Démarche : PUI - Dossier socle - Autorisation d'activités non à risque Organisme : QSPHARMBIO Identité du demandeur **Email** Civilité Nom Prénom **Formulaire** Cette démarche concerne les dossiers prévus à l'article R.5126-27 du CSP, dans le cadre de la demande de renouvellement d'autorisation, de création, de transfert ou de modification d'une pharmacie à usage intérieur prévue à l'article L. 5126-4, et excluant la réalisation des activités comportant des risques particuliers listées à l'article R.5126-33 du MOTIF(S) ET OBJET DE LA DEMANDE Dans les formulaires, la mention "facultatif" signifie "le cas échéant" L'établissement concerné par la question doit compléter la réponse Personne en charge du dossier Nom, prénom et qualité (pharmacien ou autre) Téléphone de la personne en charge du dossier Permettant de la joindre concernant l'instruction Pièce justificative à joindre en complément du dossier Courrier de la personne physique titulaire de l'autorisation d'exploiter l'établissement ou par le représentant légal de la personne morale intéressée Conformément à l'article R.5126-27 du CSP 1.1. Motif(s) de la demande Cochez la mention applicable, plusieurs valeurs possibles Création de PUI Transfert de PUI

Exercice d'une nouvelle mission ou activité pour le compte du demandeur

Exercice d'une nouvelle mission ou activité pour le compte d'autres PUI

PUI - Dossier socle - Autorisation d'activités non à risque
Modification de locaux affectés à une activité à risques particuliers, y compris celle consécutive à la suppression d'une ou plusieurs activités
Desserte d'un nouveau site de l'établissement dont relève la PUI
Approvisionnement exclusif des autres pharmacies à usage intérieur d'un même établissement ou des établissements parties, associés ou membres d'un même groupement au sens de l'article L. 5126-2
Renouvellement de l'autorisation de PUI en application de l'article 4 du décret N° 2019-489 du 21 mai 2019
1.2. Objet de la demande
1.3. Calendrier de mise en œuvre en cas nouvelle mission ou activité, et/ou en cas de nouveaux locaux - date prévisionnelle
Indiquer la date prévisionnelle de démarrage de l'activité
Pièce justificative à joindre en complément du dossier Joindre le planning si nécessaire
2. PRESENTATION DE L'ETABLISSEMENT (OU DU GCS)
2.1. Auteur de la demande Concerne le site principal d'implantation de la PUI
Nom de l'établissement (ou du GCS)
Personne physique titulaire de l'autorisation d'exploiter l'établissement ou Représentant légal de la personne morale
Adresse
N° de téléphone
Email
Finess juridique Saisissez ici le numéro FINESS de l'entité juridique (9 chiffres).
Finess géographique

2 / 27

PUI - Dossier socle - Autorisation d'activités non à risque Saisissez ici le numéro FINESS de l'établissement géographique. Catégorie de l'établissement ☐ Etablissement de santé public privé à but lucratif privé à but non lucratif **ES**PIC GCS établissement de santé Installation autonome de chirurgie esthétique (IACE) Installation autonome de chirurgie esthétique (IACE) Etablissement médico-social d'hébergement de personnes âgées dépendantes ou de personnes handicapées public privé à but lucratif privé à but non lucratif **GCSMS** Structure médico-sociale dénommée « lits halte soins santé » et « lits d'accueils médicalisés » structure médico sociale FGCS exploitant une autorisation de PUI FGCS de moyens disposant d'une PUI Etablissement partie à un GHT Cochez la mention applicable ☐ Oui □ Non nom du GHT 2.2. Architecture de l'établissement et activités de soins Architecture de l'établissement : Cochez la mention applicable, une seule valeur possible ☐ Monobloc □ Pavillonnaire

Multisites Décrire les activités de soins et la capacité d'accueil de l'établissement Activités de soins

Le nombre de patients devant être pris en charge quotidiennement par la pharmacieDPI dossier patient Basé notamment sur le nombre de séjours annuels, répartis par activité ou discipline en précisant leurs localisations respectives DPI dossier patient
Pourcentage de lits/places informatisés (DPI/dossier patient informatisé)
Activités de soins
Activites de soins
Le nombre de patients devant être pris en charge quotidiennement par la pharmacieDPI dossier patient Basé notamment sur le nombre de séjours annuels, répartis par activité ou discipline en précisant leurs localisations respectives DPI dossier patient
Province of the following the formation of the province of the
Pourcentage de lits/places informatisés (DPI/dossier patient informatisé)
Activités de soins
Le nombre de patients devant être pris en charge quotidiennement par la pharmacieDPI dossier patient Basé notamment sur le nombre de séjours annuels, répartis par activité ou discipline en précisant leurs localisations respectives DPI dossier patient
Pourcentage de lits/places informatisés (DPI/dossier patient informatisé)
Policentage de hts/places informatises (Dri/dossier patient informatise)
Commentaires éventuels :
3. DESCRIPTION GENERALE DE LA PUI
PUI multisite (même entité juridique) Cochez la mention applicable Oui
Non
Indiquer les noms et adresses des différents sites d'implantation des locaux de la PUI ainsi que leur numéro ET et I

PUI multisite : identification des différentes sites préciser les noms, adresses et le cas échéant N° FINESS		
3.1. Organisation et effectifs de la PUI		
Nom, prénom du pharmacien gérant		
Email PUI		
Email pharmacien gérant		
Téléphone		
		la DIII
Indiquer les horaires hebdomadaires de présence du (des) pharmacien(s) s	or chaque site a implantation de	ia PUI
Indiquer les modalités de remplacement du pharmacien gérant lors de ses	absences	
Organisation de la permanence pharmaceutique et de la continuité des so	ins en dehors des heures d'ouvert	ture PU
Astreinte opérationnelle Cochez la mention applicable Oui		
□ Non		
Garde sur place Cochez la mention applicable ☐ Oui		
□ Non		
Nombre de pharmaciens participant Préciser le cas échéant les missions ou activités concernées		

PUI - Dossier socle - Autorisation d'activités non à risque
Pièce justificative à joindre en complément du dossier Tableau des effectifs en personnel de la PUI
Une évolution des effectifs pharmaciens est-elle prévue? Cochez la mention applicable Oui
Non
Détailler les évolutions
ETP concernées / échéancier
Une évolution des effectifs non pharmaciens est-elle prévue? Cochez la mention applicable Oui
Non
Détailler les évolutions des effectifs non pharmaciens
ETP concernées / échéancier
Le personnel de la PUI est il habilité à son poste de travail (document écrit) ? Cochez la mention applicable Oui
□ Non
Une procédure d'habilitation existe-t-elle ? Cochez la mention applicable Oui
Non
3.2. Missions et activités de la PUI NB : Chaque mission ou activité fera l'objet d'un dossier technique séparé, à remplir, dans le but de décrire les moyens permettant la réalisation des missions ou activités sollicitées.
La PUI réalise-t-elle des actions de pharmacie clinique Cochez la mention applicable Oui
Non

PUI - Dossier socle - Autorisation d'activités non à risque
Détailler les différentes actions mises en œuvre, les services de soins et la proportion de patients concernés, etc. :
La PUI contribue-t-elle à la pharmacovigilance Cochez la mention applicable Oui
□ Non
Nom du référent de pharmacovigilance au sein de la PUI
La PUI dessert le seul établissement de son implantation Si non, préciser les sites desservis en indiquant leur numéro FINESS d'entité juridique (EJ) et géographique (EG/ET) »
Cochez la mention applicable Oui
Non
Indiquer les établissements desservis par la PUI Etablissement(s) desservi(s) par la PUI (Nom et adresse)
Type d'établissement Cochez la mention applicable, une seule valeur possible Sanitaire,
Médico-social
Installation chirurgie esthétique Etablissement pénitentiaire
Statut juridique Cochez la mention applicable, une seule valeur possible Public
Privé à but lucratif
Privé à but non lucratif
Autre (préciser)
Préciser
Finess EJ
Finess ET
Etablissement(s) desservi(s) par la PUI (Nom et adresse)

PUI - Dossier socle - Autorisation d'activités non à risque Type d'établissement Cochez la mention applicable, une seule valeur possible Sanitaire, Médico-social Installation chirurgie esthétique Etablissement pénitentiaire Statut juridique Cochez la mention applicable, une seule valeur possible Public Privé à but lucratif Privé à but non lucratif Autre (préciser) Préciser Finess EJ **Finess ET** Etablissement(s) desservi(s) par la PUI (Nom et adresse) Type d'établissement Cochez la mention applicable, une seule valeur possible Sanitaire, Installation chirurgie esthétique Etablissement pénitentiaire Statut juridique Cochez la mention applicable, une seule valeur possible Public Privé à but lucratif Privé à but non lucratif Autre (préciser) Préciser

Finess EJ

Finess ET

Cas des établissements pénitentiaires et centres de rétention administrative Cochez la mention applicable, une seule valeur possible Concerné	e desservis par la PUI :
Non concerné	
Etablissements concernés Nom et adresse	
Type d'établissement	
Nombre de personnes détenues / retenues Ou fourchette capacitaire	
Périmètre de la prestation (approvisionnement, détention, dispensation)	
Nom et adresse	
Type d'établissement	
Nombre de personnes détenues / retenues Ou fourchette capacitaire	
Périmètre de la prestation (approvisionnement, détention, dispensation)	
Nom et adresse	
Type d'établissement	

Périmètre de la prestation (approvisionnement, détention, dispensation)
Décrire les modalités de mise en œuvre des services assurés par la PUI pour ces établissements :
Coopérations de la PUI avec d'autres PUI Cochez la mention applicable, une seule valeur possible Concerné
☐ Non concerné
Préciser les noms et adresses des établissements concernés et le périmètre de la (des) coopération(s)
reciseries nons et auresses des établissements concernes et le perimetre de la (des) cooperation(s)
Etablissement(s) coopérants avec la PUI
Etablissement(s) coopérants avec la PUI Nom et adresse
Nom et adresse
Etablissement(s) coopérants avec la PUI Nom et adresse Type d'établissement
Nom et adresse
Type d'établissement GCS et/ou GHT et/ou convention Cochez la mention applicable, plusieurs valeurs possibles
Type d'établissement GCS et/ou GHT et/ou convention Cochez la mention applicable, plusieurs valeurs possibles GCS GCS
Type d'établissement GCS et/ou GHT et/ou convention Cochez la mention applicable, plusieurs valeurs possibles GCS GHT Convention
Type d'établissement GCS et/ou GHT et/ou convention Cochez la mention applicable, plusieurs valeurs possibles GCS GHT
Type d'établissement GCS et/ou GHT et/ou convention Cochez la mention applicable, plusieurs valeurs possibles GCS GHT Convention
Nom et adresse Type d'établissement GCS et/ou GHT et/ou convention Cochez la mention applicable, plusieurs valeurs possibles GCS GHT Convention Finess EJ

Type d'établissement GCS et/ou GHT et/ou convention Cochez la mention applicable, plusieurs valeurs possibles ☐ GCS ☐ GHT Convention Finess EJ **Finess ET** Nom et adresse Type d'établissement GCS et/ou GHT et/ou convention Cochez la mention applicable, plusieurs valeurs possibles ☐ GCS ☐ GHT Convention Finess EJ **Finess ET** Commentaires éventuels : Conventions avec des établissements ou organismes sans PUI (art. R. 5126-105 et suivants du CSP) Cochez la mention applicable, une seule valeur possible ☐ Concerné □ Non concerné Etablissements et services médico-sociaux : Cochez la mention applicable Oui ☐ Non

PUI - Dossier socle - Autorisation d'activités non à risque Detail Etablissement(s) concernés (Nom et adresse) Type d'établissement (préciser) Finess EJ **Finess ET** Nombre de patients / résidents Périmètre de la prestation (approvisionnement, détention, dispensation) Etablissement(s) concernés (Nom et adresse) Type d'établissement (préciser) Finess EJ **Finess ET** Nombre de patients / résidents Périmètre de la prestation (approvisionnement, détention, dispensation) Etablissement(s) concernés (Nom et adresse) Type d'établissement (préciser) Finess EJ **Finess ET** Nombre de patients / résidents

PUI - Dossier socle - Autorisation d'activités non à risque
Périmètre de la prestation (approvisionnement, détention, dispensation)
La PUI fait-elle assurer par des personnes morales autorisées la délivrance de l'oxygène à usage médical ? Cochez la mention applicable Oui
Non
Préciser par qui
Commentaires éventuels :
Etablissements d'hospitalisation à domicile ou unités de dialyse à domicile desservis par la PUI : Cochez la mention applicable Oui
Non
Préciser la zone géographique d'intervention des établissements d'hospitalisation à domicile ou des unités de dialyse domicile desservis par la PUI
Dans le cadre des soins à domicile (HAD ou dialyse à domicile) de l'établissement, le pharmacien gérant organise-t-il circuit des produits de santé en lien avec une officine ? Cochez la mention applicable Oui
□ Non
Préciser :
Dans le cadre de patients hospitalisés à domicile (HAD), la PUI fait-elle assurer, par des personnes morales autorisées la délivrance de gaz à usage médical ? Cochez la mention applicable Oui
□ Non
Préciser par qui
Activités assurées pour le compte de professionnels de santé et/ou biologistes responsables exerçant en dehors des établissements de santé : Cochez la mention applicable Oui
□ Non

PUI - Dossier socle - Autorisation d'activités non à risque
Pièce justificative à joindre en complément du dossier Convention(s)
Délivrance par la PUI de préparations et reconstitutions à des professionnels de santé libéraux (3° de l'article L5126-6) Cochez la mention applicable, une seule valeur possible Concerné
☐ Non concerné
Délivrance par la PUI des produits nécessaires dans le cadre des recherches impliquant la personne humaine Cochez la mention applicable, une seule valeur possible Concerné
☐ Non concerné
La PUI délivre dans le cadre des recherches mentionnées à l'article L. 1121-1 du CSP, les produits nécessaires à la recherche à des investigateurs mentionnés à l'article L. 1121-1 du CSP dans les lieux de recherche où la recherche est autorisée : Cochez la mention applicable Oui
Non
Dans le cadre des mêmes recherches, la PUI distribue les médicaments à d'autres pharmacies d'établissements de sant de l'Union européenne participant à la recherche : Cochez la mention applicable Oui
□ Non
Dans le cadre des mêmes recherches, la PUI distribue les médicaments à des personnes physiques ou morales qui sont habilitées à exercer la recherche en dehors du territoire national au sein de l'Union européenne, et qui y participent : Cochez la mention applicable Oui
Non
4. LOCAUX
Date et périmètre des derniers travaux réalisés au sein de la PUI
En cas de nouvelle mission/activité sollicitée avec modification des locaux, indiquer la date prévisionnelle de démarrage
Décrire, s'il y a lieu, le calendrier de réalisation des travaux (le planning devra notamment comprendre les phases de qualification et de validation) ou joindre le planning :
Pièce justificative à joindre en complément du dossier □ planning de travaux des locaux PUI

En cas de transfert ou modification des locaux, préciser le planning de réalisation des travaux
Pièce justificative à joindre en complément du dossier Plans de situation avant - pendant - après
Identification du/des site(s) d'implantation des locaux de la PUI Type de site
Cochez la mention applicable, une seule valeur possible Site Principal
Site
Numéro de site
Dénomination/Raison sociale
Adresse, bâtiment étage
N° de téléphone
Adresse mail
Jour(s) et horaire(s) d'ouverture
Type de site Cochez la mention applicable, une seule valeur possible Site Principal
☐ Site
Numéro de site
Dénomination/Raison sociale
Adresse, bâtiment étage
N° de téléphone
Adresse mail

PUI - Dossier socle - Autorisation d'activités non à risque	
Jour(s) et horaire(s) d'ouverture	
Type de site Cochez la mention applicable, une seule valeur possible Site Principal	
☐ Site	
Numéro de site	
Dénomination/Raison sociale	
Adresse, bâtiment étage	
N° de téléphone	
Adresse mail	
Jour(s) et horaire(s) d'ouverture	
Jour (s) et noralie(s) à dovertoire	
Commentaires éventuels	
Pièce justificative à joindre en complément du dossier Emplacement des locaux , document à compléter	
Cas particulier: Si la PUI ne peut desservir quotidiennement les établissements pénitentiaires ou les local rétention administrative, elle dispose de locaux situés au sein de l'unité sanitaire en milieu pénitentiaire o médicale du centre de rétention administrative (Art. R. 5126-24 du CSP): Cochez la mention applicable Oui	
Non	
Pièce justificative à joindre en complément du dossier Fournir un fichier : « Un plan coté et détaillé des locaux de la PUI au sein de la structure pénitentiaire o administrative »	u de rétentio
Décrire les modalités de sécurisation de la PUI :	

Décrire les différentes pièces de la PUI en vue notamment de démontrer leur conformité aux BPPH : -ventilation,
-emplacement des guichets,
-moyens garantissant la bonne conservation des produits de santé,
-prévention contre les nuisibles, etc.
Décrire les locaux affectés à la livraison et à la réception des produits de santé, y compris les moyens de protection contre les intempéries et préciser l'organisation retenue pour identifier les produits en attente de réception (zone de
quarantaine):
Décrire les conditions de stockage des produits refusés/périmés/rappelés et préciser leur localisation au sein de la PUI
Décrire l'aménagement et l'équipement de la pharmacie permettant une délivrance rapide et aisée aux structures desservies :
desservies.
Décrire les conditions de stockage des gaz médicaux et des produits inflammables :
Pièce justificative à joindre en complément du dossier
Plan(s) de masse situant les locaux de la PUI sur le(s) sites et précisant leur destination
Dià a instificative à iniciale on complément du dession
Pièce justificative à joindre en complément du dossier Un plan coté et détaillé des locaux de la PUI précisant la surface de chaque pièce et avec emplacement des
équipements à taille réelle (hors activité soumise à autorisation qui feront l'objet de l'envoi d'un plan dans un dossier
technique)
5. EQUIPEMENTS
o. Equil El leitio
Pièce justificative à joindre en complément du dossier
Un tableau récapitulatif des équipements peut être joint
Liste et caractéristiques des équipements
Nom de l'équipement
Réfrigérateurs , congélateurs , équipements de stockage, de dispensation, de distribution, de transport, armoires sécurisées etc.
Securisces etc.

UI - Dossier socie - Autorisation d'activites non a risque inction	
abricant	
Date de mise en service	
Date de dernière qualification	
Nom de l'organisme ayant effectué la qualification	
Nomi de l'organisme ayant effectue la quamication	
Date de dernière maintenance	
Nom de l'organisme ayant effectué la maintenance	
Nom de l'équipement Réfrigérateurs , congélateurs , équipements de stockage, de dispensation, de distribution, de transp sécurisées etc.	ort, armoire:
Fonction	
Fabricant	
Date de mise en service	
Date de dernière qualification	
Nom de l'organisme ayant effectué la qualification	
Date de dernière maintenance	
Nom de l'organisme ayant effectué la maintenance	
Nom de l'équipement Réfrigérateurs , congélateurs , équipements de stockage, de dispensation, de distribution, de transpo sécurisées etc.	ort, armoire:

PUI - Dossier socle - Autorisation d'activités non à risque	
Fonction	
Fabricant	
Date de mise en service	
Dute de mise en service	
Date de dernière qualification	
Nom de l'organisme ayant effectué la qualification	
Date de dernière maintenance	
Nom de l'organisme ayant effectué la maintenance	
Indiquer le nombre de postes informatiques pour l'activité de dispensation :	
Indiquer le nombre de réfrigérateur, chambre(s) froide, congélateurs et s'ils sont équipés d'un enregistreur température et d'un système d'alarme avec report sur site centralisé :	r de
Décrire les conditions de stockage des médicaments stupéfiants (lieu(x), équipement(s), modalités de surv :	eillance, etc.)
Décrire les conditions de stockage des médicaments dérivés du sang :	
Décrire les conditions de stockage des dispositifs médicaux stériles :	

6. SYSTEMES D'INFORMATION

6.1 Généralités :

NB: Ce chapitre ne concerne pas les systèmes d'information spécifiques aux activités soumises à autorisation (PDA, préparation, etc.) qui seront décrits dans le(s) dossier(s)

PUI - Dossier socle - Autorisation d'activités non à risque technique(s) spécifique(s) correspondant(s).

chaque logiciel utilisé Nom du logiciel utilisé
Fonction
Version
Certifié /validé Marquage CE, certification HAS
Cochez la mention applicable Oui
Non
Si oui date
Si oui lesquels
Interopérabilité avec d'autres logiciels Cochez la mention applicable Oui
Non
Si oui lesquels
No. of the Control of Park
Nom du logiciel utilisé
Fonction
Toletion
Version
Certifié /validé Marquage CE, certification HAS
Cochez la mention applicable Oui
Non
Si oui date

PUI - Dossier socle - Autorisation d'activités non à risque
Si oui lesquels
Interopérabilité avec d'autres logiciels Cochez la mention applicable Oui
Non
Si oui lesquels
Nom du logiciel utilisé
Fonction
Version
Certifié /validé Marquage CE, certification HAS
Cochez la mention applicable Oui
☐ Non
Si oui date
Si oui lesquels
Interopérabilité avec d'autres logiciels Cochez la mention applicable Oui
□ Non
Si oui lesquels
Décrire les modalités de sauvegarde (rythmes et support), d'archivage et de sécurisation des données :
Indiquer la solution dégradée envisagée en cas de panne informatique :

PUI - Dossier socle - Autorisation d'activités non à risque 6.2. Sécurisation des données personnelles de santé : Décrire les moyens mis en œuvre pour protéger les données de santé à caractère personnel, informatiques et papiers : 7. FONCTIONNEMENT NB: Ce chapitre doit décrire le fonctionnement de la PUI pour l'ensemble des sites prévus ainsi qu'au domicile des patients pris en charge par un établissement d'HAD ou une unité de dialyse à domicile, etc. Décrire les modalités de livraison (notamment en dehors d'ouverture de la PUI) et de réception (type de contrôles effectués à réception, etc.) des produits de santé y compris la vérification des dispositifs de sécurité (sérialisation) : Décrire les modalités d'analyse et de validation des prescriptions médicales et/ou joindre la procédure rédigée à cet effet: Pièce justificative à joindre en complément du dossier ☐ Document Décrire les modalités de dispensation (DJIN, DIN, dispensation nominative reglobalisée, dotation globale, etc.) des médicaments (y compris stupéfiants et médicaments dérivés du sang, etc.) et DMS (y compris DMI) selon les services et sites desservis: Décrire les modalités de desserte des sites et/ou des autre(s) PUI et/ou des autres entités sans PUI (lieux, jours, fréquence, urgences non programmées, circuits médicaments à conserver au froid et médicaments stupéfiants, etc.), y compris les gaz médicaux : Décrire les modalités de transport des produits de santé : Décrire ou schématiser les modalités de retraits/rappels de lots à la PUI, de la réception du message à son traitement et sa traçabilité:

8. GESTION DE LA QUALITE

8.1 Responsable de la qualité et de la gestion des risques :
Nom et prénom du responsable de la qualité et de la gestion des risques
Titre
Adresse email
8.2 Responsable de la sécurisation de la PECM* :
*Prise en charge médicamenteuse
Nom et prénom du responsable de la sécurisation de la PECM
Titre
Adresse mail
Décrire le système de gestion de la qualité : gestion documentaire, gestion des risques a priori, évènements indésira , actions correctives et suivi des anomalies,etc.
8.3 Responsable du système de management de la qualité du circuit des dispositifs médicaux implantables (si concerné) :
Nom et prénom du Responsable du système de management de la qualité du circuit des Dispositifs médicaux implantables
Titre
Adresse mail
Décrire le système de management de la qualité du circuit des dispositifs médicaux implantables et/ou joindre la procédure s'y rapportant (cf. arrêté du 8 septembre 2021)
Pièce justificative à joindre en complément du dossier Document

8.4 Responsable du système permettant d'assurer la qualité de la stérilisation des dispositifs médicaux (en cas de sous-

PUI - Dossier socle - Autorisation d'activités non à risque traitance de l'activité de stérilisation des dispositifs médicaux auprès d'un prestataire)
Nom et prénom du Responsable du système permettant d'assurer la qualité de la stérilisation des dispositifs médicau
Titre
Adresse mail
Décrire le système qualité relatif à la stérilisation des dispositifs médicaux et/ou joindre la procédure s'y rapportant * champ large pour répondre
Pièce justificative à joindre en complément du dossier Document
9. DOSSIER TECHNIQUE
L'établissement déclare réaliser des préparations magistrales hors préparations magistrales stériles ou contenant des substances dangereuses
Cochez la mention applicable, une seule valeur possible Oui
☐ Non concerné
Si vous réalisez des préparations magistrales, il faudra renseigner la démarche dédiée. Lors du remplissage de la démarche préparations magistrales , ne pas oublier de saisir le numéro de dossier administratif
L'établissement déclare faire de la VMP – DADFMS Cochez la mention applicable, une seule valeur possible Oui
☐ Non concerné
Si vous faites de la VMP – DADFMS, il faudra renseigner la démarche liée à la VMP – DADFMS . Lors du remplissage de la démarche VMP - DADFMS , ne pas oublier de saisir le numéro de dossier administratif
L'établissement déclare faire de la PDA Cochez la mention applicable, une seule valeur possible Oui
☐ Non concerné
Si vous faites de la PDA , il faudra renseigner la démarche liée à la PDA . Lors du remplissage de la démarche PDA , ne pas oublier de saisir le numéro de dossier administratif
L'établissement déclare faire l'importation de médicaments expérimentaux (8° de l'article R5126-9 I) Cochez la mention applicable, une seule valeur possible Oui
☐ Non concerné

cooperation

L'établissement déclare faire l'importation de préparations prévue au 9° de l'article R5126-9 I Cochez la mention applicable, une seule valeur possible Oui
☐ Non concerné
Pieces justificatives
Pièce justificative à joindre en complément du dossier Organigramme hiérarchique et fonctionnel général de l'ensemble du personnel (pharmacien assurant la gérance, pharmacien(s) adjoint(s), préparateurs, agents, internes, autres) avec précision le cas échéant du site d'implantation d'exercice
personnel
Pièce justificative à joindre en complément du dossier -Pour les GCS, GCSMS, la convention constitutive et le règlement intérieur
cooperation
Pièce justificative à joindre en complément du dossier Plans de formation années N et N-1
personnel
Pièce justificative à joindre en complément du dossier •En cas de transfert ou modification, plans de situation avant - pendant - après travaux
locaux
Pièce justificative à joindre en complément du dossier •Le cas échéant, planning de réalisation des travaux de la PUI
locaux
Pièce justificative à joindre en complément du dossier Plan(s) mentionnant les flux produits et personnel
locaux
Pièce justificative à joindre en complément du dossier •En cas de coopération entre PUI, la convention ou le projet de convention
coopération
Pièce justificative à joindre en complément du dossier •Pour les établissements parties au GHT, le projet pharmacie du PMP
cooperation
Pièce justificative à joindre en complément du dossier •Pour les établissements HAD, la décision ARS définissant la zone géographique d'intervention

PUI - Dossier socle - Autorisation d'activités non à risque
Pièce justificative à joindre en complément du dossier •Fiches de poste/fonction par catégorie de personnel affecté à la PUI hors activité soumise à autorisation spécifique
personnel
Pièce justificative à joindre en complément du dossier -Copie des diplômes des préparateurs en pharmacie (correspondance nom de jeune fille/nom marital)
ou à défaut attestation sur l'honneur du représentant légal de la détention des diplômes des préparateurs
Pièce justificative à joindre en complément du dossier •Liste des procédures et modes opératoires
système qualité
Pièce justificative à joindre en complément du dossier •Analyse et cartographie des risques /processus et opérations mises en œuvre lors de la prise en charge médicamenteuse ainsi que le plan d'action qui en découle
système qualité
Pièce justificative à joindre en complément du dossier • Procédures gestion des DMI si concerné
système qualité
Pièce justificative à joindre en complément du dossier ☐ •Procédure de fonctionnement en mode dégradé ou en cas d'incident afin d'assurer la continuité de l'activité
système qualité
Pièce justificative à joindre en complément du dossier •Procédure relative à la gestion des non-conformités et des réclamationsité tout dysfonctionneme
On entend par non conformité tout dysfonctionnement / anomalie par rapport aux procédures de la PUI , nécessitant notamment une analyse des causes et la prise de mesures adaptées (immédiates / long terme) pour éviter sa reproductibilité
Engagements du représentant légal de l'établissement
Pièce justificative à joindre en complément du dossier Engagements du représentant légal de l'établissement
- S'assurer que les pharmaciens remplissent les conditions d'exercice en PUI - Réaliser et maintenir à jour une cartographie des risques / processus et opérations mises en oeuvre lors de la prise en charge médicamenteuse ainsi que le plan d'action qui en découle - cf arrêté du 6 avril 2011 - Faire fonctionner les activités de la PUI sur ses différents sites d'implantation, en présence d'un pharmacien - S'assurer de la conformité des locaux aux BPPH : revêtement des surfaces apparentes (sols, murs, plafonds, plan de travail), isolation adaptée, canalisations et gaines installées de façon à ne pas créer de recoins, ventilation adaptée, éclairage suffisant et adapté aux opérations réalisées - Disposer d'un manuel qualité pour la PUI - Informer immédiatement le Directeur général de l'ARS (par tout moyen donnant date certaine de sa réception) que le PUI n'est plus en mesure d'exercer une ou plusieurs de ses missions ou activités en précisant : à quelle(s) PUI est confiée(la mise en oeuvre de ces missions ou activités, - la durée prévisionnelle de l'organisation provisoire, - les mesures nécessaires pour rétablir le fonctionnement normal de la PUI
Pièce justificative à joindre en complément du dossier Procédure de gestion des alertes et retraits de lot

Pièce justificative à joindre en complément du dossier Procédure de gestion des risques relatifs à la prise en charge médicamenteuse (PECM) Pièce justificative à joindre en complément du dossier Procédure de gestion des évènements indésirables (y compris graves) J'ai pris connaissance que l'ARS en charge de ma demande procède à un traitement de mes données personnelles pour sa gestion et son suivi. Les données relatives à votre dossier sont conservées XX ans à compter de la clôture de l'instruction du dossier et sont uniquement destinées aux services internes de l'ARS. En effet, l'agence régionale de santé en charge de votre dossier procède à un traitement de données personnelles. Ce traitement est nécessaire au respect d'une obligation légale à laquelle l'ARS, en sa qualité de responsable du traitement, est soumise en application de l'article 6.1.c du Règlement général sur la protection des données (RGPD) du 27 avril 2016. Conformément au RGPD et à la loi n° 78-du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés (loi informatique et libertés) et dans les conditions prévues par ces mêmes textes, vous disposez d'un droit d'accès et de rectification des données vous concernant. Vous pouvez également demander la limitation du traitement de vos données. Vous pouvez exercer ces droits, en vous adressant au délégué à la protection des données de l'ARS en charge de votre dossier (mail disponible sur le site internet de l'ARS concernée). Vous disposez d'un droit d'introduire une réclamation auprès de la Commission nationale de l'informatique et des libertés (CNIL), si vous considérez que le traitement de données à caractère personnel vous concernant constitue une violation du RGPD et de la loi informatique et libertés.

PUI - Dossier socle - Autorisation d'activités non à risque

Cochez la mention applicable

☐ Oui

☐ Non