Занина И.А., Шведов Г.И., Шведова В. Г.

Основы деятельности аптечной организации по рецептурному отпуску лекарственных препаратов и предметно-количественному учету лекарственных средств для медицинского применения

УЧЕБНО-МЕТОДИЧЕСКОЕ ПОСОБИЕ

Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования «Воронежский государственный медицинский университет имени Н.Н. Бурденко» Министерства здравоохранения Российской Федерации

Кафедра организации фармацевтического дела, клинической фармации и фармакогнозии

Занина И.А., Шведов Г.И., Шведова В.Г.

Основы деятельности аптечной организации по рецептурному отпуску лекарственных препаратов и предметно-количественному учету лекарственных средств для медицинского применения

УЧЕБНО-МЕТОДИЧЕСКОЕ ПОСОБИЕ



УДК 615.1 ББК 52.82

Рецензенты:

Чупандина Е.Е., доктор фармацевтических наук, профессор, зав. кафедрой управления и экономики фармации и фармакогнозии ФГБОУ ВО ВГУ

Батищева Г.А., доктор медицинских наук, профессор, зав. кафедрой клинической фармакологии ФГБОУ ВО ВГМУ им. Н.Н. Бурденко

Авторы:

Занина И.А., Шведов Г.И., Шведова В.Г.

Основы деятельности аптечной организации по рецептурному лекарственных препаратов и предметно-количественному учету лекарственных средств для медицинского применения [Электронный ресурс]: учебно-методическое пособие. -Эл. изд. - Электрон. текстовые дан. (1 файл pdf: 107 с.). - Занина И.А., Шведов Г.И., Шведова В.Г., 2018. - Режим доступа: http://scipro.ru/conf/pharmacy2.pdf. Сист. требования: Adobe Reader; экран 10'.

ISBN 978-5-907072-42-8

Учебно-методическое пособие разработано на основании данных нормативной документации, научной литературы и в соответствии с требованиями федерального государственного образовательного стандарта по направлению подготовки 33.05.01 -Фармация, уровень подготовки «специалитет».

Пособие содержит теоретические основы назначения, выписывания, отпуска лекарственных препаратов и порядка осуществления предметно-количественного учета лекарственных средств, а также утвержденные формы рецептурных бланков. Задания для самостоятельной работы способствуют конструктивному и углубленному усвоению изложенного материала. Обучающийся приобретает и закрепляет практические навыки по проведению фармацевтической экспертизы рецептов и отпуску лекарственных препаратов.

Предназначено для обучающихся ПО основной профессиональной образовательной программе высшего образования - программе специалитета 33.05.01 «Фармация» по дисциплинам «Управление и экономика фармации», «Медицинское и фармацевтическое товароведение», «Фармакология», а также в условиях прохождения обучающимися производственной практики.

«Печатается по решению Центрального методического совета Воронежского государственного медицинского университета им. Н.Н. Бурденко, протокол № 1 от «25» октября 2018 г

При верстке электронной книги использованы материалы с ресурсов: Designed by Freepik



© Занина И.А., Шведов Г.И., Шведова В.Г. 2018

© Оформление: издательство НОО Профессиональная наука, 2018

Содержание

Введение5
1. Государственный контроль за оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров
2. Требования к организации хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров11
3. Требования к организации хранения сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств, лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету
4. Предметно-количественный учет лекарственных средств для медицинского применения18
5. Порядок проведения фармацевтической экспертизы рецептов (ФЭР) и отпуска лекарственных препаратов
6. Порядок назначения и выписывания медицинских изделий
Тестовые задания57
Ситуационные задачи68
Перечень нормативно-правовых актов по хранению, отпуску лекарственных препаратов и медицинских изделий по состоянию на 01.10.2018г71
Рекомендуемая литература74
Приложения75

Введение

Современный фармацевтический рынок характеризуется тем, что главная функция аптечной организации заключается в доведении готовых лекарственных препаратов и медицинских изделий до конечного потребителя. Таким образом, профессиональная компетентность фармацевтических работников невозможна без знаний основ хранения товаров аптечного ассортимента от момента поступления до их реализации и действующего порядка отпуска лекарственных препаратов (ЛП).

Порядок хранения, назначения, выписывания и отпуска лекарственных препаратов, а также формы рецептурных бланков и Перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, регламентируются в соответствии с Законами РФ, Постановлениями Правительства РФ и подзаконными нормативными правовыми актами. Установлено, что этими документами должны руководствоваться как работники государственных медицинских организаций, индивидуальные предприниматели, осуществляющие медицинскую деятельность, так и фармацевтические работники, осуществляющие рецептурный отпуск ЛП в аптечных организациях, а также у индивидуальных предпринимателей, имеющих лицензию на фармацевтическую деятельность.

Лекарственные препараты, за исключением отпускаемых без рецепта врача, подлежат отпуску из аптечных организаций только по рецептам на бланках утвержденных форм. При наличии соответствующих показаний гражданам, обратившимся за медицинской помощью в амбулаторно-поликлиническое учреждение, а также в случаях необходимости продолжения лечения после выписки больного из

стационара назначаются лекарственные препараты (в том числе индивидуального изготовления) и выписываются рецепты на них. Таким образом, рецепт является основным связующим звеном цепи «пациент – врач – фармацевт».

Рецепт на лекарственный препарат – письменное назначение лекарственного препарата по установленной форме, выданное медицинским или ветеринарным работником, имеющим на это право, в целях отпуска лекарственного препарата или его изготовления и отпуска (Федеральный закон от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»).

Важнейшей составляющей фармацевтической помощи, оказываемой аптечными организациями населению, является квалифицированная экспертиза рецептов на лекарственные препараты, которая осуществляется в соответствии с утвержденной стандартной операционной процедурой.

Фармацевтическая экспертиза рецепта – это определение соответствия поступившего рецепта действующим правилам его выписывания.

Приведенный в пособии теоретический материал и алгоритмы заполнения документации обеспечат наиболее полное освоение обучающимися соответствующих разделов дисциплины «Управление и экономика фармации», приобретение умений, навыков и компетенций, необходимых для профессиональной деятельности.

1.Государственный контроль за оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров

Государственная политика в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, а также в области противодействия их незаконному обороту направлена на установление строгого контроля за оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, раннее выявление незаконного потребления наркотических средств и психотропных веществ, постепенное сокращение числа больных наркоманией, сокращение количества правонарушений, связанных с незаконным оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров (Федеральный закон от 08.01.1998 № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах»).

Государственная антинаркотическая политика - это система деятельности органов государственной власти Российской Федерации и ее субъектов, органов местного самоуправления муниципальных образований, антинаркотических комиссий в субъектах Российской Федерации, общественных организаций и религиозных объединений, направленная на предупреждение, выявление и пресечение незаконного оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, профилактику наркомании, лечение и реабилитацию больных наркоманией.

Государственная политика в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, а также в области противодействия их незаконному обороту строится на следующих принципах:

- государственная монополия на основные виды деятельности, связанные с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в Список I прекурсоров;
- лицензирование всех видов деятельности, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в Список I прекурсоров;
- координация деятельности федеральных органов исполнительной власти, органов исполнительной власти субъектов Российской Федерации, органов местного самоуправления;
- приоритетность профилактике потребления мер ПО незаконного наркотических средств И психотропных веществ, наркомании, профилактике правонарушений, связанных с незаконным оборотом наркотических средств психотропных веществ, особенно среди детей и молодежи, а также стимулирование деятельности, направленной на антинаркотическую пропаганду;
- государственная поддержка научных исследований в области разработки новых методов лечения наркомании;
 - привлечение негосударственных организаций и граждан к борьбе с

распространением наркомании и развитию сети учреждений медицинской реабилитации и социальной реабилитации больных наркоманией;

- побуждение больных наркоманией к лечению от наркомании и медицинской и (или) социальной реабилитации, а также побуждение лиц, эпизодически потребляющих наркотические средства или психотропные вещества без назначения врача, к прохождению профилактических мероприятий;
- развитие международного сотрудничества в области противодействия незаконному обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров на многосторонней и двусторонней основе;
- лицензирование деятельности, связанной с производством, переработкой, хранением, реализацией, приобретением и использованием прекурсоров, внесенных в Таблицу I Списка IV;
- государственная поддержка деятельности организаций. осуществляют мероприятия по профилактике незаконного потребления наркотических и психотропных веществ, наркомании, мероприятия ПО медицинской реабилитации и социальной реабилитации, социальной и трудовой реинтеграции лиц, потребляющих наркотические средства или психотропные вещества, либо оказывают финансовую помощь осуществлении таких мероприятий, независимо организационно-правовой формы указанных организаций;
- доступность наркотических средств и психотропных веществ гражданам, которым они необходимы в медицинских целях.

В целях осуществления государственной политики в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, а также в области противодействия их незаконному обороту Президент Российской Федерации или Правительство Российской Федерации уполномочивает специально образованные федеральные органы исполнительной власти на решение задач в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, а также в области противодействия их незаконному обороту. Субъекты Российской Федерации могут создавать соответствующие органы, специально уполномоченные на решение задач в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, а также в области противодействия их незаконному обороту.

Руководство антинаркотической деятельностью осуществляет Президент Российской Федерации.

Субъекты антинаркотической деятельности и их полномочия:

• Государственный антинаркотический комитет осуществляет координацию деятельности федеральных органов исполнительной власти, органов исполнительной власти субъектов Российской Федерации, органов местного самоуправления муниципальных образований и антинаркотических комиссий в субъектах Российской Федерации по реализации государственной антинаркотической политики;

- Антинаркотические комиссии в субъектах Российской Федерации обеспечивают координацию деятельности территориальных органов федеральных органов исполнительной исполнительной власти субъектов Российской власти, органов Федерации и органов местного самоуправления муниципальных образований по профилактике наркомании и противодействию незаконному обороту наркотиков в рамках своих полномочий;
- Федерации, • Министерство дел Российской внутренних Министерство здравоохранения Российской Федерации, Федеральная таможенная служба, Федеральная служба безопасности Российской Федерации, другие федеральные органы исполнительной власти осуществляют функции противодействия незаконному обороту наркотических средств, психотропных веществ И их прекурсоров им Президентом Российской Федерации Правительством предоставленных или Российской Федерации полномочий;
- Министерство иностранных дел Российской Федерации осуществляет контроль за международной деятельностью всех органов исполнительной власти, осуществляющих функции в упомянутой выше сфере, в целях проведения единой внешнеполитической линии Российской Федерации на международной арене;
- Генеральная прокуратура Российской Федерации осуществляет надзор исполнения законодательства в сфере антинаркотической деятельности;
- •Высшие должностные лица (руководители высших исполнительных органов государственной власти) субъектов Российской Федерации, в рамках своих полномочий, осуществляют руководство антинаркотической деятельностью на территории субъектов Российской Федерации;
- Органы исполнительной власти субъектов Российской Федерации осуществляют реализацию государственной антинаркотической политики в субъектах Российской Федерации;
- •Общественные организации и религиозные объединения традиционных для территории Российской Федерации религиозных направлений осуществляют профилактику распространения наркомании и реабилитацию наркозависимых лиц в пределах своих полномочий.

Объектами антинаркотической деятельности являются:

- население страны, в первую очередь дети, подростки, молодежь и их семьи, особенно входящие в группы риска вовлечения в незаконный оборот наркотиков и их прекурсоров, а также лица, потребляющие наркотики в немедицинских целях, и их семьи; больные наркоманией, нуждающиеся в лечении и реабилитации, и их семьи; работники отдельных видов профессиональной деятельности и деятельности, связанной с источниками повышенной опасности;
- организации и учреждения, участвующие в легальном обороте наркотиков и их прекурсоров;

• организованные преступные группы и сообщества, участвующие в незаконном обороте наркотиков и их прекурсоров.

Наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, подлежащие контролю в РФ, включаются в Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ (утв. Постановлением Правительства от 30.06.1998 № 681 «Об утверждении перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации»), и в зависимости от применяемых государством мер контроля вносятся в следующие списки (Приложение1):

- список I наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, оборот которых в Российской Федерации запрещен в соответствии с законодательством Российской Федерации и международными договорами Российской Федерации;
- список II наркотических средств и психотропных веществ, оборот которых в Российской Федерации ограничен и в отношении которых устанавливаются меры контроля в соответствии с законодательством Российской Федерации и международными договорами Российской Федерации;
- список III психотропных веществ, оборот которых в Российской Федерации ограничен и в отношении которых допускается исключение некоторых мер контроля в соответствии с законодательством Российской Федерации и международными договорами Российской Федерации;
- список IV прекурсоров, оборот которых в Российской Федерации ограничен и в отношении которых устанавливаются меры контроля в соответствии с законодательством Российской Федерации и международными договорами Российской Федерации.

В целях установления требований к надлежащему хранению ЛС и реализации ЛП в настоящее время по токсикологическим и учетным критериям выделяют лекарственные средства:

- ▶ Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации (утв. Постановлением Правительства от 30.06.1998 № 681 «Об утверждении перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации»);
- Списков сильнодействующих и ядовитых веществ (утв. Постановлением от 29.12.2007 N∘ 964 Правительства РΦ «Об утверждении СПИСКОВ сильнодействующих и ядовитых веществ для целей статьи 234 и других статей Уголовного кодекса Российской Федерации, а также крупного сильнодействующих веществ для целей статьи 234 Уголовного кодекса Российской Федерации») (Приложение 2);
- Перечня лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества (утв. Приказом МЗ РФ

- HOO «Профессиональная наука» использует Creative Commons Attribution (CC BY 4.0): лицензию на опубликованные материалы https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/deed.ru
 - от 17.05.2012 № 562н «Об утверждении порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества») (Приложение 3);
- ▶ Перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету (утв. Приказом МЗ РФ от 22.04.2014 № 183н «Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету») (Приложение 4).

2.Требования к организации хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров

Порядок хранения наркотических средств, психотропных веществ Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, регламентируется:

- Постановлением Правительства РФ от 31.12.2009 № 1148 «О порядке хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров» (вместе с «Правилами хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров»);
- Приказом МЗ РФ от 24.07.2015 № 484н «Об утверждении специальных требований к условиям хранения наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в установленном порядке в качестве лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения в аптечных, медицинских, научно-исследовательских, образовательных организациях и организациях оптовой торговли лекарственными средствами»;
- Приказом МВД РФ и Федеральной службы РФ по контролю за оборотом наркотиков от 11.09.2012 № 855/370 «Об утверждении Требований к оснащению инженернотехническими средствами охраны объектов и помещений, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, прекурсоров, и (или) культивирование наркосодержащих растений для использования в научных, учебных целях и в экспертной деятельности».

Порядок хранения прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список I Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, регламентируется Постановлением Правительства РФ от 31.12.2009 № 1148 «О порядке хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров» (вместе с «Правилами хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров») и приказом МВД РФ и Федеральной службы РФ по контролю за оборотом наркотиков от 11.09.2012 № 855/370 «Об утверждении Требований к оснащению инженерно-техническими средствами охраны объектов и помещений, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, прекурсоров, и (или) культивирование наркосодержащих растений для использования в научных, учебных целях и в экспертной деятельности».

Порядок хранения прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список IV Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, регламентируется приказом Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 23.08.2010 № 706н «Об утверждении Правил хранения лекарственных средств».

Хранение наркотических средств, психотропных веществ списков II и IIIПеречня и прекурсоров, внесенных в таблицу I списка IV Перечня, осуществляется юридическими лицами, имеющими лицензию на осуществление деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, с указанием работ и услуг по хранению наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров.

Хранение наркотических средств и психотропных веществ осуществляется в изолированных помещениях, специально оборудованных инженерно-техническими средствами охраны, а также в местах временного хранения.

Помещения для хранения подразделяются на 4 категории. В отношении помещений каждой из категорий устанавливаются базовые требования к их оборудованию инженерными и техническими средствами охраны, а также к условиям хранения в них наркотических средств и психотропных веществ.

К 1-й категории относятся помещения производителей и изготовителей (за исключением аптечных организаций) наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, предназначенные для хранения исходных материалов и готовой продукции (за исключением продукции, находящейся в незавершенном производстве), помещения организаций, осуществляющих оптовую торговлю наркотическими средствами и психотропными веществами и (или) переработку наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, предназначенные для хранения наркотических средств, психотропных веществ прекурсоров, И а также помещения организаций, осуществляющих наркотических средств психотропных веществ, хранение И предназначенных для ликвидации медико-санитарных последствий ситуаций природного и техногенного характера или для мобилизационных нужд. В помещении, относящемся к 1-й категории, наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры хранятся в запирающихся сейфах или металлических шкафах. Хранение наркотических и психотропных лекарственных средств, требующих защиты от повышенной температуры, осуществляется в запирающихся холодильниках (холодильных камерах) или в специальной зоне для размещения холодильников (холодильных камер), отделенной от основного места хранения металлической решеткой с запирающейся решетчатой дверью.

Ко 2-й категории относятся помещения аптечных организаций, предназначенные для хранения 3-месячного или 6-месячного запаса (для аптечных организаций, расположенных в сельских населенных пунктах и удаленных от населенных пунктов местностях) наркотических средств и психотропных веществ, а также помещения ветеринарных аптечных организаций, предназначенные для хранения 3-месячного запаса наркотических средств и психотропных веществ. В помещении, относящемся ко 2-й

категории, наркотические средства и психотропные вещества хранятся в запирающихся металлических шкафах. Хранение наркотических психотропных требующих лекарственных средств, защиты ОТ повышенной температуры, запирающихся холодильниках (холодильных осуществляется В камерах) или специальной зоне для размещения холодильников (холодильных камер), отделенной от основного места хранения металлической решеткой с запирающейся решетчатой дверью.

К 3-й категории относятся помещения медицинских и ветеринарных организаций. 15-дневного предназначенные ДЛЯ хранения запаса наркотических психотропных веществ, внесенных в список II Перечня, и месячного запаса психотропных веществ, внесенных в список III Перечня, помещения медицинских организаций или обособленных подразделений медицинских организаций, предназначенные для хранения наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов, производящих отпуск указанных лекарственных препаратов физическим лицам, помещения юридических лиц, предназначенные для хранения наркотических средств и психотропных веществ, используемых в научных, учебных и экспертных целях, а также помещения юридических лиц, предназначенные для хранения прекурсоров, используемых в научных, учебных и экспертных целях. В помещении, относящемся к 3-й категории, наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры хранятся в запирающихся насыпных или прикрепленных к полу (стене) сейфах не ниже 3-го класса устойчивости к взлому. Сейф массой менее 1000 килограммов прикрепляется к полу или стене либо встраивается в стену с помощью анкерного крепления. Хранение наркотических и психотропных лекарственных средств, требующих защиты от повышенной температуры, осуществляется в специальной зоне для размещения холодильников (холодильных камер), отделенной от основного места хранения металлической решеткой с запирающейся решетчатой дверью.

К 4-й категории относятся помещения медицинских и ветеринарных организаций, предназначенные для хранения суточного запаса наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список ІІ Перечня, и трехдневного запаса психотропных веществ, внесенных в список III Перечня, а также помещения медицинских организаций, предназначенные для хранения неиспользованных наркотических средств, принятых от родственников умерших больных. В помещении, относящемся к 4-й категории, наркотические средства и психотропные вещества хранятся в запирающихся насыпных или прикрепленных к полу (стене) сейфах не ниже 3-го класса устойчивости к взлому. Сейф массой менее 1000 килограммов прикрепляется к полу или стене либо встраивается в стену с помощью анкерного крепления. Хранение наркотических и психотропных лекарственных средств, требующих защиты ОТ повышенной температуры, осуществляется в термоконтейнерах, размещенных в сейфах.

Места хранения наркотических и психотропных лекарственных средств, требующих защиты от повышенной температуры (холодильная камера, холодильник, термоконтейнер), необходимо оборудовать приборами учета температуры.

Решение о необходимости организации мест временного хранения, предназначенных для хранения наркотических средств и психотропных веществ в количестве, не превышающем суточного запаса, принимает руководитель юридического лица. К местам временного хранения могут быть отнесены:

- посты среднего медицинского персонала медицинских организаций;
- рабочие места фармацевтических работников рецептурного отдела аптечных организаций;
- рабочие места специалистов ветеринарных организаций.

В местах временного хранения наркотические средства и психотропные вещества хранятся в запирающихся сейфах не ниже 1-го класса устойчивости к взлому или металлических либо изготовленных из других высокопрочных материалов контейнерах. Хранение наркотических и психотропных лекарственных средств, требующих защиты от повышенной температуры, осуществляется в термоконтейнерах, размещенных в сейфах, либо в металлических или изготовленных из других высокопрочных материалов контейнерах, помещенных в термоконтейнеры.

Хранение фармацевтических субстанций наркотических и психотропных лекарственных средств в аптечных учреждениях должно осуществляться в штангласах с указанием высших разовых и высших суточных доз.

По истечении рабочего дня наркотические и психотропные лекарственные средства должны быть возвращены на место основного хранения наркотических и психотропных лекарственных средств.

В аптечной, медицинской организации или организации оптовой торговли лекарственными средствами наркотические и психотропные лекарственные средства для парентерального, внутреннего и наружного применения должны храниться раздельно. В указанном случае наркотические и психотропные лекарственные средства должны храниться на отдельной полке или в отдельном отделении сейфа или металлического шкафа.

В аптечных и медицинских организациях на внутренних сторонах дверец сейфов или металлических шкафов, в которых осуществляется хранение наркотических и психотропных лекарственных средств, должны вывешиваться списки хранящихся наркотических и психотропных лекарственных средств с указанием их высших разовых и высших суточных доз. Дополнительно в медицинских организациях в местах хранения наркотических и психотропных лекарственных средств должны размещаться таблицы противоядий при отравлениях указанными средствами.

Охрана помещений, относящихся к 1-й и 2-й категориям, осуществляется на договорной основе подразделениями Федеральной службы войск национальной гвардии Российской Федерации, организацией, подведомственной Федеральной службе войск национальной гвардии Российской Федерации, либо ведомственной охраной федеральных органов исполнительной власти и организаций, в ведении которых находятся указанные помещения.

Охрана помещений, относящихся к 3-й и 4-й категориям, осуществляется путем привлечения указанных охранных организаций, либо юридических лиц, имеющих лицензию на осуществление частной охранной деятельности.

После окончания рабочего дня сейфы, металлические шкафы и помещения опечатываются (пломбируются) и сдаются под охрану. Не подлежат сдаче под охрану помещения, имеющие круглосуточный режим работы.

Приказом руководителя юридического лица назначаются лица, ответственные за хранение наркотических средств, психотропных веществ списков II и III Перечня и прекурсоров таблицы I списка IV Перечня, допущенные к работе с наркотическими средствами, психотропными веществами и прекурсорами, и устанавливается порядок хранения ключей от сейфов, металлических шкафов и помещений, а также используемых при опечатывании (пломбировании) печатей и пломбировочных устройств.

Список лиц, имеющих право доступа в помещения, утверждается приказом руководителя юридического лица.

В медицинских организациях должны храниться наркотические и психотропные лекарственные препараты, изготовленные производителями лекарственных средств или аптечной организацией.

Запрещается хранение в медицинских организациях наркотических и психотропных лекарственных препаратов, изготовленных аптечной организацией, в случае отсутствия на упаковке лекарственного препарата:

- этикетки, содержащей обозначения: «Внутреннее», «Наружное», «Глазные капли», «Глазные мази», «Для инъекций» и иные обозначения, характеризующие наименование лекарственной формы и (или) способ применения лекарственного препарата;
- наименования и местонахождения аптечной организации, изготовившей наркотический или психотропный лекарственный препарат;
- наименований медицинской организации и ее структурного подразделения;
- состава наркотического или психотропного лекарственного препарата в соответствии с прописью, указанной в требовании-накладной медицинской организации;
- даты изготовления и срока годности наркотического или психотропного лекарственного препарата, данных о проведенном контроле качества лекарственного препарата;
- подписей лиц, изготовившего, проверившего и отпустившего наркотический или психотропный лекарственный препарат из аптечной организации.

Недоброкачественные наркотические и психотропные лекарственные средства, выявленные в аптечной, медицинской организации или организации оптовой торговли лекарственными средствами, а также наркотические или психотропные лекарственные средства, сданные родственниками умерших больных в медицинскую организацию, до их списания и уничтожения подлежат идентификации и хранению на отдельной полке или в отдельном отделении сейфа или металлического шкафа.

HOO «Профессиональная наука» использует Creative Commons Attribution (CC BY 4.0): лицензию на опубликованные материалы - https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/deed.ru

Объекты хранения наркотических средств и психотропных веществ оборудуются рубежами системы охранной сигнализации.

Первым рубежом охранной сигнализации в зависимости от вида предполагаемых угроз блокируют:

ограждение объекта, входные двери, погрузочно-разгрузочные люки, ворота, калитки - на «проникновение», «открывание», «разрушение» и «пролом»;деревянные, стеклянные и остекленные конструкции - на «открывание», «разрушение» и «разбитие»;стены, перекрытия и перегородки, за которыми размещаются помещения других юридических и физических лиц, - на «разрушение» и «пролом»;вентиляционные короба, дымоходы, места ввода/вывода коммуникаций сечением более 200 х 200 мм - на «разрушение» и «пролом».

Второй рубеж охранной сигнализации на объекте организуется установкой объемных извещателей различного принципа действия.

Третьим рубежом охранной сигнализации на объекте блокируются отдельные предметы, сейфы, металлические шкафы, в которых сосредоточены наркотики.

3.Требования к организации хранения сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету

Хранение сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств, находящихся под контролем в соответствии с международными правовыми нормами, осуществляется в помещениях, оборудованных инженерными и техническими средствами охраны, аналогичными предусмотренным для хранения наркотических и психотропных лекарственных средств.

При этом хранение сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств должно осуществляться (в зависимости от объема запасов) на разных полках сейфа (металлического шкафа) или в разных сейфах (металлических шкафах).

Хранение сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств осуществляется в металлических шкафах, опечатываемых или пломбируемых в конце рабочего дня.

Лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному исключением наркотических, психотропных, сильнодействующих ЯДОВИТЫХ лекарственных хранятся металлических шкафах, средств, В или деревянных опечатываемых или пломбируемых в конце рабочего дня.

4.Предметно-количественный учет лекарственных средств для медицинского применения

Законодательством РФ регламентированы требования и условия осуществления деятельности, связанной с оборотом особых групп лекарственных средств, в том числе наркотических средств и психотропных веществ. На формирование перечней ЛС, подлежащих особым мерам контроля, усиление или послабление таких мер оказывает влияние множество факторов политического, социального, юридического характера как на национальном, так и на международном уровнях.

Предметно-количественному учету (ПКУ) подлежат лекарственные средства для медицинского применения, включенные в Перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету (Перечень ПКУ), который утвержден Приказом Минздрава РФ от 22.04.2014 №183н (Приложение 4). Лекарственные средства включаются в перечень по международному непатентованному наименованию, группировочному, химическому или торговому наименованию с указанием лекарственной формы и при необходимости с указанием состава и количества содержащихся в них фармакологически активных ингредиентов.

Предметно-количественный учет ЛС означает, что ЛС учитывается по количеству в натуральных (торговых) единицах.

Приказом Министерства здравоохранения РФ от 20.01.2014 №30н утвержден Порядок включения лекарственных средств для медицинского применения в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету. Согласно приказу № 30н, критериями включения иных ЛС в Перечень ПКУ являются:

- 1) данные о психоактивном воздействии на организм человека и (или) формировании симптомов зависимости (психической и (или) физической) при злоупотреблении ими;
- 2) данные о немедицинском применении в более чем 30% субъектах РФ, степень общественной опасности и угрозы причинения вреда здоровью;
- 3) востребованность (социальная значимость) лекарственного средства при стационарном или амбулаторном лечении пациентов.

В настоящее время включению в Перечень ПКУ подлежат лекарственные средства:

- 1) включенные в списки II, III, IV Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 №681;
- 2) включенные в списки сильнодействующих и ядовитых веществ, утвержденные постановлением Правительства РФ от 29.12. 2007 №964;

3) отнесенные к комбинированным лекарственным препаратам, указанным в п. 5 Порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества, утвержденного приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 17.05. 2012 №562н;

4) иные ЛС, подлежащие ПКУ.

Предложения о включении иных лекарственных средств в Перечень ПКУ представляются федеральными органами государственной власти, органами государственной власти субъектов РΦ, органами местного самоуправления образований, муниципальных Государственным антинаркотическим комитетом, антинаркотическими комиссиями в субъектах РФ, общественными объединениями и организациями, субъектами обращения лекарственных средств в Министерство в письменной форме или в форме электронного документа.

Также в сфере предметно-количественного учета отдельных лекарственных средств для медицинского применения продолжают действовать положения приказа Минздрава СССР от 02.06.1987 № 747 «Об утверждении Инструкции по учету медикаментов, перевязочных средств и изделий медицинского назначения в лечебно-профилактических учреждениях здравоохранения, состоящих на государственном бюджете СССР». Согласно указанной Инструкции учитываются:

медикаменты - лекарственные средства, сыворотки и вакцины, лекарственное растительное сырье, лечебные минеральные воды, дезинфекционные средства и т.п.;

перевязочные средства - марля, бинты, вата, компрессная клеенка и бумага, алигнин и т.п.;

материалы - бумага вощеная, пергаментная и фильтровальная, бумажные коробки и мешочки, капсулы и облатки, колпачки, пробки, нитки, сигнатуры, этикетки, резиновые обхваты, смола и т.п.;

тара - склянки и банки емкостью свыше 5000 мл, бутыли, бидоны, ящики и другие предметы возвратной тары, стоимость которой не включена в цену приобретенных медикаментов, а показана в оплаченных счетах отдельно.

Предметно-количественный учет лекарственных средств для медицинского применения ведут производители лекарственных средств, организации оптовой торговли лекарственными средствами, аптечные организации, индивидуальные предприниматели, имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность или лицензию на медицинскую деятельность, и медицинские организации, осуществляющие обращение лекарственных средств для медицинского применения, путем регистрации любых связанных с их обращением операций, при которых изменяется их количество и (или) состояние, в специальных журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения.

- Регистрация операций, связанных с обращением лекарственных средств, являющихся наркотическими средствами, психотропными веществами, включенными в списки II, III Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, осуществляется субъектами обращения лекарственных средств ПО постановлением специальном журнале форме, утвержденной Правительства РФ от 04.11.2006 №644;
- Регистрация операций, связанных с обращением лекарственных средств, являющихся прекурсорами наркотических средств, психотропных веществ, включенными в список IV Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, субъектами осуществляется обращения лекарственных средств специальном журнале ПО форме, утвержденной постановлением Правительства РФ от 09.06.2010 №419;
- Регистрация операций, связанных с обращением лекарственных средств (за исключением регистрации операций, связанных обращением лекарственных средств, являющихся наркотическими средствами, психотропными веществами или их прекурсорами, включенными в списки II, III, IV Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их контролю прекурсоров, подлежащих Российской Федерации), осуществляется в специальных журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств, утвержденных приказом Министерства здравоохранения РФ от 17.06.2013 №378н для:
- 1) производителей лекарственных средств и организаций оптовой торговли лекарственными средствами;
- 2) аптечных организаций и индивидуальных предпринимателей, имеющих лицензию на фармацевтическую деятельность;
- 3) медицинских организаций и индивидуальных предпринимателей, имеющих лицензию на медицинскую деятельность.

Регистрация операций, связанных с обращением лекарственных средств, ведется по каждому торговому наименованию лекарственного средства (для каждой отдельной дозировки и лекарственной формы) на отдельном развернутом листе журнала учета или в отдельном журнале учета на бумажном носителе или в электронном виде.

Регистрация операций, связанных с обращением лекарственных средств, осуществляется лицами, уполномоченными руководителем юридического лица на ведение и хранение журналов учета, или индивидуальным предпринимателем, имеющим лицензию на фармацевтическую деятельность или на медицинскую деятельность.

Журналы учета, заполняемые на бумажном носителе, сброшюровываются, пронумеровываются и скрепляются подписью руководителя юридического лица (индивидуального предпринимателя) и печатью юридического лица (индивидуального

предпринимателя) перед началом их ведения. Журналы учета оформляются на один календарный год.

Листы журналов учета, заполняемых в электронной форме, ежемесячно распечатываются, нумеруются, подписываются лицом, уполномоченным на ведение и хранение журналов учета, и брошюруются по наименованиям лекарственного средства, дозировке, лекарственной форме.

По истечении календарного года сброшюрованные листы оформляются в журнал, опечатываются с указанием количества листов и заверяются подписью лица, уполномоченного на ведение и хранение журналов учета, руководителя юридического лица (индивидуального предпринимателя) и печатью юридического лица (индивидуального предпринимателя).

Записи в журналах учета производятся лицом, уполномоченным на ведение и хранение журнала учета, шариковой ручкой (чернилами) в конце рабочего дня на основании документов, подтверждающих совершение приходных и расходных операций с лекарственным средством.

Поступление лекарственного средства отражается в журнале учета по каждому приходному документу в отдельности с указанием номера и даты. Расход лекарственного средства записывается ежедневно. Аптечные организации и индивидуальные предприниматели, имеющие лицензии на фармацевтическую деятельность, записывают ежедневный расход лекарственного средства с указанием отдельно по рецептам, выписанным медицинским работникам, и по требованиям медицинских организаций.

Исправления в журналах учета заверяются подписью лица, уполномоченного на ведение и хранение журналов учета. Подчистки и незаверенные исправления в журналах учета не допускаются.

На последнее число каждого месяца лицо, уполномоченное на ведение и хранение журналов учета, проводит сверку фактического наличия лекарственных средств с их остатком по журналу учета и вносит соответствующие записи в журнал учета.

Журнал учета хранится в металлическом шкафу (сейфе), ключи от которого находятся у лица, уполномоченного на ведение и хранение журнала учета. Приходные и расходные документы (их копии) подшиваются в порядке их поступления по датам и хранятся вместе с журналом учета. Заполненные журналы учета хранятся в архиве юридического лица (индивидуального предпринимателя):

- журналы регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ 5 лет;
- журналы регистрации операций, связанных с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ 10 лет;
- журналы учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения 5 лет.

5.Порядок проведения фармацевтической экспертизы рецептов (ФЭР) и отпуска лекарственных препаратов

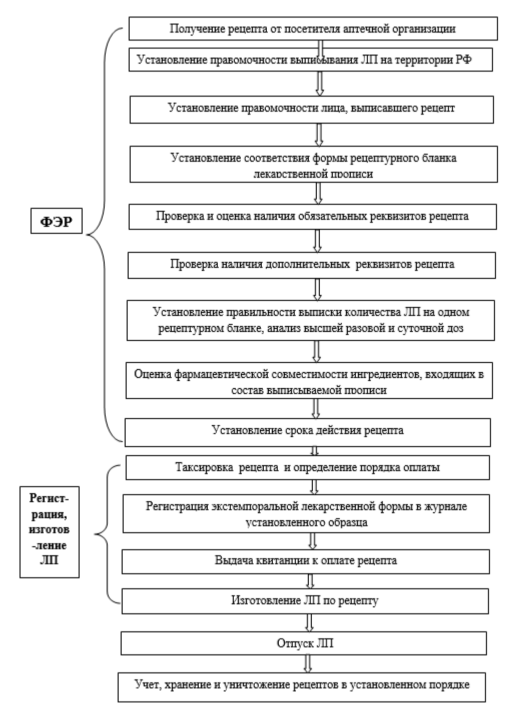


Рисунок 1. Порядок проведения фармацевтической экспертизы рецептов и отпуска лекарственных препаратов

5.1. Получение рецепта от посетителя аптечной организации

Получив рецепт от посетителя аптеки, фармацевтический работник должен внимательно его прочитать, обратив внимание на отсутствие ошибок и исправлений (согласно п. 15 Порядка оформления рецептурных бланков на лекарственные препараты, их учета и хранения, утвержденного Приказом Минздрава РФ от 20.12.2012 №1175н, «Исправления в рецепте, выписанном на рецептурном бланке, не допускаются»).

5.2. Установление правомочности выписывания ЛП на территории РФ

Приказом Минздрава РФ от 20.12.2012 №1175н «Об утверждении порядка назначения и выписывания лекарственных препаратов, а также форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения» установлено, что медицинским работникам запрещается выписывать рецепты на лекарственные препараты:

- при отсутствии медицинских показаний;
- на лекарственные препараты, не зарегистрированные на территории Российской Федерации;
- на лекарственные препараты, которые в соответствии с инструкцией по медицинскому применению используются только в медицинских организациях;
- на наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в список II Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденного Постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 1998 г., зарегистрированные в качестве лекарственных препаратов для лечения наркомании.

Индивидуальным предпринимателям, осуществляющим медицинскую деятельность, запрещается выписывать рецепты на лекарственные препараты, содержащие наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в списки II и III Перечня.

5.3. Установление правомочности лица, выписавшего рецепт

Назначение и выписывание лекарственных препаратов на имя пациента осуществляется лечащим врачом, фельдшером, акушеркой в случае возложения на них полномочий лечащего врача в установленном порядке, а также индивидуальными предпринимателями, осуществляющими медицинскую деятельность.

При оказании первичной медико-санитарной помощи и паллиативной медицинской помощи в амбулаторных условиях назначение и выписывание лекарственных препаратов осуществляется медицинским работником в случаях типичного течения заболевания пациента исходя из тяжести и характера заболевания.

Назначение и выписывание лекарственных препаратов по решению врачебной комиссии при оказании первичной медико-санитарной помощи, паллиативной медицинской помощи в амбулаторных условиях производится в случаях:

- 1) одновременного назначения одному пациенту пяти и более лекарственных препаратов в течение одних суток или свыше десяти наименований в течение одного месяца;
- 2) назначения лекарственных препаратов при нетипичном течении заболевания, наличии осложнений основного заболевания и (или) сопутствующих заболеваний, при назначении лекарственных препаратов, особенности взаимодействия и совместимости которых согласно инструкциям по их применению приводят к снижению эффективности и безопасности фармакотерапии и (или) создают потенциальную опасность для жизни и здоровья пациента;
- 3) первичного назначения пациенту наркотических и психотропных лекарственных препаратов списков II и III Перечня (в случае принятия руководителем медицинской организации решения о необходимости согласования назначения таких лекарственных препаратов с врачебной комиссией).

Назначение и выписывание наркотических и психотропных лекарственных препаратов списков II и III Перечня производится пациентам с выраженным болевым синдромом любого генеза, а также пациентам с нарушением сна, судорожными состояниями, тревожными расстройствами, фобиями, психомоторным возбуждением самостоятельно медицинским работником либо медицинским работником по решению врачебной комиссии (в случае принятия руководителем медицинской организации решения о необходимости согласования первичного назначения таких лекарственных препаратов с врачебной комиссией).

При оказании скорой медицинской помощи лекарственные препараты назначаются медицинским работником выездной бригады скорой помощи, медицинским работником медицинской организации при оказании медицинской помощи гражданам при заболеваниях, несчастных случаях, травмах, отравлениях и других состояниях, требующих срочного медицинского вмешательства.

Назначение и выписывание лекарственных препаратов гражданам, имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой, при оказании им первичной медико-санитарной помощи осуществляется медицинским работником в случаях типичного течения заболевания пациента исходя из тяжести и характера заболевания согласно утвержденным в установленном порядке стандартам медицинской помощи, в том числе:

- 1) отдельным категориям граждан, имеющим право на получение государственной социальной помощи в виде набора социальных услуг, в соответствии с перечнем лекарственных препаратов для медицинского применения, в том числе лекарственных препаратов для медицинского применения, назначаемых по решению врачебных комиссий медицинских организаций;
- 2) гражданам, страдающим злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным

нанизмом, болезнью Гоше, рассеянным склерозом, а также гражданам после трансплантации органов и (или) тканей, в соответствии с перечнем централизованно закупаемых за счет средств федерального бюджета лекарственных препаратов, утверждаемым Правительством Российской Федерации;

- 3) гражданам, имеющим право на получение лекарственных препаратов бесплатно или получение лекарственных препаратов со скидкой за счет средств бюджетов субъектов Российской Федерации, в соответствии с Перечнем групп населения и категорий заболеваний, при амбулаторном лечении которых лекарственные средства и изделия медицинского назначения отпускаются по рецептам врачей бесплатно, и Перечнем групп населения, при амбулаторном лечении которых лекарственные средства отпускаются по рецептам врачей с 50-процентной скидкой, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 30.07.1994 г. № 890;
- 4) гражданам, страдающим жизнеугрожающими и хроническими прогрессирующими редкими (орфанными) заболеваниями, приводящими к сокращению продолжительности жизни граждан и их инвалидности.

Право выписывать рецепты на лекарственные препараты гражданам, имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой, также имеют:

- 1) медицинские работники, работающие в медицинской организации по совместительству (в пределах своей компетенции);
- 2) медицинские работники стационарных учреждений социального обслуживания и исправительных учреждений (независимо от ведомственной принадлежности);
- 3) медицинские работники медицинских организаций, оказывающих медицинскую помощь в стационарных условиях, по решению руководителя медицинской организации при выписывании из медицинской организации пациента, имеющего соответствующие медицинские показания и направляемого для продолжения лечения в амбулаторных условиях, могут назначаться либо выдаваться одновременно с выпиской из истории болезни наркотические и психотропные лекарственные препараты списков II и III Перечня, сильнодействующие лекарственные препараты на срок приема пациентом до 5 дней.
- 4) медицинские работники медицинских организаций, оказывающих первичную медикосанитарную помощь, подведомственных федеральным органам исполнительной власти или органам исполнительной власти субъектов Российской Федерации:
- а) гражданам, расходы на бесплатное лекарственное обеспечение которых в соответствии с законодательством Российской Федерации покрываются за счет средств федерального бюджета;
- б) иным категориям граждан, расходы на бесплатное лекарственное обеспечение которых в соответствии с законодательством Российской Федерации покрываются за счет средств бюджетов различных уровней и обязательного медицинского страхования;
- 5) индивидуальные предприниматели, занимающиеся частной медицинской практикой и включенные в реестр медицинских организаций, осуществляющих деятельность в сфере обязательного медицинского страхования.

Не допускается выписывание рецептов на лекарственные препараты для лечения граждан, имеющих право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов CO скидкой, медицинскими работниками организаций, работниками санаторно-курортных медицинскими медицинских организаций, оказывающих медицинскую помощь стационарно или в условиях дневного стационара, за исключением выписывании из медицинской организации пациента, имеющего соответствующие медицинские показания и направляемого для продолжения лечения в амбулаторных условиях, когда назначаются либо выдаются одновременно с выпиской из истории болезни наркотические и психотропные лекарственные препараты списков II и III Перечня, сильнодействующие лекарственные препараты на срок приема пациентом до 5 дней.

При выписывании рецептов на лекарственные препараты для лечения граждан, имеющих право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой, указывается номер телефона, по которому работник аптечной организации при необходимости может согласовать с медицинским работником синонимическую замену лекарственного препарата.

5.4. Установление соответствия формы рецептурного бланка лекарственной прописи

Рецепты на лекарственные препараты выписываются на рецептурных бланках по формам N 148-1/y-88, N 148-1/y-04 (л), N 148-1/y-06 (л) и N 107-1/y, утвержденным Приказом М3 РΦ №1175_H, Ν 107/y-H∏ и «Специальный наркотическое средство или психотропное вещество», рецептурный бланк на утвержденной Приказом МЗ РФ от 01.08.2012 № 54н «Об утверждении формы бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также правил оформления».

- 1. На рецептурном бланке по форме N 107/у-НП «Специальный рецептурный бланк на наркотическое средство или психотропное вещество» выписываются наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в Список II Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, за исключением наркотических и психотропных лекарственных препаратов в виде трансдермальных терапевтических систем.
- 2. Рецептурный бланк формы N 148-1/у-88 предназначен для выписывания:
 - психотропных лекарственных препаратов, внесенных в список III Перечня;
 - наркотических и психотропных лекарственных препаратов списка II в виде трансдермальных терапевтических систем;
 - иных лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному

учету, в том числе лекарственных препаратов, указанных в п. 5 Порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества, утвержденного Приказом МЗ РФ от 17.05.2012 № 562н;

- лекарственных препаратов, обладающих анаболической активностью;
- лекарственных препаратов индивидуального изготовления, содержащих наркотическое средство или психотропное вещество списка II Перечня, и другие фармакологические активные вещества в дозе, не превышающей высшую разовую дозу, и при условии, что этот комбинированный лекарственный препарат не является наркотическим или психотропным лекарственным препаратом списка II Перечня.
- 3. Рецептурные бланки форм N 148-1/у-04 (л), N 148-1/у-06 (л)предназначены для выписывания лекарственных препаратов гражданам, имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой.

Наркотические и психотропные лекарственные препараты списка II Перечня для лечения граждан, имеющих право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получения лекарственных препаратов со скидкой, выписываются на специальном рецептурном бланке на наркотическое средство и психотропное вещество, к которому дополнительно выписываются рецепты в 2-х экземплярах на бланке формы N 148-1/у-04 (л) или формы N 148-1/у-06 (л).

Психотропные лекарственные препараты списка III Перечня, иные лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету, лекарственные препараты, обладающие анаболической активностью, комбинированные лекарственные препараты, указанные в п. 5 Порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества, утвержденного Приказом МЗ РФ от 17.05.2012 № 562н, предназначенные для лечения граждан, имеющих право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой, выписываются на рецептурном бланке N 148-1/у-88, к которому дополнительно выписываются рецепты в 2-х экземплярах на рецептурном бланке формы N 148-1/у-04 (л) или формы N 148-1/у-06 (л).

4. Рецептурный бланк формы N 107-1/у предназначен для выписывания иных лекарственных препаратов, не указанных выше, отпускаемых по рецепту.

5.5. Проверка и оценка наличия обязательных и дополнительных реквизитов рецепта

Назначение и выписывание лекарственных препаратов осуществляется медицинским работником по международному непатентованному наименованию, а при его отсутствии - группировочному наименованию. В случае отсутствия международного непатентованного наименования и группировочного наименования лекарственного препарата, лекарственный препарат назначается и выписывается медицинским работником по торговому наименованию.

При наличии медицинских показаний (индивидуальная непереносимость, по жизненным показаниям) по решению врачебной комиссии медицинской организации осуществляется назначение и выписывание лекарственных препаратов: не входящих в стандарты медицинской помощи; по торговым наименованиям. Решение врачебной комиссии медицинской организации фиксируется в медицинских документах пациента и журнале врачебной комиссии.

При выписывании рецепта на лекарственный препарат индивидуального изготовления наименования наркотических средств и психотропных веществ списков II и III Перечня, иных ЛС, подлежащих предметно-количественному учету, пишутся в начале рецепта, затем - все остальные ингредиенты.

При необходимости немедленного или срочного отпуска лекарственного препарата пациенту в верхней части рецепта проставляются обозначения "cito" (срочно, обслуживаются в срок, не превышающий двух рабочих дней с момента обращения больного в аптечную организацию) или "statim" (немедленно, обслуживаются в срок, не превышающий один рабочий день с момента обращения больного в аптечную организацию).

Состав комбинированного лекарственного препарата, обозначение лекарственной формы и обращение медицинского работника к фармацевтическому работнику об изготовлении и отпуске лекарственного препарата выписываются на латинском языке.

Специальный рецептурный бланк на наркотическое средство или психотропное вещество

Министерство здравоохранения Российской Федерации	Код формы по ОКУД Медицинская документация
штамп медицинской организации	Форма N 107/у-НП, утвержденная приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации отN₂
Рецепт	
	Серия №
(взрослый, детский - нужное подчеркнут	ь)
Ф.И.О. пациента	го страхования
Ф.И.О. врача (фельдшера, акушерки) Rp:	
Подпись и личная печать врача (подпись фельдшера, акушерки)	
141.11.	
Ф.И.О. и подпись руководителя (заместителя руководителя или руководителя структурного подразделения) медицинской орган М.П. Отметка аптечной организации об отпуске	
Отметка аптечной организации об отпуске	
Ф.И.О. и подпись работника аптечной организаці	ин
М.П.	
Срок действия рецепта 15 дней	

Рецептурный бланк по форме N 107/у-НП является защищенной полиграфической продукцией уровня «В», изготавливаемой на бумаге розового цвета размером 10 см х 15 см, заполняется врачом, назначившим наркотический (психотропный) лекарственный препарат, либо фельдшером (акушеркой), на которого в установленном порядке возложены отдельные функции лечащего врача по назначению и применению лекарственных препаратов, включая наркотические (психотропные) лекарственные препараты.

Рецептурный бланк заполняется разборчиво, четко, чернилами или шариковой ручкой. На рецептурном бланке проставляется штамп медицинской организации (с указанием полного наименования медицинской организации, ее адреса и телефона) и дата выписки рецепта на наркотический (психотропный) лекарственный препарат.

В строках «Ф.И.О. пациента» и «Возраст» указываются полностью фамилия, имя, отчество (последнее - при наличии) пациента, его возраст (количество полных лет).

В строке «Серия и номер полиса обязательного медицинского страхования» указывается номер полиса обязательного медицинского страхования пациента.

В строке «Номер медицинской карты амбулаторного больного (истории развития ребенка)» указывается номер медицинской карты амбулаторного больного (истории развития ребенка).

В строке «Ф.И.О. врача (фельдшера, акушерки)» указывается полностью фамилия, имя, отчество (последнее - при наличии) врача (фельдшера, акушерки), выписавшего рецепт на наркотический (психотропный) лекарственный препарат.

В строке «Rp:» на латинском языке указывается наименование наркотического (психотропного) лекарственного препарата (международное непатентованное или химическое, либо в случае их отсутствия - торговое наименование), его дозировка, количество и способ приема.

Количество выписываемого на рецептурном бланке наркотического (психотропного) лекарственного препарата указывается *прописью*.

Способ приема наркотического (психотропного) лекарственного препарата указывается на русском языке или на русском и государственном языках республик, входящих в состав Российской Федерации.

При указании способа приема наркотического (психотропного) лекарственного препарата запрещается ограничиваться общими указаниями, такими, как «Внутреннее», «Известно».

При первичном выписывании пациенту рецепта на наркотический (психотропный) лекарственный препарат в рамках оказания медицинской помощи при определенном заболевании такой рецепт заверяется:

- 1) подписью и личной печатью врача либо подписью фельдшера (акушерки);
- 2) подписью руководителя (заместителя руководителя) медицинской организации или руководителя (заместителя руководителя) структурного подразделения медицинской организации либо лицом, уполномоченным руководителем медицинской организации (в случае отсутствия в структурном подразделении медицинской организации должности

заведующего (заместителя заведующего) структурным подразделением) (с указанием его фамилии, имени, отчества (последнее - при наличии));

3) печатью медицинской организации либо структурного подразделения медицинской организации «Для рецептов».

При повторном выписывании пациенту рецепта на наркотический (психотропный) лекарственный препарат в рамках продолжения оказания медицинской помощи по соответствующему заболеванию рецепт заверяется подписью и личной печатью врача либо подписью фельдшера (акушерки), печатью медицинской организации либо структурного подразделения медицинской организации «Для рецептов» с указанием в левом верхнем углу рецепта надписи «Повторно».

РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК

·	
Министерство здравоохранения Российской Федерации Наименование (штамп) медицинской организации	Код формы по ОКУД 3108805 Медицинская документация Форма N 148-1/у-88 Утверждена приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20 декабря 2012 г. N 1175н
Се РЕЦЕПТ	ерия ПППП N ПППППППППППППППППППППППППППППП
(взрослый, детский - нуж	кное подчеркнуть)
Ф.И.О. пациента	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	(полностью)
Возраст Адрес или N медицинской карты амбулаторно	по пашкента
(истории развития ребенка)	
Ф.И.О. лечащего врача	
	(полностью)
Руб. Коп. Rp:	
ryo. kon. kp:	
Подпись и личная печать	
лечащего врача	м.п.
Рецепт пействителен в течение 15 лней	
кенепт леиствителен в течение 15 лнеи	

На рецептурном бланке N 148-1/у-88 в левом верхнем углу проставляется штамп медицинской организации с указанием ее наименования, адреса и телефона.

На рецептурных бланках, оформляемых индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на медицинскую деятельность, в верхнем левом углу типографским способом или путем проставления штампа должен быть указан адрес врача, номер и дата лицензии, наименование органа государственной власти, выдавшего лицензию.

Рецептурные бланки формы N 148-1/у-88 заполняются врачом разборчиво, четко, чернилами или шариковой ручкой.

Допускается оформление всех реквизитов (за исключением реквизита «Подпись лечащего врача») рецептурных бланков формы N 148-1/y-88, с использованием печатающих устройств, за исключением графы «Rp» (наименование лекарственного препарата, его дозировка, количество, способ и продолжительность применения).

В рецептурных бланках формы N 148-1/y-88 в графах «Ф.И.О. пациента» указываются полностью фамилия, имя и отчество пациента.

В графе «Возраст» указывается количество полных лет пациента.

В рецептурных бланках формы N 148-1/y-88 «Адрес или N медицинской карты амбулаторного пациента (истории развития ребенка)» указывается адрес или номер медицинской карты амбулаторного пациента (истории развития ребенка).

В графе «Ф.И.О. лечащего врача» указываются полностью фамилия, имя, отчество медицинского работника, имеющего право назначения и выписывания лекарственных препаратов.

В графе «Rp» указывается:

- 1) на латинском языке наименование лекарственного препарата (международное непатентованное или группировочное, либо торговое), его дозировка;
- 2) на русском или русском и национальном языках способ применения лекарственного препарата.

Запрещается ограничиваться общими указаниями, например, «Внутреннее», «Известно».

Разрешаются только принятые правилами сокращения обозначений; твердые и сыпучие фармацевтические субстанции выписываются в граммах (0,001; 0,5; 1,0), жидкие - в миллилитрах, граммах и каплях.

Рецепт, выписанный на рецептурном бланке, подписывается медицинским работником и заверяется его личной печатью.

Дополнительно рецепт, выписанный на рецептурном бланке формы N 148-1/y-88, заверяется печатью медицинской организации «Для рецептов».

При выписке лекарственного препарата по решению врачебной комиссии на обороте рецептурного бланка ставится специальная отметка (штамп).

На оборотной стороне рецептурного бланка формы N 148-1/у-88 печатается таблица следующего содержания:

Приготовил	Проверил	Отпустил

РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК			
Министерство здравоохранен Российской Федерации	RNH	1 PPD P DW III	PH3
приказом Министерства здра		УТВЕРЖДІ Российской Фе О декабря 2013	едерации
Штамп			
Код медицинской организации			
		Код формы по	ОКУД 3108805
		Форма N 148-	1/у-04 (л)
Код Код категории нозологической граждан формы (по МКБ-	Источник финансирования: (подчеркнуть)	% оплаты: (подчеркнуть) 1. Бесплатно	Код лекарственного средства (заполняется в аптечной организации)
S S S L L L L . L	Федеральный Субъект Российской Федерации Муниципальный	2. 50%	
РЕЦЕПТ Серия NДата выписки: 20 г. Ф.И.О. пациента Дата рождения			
СНИЛС N полиса обязатель ного медицинс кого страхован ия:			
Номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях Ф.И.О. лечащего врача			
Руб. Коп. Rp: D.t.d			

(код лечащего врача) Подпись и личная печать лечащего врача М.П.			
Рецепт действителен в те			
	ное зачеркну		
(Заполняется	специалисто	м аптечной организа:	ции)
0		Т	
Отпущено по рецепту:		Торговое наименовани	е и дозировка:
Дата отпуска: ""	20 г.	Количество:	
Приготовил:		Проверил:	Отпустил:
	(линия	отрыва)	
Корешок рецептурного бланы	a	Способ применения:	
		Продолжительность	дней
Наименование лекарственног	о препарата:	Количество приемов з	
Дозировка:		pas	
		На 1 прием:	ед.

На рецептурном бланке формы N 148-1/y-04(л) в левом верхнем углу проставляется штамп медицинской организации с указанием ее наименования, адреса и телефона.

Дополнительно проставляется код медицинской организации.

Серия рецептурного бланка формы N 148-1/у-04(л) включает код субъекта Российской Федерации, соответствующий двум первым цифрам Общероссийского классификатора объектов административно-территориального деления (ОКАТО).

На рецептурных бланках, оформляемых индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на медицинскую деятельность, в верхнем левом углу типографским способом или путем проставления штампа должен быть указан адрес врача, номер и дата лицензии, наименование органа государственной власти, выдавшего лицензию.

Рецептурные бланки формы N 148-1/y-04(л) заполняются врачом разборчиво, четко, чернилами или шариковой ручкой.

Оформление рецептурных бланков формы N 148-1/y-04(л) включает в себя цифровое кодирование:

- 1) код медицинской организации в соответствии с Основным государственным регистрационным номером (ОГРН), проставляемый при изготовлении рецептурных бланков;
- 2) код категории граждан (SSS), имеющих право на получение лекарственных препаратов в соответствии со статьей 6.1 Федерального закона от 17.07.1999 № 178-ФЗ «О государственной социальной помощи», и код нозологической формы (LLLLL) по МКБ-10, заполняемые лечащим врачом путем занесения каждой цифры в пустые ячейки, при этом точка проставляется в отдельной ячейке;
 - 3) отметка об источнике финансирования (федеральный бюджет [1], бюджет

субъекта Российской Федерации [2], муниципальный бюджет [3]) и проценте оплаты рецепта (бесплатно [1], 50% [2]), осуществляемая медицинским работником;

- 4) код медицинского работника указывается медицинским работником в соответствии с установленным органом исполнительной власти субъекта Российской Федерации в области охраны здоровья граждан перечнем кодов медицинских работников, имеющих право на выписку лекарственных препаратов;
- 5) код лекарственного препарата, проставляемый в аптечной организации при отпуске лекарственных препаратов.
- В графе «Ф.И.О. пациента» указываются полностью фамилия, имя и отчество пациента.

В графе «Дата рождения» указывается дата рождения пациента (число, месяц, год).

В графах «СНИЛС» и «N полиса обязательного медицинского страхования» указываются страховой номер индивидуального лицевого счета гражданина в Пенсионном фонде Российской Федерации (СНИЛС) и номер полиса обязательного медицинского страхования.

В графе «Адрес или N медицинской карты амбулаторного пациента (истории развития ребенка)» указывается адрес или номер медицинской карты амбулаторного пациента (истории развития ребенка).

В графе «Ф.И.О. лечащего врача» указываются полностью фамилия, имя, отчество медицинского работника, имеющего право назначения и выписывания лекарственных препаратов.

В графе «Rp» рецептурных бланков указывается:

- 1) на латинском языке наименование лекарственного препарата (международное непатентованное или группировочное, либо торговое), его дозировка;
- 2) на русском или русском и национальном языках способ применения лекарственного препарата.

Запрещается ограничиваться общими указаниями, например, «Внутреннее», «Известно».

Разрешаются только принятые правилами сокращения обозначений; твердые и сыпучие фармацевтические субстанции выписываются в граммах (0,001; 0,5; 1,0), жидкие - в миллилитрах, граммах и каплях.

Рецепт, выписанный на рецептурном бланке, подписывается медицинским работником и заверяется его личной печатью.

Дополнительно рецепт заверяется печатью медицинской организации «Для рецептов».

При выписке лекарственного препарата по решению врачебной комиссии на обороте рецептурного бланка формы N 148-1/y-04(л) ставится специальная отметка (штамп).

На рецептурном бланке формы N 148-1/y-04(л) внизу имеется линия отрыва, разделяющая рецептурный бланк и корешок.

Корешок от рецепта, выписанного на указанном рецептурном бланке, выдается

пациенту (лицу, его представляющему) в аптечной организации, на корешке делается отметка о наименовании лекарственного препарата, дозировке, количестве, способе применения, и он остается у пациента (лица, его представляющего).

РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК

Министерство здравоохранен Российской Федерации	ия МЕСТО ДЛЯ ШТРИХ-КОДА УТВЕРЖДЕНА
	приказом Министерства здравоохранения
	Российской федерации
Медицинская организация	от 20 декабря 2012 г. N 1175н
Штамп	
Код ОГРН ШШШ	
	Код формы по ОКУД 3108805
	Форма N 148-1/у-06 (л)
Код Код	Источник финанси- % оплаты из Рецепт
категории назологической	рования: источника действите-
граждан формы	1) федеральный бюджет финансирова- лен в тече-
(no MKE-10)	2) бюджет субъекта ния: ние 5 дней,
	Российской Федерации 1) 100% 10 дней, 3) муниципальный 2) 50% 1 месяца, 3
	бюджет (нужное под- месяцев
	(нужное подчеркнуть) черкнуть) (нужное
	подчерк-
	нуть)
РЕЦЕПТ Серия	N or
Ф.И.О.	
пациента	
- mmm	T)
Дата	снилс
p-aaa-	
N полиса обязательного	
медицинского страхования	
Страховании —	
N медицинской карты амбула:	торного пациента (история развития ребенка)
Ф.И.О. лечащего врача	
Код лечащего врача	
Выписано:	(заполняется специалистом аптечной
	организации) Отпущено по рецепту:
Rp:	Дата отпуска
	Код лекарственного
	препарата
D.t.d.	Торговое наименование
Дозировка Количество единиц	
Signa	Количество
Подпись лечащего врача	
и личная печать лечащего в	рача М.П.
	и.п.
	(линия отрыва)

N	OT_
Наименование лек	арственного
препарата:	
Цозировка:	
	препарата:

На рецептурных бланках формы N 148-1/у-06(л) в левом верхнем углу проставляется штамп медицинской организации с указанием ее наименования, адреса и телефона.

Дополнительно проставляется код медицинской организации.

Серия рецептурного бланка формы N 148-1/у-06(л) включает код субъекта Российской Федерации, соответствующий двум первым цифрам Общероссийского классификатора объектов административно-территориального деления (ОКАТО).

На рецептурных бланках, оформляемых индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на медицинскую деятельность, в верхнем левом углу типографским способом или путем проставления штампа должен быть указан адрес врача, номер и дата лицензии, наименование органа государственной власти, выдавшего лицензию.

Рецептурные бланки оформляются с использованием компьютерных технологий. Оформление рецептурных бланков включает в себя цифровое кодирование:

- 1) код медицинской организации в соответствии с Основным государственным регистрационным номером (ОГРН), проставляемый при изготовлении рецептурных бланков;
- 2) код категории граждан (SSS), имеющих право на получение лекарственных препаратов в соответствии со статьей 6.1 Федерального закона от 17.07.1999 № 178-ФЗ «О государственной социальной помощи», и код нозологической формы (LLLLL) по МКБ-10, заполняемые лечащим врачом путем занесения каждой цифры в пустые ячейки, при этом точка проставляется в отдельной ячейке;
- 3) отметка об источнике финансирования (федеральный бюджет [1], бюджет субъекта Российской Федерации [2], муниципальный бюджет [3]) и проценте оплаты рецепта (бесплатно [1], 50% [2]), осуществляемая медицинским работником;
- 4) код медицинского работника указывается медицинским работником в соответствии с установленным органом исполнительной власти субъекта Российской Федерации в области охраны здоровья граждан перечнем кодов медицинских работников, имеющих право на выписку лекарственных препаратов;
- 5) код лекарственного препарата, проставляемый в аптечной организации при отпуске лекарственных препаратов.
- В рецептурных бланках в графе «Ф.И.О. пациента» указываются полностью фамилия, имя и отчество пациента.

В графе «Дата рождения» указывается дата рождения пациента (число, месяц, год).

В графах «СНИЛС» и «N полиса обязательного медицинского страхования» указываются страховой номер индивидуального лицевого счета гражданина в Пенсионном фонде Российской Федерации (СНИЛС) и номер полиса обязательного медицинского страхования.

В графе «Адрес или N медицинской карты амбулаторного пациента (истории развития ребенка)» указывается адрес или номер медицинской карты амбулаторного пациента (истории развития ребенка).

В графе «Ф.И.О. лечащего врача» указываются полностью фамилия, имя, отчество медицинского работника, имеющего право назначения и выписывания лекарственных препаратов.

В графе «Rp» указывается:

- 1) на латинском языке наименование лекарственного препарата (международное непатентованное или группировочное, либо торговое), его дозировка;
- 2) на русском или русском и национальном языках способ применения лекарственного препарата.

Запрещается ограничиваться общими указаниями, например, «Внутреннее», «Известно».

Разрешаются только принятые правилами сокращения обозначений; твердые и сыпучие фармацевтические субстанции выписываются в граммах (0,001; 0,5; 1,0), жидкие - в миллилитрах, граммах и каплях.

Рецепт, выписанный на рецептурном бланке, подписывается медицинским работником и заверяется его личной печатью.

Дополнительно рецепт заверяется печатью медицинской организации «Для рецептов».

На оборотной стороне рецептурного бланка печатается таблица следующего содержания:

Приготовил	Проверил	Отпустил

При выписке лекарственного препарата по решению врачебной комиссии на обороте рецептурного бланка ставится специальная отметка (штамп).

На рецептурном бланке формы N 148-1/y-06(л) внизу имеется линия отрыва, разделяющая рецептурный бланк и корешок.

Корешок от рецепта, выписанного на указанном рецептурном бланке, выдается пациенту (лицу, его представляющему) в аптечной организации, на корешке делается отметка о наименовании лекарственного препарата, дозировке, количестве, способе применения, и он остается у пациента (лица, его представляющего).

РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК <*>

Министерство здравоохранения	Код формы по ОКУД
Российской федерации	Код учреждения по ОКПО
	Медицинская документация
Наименование (штамп)	Форма N 107-1/у
медицинской организации	Утверждена приказом
•	Министерства здравоохранения
	Российской федерации
	от 20 декабря 2012 г. N 1175н
	or to general total I. II II for
РЕЦЕП:	Γ
(взрослый, детский - ну	
"_"	20 =
Ф.И.О. пациента	
Возраст	
Ф.И.О. лечащего врача	
руб. коп. Rp.	
py5., 1.00, 1.p.	
руб. коп. Rp.	
py0. x0m. xp.	
d	
руб. коп. Rp.	
_	
Подпись и личная печать	
лечащего врача	М.П.
Рецепт действителен в течение 60 дней,	до 1 года ()
(ненужное зачеркнуть)	(указать количество месяцев)

<*> - для рецептурных бланков, изготовляемых и полностью заполняемых с использованием компьютерных технологий, вводятся дополнительные реквизиты (номер и (или) серия) и место для нанесения штрих-кода.

На рецептурном бланке формы N 107-1/у, не имеющем номер и (или) серию, место для нанесения штрих-кода, в левом верхнем углу проставляется штамп медицинской организации с указанием ее наименования, адреса и телефона.

Дополнительно на рецептурном бланке формы N 107-1/у, имеющем номер и (или) серию, место для нанесения штрих-кода, проставляется код медицинской организации.

На рецептурных бланках, оформляемых индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на медицинскую деятельность, в верхнем левом углу типографским способом или путем проставления штампа должен быть указан адрес врача, номер и дата лицензии, наименование органа государственной власти, выдавшего лицензию.

Рецептурные бланки N 107-1/у заполняются врачом разборчиво, четко, чернилами или шариковой ручкой.

Допускается оформление всех реквизитов рецептурных бланков формы N 107-1/у, имеющих номер и (или) серию, место для нанесения штрих-кода, с использованием компьютерных технологий, а также оформление рецептурных бланков N 107-1/у, не имеющих номер и (или) серию, место для нанесения штрих-кода, с использованием компьютерных технологий, за исключением графы «Rp» (наименование лекарственного препарата, его дозировка, количество, способ и продолжительность применения).

В графе «Ф.И.О. пациента» указываются полностью фамилия, имя и отчество пациента.

В графе «Возраст» указывается количество полных лет пациента.

В графе «Ф.И.О. лечащего врача» указываются полностью фамилия, имя, отчество медицинского работника, имеющего право назначения и выписывания лекарственных препаратов.

В графе «Rp» рецептурных бланков указывается:

- 1) на латинском языке наименование лекарственного препарата (международное непатентованное или группировочное, либо торговое), его дозировка;
- 2) на русском или русском и национальном языках способ применения лекарственного препарата.

Запрещается ограничиваться общими указаниями, например, «Внутреннее», «Известно».

Разрешаются только принятые правилами сокращения обозначений; твердые и сыпучие фармацевтические субстанции выписываются в граммах (0,001; 0,5; 1,0), жидкие - в миллилитрах, граммах и каплях.

Рецепт, выписанный на рецептурном бланке, подписывается медицинским работником и заверяется его личной печатью.

На оборотной стороне рецептурного бланка формы N 107-1/у (за исключением рецептурного бланка, полностью заполняемого с использованием компьютерных технологий) печатается таблица с указанием: «Приготовил. Проверил. Отпустил».

5.6. Установление правильности выписки количества ЛП на одном рецептурном бланке, анализ высшей разовой и суточной доз

При выписывании рецепта запрещается превышать предельно допустимое количество лекарственного препарата для выписывания на один рецепт, установленное Приказом МЗ РФ №1175н (Приложение 5),за исключением случаев выписывания наркотических и психотропных лекарственных препаратов списков II и III Перечня, иных лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету, пациентам, нуждающимся в длительном лечении, первичной медико-санитарной помощи и

паллиативной медицинской помощи. При этом количество выписываемых ЛС может быть увеличено не более чем в 2 раза по сравнению с предельно допустимым количеством лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт или рекомендованным количеством лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт, установленным Приказом МЗ РФ №1175н (Приложение 6).

Не рекомендуется превышать рекомендованное количество лекарственного препарата для выписывания на один рецепт, за исключением случаев оказания пациентам паллиативной медицинской помощи, и при выписывании медицинским работником рецептов пациентам с хроническими заболеваниями на рецептурных бланках формы N 107-1/у (разрешается устанавливать срок действия рецепта в пределах до одного года и превышать рекомендуемое количество лекарственного препарата для выписывания на один рецепт).

В случаях превышения предельно допустимого количества лекарственного препарата для выписывания на один рецепт или рекомендованного количества лекарственного препарата для выписывания на один рецепт на рецептах производится надпись «По специальному назначению», отдельно скрепленная подписью медицинского работника и печатью медицинской организации «Для рецептов».

При выписывании наркотических и психотропных лекарственных препаратов списков II и III Перечня, иных лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету, доза которых превышает высший однократный прием, медицинский работник пишет дозу этого препарата прописью и ставит восклицательный знак.

Рецепты на производные барбитуровой кислоты, эфедрин, псевдоэфедрин в чистом виде и в смеси с другими лекарственными средствами, лекарственные препараты, обладающие анаболической активностью, комбинированные лекарственные препараты, содержащие кодеин (его соли), для лечения пациентов с хроническими заболеваниями могут выписываться на курс лечения до 60 дней. В этих случаях на рецептах производится надпись «По специальному назначению», отдельно скрепленная подписью медицинского работника и печатью медицинской организации «Для рецептов».

На одном специальном рецептурном бланке на наркотическое средство или психотропное вещество, рецептурном бланке формы N 148-1/y-88, N 148-1/y-04(л), N 148-1/y-06(л) выписывается одно наименование лекарственного препарата.

На одном рецептурном бланке формы N 107-1/у разрешается выписывать не более трех наименований лекарственных препаратов.

Рецептурные лекарственные препараты, содержащие этиловый спирт, в том числе изготовленные в аптеках, отпускаются с учетом установленных требований к объему тары, упаковки и комплектности, утвержденных приказом Минздрава РФ от 21.12.2016 № 979н (таблица 1).

Таблица 1

Максимальное количество отпускаемых рецептурных спиртосодержащих ЛП в зависимости от концентрации и объема тары

Объемная доля спирта	Объем упаковки	Максимальная курсовая доза
свыше 50%	не более 25 мл	не более 75 мл (до 3 уп. по 25 мл)
от 30% до 50%	не более 50 мл	не более 100 мл (до 2 уп. по 50 мл)
до 30%	не более 100 мл	не более 200 мл (до 2 уп. по 100
		мл)

Спирт этиловый в чистом виде и используемый при внутриаптечном изготовлении ЛП подлежит предметно-количественному учету.

Если спиртосодержащий препарат отпускается без рецепта врача, то независимо от доли этанола в нем количество упаковок, которые может приобрести один покупатель, никак не ограничивается

5.7. Оценка фармацевтической совместимости ингредиентов, входящих в состав выписываемой прописи

(Incompatibilita pharmaceutica) признаются Фармацевтически несовместимыми такие сочетания ингредиентов, в которых в результате взаимодействия лекарственных веществ между собой и со вспомогательными веществами существенно изменяются их физико-химические свойства, а тем самым и терапевтическое действие. Подобные изменения, не предусмотренные врачом, могут происходить в процессе изготовления и лекарственных препаратов. Рецепт, содержащий хранения несовместимые лекарственные вещества, считается недействительным, и лекарство по нему отпускать нельзя. В случае поступления в аптеку рецепта, в котором прописаны несовместимые лекарственные средства, фармацевтический работник должен поставить на нем штамп «Рецепт недействителен» и возвратить больному. Об этом следует поставить в известность врача, выписавшего рецепт.

5.8. Установление срока действия рецепта

Отпуск лекарственных препаратов осуществляется в течение указанного в рецепте срока его действия при обращении лица к субъекту розничной торговли.

Специальный рецептурный бланк на наркотическое средство или психотропное вещество действителен в течение 15 дней с момента выписывания.

Срок действия рецепта, выписанного на рецептурном бланке формы N 148-1/y-88, составляет 15 дней.

Рецепты на лекарственные препараты, выписанные на рецептурных бланках формы N 148-1/y-04 (л) и формы N 148-1/y-06 (л), действительны в течение 30 дней со дня

выписывания.

Рецепты на лекарственные препараты, выписанные на рецептурных бланках формы N 148-1/y-04 (л) и формы N 148-1/y-06 (л), гражданам, достигшим пенсионного возраста, инвалидам первой группы и детям-инвалидам действительны в течение трех месяцев со дня выписывания. Для лечения хронических заболеваний указанным категориям граждан рецепты на лекарственные препараты могут выписываться на курс лечения до 90 дней.

Рецепты на наркотические и психотропные лекарственные препараты списка II Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, для лечения граждан, имеющих право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получения лекарственных препаратов со скидкой, действительны в течение 15 дней со дня выписывания.

Рецепты на психотропные лекарственные препараты списка III Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, иные лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету, лекарственные препараты, обладающие анаболической активностью, комбинированные лекарственные препараты, указанные в п. 5 Порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества, утвержденного Приказом МЗ РФ от 17.05.2012 № 562н, предназначенные для лечения граждан, имеющих право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой, действительны в течение 15 дней со дня выписывания.

Рецепты на лекарственные препараты, выписанные на рецептурных бланках формы N 107-1/у, действительны в течение 60 дней со дня выписывания. При выписывании работником рецептов на готовые лекарственные медицинским препараты лекарственные препараты индивидуального изготовления пациентам с хроническими заболеваниями на рецептурных бланках формы N 107-1/у разрешается устанавливать срок действия рецепта в пределах до одного года. При выписывании таких рецептов медицинский работник делает пометку «Пациенту с хроническим заболеванием», указывает срок действия рецепта и периодичность отпуска лекарственных препаратов из аптечной организации или индивидуальным предпринимателем, имеющим лицензию на фармацевтическую деятельность (еженедельно, ежемесячно и иные периоды), заверяет это указание своей подписью и личной печатью, а также печатью медицинской организации «Для рецептов».

В случае отсутствия у субъекта розничной торговли лекарственного препарата, указанного в рецепте, при обращении лица к субъекту розничной торговли рецепт принимается на отсроченное обслуживание в следующие сроки:

- рецепт с пометкой «statim» (немедленно) обслуживается в течение одного рабочего дня со дня обращения лица к субъекту розничной торговли;
- рецепт с пометкой «cito» (срочно) обслуживается в течение двух рабочих дней со дня обращения лица к субъекту розничной торговли;

- рецепт на лекарственный препарат, входящий в минимальный ассортимент лекарственных препаратов для медицинского применения, необходимых для оказания медицинской помощи, обслуживается в течение пяти рабочих дней со дня обращения лица к субъекту розничной торговли;
- рецепт на лекарственный препарат, отпускаемый бесплатно или со скидкой и не вошедший в минимальный ассортимент лекарственных препаратов для медицинского применения, необходимых для оказания медицинской помощи, обслуживается в течение десяти рабочих дней со дня обращения лица к субъекту розничной торговли;
- рецепты на лекарственные препараты, назначаемые по решению врачебной комиссии, обслуживаются в течение пятнадцати рабочих дней со дня обращения лица к субъекту розничной торговли.

Запрещается отпускать лекарственные препараты по рецептам с истекшим сроком действия, за исключением случая, когда срок действия рецепта истек в период нахождения его на отсроченном обслуживании.

При истечении срока действия рецепта в период нахождения его на отсроченном обслуживании отпуск лекарственного препарата по такому рецепту осуществляется без его переоформления.

Важно! В статье 190 ГК РФ указано, что установленный законом, иными правовыми актами, сделкой срок определяется календарной датой или истечением периода времени, который исчисляется годами, месяцами, неделями, днями, часами. Согласно статье 191 ГК РФ, течение срока, определенного периодом времени, начинается на следующий день после календарной даты наступления события, которыми определено его начало. Таким образом, если рецепт на наркотический лекарственный препарат выписан 10-го числа месяца, то окончание срока его действия приходится на 25-е число. Кроме того, если последний день срока приходится на нерабочий день, то днем окончания срока считается ближайший следующий за ним рабочий день (ст. 193 ГК РФ).

5.9. Отпуск ЛП

Рецепт на лекарственный препарат может быть получен пациентом, на имя которого выписан ЛП, или его законным представителем (Приложение 7). Факт выдачи рецепта на лекарственный препарат законному представителю фиксируется записью в медицинской карте пациента.

Лекарственные препараты отпускаются в количестве, указанном в рецепте, за исключением случаев, когда для лекарственного препарата установлены предельно допустимое или рекомендованное количество для выписывания на один рецепт.

При предъявлении рецепта с превышением предельно допустимого или рекомендованного количества лекарственного препарата для выписывания на один рецепт не более чем в 2 раза по сравнению с предельно допустимым количеством лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт или рекомендованным

количеством лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт, содержащего надпись «По специальному назначению», отдельно скрепленную подписью медицинского работника и печатью медицинской организации «Для рецептов», фармацевтический работник отпускает указанному лицу соответствующее количество ЛП.

При предъявлении рецепта с превышением предельно допустимого или рекомендованного количества лекарственного препарата для выписывания на один рецепт фармацевтический работник информирует об этом лицо, представившее рецепт, руководителя соответствующей медицинской организации и отпускает указанному лицу установленное соответственно предельно допустимое или рекомендованное количество лекарственного препарата для выписывания на один рецепт с проставлением соответствующей отметки в рецепте.

При наличии у субъекта розничной торговли лекарственного препарата с дозировкой, отличной от дозировки лекарственного препарата, указанной в рецепте, отпуск имеющегося лекарственного препарата допускается, если дозировка такого лекарственного препарата меньше дозировки, указанной в рецепте. В таком случае осуществляется пересчет количества лекарственного препарата с учетом курса лечения, указанного в рецепте.

В случае если дозировка лекарственного препарата, имеющегося у субъекта розничной торговли, превышает дозировку лекарственного препарата, указанную в рецепте, решение об отпуске лекарственного препарата с такой дозировкой принимает медицинский работник, выписавший рецепт.

Отпуск лекарственного препарата осуществляется в первичной и вторичной (потребительской) упаковках, маркировка которых должна отвечать требованиям Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», а упаковка для наркотических и психотропных лекарственных препаратов списка II - требованиям Федерального закона от 08.01.1998 № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах».

Нарушение первичной упаковки лекарственного препарата при его отпуске Нарушение вторичной (потребительской) упаковки лекарственного запрешается. препарата и отпуск лекарственного препарата в первичной упаковке допускается в случае, если количество лекарственного препарата, указанное в рецепте или необходимое лицу, приобретающему лекарственный препарат (при безрецептурном отпуске), меньше количества лекарственного препарата, содержащегося во вторичной (потребительской) упаковке. В таком случае при отпуске лекарственного препарата лицу, инструкция приобретающему лекарственный препарат, предоставляется (копия инструкции) по применению отпускаемого лекарственного препарата.

При отпуске лекарственных препаратов по рецепту фармацевтический работник проставляет отметку на рецепте об отпуске лекарственного препарата с указанием:

- наименования аптечной организации (фамилии, имени, отчества (при наличии) индивидуального предпринимателя);

- торгового наименования, дозировки и количества отпущенного лекарственного препарата;
- фамилии, имени, отчества (при наличии) медицинского работника в случае, если дозировка лекарственного препарата, имеющегося у субъекта розничной торговли, превышает дозировку лекарственного препарата, указанную в рецепте, а также при единовременном отпуске лекарственного препарата по рецепту, выписанному на рецептурном бланке формы N 107-1/у, срок действия которого составляет один год;
- реквизитов документа, удостоверяющего личность лица, получившего лекарственный препарат, при отпуске наркотических и психотропных лекарственных препаратов списка II Перечня, за исключением лекарственных препаратов в виде трансдермальных терапевтических систем;
- фамилии, имени, отчества (при наличии) фармацевтического работника, отпустившего лекарственный препарат, и его подписи;
 - даты отпуска лекарственного препарата.

Дополнительно отметка аптечной организации об отпуске наркотического (психотропного) лекарственного препарата при предъявлении специального рецептурного бланка на наркотическое средство или психотропное вещество формы N 107/у-НП заверяется круглой печатью аптечной организации, в оттиске которой должно быть идентифицировано полное наименование аптечной организации.

При отпуске лекарственных препаратов по рецепту, выписанному на рецептурном бланке формы N 107-1/у, срок действия которого составляет один год, и в котором указаны периоды и количество отпуска лекарственного препарата (в каждый период), рецепт возвращается лицу, приобретающему лекарственный препарат, с отметкой об отпуске. При очередном обращении лица к субъекту розничной торговли с данным рецептом учитываются отметки о предыдущем отпуске лекарственного препарата по такому рецепту и в случае приобретения лицом количества лекарственного препарата, соответствующего максимальному количеству, указанному медицинским работником в рецепте, а также по истечении срока действия рецепта, на рецепте проставляется штамп «Лекарственный препарат отпущен» и рецепт возвращается лицу.

Единовременный отпуск лекарственного препарата по рецепту, выписанному на рецептурном бланке формы N 107-1/у, срок действия которого составляет один год, и в котором указаны периоды и количество отпуска лекарственного препарата (в каждый период), допускается только по согласованию с медицинским работником, выписавшим рецепт.

При отпуске лекарственных препаратов по рецепту, выписанному на рецептурном бланке формы N 148-1/y-04 (л) или формы N 148-1/y-06 (л), заполненный корешок такого рецепта передается фармацевтическим работником лицу, приобретающему (получающему) лекарственные препараты.

При отпуске иммунобиологического лекарственного препарата на рецепте или корешке рецепта, который остается у лица, приобретающего (получающего)

лекарственный препарат, указывается точное время (в часах и минутах) отпуска лекарственного препарата. Отпуск иммунобиологического лекарственного препарата осуществляется лицу, приобретающему (получающему) лекарственный препарат, при наличии у него специального термоконтейнера, в который помещается лекарственный препарат, с разъяснением необходимости доставки данного лекарственного препарата в медицинскую организацию при условии хранения в специальном термоконтейнере в срок, не превышающий 48 часов после его приобретения.

При отпуске лекарственного препарата фармацевтический работник информирует лицо, приобретающее (получающее) лекарственный препарат, о режиме и дозах его приема, правилах хранения в домашних условиях, о взаимодействии с другими лекарственными препаратами.

При отпуске лекарственного препарата фармацевтический работник не вправе предоставлять недостоверную и (или) неполную информацию о наличии лекарственных препаратов, включая лекарственные препараты, имеющие одинаковое международное непатентованное наименование, в том числе скрывать информацию о наличии лекарственных препаратов, имеющих более низкую цену.

Запрещается отпуск фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных лекарственных препаратов.

5.10. Учет и хранение рецептов

Согласно Приказу МЗ РФ от 01.08.2012 №54н «Об утверждении формы бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также правил оформления»,работник, назначенный приказом руководителя медицинской организации ответственным за регистрацию, хранение и учет рецептурных бланков, на основании доверенности, оформленной в установленном порядке (с подписью руководителя медицинской организации, главного бухгалтера, заверенных круглой печатью), получает рецептурные бланки формы N 107/у-НП и осуществляет ведение журнала регистрации и учета рецептурных бланков.

Специальный рецептурный бланк является документом строгой отчетности и должен храниться в специальных помещениях, сейфах или в специально изготовленных шкафах, обитых оцинкованным железом, с надежным внутренним или навесным замком. Помещения, сейфы, шкафы, в которых хранятся рецептурные бланки, должны быть закрыты на замки и после окончания работы опечатаны печатью медицинской организации или опломбированы.

В медицинских организациях запас рецептурных бланков формы N 107/у-НП не должен превышать шестимесячной потребности. Разрешается выдавать медицинскому работнику, имеющему право назначать наркотические (психотропные) лекарственные препараты, единовременно не более двадцати специальных рецептурных бланков.

Учет рецептурных бланков форм N 107-1/у, N 148-1/у-88 и N 148-1/у-04(л), изготавливаемых типографским способом, осуществляется в журналах учета, пронумерованных, прошнурованных и скрепленных подписью руководителя и печатью медицинской организации или подписью индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на медицинскую деятельность.

Согласно Приказу МЗРФ 403н, остаются и хранятся у субъекта розничной торговли рецепты (с отметкой «Лекарственный препарат отпущен») на:

- наркотические и психотропные лекарственные препараты списка II, психотропные лекарственные препараты списка III в течение пяти лет;
- лекарственные препараты, отпускаемые бесплатно или со скидкой, в течение трех лет;
- комбинированные лекарственные препараты, содержащие наркотические средства или психотропные вещества, внесенные в списки II и III Перечня, изготовленные в аптечной организации, лекарственные препараты, обладающие анаболической активностью, лекарственные препараты, подлежащие предметно-количественному учету, в течение трех лет;
- лекарственные препараты в жидкой лекарственной форме, содержащие более 15% этилового спирта от объема готовой продукции, иные лекарственные препараты, относящиеся по ATX к антипсихотическим средствам (код N05A), анксиолитикам (код N05B), снотворным и седативным средствам (код N05C), антидепрессантам (код N06A) и не подлежащие предметно-количественному учету, в течение трех месяцев.

Важно отметить, что в каждой из этих групп есть препараты, отнесенные к спискам II и III наркотических средств и психотропных веществ Перечня, а также ЛП, подлежащие предметно-количественному учету. В данном случае в розничных фармацевтических организациях следует проанализировать торговые наименования указанных АТХ-групп и выделить ЛП, которые не требуют ПКУ, и в отношении которых действует требование о хранении рецептов в течение 3 месяцев.

Остальные Рецепты отмечаются штампом «Лекарственный препарат отпущен» и возвращаются лицу, получившему лекарственный препарат.

Рецепты, выписанные с нарушением установленных правил, регистрируются в журнале, в котором указываются выявленные нарушения в оформлении рецепта, фамилия, имя, отчество (при наличии) медицинского работника, выписавшего рецепт, наименование медицинской организации, принятые меры, отмечаются штампом «Рецепт недействителен» и возвращаются лицу, представившему рецепт. О фактах нарушения правил оформления рецептов субъект розничной торговли информирует руководителя соответствующей медицинской организации.

6. Порядок назначения и выписывания медицинских изделий

Приказом Минздрава РФ от 20.12.2012 № 1181н «Об утверждении порядка назначения и выписывания медицинских изделий, а также форм рецептурных бланков на медицинские изделия и порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения» регламентировано, что запрещается выписывать рецепты на медицинские изделия медицинским работникам при отсутствии медицинских показаний, а также на медицинские изделия, не зарегистрированные на территории Российской Федерации.

Назначение и выписывание медицинских изделий осуществляется:

- лечащим врачом медицинской организации;
- фельдшером, акушеркой в случае возложения на них полномочий лечащего врача в установленном порядке

Медицинские изделия выписываются на рецептурных бланках формы N 1-МИ «Рецептурный бланк на медицинские изделия», формы N 2-МИ «Рецептурный бланк на очки корригирующие», формы N 3-МИ «Рецептурный бланк на линзы контактные».

Не допускается сокращение наименования медицинского изделия, не позволяющее установить, какое конкретно медицинское изделие выписано.

При необходимости немедленного или срочного отпуска медицинского изделия пациенту в верхней части рецепта проставляются обозначения «cito» (срочно) или «statim» (немедленно).

Утверждена Приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20 декабря 2012 г. N 1181н

Форма N 1-МИ

РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК НА МЕДИЦИНСКИЕ ИЗДЕЛИЯ

Наименование медицинской организации: Штамп ОГРН

Источник финансирования при льготном обеспечении (нужное подчеркнуть): 1) федеральный бюджет 2) бюджет субъекта Российской Федерации	Процент оплаты пациентом: 1) 100% 2) бесплатно	Рецепт действителен в течение (указать срок действия):
РЕЦЕПТ Серия N	Дата выдачи	OT "_" 20_ F.
"Пациенту с	кроническим заболев:	анием"
Ф.И.О. пациента		
Дата рождения от ""	т т	
Номер страхового медицинского по	олиса г.	
Номер медицинской карты пациент	a	
Ф.И.О. медицинского работника		
Номер телефона медицинского раб	отника	
Наименование медицинского издел	ия	
Количество единиц		
Подпись медицинского работника		
Личная печать медицинского рабо	гника М.П.	
(заполняется спещ	иалистом аптечной ор	оганизации)
Отпущено по рецепту: Дата отпуска "" Наименование медицинского издел	г.	
Количество единиц		
На общую сумму		
()	линия отрыва)	
Корешок рецепта Серия N Наименование медицинского издели		гот "_" 20_ г.
Количество единиц		

Утверждена Приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20 декабря 2012 г. N 1181н

Форма N 2-МИ

РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК (очки корригирующие)

Наименование медицинской организации: Штамп ОГРН

Источник фі обеспечения 1) федераля 2) бюджет (Российской	и (нужное и ный бюдже: губъекта	годчеркну: г		Процент пациент 1) 100% 2) бесп	OM:		ействителен е (указать ствия):	
РЕЦЕПТ Серия Ф.И.О. пация			Дат	а выдачи	or "_	_"	20 r	
Дата рождени Номер страко		инского і	полиса	r.				-
Номер медиц	инской кар	гы пациен	ra					-
Ф.И.О. медип	цинского ра	аботника						_
Номер телефо	на медици	нского раб	ботника					-
Наименования	медицинс	кого издел	RNI					_
Количество е	эдиниц.							_
		Сфера	Цили	пдр	Ось	Призма	Основ	ание
Правый	Верх							
	Низ							
Левый	Верх							
	Низ							
ADD	Правый				евый			
Примечание линз)	- ADD - az	цидация (для биф	окальны	ки	прогрессивн	кызомио жы	
(не	Рисунок приводите:	a)			(не	Рисунок приводится)	
Центровое ра	асстояние				Пр	авый	Левый	
для даля для близ для посэ Примечая	ви: гоянного н	ошения	уть):					-

HOO «Профессиональная наука» использует Creative Commons Attribution (CC BY 4.0): лицензию на опубликованные материалы - https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/deed.ru

Особые отметки	
Подпись медицинского работника	
Личная печать медицинского работника М.П.	
(заполняется специалистом аптечной организации)	
Отпущено по рецепту: Дата отпуска "" г. Наименование медицинского изделия	
Количество единиц На общую сумму	
(линия отрыва)	
Корешок рецепта Серия N Дата выдачи от "" Наименование медицинского изделия	20 r.
количество единиц	

Утверждена Приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20 декабря 2012 г. N 1181н

Форма N 3-МИ

РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК НА ЛИНЗЫ КОНТАКТНЫЕ

Наименование	медицинской	организации:	
Штамп			
OPPH			

огрн Огрн								
льготном подчеркну 1) федера	льный бюджет субъекта Росси	жное	Процент ол пациентом: 1) 100% 2) бесплат	:	в те	епт действи чение (ука с действия)	азать	
РЕЦЕПТ Сер Ф.И.О. пац	ия N _ иента		_ Дата выд	TO NEB	"_" _		_ 20 I	·-
Дата рожде	"" TO RNH			r.				_
Номер стра	хового медицино	кого пол	иса					_
Номер меди	щинской карты г	ациента						_
Ф.И.О. мед	ищинского рабол	ника						_
Номер теле	фона медицинско	ro paбor	ника					_
Наименован	ие медицинского	изделия						_
Количество	единиц							_
		Параметр	ы контакты	ных лин	3			_
	Название контактных линз	Радиус (R)	Диаметр (D)	Цвет	Сфера (Sph)	Цилиндр (Су1)	Ось (Ак)	Адидация (Ad)
Правый глаз (OD)								
Левый глаз (OS)								
	I	екоменда)	ции по при	шенени	180			
Режим ноше								_
	мены контактных ия укода и кран ::		тактных ли	из				_ _ _
Подпись ме	дицинского рабо	тника						
Личная печ	ать медицинскої	о работн	ика	М.П.				_

НОО «Профессиональная наука» использу	ет Creative Commons A	Attribution (CC BY 4	1.0): лицензию на
опубликованные материалы - http	os://creativecommons.o	rg/licenses/by/4.0/	deed.ru

(заполняется специалистом аптечной организации)	
Отпущено по рецепту: Дата отпуска "" г. Наименование медицинского изделия	
Количество единиц На общую сумму	
(линия отрыва)	
Корешок рецепта Серия N Дата выдачи от "" Наименование медицинского изделия	20_ r.
Количество единиц	

На рецептурных бланках формы N 1-MИ «Рецептурный бланк на медицинские изделия», формы N 2-МИ «Рецептурный бланк на очки корригирующие», формы N 3-МИ «Рецептурный бланк на линзы контактные» в левом верхнем углу проставляется штамп медицинской организации с указанием ее наименования, адреса и телефона.

На рецептурных бланках, оформляемых индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на медицинскую деятельность, в верхнем левом углу типографским способом или путем проставления штампа указывается адрес места осуществления деятельности, номер и дата лицензии, наименование органа государственной власти, выдавшего лицензию.

Рецептурные бланки заполняются медицинским работником разборчиво, четко, чернилами или шариковой ручкой синего, фиолетового или черного цвета.

Допускается оформление всех реквизитов рецептурных бланков с использованием компьютерных технологий.

Оформление рецептурных бланков включает в себя цифровое кодирование:

- а) код медицинской организации в соответствии с Основным государственным регистрационным номером (ОГРН), проставляемый при изготовлении рецептурных бланков:
- б) отметка об источнике финансирования (федеральный бюджет [1], бюджет субъекта Российской Федерации [2], и процент оплаты рецепта пациентом (100% [1], бесплатно [2]).

В рецептурных бланках:

- в графе «Ф.И.О. пациента» указываются полностью фамилия, имя и отчество пациента;
 - в графе «Дата рождения» указывается дата рождения пациента (число, месяц, год);
- в графе «Номер полиса обязательного медицинского страхования» указываются страховой номер индивидуального лицевого счета гражданина в Пенсионном фонде Российской Федерации (СНИЛС) и номер полиса обязательного медицинского страхования;

- в графе «Номер медицинской карты пациента (истории развития ребенка)» указывается номер медицинской карты пациента (истории развития ребенка);
- в графе «Ф.И.О. медицинского работника» указываются полностью фамилия, имя, отчество медицинского работника, имеющего право назначения и выписывания медицинских изделий;
- в графе «наименование медицинского изделия» указывается наименование медицинского изделия в соответствии с наименованием, указанным в государственном реестре медицинских изделий и организаций, осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий, при заполнении формы N 2-MИ указывается «Очки корригирующие», при заполнении формы N 3-MИ указывается «Линзы контактные»;
 - в графе «Количество единиц» указывается точное количество и единица измерения.

Рецепт, выписанный на рецептурном бланке, подписывается медицинским работником, заверяется его личной печатью, а также печатью медицинской организации «Для рецептов».

На одном рецептурном бланке формы разрешается выписывать только одно наименование медицинского изделия.

Срок действия рецепта на медицинское изделие составляет один месяц со дня выписки. В случае выписывания рецептов гражданам, достигшим пенсионного возраста, инвалидам первой группы и детям-инвалидам срок действия рецепта составляет три месяца со дня выписки.

Для диагностики и лечения хронических заболеваний рецепты на медицинские изделия выписываются на курс лечения и диагностики до трех месяцев.

При выписывании рецептов на медицинские изделия на курс лечения и диагностики до трех месяцев медицинский работник в рецептурном бланке делает пометку «Пациенту с хроническим заболеванием», указывает срок действия рецепта и периодичность отпуска медицинского изделия из аптечной организации (еженедельно, ежемесячно и т.п.), заверяет это указание своей подписью и личной печатью, а также печатью медицинской организации «Для рецептов».

При выписывании рецептов на медицинские изделия лицам, страдающим хроническими заболеваниями, медицинскими работниками устанавливается срок действия рецепта в пределах до одного года.

При выписывании медицинских изделий отдельным категориям граждан, предусмотренным законодательством Российской Федерации и имеющим право на бесплатное получение медицинских изделий, медицинский работник делает в рецептурном бланке пометку «Бесплатно».

После отпуска из аптечной организации медицинского изделия, выписанного отдельным категориям граждан, предусмотренным законодательством Российской Федерации и имеющим право на их бесплатное получение, рецепт остается в аптечной организации, корешок от данного рецепта выдается пациенту (лицу, его представляющему) с отметкой о наименовании медицинского изделия, количестве отпущенных единиц.

HOO «Профессиональная наука» использует Creative Commons Attribution (CC BY 4.0): лицензию на опубликованные материалы - https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/deed.ru

В остальных случаях рецепт возвращается пациенту (лицу, его представляющему).

Учету подлежат все рецептурные бланки на медицинские изделия. Учет рецептурных бланков осуществляется в журналах учета, пронумерованных, прошнурованных и скрепленных подписью руководителя и печатью медицинской организации или подписью индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на медицинскую деятельность.

Рецептурные бланки должны храниться ответственным лицом, назначенным руководителем медицинской организации, под замком в металлическом шкафу (сейфе) или металлическом ящике. Индивидуальный предприниматель, имеющий лицензию на медицинскую деятельность, должен хранить рецептурные бланки под замком в металлическом шкафу (сейфе) или металлическом ящике.

Запас рецептурных бланков в медицинских организациях не должен превышать полугодовой потребности. Рецептурные бланки в количестве двухнедельной потребности выдаются медицинским работникам по распоряжению главного врача или его заместителя.

Тестовые задания

- 01. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ ЭКСПЕРТИЗУ РЕЦЕПТА ПРОВОДИТ
- 1) фельдшер
- 2) лечащий врач
- 3) провизор (фармацевт)
- 4) клинический фармаколог
- 02. В ПОМЕЩЕНИЯХ 3 И 4 КАТЕГОРИИ ХРАНЕНИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ СЕЙФЫ НЕОБХОДИМО КРЕПИТЬ К ПОЛУ ЕСЛИ ИХ МАССА МЕНЬШЕ (КГ)
- 1) 100
- 2) 1000
- 3) 500
- 4) 50
- 03. ПСИХОТРОПНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ СПИСКА III ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РФ, В СЛУЧАЕ ПОКУПКИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ЗА НАЛИЧНЫЙ РАСЧЕТ, ВЫПИСЫВАЮТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ №
- 1) 148-1/y -88
- 2) 148-1/y -04(л)
- 3) 148-1/у -06(л)
- 4) 107- 1/v
- 04. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ОБЛАДАЮЩИЕ АНАБОЛИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТЬЮ, В СЛУЧАЕ ПОКУПКИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ЗА НАЛИЧНЫЙ РАСЧЕТ, ВЫПИСЫВАЮТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ №
- 1) $107/y H\Pi$
- 2) 148-1/у -04(л)
- 3) 107- 1/y
- 4) 148-1/y -88
- 05. ДЛЯ ВЫПИСЫВАНИЯ И ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ГРАЖДАНАМ
- 1) имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой
- 2) имеющим право на бесплатное получение медицинских изделий или получение медицинских изделий со скидкой
- 3) всем на территории РФ

- HOO «Профессиональная наука» использует Creative Commons Attribution (CC BY 4.0): лицензию на опубликованные материалы https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/deed.ru
 - 4) имеющим право на бесплатное получение всех товаров аптечного ассортимента или получение таких товаров со скидкой
 - 06. РАЗРЕШАЕТСЯ ВЫПИСЫВАТЬ РЕЦЕПТЫ ДЛЯ АМБУЛАТОРНЫХ БОЛЬНЫХ НА
 - 1) Калипсол
 - 2) Трамадол
 - 3) Фторотан
 - 4) Сомбревин
 - 07. ВРАЧ ОБЯЗАН В РЕЦЕПТЕ НАПИСАТЬ ДОЗУ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА ПРОПИСЬЮ И ПОСТАВИТЬ ВОСКЛИЦАТЕЛЬНЫЙ ЗНАК, ЕСЛИ ПРЕВЫШАЕТСЯ
 - 1) высшая разовая доза
 - 2) высшая суточная доза
 - 3) количество упаковок ЛП
 - 4) предельно допустимое количество ЛП на 1 рецепт
 - 08. РЕЦЕПТ НА БЛАНКЕ ФОРМЫ № 107-1/У ПОДПИСЫВАЕТСЯ ВРАЧОМ И ЗАВЕРЯЕТСЯ ПЕЧАТЬЮ
 - 1) гербовой медицинской организации
 - 2) медицинской организации «Для рецептов»
 - 3) круглой медицинской организации
 - 4) личной врача
 - 09. РЕЦЕПТЫ НА ЛП, СОДЕРЖАЩИЕ НАРКОТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА И ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА, ВНЕСЁННЫЕ В СПИСОК ІІ ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РФ, ДЕЙСТВИТЕЛЬНЫ В ТЕЧЕНИЕ
 - 1) 5 дней
 - 2) 15 дней
 - 3) 1 месяца
 - 4) 2 месяцев
 - 10. РЕЦЕПТЫ НА ЛП, СОДЕРЖАЩИЕ ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА, ВНЕСЁННЫЕ В СПИСОК III ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РФ, ИНЫЕ ЛС, ПОДЛЕЖАЩИЕ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЁТУ, И ЛП, ОБЛАДАЮЩИЕ АНАБОЛИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТЬЮ, ДЕЙСТВИТЕЛЬНЫ В ТЕЧЕНИЕ
 - 1) 15 дней
 - 2) 5 дней
 - 3) 1 месяца
 - 4) 2 месяцев

- 11. ПРИ ВЫПИСЫВАНИИ ПАЦИЕНТАМ С ХРОНИЧЕСКИМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ РЕЦЕПТОВ НА ЛП СО СРОКОМ ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА В ПРЕДЕЛАХ ДО ОДНОГО ГОДА МЕДИЦИНСКИЙ РАБОТНИК ДОЛЖЕН СДЕЛАТЬ ПОМЕТКУ «ПАЦИЕНТУ С ХРОНИЧЕСКИМ ЗАБОЛЕВАНИЕМ», УКАЗАТЬ СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА И ПЕРИОДИЧНОСТЬ ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ИЗ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ (ЕЖЕНЕДЕЛЬНО, ЕЖЕМЕСЯЧНО И ИНЫЕ ПЕРИОДЫ), ЗАВЕРИТЬ ЭТО УКАЗАНИЕ СВОЕЙ ПОДПИСЬЮ И ЛИЧНОЙ ПЕЧАТЬЮ, А ТАКЖЕ
- 1) печатью медицинской организации «Для рецептов»
- 2) круглой печатью медицинской организации
- 3) гербовой печатью медицинской организации
- 4) штампом медицинской организации
- 12. РАСХОД НАРКОТИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДОПОЛНИТЕЛЬНО УЧИТЫВАЕТСЯ В ЖУРНАЛЕ
- 1) регистрации операций, связанных с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ
- 2) регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ
- 3) регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ II списка Перечня НС, ПВ и их прекурсоров
- 4) учета операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения, подлежащих ПКУ
- 13. НАРКОТИЧЕСКИЕ И ПСИХОТРОПНЫЕ ЛП СПИСКА ІІ ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РФ, ОТПУСКАЮТСЯ БОЛЬНОМУ ИЛИ ЛИЦУ, ЕГО ПРЕДСТАВЛЯЮЩЕМУ, ПРИ ПРЕДЪЯВЛЕНИИ
- 1) медицинской карты амбулаторного больного
- 2) документа, подтверждающего право на государственную социальную помощь
- 3) справки, подтверждающей право на получение набора социальных услуг
- 4) документа, удостоверяющего личность
- 14. РЕЦЕПТЫ НА ЛП, ВХОДЯЩИЕ В МИНИМАЛЬНЫЙ АССОРТИМЕНТ, ОБСЛУЖИВАЮТСЯ С МОМЕНТА ОБРАЩЕНИЯ БОЛЬНОГО В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ В СРОК, НЕ ПРЕВЫШАЮЩИЙ (РАБОЧИЕ ДНИ)
- 1) 5
- 2) 1
- 3) 2
- 4) 10

15. НЕПРАВИЛЬНО ВЫПИСАННЫЕ РЕЦЕПТЫ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ПОГАШАЮТСЯ

- 1) штампом «рецепт недействителен» и возвращаются больному
- 2) путем надрыва и возвращаются больному
- 3) штампом «рецепт недействителен» и остаются в организации
- 4) штампом «рецепт недействителен» и остаются в организации, а больному вместо рецепта возвращается сигнатура
- 16. СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТОВ НА ЛП, ОБЛАДАЮЩИЕ АНАБОЛИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТЬЮ, СОСТАВЛЯЕТ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ (ЛЕТ)
- 1) 1
- 2) 3
- 3) 5
- 4) 10
- 17. ПРАВО ОСУЩЕСТВЛЯТЬ ОТПУСК, РЕАЛИЗАЦИЮ И ХРАНЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ ИМЕЮТ
- 1) только муниципальные унитарные предприятия
- 2) только государственные унитарные предприятия
- 3) организации независимо от форм собственности
- 4) только индивидуальные предприниматели без образования юридического лица
- 18. ДЛЯ ПАЦИЕНТОВ С ХРОНИЧЕСКИМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ НА КУРС ЛЕЧЕНИЯ ДО 60 ДНЕЙ НЕ ВЫПИСЫВАЮТСЯ РЕЦЕПТЫ НА
- 1) Клофелин табл.
- 2) ЛП, обладающие анаболической активностью
- 3) производные барбитуровой кислоты
- 4) комбинированные ЛП, содержащие Кодеин (его соли)
- 19. РЕЦЕПТ НА ЛП С ПОМЕТКОЙ «STATIM» С МОМЕНТА ОБРАЩЕНИЯ ПАЦИЕНТА В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ ОБСЛУЖИВАЕТСЯ В СРОК НЕ ПРЕВЫШАЮЩИЙ (РАБОЧИЕ ДНИ)
- 1) 1
- 2) 2
- 3) 5
- 4) 10

- 20. РЕЦЕПТ НА ЛП С ПОМЕТКОЙ «СІТО» С МОМЕНТА ОБРАЩЕНИЯ БОЛЬНОГО В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ ОБСЛУЖИВАЕТСЯ В СРОК НЕ ПРЕВЫШАЮЩИЙ (РАБОЧИЕ ДНИ)
- 1) 1
- 2) 2
- 3) 5
- 4) 10
- 21. ДЛЯ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ, РАСПОЛОЖЕННЫХ В СЕЛЬСКИХ НАСЕЛЁННЫХ ПУНКТАХ И УДАЛЁННЫХ ОТ НАСЕЛЁННЫХ ПУНКТОВ МЕСТНОСТЯХ, ИМЕЮЩИХ ЛИЦЕНЗИЮ НА ОБОРОТ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ДОПУСТИМ ЗАПАС НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ
- 1) двухнедельный
- 2) двухмесячный
- 3) шестимесячный
- 4) годовой
- 22. К ДОПОЛНИТЕЛЬНЫМ ОБЯЗАТЕЛЬНЫМ РЕКВИЗИТАМ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА ФОРМЫ № 148-1/У-88 ОТНОСИТСЯ
- 1) круглая печать МО
- 2) печать МО «Для рецептов»
- 3) надпись «По специальному назначению»
- 4) подпись главного врача ЛПУ или его заместителя
- 23. РЕЦЕПТ НА БЛАНКЕ ФОРМЫ № 148-1/У-04(Л) ИЛИ № 148-1/У-06(Л) ВЫПИСЫВАЕТСЯ В (КОЛИЧЕСТВО ЭКЗЕМПЛЯРОВ)
- 1) 2
- 2) 1
- 3) 3
- 4) 4
- 24. ПСИХОТРОПНЫЕ ЛП СПИСКА III ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РФ, И ИНЫЕ ЛС, ПОДЛЕЖАЩИЕ ПКУ, ДЛЯ ГРАЖДАН, ИМЕЮЩИХ ПРАВО НА ПОЛУЧЕНИЕ ЛП БЕСПЛАТНО ИЛИ СО СКИДКОЙ ВЫПИСЫВАЮТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ
- 1) формы 148-1/у-88 и дополнительно формы 148-1/у-04(л) или 148-1/у-06(л)
- 2) только формы 148-1/у-88
- 3) только формы 148-1/у-04(л) или 148-1/у-06(л)
- 4) специальном на наркотическое средство или психотропное вещество и дополнительно формы 148-1/y-04(л) или 148-1/y-06(л)

- 25. НА ОДНОМ РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ 148-1/У-04(Л) И 148-1/У-06(Л) ДОПУСКАЕТСЯ ВЫПИСЫВАТЬ НАИМЕНОВАНИЕ ЛП
- 1) 1
- 2) 2
- 3)3
- 4) 4
- 26. К ГРУППЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, НЕ ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЁТУ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ, ОТНОСЯТСЯ
- 1) кодеинсодержащие лекарственные средства, содержащие кодеин и его соли в малых дозах
- 2) наркотические средства и психотропные вещества списка II Перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ
- 3) прекурсоры наркотических средств и психотропных веществ списка IV Перечня HC, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ
- 4) антибактериальные препараты рецептурного отпуска
- 27. ПРИ ВЫПИСКЕ ЛП ПО РЕШЕНИЮ ВРАЧЕБНОЙ КОМИССИИ НА ОБОРОТЕ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА ФОРМЫ 148-1/У-04(Л) ИЛИ 148-1/У-06(Л) СТАВИТСЯ
- 1) печать медицинской организации «Для справок и больничных листов»
- 2) печать медицинской организации «Для рецептов»
- 3) специальная отметка (штамп)
- 4) круглая печать медицинской организации
- 28. С МОМЕНТА ОБРАЩЕНИЯ БОЛЬНОГО В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ СРОК ОБСЛУЖИВАНИЯ РЕЦЕПТОВ НА ЛП, НАЗНАЧАЕМЫЕ ПО РЕШЕНИЮ ВРАЧЕБНОЙ КОМИССИИ ДЛЯ АМБУЛАТОРНОГО ЛЕЧЕНИЯ ГРАЖДАН В РАМКАХ ОКАЗАНИЯ ГОСУДАРСТВЕННОЙ СОЦИАЛЬНОЙ ПОМОЩИ, НЕ ДОЛЖЕН ПРЕВЫШАТЬ (РАБОЧИЕ ДНИ)
- 1) 15
- 2) 2
- 3) 5
- 4) 10
- 29. ПРИ ОТПУСКЕ ЛП, ВЫПИСАННОГО НА БЛАНКЕ ФОРМЫ 148-1/У-04(Л) ИЛИ 148-1/У-06(Л), В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ВЫДАЁТСЯ КОРЕШОК РЕЦЕПТА, ГДЕ НЕ УКАЗЫВАЮТ
- 1) способ применения ЛП
- 2) наименование ЛП
- 3) дозировку ЛП

- 4) дату отпуска ЛП
- 30. СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТОВ НА ЛП, ОТПУСКАЕМЫЕ БЕСПЛАТНО И СО СКИДКОЙ, В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ СОСТАВЛЯЕТ (ЛЕТ)
- 1) 10
- 2) 5
- 3) 3
- 4) 1
- 31. НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ 148-1/У-88 НЕ ДОЛЖНО БЫТЬ РЕКВИЗИТА
- 1) круглой печати медицинской организации
- 2) штампа медицинской организации
- 3) печати медицинской организации «Для рецептов»
- 4) номера медицинской карты пациента
- 32. ОСНОВАНИЕМ ДЛЯ ОТПУСКА ПАЦИЕНТУ РЕЦЕПТУРНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ИЗ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ ЯВЛЯЕТСЯ
- 1) накладная-требование медицинской организации
- 2) лист врачебных назначений
- 3) рецепт врача
- 4) «Журнал учета оптового отпуска и расчетов с покупателями»
- 33. НЕ ПОДЛЕЖАТ СДАЧЕ ПОД ОХРАНУ ПОМЕЩЕНИЯ ХРАНЕНИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ
- 1) 3 категории
- 2) 1 категории
- 3) 2 категории
- 4) имеющие круглосуточный режим работы
- 34. К ТРЕБОВАНИЯМ, ПРЕДЪЯВЛЯЕМЫМ ПРИ ОФОРМЛЕНИИ ЖУРНАЛА РЕГИСТРАЦИИ ОПЕРАЦИЙ, ПРИ КОТОРЫХ ИЗМЕНЯЕТСЯ КОЛИЧЕСТВО ПРЕКУРСОРОВ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, НЕ ОТНОСИТСЯ ТО, ЧТО ЖУРНАЛ ДОЛЖЕН БЫТЬ
- 1) заверен руководителем МВД
- 2) пронумерован
- 3) прошнурован
- 4) заверен печатью юридического лица

35. ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ УЧЕЁ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В

- 1) книге учета наркотических лекарственных средств
- 2) журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ
- 3) журнале учèта операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения
- 4) журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ

36. СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В

- 1) журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ
- 2) журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ
- 3) журнале учèта операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения
- 4) книге учета наркотических лекарственных средств
- 37. ЗАПОЛНЕННЫЕ ЖУРНАЛЫ РЕГИСТРАЦИИ ОПЕРАЦИЙ, ПРИ КОТОРЫХ ИЗМЕНЯЕТСЯ КОЛИЧЕСТВО ПРЕКУРСОРОВ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ХРАНЯТСЯ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ (ЛЕТ)
- 1) 5
- 2) 1
- 3) 3
- 4) 10
- 38. ИНВЕНТАРИЗАЦИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ПРОВОДИТСЯ
- 1) ежемесячно
- 2) ежеквартально
- 3) ежегодно
- 4) с периодичностью, определяемой руководителем организации
- 39. ПЕРЕЧЕНЬ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЁТУ, УТВЕРЖДАЕТСЯ
- 1) Министерством здравоохранения субъектов РФ
- 2) Министерством здравоохранения Российской Федерации
- 3) Министерством здравоохранения РФ совместно с Росздравнадзором

4) Росздравнадзором

- 40. НОРМАТИВНЫМ ДОКУМЕНТОМ, УСТАНАВЛИВАЮЩИМ ПЕРЕЧЕНЬ ЛП, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЁТУ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ, ЯВЛЯЕТСЯ
- 1) приказ МЗ РФ от 22.04.2014 № 183н
- 2) приказ МЗ СР РФ от 12.02.2007 № 110
- 3) OCT 91500.05.0007-2003
- 4) приказ МЗ РФ от 26.10.2015 № 751н
- 41. РЕГИСТРАЦИЯ ОПЕРАЦИЙ, ИЗМЕНЯЮЩИХ КОЛИЧЕСТВО ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ВКЛЮЧЁННЫХ В ЧЕТВЁРТЫЙ РАЗДЕЛ ПРИКАЗА МЗ РФ ОТ 22.04.14 Г. № 183Н «ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ПЕРЕЧНЯ ЛС ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПКУ», ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ПО ПРАВИЛАМ, ПРЕДУСМОТРЕННЫМ
- 1) приказом Минздрава РФ от 17.06.2013 г. № 378н «Об утверждении правил регистрации операций, связанных с обращением ЛС медицинского применения, включенных в перечень ЛС для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, в специальных журналах учета операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения, и правил ведения и хранения специальных журналов учета операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения»
- 2) Постановлением Правительства РФ от 09.06.2010 № 419 «О представлении сведений о деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с их оборотом»
- 3) Постановлением Правительства РФ от 04.11.2006 № 644 «О порядке представления сведений о деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ»
- 4) приказом МЗ РФ от 12.11.97 № 330 «О мерах по улучшению учèта, хранения, выписывания и использования наркотических средств и психотропных веществ»
- 42. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, ПОДЛЕЖАЩИЕ ПКУ, ЗА ИСКЛЮЧЕНИЕМ НАРКОТИЧЕСКИХ, ПСИХОТРОПНЫХ, СИЛЬНОДЕЙСТВУЮЩИХ И ЯДОВИТЫХ ХРАНЯТСЯ
- 1) на стеллажах
- 2) в сейфах
- 3) в металлических или деревянных шкафах
- 4) в холодильниках

- 43. СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТА В АПТЕКЕ, НА КОТОРОМ ВЫПИСАН «РАСТВОР МОРФИНА ГИДРОХЛОРИДА 1%» В АМПУЛАХ, СОСТАВЛЯЕТ (ЛЕТ)
- 1) 3
- 2) 1
- 3) 5
- 4) 10
- 44. ОСНОВАНИЕМ К ОТПУСКУ ИЗ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ, ОЧКОВ КОРРЕГИРУЮЩИХ И ЛИНЗ КОНТАКТНЫХ ЯВЛЯЮТСЯ РЕЦЕПТЫ, ОФОРМЛЕННЫЕ НА РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКАХ В СООТВЕТСТВИИ С ПРИКАЗОМ МИНЗДРАВА РФ
- 1) № 1181н от 20 декабря 2012 года
- 2) № 1175н от 20 декабря 2012 года в ред. от 30 июня 2015 года
- 3) № 562н от 17 мая 2012 года
- 4) № 54н от 01 августа 2012 года в ред. от 30 июня 2015 года
- 45. ЖУРНАЛ РЕГИСТРАЦИИ ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБОРОТОМ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ДОЛЖЕН ХРАНИТЬСЯ В АПТЕКЕ В ТЕЧЕНИЕ (ЛЕТ)
- 1) 3
- 2) 10
- 3) 5
- 4) 1
- 46. ДОСТУП В КОМНАТУ, ГДЕ ХРАНЯТСЯ НАРКОТИЧЕСКИЕ ЛС В АПТЕКЕ, ИМЕЕТ
- 1) лицо, непосредственно работающее с ними и имеющее допуск к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами
- 2) только материально-ответственное лицо
- 3) фармацевтический персонал
- 4) заведующий аптекой
- 47. ОТМЕТКА НА РЕЦЕПТЕ ОБ ОТПУСКЕ ПРЕПАРАТА НЕ ВКЛЮЧАЕТ
- 1) наименования или номера аптечной организации
- 2) наименования и дозировки ЛП
- 3) срока годности ЛП
- 4) подписи отпустившего ЛП

48. ЧАСТНОПРАКТИКУЮЩЕМУ ВРАЧУ ЗАПРЕЩЕНО ВЫПИСЫВАТЬ

- 1) Промедол
- 2) Азитромицин
- 3) Изониазид
- 4) Ярина
- 49. РЕЦЕПТ НА ДИАЗЕПАМ ДЕЙСТВИТЕЛЕН В ТЕЧЕНИЕ (ДНЕЙ)
- 1) 10
- 2) 15
- 3) 30
- 4) 90
- 50. СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТА НА ТРАМАДОЛ СОСТАВЛЯЕТ (ЛЕТ)
- 1) 3
- 2) 5
- 3) 10
- 4) 1

Ситуационные задачи

Задача 1. В аптечную организацию обратился посетитель с рецептом на лекарственный препарат Морфин 1% раствор для инъекций ампулы по 1 мл в количестве 30 штук для паллиативной помощи пациенту. Рецепт выписан на специальном рецептурном бланке на наркотическое средство или психотропное вещество (форма №107/у - НП). На рецептурном бланке проставлены штамп медицинской организации (МО) с указанием полного наименования МО, её адреса и телефона, серия и номер рецепта. Также указаны дата выписки рецепта, фамилия, имя и отчество (полностью) пациента, его возраст (количество полных лет), номер полиса обязательного медицинского страхования, номер медицинской карты, фамилия, имя и отчество (полностью) врача. Пропись выполнена по международному непатентованному названию (МНН) на латинском языке с указанием дозировки, количества и способа приёма. Количество выписанного ЛП указано прописью. В рецепте имеется подпись врача, заверенная личной печатью врача, и печать медицинской организации «Для рецептов».

Однако провизор обнаружил несоответствия Правилам оформления рецепта, не позволяющие осуществить отпуск ЛП.

Вопросы:

- 1. К какому списку (Перечню) лекарственных средств (ЛС) рецептурного отпуска относится Морфин?
- 2. Укажите форму рецептурного бланка для выписывания Морфина с обязательной ссылкой на нормативную документацию.
- 3. Какие несоответствия требованиям Правил выписывания рецептов обнаружил провизор? Как следует поступить в данном случае? Укажите срок действия этого рецепта.
- 4. Какую информацию следует предоставить пациенту с учётом того, что рецепт остаётся в аптеке? Какой документ выдаётся пациенту при отпуске Морфина?

Задача 2.В аптеку обратился пациент с рецептом формы № 148-1/у-88, на котором были выписаны препараты Алпразолам и Эсциталопрам. Рецепт имеет все обязательные и дополнительные реквизиты. Провизор отказал в отпуске. Пациент обратился к заведующему аптекой с требованием отпустить прописанные врачом препараты.

Вопросы:

- 1. Прав ли провизор? Ответ обоснуйте. Как врач должен был выписать эти препараты, чтобы аптека могла их отпустить?
 - 2. Каков порядок учёта в аптеке Алпразолама?
- 3. Если врачу необходимо назначить препарат Эсциталопрам пациенту на срок лечения 6 месяцев, как должен быть оформлен рецепт?
- 4. Какие отметки работник аптеки должен сделать на рецепте при отпуске лекарственного препарата?

Задача 3. В аптеку обратился посетитель с рецептом на две упаковки Метандиенона (Метандростенолона). Рецепт выписан на рецептурном бланке по форме № 107-1/у, имеет все основные реквизиты, оформлен печатью медицинской организации «для рецептов» и надписью: «по специальному назначению», скреплён подписью и личной печатью врача.

Провизор принял рецепт и отпустил лекарство. В конце рабочего дня директор аптеки увидел принятый провизором рецепт. Он сделал провизору замечание и объяснил, что, отпустив по такому рецепту лекарство, провизор допустил ошибки.

Вопросы:

- 1. Назовите требования к оформлению рецептов и порядок отпуска лекарственного препарата «Метандростенолон».
- 2. Что понимают под предельно допустимым количеством отдельных лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт? Укажите, в каких случаях возможно их превышение? Какие требования предъявляются к оформлению рецепта в данных случаях?
- 3. Имеет ли право фармацевтический работник предложить покупателю лекарственный препарат той же фармакотерапевтической группы при отсутствии в аптеке Метандростенолона?

Задача 4. При контроле за организацией предметно-количественного учета директор аптеки обнаружила, что зав. рецептурно-производственным отделом ведет учет расхода морфина гидрохлорида, фенобарбитала, феназепама и калия перманганата в журнале учета операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения. Она сделала замечание зав.отделом и депремировала ее.

Вопросы:

- 1. Какие лекарственные средства подлежат предметно-количественному учету?
- 2. Какие нарушения в организации предметно-количественного учета Вы заметили?
- 3. Опишите порядок регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, в аптечной организации.
- 4. В чем состоят особенности отпуска, хранения и учета перманганата калия в аптечной организации?

Задача 5.При контроле за хранением наркотических средств, требующих защиты от повышенной температуры, в аптечной организации было установлено, что «Омнопон» ампулы и «Промедол» таблетки хранятся в сейфе на одной полке в технически укрепленном помещении. В том же сейфе хранились ампулы «Промедола» с истекшим сроком годности.

Вопросы:

- 1. Какие нарушения при организации хранения наркотических средств Вы заметили?
- 2. Как должно быть организовано хранение недоброкачественных наркотических ЛС?

Задача 6.В государственную аптеку № 45 г. М. обратился посетитель с просьбой отпустить «Коделак» № 10 в таблетках (состав на 1 таблетку: кодеина – 8 мг, натрия гидрокарбоната – 200 мг, корня солодки порошок – 200 мг, травы термопсиса ланцетного порошок – 20 мг). Провизор в отпуске отказал, аргументируя отсутствием у больного рецепта. Посетитель написал жалобу в Книгу отзывов и предложений, попросив администрацию проинформировать его о принятых мерах по его жалобе.

Вопросы:

- 1. Каков порядок отпуска указанного лекарственного препарата из аптеки?
- 2. Какие группы лекарственных препаратов подлежат предметно-количественному учету?

Задача 7.В аптеку обратился мужчина 50 лет с просьбой продать ему «Клофелин» для снижения повышенного артериального давления. Рецепта нет. Известно, что у пациента повышенное артериальное давление (АД) в течение 6 лет. АД максимально повышается до 170/95 мм рт.ст. Однократно обращался к терапевту, который рекомендовал прием Эналаприла, но он вызывал сухой кашель, в связи с чем пациент самостоятельно отменил препарат и к специалисту больше не обращался. По совету матери периодически при повышении АД принимает «Клофелин». У пациента имеются сопутствующие заболевания: подагра, облитерирующий атеросклероз сосудов нижних конечностей.

Вопросы:

- 1. Расскажите о правилах выписывания рецепта на Клонидин.
- 2. Что понимают под предельно допустимым количеством отдельных ЛП для выписывания на один рецепт? Укажите, в каких случаях возможно его превышение.

Как правильно выписывать Клонидин в соответствии с этими требованиями?

ПЕРЕЧЕНЬ НОРМАТИВНО-ПРАВОВЫХ АКТОВ ПО ХРАНЕНИЮ, ОТПУСКУ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ И МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО СОСТОЯНИЮ НА 01.10.2018г.

- 1. Федеральный закон от 08.01.1998 № 3-ФЗ (ред. от 29.12.2017) «О наркотических средствах и психотропных веществах»;
- 2. Федеральный закон от 12.04.2010 № 61-ФЗ (ред. от 29.07.2017) «Об обращении лекарственных средств»;
- 3. Постановление Правительства РФ от 30.06.1998 № 681 (ред. от 27.09.2018) «Об утверждении перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации»;
- 4. Постановление Правительства РФ от 29.12.2007 № 964 (ред. от 26.09.2016) «Об утверждении списков сильнодействующих и ядовитых веществ для целей статьи 234 и других статей Уголовного кодекса Российской Федерации, а также крупного размера сильнодействующих веществ для целей статьи 234 Уголовного кодекса Российской Федерации»;
- 5. Постановление Правительства РФ от 31.12.2009 № 1148 (ред. от 29.12.2016) «О порядке хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров»;
- 6. Постановление Правительства РФ от 04.11. 2006 № 644 (ред. от 26.06.2018)«О порядке представления сведений о деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ»;
- 7. Постановление Правительства РФ от 09.06.2010. № 419 (ред. от 08.07.2017)«О представлении сведений о деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с их оборотом»:
- 8. Приказ Министерства здравоохранения РФ от 17.06.2013 № 378н (ред. от 05.04.2018) «Об утверждении правил регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, включенных в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметноколичественному учету, в специальных журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, и правил ведения и журналов обращением специальных учета операций, связанных лекарственных средств для медицинского применения»;
- 9. Приказ МВД РФ и Федеральной службы РФ по контролю за оборотом наркотиков от 11.09.2012 № 855/370 (ред. от 03.12.2015) «Об утверждении Требований к оснащению инженерно-техническими средствами охраны объектов и помещений, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств,

психотропных веществ и внесенных в список I перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, прекурсоров, и (или) культивирование наркосодержащих растений для использования в научных, учебных целях и в экспертной деятельности»;

- 10. Приказ Министерства здравоохранения РФ от 24.07.2015 № 484н (ред. от 26.01.2016)«Об утверждении специальных требований к условиям хранения наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в установленном порядке в качестве лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения в аптечных, медицинских, научно-исследовательских, образовательных организациях и организациях оптовой торговли лекарственными средствами»;
- 11. Приказ Министерства здравоохранения РФ от 07.09.2016 №681н «О перечне должностей фармацевтических и медицинских работников в организациях, которым предоставлено право отпуска наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов физическим лицам»;

12.

- 13. Приказ Минздравсоцразвития РФ от 12.02.2007 № 110 (ред. от 20.01.2011) «О порядке назначения и выписывания лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения и специализированных продуктов лечебного питания»;
- 14. Приказ Министерства здравоохранения РФ от 11.07.2017 № 403н(ред. от 22.09.2017)«Об утверждении правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения, в том числе иммунобиологических лекарственных препаратов, аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность»;
- 15. Приказ Министерства здравоохранения РФ от 31.08.2016 № 647н «Об утверждении Правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения»;
- 16. Приказ Министерства здравоохранения РФ от 22.04.2014 № 183н (ред. от 26.08.2018) «Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету»;
- 17. Приказ Министерства здравоохранения РФ от20.01.2014№30н (ред. от 14.05.2018)«Об утверждении порядка включения лекарственных средств для медицинского применения в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету»;
- 18. Приказ Минздрава России от 20.12.2012 № 1175н (ред. от 20.01.2018) «Об утверждении порядка назначения и выписывания лекарственных препаратов, а также форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения»;
- 19. Приказ Минздрава России от 01.08.2012 № 54н (ред. от 20.01.2018) «Об утверждении формы бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также правил оформления»;

- HOO «Профессиональная наука» использует Creative Commons Attribution (CC BY 4.0): лицензию на опубликованные материалы https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/deed.ru
- 20. Приказ Министерства здравоохранения РФ от 21.12.2016979н «Об утверждении требований к объему тары, упаковке и комплектности лекарственных препаратов для медицинского применения»;
- 21. Приказ Минздрава России от 20.12.2012 № 1181н (ред. 01.07.2013) «Об утверждении порядка назначения и выписывания медицинских изделий, а также форм рецептурных бланков на медицинские изделия и порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения»;
- 22. Приказ Минздрава России от 17 мая 2012г. № 562н (ред. 20.01.2018) «Об утверждении Порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества»
- 23. Приказ Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 23.08.2010 №706н (ред. от 22.02.2011)«Об утверждении Правил хранения лекарственных средств».

Рекомендуемая литература

- 1. Управление и экономика фармации [Электронный ресурс] / под ред. И. А. Наркевича-М.:ГЭОТАР-Медиа,2017.
- http://www.rosmedlib.ru/book/ISBN9785970442265.html
- 2. Управление и экономика фармации : учебник / под ред. В.Л. Багировой. М. : Медицина, 2004. 720с.
- 3. Управление и экономика фармации : учебник для студ. вузов : в 4 т. Т.1 : Фармацевтическая деятельность. Организация и регулирование / И.В. Косова [и др.] ; под ред. Е.Е. Лоскутовой. М. : Академия, 2003. 379 с.

Приложения

ПРИЛОЖЕНИЕ 1

Перечень

наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации

(утв. постановлением Правительства РФ от 30 июня 1998 г. N 681)

Список

наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, оборот которых в Российской Федерации запрещен в соответствии с законодательством Российской Федерации и международными договорами Российской Федерации (список I)

Наркотические средства

N-(адамантан-1-ил)-1-бензил-1H-индазол-3-карбоксамид и его

N-(адамантан-1-ил)-1-пентил-1H-индазол-3-карбоксамид и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

О-(адамантан-1-ил)-1-пентил-1Н-индазол-3-карбоксилат и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

N-(адамантан-1-ил)-1-пентил-1H-индол-3-карбоксамид и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

N-(2-адамантил)-1-[(тетрагидропиран-4-ил)метил]индазол-3-карбоксамид (Adamantyl-THPINACA)

3-Адамантоилиндол [(Адамантан-1-ил)(1Н-индол-3-ил)метанон] и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

Аллилпродин

Альфамепродин

Альфаметадол

Альфа-метилфентанил

Альфа-метилтиофентанил

Альфапродин

Альфацетилметадол

- 2-Амино-1-бензо[1,2-b:4,5-b']дифуран-4-илэтан и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень
- 2-Аминоиндан и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

АМТ (альфа-метилтриптамин) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

Анилэридин

Ацетил-альфаметилфентанил

Ацетилдигидрокодеин

Ацетилированный опий

Ацетилкодеин

Ацетилметадол

Ацетилфентанил и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

7-Ацетоксимитрагинин

Ацеторфин

БДБ [L-(3,4-метилендиоксифенил)-2-бутанамин]

Безитрамид

Бензетидин

N-Бензил-1-бутил-1H-индазол-3-карбоксамид и его производные

N-Бензил-1-бутил-1H-индол-3-карбоксамид и его производные

2-(1-Бензил-1Н-индазол-3-карбоксамидо)уксусная кислота и ее производные

2-(1-Бензил-1Н-индол-3-карбоксамидо)уксусная кислота и ее производные

Бензилморфин

3-(5-бензил-1,3,4-оксадиазол-2-ил)-1-(2-морфолин-4-илэтил)-1Н-индол и его производные

3-(5-бензил-1,3,4-оксадиазол-2-ил)-1-(2-пирролидин-1-илэтил)-1Н-индо л и его производные

N-бензил-1-пентил-1H-индол-3-карбоксамид и его производные

N-(1-бензилпиперидин-4-ил)-N-фенилпропанамид (бензилфентанил)

- 1-бензилпирролидин-3-ил-амид 5-хлоро-3-этил-1H-индол-2-карбоновой кислоты (Org 29647) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень
 - 1-бензил-N-(хинолин-8-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид и его производные
 - 1-бензил-N-(хинолин-8-ил)-1Н-индол-3-карбоксамид и его производные
- N-(бензо[1,3]диоксол-5-илметил)-7-метокси-2-оксо-8-пентилокси- 1,2-дигидрохинолин-3-карбоксамид и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень
- N-[1-(2H-1,3-бензодиоксол-5-ил)-пропан-2-ил]-N-метилгидроксиламин (FLEA) и его производные
- 3-Бензоилиндол [(1Н-индол-3-ил)фенилметанон] и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень
 - 1-(Бензофуран-5-ил)-N-(2-метоксибензил)пропан-2-амин (5-APB-NBOMe)
 - 1-(Бензофуран-2-ил)-пропан-2-амин (2-APB) и его производные

Беноциклидин

Бета-гидрокси-3-метилфентанил

Бета-гидрокси-тиофентанил

Бета-гидроксифентанил

Бетамепродин

Бетаметадол

Бетапродин

Бетацетилметадол

Броламфетамин (ДОБ, d, L-4-бромо-2,5-диметокси-альфа-метилфенетиламин)

- 3-Бутаноил-1-метилиндол [1-(1-метил-1H-индол-3-ил)бутан-1-он] и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень
 - 2-(1-Бутил-1Н-индазол-3-карбоксамидо)уксусная кислота и ее производные
 - 1-(1-Бутил-1Н-индазол-3-ил)-2-фенилэтанон и его производные
- (1-Бутил-1H-индол-3-ил)(нафталин-1-ил)метанон (JWH-073) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень Гашиш (анаша, смола каннабиса)

Героин (диацетилморфин)

Гидрокодон

- 2-(1R,2R,5R)-5-гидрокси-2-(3-гидроксипропил)циклогексил- 5-(2-метилоктан-2-ил)фенол (CP-55,940) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень
 - N-гидрокси-2-[2,5-диметокси-4-(пропилсульфанил)фенил]этанамин (HOT-7)
- 4-Гидрокситриптамин и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень
- 5-Гидрокси-N-метилтриптамин и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень
- (6S,6aR,9R,10aR)-9-гидрокси-6-метил-3-{[(2R)-5-фенилпентан-2-ил]окси }-5,6,6a,7,8,9,10,10a-октагидрофенантридин-1-ил ацетат (CP 50,5561)

N-гидрокси-МДА

7-Гидроксимитрагинин

Гидроксипетидин

- HOO «Профессиональная наука» использует Creative Commons Attribution (СС BY 4.0): лицензию на опубликованные материалы https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/deed.ru
- 2-[(1R,3S)-3-Гидроксициклогексил]-5-(2-метилоктан-2-ил)фенол (СР 47,497) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень
- 2-[(1R,3S)-3-Гидроксициклогексил]-5-(2-метилгептан-2-ил)фенол (СР 47,497)-С6) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень
- 2-[(1R,3S)-3-Гидроксициклогексил]-5-(2-метилдекан-2-ил)фенол (СР 47,497)-С9) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень
- 2-[(1R,3S)-3-Гидроксициклогексил]-5-(2-метилнонан-2-ил)фенол (СР 47,497)-С8) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

Гидроморфинол

6-дезоксикодеин

Дезоморфин

Диампромид

Диацетилморфин (героин)

4-(ди(бензо[1,3]диоксол-5-ил)(гидрокси)метил)пиперидин-1-карбоновая кислота и ее производные Дигидроморфин

Дименоксадол

2-(4-диметиламинофенил)-этиламид-3-этил-5-фторо-1H-индол-2- карбоновой кислоты (Org 27759) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

N-[2-(диметиламино)циклогексил]-N-метил-3,4-дихлорбензамид (U-47700) и его производные N-Диметиламфетамин

N-(3,3-диметилбутан-2-ил)-1,3-бензодиоксол-5-карбоксамид

Диметокаин [(3-диэтиламино-2,2-диметилпропил)-4-аминобензоат]

2-(2,5-диметоксифенил)-N-(2-метоксибензил)этанамин и его производные

2,5-Диметоксифенэтиламин и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

Димепгептанол

Диметилтиамбутен

(6aR, 10aR)-9-(Гидроксиметил)-6,6-диметил-3-(2-метилоктан-2-ил)-6a, 7, 10, 10a-тетрагидробензо[с]хромен-1-ол (HU-210) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

2С-Т-7 (2,5-диметокси-4-N-пропилтиофенэтиламин)

Диоксафетил бутират

Дипипанон

2-(дифенилметил)-1-метилпиперидин-3-ол (SCH-5472) и его производные

Дифенил(пирролидин-2-ил)метанол (D2PM)

Дифеноксин

3,4-дихлоро-N-[(1-диметиламино)циклогексилметил]бензамид и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень Диэтилтиамбутен

ДМА (d, L-2,5-диметокси-альфа-метил-фенил-этиламин)

ДМГП (диметилгептилпиран)

ДМТ (диметилтриптамин) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

ДОХ (d, L-2,5-диметокси-4-хлор-амфетамин)

ДОЭТ (d, L-2,5-диметокси-4-этил-амфетамин)

Дротебанол

ДЭТ (N,N-диэтилтриптамин)

Изометадон

- 2-(1Н-индол-5-ил)-1-метилэтиламин и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень
 - 2-(1Н-индол-3-ил)-1-морфолиноэтанон и его производные
- 1-(1Н-индол-3-ил)-3,3,4-триметил-пент-4-ен-1-он и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

Каннабис (марихуана)

3'-карбамоил-бифенил-3-ил-ундецинкарбамат и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

N-[(1S)-1-карбамоил-2,2-диметилпропил]-3-(3-гидрокси-3-метилбутил)-2 -оксобензимидазол-1-карбоксамид (PF-03550096)

N-(1-карбамоил-2-метилпропил)-1-пентил-1H-индазол-3-карбоксамид и его производные

N-(1-карбамоил-2-метилпропил)-1-пентил-1H-индол-3-карбоксамид и его производные

N-(1-карбамоил-2-метилпропил)-1-пентил-5-фенил-1H-пиразол-3-карбоксамид и его производные

N-(1-карбамоил-2-метилпропил)-1-(фенилметил)-1H-индазол-3-карбоксамид и его производные

N-(1-карбамоил-2-метилпропил)-1-(фенилметил)-1H-индол-3-карбоксамид и его производные

(1-карбоксипропил)-1-пентил-1Н-индазол-3-карбоксилат и его производные

Кетобемидон

Клонитазен

Кодоксим

Кустарно изготовленные препараты из эфедрина (псевдоэфедрина) или из препаратов, содержащих эфедрин (псевдоэфедрин)

Кустарно изготовленные препараты из фенилпропаноламина или из препаратов, содержащих фенилпропаноламин

Левометорфан

Левоморамид

Леворфанол (леморан)

Левофенацилморфан

d-Лизергид (ЛСД, ЛСД-25)

Лист кока

Маковая солома

Масло каннабиса (гашишное масло)

МБДБ [N-Метил-1-(3,4-метилендиоксифенил)-2-бутанамин]

МДА (тенамфетамин)

МДМА (d, L-3,4-метилендиокси-N-альфа-диметил-фенил-этиламин)

Мезембрин [За-(3,4-диметоксифенил)-1-метилгексагидро-1Н-индол-6(2Н)-он]

3-Моноацетилморфин

6-Моноацетилморфин

Мескалин и его производные

Метадон (фенадон, долофин)

Метадона промежуточный продукт (4-циано-2-диметиламино-4,4-дифенилбутан)

Метазоцин

Метамфетамин (первитин)

Метилдезорфин

Метилдигидроморфин

Метилендиоксипировалерон

N-метил-1,2-дифенилэтиламин и его производные

6-метил-2-[(4-метилфенил)амино]-4H-3,1-бензоксазин-4-он

1-(1-Метил-3-метоксициклогексил)пиперидин (3-МеО-МРС)

метиловый эфир 3-метил-2-(1-бензил-1Н-индазол-3-карбоксамидо)бутановой кислоты и его производные

метиловый эфир 3-метил-2-(1-бензил-1Н-индол-3-карбоксамидо)бутановой кислоты и его производные

Метилон (3,4-метилендиокси-N-метилкатинон)

2-Метил-1-пентил-1H-индол-3-ил-(1-нафтил)метан (JWH-196) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

2-Метил-1-пентил-1H-индол-3-ил-(4-метил-1-нафтил)метан (JWH-194) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

2-Метил-1-пентил-1H-индол-3-ил-(4-метокси-1-нафтил)метан (JWH-197) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

- HOO «Профессиональная наука» использует Creative Commons Attribution (CC BY 4.0): лицензию на опубликованные материалы https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/deed.ru
- (2-Метил-1-пентил-1H-индол-3-ил)(нафталин-1-ил)метанон (JWH-007) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень
- (4-Метилнафталин-1-ил)(2-метил-1-пентил-1H-индо-3-ил)метанон (JWH-149) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

Метиловый эфир 3-метил-2-(1-пентил-1H-индол-3-карбоксамидо)бутановой кислоты и его производные

Метиловый эфир 3-метил-2-(1-пентил-1H-индазол-3-карбоксамидо)бутановой кислоты и его производные

- (2-Метил-1-пентил-1H-индол-3-ил)(4-метоксинафталин-1-ил)метанон (JWH-098) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень
 - 1-Метилпиперидин-3-ил 2-гидрокси-2,2-дифенилацетат (ЈВ-336)
 - 3-метилтиофентанил
 - 3-метилфентанил
- Метил 2-{[9-(циклогексилметил)-9H-карбазол-3-ил]формамидо}-3,3-диметилбутаноат (MDMB-CHMCZCA)

N-метилэфедрон и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

Метоксетамин [2-(3-метоксифенил)-2-(этиламино)циклогексанон] и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

3-[2-(2-метоксибензиламино)этил]-1H-хиназолин-2,4-дион (RH-34)

Метоксикетамин

- 5-Метокси-3-(2-метоксибензил)-7-пентил-2H-хромен-2-он (PSB-SB-1202
- 7-метокси-1-(2-морфолин-4-илэтил)-N-(1,3,3-триметилбицикло[2.2.1] гептан-2-ил)-1H-индол-3-карбоксамид
 - 1-(1-(2-Метоксифенил)-2-фенилэтил)пиперидин и его производные
 - 1-(2-(метокси(фенил)метил)фенил)пиперидин и его производные
- N-[3-(2-метоксиэтил)-4,5-диметил-1,3-тиазол-2-илиден]-2,2,3,3- тетраметилциклопропан-1-карбоксамид

Метопон

Мефедрон (4-метилметкатинон)

Мирофин

Митрагинин (9-метокси-коринантеидин) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

Млечный сок разных видов мака, не являющихся маком снотворным (растение вида Papaver somniferum L), но содержащих алкалоиды мака, включенные в списки наркотических средств и психотропных веществ

ММДА (2-метокси-альфа-4-метил 4, 5-(метилендиокси) -фенетиламин)

Морамида, промежуточный продукт (2-метил-3-морфолин-1, 1-дифенил-пропан-карбоновая кислота)

Морферидин

Морфин метилбромид

Морфин-N-окись

- (1-[2-(4-Морфолино)этил]-1-H-индол-3-ил)(нафталин-1-ил)метан (JWH-195) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень
- (4-Метилнафталин-1-ил)(1-[2-(4-морфолино)этил]-1H-индол-3-ил)метан (JWH-192) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень
- (4-Метокси-1-нафтил)(1-[2-(4-морфолино)этил]-1H-индол-3-ил)метан (JWH-199) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень
- (1-[2-(4-Морфолино)этил]-1H-индол-3-ил)(нафталин-1-ил)метанон (JWH-200) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

(4-Метилнафталин-1-ил)(1-[2-(4-морфолино)этил]-1H-индол-3-ил)метанон (JWH-193) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

(4-Метокси-1-нафтил)(1-[2-(4-морфолино)этил]-1H-индол-3-ил)метанон (JWH-198) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

МППП (МФПП (1-метил-4-фенил-4-пиперидинол пропионат (эфир))

Нафталин-1-ил-1-бензил-1Н-индазол-3-карбоксилат и его производные

Нафталин-1-ил-1-бензил-1Н-индол-3-карбоксилат и его производные

N-(нафталин-1-ил)-1H-индол-3-карбоксамид и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

(E)-1-[1-(Нафталин-1-илметилиден)-1H-инден-3-ил]пентан (JWH-176) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

Нафталин-1-ил(1-(пент-4-енил)-1Н-пирроло[2,3-b] пиридин-3-ил) метанон и его производные

Нафталин-1-ил(1-пентил-1Н-бензимидазол-2-ил)метанон и его производные

Нафталин-1-ил-1-пентил-1Н-индазол-3-карбоксилат и его производные

Нафталин-1-ил(9-пентил-9Н-карбазол-3-ил)метанон и его производные

Нафталин-1-ил-1-пентил-1Н-индол-3-карбоксилат и его производные

N-(Нафталин-1-ил)-1-пентил-1H-пирроло[2,3-b] пиридин-3-карбоксамид и его производные

3-(Нафталин-1-илоксометил)-1-пентил-1H-7-азаиндол и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

3-(Нафталин-1-илоксометил)-1-пентил-1Н-индазол и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

(Нафталин-1-ил)(1Н-пиррол-3-ил)метанон и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

(Нафталин-1-ил)(4-пентилоксинафталин-1-ил)метанон и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

Нафталин-2-ил-1-(2-фторфенил)-1Н-индазол-3-карбоксилат (3-САF)

N-Нафтил-1-пентил-1H-индазол-3-карбоксамид и его производные

3-Нафтоилиндол [(1Н-индол-3-ил)(нафталин-1-ил)метанон] и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

Никодикодин

Никокодин

Никоморфин

Норациметадол

Норкодеин

Норлеворфанол

Норметадон

Норморфин

Норпипанон

Оксиморфон

Опий - свернувшийся сок мака снотворного (растение вида Papaver somniferum L)

Орипавин

Пара-флуорофентанил (пара-фторфентанил)

Парагексил

(4-Метилнафталин-1-ил)(1-пентил-1H-индол-3-ил)метанон (JWH-122) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

(4-Метоксинафталин-1-ил)(1-пентил-1H-индол-3-ил)метанон (JWH-081) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

(Нафталин-1-ил)(1-пентил-1H-индол-3-ил)метанон (JWH-018) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

2-(1-Пентил-1Н-индазол-3-карбоксамидо)уксусная кислота и ее производные

(1-Пентил-1Н-индазол-3-ил)(пиперазин-1-ил)метанон и его производные

(1-Пентил-1Н-индазол-3-ил)(пирролидин-1-ил)метанон и его производные

(1-Пентил-1Н-индазол-3-ил) (2,2,3,3-тетраметилциклопропил) метанон и его производные

2-(1-Пентил-1Н-индол-3-карбоксамидо)уксусная кислота и ее производные

- HOO «Профессиональная наука» использует Creative Commons Attribution (СС BY 4.0): лицензию на опубликованные материалы https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/deed.ru
- 1-Пентил-1H-индол-3-ил-(1-нафтил)метан (JWH-175) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень
 - (1-Пентил-1Н-индол-3-ил)(пиридин-3-ил)метанон и его производные
 - (1-Пентил-1Н-индол-3-ил)(пирролидин-1-ил)метанон и его производные
- 1-Пентил-1H-индол-3-ил-(4-метил-1-нафтил)метан (JWH-184) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень
- 1-Пентил-1H-индол-3-ил-(4-метокси-1-нафтил)метан (JWH-185) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень
 - (1-Пентил-1Н-индол-3-ил)(пиперазин-1-ил)метанон и его производные
 - 1-Пентил-N-(хинолин-8-ил)-1Н-индол-3-карбоксамид и его производные

ПЕПАП (L-фенэтил-4-фенил-4-пиперидинол ацетат (эфир)

Петидин

Петидин, промежуточный продукт А (4-циано-1-метил-4-фенилпиперидин)

Петидин, промежуточный продукт В (этиловый эфир-4-фенилпиперидин-4-карбоновой кислоты)

Петидин, промежуточный продукт C (1-метил-4-фенилпиперидин-4-карбоновой кислоты) Пиминодин

(Пиперидин-2-ил)дифенилметан и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

- 2-(4-пиперидин-1-ил-фенил)-этиламид 5-хлоро-3-этил-1H-индол-2-карбоновой кислоты (Org 27569) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень
- 1-(Пиридин-2-ил)проп-2-иламин и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

(Пирролидин-2-ил)дифенилметан и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

- 2-(Пирролидин-1-ил)-1-(тиофен-2-ил)бутан-1-он и его производные
- 2-(пирролидин-1-ил)-1-(тиофен-2-ил)пентан-1-он и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

ПМА (4-метокси-альфа-метилфенил-этиламин)

Прогептазин

Псилоцибин

Псилоцин

Рацеметорфан

Рацеморамид

Рацеморфан

Ролициклидин

Сальвинорин А

2С-В (4-бром-2,5-диметоксифенетиламин)

СТП (ДОМ) [2-амино-1-(2,5-диметокси-4-метил) фенилпропан]

Тебакон (ацетилдигидрокодеинон)

Теноциклидин (ТЦП)

Тетрагидроканнабинолы (все изомеры) и их производные

- 3-(2,2,3,3-тетраметилциклопропанкарбонил)индол и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень
- 2-Тиофен-2-илэтиламин и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

Тиофентанил

TMA (d. L-3.4.5-триметокси-альфа-метилфенил-амин)

ТЕМРР (1-(3-трифлюорометилфенил) пиперазин)

Фенадоксон

Феназоцин

Фенампромид

Фенатин

N-фенил-1-пентил-1H-индол-3-карбоксамид и его производные

1-Фенилпиперазин и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

5-Фенил-N-(пиперидин-1-ил)-1Н-пиразол-3-карбоксамид и его производные

N-(2-фенилпропан-2-ил)-1-пентил-1H-пирроло[2,3-b]пиридин-3-карбоксам ид и его производные

N-фенил-N-[1-(тиофен-2-илметил)пиперидин-4-ил]пропанамид (тенилфентанил)

1-Фенилциклогексиламин и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень (

Фенилацетилиндол [1-(1H-индол-3-ил)-2-фенилэтанон] и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

Фенциклидин

Феноморфан

Феноперидин

Фенфлурамин

Фолькодин

Фуранилфентанил

Фуретидин

Хелиамин (6,7-диметокси-1,2,3,4-тетрагидроизохинолин)

Хинолин-8-ил-1-бензил-1Н-индазол-3-карбоксилат и его производные

Хинолин-8-ил-1-пентил-1Н-индазол-3-карбоксилат и его производные

Хинолин-8-ил-1-пентил-1Н-индол-3-карбоксилат и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

Хинолин-8-иламид 1-пентил-1Н-индазол-3-карбоновой кислоты и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

Хинолин-8-иловый эфир 1-бензил-1Н-индол-3-карбоновой кислоты и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

Хинолин-8-ил-1-пентил-1Н-пирроло[2,3-с]пиридин-3-карбоксилат и его производные Хлорфенилпиперазин

Циклогексил-[1.1'-бифенил]-3-илкарбамат (URB602)

4-хлор-N-(1-фенэтилпиперидин-2-илиден)бензолсульфонамид и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

1-циклогексил-4-(1,2-дифенилэтил)пиперазин и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

Экгонин и его производные

Экстракт маковой соломы (концентрат маковой соломы)

N-ЭТИЛ-МДА (d, L-N-этил-альфа-метил-3,4-(метилендиокси) - фенетиламил Этилметилтиамбутен

1-Этил-1-пентил-3-(1-нафтоил)индол (JWH-116) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

1-Этилпиперидин-3-ил 2-гидрокси-2,2-дифенилацетат (ЈВ-318)

Этициклидин

Этоксеридин

Этонитазен

Эторфин

Этриптамин

Эфедрон (меткатинон) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

Психотропные вещества

2-Амино-1-(4-бром-2,5-диметоксифенил)этанон и его производные

Амфетамин и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

3-(2,6-Дихлорфенил)-2-этил-3,4-дигидрохиназолин-4-он (хлороквалон)

Катин (d-норпсевдоэфедрин)

Катинон (L-альфа-аминопропиофенон) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

Меклоквалон

Метаквалон

- 4-метиламинорекс и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень
 - 2-Метил-3-(2-метокси-4-нитрофенил)-3,4-дигидрохиназолин-4-он (нитрометаквалон)

Метилфенидат (риталин) и его производные

(2-Морфолин-4-илэтил)-1-фенилциклогексан-1-карбоксилат (PRE-084)

Фенетиллин

- 1-Фенил-2-пропанон
- 3-(2-Этилфенил)-2-метил-3,4-дигидрохиназолин-4-он (этаквалон)

Прекурсоры

Альфа-ацетилфенилацетонитрил в концентрации 10 процентов или более

N-ацетилантраниловая кислота в концентрации 15 процентов или более

- 1-бензил-3-метил-4-пиперидинон в концентрации 15 процентов или более
- 2-бром-1-(4-метилфенил)пропан-1-он в концентрации 10 процентов или более
- 1-бром-2-фенилэтан в концентрации 15 процентов или более
- 1-гидрокси-1-метил-2-фенилэтоксисульфат в концентрации 15 процентов или более
- 1-диметиламино-2-хлорпропан в концентрации 15 процентов или более

Изосафрол в концентрации 15 процентов или более

Лизергиновая кислота и ее производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

- 3,4-метилендиоксифенил-2-бромпентан-1-он в концентрации 10 процентов или более
- 3,4-метилендиоксифенил-2-бромпропан-1-он в концентрации 10 процентов или более
- 3,4-метилендиоксифенил-2-нитропропен в концентрации 10 процентов или более
- 3,4-метилендиоксифенил-2-пропанон в концентрации 15 процентов или более
- 3-метил-1-фенетил-4-пиперидинон в концентрации 15 процентов или более
- N-(3-метил-4-пиперидинил)анилин в концентрации 15 процентов или более
- N-(3-метил-4-пиперидинил)пропионанилид в концентрации 15 процентов или более

Сафрол, в том числе в виде сассафрасового масла, в концентрации 15 процентов или более 1-фенил-2-нитропропен

- 2-(1-фенилэтил)-3-метоксикарбонил-4-пиперидон в концентрации 15 процентов или более
- 1-хлор-2-фенилэтан в концентрации 15 процентов или более
- 1-(1-циклогексен-1-ил)пиперидин в концентрации 15 процентов или более

Изомеры, в том числе стереоизомеры (если таковые определенно не исключены), наркотических средств и психотропных веществ, перечисленных в этом списке, в тех случаях, когда существование таких изомеров, в том числе стереоизомеров, возможно в рамках данного химического обозначения

Эфиры сложные и простые наркотических средств и психотропных веществ, перечисленных в данном списке

Соли всех наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, перечисленных в данном списке, если существование таких солей возможно

Все смеси, в состав которых входят наркотические средства и психотропные вещества данного списка, независимо от их количества

Список наркотических средств и психотропных веществ, оборот которых в Российской Федерации ограничен и в отношении которых устанавливаются меры контроля в соответствии с законодательством Российской Федерации и международными договорами Российской Федерации (список II)

Наркотические средства

р-Аминопропиофенон (РАРР) и его оптические изомеры (антидот против цианидов)

Альфентанил

BZP (N-бензилпиперазин) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

Бупренорфин

Гидроморфон

Глютетимид (Ноксирон)

Декстроморамид

Декстропропоксифен (ибупроксирон, проксивон, спазмопроксивон)

Дигидрокодеин

Дигидроэторфин

(1S,5R,13R,17R)-10,14-диметокси-4-метил-12-окса-4-азапентацикло [9.6.1.0^{1,13}.0^{5,17}.0^{7,18}]октадека-7,9,11(18),14-тетраен (дигидротебаин) (

Дифеноксилат

Карфентанил

Кодеин

Кокаин

Кодеин N-окись

4-МТА (альфа-метил-4-метилтиофенетиламин)

Морфин

Морфилонг

Оксикодон (текодин)

Омнопон

Пентазоцин

Проперидин

Пропирам

Просидол

Пиритрамид (дипидолор)

Ремифентанил

Сомбревин

Суфентанил

Тебаин

Тилидин

Тримеперидин (промедол)

Тропакокаин и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

Фентанил

Этилморфин

Эскодол

Психотропные вещества

Амобарбитал (барбамил)

Амфепрамон (фепранон, диэтилпропион) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

N-гидрокси-2-(дифенилметилсульфинил)ацетамид (адрафинил)

Кетамин

Модафинил [((дифенилметил)сульфинил)ацетамид

Фенметразин

Фентермин

Этаминал натрия (пентобарбитал)

Хальцион (триазолам)

Изомеры (если таковые определенно не исключены) наркотических средств и психотропных веществ, перечисленных в этом списке, в тех случаях, когда существование таких изомеров возможно в рамках данного химического обозначения

Стереоизомеры (если таковые определенно не исключены) наркотических средств и психотропных веществ, перечисленных в этом списке, в тех случаях, когда существование таких стереоизомеров возможно в рамках данного химического обозначения

Соли всех наркотических средств и психотропных веществ, перечисленных в данном списке, если существование таких солей возможно

Список психотропных веществ, оборот которых в Российской Федерации ограничен и в отношении которых допускается исключение некоторых мер контроля в соответствии с законодательством Российской Федерации и международными договорами Российской Федерации (список III)

Аллобарбитал

Алпразолам

Аминептин

Аминорекс

Апробарбитал

Апрофен

Барбитал

Бензфетамин

Браллобарбитал

Бромазепам

Бротизолам

. Буталбитал

Бутобарбитал

Буторфанол

Винбарбитал

. Винилбитал

Галазепам

Галоксазолам

Гаммабутиролактон

Гептабарбитал

4-гидроксибутират натрия и другие соли $^{\gamma}$ -оксимасляной кислоты

Дезхлорэтизолам

Декстрометорфан

Делоразепам

Диазепам

Диклазепам

Золпидем

Камазепам

Квазепам

Кетазолам

Клобазам

Клоксазолам

Клоназепам

Клоназолам

Клонипразепам

Клоразепат

Клотиазепам Левамфетамин Лефетамин Лопразолам Лоразепам Лорметазепам Мазиндол Медазепам Мезокарб Меклоназепам Мепробамат Метилфенобарбитал Метилприлон Мефенорекс Мидазолам Налбуфин [(5-альфа, 6-альфа)-17-(циклобутилметил)-4,5-эпоксиморфинан -3,6,14-триол] Ниметазепам Нитразепам Нифоксипам Нордазепам Оксазепам Оксазолам γ -оксимасляная кислота Пемолин Пиназепам Пипрадрол Пиразолам Пировалерон Празепам Секбутабарбитал Секобарбитал Темазепам Тетразепам Тианептин Тарен Фендиметразин Фенкамфамин Фенобарбитал Фенпропорекс Флудиазепам Флунитразепам Флуразепам Фоназепам Фторбромазепам Фторбромазолам Хлордиазепоксид Циклобарбитал Циназепам Ципепрол Эстазолам Этизолам Этил лофлазепат Этиламфетамин Этинамат Этхлорвинол

Соли веществ, перечисленных в данном списке, если существование таких солей возможно

Список прекурсоров, оборот которых в Российской Федерации ограничен и в отношении которых устанавливаются меры контроля в соответствии с законодательством Российской Федерации и международными договорами Российской Федерации (список IV)

Таблица I прекурсоров, оборот которых в Российской Федерации ограничен и в отношении которых устанавливаются особые меры контроля

Наименование	Концентрация
Ангидрид уксусной кислоты	10 процентов или более
Бензальдегид	15 процентов или более
1-диметиламино-2-пропанол	40 процентов или более
1-(4-метилфенил)-2-пропанон	10 процентов или более
Метил-3-фенилпропиламин ((Метил)(3	3- 10 процентов или более
фенилпропил)азан)	
N-метилэфедрин	10 процентов или более
Нитроэтан	40 процентов или более
Норпсевдоэфедрин, исключая d-норпсевдоэфедри	н 10 процентов или более
(катин)	
Псевдоэфедрин	10 процентов или более
Фенилпропаноламин (норэфедрин)	10 процентов или более
Фенэтиламин	15 процентов или более
N-фенетил-4-пиперидинон	10 процентов или более
(1-(2-Фенилэтил)пиперидин-4-он) (NPP)	
1-(2-фенилэтил)-4-анилинопиперидин [N-фенил-1-(2	2- 15 процентов или более
фенилэтил)пиперидин-4-амин]	
1-(4-фторфенил)-2-нитропропен	
(1-(2-Нитропроп-1-ен-1-ил)-4-фторбензол)	
2-Фтор-N-(1-фенетил-4-пиперидинил)анилин	10 процентов или более
(1-(2-Фенилэтил)-N-	
(2-фторфенил)пиперидин-4-амин)	
Хлорэфедрин	10 процентов или более
Хлорпсевдоэфедрин	10 процентов или более
Эргометрин (эргоновин)	10 процентов или более
Эрготамин	10 процентов или более
Эфедрин	10 процентов или более

^{*} Включая соли перечисленных веществ, если существование таких солей возможно. Таблица II прекурсоров, оборот которых в Российской Федерации ограничен и в отношении которых устанавливаются общие меры контроля

Наименование	Концентрация
Аллилбензол	15 процентов или более
Антраниловая кислота	15 процентов или более
Бромистый этил	15 процентов или более
Бутиролактон и его изомеры, за исключением	15 процентов или более
изомеров, включенных в качестве самостоятельных	
позиций в перечень	
1,4-бутандиол	15 процентов или более
2,5-диметоксибензальдегид	15 процентов или более
Дифенилацетонитрил	3 процента или более
Метилакрилат	15 процентов или более
Метилметакрилат	15 процентов или более
1-(4-метилфенил)-2-нитропропен	15 процентов или более
Пиперидин	15 процентов или более
Пиперональ	15 процентов или более
4-метоксибензилметилкетон	15 процентов или более
Фенилуксусная кислота	15 процентов или более
Циклогексиламин	15 процентов или более

^{*} Включая соли перечисленных веществ, если существование таких солей возможно. Таблица III прекурсоров, оборот которых в Российской Федерации ограничен и в отношении которых допускается исключение некоторых мер контроля

HOO «Профессиональная наука» использует Creative Commons Attribution (CC BY 4.0): лицензию на опубликованные материалы - https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/deed.ru

Наименование	Концентрация					
Ацетилхлорид	40 процентов или более					
Ацетон (2-пропанон)	60 процентов или более					
Ацетонитрил	15 процентов или более					
Бензилхлорид	40 процентов или более					
Бензилцианид	40 процентов или более					
2-диметиламино-1-хлорпропан (2-	3 процента или более					
диэтиламиноизопропилхлорид)						
Дифенилуксусная кислота	15 процентов или более					
Диэтиловый эфир (этиловый эфир, серный эфир)	45 процентов или более					
Метиламин	40 процентов или более					
Метилфенилацетат (метиловый эфир фенилуксусной	15 процентов или более					
кислоты)						
Метилэтилкетон (2-бутанон)	80 процентов или более					
Нитрометан	40 процентов или более					
Перманганат калия	45 процентов или более					
Серная кислота	45 процентов или более					
Соляная кислота	15 процентов или более					
Тетрагидрофуран	45 процентов или более					
Тионилхлорид	40 процентов или более					
Толуол	70 процентов или более					
Уксусная кислота	80 процентов или более					
Этилфенилацетат (этиловый эфир фенилуксусной кислоты)	15 процентов или более					

Список

сильнодействующих веществ

для целей статьи234 и других статей Уголовного кодекса

Российской Федерации

(утв. постановлением Правительства РФ от 29 декабря 2007г. № 964)

19-норандростенедиол
19-норандростенедион (эст-4-ен-3,17-дион)
1-тестостерон (17бета-гидрокси-5альфа-андрост-1-ен-3-он)
4-гидрокситестостерон (4,17бета-дигидроксиандрост-4-ен-3-он)
Андростанолон
Андростенедиол
Андростенедион
Бенактизин (амизил) (2-диэтиламинового эфира бензиловой кислоты гидрохлорид)
Бензобарбитал (1-бензоил-5-этил-5-фенилбарбитуровая кислота)
Боластерон
Болденон
Болдион (андрост-1,4-диен-3,17-дион)
Бромизовал (N-(аминокарбонил)-2-бром-3-метилбутанамид)
Гексобарбитал (5-(1-циклогексен-1-ил)-1,5-диметил-2,4,6 (1H, 3H, 5H)-пиримидинтрион)
Гестринон
Даназол ((17альфа)-прегн-2,4-диен-20-ино2,3-d-изоксазол-17-ол)
Дегидрохлорметилтестостерон (4-хлоро-17бета-гидрокси-17альфа-метиландрост-1,4-диен-3-
OH)
Дезоксиметилтестостерон (17альфа-метил-5альфа-андрост-2-ен-17бета-ол)
Дростанолон
Зопиклон (6-(5-хлор-2-пиридинил)-6,7-дигидро-7-оксо-5Н-пирроло[3,4-b]пиразин-5-иловый
эфир-4-метил-1-пиперазинкарбоновой кислоты)
Калустерон
Клозапин
Клонидин (клофелин) (2-(2,6-дихлорфениламино)-имидазолина гидрохлорид) Клостебол
Левомепромазин ((R)-2-метокси-N,N,бета-триметил-10H-фенотиазин-10-пропанамин)
Местанолон
Местеролон (1альфа-метиландростанодон)
Метандиенон (метандростенолон) (17бета-гидрокси-17альфа-метиландрост-1,4-диен-3-он)
Метандиенон (метандростенолон) (тлоета-гидрокси-тлальфа-метиландрост-т,4-диен-5-он) Метандриол
Метастерон (2альфа,17альфа-диметил-5альфа-андростан-3-он-17бета-ол)
Метастерон (<i>гальфа</i> , <i>ггальфа-диметил-зальфа-андростан-э-он-тгоета-ол)</i> Метенолон
Метил-1-тестостерон (17бета-гидрокси-17альфа-метил-5альфа-андрост-1-ен-3-он)
Метилдиенолон (17бета-гидрокси-17альфа-метилэстр-4,9-диен-3-он)
Метилнортестостерон (17бета-гидрокси-17альфа-метилэстр-4-ен-3-он)
Метилтестостерон
Метилтриенолон (17бета-гидрокси-17альфа-метилэстр-4,9,11-триен-3-он)
Миболерон
Нандролон
Норболетон
Норклостебол
Норэтандролон
Оксаболон
Оксандролон
Оксиместерон
Оксиметолон
OKOMINOTOTOT

Орто-хлорбензилиденмалонодинитрил

Остарин ((2S)-3-(4-цианофенокси)-N-[4-циано-3-(трифторметил) фенил]-2-гидрокси-2-метилпропанамид) и другие субстанции со схожей химической структурой или схожими биологическими эффектами

Перец опьяняющий (кава-кава) и вещества, входящие в него

Пропилгекседрин

Простанозол ([3,2-с]пиразол-5альфа-этиоаллохолан-17бета-тетрагидропиранол)

Сибутрамин, а также его структурные аналоги, обладающие схожим психоактивным действием

Спорынья (рожки спорыньи эрготаминового штамма, рожки спорыньи эрготоксинового штамма)

Станозолол

Стенболон

Тетрагидрогестринон (18альфа-гомо-прегн-4,9,11-триен-17бета-ол-3-он)

Тиопентал натрия (натриевая соль 5-(1-метилбутил)-5-этил-2-тиобарбитуровой кислоты)

Трамадол (трамал) (П+/-)-транс-2-[(диметиламино)метил]-1-(м-метоксифенил)циклогексанол)

Тренболон

Тригексифенидил (циклодол) (1-циклогексил-1-фенил-3-пиперидинопропан-1-ол)

Фепрозиднин (сиднофен) (3-(бета-фенилизопропил)сиднонимина гидрохлорид)

Флуоксиместерон

Формеболон

Фуразабол (17бета-гидрокси-17альфа-метил-5альфа-андростано[2,3-с]-фуразан)

Хинболон (квиноболон)

маофоаолХ

Цефедрин (2-[1-фенил-2-метил-(бета-цианэтил)]амино-пропанол-1-гидрохлорид)

Эрготал (смесь фосфатов алкалоидов спорыньи)

Этилхлорид (хлорэтил)

Этилэстренол (19-нор-17альфа-прегн-4-ен-17-ол) и другие субстанции со схожей химической структурой или схожими биологическими эффектами

GW 1516 (2-[2-метил-4-[[4-метил-2-[4-(трифторметил)фенил]-1,3-тиазол-5-

ил]метилсульфанил]фенокси]уксусная кислота) и другие субстанции со схожей химической структурой или схожими биологическими эффектами

Соли перечисленных в настоящем списке веществ во всех случаях, когда существование таких солей возможно

Изомеры перечисленных в настоящем списке веществ во всех случаях, когда существование таких изомеров возможно

Эфиры сложные и простые перечисленных в настоящем списке веществ

Все лекарственные формы, какими бы фирменными (торговыми) названиями они не обозначались, в состав которых входят перечисленные в настоящем списке вещества в сочетании с фармакологическими неактивными компонентами

Все смеси и растворы, содержащие перечисленные в настоящем списке вещества независимо от их концентрации

Список ядовитых веществ для целей статьи 234 и других статей Уголовного кодекса Российской Федерации

(утв. постановлением Правительства РФ от 29 декабря 2007 г. № 964)

Аконит
Аконитин
Ацеклидин (3-хинуклидинилацетат)
Бруцин
Гиосциамин основание
Гиосциамина камфорат (L-тропилтропат (камфорат))
Гиосциамина сульфат (L-тропилтропат (сульфат))
Глифтор (1,3-дифторпропанол-2 (1) 70 - 75%, 1-фтор-3-хлорпропанол-2 (2) 10-20%)
Жидкость и-м (этилцеллозольва 50%, метанола 50%)
Жидкость, содержащая хлорид натрия, нитрат уранила, 4-хлорбензальдегид
Змеиный яд
Карбахолин (N-(бета-карбамоилоксиэтил)-триметиламмония хлорид)
Меркаптофос
Метиловый спирт
Мышьяковистый ангидрид и его производные, включая их лекарственные формы в разных дозировках
Мышьяковый ангидрид и его производные, включая их лекарственные формы в разных дозировках
Новарсенол (5-(3-амино-4-оксифениларсено)-2-гидроксианилинометилсульфоксилат)
Промеран (3-хлорртуть-2-метоксипропилмочевина) и его лекарственные формы в разных дозировках
Пчелиный яд очищенный
Рицин
Ртуть металлическая, за исключением случаев, когда ртуть находится в аппаратуре, в том числе
измерительной и осветительной, выпускаемой по официальной технической документации, утвержденной
уполномоченными федеральными органами исполнительной власти, или в указанной аппаратуре,
ввозимой на территорию Российской Федерации в установленном порядке, а также соли ртути
Синильная (цианистоводородная) кислота и цианиды металлов
Скополамина гидробромид
Стрихнина нитрат и его лекарственные формы в разных дозировках
Спирт этиловый синтетический, технический и пищевой, непригодный для производства алкогольной
продукции
Сумма алкалоидов красавки
Таллий и его соли
Тетракарбонил никеля
Тетраэтилсвинец и его смеси с другими веществами (этиловая жидкость и прочие), кроме этилированных
бензинов
Фосфид цинка
Фосфор белый (фосфор желтый)
Цианплав
Циклон
Цинхонин
Экстракт чилибухи

Этилмеркурхлорид

Перечень отпускаемых по рецептам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества

(утв. Приказом Минздрава России от 17 мая 2012 г. № 562н)

По рецептам, выписанным на рецептурных бланках формы N 107-1/у, отпускаются комбинированные лекарственные препараты, содержащие:

- а) эрготамина гидротартрат в количестве до 5 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- б) эфедрина гидрохлорид в количестве до 100 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);
- в) псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве, не превышающем 30 мг (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- г) псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве, не превышающем 30 мг, в сочетании с декстрометорфаном гидробромидом в количестве, превышающем 10 мг, и до 30 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- д) декстрометорфана гидробромид в количестве, превышающем 10 мг, и до 30 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- е) фенобарбитал в количестве, превышающем 20 мг, и до 50 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы):
- ж) фенобарбитал в количестве до 20 мг включительно в сочетании с эрготамином гидротартратом независимо от количества (на 1 дозу твердой лекарственной формы).
- з) хлордиазепоксид в количестве до 10 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы).

По рецептам, выписанным на рецептурных бланках формы N 148-1/y-88, отпускаются комбинированные лекарственные препараты, содержащие:

- а) кодеин или его соли (в пересчете на чистое вещество) в количестве до 20 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы) или в количестве до 200 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);
- б) псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 30 мг, и до 60 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- в) псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 30 мг, и до 60 мг включительно в сочетании с декстрометорфаном гидробромидом в количестве, превышающем 10 мг, и до 30 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- г) декстрометорфана гидробромид в количестве до 200 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);

- д) эфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 100 мг, и до 300 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);
- е) эфедрина гидрохлорид в количестве до 50 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- ж) фенилпропаноламин в количестве до 75 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы), или до 300 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);
- з) фенобарбитал в количестве до 15 мг включительно в сочетании с кодеином (или его солями) независимо
- и) фенобарбитал в количестве до 20 мг включительно в сочетании с эфедрином гидрохлоридом независимо от количества (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- к) хлордиазепоксид в количестве, превышающем 10 мг, и до 20 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы).

Перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету

(утв. Приказом Минздрава России от 22 апреля 2014 г. №183н)

І. Лекарственные средства - фармацевтические субстанции и лекарственные препараты, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры (их соли, изомеры, стереоизомеры) и включенные в списки ІІ, ІІІ, ІV перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 1998 г. № 681 (далее - наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры), в сочетании с фармакологически неактивными веществами, а также лекарственные препараты, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры в сочетании с фармакологически активными веществами:

Аллобарбитал

Алпразолам

Аминорекс

Амобарбитал

Амфепрамон

Апрофен

Бромазепам

Бротизолам

Бупренорфин

Бупренорфин+налоксон (лекарственные препараты)

Буталбитал

Бутобарбитал

Буторфанол

Галазепам

Галоксазолам

4-гидроксибутират

Гидроморфон

Декстрометорфан

Декстроморамид

Декстропропоксифен

Делоразепам

Диазепам

Диазепам+циклобарбитал

Дигидрокодеин

Дифеноксилат

Диэтиловый эфир (в концентрации 45 процентов или более)

Золпидем

Камазепам

Кетазолам

Кетамин

Клобазам

Клоксазолам

Клоназепам

Клоразепат

Клотиазепам

Кодеин

Кокаин

Лефетамин

Лопразолам

Лорметазепам Мазиндол Медазепам Мезокарб Мепробамат Метилфенобарбитал Мефенорекс Мидазолам Модафинил нифаоМ Налбуфин Ниметазепам Нитразепам Нордазепам Оксазепам Оксазолам Оксикодон Оксикодон+налоксон (лекарственные препараты) Омнопон Пемолин Пентазоцин Перманганат калия (в концентрации 45 процентов или более) Пиназепам Пипрадрол Пиритрамид Празепам Просидол Псевдоэфедрин (в концентрации 10 процентов или более) Ремифентанил Секбутабарбитал Суфентанил Тебаин Темазепам Тетразепам Тианептин Тилидин Триазолам Тримеперидин Фендиметразин Фенилпропаноламин (в концентрации 10 процентов или более) Фенобарбитал Фентанил Фентермин Флудиазепам Флунитразепам Флуразепам Хлордиазепоксид Циклобарбитал Эргометрин (в концентрации 10 процентов или более) Эрготамин (в концентрации 10 процентов или более) Эстазолам Этил лофлазепат Этилморфин

Эфедрин (в концентрации 10 процентов или более)

Лоразепам

II. Лекарственные средства - фармацевтические субстанции и лекарственные препараты, содержащие сильнодействующие и ядовитые вещества (их соли, изомеры, простые и сложные

эфиры, смеси и растворы независимо от концентрации), внесенные в <u>списки</u> сильнодействующих и ядовитых веществ для целей <u>статьи 234</u> и других статей Уголовного кодекса Российской Федерации, утвержденные <u>постановлением</u> Правительства Российской Федерации от 29 декабря 2007 г. № 964 (далее - сильнодействующие и ядовитые вещества), в сочетании с фармакологически неактивными веществами, а также лекарственные препараты, содержащие сильнодействующие и ядовитые вещества в сочетании с фармакологически активными веществами (при условии включения их в перечень отдельной позицией):

Андростанолон

Ацеклидин

Бенактизин

Бензобарбитал

Бромизовал

Гексобарбитал

Гиосциамин

. Гестринон

Даназол

Змеиный яд (за исключением лекарственных форм для наружного применения - кремы, мази, гели)

Зопиклон

Карбахолин

Клозапин

Клонидин

Клостебол

Левомепромазин

Местеролон

Метандиенон

Метандриол

Метенолон

Метилтестостерон

Нандролон

Норклостебол

Пчелиный яд (за исключением лекарственных форм для наружного применения - кремы, мази, гели)

Сибутрамин

Скополамин

Спирт этиловый (Этанол)

Сумма алкалоидов красавки (за исключением твердой дозированной лекарственной формы - суппозитории)

1-тестостерон (за исключением лекарственных форм для наружного применения - кремы, мази, гели)

Тиопентал натрия

Трамадол

Трамадол 37,5 мг + парацетамол

Тригексифенидил

Фепрозиднин

Хлороформ

Эрготал

Этилхлорид

- III. Комбинированные лекарственные препараты, содержащие кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, другие фармакологические активные вещества:
- 1) кодеин или его соли (в пересчете на чистое вещество) в количестве до 20 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы) или в количестве до 200 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);
- 2) псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 30 мг, и до 60 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

- HOO «Профессиональная наука» использует Creative Commons Attribution (СС BY 4.0): лицензию на опубликованные материалы https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/deed.ru
- 3) псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 30 мг, и до 60 мг включительно в сочетании с декстрометорфаном гидробромидом в количестве, превышающем 10 мг, и до 30 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- 4) декстрометорфана гидробромид в количестве до 200 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);
- 5) эфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 100 мг, и до 300 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);
- 6) эфедрина гидрохлорид в количестве до 50 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- 7) фенилпропаноламин в количестве до 75 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы) или до 300 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);
- 8) фенобарбитал в количестве до 15 мг включительно в сочетании с кодеином (или его солями) независимо от количества (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- 9) фенобарбитал в количестве до 20 мг включительно в сочетании с эфедрином гидрохлоридом независимо от количества (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- 10) хлордиазепоксид в количестве, превышающем 10 мг, и до 20 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы).
 - IV. Иные лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету:

Прегабалин (лекарственные препараты)

Тапентадол (лекарственные препараты)

Тропикамид (лекарственные препараты)

Циклопентолат (лекарственные препараты).

Предельно допустимое количество отдельных наркотических и психотропных лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт (утв. Приказом Минздрава России от 20 декабря 2012 г. №1175н)

N п/п	Наименование наркотического и пеихотропного лекарственного препарата	Форма выпуска и дозировка	Количество				
1.	Бупренорфин	Таблетки для сублингвального приема 200 мкг и 400 мкг	50 табл.				
2.	Бупренорфин	Раствор для инъекций, ампулы, шприц-тюбики 300 мкг/мл 1 мл ампулы 300 мкг/мл 2 мл	30 ампул или шприц- тюбиков 15 ампул				
3.	Бупренорфин	Трансдермальная терапевтическая система 35 мкг/ч 52,5 мкг/ч 70 мкг/ч	20 пласт. 10 пласт. 5 пласт.				
4.	Дигидрокодеин (ДГК Континус)	Таблетки пролонгированного действия для приема внутрь 60 мг 90 мг 120 мг	40 табл. 30 табл. 20 табл.				
5.	Морфин	Раствор для инъекций, раствор для подкожного введения, ампулы 10 мг/мл 1 мл	20 ампул				
6.	Омнопон	Раствор для подкожного введения, ампулы 0,72+5,75+2,7+0,36+0,05 мг/мл и 1,44+11,5+5,4+0,72+0,1 мг/мл	20 ампул				
7.	Промедол (тримепиридин)	Таблетки для приема внутрь 25 мг	50 таблеток				
8.	Промедол (тримепиридин)	Раствор для инъекций, ампулы (шприц-тюбики) 10 мг/мл 1 мл, 20 мг/мл 1 мл	20 ампул (шприц- тюбиков)				
9.	Морфин (МСТ континус или другие аналоги продолжительностью действия не менее 12 часов)	Таблетки (капсулы) продленного действия для приема внутрь 10 мг 30 мг 60 мг 100 мг	180 табл. (капс.) 60 табл. (капс.) 30 табл. (капс.) 20 табл. (капс.) 20 табл. (капс.)				
10.	Просидол	Таблетки для буккального приема 10 мг и 20 мг	50 табл.				
11.	Просидол	Раствор для инъекций, ампулы 10 мг/мл 1 мл	50 ампул				
12.	Фентанил	Трансдермальная терапевтическая система 12,5 мкг/час	20 пласт.				

HOO «Профессиональная наука» использует Creative Commons Attribution (CC BY 4.0): лицензию на опубликованные материалы - https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/deed.ru

N п/п	Наименование наркотического и психотропного лекарственного препарата	Форма выпуска и дозировка	Количество
		25 мкг/час	20 пласт
		50 мкг/час	10 пласт.
		75 мкг/час	10 пласт.
		100 мкг/час	10 пласт.
13.	Фентанил	Таблетки подъязычные	
		0,1 мг; 0,2 мг;	
		0,3 мг; 0,4 мг;	
		0,6 мг; 0,8 мг	50 таблеток
14.	Кодеин (кодеина фосфат)	Порошок	0,2 г
15.	Натрия оксибутират	Раствор для приема внутрь 66,7%, сироп для приема внутрь 5%	2 флакона
16.	Буторфанол	Раствор для инъекций 2 мг/мл 1 мл	20 ампул
17.	Налбуфин	Раствор для инъекций	
	, ,	10 мг/мл	50 ампул
		20 мг/мл	25 ампул
18.	Фенобарбитал	Таблетки 50 мг, 100 мг	50 таблеток

Рекомендованное количество отдельных лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт

(утв. Приказом Минздрава России от 20 декабря 2012 г. №1175н)

	Τ	T	
N п/п	Наименование лекарственного препарата	Форма выпуска и дозировка	Количество
1.	Комбинированные лекарственные препараты, содержащие кодеин (соли кодеина)	Все лекарственные формы	не более 0,2 г*
2.	Эфедрина гидрохлорид и другие соли эфедрина	Порошок	0,6 г
3.	Теофедрин, Теофедрин-Н, Нео- теофедрин	Таблетки	30 табл.
4.	Солутан	Раствор 50 мл, 30 мл	1 флакон
5.	Спазмовералгин, Спазмовералгин-Нео	Таблетки	50 табл.
6.	Другие комбинированные лекарственные препараты, содержащие эфедрина гидрохлорид, и подлежащие предметно-количественному учету	Все лекарственные формы	1 упаковка
7.	Комбинированные лекарственные препараты, содержащие псевдоэфедрина гидрохлорид, и подлежащие предметно-количественному учету	Все лекарственные формы	1 упаковка
8.	Клонидин	Таблетки 0,075 мг; 0,15 мг Раствор для инъекций 0,1 мг/мл Капли глазные 0,125%, 0,25%, 0,5%	1 упаковка 1 упаковка 5 тюбик-капельниц
9.	Лекарственные препараты, обладающие анаболической активностью (в соответствии с основным фармакологическим действием)	раствор Все лекарственные формы (за исключением лекарственных форм для наружного применения - гели, кремы, мази)	1 упаковка
10.	Комбинированные лекарственные препараты, содержащие фенилпропаноламин, и подлежащие предметно-количественному учету	Все лекарственные формы	1 упаковка
11.	Бензобарбитал	Таблетки 50 мг, 100 мг	1 упаковка
12.	Примидон	Таблетки 125 мг, 250 мг	1 упаковка

Законные представители физических лиц

Представляемый	Законный представитель	Основание возникновения представительства
Несовершеннолетние в возрасте от 14 до 18 лет	Родители, усыновители, попечители	Статья 26 Гражданского кодекса РФ (часть первая), статья 64 Семейного кодекса РФ
Несовершеннолетние, не достигшие 14-ти лет (малолетние)	Родители, усыновители, опекуны	Статья 28 Гражданского кодекса РФ (часть первая), статья 64 Семейного кодекса РФ
Дети, оставшиеся без попечения родителей, до передачи в семью на воспитание (усыновление (удочерение), под опеку или попечительство, в приемную семью либо в случаях, предусмотренных законами субъектов Российской Федерации, в патронатную семью), а при отсутствии такой возможности в организации для детей-сирот и детей, оставшихся без попечения родителей Граждане, нуждающиеся в установлении над ними опеки или попечительства, и граждане, находящиеся под опекой или попечительством Несовершеннолетние и недееспособные граждане, находящиеся под опекой или попечительством, если действия опекунов или попечителей по представлению законных интересов подопечных противоречат законодательству Российской Федерации и (или) законодательству субъектов Российской Федерации или интересам подопечных либо если опекуны или попечители не осуществляют защиту законных интересов подопечных	Органы опеки и попечительства	Статья 123 Семейного кодекса РФ, статьи 7 и 8 Федерального закона от 24.04.2008 N 48-ФЗ "Об опеке и попечительстве"
Граждане, признанные судом недееспособными вследствие психического расстройства	Опекун	Статья 32 Гражданского кодекса РФ (часть первая)
Граждане, ограниченные судом в дееспособности вследствие пристрастия к азартным играм,	Попечитель	Статья 33 Гражданского кодекса РФ (часть первая)

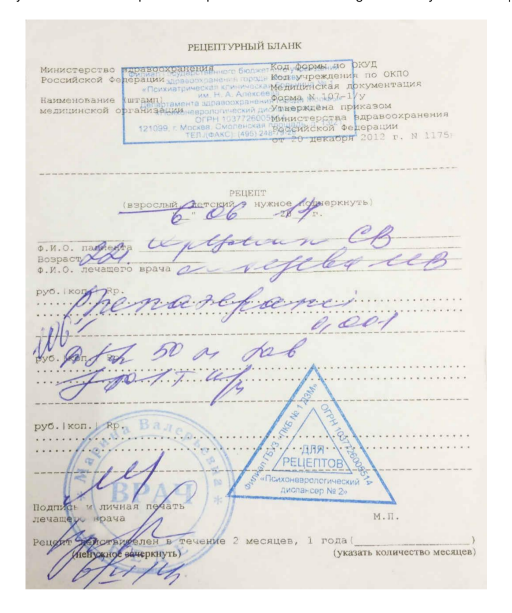
HOO «Профессиональная наука» использует Creative Commons Attribution (CC BY 4.0): лицензию на опубликованные материалы - https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/deed.ru

Представляемый	Законный представитель	Основание возникновения представительства
злоупотребления спиртными напитками или наркотическими средствами		
Недееспособные или не полностью дееспособные граждане, помещенные под надзор в образовательные организации, медицинские организации, организации, оказывающие социальные услуги, или иные организации, в том числе в организации для детей-сирот и детей, оставшихся без попечения родителей	Организации, в которых под надзором находятся недееспособные (не полностью дееспособные) граждане	Статья 35 Гражданского кодекса РФ (часть первая)
Пациенты, признанные в установленном законом порядке недееспособными, но не имеющие законного представителя	Администрация и медицинский персонал психиатрического стационара	Статья 39 Закона РФ от 02.07.1992 N 3185-1 "О психиатрической помощи и гарантиях прав граждан при ее оказании"
Автор, опубликовавший свое произведение анонимно или под псевдонимом (за исключением случая, когда псевдоним автора не оставляет сомнения в его личности)	Издатель, при отсутствии доказательств иного	Статья 1265 Гражданского кодекса РФ (часть четвертая)
Обладатель авторских и смежных прав (гражданин), с которым не заключен договор о передаче полномочий по управлению правами	Аккредитованная организация по управлению правами на коллективной основе	Статья 1244 Гражданского кодекса РФ (часть четвертая)
Судовладелец и грузовладелец	Капитан судна	Статья 71 Кодекса торгового мореплавания РФ, статья 30 Кодекса внутреннего водного транспорта Российской Федерации

Примеры заполненных рецептурных бланков

финантерство адражения в раздания в раздани	Министерство здравоохранения Российской Федерации Наименование (штамп) медицинской организации Штамп мед организации штамп мед организации от 20 декабря 2012 г. N 1175н
DEHERT 0 450 × 135120 +	штамп мед органия, индекс, Наименование, индекс, почтовый адрес, телефон
PEUEIT Copus A50 № 125139 * " 0 9 " Uso trul " 20 1 %.	РЕЦЕПТ Серия 45 РД № 388699
(изрослый, детский зужное подчеркнуть)	«»20r.
Φ.H.O. nameerra	(дата выписки рецепта) (<u>взрослый,</u> детский – нужное подчеркнуть)
CW NV	Ф.И.О. пациента Иванов Иван Иванович
Возрыст 70 (7 % 4 1 3) Адрес или номер медицинский карты напкента, получающего медицинскую помощь в выбулаторных условиях 7 1000 для 22 ст.	Возраст 65 лет
ФИ. Colemena 5 de :-	Адрес или номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях
	Ф.И.О. лечащего врача Петров Петр Петрович
By6. Kon. Rp. Phentanyl TTS	Руб. Kon. Rp TTS Fentanyli 25 mgk/h N10
1 THURSTONE US TRICES HERONES	(Десять)
Ques Transfer De 18 Carrier De	Подпись и личная печать ИЕТРОВ МПЛ

СПЕЦИАЛЬНЫЙ РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК НА НАРКОТИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО ИЛИ ПСИХОТРОПНОЕ ВЕЩЕСТВО Код формы по ОКУД Медицинская документация Форма N 107/у-НП, Министерство здравоохранения Российской Федерации штамл медицинской край МУЗ Облорская горболовою ОГН 0000000000000000000 г. Облорск уз Вари 00 Тел./факс 8000 000 00 утвержденная приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации РЕЦЕПТ августа (дата выписки рецепта) 2015 r. (вэрослый, детский - нужное подчеркнуть) Ф.И.О. пациента Каратогин Васиргий Андресвич Возраст 7.9 Серия и номер полиса обязательного медицинского страхования Номер медицинской карты 00-000 Ф.И.О. врача Ф.И.О. врача (фельдиера, акушерки) <u>Падалкин</u> Васили кр. Sol Morphini hydrochlozidi 1% 1 им. Віся м. Alegeoggames in amp. S.no 1 ил 2 раза в день Подпись и личная печать прача (подпись фельдшера, акушерки) (A(Gray) Ф.И.О. и подпись уполномоченного лица медиций организа. Вакули Матвей Серафиловии В DAR Отметка аптечной организации об отпуске fol Mozehini 1% 1 мм 20 (двадисто) hydrochlorid (geagitamo) aunya Ф.И.О. и подпись работника аптечной организации Демтенко Мария Ивановной Срок действия рецепта 15 дней



области Горо, «7616 родистично 5 4 Ксд ОГРН 3	Anderson.	6 0		HIGH TPOK	Ì	100	6	7 69	9 :	299			770000000000000000000000000000000000000	,Di	211 211	G _D	Z deg 2012 FOR uno C	DIAME	turi att
Код категорын граждан		HC20.71CTV DVM (TIC W	200000	1) (2) (0e (3)	феде бездж дера: муния	рапыны ет субт ции	67 (5 68(T) Halik	а ^в рсси бюджег	àgai	8 <u>1) 1</u> 2) 5	фи 1005 10%	нанс	кров кров	ēнæя		Péu ner 15 p 30 p 30 p	507 A 5 184 HER HER HER	енст	BUT E
РЕЦЕПТ	Сермя	50401	260	00	N_	00	06	6536	7	0	T	1	5	0	6	,	2 0) 1	7
Ф.И.О. пациента	+#+	-H A	TEKO		10	DEC	WIT-												
Двта , оседения	1 3	0 3	. 1	9 5	4		C	нипс	()2	3	6	96	37	7	5	8 1		I
№ страженого мед. полиса О	мс		54	56	5	40	8	36	0 0	0 (6	7	2	T		П			Ī
-сиер медицин		ы гациен	та, пол	ry-arou	Teco P	ивдрии	ноку	K reve	фв	амбул	ато	рны	yen	P /80		ф	4000	185	_
Ф.И.О. врача	Карпе	ова Тать	яна Р	оберт	овна														
Код врача Вычисано: Rp: Morpi	100	l.pro fi	nject	8		Hasas To	100000	200		но по	per	печ	нога		-	ния ения		17	Z
D.t.d. Дозировка Количество ед Signa	1.00	10 mg	33	3	Du	gu		pe	nepe	арств гта е наи				Ty	1	6	1.	1.0	26
Подлись ереча и личноя осча	фельд	шера!	1	7	7	2	7	0.57	ичес общ	тво ую су	wwy		1	2 ×	•	40	14,	7	3

(линия стрыва)