIVADOS NO ESTABELECIMENTO À DISPOSIÇÃO DA AUTORIDADE SANITÁRIA?				MAIOR	
5295	ESTÃO ESTABELECIDAS E REGISTRADAS AS MEDIDAS ADOTADAS EM CASO DE LAUDO INSATISFATÓRIO?				MAIOR	
5296	É AVALIADA A EFETIVIDADE DAS MEDIDAS ADOTADAS ATRAVÉS DE UMA NOVA ANÁLISE?				MAIOR	
5331	O FARMACÊUTICO PRESTA ORIENTAÇÃO NECESSÁRIA AOS PACIENTES, OBJETIVANDO O USO CORRETO DOS PRODUTOS?				MAIOR	

5332	TODAS AS RECEITAS AVIADAS SÃO CARIMBADAS PELA FARMÁCIA, COM IDENTIFICAÇÃO DO ESTABELECIMENTO, DATA DA DISPENSAÇÃO E NÚMERO DE REGISTRO DA MANIPULAÇÃO, DE FORMA A COMPROVAR O AVIAMENTO?				MAIOR	
5149	A FARMÁCIA POSSUI UMA CENTRAL DE PESAGEM?				INFORMATIVO	
5150	CASO NÃO POSSUA CENTRAL DE PESAGEM, A FARMÁCIA POSSUI PELO MENOS UMA BALANÇA EM CADA LABORATÓRIO?				CRÍTICO	
5151	AS BALANÇAS ESTÃO INSTALADAS EM LOCAL QUE OFEREÇA SEGURANÇA E ESTABILIDADE?				CRÍTICO	
5152	SÃO ADOTADOS PROCEDIMENTOS QUE IMPEÇAM A CONTAMINAÇÃO CRUZADA E MICROBIANA DURANTE AS ATIVIDADES DE PESAGEM?				CRÍTICO	
5153	AS BALANÇAS POSSUEM CAPACIDADE E SENSIBILIDADE COMPATÍVEIS COM AS QUANTIDADES A SEREM PESADAS?				CRÍTICO	
5154	AS BALANÇAS ESTÃO DEVIDAMENTE CALIBRADAS, COM REGISTROS?				CRÍTICO	
5155	OS EQUIPAMENTOS E MATERIAIS SÃO MANTIDOS DE FORMA ORGANIZADA E RACIONAL, EVITANDO OS RISCOS DE CONTAMINAÇÃO, MISTURAS DE COMPONENTES E GARANTINDO A SEQÜÊNCIA DAS OPERAÇÕES?				MAIOR	
5158	É REALIZADA VERIFICAÇÃO DOS EQUIPAMENTOS POR PESSOAL TREINADO DO PRÓPRIO ESTABELECIMENTO DIARIAMENTE?				CRÍTICO	
5553	EXISTEM PROCEDIMENTOS ESCRITOS PARA MANUTENÇÃO PREVENTIVA E CORRETIVA DOS EQUIPAMENTOS?				MENOR	
5161	EXISTEM PADRÕES DE REFERÊNCIA PARA MANUTENÇÃO PREVENTIVA E CORRETIVA DOS EQUIPAMENTOS?				MAIOR	
5352	SÃO REALIZADAS AUTO-INSPEÇÕES?				MAIOR	
5353	OS RELATÓRIOS DAS AUTO-INSPEÇÕES E SUAS CONCLUSÕES SÃO DOCUMENTADOS E ARQUIVADOS?				MAIOR	

5354	COM BASE NAS CONCLUSÕES DAS AUTO-INSPEÇÕES SÃO ESTABELECIDAS AS AÇÕES CORRETIVAS NECESSÁRIAS PARA ASSEGURAR O CUMPRIMENTO DAS BPMF?				MAIOR	
5355	A FARMÁCIA REGISTRA E INVESTIGA AS RECLAMAÇÕES RECEBIDAS REFERENTES AOS DESVIOS DE QUALIDADE?				MAIOR	
5356	SÃO ADOTADAS E REGISTRADAS AS MEDIDAS CORRETIVAS REFERENTES AOS DESVIOS DE QUALIDADE?				MAIOR	
5357	SÃO PRESTADOS ESCLARECIMENTOS AO RECLAMANTE?				MAIOR	
5554	EXISTEM PROCEDIMENTOS OPERACIONAIS DE LIMPEZA E SANITIZAÇÃO DAS ÁREAS, INSTALAÇÕES, EQUIPAMENTOS E MATERIAIS?				MAIOR	
5555	OS EQUIPAMENTOS E UTENSÍLIOS SÃO MANTIDOS LIMPOS, DESINFETADOS E GUARDADOS EM LOCAL APROPRIADO?				MAIOR	
5556	O LIXO E RESÍDUO DA MANIPULAÇÃO SÃO DEPOSITADOS EM RECIPIENTES TAMPADOS E IDENTIFICADOS?				CRÍTICO	
5557	O LIXO E RESÍDUO DA MANIPULAÇÃO SÃO ESVAZIADOS FORA DA ÁREA DE MANIPULAÇÃO?				MAIOR	
5258	AS EMBALAGENS DAS MATÉRIAS-PRIMAS SÃO SUBMETIDAS À LIMPEZA PRÉVIA ANTES DA PESAGEM?				MAIOR	
5260	APÓS A PESAGEM E /OU MEDIDA, OS MATERIAIS SÃO ETIQUETADOS IMEDIATAMENTE, QUANDO FOR O CASO, A FIM DE EVITAR TROCAS?				CRÍTICO	
5567	EXISTE PROCEDIMENTO PARA AVALIAÇÃO FARMACÊUTICA DAS PRESCRIÇÕES, QUE CONTEMPLE AS EXIGÊNCIAS DO REGULAMENTO TÉCNICO DA RDC 67/2007?				CRÍTICO	
5568	SOMENTE SÃO ATENDIDAS PRESCRIÇÕES QUE ATENDAM AOS ITENS 5.17.1 A 5.17.4 DO REGULAMENTO TÉCNICO DA RDC 67/2007?				CRÍTICO	
5569	VERIFICA-SE O CORRETO PREENCHIMENTO DA PRESCRIÇÃO, CONFORME O ITEM 5.18.4 DO REGULAMENTO TÉCNICO DA RDC 67/2007?				MAIOR	

5269	COM BASE NOS DADOS DA PRESCRIÇÃO, SÃO REALIZADOS E REGISTRADOS OS CÁLCULOS NECESSÁRIOS PARA A MANIPULAÇÃO DO MEDICAMENTO?				CRÍTICO	
5272	OS EXCIPIENTES UTILIZADOS NA MANIPULAÇÃO DE MEDICAMENTOS SÃO PADRONIZADOS PELA FARMÁCIA, DE ACORDO COM EMBASAMENTO TÉCNICO-CIENTÍFICO?				CRÍTICO	
5277	TODAS AS SUPERFÍCIES DE TRABALHO E OS EQUIPAMENTOS DA ÁREA DE MANIPULAÇÃO SÃO LIMPOS E DESINFETADOS ANTES E APÓS CADA MANIPULAÇÃO?				CRÍTICO	
5278	EXISTEM PROCEDIMENTOS OPERACIONAIS ESCRITOS PARA A PREVENÇÃO DE CONTAMINAÇÃO CRUZADA?				MAIOR	
5279	OS UTENSÍLIOS UTILIZADOS NA MANIPULAÇÃO DE PREPARAÇÕES PARA USO INTERNO SÃO DIFERENCIADOS DAQUELES UTILIZADOS PARA PREPARAÇÕES DE USO EXTERNO?				MAIOR	
5280	A FARMÁCIA IDENTIFICA OS UTENSÍLIOS PARA USO INTERNO E EXTERNO?				MAIOR	
5281	O PRODUTO MANIPULADO É IMEDIATAMENTE IDENTIFICADO?				CRÍTICO	
5282	NAS ETAPAS DO PROCESSO DE MANIPULAÇÃO, QUANDO FOREM UTILIZADAS MATÉRIAS-PRIMAS SOB A FORMA DE PÓ, SÃO TOMADAS PRECAUÇÕES ESPECIAIS, COM A INSTALAÇÃO DE SISTEMA DE EXAUSTÃO DE AR, DEVIDAMENTE QUALIFICADO, DE MODO A EVITAR A DISPERSÃO DO PÓ NO AMBIENTE?				MAIOR	
11661	CASO A FARMÁCIA MANIPULE DOMISSANITÁRIOS O FAZ SOMENTE PARA USO PRÓPRIO E EM SALA APROPRIADA?				CRÍTICO	
11689	CASO POSSUA ESTOQUE MÍNIMO ATENDE AS DISPOSIÇÕES DO ÍTEM 10.1 DO ANEXO I DA RDC 67/07?				MAIOR	
5300	AS PREPARAÇÕES PARA COMPOR ESTOQUE MÍNIMO ATENDEM A UMA ORDEM DE MANIPULAÇÃO ESPECÍFICA PARA CADA LOTE, SEGUINDO UMA FORMULAÇÃO PADRÃO?				MAIOR	
5571	AS PREPARAÇÕES DE ESTOQUE MÍNIMO ESTÃO ROTULADAS CORRETAMENTE?				MAIOR	

5425	OS FUNCIONÁRIOS ENVOLVIDOS NO PROCESSO DE MANIPULAÇÃO ESTÃO DEVIDAMENTE HIGIENIZADOS E NÃO ODORIZADOS?				MAIOR	
5301	APÓS A MANIPULAÇÃO, O PRODUTO É SUBMETIDO À INSPEÇÃO VISUAL E CONFERÊNCIA DE TODAS AS ETAPAS DO PROCESSO DE MANIPULAÇÃO, VERIFICANDO A CLAREZA E A EXATIDÃO DAS INFORMAÇÕES DO RÓTULO?				MAIOR	
5302	SÃO REALIZADOS CONTROLES EM PROCESSO, DEVIDAMENTE DOCUMENTADOS, PARA GARANTIR ÀS ESPECIFICAÇÕES ESTABELECIDAS PARA O PRODUTO?				CRÍTICO	
5303	A FARMÁCIA POSSUI PROCEDIMENTOS OPERACIONAIS ESCRITOS E ESTÁ DEVIDAMENTE EQUIPADA PARA REALIZAR ANÁLISE LOTE A LOTE DOS PRODUTOS DE ESTOQUE MÍNIMO?				CRÍTICO	
5304	SÃO REALIZADAS TODAS AS ANÁLISES APLICÁVEIS ÀS FORMULAÇÕES DO ESTOQUE MÍNIMO PREVISTAS NO ANEXO I, COM REGISTROS?				CRÍTICO	
5305	AS ANÁLISES SÃO REALIZADAS CONFORME METODOLOGIA OFICIAL E EM AMOSTRAGEM ESTATISTICAMENTE REPRESENTATIVA DO TAMANHO DO LOTE?				CRÍTICO	
5307	AS ANÁLISES REFERIDAS NOS ITENS <del>11.1</del> DO ITEM 11.2 DO ANEXO I SÃO TERCEIRIZADAS? APRESENTAR CONTRATO FORMAL.				CRÍTICO	
5308	NO CASO DAS BASES GALÊNICAS É REALIZADO O MONITORAMENTO MENSAL DA PUREZA MICROBIOLÓGICA E ADOTADO SISTEMA DE RODÍZIO CONSIDERANDO O TIPO DE BASE E MANIPULADOR?				CRÍTICO	
5168	EXISTEM ESPECIFICAÇÕES PARA TODAS AS MATÉRIAS-PRIMAS E MATERIAIS DE EMBALAGEM?				CRÍTICO	
5559	AS ESPECIFICAÇÕES DAS MATÉRIAS-PRIMAS CONTÊM OS REQUISITOS CONSTANTES NO ITEM 7.1.3 DO ANEXO I DA RDC 67/2007?				CRÍTICO	

5184	CASO A FARMÁCIA FRACIONE AS MATÉRIAS PRIMAS PARA USO PRÓPRIO, GARANTE AS MESMAS CONDIÇÕES DE EMBALAGEM DO PRODUTO ORIGINAL?				CRÍTICO	
5193	CASO OS FORNECEDORES DE MATÉRIAS-PRIMAS NÃO ESTEJAM QUALIFICADOS, A FARMÁCIA REALIZA OS DEMAIS ENSAIOS FARMACOPEICOS PREVISTOS PARA CADA MATÉRIA-PRIMA?				CRÍTICO	
5194	NA AUSÊNCIA DE MONOGRAFIA OFICIAL E MÉTODOS GERAIS INSCRITOS NOS COMPÊNDIOS RECONHECIDOS PELA ANVISA, OS ENSAIOS DE CONTROLE DE QUALIDADE DO ITEM 7.3.11 DO ANEXO I SÃO REALIZADOS COM BASE NAS ESPECIFICAÇÕES E METODOLOGIAS FORNECIDAS PELO FABRICANTE?				MAIOR	
5195	AS METODOLOGIAS FORNECIDAS PELO FABRICANTE FORAM DEVIDAMENTE VALIDADAS E FOI REALIZADA A TRANSFERÊNCIA ANALÍTICA DAS METODOLOGIAS PARA O LABORATÓRIO RESPONSÁVEL PELA REALIZAÇÃO DAS ANÁLISES?				MAIOR	
5196	CASO A FARMÁCIA TERCEIRIZE ALGUMA ATIVIDADE DE CONTROLE DE QUALIDADE DE MATÉRIA-PRIMA, A TERCEIRIZAÇÃO ATENDE ÀS DISPOSIÇÕES DO ANEXO I?				MAIOR	
5197	A FARMÁCIA REALIZA, NAS MATÉRIAS-PRIMAS DE ORIGEM VEGETAL, OS TESTES PARA DETERMINAÇÃO DOS CARACTERES ORGANOLÉPTICOS E DETERMINAÇÃO DE MATERIAIS ESTRANHOS?				MAIOR	
5198	A FARMÁCIA REALIZA TAMBÉM A AVALIAÇÃO DOS CARACTERES MACROSCÓPICOS DAS PLANTAS ÍNTEGRAS OU GROSSEIRAMENTE RASURADAS?				MAIOR	
5199	PARA AS MATÉRIAS-PRIMAS LÍQUIDAS DE ORIGEM VEGETAL, ALÉM DOS TESTES JÁ MENCIONADOS (QUANDO APLICÁVEIS), É REALIZADA A DETERMINAÇÃO DA DENSIDADE?				MAIOR	

5200	CASO OS FORNECEDORES NÃO SEJAM QUALIFICADOS PELA FARMÁCIA, ELA REALIZA AINDA OS TESTES DE UMIDADE, DETERMINAÇÃO DE CINZAS TOTAIS, PESQUISA DE CONTAMINAÇÃO MICROBIOLÓGICA, ALÉM DE CARACTERES MICROSCÓPICOS PARA MATERIAIS FRAGMENTADOS OU PÓS?				CRÍTICO	
5201	A REPROVAÇÃO DE INSUMOS É NOTIFICADA À AUTORIDADE SANITÁRIA, SEGUNDO LEGISLAÇÃO VIGENTE?				CRÍTICO	
5202	SÃO MANTIDOS OS REGISTROS DAS ANÁLISES REALIZADAS PELA FARMÁCIA E DAQUELAS OBJETO DE TERCEIRIZAÇÃO?				CRÍTICO	
5206	OS EQUIPAMENTOS E INSTRUMENTOS DE MEDIÇÃO E ENSAIOS SÃO PERIODICAMENTE VERIFICADOS E CALIBRADOS?				CRÍTICO	
5207	A VERIFICAÇÃO DOS EQUIPAMENTOS É FEITA POR PESSOAL TREINADO, DO PRÓPRIO ESTABELECIMENTO, EMPREGANDO PROCEDIMENTO ESCRITO?				MAIOR	
5208	A CALIBRAÇÃO DOS EQUIPAMENTOS É EXECUTADA POR PESSOAL CAPACITADO, UTILIZANDO PADRÕES RASTREÁVEIS À REDE BRASILEIRA DE CALIBRAÇÃO COM REGISTROS?				CRÍTICO	
5211	A AMOSTRAGEM DE MATERIAIS É EXECUTADA EM LOCAL ESPECÍFICO E SOB CONDIÇÕES AMBIENTAIS ADEQUADAS DE ACORDO COM POP QUE IMPEÇAM A CONTAMINAÇÃO CRUZADA?				MAIOR	
5213	TODOS OS UTENSÍLIOS UTILIZADOS NO PROCESSO DE AMOSTRAGEM QUE ENTRAREM EM CONTATO COM OS MATERIAIS SÃO LIMPOS, SANITIZADOS E GUARDADOS EM LOCAIS APROPRIADOS?				MAIOR	
5214	A REANÁLISE DAS MATÉRIAS PRIMAS, QUANDO REALIZADA, OCORRE EXCLUSIVAMENTE DENTRO DE SEUS PRAZOS DE VALIDADE?				CRÍTICO	
5219	AS SUBSTÂNCIAS QUE FORAM SUBMETIDAS A PROCESSO DE DILUIÇÃO SÃO ARMAZENADAS EM LOCAL DISTINTO DAS SUAS MATÉRIAS-PRIMAS ATIVAS DE ORIGEM?				CRÍTICO	

5402	AS BALANÇAS E BANCADAS SÃO SUBMETIDAS A RIGOROSO PROCESSO DE LIMPEZA ANTES E APÓS CADA PESAGEM?				CRÍTICO	
11691	A AQUISIÇÃO DE MATÉRIAS PRIMAS É REALIZADA EM CONFORMIDADE COM AS ESPECIFICAÇÕES E PRECEDIDA DE QUALIFICAÇÃO DE FORNECEDORES BASEADA EM CRITÉRIOS DEFINIDOS?				CRÍTICO	
5408	NO PROCESSO DE DILUIÇÃO E HOMOGENEIZAÇÃO É UTILIZADA METODOLOGIA DE DILUIÇÃO GEOMÉTRICA?				CRÍTICO	
5410	OS EXCIPIENTES UTILIZADOS NO PREPARO DOS DILUÍDOS SÃO PADRONIZADOS?				MENOR	
<b>RECURSOS HUMANOS</b>						
11693	OS FUNCIONÁRIOS FAZEM USO DE PARAMENTAÇÃO ADEQUADA?				CRÍTICO	
11923	HÁ FARMACÊUTICO PRESENTE?				CRÍTICO	
2800	A FARMÁCIA É RESPONSÁVEL PELA DISTRIBUIÇÃO DOS EQUIPAMENTOS DE PROTEÇÃO INDIVIDUAL DE FORMA GRATUITA E EM QUANTIDADE SUFICIENTE, COM REPOSIÇÃO PERIÓDICA E ORIENTAÇÕES QUANTO AO USO, MANUTENÇÃO, CONSERVAÇÃO E DESCARTE?				MAIOR	
5523	OS FUNCIONÁRIOS ENVOLVIDOS NA MANIPULAÇÃO ESTÃO ADEQUADAMENTE PARAMENTADOS, UTILIZANDO EQUIPAMENTOS DE PROTEÇÃO INDIVIDUAL (EPIS)?				MAIOR	
5348	EXISTE UM PROGRAMA DE TREINAMENTO DE FUNCIONÁRIOS, ELABORADO COM BASE EM UM LEVANTAMENTO DE NECESSIDADES?				CRÍTICO	
1377	EXISTE REGISTRO DE TREINAMENTOS DE ATUALIZAÇÃO REALIZADOS?				CRÍTICO	
5349	O PROGRAMA INCLUI OS TREINAMENTOS INICIAIS E CONTINUADOS?				MAIOR	
5350	SÃO REALIZADOS TREINAMENTOS ESPECÍFICOS, DE ACORDO COM OS GRUPOS DE ATIVIDADES DESENVOLVIDOS PELA FARMÁCIA, COM REGISTROS?				MAIOR	
5351	É REALIZADA AVALIAÇÃO DA EFETIVIDADE DOS TREINAMENTOS, COM REGISTROS?				MAIOR	
1964	HÁ FUNCIONÁRIO TREINADO PARA O RECEBIMENTO DOS MATERIAIS E PRODUTOS INERENTES AO SERVIÇO?				MAIOR	

3023	POSSUI E OFERECE EQUIPAMENTOS DE PROTEÇÃO INDIVIDUAL (EPI) DE ACORDO COM A DEMANDA DO SERVIÇO:				CRÍTICO	
	<b>OPÇÃO:</b>					
	<b>ÓCULOS</b>					
	<b>MÁSCARA</b>					
	<b>LUVAS DE PROCEDIMENTOS</b>					
	<b>AVENTAL DE MANGA LONGA</b>					
	<b>AVENTAL IMPERMEÁVEL</b>					
	<b>GORROS DESCARTÁVEIS</b>					
	<b>BOTAS/CALÇADOS FECHADOS</b>					
1358	O CONTROLE DE QUALIDADE POSSUI PROFISSIONAL CAPACITADO E HABILITADO PARA EXERCER A FUNÇÃO?				CRÍTICO	
<b>DOCUMENTAÇÃO</b>						
5358	ESTÁ AFIXADA, DE MODO VISÍVEL, NO PRINCIPAL LOCAL DE ATENDIMENTO AO PÚBLICO, PLACA INFORMATIVA CONTENDO ENDEREÇO E TELEFONES DA AUTORIDADE SANITÁRIA LOCAL, ORIENTANDO OS CONSUMIDORES QUE DESEJAREM, ENCAMINHAR RECLAMAÇÕES SOBRE PRODUTOS MANIPULADOS?				MENOR	ARTIGO INDEFINIDO
6955	AS ATIVIDADES CONSTANTES DO ALVARÁ DE LOCALIZAÇÃO E DA FICHA DE INSCRIÇÃO CADASTRAL - FIC - COINCIDEM COM AS ATIVIDADES EXERCIDAS OU EM CONDIÇÕES DE SEREM EXERCIDAS NO LOCAL?				CRÍTICO	DM 17012/18 art.15 INCISO: II
11694	O ESTABELECIMENTO POSSUI AFE/AE EXPEDIDA PELA ANVISA?				MENOR	ITEM 5.1 ALINEAS: D e E - REG. TÉCNICO RDC 67/07
354	O ALVARA DE AUTORIZAÇÃO SSANITÁRIO ESTÁ AFIXADO EM LOCAL VISÍVEL AO PÚBLICO?				MENOR	
413	POSSUI PROVA DE HABILITAÇÃO LEGAL (CERTIDÃO DE REGULARIDADE TÉCNICA) ATUALIZADO, EMITIDO PELO CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DA RESPECTIVA JURISDIÇÃO?				MENOR	
6122	HÁ CARTAZ AFIXADO, EM LOCAL VISÍVEL AO PÚBLICO, CONTENDO AS SEGUINTE INFORMações: OBS.: SE ESTIVER EM OUTRO DOCUMENTO NÃO É NECESSÁRIO REPETIR NO CARTAZ				MENOR	
6958	POSSUI PLANO DE GERENCIAMENTO DE RESÍDUOS DE SERVIÇOS DE SAÚDE (PGRSS) PROTOCOLADO OU APROVADO PELOS ÓRGÃOS COMPETENTES NOS TERMOS DA LEGISLAÇÃO VIGENTE?				CRÍTICO	

11611	EXISTE PROCEDIMENTO ESCRITO PARA O DESCARTE DOS PRODUTOS VENCIDOS/IMPRÓPRIOS OBEDECENDO AS EXIGÊNCIAS DA LEGISLAÇÃO ESPECÍFICA?				MENOR	ITEM 5.2 REG. TÉCNICO RDC 67/07 ANVISA
5325	EXISTE PROCEDIMENTO ESCRITO, COM REGISTRO, PARA O DESTINO DADO AOS MEDICAMENTOS E MATÉRIAS PRIMAS COM O PRAZO DE VALIDADE EXPIRADO?				MAIOR	Item 5.2 Reg técnico RDC 67/07 ANVISA
5530	OS EQUIPAMENTOS SÃO SUBMETIDOS À MANUTENÇÃO PREVENTIVA, DE ACORDO COM UM PROGRAMA FORMAL, E CORRETIVA, QUANDO NECESSÁRIO?				CRÍTICO	item 5.3 anexo 1 RDC 67/07 Anvisa
5330	EXISTE PROCEDIMENTO QUE ESTABELEÇA O DESTINO DADO ÀS PREPARAÇÕES NÃO RETIRADAS PELO CLIENTE?				MENOR	item 15.2 alinea e anexo I RDC 67/07
5552	EXISTE UM PROGRAMA FORMAL PARA MANUTENÇÃO PREVENTIVA E CORRETIVA DOS EQUIPAMENTOS, COM REGISTROS?				MENOR	
5162	TODOS OS SISTEMAS DE CLIMATIZAÇÃO DE AMBIENTES SÃO MANTIDOS EM CONDIÇÕES ADEQUADAS DE LIMPEZA, CONSERVAÇÃO, MANUTENÇÃO, OPERAÇÃO E CONTROLE?				MAIOR	item 5.3.1 anexo 1 RDC 67/07
5209	OS EQUIPAMENTOS UTILIZADOS NO LABORATÓRIO DE CONTROLE DE QUALIDADE SÃO SUBMETIDOS À MANUTENÇÃO PREVENTIVA E CORRETIVA, COM OS DEVIDOS REGISTROS?				CRÍTICO	itens 7.3.18 e 7.3.19 anexo 1 RDC 67/07
5210	EXISTE UM PROGRAMA PARA MANUTENÇÃO DOS EQUIPAMENTOS DO CONTROLE DE QUALIDADE?				MAIOR	
11690	OS CERTIFICADOS DE ANÁLISE EMITIDOS PELA FARMÁCIA OU EMPRESA CONTRATADA CONTÉM INFORMAÇÕES CLARAS E CONCLUSIVAS, CONFORME ÍTEM 7.3.16?				MAIOR	item 7.3.16 anexo 1 RDC 67/07
5156	AS CALIBRAÇÕES DOS EQUIPAMENTOS E INSTRUMENTOS DE MEDIÇÃO SÃO EXECUTADAS POR EMPRESA CERTIFICADA, UTILIZANDO PADRÕES RASTREÁVEIS À REDE BRASILEIRA DE CALIBRAÇÃO NO MÍNIMO ANUALMENTE? APRESENTAR REGISTROS.				CRÍTICO	ITEM 5.2.1 ANEXO 1 RDC 67/07
1902	MONITORA E REGISTRA DIARIAMENTE OS VALORES DA TEMPERATURA E UMIDADE DO AMBIENTE?				MAIOR	item 8.8 anexo 1 RDCC 67/07
5572	POSSUI MANUAL DE BOAS PRÁTICAS DE MANIPULAÇÃO?				MAIOR	item 5.1 alinea c reg tec RDC 67/07

5335	AS OPERAÇÕES DE MANIPULAÇÃO SÃO CLARAMENTE ESPECIFICADAS POR ESCRITO E AS EXIGÊNCIAS DE BPMF SÃO CUMPRIDAS?				CRÍTICO	item 15.2 alinea e anexo I RDC 67/07
5336	DEMONSTRA CUMPRIR OS PROCEDIMENTOS OPERACIONAIS PREVIAMENTE ESTABELECIDOS PELA FARMÁCIA?				CRÍTICO	ITEM 15.2 ALINEA h anexo 1 RDC 67/07
5341	TUDO O PROCESSO DE MANIPULAÇÃO É DOCUMENTADO, COM PROCEDIMENTOS ESCRITOS QUE DEFINAM A ESPECIFICIDADE DAS OPERAÇÕES?				CRÍTICO	item 5,19 reg tec RDC 67/07
5342	A DOCUMENTAÇÃO POSSIBILITA O RASTREAMENTO DE INFORMAÇÕES PARA INVESTIGAÇÃO DE QUALQUER SUSPEITA DE DESVIO DE QUALIDADE?				CRÍTICO	ITEM 15.5.4 ANEXO 1 RDC 67/07
5343	OS DOCUMENTOS SÃO APROVADOS, ASSINADOS E DATADOS PELO RESPONSÁVEL TÉCNICO OU PESSOA POR ELE AUTORIZADA?				MAIOR	ITEM 15.5.5 ANEXO 1 RDC 67/07
5344	OS DADOS INSERIDOS NOS DOCUMENTOS DURANTE A MANIPULAÇÃO SÃO CLAROS, LEGÍVEIS E SEM RASURAS?				MAIOR	item 15.5.6 anexo 1 RDC 67/07
5345	AS ALTERAÇÕES INTRODUZIDAS PERMITEM O CONHECIMENTO DE SEU CONTEÚDO ORIGINAL E É JUSTIFICADO O MOTIVO DA ALTERAÇÃO?				MAIOR	ITEM 15.5.5 ANEXO 1 RDC 67/07
5347	A DOCUMENTAÇÃO REFERENTE À MANIPULAÇÃO DE FÓRMULAS É ARQUIVADA, CONFORME RECOMENDADO POR ESTE REGULAMENTO TÉCNICO E SEUS ANEXOS?				MAIOR	item 15.5.7 anexo 1 RDC 67/07
5405	EXISTEM PROCEDIMENTOS OPERACIONAIS ESPECÍFICOS PARA AS ATIVIDADES DE AQUISIÇÃO, RECEBIMENTO, ARMAZENAMENTO, MANIPULAÇÃO, DISPENSAÇÃO E ORIENTAÇÃO FARMACÊUTICA?				MAIOR	item 15.2 alinea a e anexo 1 RDC 67/07
5334	A FARMÁCIA POSSUI UM SISTEMA DE GARANTIA DA QUALIDADE (SGQ) QUE INCORPORA AS BOAS PRÁTICAS DE MANIPULAÇÃO EM FARMÁCIAS (BPMF), TOTALMENTE DOCUMENTADO E MONITORADO?				CRÍTICO	ITEM 15.1 ANEXO 1 RDC 67/07
5273	A FARMÁCIA POSSUI LIVRO DE RECEITUÁRIO E REGISTRA AS INFORMAÇÕES REFERENTES À PRESCRIÇÃO DE CADA MEDICAMENTO MANIPULADO?				MAIOR	ITEM 8.3 anexo 1 RDC 67/07

5274	O LIVRO DE RECEITUÁRIO, INFORMATIZADO OU NÃO, CONTÉM TERMOS DE ABERTURA E DE ENCERRAMENTO LAVRADOS PELA AUTORIDADE SANITÁRIA LOCAL?				MENOR	ITEM 8.3.1 anexo 1 RDDC 67/07
5275	SÃO REGISTRADAS NO LIVRO DE RECEITUÁRIO AS INFORMAÇÕES SOBRE:				MAIOR	ITEM 8.3.2 anexo 1 RDC67/07
	<b>OPÇÕES:</b>					
	<b>* NÚMERO DE ORDEM DO LIVRO DE RECEITUÁRIO</b>					
	<b>* NOME E ENDEREÇO DO PACIENTE OU A LOCALIZAÇÃO DO LEITO HOSPITALAR PARA OS CASOS DE INTERNAÇÃO</b>					
	<b>* NOME DO PRESCRITOR E N° DE REGISTRO NO RESPECTIVO CONSELHO DE CLASSE</b>					
	<b>* DESCRIÇÃO DA FORMULAÇÃO CONTENDO TODOS OS COMPONENTES E CONCENTRAÇÕES</b>					
	<b>* DATA DO AVIAMENTO</b>					
5276	A FARMÁCIA MANTÉM AINDA OS SEGUINTEs REGISTROS NA ORDEM MANIPULAÇÃO:				CRÍTICO	item 8.4 anexo 1 RDC 67/07
	<b>OPÇÃO:</b>					
	<b>* NÚMERO DE ORDEM DO LIVRO DE RECEITUÁRIO</b>					
	<b>* DESCRIÇÃO DA FORMULAÇÃO CONTENDO TODOS OS COMPONENTES (INCLUSIVE OS EXCIPIENTES) E CONCENTRAÇÕES</b>					
	<b>* LOTE DE CADA MATÉRIA-PRIMA, FORNECEDOR E QUANTIDADE PESADA</b>					
	<b>* NOME E ASSINATURA DOS RESPONSÁVEIS PELA PESAGEM E MANIPULAÇÃO</b>					
	<b>* VISTO DO FARMACÊUTICO</b>					
	<b>* DATA DA MANIPULAÇÃO</b>					
	<b>* NO CASO DA FORMA FARMACÊUTICA "CÁPSULAS", O TAMANHO E A COR DA CÁPSULA UTILIZADA</b>					
427	POSSUI CADASTRO ATUALIZADO DOS FORNECEDORES? (APRESENTAR NOTA FISCAL DE ENTRADA E CREDENCIAMENTO)				MENOR	ITEM 7.1.4 anexo 1 RDC 67/07
5170	EXISTE PROCEDIMENTO OPERACIONAL ESCRITO QUE DETALHE TODAS AS ETAPAS DO PROCESSO DE QUALIFICAÇÃO DOS FORNECEDORES?				MAIOR	ITEM 7.1.4 anexo 1 RDC 67/07
5171	SÃO MANTIDOS OS REGISTROS DO PROCESSO DE QUALIFICAÇÃO?				MAIOR	ITEM 7.1.6 anexo 1 RDC 67/07
5172	SÃO MANTIDOS OS DOCUMENTOS APRESENTADOS POR CADA FORNECEDOR/FABRICANTE?				MAIOR	ITEM 7.1.6 anexo 1 RDC 67/07

5173	A QUALIFICAÇÃO DO FABRICANTE / FORNECEDOR FOI FEITA ABRANGENDO NO MÍNIMO, OS SEGUINTE CRITÉRIOS:				MAIOR	item 7.1.7 anexo 1 RDC 67/07
	<b>OPÇÕES:</b>					
	<b>* COMPROVAÇÃO DE REGULARIDADE PERANTE ÀS AUTORIDADES SANITÁRIAS COMPETENTES</b>					
	<b>* AVALIAÇÃO DO FABRICANTE / FORNECEDOR, POR MEIO DE ANÁLISES DE CONTROLE DE QUALIDADE REALIZADAS PELA FARMÁCIA</b>					
	<b>* E DA AVALIAÇÃO DOS LAUDOS ANALÍTICOS APRESENTADOS, VERIFICANDO O ATENDIMENTO ÀS ESPECIFICAÇÕES ESTABELECIDAS PELO FARMACÊUTICO</b>					
	<b>* AUDITORIAS PARA VERIFICAÇÃO DO CUMPRIMENTO DAS NORMAS DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO OU DE FRACIONAMENTO E DISTRIBUIÇÃO DE INSUMOS</b>					
	<b>* AVALIAÇÃO DO HISTÓRICO DOS FORNECIMENTOS ANTERIORES</b>					
5175	A FARMÁCIA MANTÉM CÓPIA DO RELATÓRIO DA AUDITORIA?				MAIOR	item 7,1,8.1 anexo 1 RDC 67/07
5203	OS CERTIFICADOS DE ANÁLISE DOS FORNECEDORES SÃO AVALIADOS PARA VERIFICAR O ATENDIMENTO ÀS ESPECIFICAÇÕES COM REGISTROS DESSA AVALIAÇÃO?				MAIOR	item 7.1.7 alinea b anexo 1 RDC67/07
5180	OS CERTIFICADOS DE ANÁLISE CONTÊM:				MAIOR	item 7.2.6 anexo 1 RDC 67/07 Anvisa
	<b>OPÇÕES:</b>					
	<b>* INFORMAÇÕES CLARAS E CONCLUSIVAS, COM TODAS AS ESPECIFICAÇÕES ACORDADAS COM O FARMACÊUTICO?</b>					
	<b>* SÃO DATADOS E ASSINADOS?</b>					
	<b>* IDENTIFICAÇÃO DO FABRICANTE/FORNECEDOR?</b>					
	<b>* IDENTIFICAÇÃO DO RESPONSÁVEL TÉCNICO (DO FABRICANTE/FORNECEDOR) COM RESPECTIVO REGISTRO NO CONSELHO DE CLASSE?</b>					
4200	POSSUI CERTIFICADO DE CONTROLE QUÍMICO (DESINSETIZAÇÃO E DESRATIZAÇÃO) EXPEDIDO POR EMPRESA ESPECIALIZADA, COM AAS, DENTRO DO PRAZO DE VALIDADE, CASO ADOTADO DENTRO DO CONTROLE INTEGRADO DE VETORES E PRAGAS URBANAS?				MAIOR	item 4.12 anexo 1 RDC 67/07 Anvisa
2925	POSSUI PROGRAMA DE GERENCIAMENTO DE RESÍDUOS DE SERVIÇOS DE SAÚDE (PGRSS)?				MENOR	Item 5.2 Reg técnico RDC 67/07 ANVISA
9264	HÁ CONTRATO/COMPROVANTE DE PRESTAÇÃO DO SERVIÇO DE COLETA E TRANSPORTE EXTERNOS DA EMPRESA LEGALMENTE LICENCIADA PARA O TRANSPORTE/DESTINO FINAL DOS RESÍDUOS DE SERVIÇOS DE SAÚDE?				MAIOR	Item 5.2 Reg técnico RDC 67/07 ANVISA

35	AS LIXEIRAS ESTÃO DE ACORDO COM AS CARACTERÍSTICAS ABAIXO?				MENOR	item 6.2 anexo 1 RDC 67/07
<b>EQUIPAMENTOS, MEDICAMENTOS E PRODUTOS</b>						
5524	OS EQUIPAMENTOS SÃO LOCALIZADOS, PROJETADOS, INSTALADOS, ADAPTADOS E MANTIDOS DE FORMA A ESTAREM ADEQUADOS ÀS OPERAÇÕES A SEREM REALIZADAS?				MAIOR	ITEM 6.1 anexo 1 RDC 67/07 ANVISA
5190	OS EQUIPAMENTOS E APARELHOS ESTÃO INSTALADOS DE MANEIRA ADEQUADA PARA O SEU CORRETO FUNCIONAMENTO?				CRÍTICO	ITEM 5.1 anexo 1 RDC 67/07
5191	EXISTEM PROCEDIMENTOS OPERACIONAIS APROVADOS PARA A REALIZAÇÃO DE AMOSTRAGEM, INSPEÇÃO E ENSAIOS DOS INSUMOS FARMACÊUTICOS E DOS MATERIAIS DE EMBALAGEM?				MAIOR	ITEM 7.3.2 anexo 1 RDC 67/07 Anvisa
5226	A FARMÁCIA REALIZA O CONTROLE DE ESTOQUE DAS MATÉRIAS-PRIMAS REGISTRANDO AS ENTRADAS E SAÍDAS DE CADA UMA DELAS?				MAIOR	item 7.4.7 anexo I RDC 67/07
5525	A ESTRUTURA DOS EQUIPAMENTOS PERMITE QUE OS MESMOS SEJAM LIMPOS E ASSIM MANTIDOS?				MAIOR	item 6.1 Anexo I RDC 67/07
5148	<p>A FARMÁCIA É DOTADA DOS SEGUINTEs MATERIAIS, EQUIPAMENTOS E UTENSÍLIOS BÁSICOS:</p> <p><b>OPÇÕES:</b></p> <p>* BALANÇA(S) DE PRECISÃO</p> <p>* PESOS PADRÃO RASTREÁVEIS</p> <p>* VIDRARIA VERIFICADA CONTRA UM PADRÃO CALIBRADO OU ADQUIRIDA DE FORNECEDORES</p> <p>* SISTEMA DE PURIFICAÇÃO DE ÁGUA</p> <p>* REFRIGERADOR PARA A CONSERVAÇÃO DE PRODUTOS TERMOLÁBEIS</p> <p>* TERMÔMETROS E HIGRÔMETROS</p> <p>* BANCADAS REVESTIDAS DE MATERIAL LISO, RESISTENTE E DE FÁCIL LIMPEZA</p> <p>* LIXEIRAS COM TAMPA, PEDAL E SACO PLÁSTICO, DEVIDAMENTE IDENTIFICADAS</p> <p>* ARMÁRIO FECHADO, DE MATERIAL LISO, RESISTENTE E DE FÁCIL LIMPEZA, OU OUTRO DISPOSITIVO EQUIVALENTE PARA GUARDA DE MATÉRIAS-PRIMAS</p>				CRÍTICO	item 5 anexo I RDC 67/07

5551	A FARMÁCIA DISPÕE DE EQUIPAMENTOS, UTENSÍLIOS E VIDRARIAS EM QUANTIDADE SUFICIENTE PARA ATENDER À DEMANDA DO ESTABELECIMENTO E GARANTIR MATERIAL LIMPO, DESINFETADO OU ESTERILIZADO?				CRÍTICO	item 5.1.1 anexo I RDC 67/07
5176	OS RECIPIENTES ADQUIRIDOS E DESTINADOS AO ENVASE DOS PRODUTOS MANIPULADOS SÃO ATÓXICOS E COMPATÍVEIS FÍSICO-QUIMICAMENTE COM A COMPOSIÇÃO DO SEU CONTEÚDO?				MAIOR	item 7.1.9 anexo I RDC 67/07
5324	OS PRODUTOS MANIPULADOS ESTÃO DENTRO DO PRAZO DE VALIDADE?				CRÍTICO	item 15.2 alinea n anexo I RDC 67/07
11606	OS PRODUTOS ENCONTRAM-SE ARMAZENADOS DE FORMA ORDENADA, SEGUINDO ESPECIFICAÇÕES DO FABRICANTE E SOB CONDIÇÕES QUE GARANTAM A MANUTENÇÃO DE SUA IDENTIDADE, INTEGRIDADE, QUALIDADE, SEGURANÇA, EFICÁCIA E RASTREABILIDADE?				MAIOR	item 7.4 anexo I RDC 67/07
9327	AS SOLUÇÕES DE LIMPEZA E DESINFECÇÃO UTILIZADAS NOS PROCESSOS DE LIMPEZA E DESINFECÇÃO DOS ARTIGOS ESTÃO ACONDICIONADAS CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE E IDENTIFICADAS COM RÓTULO CONTENDO NOME DO PRODUTO, SUA CONCENTRAÇÃO, DATA DA ATIVAÇÃO OU PREPARO?				CRÍTICO	item 6.3 anexo I RDC 67/07
5321	OS MEDICAMENTOS TERMOSENSÍVEIS SÃO MANTIDOS EM CONDIÇÕES DE TEMPERATURA COMPATÍVEIS COM SUA CONSERVAÇÃO?				MAIOR	item 13.1 anexo I RDC 67/07
5338	A DETERMINAÇÃO DO PRAZO DE VALIDADE É BASEADA NA AVALIAÇÃO FÍSICO-QUÍMICA DAS DROGAS E CONSIDERAÇÕES SOBRE A SUA ESTABILIDADE?				CRÍTICO	item 15.4.1 anexo I RDC 67/07
5169	AS MATÉRIAS-PRIMAS SÃO ADQUIRIDAS DE FABRICANTES/ FORNECEDORES QUALIFICADOS QUANTO AOS CRITÉRIOS DE QUALIDADE, DE ACORDO COM AS ESPECIFICAÇÕES?				MAIOR	item 7.1.5 anexo I RDC 67/07
5178	CADA LOTE DA MATÉRIA-PRIMA É ACOMPANHADO DO RESPECTIVO CERTIFICADO DE ANÁLISE DO FORNECEDOR E ARQUIVADOS POR 6 MESES APÓS A VALIDADE DO ÚLTIMO PRODUTO EM QUE FOI UTILIZADA?				CRÍTICO	item 7.2.4 anexo I RDC 67/07
5182	AS MATÉRIAS-PRIMAS E MATERIAIS DE EMBALAGEM SÃO IDENTIFICADOS, ARMAZENADOS E COLOCADOS EM QUARENTENA?				MAIOR	item 7.2.7 anexo I RDC 67/07

990	AS MATÉRIAS-PRIMAS, INGREDIENTES E OU MATERIAIS EM QUARENTENA ESTÃO DEVIDAMENTE IDENTIFICADOS?				CRÍTICO	item 4.2.3 anexo I RDC 67/07
5192	AS MATÉRIAS-PRIMAS SÃO ANALISADAS NO SEU RECEBIMENTO, EFETUANDO-SE NO MÍNIMO OS TESTES ABAIXO, RESPEITANDO-SE AS SUAS CARACTERÍSTICAS FÍSICAS E MANTENDO OS RESULTADOS POR ESCRITO?				CRÍTICO	item 7.3.10 anexo I RDC 67/07
11608	PARA AS MATÉRIAS PRIMAS QUE EXIGEM CONDIÇÕES ESPECÍFICAS DE TEMPERATURA, HÁ REGISTROS QUE COMPROVEM O ATENDIMENTO A ESTAS ESPECIFICAÇÕES?				CRÍTICO	
5183	AS MATÉRIAS-PRIMAS E MATERIAIS DE EMBALAGEM SÃO AMOSTRADOS E ANALISADOS CONFORME ESPECIFICAÇÕES?				CRÍTICO	
5560	TODOS OS MATERIAIS SÃO SUBMETIDOS À INSPEÇÃO DE RECEBIMENTO, COM REGISTROS?				MAIOR	
5561	OS MATERIAIS REPROVADOS NA INSPEÇÃO DE RECEBIMENTO SÃO SEGREGADOS E DEVOLVIDOS AO FORNECEDOR, ATENDENDO A LEGISLAÇÃO EM VIGOR?				CRÍTICO	
5177	SE UMA ÚNICA REMESSA DE MATERIAL CONTIVER LOTES DISTINTOS, CADA LOTE É LEVADO EM CONSIDERAÇÃO, SEPARADAMENTE, PARA INSPEÇÃO, ANÁLISE E LIBERAÇÃO?				CRÍTICO	
5186	OS RÓTULOS DAS MATÉRIAS-PRIMAS FRACIONADAS CONTÊM IDENTIFICAÇÃO QUE PERMITA A RASTREABILIDADE DESDE A SUA ORIGEM?				CRÍTICO	
5224	OS RÓTULOS DAS MATÉRIAS-PRIMAS ARMAZENADAS APRESENTAM, NO MÍNIMO: <b>OPÇÕES:</b> * DENOMINAÇÃO DO PRODUTO (EM DCB, DCI OU CAS) E CÓDIGO DE REFERÊNCIA INTERNO, QUANDO APLICÁVEL * IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR * NÚMERO DO LOTE ATRIBUÍDO PELO FORNECEDOR E O NÚMERO DADO NO RECEBIMENTO, CASO HAJA ALGUM * TEOR E/OU POTÊNCIA, QUANDO COUBER * DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E DATA DE REANÁLISE (QUANDO FOR O CASO) * CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO E ADVERTÊNCIA, QUANDO NECESSÁRIO * A SITUAÇÃO INTERNA DA MATÉRIA-PRIMA (EM QUARENTENA, EM ANÁLISE, APROVADO, REPROVADO).				MAIOR	

5225	AS MATÉRIAS-PRIMAS DE ORIGEM E SEUS DILUÍDOS ESTÃO CLARAMENTE IDENTIFICADOS COM OS ALERTAS: A) CONCENTRADO: <b>ATENÇÃO!</b> ESTA SUBSTÂNCIA SOMENTE DEVE SER UTILIZADA QUANDO DILUÍDA B) DILUÍDO: <b>SUBSTÂNCIA DILUÍDA</b> NOME DA SUBSTÂNCIA + FATOR DE DILUIÇÃO.				CRÍTICO	
5227	AS MATÉRIAS-PRIMAS ARMAZENADAS ENCONTRAM-SE DENTRO DO PRAZO DE VALIDADE?				CRÍTICO	
5575	OS PRODUTOS E MATERIAIS ESTÃO ARMAZENADOS EM LOCAIS IDENTIFICADOS E MANUSEADOS SOB CONDIÇÕES APROPRIADAS DE MODO A PRESERVAR A IDENTIDADE, INTEGRIDADE QUÍMICA, FÍSICA E MICROBIOLÓGICA, GARANTINDO A QUALIDADE E SEGURANÇA DOS MESMOS SEM RISCOS DE TROCA?				MAIOR	
1962	OS MATERIAIS ESTÃO ARMAZENADOS AFASTADOS DO PISO, PAREDES E TETO, FACILITANDO A LIMPEZA?				MAIOR	
<b>TABAGISMO</b>						
7055	ATENDE A OBRIGATORIEDADE DE AFIXAÇÃO E MANUTENÇÃO, EM LOCAIS DE FÁCIL VISIBILIDADE, DE AVISOS, PLACAS OU CARTAZES ALUSIVOS À PROIBIÇÃO DA PRÁTICA DO TABAGISMO?				MAIOR	
8503	RESPEITA A PROIBIÇÃO DO USO DE CIGARROS, CIGARRILHAS, CHARUTOS, CACHIMBOS OU QUALQUER PRODUTO FUMÍGENO, DERIVADO OU NÃO DO TABACO, EM RECINTO PÚBLICO OU PRIVADO QUE SEJA ACESSÍVEL AO PÚBLICO GERAL OU DE USO COLETIVO, TOTAL OU PARCIALMENTE FECHADO, INCLUINDO ÁREAS COM TOLDOS, DIVISÓRIAS, TETO OU PAREDE EM QUALQUER UM DOS LADOS, ELIMINANDO O CONCEITO DE UTILIZAÇÃO DE "FUMÓDROMOS" (ÁREAS EXCLUSIVAS PARA FUMAR)?				MAIOR	
legislação	RESOLUÇÃO-RDC Nº 67, DE 8 DE OUTUBRO DE 2007					
	DECRETO MUNICIPAL Nº 17012 DE 8 NOVEMBRO DE 2018					

