

Инструкции и законы  
принимаются для того, чтобы  
чиновник мог действовать, избегая  
ответственности и необходимости  
проявлять инициативу

М.М. Сперанский  
Советник императора Александра I  
Светило российской бюрократии

# Оборот лекарственных препаратов для медицинского применения

Тема «Особенности и ограничения при использовании  
в медицинских целях, лекарственных препаратов  
подлежащих предметно-количественному учету

Падалкин Василий Прохорович  
Доктор медицинских наук  
Профессор

## Нормативные акты, регламентирующие предметно-количественный учет лекарственных средств

ФЗ от 25.12.12 № 262-ФЗ О внесении изменения в ФЗ «Об обращении лекарственных средств» Статья 58.1. Предметно-количественный учет ЛС для медицинского применения

ФЗ от 08.01.98 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах» в ред. от 29.12.2017

ПП РФ от 15.04.2013 г. № 342 « О внесении изменений в акты Правительства РФ по вопросам обращения ЛС»

Приказ МЗ РФ № 378н от 17.06.2013 г. «Об утверждении правил регистрации операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения, включенных в перечень ЛС для медицинского применения, подлежащих ПКУ, в специальных журналах учета операций....»  
ред. от 31.10.2017

Приказ МЗ РФ № 30н от 20 января 2014 г. Об утверждении порядка включения лекарственных средств в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету

Приказ МЗ РФ . № 183н от 22 апреля 2014 г Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету ред. от 31.10.2017

ФЗ от 12.04.10 г. № 61-ФЗ в ред. от 25.12.2012

Статья 58.1. Предметно-количественный учет лекарственных средств для медицинского применения

### Указанной статьей установлено

ПКУ ведут производители ЛС, организации оптовой торговли, аптечные организации, медицинские организации и индивидуальные предприниматели,

Контроль за соблюдением правил регистрации, и правил ведения и хранения журналов осуществляется лицензирующими органами.

**В соответствии с указанной статьей МЗ России Утверждены:**

Перечень ЛС для медицинского применения, подлежащих ПКУ

Порядок включения ЛС в перечень ЛС, подлежащих ПКУ (по согласованию с МВД РФ)

Правила регистрации операций в специальных журналах

Правила ведения и хранения специальных журналов

Формы журналов

# Особенности и ограничения

# Особенности и ограничения

## Особенности

Наличие:

Государственной монополии

- Лицензий на медицинскую деятельность, на фармацевтическую деятельность и деятельность в сфере оборота НС и ПВ
- Лицензионных требований
- **Перечня и Списков НС и ПВ, подлежащих контролю в России**
- Обязательное психиатрическое освидетельствование
- Документа о специальной подготовке
- Допуска к работе с НС и ПВ

Заключения МВД об отсутствии судимости  
Заключения МВД о соответствии объектов и помещений установленным требованиям

## Ограничения

- ❖ Лиц, имеющих право назначать НС и ПВ
- ❖ Отпуск физическим лицам только по рецепту
- ❖ Срока действия рецепта
- ❖ В дозировках
- ❖ Специальные требования к условиям хранения
  
- ❖ **Прикрепление к конкретной аптеке для получения выписанных наркотических и психотропных лекарственных препаратов**

Этот элемент «крепостного права» установленный приказом МЗСР от 14.12.05 г. № 785 (пункт 3.4) отменен приказом МЗ от 11.07.17 г. № 403н

**Вступил в силу 22.09.2017 г.**

## Следствие зарегулированности в сфере легального оборота наркотических средств для медицинского применения

Перегиб в ужесточении правил назначения и усилении контроля в сфере легального оборота привели к резкому снижению потребления наркотических лекарственных препаратов больным, которые в них нуждались

# Виды лицензий при использовании лекарственных препаратов для медицинского применения





# Перечни лекарственных средств

К

Постановление Правительства РФ  
от 30 июня 1998 г. N 681

Приказ Минздрава России  
от 22 апреля 2014 г. N 183н

Об утверждении перечня  
наркотических средств,  
психотропных веществ  
и их прекурсоров,  
**подлежащих контролю** в  
Российской Федерации

Перечень состоит **из списков**  
I, II, III, IV

Об утверждении перечня  
лекарственных средств для  
медицинского применения,  
**подлежащих предметно-**  
**количественному учету**

Перечень состоит **из разделов** I, II,  
III, IV

# Структура и Перечень лекарственных средств, подлежащих предметно количественному учету

## Структура Лекарственных средств для медицинского применения, подлежащие предметно-количественному учету

Раздел	Наименование раздела
<b>I</b>	Лекарственные средства- ФС и ЛП, содержащие НС и ПВ и их ПК, включенные в списки II, III и IV Перечня утв. ПП РФ от 30.06.98 г. № 681
<b>II</b>	Лекарственные средства- ФС и ЛП, внесенные в списки сильнодействующих и ядовитых веществ, утв. ПП РФ от 29.12.07 г. № 964
<b>III</b>	Комбинированные ЛП, содержащие кроме малых количеств НС.ПВ и их прекурсоров, утв. Приказом МЗСР от 17.05.2012 г.№ 562н Пункт 5
<b>IV</b>	Иные лекарственные средства, подлежащие ПКУ

**Раздел I** Лекарственные средства – фармсубстанции и лекарственные препараты, содержащие НС, ПВ и их прекурсоры, включенные **в СПИСКИ II, III, IV** Перечня, утв. ПП РФ от 30.06.98 г. № 681

<p>Аллобарбитал  Алпразолам  Аминорекс  Амобарбитал  Амфепрамон  Апрофен  Бромазепам  Бротизолам  Бупренорфин  <b>Бупренорфин+</b>  <b>налоксон</b>  Буталбитал  Бутобарбитал  Буторфанол  Галазепам  Галоксазолам  4-гидроксибутират</p>	<p>Гидроморфон  Декстрометорфан  Декстроморамид  Декстропропоксифен  Делоразепам  Диазепам  Диазепам +  циклобарбитал  Дигидрокодеин  Дифеноксилат  Диэтиловый эфир (в  конц 45% или более)  Золпидем  Камазепам  Кетазолам  Кетамин  Клобазам</p>	<p>Клоксазолам  Клоназепам  Клоразепат  Клотиазепам  Кодеин  Кокаин  Лефетамин  Лопразолам  Лоразепам  Лорметазепам  Мазиндол  Медазепам  Мезокарб  Мепробамат  Метилфенобарбитал</p>
---	--	---

## Продолжение слайда № 12

<p>Мефенорекс Мидазолам Модафинил Морфин Налбуфин Ниметазепам Нитразепам Нордазепам Оксазепам Оксазолам Оксикодон <b>Оксикодон+</b> <b>налоксон</b> Омнопон Пемолин Пентазоцин Перманганат калия (в конц 45% или более) Пиназепам</p>	<p>Пипрадрол Пиритрамид Празепам Просидол Псевдоэфедрин (в конц 10% или более) Ремифентанил Секбутабарбитал Суфентанил Тебаин Темазепам Тетразепам Тианептин Тилидин Триазолам Тримеперидин Фендиметразин</p>	<p>Фенилпропаноламин (в конц 10% или более) Фенобарбитал Фентанил Фентермин Флудиазепам Флунитразепам Флуразепам Хлордиазепоксид Циклобарбитал Эргометрин (в концентрации 10% или более) Эрготамин (в концентрации 10% или более) Эстазолам Этил лофлазепат Этилморфин Эфедрин (в концентрации 10% или более)</p>
---	---	---

**Раздел II** Лекарственные средства содержащие сильнодействующие и ядовитые вещества утв. постановлением Правительства РФ от 29.12. 2007 г. N 964

**К**

<b>Андростанолон</b> <b>Ацеклидин</b> <b>Бенактизин</b> <b>Бензобарбитал</b> <b>Бромизовал</b> <b>Гексобарбитал</b> <b>Гиосциамин</b> <b>Гестринон</b> <b>Даназол</b> <b>Змеиный яд*</b> <b>Зопиклон</b> <b>Карбахолин</b> <b>Клозапин</b>	<b>Клонидин</b> <b>Клостебол</b> <b>Левомепромазин</b> <b>Местеролон</b> <b>Метандиенон</b> <b>Метандриол</b> <b>Метенолон</b> <b>Метилтестостерон</b> <b>Нандролон</b> <b>Норклостебол</b> <b>Пчелиный яд*</b> <b>Сибутрамин</b> <b>Скополамин</b> <b>Спирт этиловый</b> <b>«(этанол)»</b>	<b>Сумма алкалоидов</b> <b>красавки (за исключением</b> <b>твердой дозированной</b> <b>лекарственной формы</b> <b>суппозитории)</b> <b>1-тестостерон*</b> <b>Тиопентал натрия</b> <b>Трамадол</b> <b>Трамадол 37,5 мг+</b> <b>парацетамол</b> <b>Тригексифенидил</b> <b>Фепрозиднин</b> <b>Хлороформ</b> <b>Эрготал</b> <b>Этилхлорид</b>
--	---	---

\*(за исключением лекарственных форм для наружного применения - кремы, мази, гели)

**Раздел III Комбинированные лекарственные препараты, содержащие кроме малых количеств НС, ПВ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества, утв. Приказом МЗСР от 17.05.2012 г.№ 562н Пункт 5**

**1) кодеин или его соли (в пересчете на чистое вещество) в количестве до 20 мг (на 1 дозу твердой лекарственной формы) или в количестве до 200 мг (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);**

**2) псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 30 мг, и до 60 мг (на 1 дозу твердой лекарственной формы**

**3) псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве от 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);**

## Продолжение слайда № 15

6) эфедрин 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).

**Приказ МЗ России от 22.04.14г. № 183н в ред. от 31.10.17 г.**



**Раздел IV** Другие лекарственные средства, подлежащие  
ПКУ введены Приказом МЗ России от 10.09.2015 N 634н

**Лекарственные препараты**

Прегабалин (лирика)

Тропикамид (мидриацин)

Циклопентолат (цикломед)

*Тапентадол (Палексия)*

# Учет лекарственных препаратов, включенных в разделы I, II и III

# Отличия в требованиях и порядке учета лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету

Ключевые требования к порядку учета	
Раздел I	Разделы II, III и IV
Порядок учета НС и ПВ утв. ПП РФ от 04.11.06 . № 644	Порядок учета утв. Приказом МЗ от 17.06.13 г. № 378н
Установлен норматив запаса	Не установлен
Ежемесячная инвентаризация	Сверка книжного и фактического остатков
Форма журнала регистрации утв. ПП РФ от № 644	Формы журналов утв. Пр МЗ от 17.06.13 г. № 378н
Журнал регистрации хранится в металлическом шкафу (сейфе) <b>в технически укрепленном помещении.</b>	Журнал учета хранится в металлическом шкафу (сейфе)
Заполненные журналы регистрации вместе с документами, подтверждающими осуществление операций, сдаются в архив ЮЛ и хранятся в течение 5 лет	Заполненные журналы учета хранятся в архиве юридического лица (индивидуального предпринимателя)
Срок хранения журналов – 5 лет	Срок хранения журналов – не установлен
Периодичность записи в журналах учета устанавливается руководителем ЮЛ, но не реже одного раза в течение дня	Записи в журналах учета производятся в конце рабочего дня на основании подтверждающих документов
Документы или их копии, подтверждающие совершение операции должны быть заверены в установленном порядке	<b>Заверка копий не предусмотрена</b>

Лекарств. препараты, включенные в разделы II, III и IV

- подлежат учету в соответствии с требованиями приказа МЗ от 17.06.2013 . № 378н.
- выписываются на бланках формы 148-1/у-88
- хранятся в деревянных или металлических запирающихся шкафах в соответствии Правилами утвержденными приказом МЗСР от 23.08.2010 . № 706н

## Документы, утвержденные приказом МЗ России от 17.06.2013 г. № 378н

Правила регистрации операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения, включенных в перечень лекарственных средств, подлежащих ПКУ, в специальных журналах учета операций (журналы учета);

Правила ведения и хранения специальных журналов учета.

Формы Журналов учета операций, связанных с обращением лекарственных средств, подлежащих ПКУ

## ПРАВИЛА

регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств, включенных в разделы II, III и IV

Осуществляется в специальных журналах учета операций

Ведется по каждому **торговому наименованию** (для каждой отдельной дозировки и лекарственной формы) на бумажном носителе **или в электронном виде**

Лицами, уполномоченными руководителем ЮЛ на ведение и хранение журналов учета,

Журналы учета, на бумажном носителе, сброшюровываются, пронумеровываются и скрепляются подписью руководителя ЮЛ (ИП) и печатью ЮЛ (ИП).

Правила ведения и хранения специальных журналов учета операций, утвержденных Приказом МЗ РФ от 17.06.2013 г. № 378н

Журналы оформляются **на календарный год.**

**Записи** - в конце рабочего дня на основании документов, подтверждающих совершение приходных и расходных операций.

**Поступление** - по каждому приходному документу в **отдельности** с указанием номера и даты.

**Расход** записывается ежедневно.

Аптечные организации и ИП, записывают ежедневный расход с указанием **отдельно по рецептам и по требованиям медицинских организаций.**

На последнее число каждого месяца, **проводится сверка фактического наличия** лекарственных средств **с их остатком по журналу учета** и вносит в 11 и 12 графы журнала учета.

## Хранение журнала 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



# Оборот лекарственных препаратов, включенных в раздел I Перечня

# Регулирование деятельности в сфере оборота наркотических средств осуществляется

Законодательство  
Российской Федерации

Международные  
нормативные акты

## ФЕДЕРАЛЬНЫЕ ЗАКОНЫ

**№ 3-ФЗ** «О НС и ПВ»

**№ 61-ФЗ** «Об  
обращении ЛС»

**№ 99-ФЗ** «О  
лицензировании  
отдельных видов  
деятельности»

**УК РФ № 63-ФЗ**

**КоАП РФ № 195-ФЗ**

## ПОДЗАКОННЫЕ АКТЫ

Постановления  
Правительства РФ - **31**

Приказы федеральных  
органов исполнительной  
власти — **40**

Приказы региональных  
органов  
исполнительной власти

## КОНВЕНЦИИ

**Единая конвенция о  
наркотических  
средствах 1961 года**

**Конвенция о  
психотропных  
веществах 1971 г.**

**Конвенция ООН о  
борьбе против  
незаконного оборота  
НС и ПВ 1988 года**

**Письмо Минздрава России  
от 27 февраля 2018 г. N 25-4/10/1-1221**

**Методические рекомендации по  
организации оборота наркотических и  
психотропных лекарственных препаратов  
для медицинского применения в  
медицинских и аптечных организациях**

# Лицензионные требования (ЛТ)

ЛТ к представляемым  
документам в  
лицензирующий орган

**ЛТ  
к  
соискателям  
(5)**

ЛТ к выполняемым  
работам и услугам

**ЛТ  
к лицензиатам  
(24)**

**Особенности.** Соблюдение лицензиатом требований  
в) статей 5 и 10 Федерального закона "О наркотических средствах... "

## **Статья 10.** Требования к условиям осуществления деятельности, связанной с оборотом наркотических средств

п. 3. ЮЛ может осуществлять деятельность, при наличии следующих документов:

**сертификат специалиста**, подтверждающий соответствующую профессиональную подготовку **руководителя юридического лица**;

**заключение органов МВД** о соответствии объектов и помещений, установленным требованиям;

**справки мед. организации** об отсутствии у работников, допускаемых к работе с наркотическим средствам, заболеваний наркоманией, токсикоманией, хроническим алкоголизмом;

**заключения органов МВД** об отсутствии у работников, которые должны иметь доступ к наркотическим средствам, непогашенной или неснятой судимости.

**Особенности.** Соблюдение лицензиатом порядка допуска лиц к работе с НС, установленного постановлением Правительства РФ от 06.08.1998 г. N 892

## Нормативные акты

Федеральный закон от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ статьи 10, 30,45 **ред. от 03.07.2016**

ТК РФ от 30.12. 2001 . N 197-ФЗ ред.03.07.2016 г. ст. 213

Постановления Правительства РФ:

- от 06.08.1998 г. № 892 **ред. от 25.07.17;**
- от 23.09.2002 № 695 **ред. от 25.03.2013 г.;**
- от 18.05.2011 г. № 394 **ред. от 30.07.14 г.**

Приказы Минздрава России:

- от 12.04.2011 г. № 302н **в ред. от 05.12.2014**
- от 11.04.2012 г. № 339н
- от 15.12.14 г. № 834н
- от 22.12.2016 г. № 988н

Приказ МВД России **№ 495 от 21.07.2017 г.** «Административный регламент по выдаче заключений о соответствии объектов и помещений, установленным требованиям»

Приказ МВД России **№ 470 от 17.07.2017 г.** «Административный регламент по выдаче заключений об отсутствии у работников, должны иметь доступ к **наркотическим средствам, психотропным веществам,** непогашенной или неснятой судимости»

Порядок допуска лиц к работе с НС, ПВ и их ПК,  
установленный ПП РФ от 06.08. 1998 г. N 892 **в ред. от 25.05.17;**

Допуск оформляется приказом руководителя  
организации

Допуск лиц, предусматривает ознакомление этих лиц  
с законодательством РФ о наркотических средствах и  
включение в трудовой договор **взаимных обязательств**

Не допускаются к работе, лица, в отношении которых  
отсутствуют справки медицинской организации и заключения  
МВД России

Срок действия допуска ограничивается сроком  
действия трудового договора.

**После подписания приказа о допуске к работе с  
НС и ПВ ежегодное представление справки от нарколога  
и психиатра, действующими нормативными актами не  
предусмотрено**

# Психиатрическое освидетельствование

ПП РФ от 23 сентября 2002 г. N 695 ред. от 25.03.13 г.

- на добровольной основе
  - не реже одного раза в 5 лет врачебной комиссией, создаваемой органом управления здравоохранением
  - Решение выдается в письменной форме работнику под роспись
  - работодателю направляется сообщение о дате принятия решения и выдачи его работнику.
- Формулировка в справке врачебной комиссии, **«не имеет противопоказаний к выполнению деятельности, связанной с оборотом НС и ПВ»**



# Назначение наркотических и психотропных лекарственных препаратов

**Особенности.** Соблюдение лицензиатом требований  
о) статьи 31 ФЗ "О наркотических средствах и психотропных веществах";

## Нормативные акты

- Приказ МЗ РФ № 1175н от 20.12.12 г. в ред. от 21.04.2016 г. № 254н
- Приказ МЗ РФ от 01.08.2012 г. № 54н в ред. от 21.04.2016 г. № 254н
- **Приказ МЗ РФ от 26 февраля 2013 г. № 94н** «О внесении изменений в приказ МЗСР от 12.02.2007 г. № 110
- Приказ МЗ РФ № 187н от 14.04.2015 г. «Об утверждении порядка оказания паллиативной медицинской помощи взрослому населению»
- Приказ МЗ РФ № 193н от 14.04.2015 г. «Об утверждении порядка оказания паллиативной медицинской помощи детям»
- Приказ Минздрава России от 20.06.2013 г. № 388н «Об утверждении Порядка оказания скорой, в том числе, медицинской помощи»
- **Распоряжение Правительства РФ от 23.10.17 г. № 2323-р «Перечень ЖНВЛП на 2018г.»**

# Право назначать наркотические и психотропные лекарственные препараты имеют

Лечащий врач, Фельдшер\*, Акушерка\*

Медицинские работники:

выездной бригады скорой помощи

оказывающие помощь при несчастных случаях, травмах, отравлениях медицинских организаций, подведомственных федеральным или региональным органам исполнительной власти

**Пациентам, имеющим право на бесплатное ИЛИ со скидкой получение лекарственных препаратов, также имеют:**

Медицинские работники, работающие :

- по совместительству
- в стационарных учреждениях социального обслуживания
- в исправительных учреждениях.

---

\* при условии возложения на них полномочий лечащего врача в порядке установленного приказом МЗСР от 23.03.12 г. № 252н

# Лечащий врач

## ФЗ № 323 –ФЗ от 21.11.11 г. Статья 70

### **Лечащий врач:**

- назначается руководителем медицинской организации
- устанавливает диагноз,.
- организует обследование и лечение пациента,
- предоставляет информацию о состоянии его здоровья,
- приглашает для консультаций врачей-специалистов.

Рекомендации консультантов реализуются только по согласованию с лечащим врачом

### **Врач-специалист**

– врач, получивший специальную подготовку по какой-либо области медицины и работающий в этой области; перечень специальностей, по которым ведется подготовка врачей специалистов, устанавливается МЗ РФ (в н.в. это приказ МЗСР от 23.07.10 № 541н)

# Назначение наркотических и психотропных лекарственных препаратов



Назначение 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, 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 препаратов с врачебной комиссией)

(п.32 в ред. Приказа МЗ России от 30.06.2015 N 386н от 30.06.15 г.).

# Решение о назначении наркотических и психотропных лекарственных препаратов принимается:



## Медицинским работником Единолично

- выездной бригады скорой помощи;
- при оказании помощи в случаях, срочного медицинского вмешательства;
- при нахождении пациента **на лечении в стационаре**, за исключением случаев, когда главный врач принимает решение о согласовании с врачебной комиссией;
- в медицинских организациях (их обособленных подразделениях), **расположенных в трудно доступных поселениях** и населенных пунктах сельской местности, где отсутствуют амбулатории

## Возможно согласование с врачебной комиссией

- при первичном назначении
- при назначении препаратов, не включенных в перечень ЖНВЛП
- при назначении **более 5** лекарственных препаратов в течение одних суток или **свыше десяти** наименований в течение одного месяца;
- при нетипичном течении заболеваний или осложнений
- **Решение о необходимости согласования назначений лечащего врача с врачебной комиссией принимает главный врач медицинской организации**

## В амбулаторных условиях

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

В кабинете паллиативной помощи,  
Отделении паллиативной медицинской помощи,  
Патронажной службой паллиативной помощи,  
Хосписе  
осуществляются следующие функции:

Назначение и выписывание наркотических и  
психотропных лекарственных препаратов  
пациентам, нуждающимся в обезболивании;  
Ведение учетной и отчетной документации,  
Предоставление отчетов о деятельности в  
установленном порядке

Приказ МЗ РФ от 14.04.2015 г. № 187н взрослые  
Приказ МЗ РФ от 14.04.2015 г. № 193н дети



# Что фиксируется в медицинской карте пациента при назначении лекарственных препаратов ?

## **Сведения о назначенном лекарственном препарате:**

- наименование лекарственного препарата,
- разовая доза, способ и кратность приема или введения,
- длительность курса,
- обоснование назначения лекарственного препарата

**Назначение лекарственных препаратов по решению врачебной комиссии: не входящих в стандарты медицинской помощи; по торговым наименованиям;**

**Факт выдачи рецепта на лекарственный препарат законному представителю**

**Приказ МЗ № 1175н пункт 5 абз.1 и 3, пункт 3 абз. 3**

# Выписывание лекарственных препаратов

**Особенности.** Соблюдение лицензиатом требований статей 25 и 26 ФЗ "О наркотических средствах...";

Рецепт на лекарственный препарат - медицинский документ установленной формы, содержащий назначение лекарственного препарата, выданный медицинским работником в целях отпуска лекарственного препарата или его изготовления и отпуска на бумажном носителе **или с согласия пациента или его законного представителя в форме электронного документа, подписанного с использованием усиленной квалифицированной электронной подписи медицинского работника,**

п. 53 в ред. Федерального закона от 29.07.2017 N 242-ФЗ)

# Право выписывать рецепты на НС и ПВ

1. лечащий врач, фельдшер, акушерка в порядке, установленном приказом МЗСР от 23 марта 2012 г. N 252н (Пр. МЗ от 20.12.2012 № 1175н, пункт 1)

2. гражданам, имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов, также имеют медицинские работники:

2.1, работающие по совместительству;

2.2 стационарных учреждений социального обслуживания и исправительных;

2.3 в стационарных условиях, в случае, предусмотренном пунктом 29 Порядка назначения и выписывания лекарственных препаратов;

2.4, оказывающие первичную медико-санитарную помощь в мед. организациях подведомственных федеральным органам или региональным органам исполнительной власти (Пр. МЗ от 20.12.2012 № 1175н пункт 35)

# Формы рецептурных бланков

Номер и форма бланка: **№ 107/у-НП**

Бланк самый сложный по структуре и составу реквизитов:

- Имеет степень защиты
- Требуется лицензия на оборот НС и ПВ
- Имеет серию, номер и дату выписки

**Н.В.- Только на этом бланке количество выписываемых НС или ПВ указывается цифрой и прописью**

- Наличие отметки Аптечной организации об отпуске, заверенной отпустившим (Ф.И.О.- полностью) с указанием даты и печати аптечной организации

**Предназначен для выписывания:**

Наркотических средств и психотропных веществ, списка II Перечня, за **исключением** лекарственных препаратов в виде трансдермальных терапевтических систем и лекарственных препаратов, **содержащих наркотическое средство в сочетании с антагонистом опиоидных рецепторов**

**Срок действия 15 дней.**

Заполняется чернилами или шариковой ручкой либо с применением печатающих устройств [принтеры, ксероксы, копиры, МФУ]

# Бланки строгой отчетности (БСО)

- ❖ Перечень документов, являющихся БСО, порядок их хранения, выдачи, инвентаризации устанавливается руководителем медицинской, аптечной организации и оформляется приказом.
- ❖ Выдача **пронумерованных** бланков производится с указанием начального и конечного номера под роспись ответственного лица.
- ❖ Испорченные бланки сдаются в бухгалтерию для хранения и уничтожения в сроки, установленные приказом руководителя.

**Акт о списании бланков строгой отчетности.  
Форма 0504816 Утв. Пр. Минфина № 52н от 30.03.15**

- По результатам инвентаризации формируется ведомость расхождений и составляется акт о списании бланков.
- списание использованных (испорченных) бланков оформляется актом о списании (форма 0504816).
- Акт можно заполнить от руки либо сформировать автоматизированным способом.
- Указывается период, за который производится списание.

# Формы рецептурных бланков

**Номер и форма бланка: 148-1/у-88**

**Предназначен для выписывания:**

1. Наркотических и психотропных лекарственных препаратов списка II Перечня в виде трансдермальных терапевтических систем, наркотических лекарственных препаратов списка II Перечня, **содержащих наркотическое средство в сочетании с антагонистом опиоидных рецепторов, психотропных веществ**, внесенных в список III Перечня, зарегистрированных в установленном порядке в качестве лекарственных препаратов;

2. Иных лекарственных препаратов, подлежащих ПКУ за исключением лекарственных препаратов, отпускаемых без рецепта врача;

3. Лекарственных препаратов, обладающих анаболической активностью в соответствии с основным фармакологическим действием;

4. Лекарственных препаратов, указанных в пункте 5, утв. приказом МЗ РФ от 17.05.12 г. № 562н.

5. лекарственных препаратов индивидуального изготовления, содержащих НС или ПВ 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

**Срок действия 15 дней.**



# Рецептурный бланк **Формы 107-1/у** предназначен для выписывания:

- Лекарственных препаратов, указанных в пункте 4 Порядка отпуска физическим лицам, утвержденного приказом Минздрава России от 17 мая 2012 г. N 562н (пункт 11 приказа № 1175н
- Иных лекарственных препаратов, не указанных в [пунктах 8 - 10](#) настоящего Порядка:

**П.8** Наркотические и психотропные лекарственные препараты списка II Перечня, за исключением лекарственных препаратов в виде трансдермальных терапевтических систем **и лекарственных препаратов, содержащих наркотическое средство в сочетании с антагонистом опиоидных рецепторов,**

**П.9** Лекарственные препараты, выписываемые на бланк формы № 148-1/у-88

**П.10** лекарственных препаратов, выписываемых гражданам, имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой на бланках формы № 148-1/у-04 (л) и 148-1/у-06с (л)

# Гражданам, имеющих право на бесплатное получение лекарственных препаратов

Наркотические и психотропные лекарственные препараты **списка II Перечня** (за исключением препаратов в виде ТТС) выписываются на бланке формы **№ 107/у-НП** к которому дополнительно выписываются рецепты в двух экземплярах на бланке [формы N 148-1/у-04 \(л\)](#) или [формы N 148-1/у-06 \(л\)](#).

На рецептурном бланке формы [N 148-1/у-88](#) к которому дополнительно оформляются рецепты в двух экземплярах на рецептурном бланке [формы N 148-1/у-04 \(л\)](#) или [формы N 148-1/у-06 \(л\)](#) выписываются:

Наркотические и психотропные лекарственные препараты **списка II Перечня в виде ТТС,**  
**психотропные лекарственные препараты списка III Перечня,**  
**иные лекарственные средства, подлежащие ПКУ,**  
**лекарственные препараты, обладающие анаболической активностью,**

# Общие требования к выписыванию рецептов на лекарственные препараты

3. Медицинские работники выписывают рецепты:

**а)** на лекарственные препараты за своей подписью,

**б)** на имя пациента, для которого предназначен лекарственный препарат.

11. В графе "Rp" указывается:

1) на латинском языке **наименование** лекарственного препарата (МНН или группировочное, либо торговое), его дозировка, количество;

2) на русском или русском и национальном языках способ применения лекарственного препарата.

# Продолжение слайда 51

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.**

Пр. МЗ № 1175н от 20.12.12 г. в ред. от 30.06.15 г. пункт 14

# Нарушения при оформлении рецептурных бланков

Штампы мед. организаций читаются не четко

Неправильно оформляются реквизиты: «полный адрес» и «возраст пациента»

Не полностью указывается «Ф.И.О.» врача и пациента

Нет пометок врачебной комиссии, когда рецепт выписан по торговому наименованию

Ставятся лишние печати и надписи

Превышается норма отпуска лекарственных препаратов

Не указывается срок действия рецепта формы 107-1/у

Н.Г.Золотарева, 2017 г.

## Рецепты, выписанные с нарушением установленных правил

4. Рецепт, выписанный с нарушением установленных настоящим Порядком требований, считается недействительным (Приказ МЗ №1175 н)

15. 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 (Приказ № 403н п.15 абз. 2)

# Ограничения при выписывании наркотических и психотропных лекарственных препаратов

**установлены:**

предельно допустимое количество лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт

(приложение №1 к приказу);

рекомендованное количество лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт

(приложение № 2 к приказу).

Приказ МЗ России

от 20.12.12 г. № 1175 **в ред. от 31.0.2017 г. № 882н**

Законные основания превышения установленных норм отпуска и количества препарата для выписывания на один рецепт  
Приказ МЗ России от 22.12.2012 г № 1175н в ред. от 21.04.2016 г.

### **Пункт 15**

«Количество выписываемых наркотических и психотропных лекарственных препаратов **списков II и III** Перечня, иных лекарственных препаратов, подлежащих ПКУ, при оказании пациентам, нуждающимся:

**в длительном лечении,**

**первичной медико-санитарной помощи**

**и паллиативной медицинской помощи**

**может быть увеличено не более чем в 2 раза** по сравнению с количеством, установленным [приложением N 1](#) или рекомендованным количеством, установленным [приложением N 2](#)

На рецептах производится надпись "**По специальному назначению**", скрепленная подписью медицинского работника и печатью "Для рецептов".



# Приказом МЗ № 882н от 31.10.2017 г. внесены изменения в ряд приказов

В приказ МЗСР от 16.03.2010 № 157н. Перечень ПДКоличества дополнен препаратом **«Модафинил»**

В приказе МЗСР от 17.05.2012 № 562н п. 10 изложен в редакции **«По истечении срока хранения рецепты, выписанные на рецептурных бланках формы 148-1/у-88, подлежат уничтожению»**

[В приказе Минздрава от 01.08.2012 № 54н](#)

На бланке [по форме N 107/у-НП](#) выписываются наркотические средства или психотропные вещества, внесенные в Список II Перечня **за исключением** лекарственных препаратов в виде ТТС, а также препаратов, содержащих наркотическое средство в сочетании с антагонистом опиоидных рецепторов.

В [приказе Минздрава от 22.04.2014 № 183н](#) раздел первый **дополнен позициями «Бупренорфин+налоксон», «Оксикодон+налоксон)»**

В Приложении № 3 приказа МЗ от 17.06.13 г. № 378н  
В графе 8 слово «больного» заменить словом «больного <\*>»;  
Дополнить сноской <\*> **указывается в случае индивидуального назначения и выписывания лекарственного средства конкретному больному.**

## Продолжение слайда № 59

В [приказе Минздрава от 20.12.2012 № 1175н](#) внесены изменения.

в пунктах:; 8, 9, 39 и 40 после слов "в виде трансдермальных терапевтических систем" **дополнить словами "наркотические лекарственные препараты списка II Перечня, содержащие наркотическое средство в сочетании с антагонистом опиоидных рецепторов,";**

**приложение N 1** предельно допустимое количество отдельных наркотических и психотропных лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт внесены существенные изменения.

**Оно изложено в новой редакции (!!!!!)**

# Рецепт формы 107/у-НП



6



# Порядок заверения рецепта



7

Варианты  
заверения  
выписанного  
рецепта

При первичном выписывании рецепта на НЛП рецепт заверяется:

- 1) подписью и личной печатью врача либо подписью фельдшера (акушерки);
- 2) подписью **руководителя (зам. руководителя) либо лицом, уполномоченным руководителем медицинской организации (с указанием его фамилии, имени, отчества (при наличии));**
- 3) печатью медицинской организации либо структурного подразделения медицинской организации "Для рецептов

При повторном выписывании рецепт заверяется подписью и личной печатью врача фельдшера (акушерки), печатью медицинской организации либо структурного подразделения медицинской организации "Для рецептов" с указанием в левом верхнем углу рецепта надписи **"Повторно"**.

# Оформление бланка



8

Конечный этап оформления  
бланка формы 107/у-НП



На заполненном бланке проставляется **штамп медицинской организации** (с указанием полного наименования медицинской организации, ее адреса и телефона) и **дата выписки** рецепта на наркотический (психотропный) лекарственный препарат.



Оформленный Бланк вручается пациенту  
**либо его доверенному лицу**

# Основные реквизиты рецептурного бланка формы N 148-1/у-88

Министерство здравоохранения  
Российской Федерации  
региональное отделение по городу Москва,  
государственное бюджетное учреждение  
здравоохранения Клиническая больница №1,  
12345 г. Москва, Московская, 1.  
Телефон: 8 495 858 48 45

Код формы по ОКУД 3108805  
Медицинская документация  
Форма № 148-1/у-88  
Утверждена Приказом  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации  
от 20 декабря 2012 г. № 1175н

Серия 

A	A	B	Г
---	---	---	---

 № 

1	4	6	5	3
---	---	---	---	---

РЕЦЕПТ "01" января 2016г.  
(дата выписки рецепта)  
(взрослый, детский - нужное подчеркнуть)

Ф.И.О. пациента Семёнов Семён Семёнович  
(полностью)

Возраст 44 года

Адрес или № медицинской карты пациента, получающего медицинскую  
помощь в амбулаторных условиях 240915, г. Москва,  
Симферопольский бульвар 17а-24; №1224

Ф.И.О. лечащего врача Иванов Иван Иванович  
(полностью)

Руб. Коп. Rp. Pregabalini 0,075  
D.t.d. №56 in capsulis  
S. По 1 капсуле 2 раза в день  
в течение месяца

Подпись и личная печать  
лечащего врача

Рецепт действителен в течение 15 дней

- Штамп медицинской организации  
(с указанием ее наименования, адреса и телефона)
- Отметка категории пациента (детский, взрослый)
- Дата выписки рецепта
- Ф.И.О. пациента (полностью)
- Его возраст (количество полных лет), а не дата рождения!
- Указывается **полный** почтовый адрес места  
жительства (места пребывания или места фактического  
проживания) пациента **или** номер медицинской карты  
пациента, получающего медицинскую помощь в  
амбулаторных условиях
- Ф.И.О. медицинского работника (полностью)
- Личная печать медицинского работника
- Подпись медицинского работника (должность  
медицинского работника указывать не нужно)
- Срок действия рецепта



# Печати

Министерство здравоохранения  
Российской Федерации  
региональное отделение по городу Москва,  
государственное бюджетное учреждение  
«Медицинская Клиническая больница №1,  
эпидемиологический отдел», Московская, 1,  
12345 г. Москва  
Телефон: 8 495 858 48 45

Код формы по ОКУД 3108805  
Медицинская документация  
Форма № 148-1/у-88  
Исчерпана Приказом  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации  
от 20 декабря 2012 г. № 1175н

Серия 

A	A	B	Г
---	---	---	---

 № 

1	4	6	5	3
---	---	---	---	---

**РЕЦЕПТ**  
" 01 " января 2016 г.  
(дата выписки рецепта)  
(взрослый, детский - нужное подчеркнуть)

Ф.И.О. пациента Семёнов Семён Семёнович  
(полностью)

Возраст 44 года

Адрес или № медицинской карты пациента, получающего медицинскую  
помощь в амбулаторных условиях 240915, г. Москва  
Симферопольский бульвар 17а-24; №1224

Ф.И.О. лечащего врача Иванов Иван Иванович  
(полностью)

Руб. Коп. Rp. Pregabalini 0,075  
D.t.d. №56 in capsulis  
S. По 1 капсуле 2 раза в день  
в течение месяца

Подпись и личная печать  
лечащего врача

Рецепт действителен в течение 15 дней

В левом верхнем углу проставляется штамп медицинской организации с указанием ее наименования, адреса и телефона.

Важный реквизит, т.к. у фармацевта должна быть связь с ЛПУ в случае неправильно выписанного рецепта.

Рецепт, подписывается медицинским работником и заверяется его личной печатью

(Должность медицинского работника вписывать не нужно)

Дополнительно рецепт заверяется печатью медицинской организации «Для рецептов»

При выписке препарата по решению врачебной комиссии на обороте рецептурного бланка ставится специальная отметка (Штамп)»

## Пометки при оформлении рецептов

15. Количество выписываемых наркотических и психотропных лекарственных препаратов **списков II и III Перечня, иных лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету**, при оказании пациентам, первичной медико-санитарной помощи и паллиативной медицинской помощи может быть увеличено не более чем в 2 раза по сравнению с количеством, установленным приложениями № 1 и № 2 к настоящему Порядку.

23. Рецепты на производные барбитуровой кислоты, комбинированные лекарственные препараты, содержащие кодеин (его соли), иные комбинированные лекарственные препараты, подлежащие предметно-количественному учету, лекарственные препараты, обладающие анаболической активностью в соответствии с основным фармакологическим действием, для лечения пациентов с хроническими заболеваниями могут выписываться на курс лечения до 60 дней.

В этих случаях на рецепте производится **надпись "По специальному назначению"**, отдельно скрепленная подписью медицинского работника и печатью медицинской организации "Для рецептов".

Приказ МЗ России « 1175 н от 20.12 12 ред. от 31.10.17 г.



# Пометки при оформлении рецептов

- 18. При выписке лекарственного препарата по решению врачебной комиссии на обороте рецептурного бланка [формы N 107-1/у](#), [формы N 148-1/у-88](#), [формы N 148-1/у-04\(л\)](#) и [формы N 148-1/у-06\(л\)](#) ставится специальная отметка (штамп).
- **22. Рецепты на лекарственные препараты, выписанные на рецептурных бланках [формы N 107-1/у](#), действительны в течение 60 дней со дня выписывания.**
- **(в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 N 386н)**
- **При выписывании медицинским работником рецептов на готовые лекарственные препараты и 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 и превышать рекомендуемое количество лекарственного препарата для выписывания на один рецепт, установленное [приложением N 2](#) к настоящему Порядку.**
- **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".**

# Сроки действия рецептов

Срок действия рецепта, выписанного на рецептурном бланке

**Формы № 107-1у-НП (15 дней)**

формы N 148-1/у-88 (15 дней),

формы N 107-1/у (60 дней, до 1 года),

формы N 148-1/у-04(л) и формы N 148-1/у-06(л) (15 дней, 30 дней, 90 дней) указывается путем зачеркивания или подчеркивания.

# Запрещается выписывать рецепты:

(приказ МЗ РФ от 20.12.2012 г. №1175н в ред. от 30.06. 2015 г.)



## Медицинским работникам в медицинских организациях:

- 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 – для лечения наркомании;
- индивидуальными предпринимателями, на наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в списки II и III Перечня**

При выписывании рецепта запрещается превышать предельно допустимое количество лекарственного препарата для выписывания на один рецепт, установленное приложением N 1 к настоящему Порядку,

Аптечным, медицинским и обособленным подразделениям медицинских организаций, расположенным в сельских и удаленных от населенных пунктов местностях, **запрещается** отпускать наркотические и психотропные лекарственные препараты выписанные более 15 дней назад.

# Съезд национальной фармацевтической палаты

Более 54% пациентов покупают рецептурные препараты без рецепта.

Врачи не выписывают рецепты или делают это на клочке бумаги с накарябанными на них полуразборчивым почерком названиями

**По их мнению, у врачей нет ни знаний, ни сил, ни времени на эту процедуру**

«Представители аптек выступили с заявлением о готовности самостоятельно выписывать рецепты на рецептурные препараты с МНН и на латинском языке»

«Разработать правила отпуска лекарств по неправильно выписанным рецептам, чтобы оградить аптеки от штрафов»

«Выход – брать у покупателей расписку о том, то он болен, был у врача, который выписал ему рецептурный препарат. Прикреплять к расписке клочок бумажки из поликлиники и предъявлять его в ходе проверок»

# Ответ на эти предложения Росздравнадзора

В настоящий момент в первом чтении принят законопроект, в котором предполагается при нарушении правил выписки препаратов применять к медицинским работникам административное наказание

**Не губите мужики, не губите!**

**Не рубите деревья, не рубите!**

**Ради гнездышка грача,**

**Не рубите сгоряча!**

# Учет наркотических средств и психотропных веществ

**Особенности.** Соблюдение лицензиатом требований статьи 39 ФЗ "О наркотических средствах ..." и порядка ведения специальных журналов регистрации

## Нормативные акты

Правила регистрации операций, связанных с обращением наркотических и психотропных лекарственных средств, **включенных** осуществляется в специальных журналах по форме, утвержденной постановлением Правительства Российской Федерации от 4 ноября 2006 г. N 644 **в ред. от 10.11.2017 г. № 1353**

**Порядок приема неиспользованных наркотических средств от родственников умерших больных осуществляется в соответствии с приказом МЗ РФ от 15.01.16 г. № 23н**

Форма специального журнала регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ (в ред. ПП РФ от 10.11. 2017 г. N 1353)

**Вступила в силу с 1 января 2018 года**

(наименование юридического лица)

ЖУРНАЛ регистрации операций

(наркотическое средство (психотропное вещество))

(название, дозировка, форма выпуска, **единица измерения**)

Месяц	Остаток на первый рабочий день месяца	Приход						Приход с остатком за месяц – всего
		дата	номер операции и по ходу	наименование, N и дата приходного документа	количество	фамилия, инициалы, подпись ответственного лица	приход за месяц – всего	
1	2	3	4	5	6	7	8	9

Расход						Остаток на последний рабочий день месяца	Фактический остаток на последний рабочий день месяца	Отметка об Инвентаризации
дата	номер операции и по расходу	наименование, N и дата расходного документа	количество	фамилия, инициалы, подпись ответственного лица	расход за месяц – всего			
10	11	12	13	14	15	16	17	18





## ПП РФ от 10.11.17 г. № 1353 в правила ведения журналов регистрации НС и ПВ внесены изменения

### Уточнены формулировки в графах журнала регистрации

3. ЮЛ, а также их подразделения, обязаны вести журналы регистрации по форме согласно приложению № 1 на бумажном носителе **или в электронной форме.**

5. **Определение единицы учета** при изменении количества и состояния наркотических средств и психотропных веществ **определяется руководителем ЮЛ** с учетом формы выпуска соответствующего НС и ПВ

8. Записи в журналах производятся лицом, ответственным за их ведение, с периодичностью, устанавливаемой руководителем юридического лица, но не реже одного раза в течение дня на основании документов, подтверждающих совершение этих операций.

12. Запись в журналах регистрации каждой проведенной операции заверяется подписью, **в том числе усиленной квалифицированной электронной подписью,** лица, ответственного за их ведение и хранение, с указанием фамилии и инициалов

18. Заполненные журналы вместе с документами, подтверждающими осуществление операций, сдаются в архив юридического лица, где хранятся в течение 5 лет. По истечении указанного срока уничтожаются по акту, утверждаемому руководителем юридического лица.

# Особенности ведения журнала регистрации в электронной форме

Листы журналов регистрации, заполняемых **в электронной форме**, ежемесячно распечатываются, нумеруются, подписываются лицом, ответственным за их ведение и хранение,

и брошюруются по наименованию, дозировке, лекарственной форме (в случае если НС или ПВ является лекарственным средством).

По истечении календарного года **сброшюрованные ежемесячно листы журнала регистрации оформляются в журнал регистрации**, печатаются с указанием количества листов и заверяются подписью лица, ответственного за ведение и хранение журнала регистрации, руководителя ЮЛ и печатью ЮЛ.

Документы или их копии, подтверждающие совершение операции с наркотическим средством или психотропным веществом, заверенные в установленном порядке, **либо** подшиваются в отдельную папку, которая хранится вместе с соответствующим журналом регистрации, **либо** хранятся в архиве юридического лица с возможностью представления их по требованию контролирующих органов.

**15. Доступ к информационной системе**, с помощью которой осуществляется ведение журнала регистрации в электронной форме, **имеют лица, ответственные за ведение и хранение журнала регистрации.**

# Правила ведения Специального журнала регистрации НС и ПВ

## Что слушатели просят разъяснить

- Нужно ли вписывать ФИО больного в графе расход
- Чем записывать приход и расход на бумажном носителе?
- Что такое сквозная нумерация и ее отличие от единой, сплошной и нумерации в порядке возрастания номеров?
- Как заполнять графы 2, 16, 17, 18 Журнала регистрации в отделениях с круглосуточным режимом работы?
- Можно ли в журнал ввести отдельные строчки для записи итоговых показателей прихода и расхода за месяц?
- Как вести журнал учета пустых ампул в стационаре, если в новом журнале не надо писать ФИО пациента?
- Нужно ли в журнале указывать серию?

## Разъяснения пункта №11 ПП РФ № 644 от 04.11.2006 г.

- ПП РФ № 644 от 04.11.2006 г. а ред. от 10.11.2017 г. № 1353
- Письмо МЗ от 26.01.2018 г. № 25-4/10/2-245
- Методические рекомендации Письмо МЗ от 27.02.2018 г. № 25-4/10/1-1221 п.107
- Письмо МЗ от 28.02.18 г. № 25-4/3015138-2035

- ❖ «11....в пределах календарного года **в порядке возрастания номеров**
- ❖ «Нумерация по приходу и расходу должна быть **сплошная (сквозная), в хронологическом порядке**, что подразумевает последовательность регистрации приходных и расходных операций, ....»
- ❖ «...в пределах календарного года **в порядке возрастания номеров, Нумерация записей по приходу и расходу должна быть сплошная....»**
- ❖ «.... нумерация должна быть оформлена в хронологическом порядке в порядке возрастания **номера совместно по приходу и расходу**»

# Инвентаризация

## Нормативные акты

Федеральный закон от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах» Статья 38

Федеральный закон от 6 декабря 2011 г. N 402-ФЗ "О бухгалтерском учете"

Постановление Госкомстата России 18 августа 1998 г. N 88 "Об утверждении унифицированных форм ....., по учету результатов инвентаризации"

Приказ Минфина России от 13 июня 1995 г. N 49 "Об утверждении Методических указаний по инвентаризации имущества и финансовых обязательств"

Приказ Минфина России от 29 июля 1998 г. N 34н "Об утверждении Положения по ведению бухгалтерского учета и бухгалтерской отчетности в Российской Федерации"

Письмо МЗ от 27.02.18 г. № 25-4/10/1-1221 Метод. указ.  
Раздел XXXI

# Инвентаризация

## Что слушатели просят разъяснить

- Какую форму учета следует использовать при проведении инвентаризации НС и ПВ?
- Нужно ли в журнале отметку о проведении инвентаризации писать порядковый №?
- На круглосуточном посту после проведения инвентаризации (в 15.00 по локальному приказу) остается фактический остаток – одна цифра, но работа продолжается и остаток на последний календарный день месяца разнится. Как быть в данной ситуации с подобными качелями?

П.126 Метод реком. Инвентаризация наркотических и психотропных лекарственных препаратов должна проводиться ежемесячно в последний рабочий день месяца (для организаций, не имеющих круглосуточного режима работы) и в последний календарный день месяца (для организаций, имеющих круглосуточный режим работы).

## Продолжение слайда № 84

МУ пункт 108 абз. 2

В данной ситуации возможно снятие книжного и фактического остатка наркотического или психотропного лекарственного средства **в полночь последнего календарного дня месяца.**

При этом данные сверки остатков наркотических и психотропных лекарственных средств в журнале регистрации и данные об указанных лекарственных средствах **в инвентаризационных описях** должны совпадать.

Для этого условия проведения ежемесячной инвентаризации должны быть также определены в приказе руководителя аптечной или медицинской организации.

**✦ Письмо МЗ от 13.04.18 г. № 25-4/10/2-2385**

# Хранение наркотических и психотропных лекарственных препаратов



**Особенности.** Соблюдение лицензиатом требований  
е) статьи 20 ФЗ "О наркотических средствах... " и порядка их хранения

ФЗ № 3-ФЗ от 8 января 1998 г. **ред. от 03.07.2016 г.)**

ПП РФ № 1148 от 31.12.09 г. **в ред. от 22.08.2016** «О порядке хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров»

ПП РФ № 1035 **от 17.12.2010 г.** «О порядке установления требований к оснащению инженерно-техническими средствами охраны объектов и помещений

Приказ МЗСР России № 706 н от 23.08.10 г. **в ред. от 28.12.2010 г** «Об утверждении правил хранения лекарственных средств

Приказ **Минздрава России № 484 н от 24.07.2015 г** «Об утверждении специальных требований к условиям хранения НС и ПВ»

Приказ МВД № 855, ФСКН № 370 от 11.09.2012 г. (**ред. от 03.12.15 г. № 1140/442**). Требования к оснащению средствами охраны объектов и помещений.

Приказ МЗ № 917н от 01.12. 16 г. «Нормативы расчета потребности в НС и ПВ»

Приказ МЗ РФ № 913н **от 16.11.2017 г.** «Об утверждении методических рекомендаций по определению потребности в НС и ПВ, предназначенных для медицинского применения»

# Запасы НС и ПВ

К

**Запасы** НС и ПВ, зарегистрированных в РФ для медицинского применения, **определяются юридическими лицами** на основании установленных Минздравом России нормативов для расчета потребности в указанных лекарственных средствах

ПП РФ от 31.12.09 г. № 1148 пункт 4

Приказ МЗ от 01.12.16 г. № 917н «Об утверждении нормативов для расчета потребности в наркотических и психотропных лекарственных средствах для медицинского применения»

Приказ МЗ от 16.11.17 г. № 913н «Об утверждении методических рекомендаций по определению потребности в НС и ПВ, предназначенных для медицинского применения»

## Продолжение слайда № 88

- Запас НС для медицинских организаций - заявленная потребность в этих средствах, с обязательным наличием переходящего остатка.
- Сроки использования запаса не лимитируются.
- Запас это не срок хранения, а возможный срок использования
- Контролирующим органам недопустимо требовать наличия «нулевого» остатка наркотиков или обязательного расходования их при отсутствии показаний к использованию

# Хранение НС, ПВ и внесенных в Список I ПК осуществляется :

**Юридическими  
лицами**

В соответствии с порядком утв.  
ПП РФ № 1148 от 31.12.09 г.

При наличии лицензии на  
оборот НС, ПВ и их ПК

В специально оборудованных  
помещениях

В количествах, предусмотренных ФЗ  
№ 3-ФЗ от 08.01.98 г.

Наименования запасов НС и ПВ, установленные ПП № 1148  
от 31.12.09 г. ред. от 22.08.2016

Наименование запаса	Место хранения
<b>Суточный запас</b> наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список II перечня	Помещения медицинских организаций 4-й категории
<b>Трехдневный запас</b> психотропных веществ, внесенных в список III перечня	Помещения медицинских организаций 4-й категории
<b>15-дневный запас</b> наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список II перечня,	Помещения медицинских организаций 3-й категории
Месячный запас психотропных веществ, внесенных в список III перечня	Помещения медицинских организаций 3-й категории
<b>3-месячный запас</b> наркотических средств и психотропных веществ	Помещения аптечных организаций 2-й категории
<b>6-месячный запас</b> наркотических средств и психотропных веществ (для аптечных организаций, расположенных в сельских населенных пунктах и удаленных от населенных пунктов местностях)	Помещения аптечных организаций 2-й категории
Укладки, наборы, комплекты в состав которых входят наркотические средства и психотропные вещества	Места временного хранения

- п.15. Специальные требования к условиям хранения:

НС и ПВ, зарегистрированных в РФ в качестве лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения, в аптечных, медицинских, научно-исследовательских, образовательных, экспертных организациях и организациях оптовой торговли лекарственными средствами - устанавливаются Минздравом России

**Приказ Минздрава России от  
24.07.2015 г. № 484н**

**«Об утверждении специальных требований к  
условиям хранения наркотических средств и  
психотропных веществ»**

Наркотические и психотропные лекарственные средства для парентерального, внутреннего и наружного применения должны храниться **раздельно**.

на внутренних сторонах дверей сейфов или металлических шкафов, должны быть вывешены списки хранящихся НЛС и ПЛС с указанием **их высших разовых и высших суточных доз**.

Дополнительно в местах хранения НЛС и ПЛС размещаются **таблицы противоядий при отравлениях указанными средствами**

# Места и сроки хранения документации, используемой в сфере оборота НС и ПВ

Наименование документа	Место хранения	Срок хранения	Регламентирующий документ
Спец.Рр-бланки на НС и ПВ списка II	В специальных помещениях , сейфах, под замком		Пр. МЗ РФ от 01.07.12 № 54 н, приложение 4, п.6
Рецептурные бланки	Под замком в металл. шкафу, сейфе (металл. ящике)		Приказ МЗ РФ от 20.12.2012 г. № 1175н Приложение 3 пункт 26
Полученные врачами рецептурные бланки	В помещениях, обеспечивающих их сохранность		Пункт 29. Того же приказа
Использованные Рр-бланки на НС и ПВ списка II и III	Аптека. В опечатанном сейфе	<b>5 лет</b>	<b>Пр. МЗ № 403н от 22.09.2017 г. П.14</b>



## Продолжение слайда № 96

Наименование документа	Место хранения	Срок хранения	Регламентирующий документ
<i>Все Требования – накладные, по которым отпущены НС и ПВ списка II, ПВ Списка III</i>	<i>У субъекта розничной торговли</i>	<i>5 лет</i>	<i>Пр. МЗ № 403н от 22.09.2017г., п.30</i>
Требование – накладная ЛПУ на отпуск ЛС, подлежащих ПКУ	То же	3 года	Тот же
Требование – накладная на иные лекарственные препараты	То же	1 год	Тот же
Журнал регистрации НС и ПВ	В металл. шкафу (сейфе) в тех. укреп. помещении	В течение года	ПП РФ № 644 от 04.11.06, пункт 15
Заполненный журнал регистр. операций с НС и ПВ после последней записи	Архив ЮЛ	5 лет	ПП РФ № 644 от 04.11.06, <b>в ред. от 06.08.15</b> г. пункт 18

# Отпуск лекарственных препаратов

# Проблема

- Соблюдение установленного Порядка отпуска лекарственных препаратов для нашей страны чрезвычайно острая, поскольку в большинстве случаев аптеки отпускают рецептурные препараты без рецепта врача, а врачи медицинских организаций выписывают рецепты только на препараты особого учета или для льготных категорий граждан

# Лицензионные требования

- **5 з)** соблюдение лицензиатом, осуществляющим отпуск, реализацию НС и ПВ, внесенных в списки I - III перечня, прекурсоров, внесенных в список I перечня, требований статьи 23 Федерального закона "О наркотических средствах» и порядка их распределения, отпуска и реализации, установленного ПП РФ от 26 июля 2010 г. N 558;
- **5 и)** соблюдение лицензиатом, осуществляющим отпуск НС и ПВ, внесенных в списки II и III перечня, по рецептам, требований статей 25 и 26 Федерального закона "О наркотических средствах»

ЛТ Статьи 25 и 26 Отпуск по рецептам  
Дефиниции  
ФЗ № 3-ФЗ от 08.01.1998 г. Статья 1.

### Отпуск

- Отпуск - действия **по передаче** наркотических средств, психотропных веществ юридическим лицом в пределах своей организационной структуры, а также физическим лицам для использования в медицинских целях.
- (абзац введен Федеральным законом от 31.12.2014 N 501-ФЗ)

### Реализация

- - действия **по продаже, передаче** наркотических средств, психотропных веществ одним юридическим лицом другому юридическому лицу для дальнейших производства, изготовления, реализации, отпуска, распределения, использования в медицинских, ветеринарных, научных, учебных целях, в экспертной деятельности;
- (абзац введен Федеральным законом от 31.12.2014 N 501-ФЗ)

## **«Особенности продажи лекарственных препаратов и медицинских изделий»**

**(VIII раздел Правил, утв. ПП РФ № 55 от 19.01.98 в ред. от 05.01.2015)**

Продажа ЛП и медицинских изделий производится на основании предъявляемых покупателями рецептов врачей, оформленных в установленном порядке, а также без рецептов в соответствии с инструкцией по применению лекарственных препаратов и медицинских изделий

Продавец должен предоставить покупателю информацию о правилах отпуска ЛП.

Продавец обязан обеспечить продажу ЛП минимального ассортимента, необходимых для оказания медицинской помощи.

ЛП и МИ до подачи в торговый зал должны пройти предпродажную подготовку, которая включает распаковку, рассортировку и осмотр товара; проверку качества товара (по внешним признакам) и наличия необходимой информации о товаре и его изготовителе.

# Отпуск НС физическим лицам

## **Статья 25.** Отпуск наркотических средств и психотропных веществ физическим лицам

Отпуск производится **только в аптечных организациях по рецепту** **либо** в медицинских организациях или в их обособленных подразделениях, расположенных в сельских населенных пунктах и удаленных от населенных пунктов местностях, **в которых отсутствуют аптечные организации**, при наличии у аптечных медицинских организаций, их обособленных подразделений лицензии

**Перечень медицинских организаций**, расположенных в сельских и удаленных от населенных пунктов местностях, в которых отсутствуют аптечные организации,

**и перечень наркотических и психотропных лекарственных препаратов**, отпуск которых может осуществляться указанными медицинскими организациями, устанавливаются органами исполнительной власти субъектов РФ.

**Перечни должностей фармацевтических и медицинских работников**, которым предоставлено право отпуска наркотических и психотропных лекарственных препаратов, устанавливаются МЗ России

# Приказом МЗ № 403н от 11.07.17 г. Определен

порядок отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения, в том числе иммунобиологических лекарственных препаратов:

субъектами розничной торговли (аптечные организации и индивидуальные предприниматели), имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность;

без рецепта и (или) по рецепту на лекарственный препарат, выписанному в установленном порядке медицинскими работниками;

а также по требованиям-накладным организации, осуществляющей медицинскую деятельность, или индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на медицинскую деятельность.



**ПРИКАЗ Минздрава России  
от 11 июля 2017 г. N 403н  
«Об утверждении правил  
отпуска лекарственных препаратов для медицинского  
применения, в том числе иммунобиологических лекарственных  
препаратов, аптечными организациями, индивидуальными  
предпринимателями, имеющими лицензию  
на фармацевтическую деятельность»**

**Информационные письма по указанному приказу**

**Письмо Минздрава России  
27 сентября 2017 г. № 2853/25-4**

**Письмо Минздрава России  
От 24 октября 2017 г. № 3095/25-4**

**Письмо Минздрава России  
От 12 января 2018 г. № 37/25-4**

**Письмо Минздрава России  
от 13 апреля 2018 г. N 25-4/10/2-2385**

Приказ МЗ № 403н от 11.07.17 г.  
Напоминает:

Медицинским работникам

- Правила назначения лекарственных препаратов;
- Должны помнить номера действующих рецептурных бланков, какие препараты на них выписываются, сроки действия рецептов;
- должны соблюдать правила назначения и оформления рецептов
- Врач может выписать то количество ампул, блистеров и т.д. которое необходимо на курс лечения

Работникам аптек

- Правила выписывания рецептов, утв. Приказом МЗ № 1175н от 20.12.12 г.;
- Не нарушать правила отпуска рецептурных и безрецептурных препаратов;
- При неправильно оформленном рецепте они не имеют права отпускать лекарственный препарат больному
- Вправе отпускать ЛП с нарушением вторичной упаковки по рецептам или по желанию больного
- По рецепту со сроком действия до 12 месяцев единовременно возможен отпуск годового количества только по согласованию с мед. работником, который выписал рецепт

## Отпуск лекарственных препаратов физическим лицам (Пр. МЗ РФ от 11.07.17 г. № 403н)

Отпуск наркотических и психотропных лекарственных препаратов (далее ЛП), ЛП, обладающих анаболической активностью, ЛП, подлежащих предметно-количественному учету, осуществляется **фармацевтическими работниками**, занимающими должности, включенные в перечень, утвержденный приказом МЗ России от 7 сентября 2016 г. N 681н (пункт 19).

Наркотические и психотропные лекарственные препараты списка II, за исключением лекарственных препаратов в виде ТТС, отпускаются при предъявлении документа, удостоверяющего личность,

лицу, указанному в рецепте,  
его законному представителю

или лицу, имеющему оформленную в соответствии с законодательством РФ **доверенность** на право получения таких наркотических и психотропных лекарственных препаратов (пункт 20).

# Право отпуска наркотических и психотропных препаратов физическим лицам имеют: (Приказ МЗ № 681н от 07.09.2016 г.)



## Должности фармацевтических работников:

- директор (заведующий, начальник) аптечной организации (АО);
- заместитель директора (заведующего, начальника) АО;
- заведующий (начальник) структурного подразделения (отдела) АО;
- провизор;
- провизор-технолог;
- старший провизор;
- старший фармацевт;
- фармацевт.

## Должности медицинских работников:

- врач-специалист;
- главная медицинская сестра (главная акушерка, главный фельдшер);
- акушер;
- зав. здравпунктом - фельдшер (медсестра);
- заведующий ФАП-ом - фельдшер (акушер, медсестра);
- медицинская сестра;
- Медсестра врача общей практики (семейного врача);
- старшая медсестра (акушер, фельдшер);
- фельдшер.

## Нарушение вторичной заводской упаковки

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

- Не допускается нарушение первичной заводской упаковки ЛП.



# Доверенность

Доверенность – это документ, в рамках института представительства. Регламентирован гражданским кодексом (ГК РФ статьи 185, 186,187)

.....

**ФЗ от 21.11.11. г. № 323-ФЗ не требует нотариально заверенной формы доверенности **законного представителя** пациента.**

В сфере здравоохранения доверенность выписывается в случаях: человек тяжело болен поэтому доверяет другому лицу получать информацию от лечащего врача о состоянии его здоровья или получить в аптеке лекарственные препараты по рецепту на его имя.

Это бумага, которая удостоверяется личными подписями доверителя и доверенного (уполномоченного) лица.

Заверять или нет у нотариуса доверенность, решают доверитель и доверенное лицо сами – это их право, а не обязанность.

## Кто является законным представителем или уполномоченным представителем больного?

**Законными** представителями могут быть только родители, усыновители, опекуны [в отношении несовершеннолетних детей и недееспособных], попечители.

Остальные физ. лица, представляют свои интересы через **уполномоченного** представителя, действующего по доверенности.

Родственники больного автоматически законными представителями не являются

Супруга (супруг), родственники пациента (дети, родные братья и сестры, внуки, дедушки, бабушки), представляют свои интересы **через уполномоченного представителя, действующего по доверенности**

# Кто законно может заверить доверенность?

## 1. Нотариус.

НО нотариального заверения требуют лишь доверенности на осуществление сделок, требующих нотариальной формы (ч.2 ст. 185 ГК РФ и ч.3 ст.187 ГК РФ).

## 2. Лица и органы имеющие полномочия заверять доверенности

Главный врач, старший врач военного госпиталя, ГУИНа

.....

**Главный врач лечебного учреждения (стационарного) – для находящихся на лечении** граждан в связи с получением заработной платы, пенсии, иных пособий и почты. Такая доверенность заверяется бесплатно

3. Доверенности от имени малолетних и недееспособных граждан выдают их законные представители (**родители, усыновители, попечители, опекуны**) (статьи ГК РФ № 28 и 29)



## Образец доверенности на получение лекарственных препаратов

- ***Доверенность заполняется от руки***

Город \_\_\_\_\_ «\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

Я, гр. \_\_\_\_\_  
Фамилия, имя. Отчество \_\_\_\_\_ дата рождения \_\_\_\_\_

Паспорт: серия \_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_  
Выдан \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_ - \_\_\_\_\_  
когда выдан

проживающий по адресу: \_\_\_\_\_

доверяю гр. \_\_\_\_\_  
Фамилия, имя. отчество \_\_\_\_\_

Паспорт: серия \_\_\_\_\_, номер \_\_\_\_\_

Выдан \_\_\_\_\_  
когда выдан \_\_\_\_\_

получать лекарственные препараты, в том числе сильнодействующие, наркотические и психотропные лекарственные препараты, по рецептам, выписанным на мое имя.

Подпись доверителя \_\_\_\_\_ Иванов

Подпись доверенного лица \_\_\_\_\_ Кузнецов

Число, подпись, место составления, а также паспортные данные доверителя и уполномоченного лица - **обязательны!**

Получение медицинскими организациями лекарственных препаратов из аптечных организаций  
Приказ МЗСР от 12.02.2007 г. № 110 в ред. от 20.01.2011 г № 13н

3.1. Для обеспечения лечебно-диагностического процесса медицинские организации получают лекарственные препараты из аптечной организации по требованиям-накладным (форма № М-11 Утв. Пр. Госкомстата № 71а от 30.10.97г. Письмо МЗСР от 12.07.2007 г. № 5435-РХ).

Наименования лекарственных препаратов пишутся на латинском языке.

Требования накладные на лекарственные средства, **подлежащие предметно-количественному учету**, выписываются на отдельных бланках требований накладных для каждой группы препаратов

# Вскрытие ампул, введение наркотических средств и психотропных веществ пациенту

7. Вскрытие ампул, введение ампулированных наркотических средств и психотропных веществ пациенту производится процедурной (палатной) медицинской сестрой **в присутствии врача** с отметкой о проведенной инъекции истории болезни и листке назначения, заверенной подписями медицинской сестры и врача.

Прием пациентом пероральных наркотических средств и психотропных веществ производится **в присутствии процедурной (палатной) медицинской сестры и врача**, при этом факт приема должен быть отражен в истории болезни и листке назначения, заверенной подписями медицинской сестры и врача".

(п. 7 в ред. Приказа Минздрава РФ от 16.05.2003 N 205)

Приложение N 5 УТВЕРЖДЕНО приказом МЗ РФ от 12.11.1997 г. N 330

## Приложение 5

Утверждено  
Приказом МЗ РФ  
от 12 ноября 1997 г. N 330

Правила  
хранения и учета наркотических средств  
и психотропных веществ и специальных  
рецептурных бланков  
в лечебно-профилактических учреждениях

**Приложение №5 Утратило силу.** -  
Приказ Минздравсоцразвития  
РФ от 17.11.2010 N 1008н.

# Уничтожение наркотических и психотропных лекарственных препаратов

# ЛТ статья 29

## Уничтожение НС и ПВ

Предыдущая редакция

Действующая редакция

1.6. Для уничтожения наркотических средств и психотропных веществ в государственных унитарных предприятиях или государственных учреждениях, имеющих лицензии на виды деятельности, связанные с оборотом наркотических средств и психотропных веществ с правом их уничтожения, создаются комиссии, состоящие из представителей органов внутренних дел, органов управления здравоохранением и органов охраны окружающей среды

1.6. Для уничтожения наркотических средств и психотропных веществ на предприятиях и учреждениях, создаются комиссии.

# Уничтожение НС и ПВ

## Предыдущая редакция

1.6 абз 3

Списание

по мере накопления не позднее 30 числа каждого месяца производится их списание с последующим уничтожением в срок не позднее пяти дней

## Действующая редакция

1.6 абз 3

Списание производится не позднее последнего рабочего дня календарного месяца

Уничтожение по мере накопления, но не реже одного раза в квартал

# Приказ МЗ от 28.03.03 г. № 127 ред. от 07.05.2015 г. № 228н

## **ИЗВЛЕЧЕНИЕ**

2.3. Особенности уничтожения наркотических средств и психотропных веществ:

- твердые лекарственные формы, содержащие нерастворимые в воде фармацевтические субстанции наркотических средств и психотропных веществ, мягкие лекарственные формы, трансдермальные лекарственные формы уничтожаются путем сжигания;

Если на заданный вопрос Вам рекомендуют почитать конкретный  
нормативный акт,  
не считайте это хамством, издевкой или грубостью.

**Только в нормативно акте заложен  
правильный ответ!**

Разъяснения, а также ответы и советы пользователей, это личное  
мнение каждого автора





**Есть вопросы?**

Электронная почта [vppadalkin@list.ru](mailto:vppadalkin@list.ru)

**Я заинтересован в налаживании обратной  
связи и диалога со слушателями**



**Спасибо**