

**Министерство здравоохранения Республики Татарстан  
Государственное автономное профессиональное образовательное учреждение  
«Набережночелнинский медицинский колледж»**

**Ф.М. Абсалямова**

**«Правила выписывания рецептов на лекарственные  
препараты и правила их отпуска в аптечных  
организациях»**

Учебно-методическое пособие



**Набережные Челны - 2016**

УДК  
ББК  
А

**Ф.М. Абсалямова;** «Правила выписывания рецептов на лекарственные препараты и правила их отпуска в аптечных организациях»/ - г. Набережные Челны; ГАПОУ «Набережночелнинский медицинский колледж», 2016.- 152 с.

Учебно-методическое пособие разработано для студентов, обучающихся по специальности 33.02.01. Фармация Набережночелнинского медицинского колледжа в соответствии с требованиями Федеральных государственных образовательных стандартов среднего профессионального образования. Предназначено для изучения материала по Разделу 2. «Порядок отпуска лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента» Учебное пособие включает теоретический материал и задания для самостоятельной подготовки студентов к занятиям. Пособие составлено на основании материалов нормативных документов.

**Рецензенты:**

**Нурмухаметова М.С.** методист ГАПОУ «Набережночелнинский медицинский колледж»

**Шапоренко О.А.**, провизор, заведующий Северо-Восточной аптечной сетью РТ ГУП «Таттехмедфарм»

Рассмотрено и одобрено Методическим советом ГАПОУ «Набережночелнинский медицинский колледж»

протокол № 2 от « 24 » ноября 2016 года.

«Правила выписывания рецептов на лекарственные препараты и правила их отпуска в аптечных организациях» 

Министерство здравоохранения Республики Татарстан  
Государственное автономное профессиональное образовательное учреждение  
«Набережночелнинский медицинский колледж»

ЦМК Профессиональных модулей №3

**Ф.М. Абсалямова**

**«Правила выписывания рецептов на лекарственные  
препараты и правила их отпуска в аптечных  
организациях»**

Учебно-методическое пособие  
для студентов в специальности 33.02.01 Фармация

Набережные Челны 2016

## Содержание

Список сокращений.....	5
Пояснительная записка.....	6
Глоссарий специализированных терминов.....	7
Основные перечни и списки лекарственных средств.....	11
Порядок назначения и выписывания рецептов на лекарственные препараты.....	14
Правила отпуска лекарственных препаратов.....	36
Ответственность за нарушения оборота наркотических средств и психотропных веществ, сильнодействующих и ядовитых веществ.....	44
Тесты по теме «Правила выписывания рецептов и отпуска лекарственных средств» .....	45
Ситуационные задачи .....	56
Задания на работу с рецептами.....	60
Приложения.....	64
Литература.....	151

## Список сокращений

ЛП - лекарственные препараты  
ЛС - лекарственные средства  
РФ - Российская Федерация  
ФЗ - Федеральный закон  
МНН - Международное непатентованное наименование  
ЖНВЛП - Перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов  
ПКУ - Предметно-количественный учет  
ПП - Постановление Правительства  
МО - медицинская организация  
АО - аптечная организация  
СНИЛС - страховой номер индивидуального лицевого счета  
ФОМС - фонд обязательного медицинского страхования  
СД-сильнодействующие вещества  
ЯВ - ядовитые вещества  
ПВ – психотропные вещества  
НС- наркотические средства  
П - прекурсоры



## Пояснительная записка

Учебно-методическое пособие составлено в соответствии с рабочей программой по профессиональному модулю 01 «Реализация лекарственных средств и товаров аптечного ассортимента», по разделу МДК 01.02. «Отпуск лекарственных средств и товаров аптечного ассортимента». Предназначено для изучения материала по Разделу 2. «Порядок отпуска лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента» студентами среднего профессионального образования специальности «Фармация» Учебное пособие включает теоретический материал и задания для самостоятельной подготовки студентов к занятиям. Пособие составлено на основании материалов нормативных документов.

Тема «Правила выписывания рецептов на лекарственные препараты и правила их отпуска в аптечных организациях» на сегодняшний день актуальна, так как большинство лекарственных препаратов должны отпускаться строго по рецептам и полученные знания помогут правильно отпускать лекарства по ним. Необходимо отметить также, что на сегодняшний день в учебниках включены утратившие силу нормативные документы.

### Студент

#### должен знать:

- правила выписывания рецептов амбулаторным больным,
- списки лекарственных средств,
- формы рецептурных бланков,
- обязательные и дополнительные реквизиты рецептов,
- нормы единовременного отпуска лекарственных средств в одном рецепте,
- порядок оформления и сроки действия бесплатных и льготных рецептов,
- порядок отпуска лекарственных средств,
- действующие нормативные документы, регламентирующие правила выписывания рецептов на лекарственные препараты и правила их отпуска в аптечных организациях.

#### должен уметь:

- определять соответствие формы рецептурных бланков прописям рецептов,
- проверять высшие и суточные разовые дозы,
- определять нормы отпуска ЛС на один рецепт,
- принимать рецепты с учетом предельно допустимых норм отпуска,
- принимать рецепты и производить отпуск лекарственных средств по ним,
- принимать рецепты и осуществлять отпуск лекарственных средств бесплатно и с 50% скидкой,

### Профессиональные компетенции 1.2.:



«Правила выписывания рецептов на лекарственные препараты и правила их отпуска в аптечных организациях»  
Отпускать лекарственные средства населению, в том числе по льготным рецептам и требованиям учреждений здравоохранения.

## Глоссарий

*В соответствии с ФЗ № 61 «Об обращении лекарственных средств»:*

**Лекарственные средства** - *вещества или их комбинации*, вступающие в контакт с организмом человека или животного, проникающие в органы, ткани организма человека или животного, *применяемые для профилактики, диагностики* (за исключением веществ или их комбинаций, не контактирующих с организмом человека или животного), *лечения заболевания, реабилитации, для сохранения, предотвращения или прерывания беременности* и полученные из крови, плазмы крови, из органов, тканей организма человека или животного, растений, минералов методами синтеза или с применением биологических технологий.

К лекарственным средствам относятся фармацевтические субстанции и лекарственные препараты.

**Фармацевтическая субстанция** - лекарственное средство *в виде одного или нескольких обладающих фармакологической активностью действующих веществ* вне зависимости от природы происхождения, которое предназначено для производства, изготовления лекарственных препаратов и определяет их эффективность.

**Лекарственные препараты** - лекарственные средства *в виде лекарственных форм*, применяемые для профилактики, диагностики, лечения заболевания, реабилитации, для сохранения, предотвращения или прерывания беременности.

**Лекарственная форма** - состояние ЛП, соответствующее *способам его введения и применения и обеспечивающее* достижение необходимого *лечебного эффекта*.

**Перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов** - ежегодно утверждаемый Правительством РФ перечень ЛП для медицинского применения, обеспечивающих приоритетные потребности здравоохранения в целях профилактики и лечения заболеваний, в том числе преобладающих в структуре заболеваемости в РФ.

**Орфанные лекарственные препараты** - ЛП, предназначенные исключительно для диагностики или патогенетического лечения редких (орфанных) заболеваний;

**Иммунобиологические лекарственные препараты** - ЛП, предназначенные для формирования активного или пассивного иммунитета либо диагностики наличия иммунитета или диагностики специфического приобретенного изменения иммунологического ответа на



«Правила выписывания рецептов на лекарственные препараты и правила их отпуска в аптечных организациях»  
аллергизирующие вещества. К иммунобиологическим ЛП относятся вакцины, анатоксины, токсины, сыворотки, иммуноглобулины и аллергены.

**Наркотические лекарственные средства** - ЛП и фармацевтические субстанции, содержащие наркотические средства и включенные в Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, в соответствии с законодательством РФ, международными договорами РФ, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года;

**Психотропные лекарственные средства** - ЛП и фармацевтические субстанции, содержащие психотропные вещества и включенные в Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, в соответствии с законодательством РФ, международными договорами РФ, в том числе Конвенцией о психотропных веществах 1971 года;

**Прекурсоры наркотических средств и психотропных веществ** - вещества, часто используемые при производстве, изготовлении, переработке наркотических средств и психотропных веществ, включенные в Перечень наркотических средств и психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ в соответствии с законодательством РФ и международными договорами РФ, в том числе Конвенцией Организации Объединенных наций о борьбе против незаконного оборота наркотических средств и психотропных веществ 1988года.

**Сильнодействующее вещество** – это синтетическое или естественное вещество и препараты из него, включенные в список сильнодействующих веществ, утвержденный постановлением Правительства РФ.

**Ядовитые вещества** - это синтетическое или естественное вещество и препараты из него, включенные в список ядовитых веществ, утвержденный постановлением Правительства РФ.

**Референтный лекарственный препарат** - ЛП, который впервые зарегистрирован в РФ, качество, эффективность и безопасность которого доказаны на основании результатов доклинических исследований ЛС и клинических исследований ЛП, в отношении ЛС для медицинского применения и который используется для оценки биоэквивалентности или терапевтической эквивалентности, качества, эффективности и безопасности воспроизведенного или биоаналогового ЛП.

**Воспроизведенный лекарственный препарат** - ЛП, который имеет такой же качественный состав и количественный состав действующих веществ в такой же лекарственной форме, что и референтный ЛП, и биоэквивалентность или терапевтическая эквивалентность которого референтному ЛП подтверждена соответствующими исследованиями.

**Взаимозаменяемый лекарственный препарат** - ЛП с доказанной терапевтической эквивалентностью или биоэквивалентностью в отношении референтного лекарственного препарата, имеющий эквивалентные ему качественный состав и количественный состав действующих веществ, состав вспомогательных веществ, лекарственную форму и способ введения.



**Лекарственное растительное сырье** - свежие или высушенные растения либо их части, используемые для производства ЛС организациями - производителями лекарственных средств или изготовления лекарственных препаратов аптечными организациями, ветеринарными аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность.

**Лекарственный растительный препарат** - лекарственный препарат, произведенный или изготовленный из одного вида лекарственного растительного сырья или нескольких видов такого сырья и реализуемый в расфасованном виде во вторичной (потребительской) упаковке.

**Гомеопатический лекарственный препарат** - лекарственный препарат, произведенный или изготовленный из фармацевтической субстанции или фармацевтических субстанций в соответствии с требованиями общих фармакопейных статей к гомеопатическим лекарственным препаратам или в соответствии с требованиями фармакопеи страны производителя такого лекарственного препарата.

**Международное непатентованное наименование** лекарственного средства - наименование действующего вещества фармацевтической субстанции, рекомендованное Всемирной организацией здравоохранения.

**Торговое наименование** лекарственного средства - наименование ЛС, присвоенное его разработчиком, держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата;

**Группировочное наименование** лекарственного препарата - наименование лекарственного препарата, не имеющего международного непатентованного наименования, или комбинации лекарственных препаратов, используемое в целях объединения их в группу под единым наименованием исходя из одинакового состава действующих веществ.

**Качество** лекарственного средства - соответствие ЛС требованиям фармакопейной статьи либо в случае ее отсутствия нормативной документации или нормативного документа.

**Безопасность** лекарственного средства - характеристика ЛС, основанная на сравнительном анализе его эффективности и риска причинения вреда здоровью.

**Эффективность** лекарственного препарата - характеристика степени положительного влияния лекарственного препарата на течение, продолжительность заболевания или его предотвращение, реабилитацию, на сохранение, предотвращение или прерывание беременности.

**Серия** лекарственного средства - количество ЛС, произведенное в результате одного технологического цикла его производителем.

**Обращение лекарственных средств** - разработка, доклинические исследования, клинические исследования, экспертиза, государственная регистрация, стандартизация и контроль



«Правила выписывания рецептов на лекарственные препараты и правила их отпуска в аптечных организациях» качества, производство, изготовление, хранение, перевозка, ввоз в РФ, вывоз из РФ, реклама, отпуск, реализация, передача, применение, уничтожение лекарственных средств.

**Субъекты обращения** лекарственных средств - физические лица, в том числе индивидуальные предприниматели, и юридические лица, осуществляющие деятельность при обращении ЛС.

**Фармацевтическая деятельность** - деятельность, включающая в себя оптовую торговлю лекарственными средствами, их хранение, перевозку и (или) розничную торговлю лекарственными препаратами, их отпуск, хранение, перевозку, изготовление ЛП.

**Аптечная организация** - организация, структурное подразделение медицинской организации, осуществляющие розничную торговлю ЛП, хранение, перевозку, изготовление и отпуск ЛП для медицинского применения в соответствии с требованиями настоящего ФЗ.

**Фальсифицированное лекарственное средство** - ЛС, сопровождаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе.

**Недоброкачественное лекарственное средство** - ЛС, не соответствующее требованиям фармакопейной статьи либо в случае ее отсутствия требованиям нормативной документации или нормативного документа.

**Контрафактное лекарственное средство** - ЛС, находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства.

**Побочное действие** - реакция организма, возникшая в связи с применением ЛП в дозах, рекомендуемых в инструкции по его применению, для профилактики, диагностики, лечения заболевания или для реабилитации;

**Нежелательная реакция** - непреднамеренная неблагоприятная реакция организма, которая может быть связана с применением ЛП.

**Серьезная нежелательная реакция** - нежелательная реакция организма, связанная с применением ЛП, приведшая к смерти, врожденным аномалиям или порокам развития либо представляющая собой угрозу жизни, требующая госпитализации или приведшая к стойкой утрате трудоспособности и (или) инвалидности.

**Непредвиденная нежелательная реакция** - нежелательная реакция организма, которая связана с применением ЛП в дозах, рекомендуемых в протоколе его клинического исследования, брошюре исследователя, или с применением ЛП в дозах, рекомендуемых в инструкции по его применению для профилактики, диагностики, лечения заболевания или медицинской реабилитации пациента, и сущность, тяжесть или исход которой не соответствует информации о ЛП, содержащейся в протоколе его клинического исследования, брошюре исследователя или в инструкции по применению ЛП.

**Рецепт на лекарственный препарат** - письменное назначение ЛП по установленной форме, выданное медицинским работником, имеющим на это право, в целях отпуска ЛП или его изготовления и отпуска.

**Требование медицинской организации** - документ установленной формы, который выписан медицинским, имеющим на это право, и содержит в письменной форме указание аптечной организации об отпуске ЛП или о его изготовлении и об отпуске для обеспечения лечебного процесса в медицинской организации.

## Основные перечни и списки лекарственных средств

### 1. Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ:

ФЗ от 08.01.1998г. № 3 «О наркотических средствах и психотропных веществах» (с изм. и доп.)

Постановление Правительства РФ от 30.06.98 г. № 681- (в редакции ПП РФ от 01.04.2016 N 256):

**Список I** список наркотических средств и психотропных веществ, оборот которых в РФ запрещен в соответствии с законодательством РФ и международными договорами РФ (Гашиш, героин, каннабис (марихуана), кустарно изготовленные препараты из эфедрина и псевдоэфедрина, а также из препаратов, содержащих эфедрин и псевдоэфедрин; лизергиновая кислота и ее производные; d-лизергид (ЛСД, ЛСД-25) и т.д.)

**Список II** список наркотических средств и психотропных веществ, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых устанавливаются меры контроля в соответствии с законодательством РФ и международными договорами РФ (**наркотические ср-ва: бупренорфин кодеин; кокаин; морфин; омнопон, просидол, промедол, сомбревин, этилморфин психотропные в-ва: барбамил, кетамин, этаминал натрия пентобарбитал и др.**)

**Список III** список психотропных веществ, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых допускается исключение некоторых мер контроля в соответствии с законодательством РФ и международными договорами РФ (**Барбитал; буторфанол; Диазепам Лоразепам; Натрия оксибутират; Нитразепам; Тетразепам; тианептин, Фенобарбитал и др.**)

**Список IV** список прекурсоров, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых устанавливаются меры контроля в соответствии с законодательством РФ и международными договорами РФ:

**Таблица I** -прекурсоров, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых, устанавливаются особые меры контроля (Ангидрид уксусной кислоты, эргометрин; эрготамин; эфедрин 10% и др.);

**Таблица II** -прекурсоров, оборот которых в РФ и в отношении которых, устанавливаются общие меры контроля (Аллилбензол, Бензальдегид 15% и др.)

**Таблица III** -прекурсоров, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых, допускается исключение некоторых мер контроля (ацетон 60%, Перманганат калия 45%, серная к-та 45% и др.)



## **2.Списки сильнодействующих и ядовитых веществ:**

**Постановление Правительства РФ от 27.12.2007г. № 964 (в ред. ПП РФ от 26.09.2016 N 962):**

- **Список сильнодействующих веществ** (андростанолон; бромизовал; зопиклон, клозапин, клонидин, трамадол и др.)
- **Список ядовитых веществ** (Аконит; гиосциамин, змеиный яд; метиловый спирт; мышьяковистый ангидрид, стрихнина нитрат, экстракт чилибухи и др.)

## **3.Перечень ЛС, подлежащих ПКУ:**

**Приказ МЗ РФ №183н (в ред. ПП РФ 10 сентября 2015 г.)**

I. Лекарственные средства, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, включенные в списки II, III, IV в сочетании с фармакологически неактивными веществами, а также лекарственные препараты, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры в сочетании с фармакологически активными веществами.

II. Лекарственные средства, содержащие сильнодействующие и ядовитые вещества, в сочетании с фармакологически неактивными веществами, а также ЛП, содержащие сильнодействующие и ядовитые вещества в сочетании с фармакологически активными веществами.

III. Комбинированные ЛП, содержащие кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, другие фармакологические активные вещества.

IV. Иные лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету: Прегабалин, Тропикамид, Циклопентолат.

## **4. Перечень ЖНВЛП:**

**Распоряжение Правительства РФ от 26.12.2015 N 2724-р**

**Перечень ЖНВЛП для медицинского применения на 2016 год;**

**перечень ЛП для медицинского применения**, в том числе ЛП для медицинского применения, назначаемых по решению врачебных комиссий медицинских организаций (далее – перечень лекарственных препаратов для обеспечения отдельных категорий граждан);

**перечень ЛП, предназначенных для обеспечения лиц**, больных гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, рассеянным склерозом, лиц после трансплантации органов и (или) тканей (далее – перечень дорогостоящих ЛП);

**минимальный ассортимент ЛП**, необходимых для оказания медицинской помощи.

**5. Комбинированные ЛП, содержащие кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества:**

**Приказ МЗ РФ №562н от 17.05.2012:**

**4. Комбинированные ЛП, выписанные на рецептурных бланках формы N 107-1/у;**

**5. Комбинированные ЛП, выписанные на рецептурных бланках формы N 148-1/у-88.**

Аптечные организации, ИП, имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность имеют право приобретать и продавать ЛП, изделия медицинского назначения, дезинфицирующие средства, предметы и средства личной гигиены, посуду для медицинских целей, предметы и средства, предназначенные для ухода за больными и новорожденными детьми, детьми возраста трех лет, очковую оптику и средства ухода за ней, минеральные воды, продукты лечебного, детского и диетического питания, биологически активные добавки, лечебную парфюмерно-косметическую продукцию, медицинские и санитарно-просветительные печатные издания, предназначенные для пропаганды здорового образа жизни.

Разрешена розничная торговля только ЛП, зарегистрированными в РФ или изготовленными аптечными организациями, ИП имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность. Они обязаны обеспечивать установленный уполномоченным федеральным органом исполнительной власти минимальный ассортимент ЛП, необходимых для оказания медицинской помощи.

Продажа фальсифицированных, недоброкачественных, контрафактных лекарственных средств запрещается. (ФЗ №61 «Об обращении ЛС» от 12.04.10г. в ред. 2014г.)

**Аптечные организации должны соблюдать правила отпуска ЛП рецептурного отпуска.**

**Рецепт – 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.**

Рецепт обладает рядом признаков следующего характера:

- **медицинского** – содержит обращение врача об изготовлении и (или) выдаче лекарства;
- **юридического** – врач и фармацевтический работник несут юридическую ответственность в случае неправильного назначения, изготовления и отпуска лекарств;
- **финансового** – стоимость лекарства обязательно оплачивается либо больным, либо из федерального, регионального или муниципального бюджета (при выписке льготного рецепта);
- **учетного** – подтверждает факт реализации рецептурных препаратов, в том числе подлежащих предметно-количественному учету.

**Приказ Министерства здравоохранения РФ от 20 декабря 2012 г. N 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» утверждает:**

- Порядок назначения и выписывания ЛП;
- Формы рецептурных бланков;
- Порядок оформления рецептурных бланков, их учета и хранения.

В настоящий документ внесены изменения следующими документами:

- Приказ Минздрава России от 21 апреля 2016 г. N 254н,
- Приказ Минздрава России от 30 июня 2015 г. N 386н,
- Приказ Минздрава России от 2 декабря 2013 г. N 886н.



«Правила выписывания рецептов на лекарственные препараты и правила их отпуска в аптечных организациях»

**Приказ МЗ РФ от 1 августа 2012 г. N 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»**

В настоящий документ внесены изменения следующими документами:

Приказ МЗ России от 21.04.2016 N 254н

Приказ МЗ России от 30.06.2015 N 385н

## **Порядок назначения и выписывания лекарственных препаратов.**

### **1. Назначение и выписывание ЛП осуществляется:**

*врачом, фельдшером, акушеркой в случае возложения на них полномочий лечащего врача (Приказ МЗ РФ от 23 марта 2012 г. N 252н «Об утверждении Порядка возложения на фельдшера, акушерку руководителем медицинской организации при организации оказания первичной медико-санитарной помощи и скорой медицинской помощи отдельных функций лечащего врача по непосредственному оказанию медицинской помощи пациенту в период наблюдения за ним и его лечения, в том числе по назначению и применению ЛП, включая и наркотические и психотропные лекарственные препараты»)*

### **2. Медицинские работники выписывают рецепты на ЛП за своей подписью.**

Назначение и выписывание ЛП осуществляется медицинским работником по международному непатентованному наименованию, а при его отсутствии - **группировочному наименованию**. В случае их отсутствия - по **торговому наименованию**.

При индивидуальной непереносимости и 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**.

Медицинские работники осуществляют назначение и выписывание ЛП, подлежащих изготовлению и отпуску аптечными организациями.

### **3. Рецепт, выписанный с нарушением установленных настоящим Порядком требований, считается недействительным.**

**4. Сведения о назначенном, и выписанном лекарственном препарате** (наименование ЛП, разовая доза, способ и кратность приема или введения, длительность курса, обоснование назначения лекарственного препарата) **указываются в медицинской карте пациента.**

Рецепт на ЛП выписывается на имя пациента, для которого предназначен лекарственный препарат.

**Рецепт на лекарственный препарат может быть получен пациентом или его законным представителем. Факт выдачи рецепта на лекарственный препарат законному представителю фиксируется записью в медицинской карте пациента.**

### **5. Запрещается выписывать рецепты на лекарственные препараты:**

*- медицинским работникам:*

**-при отсутствии медицинских показаний;**

**-на ЛП, не зарегистрированные на территории РФ;**

**- на ЛП, которые, в соответствии с инструкцией по медицинскому применению используются только в медицинских организациях (хлорэтил, эфир наркотный, фентанил в ампулах, сомбревин и др.);**

**на наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в список II наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, утвержденного постановлением Правительства РФ от 30 июня 1998 г. N 681, зарегистрированные в качестве ЛП для лечения наркомании;**

**- индивидуальными предпринимателями, осуществляющими медицинскую деятельность, на наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в списки II и III.**

6. Рецепты на ЛП выписываются на рецептурных бланках по формам:

**форма № 148-1/у-88**

**форма № 107-1/у**

**форма № 148-1/у-04(л)**

**форма № 148-1/у-06(л)**

**(утв. приказом МЗ № 54н от 01.08.2012г.):**

**Форма 107 –у НП - Специальный рецептурный бланк на наркотическое средство или психотропное вещество**

7. **Наркотические и психотропные ЛП списка II Перечня, за исключением ЛП в виде трансдермальных терапевтических систем, выписываются на специальном рецептурном бланке по форме, утвержденной приказом Министерства здравоохранения РФ от 1 августа 2012 г. N 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"**

9. Рецептурные бланки форм N 148-1/у-04 (л), N 148-1/у-06 (л) предназначены для выписывания ЛП гражданам, имеющим право на бесплатное получение ЛП или получение ЛП со скидкой.

10. Рецептурный бланк формы N 107-1/у предназначен для выписывания:

- **ЛП, указанных в пункте 4 Порядка отпуска физическим лицам ЛП в для медицинского применения, содержащих, кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, другие фармакологические активные вещества, утвержденного приказом МЗ РФ от 17 мая 2012 г. N 562н;**

- **иных ЛП, не указанных в пунктах 7 - 9.**

11. При выписывании рецепта на ЛП индивидуального изготовления наименования наркотических и психотропных ЛП списков II и III, иных ЛП, подлежащих предметно-количественному учету, пишутся **в начале рецепта**, затем - все остальные ингредиенты.

12. При выписывании рецепта **запрещается превышать предельно допустимое количество ЛП** для выписывания на один рецепт, установленное приложением N 1, за исключением случая, указанного в пунктах 14 и 22.

**Не рекомендуется** превышать рекомендованное количество ЛП для выписывания на один рецепт, установленное приложением N 2, за исключением случаев, указанных в пунктах 14, 21 и 22.

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

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

**Не допускается сокращение близких по наименованиям ингредиентов**, составляющих ЛП, не позволяющих установить, какой именно ЛП выписан.

16. **Способ применения ЛП обозначается** с указанием дозы, частоты, времени приема относительно сна (утром, на ночь) и его длительности, а для ЛП, взаимодействующих с пищей, - времени их употребления **относительно приема пищи** (до еды, во время еды, после еды).

17. При необходимости немедленного или срочного отпуска ЛП пациенту в верхней части рецепта проставляются обозначения **"cito" (срочно) или "statim" (немедленно)**.

18. При выписывании рецепта на ЛП индивидуального изготовления количество жидких фармацевтических субстанций указывается **в миллилитрах, граммах или каплях, а остальных фармацевтических субстанций - в граммах**.

**Сроки действия рецептов**

**Таблица 1**

П/П	Форма рецептурного бланка	Срок действия, дни
1.	N 107- 1/у,	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 60;</li> <li>• <b>пациентам с хроническими заболеваниями в пределах до одного года.</b></li> </ul>
2.	N 148-1/у-88	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>15;</b></li> <li>• на производные <b>барбитуровой кислоты, комбинированные ЛП, содержащие кодеин (его соли), иные комбинированные ЛП</b>, подлежащие предметно-количественному учету, <b>ЛП, обладающие анаболической активностью</b> для лечения пациентов с хроническими заболеваниями могут выписываться на курс лечения до <b>60 дней</b>.</li> </ul>
3.	N148-1/у-04 (л), N 148-1/у-06 (л)	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 30;</li> <li>• 90 - гражданам, достигшим пенсионного возраста, инвалидам первой группы и детям-инвалидам;</li> <li>• для лечения хронических заболеваний указанным категориям граждан рецепты на ЛП могут выписываться на курс лечения до 90 дней</li> </ul>
4.	N 107/у-НП	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>15</b></li> </ul>

**Назначение и выписывание лекарственных препаратов при оказании первичной медика - санитарной помощи, скорой медицинской помощи и паллиативной медицинской помощи**



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

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

- **одновременного назначения одному пациенту пяти и более ЛП в течение одних суток или свыше десяти наименований в течение одного месяца;**
- **назначения ЛП при нетипичном течении заболевания, наличии осложнений основного заболевания и (или) сопутствующих заболеваний, при назначении ЛП, 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;**
- **первичного назначения пациенту наркотических и психотропных ЛП списков II и III** (в случае принятия руководителем медицинской организации решения о необходимости согласования назначения таких лекарственных препаратов с врачебной комиссией).

Назначение и **выписывание наркотических и психотропных ЛП списков II и III** 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 ЛП с врачебной комиссией).

При оказании скорой медицинской помощи ЛП 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.**

В отдельных случаях 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 ЛП списков II и III, сильнодействующие ЛП на срок приема пациентом **до 5 дней.**

## **Назначение и выписывание ЛП гражданам, имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение ЛП со скидкой, в рамках оказания им первичной медико - санитарной помощи**

Назначение и выписывание ЛП гражданам, имеющим право на бесплатное получение ЛП или получение ЛП 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:

- отдельным категориям граждан, имеющим право на получение государственной социальной помощи в виде набора социальных услуг,
  - 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 Распоряжением Правительства РФ от 26.12.2015 N 2724-р «Об утверждении перечня жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов на 2016 год, а также перечней ЛП для медицинского применения и минимального ассортимента ЛП, необходимых для оказания медицинской помощи»;
- гражданам, имеющим право на получение ЛП бесплатно или получение ЛП со скидкой за счет средств бюджетов субъектов РФ, в соответствии с Перечнем групп населения и категорий заболеваний, при амбулаторном лечении которых ЛП и МИ отпускаются по рецептам врачей бесплатно, и Перечнем групп населения, при амбулаторном лечении которых ЛП отпускаются по рецептам врачей с 50-процентной скидкой, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июля 1994 г. N 890;
- гражданам, страдающим жизнеугрожающими и хроническими прогрессирующими редкими (орфанными) заболеваниями, приводящими к сокращению продолжительности жизни граждан и их инвалидности.

**Право выписывать рецепты на ЛП** гражданам, имеющим право на бесплатное получение ЛП или получение ЛП со скидкой, также имеют:

- медицинские работники, работающие в медицинской организации по совместительству (в пределах своей компетенции);
- медицинские работники стационарных учреждений социального обслуживания и исправительных учреждений (независимо от ведомственной принадлежности);
- медицинские работники медицинских организаций, оказывающих медицинскую помощь в стационарных условиях;
- медицинские работники медицинских организаций, оказывающих первичную медико - санитарную помощь, подведомственных федеральным органам исполнительной власти или органам исполнительной власти субъектов РФ:
  - а) гражданам, расходы, на бесплатное лекарственное обеспечение которых в соответствии с законодательством РФ покрываются за счет средств федерального бюджета;
  - б) иным категориям граждан, расходы, на бесплатное лекарственное обеспечение которых в соответствии с законодательством РФ покрываются за счет средств бюджетов различных уровней и обязательного медицинского страхования;



«Правила выписывания рецептов на лекарственные препараты и правила их отпуска в аптечных организациях»

- индивидуальные предприниматели, занимающиеся частной медицинской практикой и включенные в реестр медицинских организаций, осуществляющих деятельность в сфере обязательного медицинского страхования.

Не допускается выписывание рецептов на ЛП для лечения граждан, имеющих право на бесплатное получение ЛП или получение ЛП со скидкой, медицинскими работниками санаторно-курортных организаций, медицинскими работниками медицинских организаций, оказывающих медицинскую помощь стационарно или в условиях дневного стационара.

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

На рецептурном бланке формы N 148-1/у-04(л) и формы N 148-1/у-06(л) рецепт выписывается медицинским работником в двух экземплярах, с одним экземпляром которого пациент обращается в аптечную организацию. **Второй экземпляр** рецепта приобщается к медицинской карте пациента.

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

**Психотропные ЛП списка III, иные ЛС, подлежащие предметно-количественному учету, ЛП, обладающие анаболической активностью, комбинированные ЛП**, предназначенные для лечения граждан, имеющих право на бесплатное получение ЛП или получение ЛП со скидкой, выписываются на рецептурном бланке N 148-1/у-88, к которому дополнительно выписываются рецепты в двух экземплярах на рецептурном бланке формы N 148-1/у-04 (л) или формы N 148-1/у-06



## **Особенности оформления рецептов на ЛС для лечения больных с хроническими заболеваниями**

1. При выписывании медицинским работником рецептов на готовые ЛП и ЛП 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 ЛП для выписывания на один рецепт**, установленное **приложением N 2**.

При выписывании таких рецептов медицинский работник делает пометку "**Пациенту с хроническим заболеванием**", указывает **срок действия рецепта и периодичность отпуска ЛП** 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**".

При отпуске данный рецепт подписывается фармацевтическим работником аптеки и возвращается пациенту с указанием на обороте наименования аптеки количества ЛП и даты его отпуска. Отпуск осуществляется фармацевтическим работником аптеки в соответствии с периодичностью отпуска, указанной в рецепте. При очередном обращении пациента в аптеку фармацевтическим работником учитываются отметки о предыдущем отпуске ЛП. По истечении срока действия рецепт гасится штампом «**Лекарственный препарат отпущен**» и возвращается на руки пациенту. (Приказ МЗ РФ №78)

**2.Рецепты на:** производные барбитуровой кислоты, комбинированные ЛП, содержащие кодеин (его соли), иные комбинированные ЛП, подлежащие предметно-количественному учету, ЛП, 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 рецептах** производится надпись "**По специальному назначению**", отдельно скрепленная **подписью** медицинского работника и печатью медицинской организации "**Для рецептов**".

3. Количество выписываемых наркотических и психотропных ЛП списков II и III , иных ЛП, подлежащих предметно-количественному учету, 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 предельно допустимым количеством ЛП для выписывания на один рецепт, установленное приложением N 1, или рекомендованным количеством лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт, установленное приложением N 2.

В этом случае, на рецептах производится надпись "**По специальному назначению**", отдельно скрепленная **подписью** медицинского работника и печатью медицинской организации "**Для рецептов**".



## Фармацевтическая экспертиза

Провизор /фармацевт по приёму рецептов и отпуску лекарств проводит фармацевтическую экспертизу поступившего рецепта, то есть устанавливает:

**1. Определение правомочности лица, выписавшего рецептурного бланка;**

**2. Соответствие формы рецептурного бланка**

**3. Наличие необходимых основных (обязательных) реквизитов:**

Штамп медицинской организации, с указанием наименования, адреса, телефона;

Дата выписки рецепта;

ФИО пациента полностью, его возраст;

ФИО врача полностью;

Наименование ЛП (МНН или группировочное, либо торговое) на латинском языке, дозировка или концентрация, количество;

Подробный способ применения;

Подпись и личная печать врача.

**4. Наличие дополнительных реквизитов:**

**Номер и серия рецепта;**

Номер медицинской карты амбулаторного пациента (История развития ребенка) или адрес пациента;

Печать МО «Для рецептов»;

Подпись руководителя (заместителя) МО либо лицом, уполномоченным руководителем медицинской организации (в случае отсутствия в структурном подразделении (с указанием его фамилии, имени, отчества);

**5. Срок действия рецепта;**

**6. Соответствие порядку отпуска:**

Предельнодопустимые нормы отпуска ЛП;

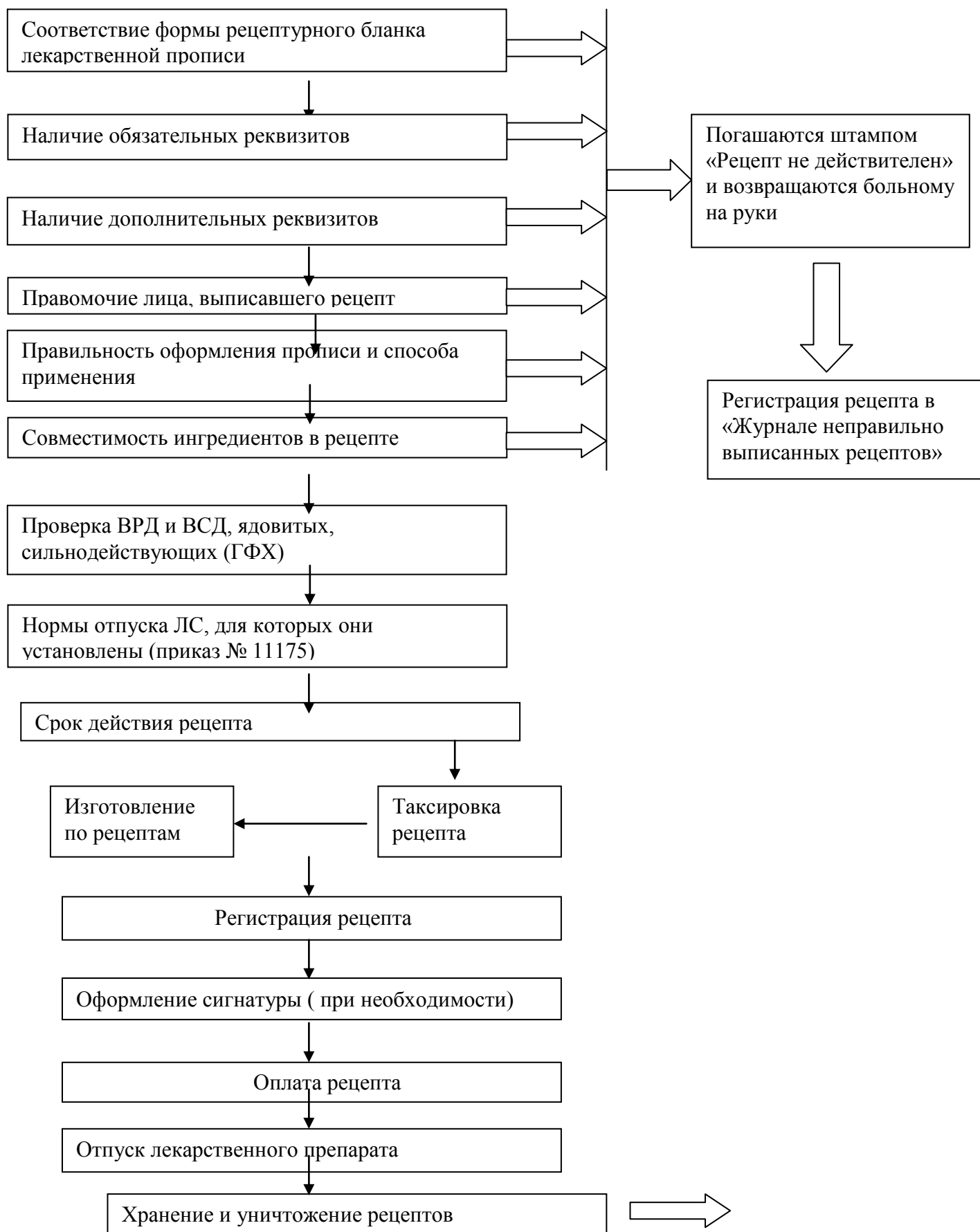
Отпуск по иногороднему рецепту;

**7. Совместимость ингредиентов;**

**8. Соответствие доз возрасту больного.**

**9. Срок хранения рецепта в аптеке.**

## ПОРЯДОК ПРИЕМА РЕЦЕПТОВ И ОТПУСКА ЛП ИЗ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ





## ФОРМЫ РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКОВ

Рецептурный бланк формы **№ 148-1/у-88** предназначен для выписывания:

- **наркотических и психотропных ЛП списка II Перечня в виде трансдермальных терапевтических систем, психотропных веществ, внесенных в список III Перечня;**
- **иных ЛП, подлежащих предметно-количественному учету;**
- **ЛП, обладающих анаболической активностью в соответствии с основным фармакологическим действием;**
- **ЛП, указанных в пункте 5 Порядка отпуска физическим лицам ЛП для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества, утвержденного приказом МЗ РФ от 17 мая 2012 г. № 562н.**
- **ЛП индивидуального изготовления, содержащих наркотическое средство или психотропное вещество списка II, и другие фармакологические активные вещества в дозе, не превышающей высшую разовую дозу, и при условии, что этот комбинированный ЛП не является наркотическим или психотропным ЛП списка II.**

При оформлении рецептов обратить внимание на основные и дополнительные реквизиты.

### Основные реквизиты:

- Штамп медицинской организации, с указанием полного наименования, адреса, телефона;
- Дата выписки рецепта;
- ФИО пациента полностью, его возраст (количество полных лет);
- ФИО врача полностью;
- Наименование ЛП (МНН или группировочное, либо торговое) на латинском языке, дозировка или концентрация, количество;
- Подробный способ применения;
- Подпись и личная печать врача.

### Дополнительные реквизиты:

- Серия и номер рецепта;
- Адрес или номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях;
- Печать «Для рецептов»





Рецептурный бланк формы № 107-1/у предназначен для выписывания:

лекарственных препаратов, указанных в пункте 4 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 Российской Федерации от 17 мая 2012 г. № 562н;

иных лекарственных препаратов, не указанных в пунктах 7 - 9.

На рецептурном бланке № 107-1/у только **основные** реквизиты:

- Штамп медицинской организации, с указанием полного наименования, адреса, телефона;
- Дата выписки рецепта;
- ФИО пациента полностью, его возраст (количество полных лет);
- ФИО врача полностью;
- Наименование ЛП (МНН или группировочное, либо торговое) на латинском языке, дозировка или концентрация, количество;
- Подробный способ применения;
- Подпись и личная печать врача.



## Рецептурный бланк формы № 107-1/у

### РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК

Министерство здравоохранения  
Российской Федерации

Код формы по ОКУД 3108805  
Медицинская документация  
Форма N 107-1/у  
Утверждена приказом  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации  
от 20 декабря 2012 г. N 1175н

Наименование (штамп)  
медицинской организации

### РЕЦЕПТ

(взрослый, детский - нужное подчеркнуть)

« \_\_\_\_ » \_\_\_\_\_ 200 г.

Ф.И.О. пациента \_\_\_\_\_

Возраст \_\_\_\_\_

Ф.И.О. врача \_\_\_\_\_

руб. | коп. | Rp.

.....  
.....

руб. | коп. | Rp.

.....  
.....

руб. | коп. | Rp.

.....  
.....

Подпись и личная печать врача

М.П.

Рецепт действителен в течение **60** дней, **1** года (ненужное зачеркнуть)

## РЕЦЕПТУРНЫЕ БЛАНКИ ФОРМЫ № 148-1/У-04 (Л) И ФОРМЫ № 148-1/У-06 (Л),

### Основные реквизиты:

- Штамп медицинской организации, с указанием полного наименования, адреса, телефона;
- Дата выписки рецепта;
- ФИО пациента полностью, его возраст (количество полных лет);
- ФИО врача полностью;
- Наименование ЛП (МНН или группировочное, либо торговое) на латинском языке, дозировка или концентрация, количество;
- Подробный способ применения;
- Подпись и личная печать врача.

### Дополнительные реквизиты:

- Серия и номер рецепта;
- цифровое кодирование:
  - код медицинской организации
  - код категории граждан:
  - код нозологической формы;
- источник финансирования;
- процент оплаты;
- код медицинского работника;
- дата рождения пациента (число, месяц, год);
- страховой номер индивидуального лицевого счета гражданина;
- номер полиса обязательного медицинского страхования;
- номер медицинской карты пациента;
- печать медицинской организации "**Для рецептов**";
- корешок
- Фармработник отмечает: код ЛП, дату отпуска, торговое название, количество, сумму отпущенного ЛП.



## РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК ФОРМЫ № 148-1/У-04 (Л)

### РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК

Штамп

Министерство здравоохранения  
Российской Федерации  
Код медицинской организации  
Код формы по ОКУД 3108805

УТВЕРЖДЕНА  
приказом Министерства здравоохранения  
Российской Федерации  
от 20 декабря 2012 г. № 1175н

Форма № 148-1/у-04 (л)

<b>Код категории граждан</b>	<b>Код нозологической формы (по МКБ-10)</b>	<b>Источник финансирования: (подчеркнуть)</b>	<b>финансирования: %</b>	<b>оплаты: (подчеркнуть)</b>	<b>Код лекарственного средства (заполняется в аптечной организации)</b>
		1. Федеральный 2. Субъект Федерации 3. Муниципальный	1. Бесплатно 2. 50%		

S S S L L L . L

РЕЦЕПТ Серия \_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_ Дата выписки: 20\_\_ г.

Ф.И.О. пациента \_\_\_\_\_ Дата рождения \_\_\_\_\_

### СНИЛС

№ полиса обязательного медицинского страхования:

Адрес или № медицинской карты получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях \_\_\_\_\_

(истории развития ребенка)

Ф.И.О. лечащего врача \_\_\_\_\_

Руб. | Коп. | Rp:

. D.t.d

Signa: \_\_\_\_\_

(код лечащего врача)

Подпись и личная печать лечащего врача М.П.

Рецепт действителен в течение 15 дней, 30 дней, 90 дней

(ненужное зачеркнуть)

----- (Заполняется специалистом аптечной организации) -----

### Отпущено по рецепту:

### Торговое наименование и дозировка:

Дата отпуска: " \_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ 20 г. Количество:

Приготовил:

Проверил:

Отпустил:

----- (линия отрыва) -----

**Корешок рецептурного бланка**      **Способ применения:** Продолжительность \_\_\_\_\_ дней      **Количество**  
**Наименование лекарственного препарата:** приемов в день: \_\_\_\_\_ раз      **На 1**  
**Дозировка:** прием: \_\_\_\_\_ ед.



**РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК ФОРМЫ № 148-1/У-06 (Л),**

**РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК**

Министерство здравоохранения

УТВЕРЖДЕНА

Российской Федерации МЕСТО ДЛЯ ШТРИХ-КОДА

приказом Министерства здравоохранения

Российской Федерации

от 20 декабря 2012 г. № 1175н

Медицинская организация Штамп

Код ОГРН Код формы по ОКУД 3108805

Форма № 148-1/у-06 (л)

Код категории граждан	Код нозологической формы (по МКБ-10)	Источник финансирования:	% оплаты источника финансирования:	из Рецепт действителен в течение 15, 30, 90 дней, 1) (нужное подчеркнуть)
		1) федеральный бюджет Российской Федерации	100%	
		2) бюджет субъекта Российской Федерации	2) 50% (нужное подчеркнуть)	
		3) муниципальный бюджет (нужное подчеркнуть)		

РЕЦЕПТ Серия \_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_ от

Ф.И.О. пациента \_\_\_\_\_

Дата рождения \_\_\_\_\_ СНИЛС \_\_\_\_\_

№ полиса обязательного медицинского страхования \_\_\_\_\_

Адрес или № медицинской карты получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях \_\_\_\_\_

(истории 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 \_\_\_\_\_

На общую сумму \_\_\_\_\_

Signa: \_\_\_\_\_ Количество \_\_\_\_\_

Подпись лечащего врача \_\_\_\_\_

М.П. \_\_\_\_\_

и личная печать лечащего врача \_\_\_\_\_

Рецепт действителен в течение 15 дней, 30 дней, 90 дней

----- (линия отрыва) -----

Корешок РЕЦЕПТА Серия \_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

Способ применения:

Продолжительность \_\_\_\_\_ дней Наименование лекарственного препарата \_\_\_\_\_

Количество приемов в день \_\_\_\_\_ раз \_\_\_\_\_

На 1 прием \_\_\_\_\_ ед. Дозировка \_\_\_\_\_



## ПОРЯДОК ОФОРМЛЕНИЯ РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКОВ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ИХ УЧЕТА И ХРАНЕНИЯ

### I. Оформление рецептурных бланков

1. На рецептурных бланках формы № 107-1/у, не имеющих номер и (или) серию, место для нанесения штрих-кода, № 148-1/у-88, № 148-1/у-04(л) и № 148-1/у-06(л) в левом верхнем углу проставляется **штамп медицинской организации** с указанием ее наименования, адреса и телефона.

Дополнительно на рецептурных бланках формы № 107-1/у, имеющих номер и (или) серию, место для нанесения штрих-кода, № 148-1/у-04(л) и № 148-1/у-06(л) проставляется **код медицинской организации**.

Серия рецептурного бланка формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л) включает **код субъекта РФ**.

2. На рецептурных бланках, оформляемых **ИП**, 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**.

3. Рецептурные бланки форм № 148-1/у-88, № 107-1/у и № 148-1/у-04(л) заполняются врачом разборчиво, четко, чернилами или шариковой ручкой.

4. Допускается оформление:

- всех реквизитов рецептурных бланков формы № 107-1/у, имеющих номер и (или) серию, место для нанесения штрихкода, и формы № 148-1/у-06(л) с использованием компьютерных технологий;
- всех реквизитов (за исключением реквизита "Подпись лечащего врача") рецептурных бланков формы № 148-1/у-88 и формы № 107-1/у (не имеющих номер и (или) серию, место для нанесения штрихкода) с использованием печатающих устройств.

5. Оформление рецептурных бланков формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06 (л) включает в себя **цифровое кодирование**:

**код медицинской организации** в соответствии с Основным государственным регистрационным номером (ОГРН), проставляемый при изготовлении рецептурных бланков;

**код категории граждан (SSS)**, имеющих право на получение лекарственных препаратов 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;

отметка об **источнике финансирования** (федеральный бюджет, бюджет субъекта РФ, муниципальный бюджет и **проценте оплаты** рецепта (бесплатно, 50%);

**код медицинского работника** указывается медицинским работником в соответствии с установленным органом исполнительной власти субъекта РФ в области охраны здоровья граждан перечнем кодов медицинских работников, имеющих право на выписку ЛП;

5) **код ЛП**, проставляемый в аптечной организации при отпуске ЛП, выписанных на рецептурных бланках формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л).

6. Во всех рецептурных бланках "**Ф.И.О. пациента**" указываются **полностью фамилия, имя и отчество пациента**.

7. В рецептурных бланках формы № 148-1/у-88 и формы № 107-1/у в графе "Возраст" указывается **количество полных лет пациента**.

В рецептурных бланках формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л) указывается **дата рождения пациента (число, месяц, год)**.

8. В рецептурных бланках формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л) указываются страховой номер индивидуального лицевого счета гражданина в Пенсионном фонде РФ (СНИЛС) и номер полиса обязательного медицинского страхования.

9. В рецептурных бланках формы № 148-1/у-88 указывается полный почтовый адрес места жительства пациента и номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях.

В рецептурных бланках формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л) указывается номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях";

10. Во всех рецептурных бланках указываются полностью фамилия, имя, отчество медицинского работника, выписавшего рецепт.

11. Во всех рецептурных бланках указываются:

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.

12. **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**.

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



«Правила выписывания рецептов на лекарственные препараты и правила их отпуска в аптечных организациях»

Дополнительно рецепт, выписанный на рецептурном бланке формы № 148-1/у-88, формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л), заверяется печатью медицинской организации "**Для рецептов**".

14. На одном рецептурном бланке формы **№ 148-1/у-88, формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л)** разрешается выписывать только **одно наименование** лекарственного препарата; на одном рецептурном бланке формы **№ 107-1/у** - не более **трех наименований** ЛП.

15. **Исправления** в рецепте, выписанном на рецептурном бланке, **не допускаются**.

16. Срок действия рецепта, выписанного на рецептурном бланке формы **№ 148-1/у-88 (10 дней), формы № 107-1/у (60 дней, до 1 года), формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л) (5 дней, 15 дней, 30 дней, 90 дней)** указывается путем зачеркивания или подчеркивания.

17. На оборотной стороне рецептурного бланка формы **№ 107-1/у** (за исключением рецептурного бланка, полностью заполняемого с использованием компьютерных технологий), рецептурного бланка формы **№ 148-1/у-88** и формы **№ 148-1/у-06(л)** печатается таблица следующего содержания:

#### **Приготовил Проверил Отпустил**

18. При выписке ЛП по решению врачебной комиссии на обороте рецептурного бланка формы **№ 107-1/у ,№ 148-1/у-88 № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л)** ставится **специальная отметка (штамп)**.

19. На рецептурном бланке формы **№ 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л)** внизу имеется **линия отрыва**, разделяющая рецептурный бланк и **корешок**.

**Корешок** от рецепта, выписанного на указанном рецептурном бланке, выдается **пациенту** в аптечной организации, на корешке **делается отметка о наименовании ЛП, дозировке, количестве, способе применения**, и он остается у пациента.

20. Оформление специального рецептурного бланка на наркотическое средство и психотропное вещество осуществляется в соответствии с приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 1 августа 2012 г. № 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".





## **СПЕЦИАЛЬНЫЙ РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК НА НАРКОТИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО ИЛИ ПСИХОТРОПНОЕ ВЕЩЕСТВО**

### **Основные реквизиты:**

- Штамп медицинской организации, с указанием полного наименования, адреса, телефона;
- Дата выписки рецепта;
- ФИО пациента полностью, его возраст (количество полных лет);
- ФИО врача полностью;
- Наименование ЛП (МНН или группировочное, либо торговое) на латинском языке, дозировка или концентрация, количество;
- Подробный способ применения;
- Подпись и личная печать врача.

### **Дополнительные реквизиты:**

- Серия и номер рецепта;
- Серия и номер полиса обязательного медицинского страхования;
- Номер медицинской карты;
- Количество выписанного ЛП прописью;
- Ф.И.О. и подпись уполномоченного лица медицинской организации;
- Печать «Для рецептов»;
- Отметка аптечной организации об отпуске.



## СПЕЦИАЛЬНЫЙ РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК НА НАРКОТИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО ИЛИ ПСИХОТРОПНОЕ ВЕЩЕСТВО

Министерство здравоохранения  
Российской Федерации

Код формы по ОКУД  
Медицинская документация  
Форма N 107/у-НП,  
утвержденная приказом  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации  
от \_\_\_\_\_ N \_\_\_\_\_

штамп медицинской организации

### РЕЦЕПТ

Серия 

--	--	--	--

 N 

--	--	--	--	--	--

"\_\_" \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.  
(дата выписки рецепта)

(взрослый, детский - нужное подчеркнуть)

Ф.И.О. пациента \_\_\_\_\_

Возраст \_\_\_\_\_

Серия и номер полиса обязательного медицинского страхования \_\_\_\_\_

Номер медицинской карты \_\_\_\_\_

Ф.И.О. врача  
(фельдшера, акушерки) \_\_\_\_\_

Rp: .....

Подпись и личная печать врача  
(подпись фельдшера, акушерки) \_\_\_\_\_ М.П.

Ф.И.О. и подпись уполномоченного лица медицинской организации \_\_\_\_\_ М.П.

Отметка аптечной организации об отпуске \_\_\_\_\_

Ф.И.О. и подпись работника аптечной организации \_\_\_\_\_ М.П.

Срок действия рецепта 15 дней



## Правила Оформления формы N 107/У-НП "СПЕЦИАЛЬНЫЙ РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК НА НАРКОТИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО И ПСИХОТРОПНОЕ ВЕЩЕСТВО"

1. На рецептурном бланке по **форме N 107/У-НП** выписываются **наркотические средства или психотропные вещества**, внесенные в Список II (постановление Правительства РФ от 30 июня 1998 г. N 681)

2. Рецептурный бланк **заполняется врачом**, назначившим наркотический (психотропный) ЛП, либо **фельдшером (акушеркой)**.

3. Рецептурный бланк заполняется **разборчиво, четко, чернилами или шариковой ручкой** либо **с применением печатающих устройств. Исправления не допускаются.**

4. На рецептурном бланке проставляется **штамп медицинской организации** (с указанием полного наименования медицинской организации, ее адреса и телефона) и **дата выписки рецепта.**

5. Указываются **полностью Ф.И.О. пациента**, его возраст (количество полных лет).

6. Указывается **номер полиса обязательного медицинского страхования** пациента.

7. Указывается **номер медицинской карты** пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях, или **истории болезни пациента**, выписываемого из медицинской организации.

8. Указывается **полностью Ф.И.О. врача** (фельдшера, акушерки), выписавшего рецепт.

9. **На латинском языке** указывается **наименование наркотического (психотропного) ЛП (МНН или химическое, либо в случае их отсутствия - торговое наименование)**, его **дозировка, количество и способ приема.**

10. **На одном рецептурном бланке** выписывается **одно наименование наркотического (психотропного) ЛП.** Количество препарата указывается прописью.

**Способ приема** наркотического (психотропного) ЛП указывается на **русском языке** или на **русском и государственном языках республик**, входящих в состав РФ.

При указании способа приема наркотического (психотропного) ЛП **запрещается** ограничиваться общими указаниями, такими как **"Внутреннее", "Известно"**.

10.1. При **первичном выписывании** пациенту рецепта на наркотический (психотропный) ЛП 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);

3) печатью медицинской организации либо структурного подразделения медицинской организации **"Для рецептов"**.

При повторном выписывании пациенту рецепта на наркотический (психотропный) ЛП в рамках продолжения оказания медицинской помощи рецепт заверяется **подписью и личной печатью** врача либо подписью фельдшера (акушерки), **печатью медицинской организации "Для рецептов"** с указанием в левом верхнем углу рецепта надписи **"Повторно"**

11. Ставится **отметка аптечной организации об отпуске ЛП** с указанием наименования, количества отпущенного наркотического (психотропного) ЛП и даты его отпуска, подпись работника и его Ф.И.О., круглая печать аптечной организации, в оттиске которой должно быть идентифицировано полное наименование аптечной организации.

## ПРАВИЛА ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

Утверждены приказом МЗ и СР РФ от 14 декабря 2005 г. N 785.

1. Данные правила определяют требования к отпуску ЛП аптечными организациями **независимо от организационно-правовой формы**, формы собственности и ведомственной принадлежности.
2. Отпуску аптечными организациями подлежат ЛП, в том числе наркотические средства, психотропные, сильнодействующие и ядовитые вещества, **зарегистрированные в РФ**.
3. Отпуск ЛП по рецепту врача и без рецепта врача осуществляется аптечными организациями, имеющими **лицензию** на фармацевтическую деятельность.
4. Выписанные **по рецепту врача лекарственные средства** подлежат отпуску **аптеками и аптечными пунктами**.

Безрецептурные ЛП подлежат отпуску всеми аптечными организациями.

5. Для бесперебойного обеспечения населения ЛП аптечные организации обязаны иметь в наличии минимальный ассортимент лекарственных средств, необходимых для оказания медицинской помощи, утвержденный **Распоряжением Правительства РФ № 2724** от 26.12.2015 «Об утверждении перечня ЖНВЛП на 2016 год, а также перечней ЛП для медицинского применения и минимального ассортимента ЛП, необходимых для оказания медицинской помощи»

### Общие требования к отпуску ЛП

1. Все ЛП, за исключением ЛП, отпускаемых без рецепта врача, должны отпускаться аптечными организациями только по рецептам, оформленным в установленном порядке на рецептурных бланках соответствующих учетных форм.
2. По утвержденным формам рецептурных бланков отпускаются:
  - наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в [Список II](#), утвержденного [постановлением](#) Правительства РФ от 30 июня 1998 г. N 681, выписанные на [специальных рецептурных бланках](#) на наркотическое лекарственное средство;
  - психотропные вещества, внесенные в [Список III](#) Перечня, выписанные на рецептурных бланках [формы N 148-1/у-88](#);

- иные ЛП, подлежащие предметно-количественному учету в аптечных организациях, организациях оптовой торговли ЛС, лечебно-профилактических учреждениях и частнопрактикующими врачами, выписанные на рецептурных бланках формы [N 148-1/у-88](#);

- ЛП, включенные в [Перечень](#) ЛП, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера) при оказании дополнительной бесплатной медицинской помощи отдельным категориям граждан, имеющим право на получение государственной социальной помощи, а также иные лекарственные средства, отпускаемые бесплатно или со скидкой, выписанные на рецептурных бланках формы [N 148-1/у-04 \(л\)](#) и формы [N 148-1/у-06 \(л\)](#));

- анаболические стероиды, выписанные на рецептурных бланках [формы N 148-1/у-88](#);

- остальные ЛП, выписанные на рецептурных бланках [формы N 107/у](#).

3. Рецепты на наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в [Список II](#) Перечня, на психотропные вещества, внесенные в [Список III](#) Перечня, иные лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету, анаболические стероиды действительны в течение **15 дней**.

Рецепты на лекарственные средства, включенные в [Перечень](#) лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), а также иные лекарственные средства, отпускаемые бесплатно или со скидкой, за исключением рецептов на наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в [Список II](#) Перечня, на психотропные вещества, внесенные в [Список III](#) Перечня, на иные лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету, на анаболические стероиды действительны в течение **30 дней или 90 дней**.

Рецепты на остальные лекарственные средства действительны в течение **60 дней** со дня их выписки и **до одного года**.

4. Аптечным организациям **запрещается** отпускать ЛП по рецептам с **истекшим сроком** действия, за исключением ЛП по рецептам, срок действия которых истек в период нахождения рецептов на отсроченном обслуживании.

5. ЛП **отпускаются** аптечными организациями **в количестве**, указанном в рецепте, за исключением лекарственных средств, нормы, отпуска которых указаны в [приложении N 1](#) и [2](#) приказа №1175.

ЛС, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, и включенные в [Перечень](#) лекарственных средств, отпускаемых без рецепта врача, подлежат отпуску аптечными организациями в количестве **не более 2-х упаковок** потребителю. Например: Калия перманганат.

6. **При отпуске** ЛП по рецепту врача работник аптечной организации делает отметку на рецепте **об отпуске препарата** (наименование или номер аптечной организации, наименование и дозировка лекарственного средства, отпущенное количество, подпись отпустившего и дата отпуска).

7. При наличии в аптечной организации лекарственных средств с **дозировкой, отличной от дозировки**, выписанной в рецепте врача, работник аптечной организации может принять решение об отпуске больному имеющихся лекарственных средств в случае, если дозировка лекарственного средства меньше дозировки, указанной в рецепте врача, с учетом перерасчета на курсовую дозу.

В случае если дозировка имеющегося в аптечной организации ЛП **превышает дозировку, указанную в рецепте врача**, решение об отпуске больному ЛП принимает врач, выписавший рецепт.

Больному предоставляется информация об изменении разовой дозы приема ЛП.

8. **В исключительных случаях** при невозможности аптечной организацией выполнить назначение врача (фельдшера) **допускается нарушение** вторичной заводской упаковки.

При этом ЛП должен отпускаться в аптечной упаковке с обязательным указанием:

наименования ЛП,

заводской серии,

срока годности ЛП,

серии и даты по лабораторно-фасовочному журналу

и предоставлением больному другой необходимой информации (инструкция, листок-вкладыш и т.д.).

Не допускается нарушение **первичной заводской** упаковки ЛП.

9. При отпуске ЛП по рецептам врача, действующим в течение одного года, рецепт возвращается больному с указанием на обороте:

наименования или номера аптечной организации,

подписи работника аптечной организации,

количества отпущенного препарата и даты отпуска.

При очередном обращении больного в аптечную организацию учитываются отметки о предыдущем получении ЛП. По истечении срока действия рецепт гасится штампом "**Рецепт недействителен**" и оставляется в аптечной организации.

10. **В исключительных случаях** (отъезд больного за город, невозможность регулярно посещать аптечную организацию и т.д.) фармацевтическим работникам аптечной организации разрешается производить **единовременный отпуск** назначенного врачом ЛП по рецептам, действующим в течение одного года, в количестве, необходимом для лечения в течение двух месяцев, за исключением ЛП, подлежащих предметно-количественному учету,

11. **В случае отсутствия** в аптечной организации выписанного врачом ЛП, за исключением ЛП, включенного в [Перечень](#) ЛП, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), а также иного ЛП, отпускаемого бесплатно или со скидкой, работник аптечной организации может осуществлять его **синонимическую замену с согласия пациента**.

При отпуске ЛП, включенного в [Перечень](#) ЛП, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), а также иного ЛП, отпускаемого бесплатно или со скидкой, работник аптечной организации может осуществлять синонимическую замену ЛП.

12. Рецепты на ЛП с пометкой "**statim**" (немедленно) обслуживаются в срок, не превышающий **один** рабочий день с момента обращения больного в аптечную организацию.

Рецепты на ЛП с пометкой "**cito**" (срочно) обслуживаются в срок, не превышающий **двух** рабочих дней с момента обращения больного в аптечную организацию.

Рецепты на ЛП, входящие в **минимальный ассортимент** ЛП, обслуживаются в срок, не превышающий **пяти** рабочих дней с момента обращения больного в аптечную организацию.

13. Рецепты на ЛП, включенные в [Перечень](#) ЛП, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), и не вошедшие в **минимальный ассортимент** ЛП, обслуживаются в срок, не превышающий **десяти рабочих дней** с момента обращения больного в аптечную организацию.

Рецепты на ЛП, назначаемые **по решению врачебной комиссии**, утвержденной главным врачом медицинской организации, обслуживаются в срок, не превышающий **пятнадцати** рабочих дней с момента обращения больного в аптечную организацию.

14. Рецепты на ЛС, подлежащие предметно-количественному учету, ЛП, включенные в [Перечень](#) ЛП, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), а также иные ЛП, отпускаемые бесплатно или со скидкой, анаболические стероиды остаются в аптечной организации для последующего раздельного хранения и уничтожения по истечении срока хранения.

15. В аптечной организации должны быть обеспечены условия сохранности оставленных на хранение рецептов на ЛП, подлежащие предметно-количественному учету, ЛП, включенные в [Перечень](#) ЛП, отпускаемых по рецептам врача, а также иные ЛП, отпускаемые бесплатно или со скидкой, анаболические стероиды.

16. **Сроки хранения рецептов** в аптечной организации составляют:

- на ЛП, включенные в [Перечень](#) ЛП, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), а также иные ЛП, отпускаемые **бесплатно или со скидкой**, - **пять лет**;

- на наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в [Список II](#) Перечня, и психотропные вещества, внесенные в [Список III](#) Перечня, - **десять лет**;

- на иные ЛП, подлежащие предметно-количественному учету, за исключением наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в [Список II](#) Перечня, и психотропных веществ, внесенных в [Список III](#) Перечня; анаболические стероиды - **три года**.

По истечении срока хранения рецепты подлежат уничтожению в присутствии комиссии, о чем составляются **акты**, форма которых предусмотрена приложении 5.

Порядок уничтожения рецептов, оставляемых в аптечной организации по истечении установленных сроков хранения, и состав комиссии по их уничтожению может определяться органами управления здравоохранением или фармацевтической деятельностью субъекта РФ.

17. Приобретенные гражданами ЛП **надлежащего качества не подлежат возврату или обмену** в соответствии с [Перечнем](#) непродовольственных товаров надлежащего качества, не подлежащих возврату или обмену на аналогичный товар других размера, формы, габарита, фасона, расцветки или комплектации, утвержденным [постановлением](#) Правительства Российской Федерации от 19 января 1998 г. N 55.

**Не допускается повторный отпуск** (реализация) ЛП, признанных товаром ненадлежащего качества и возвращенных гражданами по этой причине.

18. **Рецепты на транквилизаторы, не подлежащие предметно-количественному учету, антидепрессивные, нейролептические средства, спиртосодержащие ЛП промышленного производства погашаются штампом аптечной организации "Лекарство отпущено" и возвращаются больному на руки.** Например:

к транквилизаторам относятся: Феназепам, Фенибут, Триоксазин;

к антидепрессивным относятся: Амитриптилин, Анафранил, Мелипрамин;

к нейролептикам относятся: Аминазин, Галоперидол, Трифтазин и др.

Для повторного отпуска ЛП больному необходимо **обратиться к врачу** за новым рецептом.

19. **Неправильно выписанные рецепты** погашаются штампом **"Рецепт недействителен"** и регистрируются в **журнале регистрации неправильно выписанных рецептов**, и возвращаются больному на руки.

Информация обо всех неправильно выписанных рецептах доводится до сведения руководителя медицинской организации.

20. Аптечные организации производят отдельный учет ЛП, включенных в [Перечень](#) ЛП, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), отпущенных гражданам, проживающим на территории соответствующего субъекта РФ, и гражданам, временно находящимся на территории данного субъекта РФ.

21. В соответствии с Постановлением Правительства РФ от 19.01.1998 N 55 (ред. от 22.06.2016) "Об утверждении Правил продажи отдельных видов товаров, перечня товаров длительного пользования, на которые не распространяется требование покупателя о безвозмездном предоставлении ему на период ремонта или замены аналогичного товара, и перечня непродовольственных товаров надлежащего качества, не подлежащих возврату или обмену на аналогичный товар других размера, формы, габарита, фасона, расцветки или комплектации" при отпуске ЛП фармацевтический работник обязан донести покупателю следующую информацию:

- наименование ЛП;
- адрес, наименование производителя;
- сведения об основных свойствах;
- правила и условия эффективного и безопасного применения;
- срок годности;



- цена;
- сведения о государственной регистрации ЛП с указанием номера и даты его государственной регистрации (за исключением ЛП, изготовленных аптечной организацией по рецептам врачей);
- правила отпуска и условия хранения;

По требованию потребителя необходимо ознакомить его с товарно-сопроводительной документацией на товар, содержащей по каждому наименованию товара сведения об обязательном подтверждении соответствия (сертификат соответствия, его номер, срок его действия, орган, выдавший сертификат, или сведения о декларации о соответствии, в том числе ее регистрационный номер, срок ее действия, наименование лица, принявшего декларацию, и орган, ее зарегистрировавший). Эти документы должны быть заверены подписью и печатью поставщика или продавца с указанием его места нахождения (адреса) и телефона.

### **III. Требования к отпуску наркотических средств и психотропных веществ, лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, анаболических стероидов**

1. Отпуску аптечными организациями подлежат наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в [Список II](#) Перечня, и психотропные вещества, внесенные в [Список III](#) Перечня.
2. Право работы с наркотическими средствами и психотропными веществами, внесенными в [Список II](#) Перечня, и психотропными веществами, внесенными в [Список III](#) Перечня, имеют только аптечные организации, получившие соответствующие лицензии в установленном законодательством РФ порядке.
3. Отпуск больным наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в [Список II](#) Перечня, и психотропных веществ, внесенных в [Список III](#) Перечня, осуществляется фармацевтическими работниками организаций, имеющими на это право.
4. В аптечной организации отпуск наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в [Список II](#) Перечня, осуществляется **больным, прикрепленным к конкретному амбулаторно-поликлиническому учреждению**, которое закреплено за аптечной организацией.
5. Выписанные врачом наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в [Список II](#) Перечня, **отпускаются больному или лицу, его представляющему**, при предъявлении выданного в установленном порядке документа, удостоверяющего личность.
6. Наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в [Список II](#) Перечня и включенные в [Перечень](#) лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), а также отпускаемые бесплатно или со скидкой, отпускаются при предъявлении рецепта, выписанного на [специальном рецептурном бланке](#) на наркотическое лекарственное средство, и рецепта, выписанного на рецептурном бланке [формы N 148-1/у-04 \(л\)](#) или N 148-1/у-06 (л)

Психотропные вещества, внесенные в [Список III](#) Перечня, иные лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету, анаболические стероиды, включенные в [Перечень](#) лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), а также отпускаемые бесплатно или со скидкой отпускаются при предъявлении рецепта, выписанного на



«Правила выписывания рецептов на лекарственные препараты и правила их отпуска в аптечных организациях»  
рецептурном бланке формы [N 148-1/у-88](#), и рецепта, выписанного на рецептурном бланке [формы N 148-1/у-04\(л\)](#) или [N 148-1/у-06 \(л\)](#)

7. Аптечным организациям **запрещается отпуск** наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в [Список II](#) Перечня, психотропных веществ, внесенных в [Список III](#) Перечня, иных лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, анаболических стероидов **по рецептам ветеринарных лечебных организаций для лечения животных.**

8. **Не допускается отдельный отпуск ЛС**, подлежащих предметно-количественному учету, и других лекарственных средств, входящих в состав комбинированного лекарственного средства, изготавливаемого по индивидуальной прописи.

9. Фармацевтический работник аптечной организации при получении рецепта на лекарственную пропись индивидуального изготовления обязан отпустить лекарственное средство, подлежащее предметно-количественному учету, **в половине высшей разовой дозы** в случае выписывания врачом лекарственных средств в дозе, превышающей высший однократный прием.

10. При изготовлении экстенпоральных лекарственных препаратов, содержащих лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету, в соответствии с рецептами, выписанными врачом, провизор аптечной организации **расписывается на рецепте о выдаче, а фармацевт аптечной организации - в получении требуемого количества лекарственных средств.**

11. Отпуск этилового спирта производится:

- по рецептам, выписанным врачами с надписью "**Для наложения компрессов**" (с указанием **необходимого разведения водой**) или "**Для обработки кожи**" - **до 50 граммов в чистом виде;**

- по рецептам, выписанным врачами на лекарственную пропись индивидуального изготовления, - **до 50 граммов в смеси;**

- по рецептам, выписанным врачами на лекарственную пропись индивидуального изготовления, с надписью "По специальному назначению", отдельно заверенной подписью врача и печатью лечебно-профилактического учреждения "**Для рецептов**", для **больных с хроническим течением болезни - до 100 граммов в смеси и в чистом виде.**

12. При отпуске наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в [Список II](#) Перечня, психотропных веществ, внесенных в [Список III](#) Перечня, экстенпоральных лекарственных препаратов, содержащих лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету, больным вместо рецепта выдается **сигнатура** с желтой полосой в верхней части и надписью черным шрифтом на ней "**Сигнатура**".

#### **IV. Контроль за отпуском аптечными организациями лекарственных средств**

1. Внутренний контроль за соблюдением работниками аптечной организации порядка отпуска ЛП **осуществляет руководитель (заместитель руководителя)** аптечной организации или уполномоченный им фармацевтический работник аптечной организации.

2. Внешний контроль соблюдения аптечными организациями порядка отпуска ЛП осуществляется **Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и социального развития и органами по контролю за оборотом наркотических средств и психотропных веществ** в пределах их компетенции.

В соответствии с **Приказом МЗ РФ №562н** отпуску подлежат комбинированные лекарственные препараты, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры в количестве, не превышающем предельно допустимое количество наркотического средства, психотропного вещества и их прекурсора, содержащегося в препаратах, которые содержат малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, внесенных в списки II, III и IV Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, утвержденного постановлением Правительства РФ от 30 июня 1998 г. N 681.

Комбинированные лекарственные препараты, указанные в пунктах 4 и 5 настоящего Порядка, отпускаются из аптек и аптечных пунктов по рецептам, выписанным на рецептурных бланках формы N 107-1/у и формы N 148-1/у-88. Иные комбинированные лекарственные препараты отпускаются из аптек, аптечных пунктов и аптечных киосков без рецепта.

В случае, если количество выписанного в рецепте комбинированного лекарственного препарата превышает его предельно допустимое количество для выписывания на один рецепт, фармацевтический работник аптеки (аптечного пункта) отпускает комбинированный лекарственный препарат в количестве, установленном приложением N 1 к Инструкции.

Рецепты на комбинированные лекарственные препараты, выписанные на рецептурных бланках формы N 107-1/у, погашаются штампом аптеки (аптечного пункта) "Лекарственный препарат отпущен" и возвращаются на руки пациенту, за исключением случая, указанного в пункте 8 настоящего Порядка.

При отпуске комбинированных лекарственных препаратов по рецептам, выписанным на рецептурных бланках формы N 107-1/у, срок для которых установлен до 1 года, рецепт подписывается фармацевтическим работником аптечной организации и возвращается пациенту с указанием на обороте наименования аптеки (аптечного пункта), количества отпущенного комбинированного лекарственного препарата и даты его отпуска.

Отпуск комбинированного лекарственного препарата осуществляется фармацевтическим работником аптеки (аптечного пункта) в соответствии с периодичностью отпуска, указанной в рецепте.

При очередном обращении пациента в аптеку (аптечный пункт) фармацевтическим работником учитываются отметки о предыдущем отпуске комбинированного лекарственного препарата.

По истечении срока действия рецепт гасится штампом "Лекарственный препарат отпущен" и возвращается на руки пациенту.

Рецепты, выписанные на рецептурных бланках формы N 148-1/у-88, после отпуска комбинированного лекарственного препарата подлежат хранению в аптеке (аптечном пункте) в течение трех лет.

По истечении срока хранения рецепты, выписанные на рецептурных бланках формы N 148-1/у-88, подлежат уничтожению в порядке, предусмотренном пунктом 2.16 Порядка отпуска лекарственных средств, утвержденного приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 14 декабря 2005 г. N 785 .

## **ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ЗА НАРУШЕНИЯ ОБОРОТА НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, СИЛЬНОДЕЙСТВУЮЩИХ И ЯДОВИТЫХ ВЕЩЕСТВ**

### **Статья 228.2 УК РФ «Нарушение правил оборота наркотических средств и психотропных веществ»**

Нарушение правил производства, изготовления, переработки, хранения, учета, отпуска, реализации, продажи, распределения, перевозки, пересылки, приобретения, использования, ввоза, вывоза либо уничтожения наркотических средств или психотропных веществ либо их прекурсоров, инструментов или оборудования, используемых для изготовления наркотических средств или психотропных веществ, находящихся под специальным контролем, повлекшее их утрату **наказывается штрафом в размере до ста двадцати тысяч рублей или в размере заработной платы или иного дохода осужденного за период до одного года либо обязательными работами на срок до трехсот шестидесяти часов с лишением права занимать определенные должности или заниматься определенной деятельностью на срок до трех лет или без такового.**

То же деяние, совершенное из корыстных побуждений либо повлекшее по неосторожности причинение вреда здоровью человека или иные тяжкие последствия **наказывается штрафом в размере от ста тысяч до трехсот тысяч рублей или в размере заработной платы или иного дохода осужденного за период от одного года до двух лет, либо обязательными работами на срок до четырехсот восьмидесяти часов, либо ограничением свободы на срок до трех лет, либо лишением свободы на тот же срок с лишением права занимать определенные должности или заниматься определенной деятельностью на срок до трех лет.**

### **Статья 234.4 УК РФ «Незаконный оборот сильнодействующих или ядовитых веществ в целях сбыта»**

Нарушение правил производства, приобретения, хранения, учета, отпуска, перевозки или пересылки сильнодействующих или ядовитых веществ, если это повлекло по неосторожности их хищение, либо причинение иного существенного вреда **наказывается штрафом в размере до**



двухсот тысяч рублей или в размере заработной платы или иного дохода осужденного за период до восемнадцати месяцев, либо обязательными работами на срок до четырехсот восьмидесяти часов, либо исправительными работами на срок до двух лет, либо ограничением свободы на срок до двух лет, либо принудительными работами на срок до двух лет с лишением права занимать определенные должности или заниматься определенной деятельностью на срок до трех лет или без такового, либо лишением свободы на срок до двух лет с лишением права занимать определенные должности или заниматься определенной деятельностью на срок до трех лет или без такового.

## ПРАКТИЧЕСКИЕ ЗАДАНИЯ.

### ТЕСТЫ ПО ТЕМЕ: "ПРАВИЛА ВЫПИСЫВАНИЯ РЕЦЕПТОВ И ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ"

Выберите правильный цифровой или буквенный ответ:

**1. Рецепт № 107 - 1/у заверяется:**

- 1.штампом медицинской организации
  2. подписью врача
  3. подписью главного врача.
  4. личной печатью врача.
  5. печатью "Для рецептов"
- А - 2,3,5 Б - 1,2,4 В - 1,3,5

**2. Рецепт № 148-1/у-88 заверяется:**

- 1.штампом медицинской организации
  2. подписью врача
  - 3.личной печатью врача
  4. печатью "Для рецептов"
  - 5.круглой печатью ЛПУ
- А - 1,2,3,4Б - 1,2,4 В - 1,2,3,5

**3. Рецепт № 107-1/у предназначен для выписывания:**

1. ядовитых веществ
- 2.спирта этилового
3. психотропных веществ списка III
- 4.остальных ЛП и ЛП - кодеинсодержащие (п.4 приказа № 562н)

**6.Установить соответствие:**

**4. Рецепт № 148-1/у-88 предназначен для выписывания:**

1. психотропных списка II
- 2.анаболических стероидов
3. ЛС, подлежащих ПКУ
4. наркотических средств списка II
5. психотропных веществ списка III

**5. Специальный рецептурный бланк № 107/у-НП заверяется:**

- 1.штампом медицинской организации
  2. подписью врача
  3. подписью главного врача
  4. личной печатью врача
  5. печатью "Для рецептов"
  6. круглой печатью медицинской организации
- А - 1,2,3,4,5 Б - 1,2,3,4, В - 2,3,5,6

Лекарственное средство	Токсикологическая группа
А. кетамин	1. Ядовитые средства
Б. морфина гидрохлорид	2. Сильнодействующие средства

В. фенобарбитал	3. Наркотические средства списка II
Г. диазепам	4. Психотропные вещества списка II
Д. циклодол	5. Психотропные средства списка III
Е. стрихнина нитрат	
Ж. стадол	
К. фепранон	
Л. азалептин	

**7. Установить соответствие:**

Лекарственное средство	Рецептурный бланк
А. омнопон	1 - № 107-1/у
Б. эфедрина гидрохлорид	2 - № 148-1/у-88
В. спирт этиловый	3. спец. бланк
Г. дионин (этилморфина гидрохлорид)	
Д. атропина сульфат (ампулы)	
Е. дигоксин (таблетки)	
Ж. нитразепам	

**8. Установить соответствие:**

Рецептурный бланк	Срок действия рецепта
А. спец. бланк № 107/у-НП	1 – 60 дней
Б. бланк № 148 - 1/у-88	2 – 30 дней
В. бланк № 148-1/у-06(л)	3 - 15 дней
Г. бланк № 107-1/у	

**9. Установить соответствие:**

Лекарственное средство	Предельно допустимое количество на 1 рецепт
А. фенобарбитал (тб)	1 - 20
Б. теофедрин (тб)	2 - 0,6
В. морфина гидрохлорид (ампулы)	3 - 50,0
Г. кодеин (субстанция)	4 - 30
Д. промедол (тб)	5-50 таб
Е. клонидин (таблетки 0,15 мг)	6- 0,2
Ж. спирт этиловый в чистом виде	7-1 упаковка
З. омнопон (ампулы)	
К. эфедрина гидрохлорид (субстанция)	

**10. Установить соответствие:**

Лекарственное средство	Срок действия рецепта
А. спирт этиловый	1 - 15 дней
Б. омнопон	2 - 10 дней



В. амоксилав	3 – 30 дней
Г. нитразепам	4 – 60 дней
Д. фенобарбитал	
Е. тизерцин	

**11. Установить соответствие:**

Лекарственное средство	Срок хранения рецепта в аптеке
А. промедол, ампулы	1 - 1 год
Б. атропина сульфат амп.	2 - 2 года
В. ретаболил, ампулы	3 - 3 года
Г. спирт этиловый	4 - 5 лет
Д. кавинтон, таб. (бесплатно)	5 - 10 лет
Е. фенобарбитал, таб	5 - 10 лет
Ж. феназепам, таб.	

**12. Установить соответствие:**

Рецептурный бланк	Количество выписываемых наименований лекарственных средств
А. специальный бланк	1 - одно
Б. № 148-1/у-88	2 - два
В. № 148-1/у-06(л)	3 - три
Г. № 107-1/у	4 - четыре

**13. Рецепт для бесплатного или льготного отпуска выписывается в:**

1. одном экземпляре на ф - 148 - 1/у - 88
2. двух экземплярах на ф - 148 - 1/у - 04(л)
3. трех экземплярах на ф - 148 - 1/у - 06(л)
4. четырех экземплярах на ф - 148 - 1/у - 04(л)

**14. На рецептурном бланке № 148-1/у-06(л) должны быть указаны:**

1. номер и серия рецепта
2. Ф.И.О. врача и пациента полностью
3. код категории граждан
4. код нозологической группы
5. источник финансирования
6. СНИЛС
7. № страхового медицинского полиса ОМС
8. адрес или номер медицинской карты
9. процент оплаты

- А - 1,2,3,4,8      Б - 2,3,4,7,8  
В - 1,2,5,6,8,9    Г - 1,2,3,4,5,6,7,8,9

**15. На одном рецептурном бланке Ф - 148-1/у-06(л) разрешается выписывать:**

1. одно наименование
2. два наименования
3. три наименования
4. четыре наименования

**16. Срок действия льготного рецепта:**

1. 5 дней
2. 10 дней
3. 30 дней
4. 60 дней



**17. Правила выписывания рецептов для бесплатного отпуска регламентирует**

**Приказ МЗ РФ:**

1. № 328
2. № 109
3. № 1175
4. № 785

**18. Срок хранения льготного рецепта в аптеке:**

- 1) 1 год
- 2) 3 года
- 3) 5 лет
- 4) 10 лет

**19. Норма отпуска спирта этилового больному сахарным диабетом может быть увеличена:**

- 1) до 50,0
- 2) до 75,0
- 3) до 100,0
- 4) до 150,0

**20. Больным с хроническим течением болезни врач имеет право выписывать рецепты на курс лечения 60 дней на ЛС:**

1. эфедрина гидрохлорид, фенобалин, фенобарбитал
2. трамал, нероболит, дигоксин
3. фенобарбитал, стадол, феназепам

4. клофелин, теофедрин, спирт этиловый

**21. Рецепты на производные барбитуровой кислоты больным с хроническим течением болезни на курс лечения до 60 дней должны быть оформлены дополнительно надписью:**

1. "пациенту с хроническим заболеванием", заверенной подписью врача и его личной печатью
2. "по спец. назначению", заверенной подписью врача и печатью МО "Для рецептов"
3. "по спец. назначению", заверенной подписью врача и его личной печатью

**22. При выписке ЛС по решению врачебной комиссии на обороте рецепта ставится:**

1. личная печать врача
2. печать медицинской организации "Для рецептов"
3. специальная отметка (штамп)

**23. В графе "Rp" указываются:**

1. международное непатентованное название
  2. торговое название
  3. группировочное наименование
  4. его дозировка
- А - 1,2,4В - 1,2,3,4 Б - 1,3,4

**24. Установите соответствие:**

Лекарственное средство	Форма рецептурного бланка на льготных условиях +
А. промедол, ампулы	1 -107-1/у
Б. фенобарбитал, таблетки	2 - 148-1/у-88
В. винпоцетин, таблетки	3 - 107/у-НП
Г. теофедрин, таблетки	
Д. спирт этиловый	
Е. трамадол, таблетки	

**25. Установите соответствие:**





Лекарственное средство	Срок действия рецепта
А. морадол, ампулы	1 -60 дней
Б. омнопон, ампулы	2 – 30 дней
В. спирт этиловый	3 – 15 дней
Г. предуктал, таблетки	4. -5 дней
Д.трамадол, таблетки	

**26. Установите соответствие:**

Форма бланка	Реквизиты:
1. 148-1/у-88	А. штамп медицинской организации, личная печать и подпись врача.
2. 107-1/у	
3. 107/у-НП	Б. штамп медицинской организации, личная печать и
	подпись врача, печать «Для рецептов».
	В. штамп медицинской организации, личная печать и подпись
	врача, подпись главного врача, печать «Для рецептов»

**27. Укажите правильные ответы**

Бланки рецепта формы №148-1/у-88 предназначены для выписывания:

1. Психотропные вещества списка III;
2. Психотропные вещества списка II;
3. Ядовитые вещества списка №2;
4. Препаратов (эфедрин и псевдоэфедрин).

**28. Укажите правильные ответы**

Бланки рецепта №107-1/у предназначены для выписывания:

1. Ядовитых веществ;
2. Комбинированные лекарственные препараты пункта 5.(Приказ МЗ РФ № 562);
3. Этилового спирта;
4. Комбинированные лекарственные препараты пункта 4.(Приказ МЗ РФ № 562);
5. Сильнодействующих веществ;

**29. Укажите правильные ответы:**

Индивидуальным предпринимателям, имеющим лицензию на медицинскую деятельность, запрещается выписывать рецепты для получения:

**32. Установите соответствие:**

1. Этилового спирта;
2. Наркотических лекарственных средств;
3. Психотропных веществ (список III);
4. Анаболических гормонов;
5. Сульфаниламидных препаратов.

**30. Укажите правильные ответы:**

Недопустимо выписывать амбулаторным больным рецепты на:

1. Атропина сульфат;
2. Хлорэтил;
3. Калипсол;
4. Клофелин (в амп.);
5. Морфина г/х (пор.).

**31. Укажите правильные ответы:**

Недопустимо выписывать амбулаторным больным рецепты на:

1. Эфир наркотный;
2. Промедол (амп.);
3. Фентанил амп.;
4. Сомбревин;
5. Настойку чилибухи.



Наименование препарата:	Предельно допустимое для выписывания количество:
1. Эфедрина гидрохлорид	А. 20 ампул
2. Морфина гидрохлорид (амп)	Б. 0,2
3. Коделак	В. 0,6
4. Анаболические стероиды	Г. 50 таблеток
5. Фенобарбитал	Д. 40 ампул
	Е. 1 упаковка

**33. Установите некоторое количество соответствий:**

Лекарственные средства	Для лечения больных с хроническими заболеваниями могут выписываться на курс лечения до
1. Эфедрина гидрохлорид	А. 30 дней;
2. Тавегил	Б. 60 дней;
3. Клозапин	В. 1 года;
	Г. полугодом

**34. Установите соответствие:**

Форма рецептурного бланка	Лекарственные средства
1. 107-1/у	А. Микстура с кодеином;
2. 148-1/у-88	Б. Терпинкод (в табл.);
3. Специальный рецептурный бланк на наркотическое средство и психотропное вещество	В. Морфин г/х (в амп.);
	Г. Порошки: папаверин, морфин, дибазол;
	Д. Спирт этиловый 90%-50 мл;
	Е. Бронхолитин;
	Ж. Нераболил (в амп.).

5. Клонидин таб.

**35. Укажите правильные ответы:**

Врачам для хронических больных разрешается устанавливать срок действия рецепта в пределах до одного года при выписывании:

1. Промедола;
2. Кавинтон табл.;
3. Эфедрина гидрохлорида;
4. Эналаприла таб.;
5. Бисептола.

**36. Укажите правильные ответы:**

Врачам для хронических больных разрешается устанавливать срок действия рецепта в пределах до одного года при выписывании:

1. Промедола;
2. Спирта этилового;
3. Лизиноприла таб.;
4. Вазилип таб.;

**37. Укажите правильные ответы:**

При выписывании хроническим больным рецептов врачам разрешается устанавливать срок действия рецепта в пределах до одного года, за исключением:

1. Наркотических лекарственных средств
2. Лекарственных средств, отпускаемых бесплатно
3. Психотропных веществ списка III
4. Гипертензивных средств
5. Микстур от кашля

**38. Укажите правильные ответы:**

При выписывании рецепта со сроком действия в пределах до одного года врач должен:

1. Указать «Хроническому больному»,



2. Указать диагноз больного
3. Указать периодичность отпуска из аптеки
4. Скрепить это указание своей подписью и личной печатью
5. Скрепить это указание печатью «Для рецептов».

**39. Укажите правильные ответы:**

*Правила оформления рецептурного бланка 148-1/у-88:*

1. Выписывается только одно наименование ЛС;
2. Заверяется печатью «Для рецептов»;
3. Заверяется личной печатью и подписью врача;
4. Заверяется круглой печатью медицинской организации;
5. Выписываются три наименования ЛС.

**40. Укажите правильные ответы:**

*Правила оформления рецептурного бланка 107-1/у:*

1. Выписывается не более 3-х лекарственных средств;
2. Заверяется печатью «Для рецептов»;
3. Заверяется личной печатью и подписью врача;
4. Выписывается в двух экземплярах.

**41. Укажите правильный ответ:**

**44. Правила выписывания рецептов на ЛП и порядок отпуска ЛП регламентируют:**

1. Федеральный закон от 08.01.1998 № 3–ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах» (с изм.);
2. Федеральный закон от 12.04.2010 № 61 – ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (с изм.);
3. Приказ МЗ РФ от 20 декабря №1175н "«Об утверждении порядка назначения и выписывания лекарственных препаратов, а также рецептурных бланков на лекарственные препараты, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения»" (с изм.);
4. Приказ Минздрава РФ от 04.03.2003 № 80 «Об утверждении Отраслевого стандарта «Правила отпуска (реализации) лекарственных средств в аптечных

*На специальном рецептурном бланке на наркотическое средство и психотропное вещество выписываются:*

1. Порошки фенобарбиталом;
2. Микстура от кашля с кодеином;
3. Омнопон;
4. Атропина сульфат.

**42. Укажите правильные ответы:**

*На специальном рецептурном бланке на наркотическое средство и психотропное вещество выписываются:*

1. Амфепранон;
2. Эфир медицинский;
3. Элениум;
4. Кофеина бензоат натрия;
5. Димедрол.

**43. Укажите правильные ответы:**

*На рецептурных бланках врачей, занимающихся индивидуальным предпринимательством, в верхнем левом углу должно быть указано:*

1. Адрес врача;
2. Диагноз больного;
3. Номер лицензии, дата выдачи, срок действия и наименование организации, выдавшей ее;
4. Адрес больного;
5. Номер диплома и сертификата.

организациях. Основные положения» (с изм.);

5. Приказ Минздравсоцразвития РФ от 14.12.2005 № 785 «О порядке отпуска лекарственных средств» (с изм.).

**45. С правовых позиций (порядок выписывания, организация получения, хранения, учета и отпуска) все лекарственные средства разделяются на группы:**

1. Наркотические средства списка II Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, утвержденного постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 № 681;



2. Психотропные вещества Списка II Перечня;
3. Психотропные вещества Списка III Перечня;
4. Препараты Списка IV Перечня;
5. Сильнодействующие вещества;
6. Ядовитые вещества;
7. ЛС Списка А;
8. ЛС Списка Б;
9. Остальные.

**46. Рецепты на лекарственные препараты выписываются больным:**

1. Лечащим врачом медицинской организации (МО) независимо от организационно-правовой формы;
2. Частнопрактикующим врачом, имеющим лицензию на медицинскую деятельность
3. Клиническим фармакологом;
4. Врачом-специалистом;
5. В ряде случаев специалистом со средним медицинским образованием (зубной врач, фельдшер, акушерка).

**47. Лечащим врачом по решению врачебной комиссии производится назначение:**

1. Наркотических средств Списка II;
2. Психотропных веществ Списка II;
3. Психотропных веществ Списка III;
4. Препаратов Списка IV;
5. Специальных лекарственных препаратов (при отсутствии врачей-специалистов).

**48. Запрещается выписывать рецепты:**

1. На лекарственные препараты, не разрешенные в установленном порядке к медицинскому применению;
2. При отсутствии медицинских показаний;
3. На наркотические средства и психотропные вещества Списка II для лечения наркомании;
4. На психотропные вещества Списка III для лечения наркомании;
5. На лекарственные препараты, используемые только в МО.

**49. На «Специальном рецептурном бланке на наркотическое средство или**

**психотропное вещество» формы №107/у-НП выписываются:**

1. Наркотические средства списка II;
2. Психотропные вещества Списка II;
3. Психотропные вещества Списка III.

**50. Рецептурные бланки формы № 148-1/у-88 предназначены для выписывания и отпуска:**

1. Наркотических средств Списка II;
2. Психотропных веществ Списка II;
3. Психотропных веществ Списка III;
4. Иных ЛС, подлежащих предметно-количественному учету;
5. Анаболических стероидов;
6. ЛП для амбулаторного лечения граждан в рамках оказания государственной социальной помощи;
7. ЛП для амбулаторного лечения граждан, имеющих право на получение ЛС бесплатно и со скидкой;
- 8.

**51. Кетамин выписывается:**

1. На рецептурном бланке формы 107-1/у;
2. На рецептурном бланке формы 148-1/у-88;
3. На специальном рецептурном бланке на наркотическое средство или психотропное вещество 107/у-НП;
4. В требовании-накладной;
5. На рецептурном бланке формы 148-1/у-06 (л),

**52. Запрещается выписывать амбулаторным больным рецепты на:**

1. Калипсол;
2. Кетамин;
3. Фторотан;
4. Трамадол;
5. Хлорэтил;
6. Фентанил, кроме трансдермальной лекарственной формы;
7. Эфир наркозный.

**53. Врач должен написать дозу прописью и поставить восклицательный знак, если доза средства или вещества превышает высший однократный прием, выписывая:**

1. Наркотическое средство списка II;
2. Психотропное вещество Списка II;



3. Психотропное вещество Списка III;
4. Иные ЛС, подлежащие предметно-количественному учету.

**54. В случае выписывания врачом ЛС в дозе, превышающей высший однократный прием без соответствующего оформления рецепта, работник аптеки обязан отпустить его:**

1. В дозе, которая установлена как высшая разовая;
2. В дозе, которая установлена как высшая суточная;
3. В половине высшей разовой дозы;
4. В половине высшей суточной дозы;
5. Не имеет права отпустить.

**55. Не разрешается врачам устанавливать срок действия рецепта в пределах до 1 года при выписывании хроническим больным рецептов на:**

1. ЛС, подлежащие предметно-количественному учету;
2. ЛП, обладающие анаболической активностью;
3. ЛП для амбулаторного лечения граждан в рамках оказания государственной социальной помощи;
4. ЛП для амбулаторного лечения граждан, имеющих право на получение ЛС бесплатно и со скидкой;
5. Спиртосодержащие ЛП индивидуального изготовления.

**56. При выписывании хроническим больным рецептов со сроком действия в пределах одного года врач должен:**

1. Сделать надпись "По специальному назначению";
2. Сделать пометку "Хроническому больному";
3. Указать срок действия рецепта;
4. Указать периодичность отпуска ЛП из аптечной организации;
5. Заверить указание своей подписью и личной печатью;
6. Заверить указание печатью МО "Для рецептов".

**57. Срок хранения рецептов в аптечной организации 3 года на:**

1. Анаболические стероиды;
2. ЛС, подлежащие предметно-количественному учету, за исключением наркотических средств и психотропных веществ Списка II;
3. ЛС, подлежащие предметно-количественному учету, за исключением наркотических средств и психотропных веществ Списка II, психотропных веществ Списка III, прекурсоров Списка IV.

**58. Срок хранения рецептов в аптечной организации 5 лет на:**

1. Психотропные вещества Списка III;
2. ЛС, включенные в Перечень лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера) (для амбулаторного лечения граждан в рамках оказания государственной социальной помощи);
3. Иные ЛС, отпускаемые бесплатно или со скидкой.

**59. Срок хранения рецептов в аптечной организации 10 лет на:**

1. Наркотические средства Списка II;
2. Психотропные вещества Списка II;
3. Психотропные вещества Списка III;
4. Прекурсоры Списка IV.

**60. Рецепт на феназепам погашается штампом "Лекарство отпущено" и:**

1. Возвращается больному;
2. Остается в аптеке и хранится 1 год;
3. Остается в аптеке и хранится 3 года.

**61. Погашаются штампом аптечной организации "Лекарство отпущено" и возвращаются больному рецепты на:**

1. ЛП, обладающие анаболической активностью;
2. Транквилизаторы, не подлежащие предметно-количественному учету;
3. Антидепрессивные средства;
4. Нейролептические средства;
5. Спиртосодержащие ЛС, промышленного производства;



6. Препараты, содержащие производные 8-оксихинолина;
7. Антигистаминные препараты.

**62. Минздрав России рекомендует осуществлять хранение рецептов в аптечной организации:**

1. В сейфе;
2. В закрывающихся металлических шкафах;
3. В деревянных шкафах при наличии технически укрепленного помещения.

**63. Порядок уничтожения рецептов, оставляемых в аптечной организации по истечении установленных сроков хранения, и состав комиссии может определяться:**

1. Руководителем организации;
2. Органами управления здравоохранением субъекта РФ;
3. Органами управления фармацевтической деятельностью субъекта РФ.

**64. На курс лечения до 60 дней для лечения больных с затяжными и хроническими заболеваниями могут выписываться рецепты на:**

1. Клофелин табл.;
2. Клозапин;
3. Анаболические стероиды;
4. Эфедрин;
5. Псевдоэфедрин;
6. Производные барбитуровой кислоты;
7. Тианептин.

**65. Для больных с хроническими заболеваниями клофелин в таблетках в одном рецепте может выписываться:**

1. На курс лечения до 1 месяца;
2. На курс лечения до 2 месяцев;
3. Не более 50 таблеток;
4. В количестве 1 упаковки.

**66. При выписывании хроническим больным рецептов на фенобарбитал на курс лечения до 60 дней на рецепте должна быть:**

1. Пометка “Хроническому больному”, скрепленная подписью и личной печатью врача;
2. Надпись “По специальному назначению”, скрепленная подписью врача и печатью МО “Для рецептов”;
3. Надпись “По специальному назначению”, скрепленная подписью и личной печатью врача, печать МО «Для рецептов».

**67. Допускается нарушение вторичной заводской упаковки:**

1. В любых случаях отпуска ЛП по рецепту врача и без рецепта врача;
2. В исключительных случаях при невозможности аптечной организацией выполнить назначение врача (фельдшера).

**68. При нарушении аптечной организацией вторичной заводской упаковки ЛП должен отпускаться:**

1. В аптечной упаковке с обязательным указанием наименования, заводской серии, срока годности ЛП, серии и даты по лабораторно-фасовочному журналу;
2. С выдачей сигнатуры;
3. С предоставлением другой необходимой информации (инструкция, листок-вкладыш).

**69. Отпуск этилового спирта в чистом виде производится:**

1. По рецептам с надписью «Для наложения компрессов»;
2. По рецептам с надписью «Для обработки рук»;
3. По рецептам с надписью «Для обработки кожи»;
4. До 50 граммов;
5. До 100 граммов.

**70. Для больных с хроническим течением болезни производится отпуск этилового спирта по рецептам до 100 граммов:**

1. В чистом виде;
2. В смеси.



**71. При отпуске ЛП по рецепту врача работник аптечной организации:**

1. Погашает рецепт штампом «Лекарство отпущено»;
2. Погашает рецепт штампом «Рецепт недействителен»;
3. Делает на рецепте отметку об отпуске препарата.

**72. Отметка на рецепте об отпуске препарата включает:**

1. Наименование или номер аптечной организации;
2. Наименование и дозировку ЛП;
3. Отпущенное количество;
4. Цену;
5. Серию препарата;
6. Подпись отпустившего;
7. Дату отпуска.

**73. При наличии в аптечной организации ЛП с дозировкой, отличной от дозировки, выписанной в рецепте аптечный работник:**

1. Может принять решение об отпуске ЛС в меньшей дозировке в пересчете на курсовую дозу;
2. Может принять решение об отпуске ЛС в большей дозировке в пересчете на курсовую дозу;

**76. Установите соответствие:**

Особенности рецепта	Срок обслуживания с момента обращения больного в аптечную организацию
А. Рецепты на ЛП с пометкой «cito»; Б. Рецепты на ЛП с пометкой «statim»; В. Рецепты на ЛП, входящие в минимальный ассортимент.	1. Не превышающий один рабочий день; 2. Не превышающий двух рабочих дней; 3. Не превышающий пяти рабочих дней; 4. Не превышающий десяти рабочих дней.

**77. Все неправильно выписанные рецепты в аптечной организации:**

1. Погашаются штампом «Рецепт недействителен»;
2. Регистрируются в «Журнале регистрации неправильно выписанных рецептов»;
3. Остаются для последующей передачи в соответствующие МО;
4. Возвращаются больному на руки.

**Ситуационные задачи:**

1. В аптеку поступил рецепт на раствор Катахрома (витаминные глазные капли) с указанием срока годности рецепта 1 год. Как должен быть оформлен рецепт?

2. В аптеку поступил рецепт на спирт этиловый в чистом виде 50,0 с надписью «Для обработки кожи». Как должен быть оформлен рецепт?

3. В аптеку поступил рецепт формы 148/1-у-88 на таблетки фенобарбитала на курс лечения до 30 дней. Будет ли отпущено лекарство по этому рецепту? Если да, то, как он должен быть оформлен? Останется ли рецепт в аптеке?

4. Посетитель аптеки просит отпустить элениум 10мг №50 без рецепта. Как должен поступить фармацевт? Порядок отпуска препарата с обоснованием.

5. Поступил рецепт на экстемпоральное изготовление лекарственной формы, в состав которой входит фенобарбитал в дозе, превышающей высший однократный прием. При этом врач дозу вещества прописью не написал. Ваши действия?

6. Поступил рецепт на бланке формы №148-1/у-88 на препарат Хальцион в таб. по 0,5мг №30, оформленный штампом медицинской организации и заверенный личной подписью и печатью врача и дополнительной печатью «Для рецептов». Ваши действия?

7. Оформить рецепт от имени индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на медицинскую деятельность на феназепам в таб. по 1мг №50. Отпустить.

8. Как должен быть оформлен рецепт на микстуру для срочного изготовления:

Кодеин 0,2

Гексаметилентетрамин 2,0

Раствор кальция хлорида 10% 200мл. По 1 ст. ложке 4 раза в день

Срок действия и срок хранения рецепта в аптеке.

9. Поступил рецепт на промедол 2% по 1мл в количестве 60 ампул онкологическому больному. Ваши действия.

10. В аптеке инвалиду Великой Отечественной войны отказали в отпуске лекарственного препарата по бесплатному рецепту, объяснив отсутствием этого препарата в аптеке.

Правомерность принятия аптекой такого решения. Действие фармацевта в случае временного отсутствия в аптеке требуемого препарата.

11. В аптеку обратился участник Великой Отечественной войны с рецептами на 6 наименований лекарственных препаратов, выписанных в один день.

Допускается ли отпуск лекарственных препаратов в данной ситуации?

12. В аптеку поступил рецепт на пираретам 400мг №60 для ребенка-инвалида. В аптеке отказали в отпуске по данному рецепту, объяснив это отсутствием препарата. Является ли отказ в отпуске обоснованным? Как следует поступить работнику аптеки в данной ситуации? Порядок отсроченного обслуживания рецептов при отсутствии лекарственного препарата в аптечной организации, сроки обслуживания таких рецептов. Нормативный документ.



13. В аптеку обратился больной с просьбой отпустить по рецепту со скидкой клофелин (клонидин) 75мкг №50. Больному отказали в отпуске в связи с нарушением требований оформления рецепта.

Правомерность принятия аптекой такого решения.

Как следует поступить работнику аптеки в данной ситуации?

К какому списку с правовых позиций относится данный лекарственный препарат? Срок хранения рецепта в аптеке?

Порядок оформления рецептов на данный лекарственный препарат. Норма отпуска. Срок действия рецепта.

14. В рецептурно-производственный отдел аптеки поступил рецепт:

Rp.: Solutionis Kalii iodidi 2% .....200 ml

Euphyllini.....0.3

Natrii bromidi.....5,0

Tincturae Leonuri

Sirapis implicis ana.....10 ml

Misce. Da. Signa: по 1 десертной ложке 4 раза в день.

Как должен быть оформлен рецепт на данную микстуру при условии, что она выписана больному бронхиальной астмой? Каков срок действия и срок хранения рецепта в аптеке?

15. Больной пришел в аптеку за лекарствами, такими как: папаверин гидрохлорид 2 мл в амп., андипал № 10, почечный фито чай. Действия фармацевта.

16. Больной пришел с жалобами в горле, купил лекарственные средства в аптеке. Фармацевт отпустил фалиминт № 20, ингалипт 30 г аэрозоль и амоксициллин № Фармацевт правильно отпустил ЛП?

17. Больной пришел с жалобами в горле, купил лекарственные средства в аптеке. Фармацевт отпустил септолете № 24, йокс аэрозоль и ротокан 50 мл. После истечения 3 часов больной пришел в аптеку с претензиями, что у него обнаружилась аллергия на йокс, и требовал вернуть деньги, в противном случае пригрозил пожаловаться в соответствующие инстанции. Действия провизора?

18. В аптеку поступил рецепт на спирт этиловый в чистом виде 50грамм с надписью «Для обработки кожи». Как должен быть оформлен рецепт?

19. В аптеку поступил рецепт формы 148/1-у-88 на таблетки фенобарбитала на курс лечения до 1 месяца. Будет ли отпущено лекарство по этому рецепту? Если да, то, как он должен быть оформлен? Останется ли рецепт в аптеке?

20. Посетитель аптеки просит отпустить элениум 10мг №50 без рецепта. Как должен поступить провизор? Порядок отпуска препарата с обоснованием.



21. Поступил рецепт на экстемпоральное изготовление лекарственной формы, в состав которой входит фенобарбитал в дозе, превышающей высший однократный прием. При этом врач дозу вещества прописью не написал. Ваши действия?

22. Поступил рецепт на бланке формы №148-1/у-88 на препарат Хальцион в таб. по 0,5мг №30, оформленный штампом и заверенный личной подписью и печатью врача и дополнительной печатью «Для рецептов». Ваши действия.

23. Посетитель просит отпустить ему калия перманганат. Фармацевт, заявив, что это прекурсор и находится на предметно-количественном учете, требует рецепт. Прав ли фармацевт? Как отпускается из аптеки перманганат калия?

24. Поступил рецепт на солутан, на форме бланка № 148-1/у-88, оформленный штампом и заверенный личной печатью и подписью врача. Ваши действия?

25. В аптеку города N обратился посетитель с рецептами, выписанными в другом городе. Один рецепт - на спиртовой раствор левомецетина 50,0 мл для протирания кожи лица, другой - на этиловый спирт 70% -50,0 мл для обработки кожи и рецепт на 5 флаконов настойки зверобоя. Все рецепты оформлены одинаково. Фармацевт сомневается в возможности отпуска лекарственных препаратов, содержащих этиловый спирт по иногородним рецептам. Ваши действия?

26. Пожилая женщина попросила отпустить димедрол в таблетках, объяснив, что ей посоветовал врач принимать эти таблетки перед сном. Как должен поступить в этой ситуации фармацевт?

27. Пациент обратился к провизору с просьбой отпустить без рецепта сумамед для ребенка в возрасте 2 лет. Ваши действия? Ответ обосновать

28. В аптеке была проведена контрольная закупка лекарственного препарата. Представитель контролирующего органа попросил продать ему без рецепта антибиотик для лечения бронхита. Фармацевт предложил ципролет 500 мг № 10. В результате был составлен протокол о нарушении правил отпуска лекарственных средств. В чем выразилось нарушение правил отпуска.

29. В аптеку поступил рецепт, выписанный 1 февраля текущего года:

Rp: Codeini phosphatis 0,2

Inf. herbae Adonis 180,0

Natrii Bromidi 4,0

T-rae Valerianae 6,0

M.D.S. по 1 ст. л. 3 раза в день после еды

Вам необходимо принять рецепт в работу.

На какие особенности оформления рецепта Вы должны обратить внимание? В случае сомнения, к какому нормативному документу Вы обратитесь для уточнения правильности оформления рецепта?

Какие еще препараты имеют такие же особенности оформления рецепта?

30.Посетитель аптеки предъявил рецепт на бланке 107-у, в котором выписаны 2 препарата: седуксен и фенобарбитал в таб. Норма отпуска и дозы не превышены. Рецепт выписан индивидуальным предпринимателем, имеющим лицензию на медицинскую деятельность имеется его личная печать и подпись. Фармацевт отказывается отпустить эти препараты.

Правильно ли он поступает?

Можно ли выписывать указанные препараты на одном рецептурном бланке и почему?

Как должны быть оформлены рецепты на эти препараты?

Какие лекарственные средства может выписывать индивидуальный предприниматель, имеющий лицензию на медицинскую деятельность, и как должны быть оформлены рецепты, выписанные им?

Действия зав. аптекой в данной ситуации согласно нормам фармацевтической деонтологии.

### ЗАПОЛНИТЬ ТАБЛИЦУ

Содержание рецептов	Список	Форма бланка	Особенности оформления рецептов
---------------------	--------	--------------	---------------------------------




1. Rp: Phenobarbitali 0,1 D.t.d. № 50 in tab S. По 1 таб. на ночь			
2. Rp: Phenasepami 0,001 D.t.d. № 50 in tab S. По 1 таб. 2 раза в день			
3. Rp: Sol. Strychnini nitratis 0,1% - 1 ml D.t.d. № 10 in ampulis S.По 1 мл подкожно			
4. Rp: Sol. Omnoponi 1% - 1 ml D.t.d. № 5 in ampulis S.По 1 мл при болях			
5. Rp: Clonidini 0,075 D.t.d. № 50 in tab S.По 1 таб. 2 раза в день			
6. Rp: Ephedrini hydrochloridi 0,025 D.t.d. № 60 in tab S.По 1 таб. 2 раза в день			
7. Rp: Sol. Pilocarpini hydrochloridi 2% -10ml D.S.Глазные капли. По 1 кап. 4-6 раз в день в оба глаза - хроническому больному, срок действия рецепта до 1 года, отпуск - ежедекадно.			
8. Rp: Aethanoli 70% - 100,0 D.S. Для обработки кожи перед инъекцией			
10. Rp: Phentanyli transdermali ter apevtic system 75 mtg/n D.t.d. №10 (десять) in plast. S. По 2 пластыря в 3 дня			
11.Rp: Streptocidi 5,0 Talcı ad 50,0 M.D.S.: наносить на пораженные места			
12.Rp: Lisinoprili 0,01 D.t.d. N 28 in tab S.: по 1 таблетке 1 раз в день.			
13.Rp.:Dr. Nitrazepamı 0,005 D.t.d.N20 S.: 1 драже за 20 минут до сна.			

#### ЗАДАНИЕ 4

##### Задание 4.1.

Провести полную фармацевтическую экспертизу рецепта. Сделать вывод о возможности

«Правила выписывания рецептов на лекарственные препараты и правила их отпуска в аптечных организациях»   
отпуска выписанного лекарственного препарата из аптеки, и дальнейшие действия с  
рецептурным бланком. Ответ обоснуйте.  
(Надписи, выполненные курсивом, считать написанными от руки.)

«Пациенту с хроническим заболеванием»  
Анисимов

МУЗ г. Набережные Челны  
Министерство здравоохранения  
г. Набережные Челны  
Российской Федерации  
ул. пр. Беляева, д. 17;  
Наименование (штамп)  
тел.: 77-34-12  
медицинской организации

Код формы по ОКУД  
Код учреждения по ОКПО  
Медицинская документация  
Форма № 107-1/у  
Утверждена приказом  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации  
от 20 декабря 2012 г. № 1175н

РЕЦЕПТ

(взрослый, детский - нужное подчеркнуть)

" 15 " марта 20 15 г.

Ф.И.О. пациента Бушева Елена Николаевна

Возраст 45 лет

Ф.И.О. лечащего врача Анисимов Петр Петрович

руб.|коп.| Rp.: *Tofisopami 50 mg*  
*D.t.d. N.20 in tabl.*  
*S. По 1 табл. 2 раза в день*

руб.|коп.| Rp.:

руб.|коп.| Rp.:

Подпись и личная печать *Анисимов*  
лечащего врача

М.П.



Рецепт действителен в течение 60 дней, 1 года ( пять )

(ненужное зачеркнуть)

(указать количество месяцев)

**Задание 4.2.**

Провести полную фармацевтическую экспертизу рецепта. Сделать вывод о возможности отпуска выписанного лекарственного препарата из аптеки, и дальнейшие действия с

«Правила выписывания рецептов на лекарственные препараты и правила их отпуска в аптечных организациях»  
рецептурным бланком. Ответ обоснуйте.

(Надписи, выполненные курсивом, считать написанными от руки.)



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

МУЗ Городская поликлиника №1  
Г. Набережные Челны, пр. М. Джалиля, 49.

Министерство здравоохранения  
Российской Федерации  
Наименование (штамп)  
медицинской организации

Серия  
АВ

№ 4526853

### РЕЦЕПТ

« 12 » апреля 2014 г.

(дата выписки рецепта)

(взрослый, детский – нужное подчеркнуть)

Ф. И. О. больного Галиев Рамил Закирович

(полностью)

Возраст 55

Адрес или № медицинской карты амбулаторного больного (истории развития ребенка)

Ф. И. О. лечащего врача Оленина Галина Викторовна

(полностью)

руб.

коп.

Rp.: *Fentanyl transdermalni terapeutik sistem 50 mkg/h*

*D. t.d. № 20 in plast.*

*S. Наклеивать на поверхность кожи верхних отделов рук по 2  
пластыря*

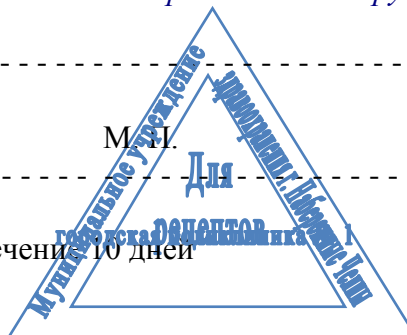
Подпись и личная печать

лечащего врача

*Оленина*


М.П.

Рецепт действителен в течении 10 дней



### Задание 4.3.

Провести полную фармацевтическую экспертизу рецепта. Сделать вывод о возможности отпуска

«Правила выписывания рецептов на лекарственные препараты и правила их отпуска в аптечных организациях»   
выписанного лекарственного препарата из аптеки, и дальнейшие действия с рецептурным  
бланком. Ответ обоснуйте.

(Подписи, выполненные курсивом, считать написанными от руки.)

**Повторно**

Министерство здравоохранения Российской  
Федерации

МУЗ г. Набережные Челны  
городская поликлиника № 1  
штамп медицинской организации  
ул. пр. Беляева, д. 17;  
тел.: 77- 34- 12

*"По специальному назначению"*  
*Алексеева*



Медицинская документация  
Форма N 107/у-НП,  
утвержденная приказом  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации  
от 1 августа 2012 N 54н

**РЕЦЕПТ**

Серия АБ № 885356

« 20 » апреля 2016 г.

(дата выписки рецепта)

(взрослый, детский - нужное подчеркнуть)

Ф.И.О. пациента Газизов М.Т.

Возраст 67 лет

Серия и номер полиса обязательного медицинского страхования 56739129012

Номер медицинской карты амбулаторного больного (истории развития ребенка)  
88744

Ф.И.О. врача Алексеева Галина Николаевна  
(фельдшера, акушерки)

Rp.: *Sol. Promedoli 2% - 1 ml*  
*D.t.d. № 60 (шестьдесят)*  
*D.S. По 1 мл подкожно при болях*

Подпись и личная печать врача  
(подпись фельдшера, акушерки) *Алексеева*

Ф.И.О. и подпись руководителя  
(заместителя руководителя или руководителя)  
структурного подразделения) медицинской организации Варламов  
Отметка аптечной организации об отпуске \_\_\_\_\_



Ф.И.О. и подпись работника аптечной организации \_\_\_\_\_

М.П.

Срок действия рецепта 15 дней

**ПРИЛОЖЕНИЯ**

*Приложение N 1*



**ПРЕДЕЛЬНО ДОПУСТИМОЕ КОЛИЧЕСТВО  
ОТДЕЛЬНЫХ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ  
ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ ВЫПИСЫВАНИЯ НА ОДИН РЕЦЕПТ**

№ п/п	Наименование наркотического и психотропного ЛП	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	30 ампул или шприц-тюбиков
		ампулы 300 мкг/мл 2 мл	15 ампул
3.	Бупренорфин	Трансдермальная терапевтическая система	
		35 мкг/ч	20 пласт.
		52,5 мкг/ч 70 мкг/ч	10 пласт. 5 пласт.
4.	Дигидрокодеин (ДГК Континус)	Таблетки пролонгированного действия для приема внутрь	
		60 мг	40 табл.
		90 мг 120 мг	30 табл. 20 табл.
5.	Морфин	Раствор для инъекций, раствор для подкожного введения, ампулы 10 мг/мл 1 мл	20 ампул
6.	Оmnopон	Раствор для подкожного введения, ампулы 1% и 2% по 1 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	180 табл. (капс.)
		30 мг	60 табл. (капс.)
		60 мг	30 табл. (капс.)
		100 мг 200 мг	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 25 мкг/час 50 мкг/час 75 мкг/час 100 мкг/час	20 пласт. 20 пласт. 10 пласт. 10 пласт. 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 оксibuтират	Раствор для приема внутрь 66,7%, сироп для приема внутрь 5%	2 флакона
16.	Бупрофен	Раствор для инъекций 2 мг/мл 1 мл	20 ампул
17.	Налбуфин	Раствор для инъекций	
		10 мг/мл 20 мг/мл	50 ампул 25 ампул
18.	Фенобарбитал	Таблетки 50 мг, 100 мг	50 таблеток

*Приложение N 2*

**РЕКОМЕНДОВАННОЕ КОЛИЧЕСТВО  
ОТДЕЛЬНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ ВЫПИСЫВАНИЯ  
НА ОДИН РЕЦЕПТ**

№ 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.	Спазмoverалгин, Спазмoverалгин-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	1 упаковка
		Раствор для инъекций 0,1 мг/мл	1 упаковка
		Капли глазные 0,125%, 0,25%, 0,5% раствор	5 тубик-капельниц
9.	Анаболические гормоны: Метандростенолон, Оксандролон Ретаболил, Нандролон, Феноболил, Силаболин и другие	Все лекарственные формы	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
<*> При выписывании и отпуске лекарственного препарата, содержащего соли кодеина, производится пересчет на кодеин основание.			

*Приложение N 3*

**ДОПУСТИМЫЕ К ИСПОЛЬЗОВАНИЮ РЕЦЕПТУРНЫЕ СОКРАЩЕНИЯ**

Сокращение	Полное написание	Перевод
------------	------------------	---------



aa	ana	по, поровну
ac.acid.	acidum	кислота
amp.	ampulla	ампула
aq.	aqua	вода
aq. destill.	aqua destillata	дистиллированная вода
but.	butyrum	масло (твердое)
comp., cps	compositus (a, um)	сложный
D.	Da (Detur, Dentur)	Выдай (пусть выдано, пусть будет выдано)
D.S.	Da, Signa Detur, Signetur	Выдай, обозначь Пусть будет выдано, обозначено
D.t.d.	Da (Dentur) tales doses	Выдай (Пусть будут выданы) такие дозы
Dil.	dilutus	разведенный
div.in p.aeq.	divide in partes aequales	раздели на равные части
extr.	extractum	экстракт, вытяжка
f.	fiat (fiant)	Пусть образуется (образуются)
qtt.	cutta, guttae	капля, капли
inf.	infusum	настой
in amp.	in ampullis	в ампулах
in tabl.	in tab(u)lettis	в таблетках
lin.	linimentum	жидкая мазь
liq.	liquor	жидкость
m. pil.	massa pilularum	пилюльная масса
M.	Misce, Misceatur	Смешай (Пусть будет смешано)
N.	numero	числом
ol.	oleum	масло (жидкое)
past.	pasta	паста
Ppl.	pilula	пилюля
p.aeq.	partes aequales	равные части
ppt.,praec.	praecipitatus	Осажденный
pulv.	pulvis	Порошок
q.s.	quantum satis	Сколько потребуется, сколько надо
r.,rad.	radix	корень
Rp.	Recipe	Возьми
Rep.	Repete, Repetatur	Повтори (Пусть будет повторено)
rhiz.	rhizoma	корневище
S.	Signa, Signetur	Обозначь (Пусть будет обозначено)
sem.	semen	семя
simpl.	simplex	простой
sir.	sirupus	сироп
sol.	solutio	раствор
supp.	suppositorium	свеча
tabl.	tab(u)letta	таблетка
t-ra, tinct.	tinctura	настойка
unq.	unquentum	мазь
vit.	vitrum	склянка

Приложение 4

**СЛУЧАИ ПРЕДЕЛЬНО ДОПУСТИМЫХ ДЛЯ ВЫПИСЫВАНИЯ КОЛИЧЕСТВ  
ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ НА ОДИН РЕЦЕПТ**

Наименование	Цель повышения	Увеличение	Оформление рецепта
--------------	----------------	------------	--------------------



лекарственного препарата	предельно допустимых для выписывания количеств лекарственных препаратов	предельно допустимых для выписывания количеств лекарственных препаратов	
1	2	3	4
Наркотические и психотропные препараты списка 2 и 3, иные лекарственные препараты, подлежащие ПКУ	При оказании пациентам паллиативной помощи	Может быть увеличена более чем в 2 раза	На рецепте должна быть надпись «По специальному назначению», скрепленная подписью врача и печатью МО «Для рецептов»
Производные барбитуровой кислоты эфедрин, псевдоэфедрин в чистом виде и в смеси, анаболические стероиды, комбинированные ЛП, содержащие кодеин (его соли)	Пациентам с хроническими заболеваниями	На курс лечения до 60 дней	На рецепте должна быть надпись «По специальному назначению», скрепленная подписью врача и печатью МО «Для рецептов»
Спирт этиловый	Пациентам с хроническими заболеваниями	До 100 грамм в смеси на лекарственные формы индивидуально го изготовления	На рецепте должна быть надпись «По специальному назначению», скрепленная подписью врача и печатью МО «Для рецептов»



**наркотических средств и психотропных веществ  
по истечении сроков их хранения\***

от " \_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ 200 г.

N \_\_\_\_\_

Комиссия в составе:

Председатель \_\_\_\_\_  
(должность и Ф.И.О. полностью)

Члены комиссии: \_\_\_\_\_  
(должность и Ф.И.О. полностью)

\_\_\_\_\_  
(должность и Ф.И.О. полностью)

\_\_\_\_\_  
(должность и Ф.И.О. полностью)

произвела " \_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ 200 г. изъятие и уничтожение в \_\_\_\_\_  
(наименование организации)

рецептов для получения наркотических средств и психотропных веществ за  
\_\_\_\_\_  
(месяц, год)

№ п/п	Наименование лекарственного средства, дозировка, лекарственной формы	Единица измерения	Серия и номер рецептурного бланка	Количество рецептов
1	2	3	4	5

Итого по акту уничтожены путем сжигания или разрыва и последующего замачивания в растворе хлорной извести (нужное подчеркнуть) \_\_\_\_\_ рецептурных бланков.  
(количество цифрами и прописью)

Председатель комиссии \_\_\_\_\_  
(подпись)

Члены комиссии: \_\_\_\_\_  
(подпись)

\_\_\_\_\_  
(подпись)

\_\_\_\_\_  
(подпись)

\* Акт оформляется ежемесячно.

**Акт**

**об уничтожении рецептов для получения лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, лекарственных средств, включенных в Перечень лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), а также иных лекарственных средств, отпускаемых бесплатно**

от " \_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ 200 г. N \_\_\_\_\_

Комиссия в составе:

председатель \_\_\_\_\_  
(должность и Ф.И.О. полностью)

члены комиссии: \_\_\_\_\_  
(должность и Ф.И.О. полностью)

\_\_\_\_\_ (должность и Ф.И.О. полностью)  
произвела " \_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ 200 г. изъятие и уничтожение в

\_\_\_\_\_ (наименование организации)  
рецептов для получения лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, лекарственных средств, включенных в [Перечень](#) лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), а также иных лекарственных средств, отпускаемых бесплатно или со скидкой, анаболических стероидов по истечении сроков их хранения:

1) рецепты на получение лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, за \_\_\_\_\_  
(месяц, год)

в количестве \_\_\_\_\_ штук;  
(цифрами и прописью)

2) рецепты на получение лекарственных средств, включенных в [Перечень](#) лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), за \_\_\_\_\_ в количестве \_\_\_\_\_ штук;  
(месяц, год) (цифрами и прописью)

3) рецепты на получение лекарственных средств, отпускаемых бесплатно или со скидкой, за \_\_\_\_\_ в количестве \_\_\_\_\_ штук;  
(месяц, год) (цифрами и прописью)

4) рецепты на получение анаболических стероидов за \_\_\_\_\_  
(месяц, год)

в количестве \_\_\_\_\_ штук.  
(цифрами и прописью)

Итого по акту уничтожены путем сжигания или разрыва и последующего замачивания в растворе хлорной извести (нужное подчеркнуть) \_\_\_\_\_ рецептов.

(количество - цифрами и прописью)

Председатель комиссии: \_\_\_\_\_  
(подпись)

Члены комиссии: \_\_\_\_\_  
(подпись)

\_\_\_\_\_ (подпись)\* Акт оформляется ежемесячно

Министерство здравоохранения  
и социального развития  
Российской Федерации

\_\_\_\_\_ (наименование организации)

**Журнал  
регистрации неправильно выписанных рецептов**

№ п/п	Дата	Наименование МО	Ф.И.О. врача	Содержание рецепта	Нарушения	Принятые меры	Ф.И.О. специалиста аптечной организации

**Примечание.**

**Информация о нарушениях в выписке рецептов** доводится до сведения руководителя соответствующего лечебно-профилактического учреждения не реже чем 1 раз в месяц.

**СИГНАТУРА\***

Название органа управления  
здравоохранением или



Наименование или номер аптечной организации.....  
.....Рецепт N .....

Ф.И.О. и возраст больного.....  
.....

Адрес или номер медицинской амбулаторной карты.....  
Ф.И.О. врача, телефон лечебно-профилактического учреждения.....  
.....

Содержание рецепта на латинском языке.....  
.....  
.....  
.....  
.....  
.....  
.....  
.....

Приготовил.....  
Проверил.....  
Отпустил.....  
Дата.....  
Цена.....

---

\* Для повторения отпуска лекарственного средства требуется новый рецепт врача.



*Приложение 6*

**ПРАВИЛА ОТПУСКА КОДЕИНОСОДЕРЖАЩИХ ЛП В МАЛЫХ КОЛИЧЕСТВАХ**

1. Рецептурный бланк ф-148-1/у-88
  2. Наличие штампа, личной печати врача и печати «Для рецептов»
  3. Срок действия рецепта — 15 дней
- Предельные нормы отпуска кодеиносодержащих ЛП в малых количествах

№	Лекарственные препараты	Содержание кодеина В 1 упаковке	Норма отпуска по одному рецепту
1.	Коделак №10	0,08	2 уп
2.	Коделак фитоэлексир 100мл	0,09	2 уп
3.	Каффетин № 12	0,12	1 уп
4.	Но-шпа № 12	0,096	2 уп
5.	Нурофен плюс № 12	0,153	1 уп
6.	Пентальгин ICN №12	0,096	2 уп
7.	Пентальгин Н № 10	0,08	2 уп
8.	Пентальгин плюс № 12	0,096	2 уп
9.	Пиралгин № 10	0,08	2 уп
10.	Пиралгин № 20	0,16	1 уп
11.	Седал М № 10	0,1	2 уп
12.	Седал М № 20	0,2	1 уп
13.	Седалгин Нео № 10	0,1	2 уп
14.	Сельдагин Нео № 20	0,2	1 уп
15.	Солпадеин капс. № 12	0,096	2 уп
16.	Солпадеин таб. № 12	0,096	2 уп
17.	Солпадеин таб. № 8	0,064	3 уп
18.	Солпадеин таб. Раств. № 12	0,096	2 уп
19.	Терпинкод № 10	0,08	2 уп
20.	Тетралгин № 10	0,08	2 уп
21.	Юниспаз № 12	0,096	2 уп

**ПЕРЕЧЕНЬ КОДЕИНОСОДЕРЖАЩИХ ЛП В МАЛЫХ КОЛИЧЕСТВАХ**

№	Группировочное наименование	Состав	Форма выпуска (из гос. реестра ЛС)	Торговое наименование
1	Кодеин + Натрия гидрокарбонат + Солодки корни + Термопсиса ланцетного трава	Кодеин 8 мг, натрия гидрокарбонат 200мг, солодки корни 200мг, термопсиса ланцетного трава 20 мг	таблетки	Коделак
2	Кодеин + Кофеин + Метамизол натрия + Парацетамол + Фенобарбитал	кофеина фосфата 8 мг (в пересчете на сухое вещество), кофеин 50 мг, метамизол натрия 300мг, парацетамол 300 мг, фенобарбитал 10 мг	таблетки	Пенталгин-ICN
		кодеин 8 мг, кофеин 50 мг, метамизол натрия 300мг, парацетамол 300 мг, фенобарбитал 10 мг	таблетки	Сантопералгин
		кофеина фосфата 10 мг, кофеин 50 мг, метамизол натрия 150 мг, парацетамол 300 мг, фенобарбитал 15 мг	таблетки	Седал-М
		кофеина фосфата гемигидрат 10 мг, кофеин 50 мг, метамизол натрия 150 мг, парацетамол 300 мг, фенобарбитал 15 мг	таблетки	Седазьгин-Нео
3	Кодеин + Кофеин + Метамизол натрия + Напроксен + Фенобарбитал	кодеин 8 мг, кофеин 50 мг, метамизол натрия 300 мг, напроксен 100 мг, фенобарбитал 10 мг	таблетки	Пенталгин-Н
		анальгин( метамизол натрия) 0.3 г, кодеин 0.008г, кофеин 0.05г, напроксен 0.1г, фенобарбитал 0.01 г	таблетки	Пиралгин
4	Кодеин + Натрия гидрокарбонат + Терпингидрат	кодеин 8 мг, натрия гидрокарбонат 250 мг, терпингидрат 250 мг	таблетки	Терпинкод
5	Кодеин + кофеин + Метамизол натрия + Фенобарбитал	кодеин 8 мг, кофеин 50 мг, метамизол натрия 300 мг, фенобарбитал 10 мг	таблетки	Сантотитралгин
		кодеин 8 мг, кофеина безводного 50 мг, метамизол натрия 300 мг, фенобарбитал 10 мг	таблетки	Тетралгин
6	Кодеин + кофеин +Парацетамол	кодеина фосфата полугидрат 8 мг, кофеин 30 мг, парацетамол 500 мг	Таблетки, таблетки растворимые, капсулы	Солпадеин



7	Кодеин + Парацетамол	кодеина фосфата 10 мг(экв. 8 мг кодеина) , парацетамол 500 мг	таблетки	Кодеин + Парацетамол
		кодеина фосфата гемигидрат 8 мг (в пересчете на кодеина фосфат), парацетамол 500 мг	таблетки	Коделмикст
8	Дротаверин + Кодеин + Парацетамол	Дротаверина гидрохлорид 40 мг, кодеина фосфат 8 мг, парацетамол 500 мг	таблетки	Юниспаз
		Дротаверина гидрохлорид 40 мг, кодеина фосфата гемигидрат 8 мг (в пересчете на кодеина фосфат), парацетамол 500 мг	таблетки	Но-шпалгин
9	Кодеин + Терпингидрат	Кодеина моногидрат 8 мг, терпингидрат 250 мг	Таблетки 8 мг + 250мг	Терпинкод Н
10	Ибупрофен + Кодеин + Кофеин + Метамизол натрия + Фенобарбитал	Ибупрофен 200 мг, кодеина фосфат 8 мг, кофеин 50 мг, метамизол натрий 300 мг, фенобарбитал 10 мг	таблетки	Пентабуфен
11	Ибупрофен + Кодеин	Ибупрофен 200 мг, кодеина фосфата гемигидрат 12.8 мг	таблетки покрытые оболочкой	Нурофен плюс
		Ибупрофен 200 мг, кодеина фосфата гемигидрат 10.24 мг	таблетки, покрытые пленочной оболочкой	Нурофен плюс Н
12	Ибупрофен + кодеина фосфата гемигидрат	Ибупрофен 200 мг, кодеина фосфата гемигидрат 12.8 мг	таблетки, покрытые пленочной оболочкой	НурофенR плюс
13	Кодеин + кофеин + Парацетамол + Пропифеназон + Фенобарбитал	кодеина фосфат 8 мг, кофеин 50 мг, парацетамол 300 мг, пропифеназон 250 мг, фенобарбитал 10 мг	таблетки	Пенталгин Плюс
14	Кодеин + Солодки корней экстракт +Термопсиса ланцетного травы экстракт + Тимьяна ползучего травы экстракт	кофеина фосфата гемигидрат 4.5 мг, солодки экстракт сухой 165 мг, термопсиса экстракт сухой 10 мг, чабреца экстракт жидкий 1000мг-5мл	эликсир	Коделак фито
15	Кодеин + Кофеин + Парацетамол + Пропифеназол	кодеина фосфат сесквигидрат 10 мг, кофеин 50 мг, парацетамол 250 мг, пропифеназол 210 мг	таблетки	Каффетин
16	Кодеин + Кофеин + Метамизол натрия + Парацетамол + Фенобарбитал	Кодеина фосфат 9.5 мг ( кодеина фосфат в пересчете на кодеин основание – 7 мг) , кофеин-бензоат натрия 50 мг (кофеин-бензоат натрия в пересчете на	таблетки	Квинталгин



		кофеин – 20 мг), метамизол натрия 300 мг, парацетамол 200 мг, фенобарбитал 10 мг		
17	Кодеин + Терпингидрат	Кодеин 8 мг, терпингидрат 100 мг	Таблетки покрытые оболочкой	Тедеин
18	Кодеин + Натрия гидрокарбонат + Терпингидрат	Кодеина фосфат 10.9 мг (в пересчете на кодеин основание – 8 мг), натрия гидрокарбонат 250 мг, терпингидрат 250 мг	таблетки	Теркодин
19	Кодеин + Кофеин + Метамизол натрия + Парацетамол + Фенобарбитал	Кодеина фосфат 8 мг, кофеин 50 мг, метамизол натрия 300 мг, парацетамол 300 мг, фенобарбитал 10мг-800мг	таблетки	Пенталгин-Нова
20	Кодеин + Кофеин +Парацетамол	Кодеина фосфат 8 мг, кофеин 30 мг, парацетамол 500 мг	таблетки	Проходол форте
21	Ацетилсалициловая кислота + Кодеин + Кофеин +Парацетамол	Ацетилсалициловая кислота 200 мг, кодеин 8 мг, кофеин 50 мг, парацетамол 200 мг	таблетки	Паркоцент



**НА РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКАХ ФОРМЫ № 107-1/У, ПОДЛЕЖАТ ОТПУСКУ  
СЛЕДУЮЩИЕ КОМБИНИРОВАННЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ:**

п/п №	Действующее вещество	Наименование комбинированного препарата
1	<b>Эрготамина гидротартрат</b> , в количестве до 5 мг включительно (на 1 дозу <b>твердой</b> лекарственной формы)	Номигрен таб. 0,75 мг № 10, № 20 Кофетамин таб. 1 мг № 10, № 20 Синкаптон таб. 1 мг № 20 Эрготамин таб. 1 мг № 10
2	<b>Эфедрина гидрохлорид</b> в количестве до 100 мг включительно (на 100 мл или 100 г <b>жидкой</b> лекарственной формы для внутреннего применения)	Бронхитусен Врамед 4 мг в 5 гр. сироп 125 мл. Бронхолитин 4 мг в 5 гр. сироп 125 мл. Бронхолитин шалфей 4 мг в 5 мл, сироп 125 мл. Бронхотон 4 мг в 5 мл сироп 125 мл. Брохоцин 80 мг сироп 100 мл, или 4,6 мг в 5 мл.
3	<b>Псевдоэфедрина гидрохлорид</b> в количестве до 30 мг (на 1 дозу <b>твердой</b> лекарственной формы)	Мульсинекс 15 мг таб. № 12 Нурофен Стопколд 30 мг таб. № 12 Фервекс ринит 30 мг таб. № 6
4	<b>Псевдоэфедрина гидрохлорид</b> в количестве до 30 мг включительно в сочетании с <b>декстрометорфаном гидробромидом</b> в количестве до 10 мг и до 30 мг (на 1 дозу <b>твердой</b> лекарственной формы)	Гриппекс 10 мг таб. № 10, № 20 Грипэнд 10 мг таб. № 12, № 24 Каффетин колд. 30 мг № 10 Мульсинекс 15 мг таб. № 12
5	<b>Декстрометорфана гидробромид</b> в количестве до 10 мг, 30 мг включительно (на 1 дозу <b>твердой</b> лекарственной формы)	Алекс плюс 2 мг пастилки № 10, № 20 Инфлюблок 20 мг пакетики № 10 (на 1 пакет) Тофф плюс капс. 15 мг № 10, № 20
	<b>Фенобарбитал</b> в количестве, превышающем 20 мг, и до 50 мг включительно (на 1 дозу <b>твердой</b> лекарственной формы)	Паглюферал 1 таб. № 20 Паглюферал 2 таб. № 20 Паглюферал 3 таб. № 20
	<b>Фенобарбитал</b> в количестве до 20 мг включительно в сочетании с <b>эрготамином гидротартратом</b> независимо от количества (на 1 дозу <b>твердой</b> лекарственной формы)	Беллатаминал таб. 0,3 мг № 30, 50
	<b>Хлордиазепоксид</b> в количестве до 10 мг включительно (на 1 дозу <b>твердой</b> лекарственной формы)	Амиксид таб. (10 мг № 100) Радепур 10 драже 10 мг № 20, 100 Напотон таб. 5, 10 мг № 30



**НА РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКАХ ФОРМЫ № 148-1/У-88 ПОДЛЕЖАТ ОТПУСКУ  
СЛЕДУЮЩИЕ КОМБИНИРОВАННЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ:**

п/п №	Содержащие действующее вещество	Наименование комбинированного препарата
1	<b>Кодеин и его соли</b> (в пересчете на чистое вещество) в количестве до 20 мг (на 1 дозу <b>твердой</b> лекарственной формы) включительно или в количестве до 200 мг (на 100 мл или 100 г <b>жидкой</b> лекарственной формы) включительно	Каффетин 10 мг таб. № 10 Коделак 8 мг таб. № 10 Коделак фито 4,5 мг сироп 50, 100, 125 мл. Коделмикст 8 мг таб. № 10 Кодеин+Парацетамол таб. 8 мг №10,20 Кватрокс 8 мг таб. № 10 Но-шпалгин 8 мг таб. № 12 Нурофен Плюс 12,8 мг таб. № 12 Солпадеин 10 мг № 8, № 12 капс.; таб. шипучие № 12 Тедеин 8 мг таб. № 10 Теркодин 8 мг таб. № 6 Терпинкод 8 мг таб. № 10 Терпинкод Н 8 мг таб. № 10, № 20 Юниспаз таб. 8 мг таб. № 12
2	<b>Псевдоэфедрина гидрохлорид</b> в количестве превышающем 30 мг до 60 мг (на 1 дозу <b>твердой</b> лекарственной формы) включительно	Клариназе, Клариназе-12 120 мг таб. № 4 Ринасек 60 мг таб. № 10
3	<b>Псевдоэфедрина гидрохлорид</b> в количестве, превышающем 30 мг до 60 мг включительно в сочетании с <b>декстрометорфаном гидробромидом</b> в количестве превышающем 10 мг, и до 30 мг включительно (на 1 дозу <b>твердой</b> лекарственной формы)	Пиранол плюс 60 мг № 6
4	<b>Декстрометорфана гидробромид</b> в количестве до 200 мг включительно (на 100 мл или 100 г <b>жидкой</b> лекарственной формы для внутреннего применения)	Гликодин сироп 10 мг в 5 мл 50 мл, 100 мл Колдрекс найт 7,5 мг в 10 мл сиропа 100 мл, 16 мл. Туссин плюс 10 мг в 5 мл сироп 118 мл. Терасил – Д 10 мг в 5 мл сироп 100мл
5	<b>Эфедрина гидрохлорид</b> в количестве превышающем 100 мг, и до 300 мг включительно (на 100 мл или 100 г <b>жидкой</b> лекарственной формы для внутреннего применения)	-
6	<b>Эфедрина гидрохлорид</b> в количестве до 50 мг включительно (на 1 дозу <b>твердой</b> лекарственной формы)	Инсановин таб. 25 мг № 20



7	<p><b>Фенилпропаноламин</b> в количестве до 75 мг включительно (на 1 дозу <b>твердой</b> лекарственной формы) или до 300мг включительно (на 100 мл или 100 г <b>жидкой</b> лекарственной формы для внутреннего применения)</p>	<p>Диетрин 75 мг капс. № 10, № 20                  Колдакт 50 мг капс. № 10                  Колдар 50 мг капс. № 10                  Контакт 50 мг капс. № 6                  Оринол Плюс 75 мг капс. № 10                  Триаминик 25 мг таб., 12,5 мг/ 5 мл сиропа 100 мл и 200 мл</p>
8	<p><b>Фенобарбитал</b> в количестве до 15 мг включительно в сочетании с <b>кодеином</b> (или его солями) независимо от количества (на 1 дозу <b>твердой</b> лекарственной формы)</p>	<p>Квинталгин 7 мг таб. № 10                  Пенталгин-Н 8 мг № 10, № 20                  Пенталгин Плюс 8 мг таб. № 12                  Пентальфен МЭЗ 8 мг таб. № 10, 20                  Пиралгин 8 мг таб. № 10                  Сантопералгин 8 мг таб. № 10, № 20                  Сантотитралгин 8 мг таб. № 10                  Седал-М таб. 10 мг № 10, № 20                  Седальгин-Нео 10 мг № 10                  Тетралгин 8 мг таб. № 10, № 20</p>
9	<p><b>Фенобарбитал</b> в количестве до 20 мг включительно в сочетании с <b>эфедрином гидрохлоридом</b> независимо от количества (на 1 дозу <b>твердой</b> лекарственной формы)</p>	<p>Нео-Теофедрин, Теофедрин-Н (фенобарбитал 0,02 г, эфедрин 0,02 г) таб. № 10, 20</p>

*Приложение 10*

**ЭТАЛОНЫ ОТВЕТОВ К ТЕСТАМ ПО ТЕМЕ:  
"ПРАВИЛА ВЫПИСЫВАНИЯ РЕЦЕПТОВ И ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ  
СРЕДСТВ»**

1 - Б	25 – 1-Г; 2-нет; 3-А, Б, В,	51 - 4
2 - А	Д; 4 –нет.	52 - 1, 2, 3, 5, 6, 7
3 - 4	26-1-Б; 2-А; 3-В.	53 - 1, 2, 3, 4
4 – 2,3	27 – 1, 3, 4	54 - 3
5 - А	28- 4	55 - 1, 2, 3,4, 5
6 1-Е; 2-Л, Д; 3-Б; 4-К, А; 5-В, Г, Ж.	29 – 2,3	56 - 2, 3, 4, 5, 6
7 – 1-Д, Е; 2-Б, В, Ж; 3-А,Г.	30-2,3	57 - 1, 2
8 – 1-Г; 2-В; 3-А, Б.	31-1, 3, 4	58 - 2, 3
9 – 1-В, 3; 2-К; 3-Ж; 4-Б; 5-Д, А; 6-Г; 7-Е.	32-	59 - 1, 2, 3
10-1-А, Б, Г, Д, Е; 2-нет; В.	1-В; 2-А; 3-Б; 4-Е; 5-Г.	60 - 1
11 – 1-нет; 2-нет; 3-В, Г; 4- Д; 5-Е, А.	33-1-Б; 2-В; 3-Б.	61 - 2, 3, 4, 5
12-1 – А. Б. В; 2-нет; 3-Г; 4 -нет.	34-1-Е; 2- А, Б, Г, Д, Ж; 3- 3.	62 - 1, 2, 3
13 - 2	35-2, 4	63 - 2, 3
14 - Г	36-3, 4	64 - 2, 3, 4, 5, 6
15 - 5	37-1, 2, 3	65 - 4
16- 3	38-1, 3, 4, 5	66 - 2
17 - 3	39-1, 2, 3	67 - 2
18 - 25	40-1, 3	68 - 1, 3
19 - 3	41- 3	69 - 1, 3, 4
20 - 1	42-1	70 – 1, 2
21 - 2	43-3	71 - 3
22 - 3	44 - 1, 2, 3, 5	72 - 1, 2, 3, 6, 7
23 – Б	45 - 1, 2, 3, 4, 5, 6, 9	73 - 1, 3
24 – 1-нет; 2 –Б, Г, Д, Е; 3-А.	46 - 1, 2, 4, 5	74 - 1, 3
	47 - 1, 2, 3, 5	75 - 1, 2, 3, 4
	48 - 1, 2, 3, 4, 5	76 - А-2; Б - 1; В -3.
	49 -1, 2	77 - 1, 2, 3
	50 - 3, 4,5	78 - А - 4, 5, 7; Б – А, В.





### ЭТАЛОН ЗАПОЛНЕНИЯ ТАБЛИЦЫ

Содержание рецептов	Список	Форма бланка	Особенности оформления рецептов
1. Rp: Phenobarbitali 0,1 D.t.d. №50 in tab S. По 1 таб. на ночь	Психотропное вещество списка III (ПП РФ № 78)	№ 148-1/у-88	Серия и номер рецепта, адрес или номер медицинской карты пациента, печать "Для рецептов"
2. Rp: Phenasepami 0,001 D.t.d. № 50 in tab S. По 1 таб. 2 раза в день		№ 107-1/у	Штамп МО, подпись и личная печать врача
3. Rp: Sol. Strychnini nitratis 0,1% - 1 ml D.t.d. № 6 in ampulis S. По 1 мл подкожно	Ядовитое вещество списка II (ПП РФ № 964)	№ 148-1/у-88	Серия и номер рецепта, адрес или номер медицинской карты пациента, печать "Для рецептов"
4. Rp: Sol. Omnoponi 1% - 1 ml D.t.d. № 5 in ampulis S. По 1 мл при болях	Наркотическое средство списка II (ПП РФ № 681)	Спец. бланк, 107/у-НП	Серия и номер рецепта, серия и номер полиса обязательного медицинского страхования, номер медицинской карты, Ф.И.О. и подпись уполномоченного лица МО, печать «Для рецептов», количество ЛП пишется прописью.
5. Rp: Clonidini 0,075 D.t.d. № 50 in tab S. По 1 таб. 2 раза в день	Сильнодействующее вещество списка I (ПП РФ № 964)	№ 148-1/у-88	Серия и номер рецепта, адрес или номер медицинской карты пациента, печать "Для рецептов"
6. Rp: Ephedrini hydrochloridi 0,025 D.t.d. № 60 in tab S. По 1 таб. 2 раза в день	Прекурсор списка IV, табл. 1. (ПП РФ № 681)	№ 148-1/у-88	Серия и номер рецепта, адрес или номер медицинской карты пациента, печать "Для рецептов". Дополнительная надпись "По спецназначению", заверенная подписью врача и печатью "Для рецептов".
7. Rp: Sol. Pilocarpini hydrochloridi 2% - 10ml D.S. Глазные капли. По 1 кап. 4-6 раз в день в оба глаза - хроническому больному, срок действия рецепта до 1 года, отпуск - еженедельно.		№ 107-1/у	Штамп МО, подпись и личная печать врача, дополнительная надпись "Пациенту с хроническим заболеванием", заверенная подписью врача, его личной печатью, печатью "Для рецептов" с указанием периодичности отпуска и срока действия рецепта
8. Rp: Aethanoli 70% - 100,0 D.S. Для	Подлежит предметно - количественному учету	№ 148-1/у-88	Серия и номер рецепта, адрес или номер медицинской карты пациента, печать "Для"



обработки кожи перед инъекцией			рецептов". Дополнительная надпись "По специальному назначению" заверенная подписью врача и печатью "Для рецептов"
10.Rp: Phentanyli transdermalis ter aseptici system 75 mtg/n D.t.d. №10 (десять) in plast. S. По 2 пластыря в 3 дня	Наркотическое средство списка II (ПП РФ № 681)		Серия и номер рецепта, адрес или номер медицинской карты пациента, печать "Для рецептов" Количество пишется прописью.
11.Rp: Streptocidi 5,0 Talci ad 50,0 M.D.S.: наносить на пораженные места		№ 107-1/y	Штамп МО, подпись и личная печать врача.
12.Rp: Lisinopriili 0,01 D.t.d. N 28 in tab S.: по 1 таблетке 1 раз в день.		№ 107-1/y	Штамп МО, подпись и личная печать врача.
13.Rp.:Dr. Nitrazepamii 0,005 D.t.d.N20 S.: 1 драже за 20 минут до сна.	Психотропное вещество списка III (ПП РФ № 78)	№ 148-1/y-88	Серия и номер рецепта, адрес или номер медицинской карты пациента, печать "Для рецептов".

#### Ответы к заданию 4

##### Ответ к заданию 4.1.

##### 1. По данному рецептурному бланку ЛП не отпускается,

т.к. истек срок действия рецепта. При отпуске ЛП по рецепту врача работник аптечной организации делает отметку на рецепте об отпуске препарата (наименование или номер аптечной организации, наименование и дозировка ЛП, отпущенное количество, подпись отпустившего и дата отпуска).

2.Рецепт на транквилизатор, не подлежащий ПКУ, погашается штампом аптечной организации "Лекарство отпущено" и возвращается больному на руки.

Основание:

**Приказ МЗ РФ от 14 декабря 2005 г. N 785 «О порядке отпуска ЛС» (в ред. Приказов Минздравсоцразвития РФ от 24.04.2006 N 302, от 13.10.2006 N 703, от 12.02.2007 N 109, от 12.02.2007 N 110, от 06.08.2007 N 521)**

3.При выписывании таких рецептов медицинский работник делает пометку "Пациенту с хроническим заболеванием", указывает срок действия рецепта и **периодичность отпуска** ЛП из аптечной организации (еженедельно, ежемесячно и иные периоды), заверяет это указание своей подписью и **личной печатью**, а также печатью медицинской организации **"Для рецептов"**.

Основание:

**Приказу МЗ РФ №1175н от 20 декабря 2012 г. «Об утверждении порядка назначения и выписывания ЛП, а также форм рецептурных бланков на ЛП, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения» (в ред. Приказов Минздрава России от 02.12.2013 N 886н, от 30.06.2015 N 386н)**

**Ответ к заданию 4.2.**

**ЛП Дюрогезик по данному рецептурному бланку не отпускается, так как:** .

1. Наркотический препарат Дюрогезик списка II Перечня в виде трансдермальных терапевтических систем выписывается на рецептурном бланке формы N 148-1/у-88 **по международному непатентованному наименованию (Фентанил)**.
2. На штампе МО отсутствует **номер телефона**.
- 3.Рецепт на ЛП, выписанный на рецептурных бланках формы действителен в течение **15 дней** со дня выписывания.
4. При выписывании рецепта запрещается превышать предельно допустимое количество лекарственного препарата (**10 пластинок**) для выписывания на один рецепт, установленное приложением N 1
5. Количество выписываемого наркотического ЛП списка II Перечня при оказании пациентам, нуждающимся в длительном лечении, первичной медико-санитарной помощи и паллиативной медицинской помощи может быть увеличено не более чем в 2 раза (**двадцать пластинок**) по сравнению с предельно допустимым количеством лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт, установленное приложением N 1. При этом на рецептах производится надпись "**По специальному назначению**", отдельно скрепленная **подписью медицинского работника и печатью медицинской организации "Для рецептов"**.
- 6.Рецепт, выписанный с нарушением установленных настоящим Порядком требований, считается недействительным

**Основание:** Приказу МЗ РФ №1175н от 20 декабря 2012 г. «Об утверждении порядка назначения и выписывания ЛП, а также форм рецептурных бланков на ЛП, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения» (в ред. Приказов Минздрава России от 02.12.2013 N 886н, от 30.06.2015 N 386н)

7.Неправильно выписанные рецепты погашаются штампом "Рецепт недействителен" и регистрируются в журнале регистрации неправильно выписанных рецептов и возвращаются больному на руки. Информация обо всех неправильно выписанных рецептах доводится до сведения руководителя соответствующего лечебно-профилактического учреждения.

Основание: Приказ МЗ РФ от 14 декабря 2005 г. N 785 «О порядке отпуска ЛС» (в ред. Приказов Минздравсоцразвития РФ от 24.04.2006 N 302, от 13.10.2006 N 703, от 12.02.2007 N 109, от 12.02.2007 N 110, от 06.08.2007 N 521)

**Ответ к заданию 4.3.**

**Лекарственный препарат не отпускается, так как:**

1. Наркотический препарат Промедол списка II Перечня выписывается **по международному непатентованному наименованию (Тримепиредин)**

2. Ф.И.О. пациента указываются **полностью**.

3. Предельная норма отпуска Промедола 2% 1мл **20 ампул**. Количество выписываемых наркотических ЛП списков II 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 предельно допустимым количеством лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт, установленное приложением N 1. В этом случае на рецептах производится надпись "По специальному назначению", отдельно скрепленная **подписью** медицинского работника и печатью медицинской организации **"Для рецептов"**. При таком оформлении можно **отпустить 40 ампул**.

**Основание: Приказу МЗ РФ №1175н от 20 декабря 2012 г. «Об утверждении порядка назначения и выписывания ЛП, а также форм рецептурных бланков на ЛП, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения» (в ред. Приказов Минздрава России от 02.12.2013 N 886н, от 30.06.2015 N 386н)**

4. При повторном выписывании пациенту рецепта на наркотический ЛП 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". В этом случае **подпись** руководителя МО не требуется.

**Основание: Приказ МЗ РФ от 1 августа 2012 г. N 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» (в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 N 385н)**

5. Неправильно выписанные рецепты погашаются штампом **"Рецепт недействителен"** и регистрируются в журнале регистрации неправильно выписанных рецептов и **возвращаются больному на руки**. Информация обо всех неправильно выписанных рецептах доводится до сведения руководителя соответствующего лечебно-профилактического учреждения.

**Основание: Приказ МЗ РФ от 14 декабря 2005 г. N 785 «О порядке отпуска ЛС» (в ред. Приказов Минздравсоцразвития РФ от 24.04.2006 N 302, от 13.10.2006 N 703, от 12.02.2007 N 109, от 12.02.2007 N 110, от 06.08**



**Постановление Правительства РФ от 30 июня 1998 г. N 681**

**" Об утверждении перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ "**

(в последней ред. Постановлений Правительства РФ от 01.04.2016 N 256)

**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-1Н-индазол-3-карбоксамид и его производные

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

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

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

Аллилпродин

Альфаамепродин

Альфаметадол

Альфа-метилфентанил

Альфа-метилтиофентанил

Альфапродин

Альфаацетилметадол

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-метилendioксифенил)-2-бутанамин]

Безитрамид

Бензетидин

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

N-Бензил-1-бутил-1Н-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)-1H-индол и его производные  
N-бензил-1-пентил-1H-индол-3-карбоксамид и его производные  
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)-1H-индазол-3-карбоксамид и его производные  
1-бензил-N-(хинолин-8-ил)-1H-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  
3-Бензоиндол [(1H-индол-3-ил)фенилметанон] и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень  
Бета-гидрокси-3-метилфентанил  
Бета-гидрокси-тиофентанил  
Бета-гидроксифентанил  
Бетамепродин  
Бетаметадол  
Бетапродин  
Бетацетилметадол  
Броламфетамин (ДОБ, d, L-4-бромо-2,5-диметокси-альфа-метил- фенетиламин)  
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-1H-индазол-3-карбоксамидо)уксусная кислота и ее производные  
(1-(1-Бутил-1H-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  
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  
N-гидрокси-МДА  
7-Гидроксимитрагинин  
Гидроксипетидин  
2-[(1R,3S)-3-Гидроксициклогексил]-5-(2-метилоктан-2-ил)фенол (CP 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 (CP 47,497)-C6) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень  
2-[(1R,3S)-3-Гидроксициклогексил]-5-(2-метилдекан-2-ил)фенол (CP 47,497)-C9) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень  
2-[(1R,3S)-3-Гидроксициклогексил]-5-(2-метилнонан-2-ил)фенол (CP 47,497)-C8) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень  
Гидроморфинол  
б-дезоксикодеин

Дезоморфин  
Диампромид  
Диацетилморфин (героин)  
Дигидроморфин  
Дименоксадол  
2-(4-диметиламинофенил)-этиламин-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-Диметиламфетамин  
Диметоксаин [(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  
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  
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-(1H-индол-5-ил)-1-метилэтиламин 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-(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-(фенилметил)-1H-индазол-3-карбоксамид и его производные  
N-(1-карбамоил-2-метилпропил)-1-(фенилметил)-1H-индол-3-карбоксамид и его производные  
Позиция исключена. - Постановление Правительства РФ от 27.11.2010 N 934  
Кетобемидон  
Клонитазен  
Кодоксим  
Позиция исключена. - Постановление Правительства РФ от 27.11.2010 N 934  
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  
Позиция исключена. - Постановление Правительства РФ от 27.11.2010 N 934  
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 [3a-(3,4-диметоксифенил)-1-метилгексагидро-1H-индол-6(2H)-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  
6-метил-2-[(4-метилфенил)амино]-4H-3,1-бензоксазин-4-он  
метилловый эфир 3-метил-2-(1-бензил-1H-индазол-3-карбоксамидо)бутановой кислоты и его производные  
метилловый эфир 3-метил-2-(1-бензил-1H-индол-3-карбоксамидо)бутановой кислоты и его производные  
Метилон (3,4-метилендиокси-N-метилкатион)  
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  
(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  
Метилловый эфир 3-метил-2-(1-пентил-1H-индол-3-карбоксамидо)бутановой кислоты и его производные,  
Метилловый 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  
3-метилтиофентанил  
3-метилфентанил  
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





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

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

(в ред. Постановления Правительства РФ от 27.11.2010 N 934)

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-1H-индазол-3-карбоксилат и его производные

Нафталин-1-ил-1-бензил-1H-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-илметилен)-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)-1H-пирроло[2,3-b] пиридин-3-ил)метанон и его производные

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

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

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

Нафталин-1-ил-1-пентил-1H-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  
N-Нафтил-1-пентил-1Н-индазол-3-карбоксамид и его производные  
3-Нафтоиндол [(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  
Норпибанон  
Оксиморфон  
Опий - свернувшийся сок мака снотворного (растение вида *Papaver somniferum* L)  
Орипавин  
Пара-флуорофентанил (пара-фторфентанил)  
Парагексил  
(4-Метилнафталин-1-ил)(1-пентил-1Н-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-1Н-индол-3-ил)метанон (JWH-081) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень  
(Нафталин-1-ил)(1-пентил-1Н-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) (2,2,3,3-тетраметилциклопропил) метанон и его производные  
2-(1-Пентил-1Н-индол-3-карбоксамидо)уксусная кислота и ее производные  
1-Пентил-1Н-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-(4-метил-1-нафтил) метан (JWH-184) и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень  
1-Пентил-1Н-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 С (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



«Правила выписывания рецептов на лекарственные препараты и правила их отпуска в аптечных организациях»

2-(4-пиперидин-1-ил-фенил)-этиламин 5-хлоро-3-этил-1Н-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

Рацеморамида

Рацеморфан

Ролициклидин

Сальвинорин А

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

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

Позиция исключена. - Постановление Правительства РФ от 27.11.2010 N 934

Тебакон (ацетилдигидрокодеинон)

Теноциклидин (ТЦП)

Тетрагидроканнабинол (все изомеры)

2-Тиофен-2-илэтиламин и его производные, за исключением производных, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень

Тиофентанил

ТМА (d, L-3,4,5-триметокси-альфа-метилфенил-амин)

TFMP (1-(3-трифлюорометилфенил) пиперазин)

Фенадоксон

Феназоцин

Фенампромид

Фенатин

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

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

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

Фенциклидин

Феноморфан

Феноперидин

Фенфлурамин

Фолькодин

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

Хлорфенилпиперазин

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

Позиция исключена. - Постановление Правительства РФ от 27.11.2010 N 934

Экгонин, его сложные эфиры и производные, которые могут быть превращены в экгонин и кокаин

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

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)этанол и его производные

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

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

Метилфенидат (риталин) и его производные

Фенетиллин

1-Фенил-2-пропанол

### **Прекурсоры**

Альфа-ацетилфенилацетонитрил в концентрации 10 процентов или более

N-ацетилантралиловая 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-пропанол в концентрации 15 процентов или более

1-диметиламино-2-хлорпропан в концентрации 15 процентов или более

Изоафрол 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-метилendioксифенил-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 в концентрации 15 процентов или более  
Фенэтиламин в концентрации 15 процентов или более  
1-(2-фенилэтил)-4-анилинопиперидин в концентрации 15 процентов или более  
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 определено 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  
VZP (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  
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 Кетамин

Модафинил [((дифенилметил)сульфинил)ацетамид]  
Фенметразин  
Фентермин  
Этаминал натрия (пентобарбитал)  
Хальцион (триазолам)

Изомеры (если таковые определено 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 определено 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	Левамфетамин
Алпрозолам	Лефетамин
Аминептин	Лопразолам
Аминорекс	Лоразепам
Апрофен	Лорметазепам
Барбитал	Мазиндол
Бензфетамин	Медазепам
Бромазепам	Мезокарб
Бротизолам	Мепробамат
Буталбитал	Метилфенобарбитал
Бутобарбитал	Метилприлон
Буторфанол	Мефенорекс
Винилбитал	Мидазолам
Галазепам	Налбуфин [(5-альфа, 6-альфа)-17-(циклобутилметил)-4,5-эпоксиморфинан-3,6,14-триол]
Галоксазолам	Ниметазепам
Гаммабутиролактон	Нитразепам
4-гидроксibuтират натрия и другие соли - оксимасляной кислоты	Нордазепам
Декстрометорфан	Оксазепам
Делоразепам	Оксазолам
Диазепам	- оксимасляная кислота
Золпидем	Пемолин
Камазепам	Пиназепам
Кетазолам	Пипрадрол
Клобазам	Пировалерон
Клоксазолам	Празепам
Клоназепам	Секбутабарбитал
Клоразепат	Секобарбитал
Клотиазепам	Темазепам



Тетразепам	Циклобарбитал
Тианептин	Ципепрол
Тарен	Эстазолам
Фендиметразин	Этил лофлазепат
Фенкамфамин	Этиламфетамин
Фенобарбитал	Этинамат
Фенпропорекс	Этхлорвинол
Флудиазепам	Соли веществ, перечисленных в данном
Флунитразепам	списке, если существование таких солей
Флуразепам	возможно
Хлордиазепоксид	

**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
1-(4-метилфенил)-2-пропанон	10 процентов или более
N-метилэфедрин	10 процентов или более
Нитроэтан	40 процентов или более
Норпсевдоэфедрин, исключая d-норпсевдоэфедрин (катин)	10 процентов или более
Псевдоэфедрин	10 процентов или более
Фенилпропаноламин (норэфедрин)	10 процентов или более
Хлорэфедрин	10 процентов или более
(введено Постановлением Правительства РФ от 02.07.2015 N 665)	
Хлорпсевдоэфедрин	10 процентов или более
(введено Постановлением Правительства РФ от 02.07.2015 N 665)	
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 изомеров, включенных в качестве самостоятельных позиций в перечень	15 процентов или более
1,4-бутандиол	15 процентов или более
2,5-диметоксибензальдегид	15 процентов 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 <\*>**

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-диэтиламиноизопропилхлорид)	3 процента или более
Дифенилацетонитрил	3 процента или более
Диэтиловый эфир (этиловый эфир, серный эфир)	45 процентов или более
Метиламин	40 процентов или более
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

<\*> Включая соли перечисленных в таблице веществ, если существование таких солей возможно, исключая соли серной, соляной и уксусной кислот.

**Примечания.** 1. Отнесение вещества к соответствующему наркотическому средству, психотропному веществу или их прекурзору, внесенному в настоящий перечень, не зависит от того, какие фирменные (торговые) наименования, синонимы или аббревиатуры используются в качестве его наименования.



2. Контроль распространяется на препараты, содержащие наркотические средства и психотропные вещества, указанные в настоящем перечне, независимо от их количества и наличия нейтральных компонентов (вода, крахмал, сахар, глюкоза, тальк и т.п.).

3. Препарат, содержащий несколько прекурсоров, внесенных в таблицы списка IV настоящего перечня, контролируется как содержащийся в нем прекурсор, предусмотренный таблицей списка IV настоящего перечня, имеющей наименьший порядковый номер.

4. Смеси, содержащие несколько перечисленных в таблице III списка IV веществ, подлежат контролю, если их суммарная концентрация равна или превышает концентрацию, установленную для одного из веществ, величина которой в таблице имеет наибольшее значение.

5. Концентрация веществ, указанных в списке IV настоящего перечня, определяется исходя из массовой доли вещества в составе смеси (раствора).

6. Производные наркотических средств и психотропных веществ являются веществами синтетического или естественного происхождения, которые не включены самостоятельными позициями в государственный реестр лекарственных средств или в настоящий перечень, химическая структура которых образована заменой (формальным замещением) одного или нескольких атомов водорода, галогенов и (или) гидроксильных групп в химической структуре соответствующего наркотического средства или психотропного вещества на иные одновалентные и (или) двухвалентные атомы или заместители (за исключением гидроксильной и карбоксильной групп), суммарное количество атомов углерода в которых не должно превышать количество атомов углерода в исходной химической структуре соответствующего наркотического средства или психотропного вещества.

В случае если одно и то же вещество может быть отнесено к производным нескольких наркотических средств или психотропных веществ, оно признается производным наркотического средства или психотропного вещества, изменение химической структуры которого требует введения наименьшего количества заместителей и атомов.

**Постановление Правительства РФ от 29 декабря 2007 г. N 964 "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" (с изменениями и дополнениями)**

*С изменениями и дополнениями от:*

*30 июня 2010 г., 22 февраля, 1 октября 2012 г., 4, 26 февраля, 7 ноября 2013 г., 26 сентября 2016 г.*

<b>Список сильнодействующих веществ для целей статьи 234 и других статей Уголовного кодекса Российской Федерации</b>
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-он)
Дезоксиметилтестостерон (17альфа-метил-5альфа-андрост-2-ен-17бета-ол)
Дростанолон
Зопиклон (6-(5-хлор-2-пиридинил)-6,7-дигидро-7-оксо-5H-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)
Метандриол
Метастерон (2альфа,17альфа-диметил-5альфа-андростан-3-он-17бета-ол)
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
Надролон
Норболетон
Норклостебол
Норэтандролон
Оксаболон
Оксандролон
Оксиместерон
Оксиметолон
Орто-хлорбензилиденмалонодинитрил
Остарин ((2S)-3-(4-цианофеноксид)-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-c]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)
Хлороформ
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**

Аконит
Аконитин
Ацеклидин (3-хинуклидинацетат)
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

**Крупный размер сильнодействующих веществ для целей статьи  
234 Уголовного кодекса РФ**

Наименование	Крупный размер (граммов свыше)
19-норандростенедиол	2,5
19-норандростенедион (эст-4-ен-3,17-дион)	2,5
1-тестостерон (17бета-гидрокси-5альфа-андрост-1-ен-3-он)	10
4-гидрокситестостерон (4,17бета-дигидроксиандрост-4-ен-3-он)	10
Андростанолон	2,5
Андростенедиол	2,5
Андростенедион	2,5
Бенактизин (амизил) (2-диэтиламинового эфира бензиловой кислоты гидрохлорид)	2
Бензобарбитал (1-бензоил-5-этил-5-фенилбарбитуровая кислота)	10
Боластерон	10
Болденон	10
Болдион (андрост-1,4-диен-3,17-дион)	10
Бромизовал (N-(аминокарбонил)-2-бром-3-метилбутанамид)	15



Гексобарбитал (5-(1-циклогексен-1-ил)-1,5-диметил-2,4,6(1H, 3H, 5H)-пиримидинтрион)	1
Гестринон	10
Даназол ((17альфа)-прегн-2,4-диен-20-ино-2,3-d-изоксазол-17-ол)	20
Дегидрохлорметилтестостерон (4-хлоро-17бета-гидрокси-17альфа-метиландрост-1,4-диен-3-он)	10
Дезоксиметилтестостерон (17альфа-метил-5альфа-андрост-2-ен-17бета-ол)	10
Дростанолон	10
Зопиклон (6-(5-хлор-2-пиридинил)-6,7-дигидро-7-оксо-5H-пирроло[3,4-b]пиазин-5-иловый эфир-4-метил-1-пиперазинкарбоновой кислоты)	0,9
Калустерон	10
Клозапин	4
Клонидин (клофелин) (2-(2,6-дихлорфениламино)-имидазолина гидрохлорид)	2
Клостебол	2,5
Левомепромазин ((R)-2-метокси-N,N,бета-триметил-10H-фенотиазин-10-пропанамин)	2
Местанолон	10
Местеролон (1альфа-метиландростанодон)	2,5
Метандиенон (метандростенолон) (17бета-гидрокси-17альфа-метиландрост-1,4-диен-3-он)	2,5
Метандриол	10
Метастерон (2альфа,17альфа-диметил-5альфа-андростан-3-он-17бета-ол)	10
Метенолон	10
Метил-1-тестостерон (17бета-гидрокси-17альфа-метил-5альфа-андрост-1-ен-3-он)	10
Метилдиенолон (17бета-гидрокси-17альфа-метилэстр-4,9-диен-3-он)	10
Метилнортестостерон (17бета-гидрокси-17альфа-метилэстр-4-ен-3-он)	10
Метилтестостерон	10
Метилтриенолон (17бета-гидрокси-17альфа-метилэстр-4,9,11-триен-3-он)	10
Миболерон	10
Нандролон	2,5
Норболетон	10
Норклостебол	10
Норэтандролон	10
Оксаболон	10
Оксандролон	2,5
Оксиместерон	10
Оксиметолон	10
Орто-хлорбензилиденмалонодинитрил	2
Остарин ((2S)-3-(4-цианофеноксид)-N-[4-циано-3-(трифторметил)фенил]-2-гидрокси-2-метилпропанамид) и другие субстанции со схожей химической структурой или схожими биологическими эффектами	2,5
Перец опьяняющий (кава-кава) и вещества, входящие в него	10
Пропилгекседрин	2



Простанозол ([3,2-с]пиразол-5альфа-этиоаллохолан-17бета-тетрагидропиранол)	10
Сибутрамин, а также его структурные аналоги, обладающие схожим психоактивным действием	0,5
Спорынья (рожки спорыньи эрготаминового штамма, рожки спорыньи эрготоксинового штамма)	100
Станозолол	2,5
Стенболон	10
Тетрагидрогестринон (18альфа-гомо-прегн-4,9,11-триен-17бета-ол-3-он)	10
Тиопентал натрия (натриевая соль 5-(1-метилбутил)-5-этил-2-тиобарбитуровой кислоты)	1
Трамадол (трамал) ((_)транс-2-[(диметиламино) метил]-1-(метоксифенил)циклогексанол)	10
Тренболон	10
Тригексифенидил (циклодол) (1-циклогексил-1-фенил-3-пиперидинопропан-1-ол)	10
Фепрозиднин (сиднофен) (3-(бета-фенилизопропил) сиднонимина гидрохлорид)	0,6
Флуоксиместерон	2,5
Формеболон	10
Фуразабол (17бета-гидрокси-17альфа-метил-5альфа-андростано[2,3-с]-фуразан)	10
Хинболон (квиноболон)	10
Хлороформ	1500
Цефедрин (2-[1-фенил-2-метил-(бета-цианэтил)] амино-пропанол-1-гидрохлорид)	10
Эрготал (смесь фосфатов алкалоидов спорыньи)	1
Этилхлорид (хлорэтил)	300
Этилэстренол (19-нор-17альфа-прегн-4-ен-17-ол) и другие субстанции со схожей химической структурой или схожими биологическими эффектами	10
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	5
Соли перечисленных в настоящем списке веществ во всех случаях, когда существование таких солей возможно	крупный размер, применяемый для соответствующих сильнодействующих веществ
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, смеси и растворы, в состав которых входит хотя бы одно вещество, перечисленное в списке сильнодействующих веществ для целей <a href="#">статьи 234</a> и других статей Уголовного кодекса Российской Федерации	для лекарственной формы, смеси и раствора крупный размер определяется как крупный размер сильнодействующего



	вещества, содержащегося в лекарственной форме, смеси или растворе, для которого установлен наименьший крупный размер, исходя из общего количества без пересчета на действующее вещество
--	---

**Приказ МЗ РФ от 17 мая 2012 г. N 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»**

В соответствии с пунктом 2 постановления Правительства Российской Федерации от 20 июля 2011г. N 599 "О мерах контроля в отношении препаратов, которые содержат малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, включенных в перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации" приказываю:

Утвердить Порядок отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества, согласно приложению.

1. Настоящий Порядок устанавливает правила отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, внесенных в списки II, III и IV Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, утвержденного постановлением Правительства РФ от 30 июня 1998 г. N 681.

2. Отпуску подлежат комбинированные лекарственные препараты, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры в количестве, не превышающем предельно допустимое количество наркотического средства, психотропного вещества и их прекурсора, содержащегося в препаратах, которые содержат малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, внесенных в списки II, III и IV Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, утвержденного постановлением Правительства РФ от 30 июня 1998 г. N 681, утвержденное приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 16 марта 2010 г. N 157н

3. Комбинированные лекарственные препараты, указанные в пунктах 4 и 5 настоящего Порядка, отпускаются из аптек и аптечных пунктов по рецептам, выписанным на рецептурных бланках формы N 107-1/у и формы N 148-1/у-88. Иные комбинированные лекарственные препараты отпускаются из аптек, аптечных пунктов и аптечных киосков без рецепта.



**4. Отпуску по рецептам, выписанным на рецептурных бланках формы N 107-1/у, подлежат комбинированные лекарственные препараты, содержащие:**

- а) эрготамина гидротартрат в количестве до 5 мг (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- б) эфедрина гидрохлорид в количестве до 100 мг (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 (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- д) декстрометорфана гидробромид в количестве, превышающем 10 мг, и до 30 мг (на 1 дозу твердой лекарственной формы).

**5. Отпуску по рецептам, выписанным на рецептурных бланках формы N 148-1/у-88, подлежат комбинированные лекарственные препараты, содержащие:**

- а) 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);
- б) псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 30 мг, и до 60 мг (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- в) псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве от 30 мг до 60 мг в сочетании с декстрометорфаном гидробромидом в количестве, превышающем 10 мг, и до 30 мг (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- г) декстрометорфана гидробромид в количестве до 200 мг (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);
- д) эфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 100 мг, и до 300 мг (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);
- е) эфедрина гидрохлорид в количестве до 50 мг (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- ж) фенилпропаноламин в количестве до 75 мг (на 1 дозу твердой лекарственной формы), или до 300 мг (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения).

6. В случае, если количество выписанного в рецепте комбинированного лекарственного препарата превышает его предельно допустимое количество для выписывания на один рецепт, указанное в приложении N 1 к Инструкции о порядке выписывания лекарственных препаратов и оформления рецептов и требований - накладных, утвержденной приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 12 февраля 2007 г. N 110 (далее - Инструкция), фармацевтический работник аптеки (аптечного пункта) отпускает комбинированный лекарственный препарат в количестве, установленном приложением N 1 к Инструкции.

7. Рецепты на комбинированные лекарственные препараты, выписанные на рецептурных бланках формы N 107-1/у, погашаются штампом аптеки (аптечного пункта) "Лекарственный препарат отпущен" и возвращаются на руки пациенту, за исключением случая, указанного в пункте 8 настоящего Порядка.

8. При отпуске комбинированных лекарственных препаратов по рецептам, выписанным на рецептурных бланках формы N 107-1/у, срок для которых в соответствии с Инструкцией установлен до 1 года, рецепт подписывается фармацевтическим работником аптечной организации и возвращается пациенту с указанием на обороте наименования аптеки (аптечного пункта), количества отпущенного комбинированного лекарственного препарата и даты его отпуска.





Отпуск комбинированного лекарственного препарата осуществляется фармацевтическим работником аптеки (аптечного пункта) в соответствии с периодичностью отпуска, указанной в рецепте.

При очередном обращении пациента в аптеку (аптечный пункт) фармацевтическим работником учитываются отметки о предыдущем отпуске комбинированного лекарственного препарата.

По истечении срока действия рецепт гасится штампом "Лекарственный препарат отпущен" и возвращается на руки пациенту.

9. Рецепты, выписанные на рецептурных бланках формы N 148-1/у-88, после отпуска комбинированного лекарственного препарата подлежат хранению в аптеке (аптечном пункте) в течение трех лет.

10. По истечении срока хранения рецепты, выписанные на рецептурных бланках формы N 148-1/у-88, подлежат уничтожению в порядке, предусмотренном пунктом 2.16 Порядка отпуска лекарственных средств, утвержденного приказом Министерства здравоохранения и

#### Приказ МЗ РФ от 22 апреля 2014 г. N 183н

#### "Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету" С изменениями и дополнениями от: 10 сентября 2015 г.

I. Лекарственные средства - фармацевтические субстанции и лекарственные препараты, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры (их соли, изомеры, стереоизомеры), включенные в [списки II, III, IV](#) перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденного [постановлением](#) Правительства Российской Федерации от 30 июня 1998 г. N **681\*(2)** (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 (при условии включения их в перечень отдельной позицией):

Аллобарбитал **ПВ сп. III**  
Алпрозолам (Алпрозолом, Хелекс, Ксанакс) **ПВ сп. III**  
Аминорекс(Аминксафен) **ПВ сп. III**  
Амобарбитал (Бармамил) **ПВ сп. II**  
Амфепрамон (Фепранон) **ПВ сп. II**  
Апрофен (Апрофен) **ПВ сп. III**  
Бромазепам(Бромазеп) **ПВ сп. III**  
Бротизолам(Лендормин) **ПВ сп. III**  
Бупренорфин (Транстек, Бупранол) **НС сп. II**  
Буталбитал(Сонерин, Бутабарбитон) **ПВ сп. II**  
Бутобарбитал(Сонерин, Бутабарбитон) **ПВ сп. III**

Буторфанол (Стадол, Морадол, Торгезик) **ПВ сп. III**  
Галазепам **ПВ сп. III**  
Галоксазолам **ПВ сп. III**  
4-гидроксibuтират(Алковер) **ПВ сп. III**  
Гидроморфон(Дилаудил) **НС сп. II**  
Декстрометорфан(Гликодин) **ПВ сп. III**  
Декстроморамид(Пальфиум) **НС сп. II**  
Декстропропoxифен **НС сп. II**  
Делоразепам **ПВ сп. III**  
Диазепам (Апаурин, Диазепам, Сибазон, Реланиум, Релиум, Седуксен) **ПВ сп. III**  
Диазепам+циклобарбитал (Реладорм) **комб. ПВ сп. III +ПВ сп. III**  
Дигидрокодеин(ДГК Континус) **НС сп. II**  
Дифеноксилат (Долобид) **НС сп. II**



Диэтиловый эфир (в концентрации 45 процентов или более) (Эфир медицинский, Эфир для наркоза) **II Таблица III**  
Золпидем(Гипноген, Ивадал, Санвал) **ПВ сп. III**  
Камазепам **ПВ сп. III**  
Кетазолам(Унакаин) **ПВ сп. III**  
Кетамин(Кетамина гидрохлорид, Калипсол, Кетолар) **ПВ сп. II**  
Клобазам(Фризиум, Клармил) **ПВ сп. III**  
Клоксазолам **ПВ сп. III**  
Клоназепам (Клоназепам, Антилепсин, Ривотрил) **ПВ сп. III**  
Клоразепат **ПВ сп. III**  
Клотиазепам **ПВ сп. III**  
Кодеин(Кодеина основание, Кодеина фосфат) **НС сп. II**  
Кокаин(Кокаина гидрохлорид) **НС сп. II**  
Лефетамин (Сантенол) **ПВ сп. III**  
Лопразолам **ПВ сп. III**  
Лоразепам (Апо-Лоразепам, Лорафен) **ПВ сп. III**  
Лорметазепам **ПВ сп. III**  
Мазиндол (Теренак, Афилан) **ПВ сп. III**  
Медазепам (Мезапам, Рудотель) **ПВ сп. III**  
Мезокарб (Сиднокарб) **ПВ сп. III**  
Мепробамат (Мепротан, Мепробамат) **ПВ сп. III**  
Метилфенобарбитал **ПВ сп. III**  
Мефенорекс(Рондимен) **ПВ сп. III**  
Мидазолам (Дормикум, Флормидал) **ПВ сп. III**  
Модафинил **ПВ сп. II НС сп. II**  
Морфин (Морфина гидрохлорид) **НС сп. II**  
Налбуфин (Налбуфин) **ПВ сп. III**  
Ниметазепам **ПВ сп. III**  
Нитразепам(Берлидорм, Нитразепам, Радедорм, Эуноктин) **ПВ сп. III**  
Нордазепам(Мадара) **ПВ сп. III**  
Оксазепам (Нозепам, Тазепам, Оксазепам) **ПВ сп. III**  
Оксазолам **ПВ сп. III**  
Оксикодон (Таргин) **ПВ сп. III**  
Омнопон (Омнопон, Пантопан) **НС сп. II**  
Пемолин (Волитал) **ПВ сп. III**

Пентазоцин **НС сп. II**  
Перманганат калия (в концентрации 45 процентов или более) **Прекурсор табл. 3 сп. IV**  
Пиназепам **ПВ сп. III**  
Пипрадрол **ПВ сп. III**  
Пиритрамид (Дипидолор) **НС сп. II**  
Празепам **ПВ сп. III**  
Просидол(Просидол) **НС сп. II**  
Псевдоэфедрин (в концентрации 10 процентов или более) **Прекурсор табл. 1 сп. IV**  
Ремифентанил (Ултива) **НС сп. II**  
Секбутабарбитал **ПВ сп. III**  
Суфентанил **НС сп. II**  
Тебаин **НС сп. II**  
Темазепам (Сигнопам) **ПВ сп. III**  
Тетразепам (Миоластан) **ПВ сп. III**  
Тианептин (Коаксил) **ПВ сп. III**  
Тилидин **НС сп. II**  
Триазолам ( Хальцион, Новидорм) **ПВ сп. II**  
Тримеперидин (Промедол) **НС сп. II**  
Фендиметразин **ПВ сп. III**  
Фенилпропаноламин (в концентрации 10 процентов или более) **Прекурсор табл. 1 сп. IV**  
Фенобарбитал (Люминал) **ПВ сп. III**  
Фентанил (Фентанил, Фендивия, Дюрогезик) **НС сп. II**  
Фентермин **ПВ сп. II**  
Флудиазепам **ПВ сп. III**  
Флунитразепам(Рогипнол) **ПВ сп. III**  
Флуразепам **ПВ сп. III**  
Хлордiazепоксид (Амиксид, Элениум, Хлозепид) **ПВ сп. III**  
Циклобарбитал(Фанодорм) **ПВ сп. III**  
Эргометрин (в концентрации 10 процентов или более) **Прекурсор табл. 1 сп. IV**  
Эрготамин (в концентрации 10 процентов или более) **Прекурсор табл. 1 сп. IV**  
Эстазолам(Эстазолам) **ПВ сп. III**  
Этил лофлазепат **ПВ сп. III**  
Этилморфин (Дионин) **НС сп. II**  
Эфедрин (в концентрации 10 процентов или более) **Прекурсор табл. 1 сп. IV**

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 списки сильнодействующих и ядовитых веществ для целей [статьи 234](#) и других статей Уголовного кодекса РФ, утвержденные [постановлением](#) Правительства Российской Федерации от 29 декабря 2007 г. N 964 в сочетании с фармакологически неактивными веществами, а также



«Правила выписывания рецептов на лекарственные препараты и правила их отпуска в аптечных организациях»

лекарственные препараты, содержащие сильнодействующие и ядовитые вещества в сочетании с фармакологически активными веществами (при условии включения их в перечень отдельной позицией):

Андростанолон (Андрагим) СД  
Ацеклидин Глаунорм) **ЯВ**  
Бенактизин(Амизил) СД  
Бензобарбитал(Бензобарбитал, Бензонал) СД  
Бромизовал(Бромизовал, Бромурал) СД  
Гексобарбитал(Гексенал) СД  
Гиосциамин **ЯВ**  
Гестринон(Неместран) СД  
Даназол (Веро-Даназол, Дановал, Данол) СД  
Змеиный яд (за исключением лекарственных форм для наружного применения - кремы, мази, гели) **ЯВ**  
Зопиклон (Имован, Сомнол, Торсон, Релаксон) СД  
Карбахолин **ЯВ**  
Клозапин Лепонекс, Азалептин, Клозастен, Клозапин) СД  
Клонидин (Клофелин, Гемитон) СД  
Клостебол СД  
Левомепромазин Тизерцин) СД  
Местеролон(Провирон-25) СД  
Метандиенон(Метандиенон, Метандростенолон) СД  
Метандриол СД  
Метенолон(Примобол, Нибал) СД

Метилтестостерон (Андрорал, Мадииол) СД  
Нандролон (Ретаболил) СД  
Норкlostебол СД  
Пчелиный яд (за исключением лекарственных форм для наружного применения - кремы, мази, гели) **ЯВ**  
Сибутрамин (Голдлайн, Редуксин, Редуксин Мет) СД  
Скополамин **ЯВ**  
Спирт этиловый (Этанол, раствор медицинский антисептический) **ЯВ**  
Сумма алкалоидов красавки (за исключением твердой дозированной лекарственной формы - суппозитории) **ЯВ**  
1-тестостерон (за исключением ЛФ для наружного применения - кремы, мази, гели) СД  
Тиопентал натрия(Тиопентал натрия, Тиопента) СД  
Трамадол (Трамал) СД  
Трамадол 37,5 мг + парацетамол (Залдиар) СД  
Тригексифенидил (Циклодол) СД  
Фепрозиднин (Сиднофен) СД  
Хлороформ СД  
Эрготал (Хлорэтил) СД

III. Комбинированные лекарственные препараты, содержащие кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, другие фармакологические активные вещества\*(4):

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);

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);

- б) 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) фенobarбитал в количестве до 15 мг включительно в сочетании с кодеином (или его солями) независимо от количества (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- 9) фенobarбитал 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 (ЛП: Габапентин, Лирика, Альгерика)

Тропикамид (лекарственные препараты)

Циклопентолат (ЛП: Цикломед, Циклоитин). \_\_\_\_\_

\*(1) Предметно-количественному учету подлежат перечисленные в настоящем перечне лекарственные средства для медицинского применения независимо от их торгового наименования.

### **ПРИКАЗ**

***Минздрава России (Министерство здравоохранения РФ) от 20 декабря 70,9712 унции.  
№1175н "«Об утверждении порядка назначения и выписывания лекарственных  
препаратов, а также рецептурных бланков на лекарственные препараты, порядка  
оформления указанных бланков, их учета и хранения»"***

#### **Порядок назначения и выписывания лекарственных препаратов**

##### **I. Общие положения**

1. Настоящий порядок регулирует вопросы назначения и выписывания лекарственных препаратов при оказании медицинской помощи в медицинских организациях, иных организациях, осуществляющих медицинскую помощь, и индивидуальными предпринимателями, осуществляющими медицинскую деятельность (далее - медицинская организация).\*(1)

2. Назначение и выписывание лекарственных препаратов осуществляется лечащим врачом, фельдшером, акушеркой в случае возложения на них полномочий лечащего врача в порядке, установленном приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 23 марта 2012 г. № 252н "Об утверждении Порядка возложения на фельдшера, акушерку руководителем медицинской организации при организации оказания первичной медико-санитарной помощи и скорой медицинской помощи отдельных функций лечащего врача по непосредственному оказанию медицинской помощи пациенту в период наблюдения за ним и его лечения, в том числе по назначению и применению лекарственных препаратов, включая наркотические лекарственные препараты и психотропные лекарственные препараты" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 28 апреля 2012 г.,



«Правила выписывания рецептов на лекарственные препараты и правила их отпуска в аптечных организациях» (регистрационный № 23971), индивидуальными предпринимателями, осуществляющими медицинскую деятельность (далее - медицинские работники).

3. Медицинские работники выписывают рецепты на лекарственные препараты **за своей подписью. ( и с указанием своей должности- убирается)**

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.

В случае индивидуальной непереносимости и (или) по жизненным показаниям по решению врачебной комиссии медицинской организации назначение и выписывание лекарственных препаратов, в том числе не входящих в стандарты медицинской помощи, осуществляется по торговым наименованиям. Решение врачебной комиссии медицинской организации фиксируется в медицинских документах пациента и журнале врачебной комиссии.

Медицинские работники осуществляют назначение и выписывание лекарственных препаратов, подлежащих изготовлению и отпуску аптечными организациями (далее - лекарственные препараты индивидуального изготовления).

**3.1. Назначение и выписывание лекарственных препаратов при оказании медицинской помощи в стационарных условиях осуществляется по международному непатентованному, группировочному или торговому наименованию."**

4. Рецепт, выписанный с нарушением установленных настоящим Порядком требований, считается недействительным.

5. Сведения о назначенном и выписанном лекарственном препарате (наименование лекарственного препарата, разовая доза, способ и кратность приема или введения, длительность курса, обоснование назначения лекарственного препарата) указываются в медицинской карте пациента.

Рецепт на лекарственный препарат выписывается на имя пациента, для которого предназначен лекарственный препарат.

Рецепт на лекарственный препарат может быть получен пациентом или его законным представителем\*(2). Факт выдачи рецепта на лекарственный препарат законному представителю фиксируется записью в медицинской карте пациента.

6. Запрещается выписывать рецепты на лекарственные препараты:

6.1. медицинским работникам:

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;



«Правила выписывания рецептов на лекарственные препараты и правила их отпуска в аптечных 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. № 681\*(3) (далее - Перечень), зарегистрированные в качестве лекарственных препаратов для лечения наркомании;

6.2. индивидуальными предпринимателями, осуществляющими медицинскую деятельность, на наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в списки II и III Перечня (далее - наркотические и психотропные лекарственные препараты списков II и III Перечня).";

7. Рецепты на лекарственные препараты выписываются на рецептурных бланках по формам № 148-1/у-88, № 148-1/у-04 (л), № 148-1/у-06 (л) и № 107-1/1, утвержденным настоящим приказом.

8. Наркотические и психотропные лекарственные препараты списка II Перечня, за исключением ЛП в виде трансдермальных терапевтических систем выписываются на специальном рецептурном бланке по форме, утвержденной приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 1 августа 2012 г. № 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" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 15 августа 2012 г., регистрационный № 25190).

9. Рецептурный бланк формы № 148-1/у-88 предназначен для выписывания:

1) наркотических и психотропных лекарственных препаратов списка II Перечня в виде трансдермальных терапевтических систем, психотропных веществ, внесенных в список III Перечня, зарегистрированных в установленном порядке в качестве лекарственных препаратов (далее - психотропные лекарственные препараты списка III Перечня)";

2) иных лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету (за исключением ЛП, отпускаемых без рецепта);

3) лекарственных препаратов, обладающих анаболической активностью в соответствии с основным фармакологическим действием;

4) лекарственных препаратов, указанных в пункте 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 Российской Федерации от 17 мая 2012 г. № 562н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 1 июня 2012 г., регистрационный № 24438);

5) 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.

10. Рецептурные бланки форм № 148-1/у-04 (л), № 148-1/у-06 (л) предназначены для выписывания лекарственных препаратов гражданам, имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой.



11. Рецептурный бланк формы № 107-1/у предназначен для выписывания:

лекарственных препаратов, указанных в пункте 4 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 Российской Федерации от 17 мая 2012 г. № 562н;

иных лекарственных препаратов, не указанных в пунктах 8-10 настоящего Порядка.

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

13. При выписывании рецепта запрещается превышать предельно допустимое количество лекарственного препарата для выписывания на один рецепт, установленное приложением № 1 к настоящему Порядку, за исключением случая, указанного в пункте 15 и 23 настоящего Порядка.

Не рекомендуется превышать рекомендованное количество лекарственного препарата для выписывания на один рецепт, установленное приложением № 2 к настоящему Порядку, за исключением случаев, указанных в пунктах 15, 22 и 23 настоящего Порядка.

14. 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.

15. Количество выписываемых наркотических и психотропных лекарственных препаратов списков II и III Перечня, иных лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету, 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 предельно допустимым количеством лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт, установленное приложением № 1 к настоящему Порядку, или рекомендованным количеством лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт, установленное приложением № 2 к настоящему Порядку.

В случаях, предусмотренных абзацем первым настоящего пункта, на рецептах производится надпись «По специальному назначению», отдельно скрепленная подписью медицинского работника и печатью МО «для рецептов»

Вступает в силу с 1 января 2016 года.

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

Допустимые к использованию рецептурные сокращения предусмотрены приложением № 3 к настоящему Порядку.

Не допускается сокращение близких по наименованиям ингредиентов, составляющих лекарственный препарат, не позволяющих установить, какой именно лекарственный препарат выписан.

17. Способ применения лекарственного препарата обозначается с указанием дозы, частоты, времени приема относительно сна (утром, на ночь) и его длительности, а для лекарственных препаратов, взаимодействующих с пищей, - времени их употребления относительно приема пищи (до еды, во время еды, после еды).

18. При необходимости немедленного или срочного отпуска лекарственного препарата пациенту в верхней части рецепта проставляются обозначения "cito" (срочно) или "statim" (немедленно).

19. При выписывании рецепта на лекарственный препарат индивидуального изготовления количество жидких фармацевтических субстанций указывается в миллилитрах, граммах или каплях, а остальных фармацевтических субстанций - в граммах.

20. Рецепты, выписанные на рецептурном бланке формы № 148-1/у-88, действительны в течение **15** дней.

21. **Вступает в силу с 1 января 2016 года** Рецепты на лекарственные препараты, выписанные на рецептурных бланках формы № 148-1/у-04 (л) и формы № 148-1/у-06 (л), действительны в течение **30** дней со дня выписывания.

Рецепты на лекарственные препараты, выписанные на рецептурных бланках формы № 148-1/у-04 (л) и формы № 148-1/у-06 (л), гражданам, достигшим пенсионного возраста, инвалидам первой группы и детям-инвалидам действительны в течение **90** дней со дня выписывания.

Для лечения хронических заболеваний указанным категориям граждан рецепты на лекарственные препараты могут выписываться на курс лечения **до 90** дней.

22. **Вступает в силу с 1 января 2016 года** Рецепты на лекарственные препараты, выписанные на рецептурных бланках формы № 107-1/у, действительны в течение **60** дней со дня выписывания.

При выписывании медицинским работником рецептов на готовые лекарственные препараты и лекарственные препараты индивидуального изготовления пациентам с хроническими заболеваниями на рецептурных бланках формы № 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 № 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".

23. **Вступает в силу с 1 января 2016 года** 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 рецептах производится надпись "По специальному назначению", отдельно скрепленная подписью медицинского работника и печатью медицинской организации "Для рецептов".

## **II. Назначение лекарственных препаратов при оказании медицинской помощи в стационарных условиях**

24. При оказании пациенту медицинской помощи в стационарных условиях назначение лекарственных препаратов производится медицинским работником единолично, за исключением случаев, указанных в подпунктах 1-2 пункта 25 настоящего Порядка, без выписывания рецепта.

25. Согласование назначения лекарственных препаратов с заведующим отделением или ответственным дежурным врачом либо другим лицом, уполномоченным приказом главного врача медицинской организации, а также, **при наличии**, с врачом - клиническим фармакологом, необходимо в случаях:

- 1) одновременного назначения пяти и более лекарственных препаратов одному пациенту;
- 2) назначения лекарственных препаратов, не входящих в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов\*(4), 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.

В указанных случаях назначение лекарственных препаратов фиксируется в медицинских документах пациента и заверяется подписью медицинского работника и заведующего отделением (ответственного дежурного врача или другого уполномоченного лица).

26. Медицинский работник медицинской организации, расположенной в сельском населенном пункте или населенном пункте, расположенном в удаленных и труднодоступных местностях, осуществляет назначение лекарственных препаратов в случаях, указанных в пункте **25 и 27** настоящего Порядка, единолично.

27. По решению врачебной комиссии пациентам при оказании им медицинской помощи в стационарных условиях назначаются лекарственные препараты, не включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, в случае их замены из-за индивидуальной непереносимости, по жизненным показаниям.

Решение врачебной комиссии фиксируется в медицинских документах пациента и журнале врачебной комиссии.

28. В случаях обследования и лечения гражданина в стационарных условиях в рамках предоставления медицинских услуг на возмездной основе за счет личных средств граждан, средств юридических лиц и иных средств на основании договора, в том числе договора добровольного медицинского страхования\*(5), ему могут быть назначены лекарственные



«Правила выписывания рецептов на лекарственные препараты и правила их отпуска в аптечных организациях» препараты, не входящие в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, если это оговорено условиями договора.

29. В отдельных случаях 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 ЛП** на срок приема пациентом до 5 дней.

### **III. Назначение и выписывание лекарственных препаратов при оказании первичной медико-санитарной помощи, скорой медицинской помощи и паллиативной медицинской помощи**

30. 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.

31. 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)";

32. **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)";**

Назначение и выписывание наркотических и психотропных лекарственных препаратов списков II и III производится пациентам с выраженным болевым синдромом любого генеза самостоятельно медицинским работником либо медицинским работником по решению врачебной комиссии (в случае принятия руководителем медицинской организации решения о необходимости согласования назначения с врачебной комиссией).



33. 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.

IV. Назначение и выписывание лекарственных препаратов гражданам, имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой, в рамках оказания им первичной медико-санитарной помощи

34. 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 <6>;<sup>1</sup>

дополнить сноской <6> следующего содержания:

"<6> Распоряжение Правительства Российской Федерации от 30 декабря 2014 г. № 2782-р "Об утверждении перечня жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов на 2015 год, а также перечней лекарственных препаратов для медицинского применения и минимального ассортимента лекарственных препаратов, необходимых для оказания медицинской помощи" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2015, № 3, ст. 597).";

в подпункте 3 сноску <6> считать сноской <7>;

в подпункте 3 слова "от 30 июля 1994 г. № 890." заменить словами "от 30 июля 1994 г. № 890";

4) гражданам, страдающим жизнеугрожающими и хроническими прогрессирующими редкими (орфанными) заболеваниями, приводящими к сокращению продолжительности жизни граждан и их инвалидности <8>;<sup>1</sup>

дополнить сноской <8> следующего содержания:

"<8> Постановление Правительства Российской Федерации от 26 апреля 2012 г. № 403 "О порядке ведения Федерального регистра лиц, страдающих жизнеугрожающими и хроническими прогрессирующими редкими (орфанными) заболеваниями, приводящими к сокращению продолжительности жизни граждан и их инвалидности, и его регионального сегмента" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2012, № 19, ст. 2428; № 37, ст. 5002).";<sup>1</sup>

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 централизованнокупаемых 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

<sup>1</sup> Красным цветом выделены изменения в приказе в сравнении с предыдущей версией.



«Правила выписывания рецептов на лекарственные препараты и правила их отпуска в аптечных организациях» 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 июля 1994 г. № 890\*(6).

35. 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, в случае, предусмотренном пунктом 29 настоящего Порядка;
- 4) медицинские работники медицинских организаций, оказывающих первичную медико-санитарную 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.

36. Не допускается выписывание рецептов на лекарственные препараты для лечения граждан, имеющих право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой, медицинскими работниками санаторно-курортных организаций, медицинскими работниками медицинских организаций, оказывающих медицинскую помощь стационарно или в условиях дневного стационара, за исключением случая, предусмотренного пунктом 29 настоящего Порядка.

37. 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.

38. На рецептурном бланке формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л) рецепт выписывается медицинским работником в двух экземплярах, с одним экземпляром которого пациент обращается в аптечную организацию. Второй экземпляр рецепта приобщается к



«Правила выписывания рецептов на лекарственные препараты и правила их отпуска в аптечных организациях»  
**медицинской карте пациента.»;**

39. 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 рецептурном бланке формы № 148-1/у-04 (л) или формы № 148-1/у-06 (л).

40. Психотропные лекарственные препараты списка III Перечня, иные лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету, лекарственные препараты, обладающие анаболической активностью, комбинированные лекарственные препараты, указанные в подпункте 4 пункта 9 настоящего порядка, предназначенные для лечения граждан, имеющих право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получения лекарственных препаратов со скидкой, выписываются на рецептурном бланке № 148-1/у-88, к которому дополнительно выписываются рецепты **в 2-х** экземплярах на рецептурном бланке формы № 148-1/у-04 (л) или формы № 148-1/у-06 (л).

## Статья 2

**Федерального закона от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ "Об основах охраны; 1999, № 14, ст. 1724, № 15, ст. 1824; 2000, № 39, ст. 3880; 2002, № 7, ст. 699.**

Приложение № 1  
 к Порядку назначения и выписывания  
 лекарственных препаратов,  
 утв. приказом  
 Министерства здравоохранения РФ  
 от 20 декабря 2012 г. № 1175н

### **Предельно допустимое количество отдельных наркотических и психотропных лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт**

№ п/п	Наименование наркотического и психотропного 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	30 ампул или шприц-тюбиков
		ампулы 300 мкг/мл 2 мл	15 ампул
3.	Бупренорфин	Трансдермальная терапевтическая система	
		35 мкг/ч	20 пласт.
		52,5 мкг/ч	10 пласт.
		70 мкг/ч	5 пласт.
4.	Дигидрокодеин (ДГК Континус)	Таблетки пролонгированного действия для приема внутрь	
		60 мг	40 табл.
		90 мг	30 табл.
		120 мг	20 табл.
5.	<b>Морфина</b>	Раствор для инъекций, раствор	20 ампул



		для подкожного введения ампулы 10 мг в 1 мл	
6.	Омнопон	Раствор для подкожного введения, ампулы 1% и 2% по 1 мл	20 ампул
7.	Промедол (тримеперидина)	Таблетки для приема внутрь 25 мг	50 табл.
8.	Промедол (тримеперидина)	Раствор для инъекций, ампулы (шприц-тюбики) 10мг/мл и 20мг/мл 1 мл	20 ампул (шприц-тюбики)
9.	Морфин (МСТ континус или другие аналоги продолжительностью действия не менее 12 часов)	Таблетки и капсулы пролонгированного действия для приема внутрь	
		10 мг	180 табл.
		30 мг	60 табл.
		60 мг	30 табл.
		100 мг	20 табл.
		200 мг	20 табл.
10.	Просидол	Таблетки для буккального приема 10 мг и 20 мг	50 табл.
11.	Просидол	Раствор для инъекций, ампулы 10 мг / мл	50 ампул
12.	Фентанил	Трансдермальная терапевтическая система	
		12,5 мкг/час	20 пласт.
		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 оксibuтират	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 50мг, 200мг	50 таблеток



Приложение № 2  
к Порядку назначения и выписывания  
лекарственных препаратов,  
утв. приказом  
Министерства здравоохранения РФ  
от 20 декабря 2012 г. № 1175н

**РЕКОМЕНДОВАННОЕ КОЛИЧЕСТВО ОТДЕЛЬНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ  
ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ ВЫПИСЫВАНИЯ НА ОДИН РЕЦЕПТ**

№ 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.	Спазмoverалгин, Спазмoverалгин-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	1 упаковка
		Раствор для инъекций 0,1 мг/мл	1 упаковка
		Капли глазные 0,125%, 0,25%, 0,5% раствор	5 тюбик-капельниц
9.	Анаболические гормоны: Метандростенолон, Оксандролон Ретаболил, Нандролон, Феноболил, Силаболин и другие	Все лекарственные формы	1 упаковка
10.	Комбинированные лекарственные препараты, содержащие фенилпропаноламин, и подлежащие предметно-количественному учету	Все лекарственные формы	1 упаковка
11.	<b>Утратил силу</b>		
12.	Бензобарбитал	Таблетки 50 мг, 100 мг	1 упаковка
13.	Примидон	Таблетки 125 мг, 250 мг	1 упаковка

\* При выписывании и отпуске лекарственного препарата, содержащего соли кодеина, производится пересчет на кодеин основание.



Приложение № 3  
к Порядку назначения и выписывания  
лекарственных препаратов,  
утв. приказом  
Министерства здравоохранения РФ  
от 20 декабря 2012 г. № 117

### ДОПУСТИМЫЕ К ИСПОЛЬЗОВАНИЮ РЕЦЕПТУРНЫЕ СОКРАЩЕНИЯ

Сокращение	Полное написание	Перевод
aa	ana	по, поровну
ac.acid.	acidum	кислота
amp.	ampulla	ампула
aq.	aqua	вода
aq. destill.	aqua destillata	дистиллированная вода
but.	butyrum	масло (твердое)
comp., cps	compositus (a, um)	сложный
D.	Da (Detur, Dentur)	Выдай (пусть выдано, пусть будет выдано)
D.S.	Da, Signa	Выдай, обозначь
	Detur, Signetur	Пусть будет выдано, обозначено
D.t.d.	Da (Dentur) tales doses	Выдай (Пусть будут выданы) такие дозы
Dil.	dilutus	разведенный
div.in p.aeq.	divide in partes	раздели на равные
	aequales	части
extr.	extractum	экстракт, вытяжка
f.	fiat (fiant)	Пусть образуется (образуются)
qtt.	gutta, guttae	капля, капли
inf.	infusum	настой
in amp.	in ampullis	в ампулах
in tabl.	in tab(u)lettis	в таблетках
lin.	linimentum	жидкая мазь
liq.	liquor	жидкость
m. pil.	massa pilularum	пилюльная масса
M.	Misce, Misceatur	Смешай (Пусть будет смешано)
N.	numero	числом
Ol.	oleum	масло (жидкое)
past.	pasta	паста
Ppl.	pilula	пилюля
p.aeq.	partes aequales	равные части
ppt.,praec.	praecipitatus	Осажденный
pulv.	pulvis	Порошок
q.s.	quantum satis	Сколько потребуется, сколько надо
r.,rad.	radix	корень
Rp.	Recipe	Возьми
Rep.	Repete, Repetatur	Повтори (Пусть будет повторено)
rhiz.	rhizoma	корневище
S.	Signa, Signetur	Обозначь (Пусть будет обозначено)
sem.	semen	семя
simpl.	simplex	простой
sir.	sirupus	сироп
sol.	solutio	раствор





supp.	suppositorium	свеча
tabl.	tab(u)letta	таблетка
t-ra, tinct.	tinctura	настойка
unq.	unquentum	мазь
vitr.	vitrum	склянка

Приложение № 2  
к приказу Министерства здравоохранения РФ  
от 20 декабря 2012 г. № 1175н

**Вступает в силу с 1 января 2016 года**

**РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК**

МЗ РФ

Наименование (штамп)  
медицинской организации

Код формы по ОКУД 3108805  
Медицинская документация  
Форма № 148-1/у-88  
Утверждена приказом  
МЗ РФ  
от 20 декабря 2012 г. № 1175н  
Серия № ||||| № |||||

РЕЦЕПТ " \_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

(дата выписки рецепта)

(взрослый, детский - нужное подчеркнуть)

Ф.И.О. пациента \_\_\_\_\_

(полностью)

Возраст \_\_\_\_\_

Адрес или № медицинской карты пациента. (истории развития ребенка)\_ **получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях**

Ф.И.О. лечащего врача \_\_\_\_\_

(полностью)

Руб. Коп. Rp:

.....

-----  
Подпись и личная печать

лечащего врача

М.П.

Рецепт действителен в течение **15** дней



**РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК\***

МЗ РФ

Код формы по ОКУД  
Код учреждения по ОКПО Медицинская документация

Наименование (штамп)  
медицинской организации

Медицинская документация  
Форма № 107-1/у  
Утверждена приказом МЗ РФ  
от 20 декабря 2012 г. № 1175н

**РЕЦЕПТ**

(взрослый, детский - нужное подчеркнуть)

" \_\_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ 20 \_\_\_\_ г.

Ф.И.О. пациента \_\_\_\_\_

Возраст \_\_\_\_\_

Ф.И.О. лечащего врача \_\_\_\_\_

Руб. | Коп. | Rp.

-----

Руб. | Коп. | Rp.

-----

Руб. | Коп. | Rp.

-----

Подпись и личная печать

лечащего врача

М.П

Рецепт действителен в течение **60 дней** в, до 1 года ( \_\_\_\_\_ )

(ненужное зачеркнуть)

(указать количество месяцев)

\_\_\_\_\_

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



**РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК**

Министерство здравоохранения  
Российской Федерации

УТВЕРЖДЕНА  
приказом Министерства здравоохранения  
Российской Федерации  
от 20 декабря 2012 г. № 1175н

+-----+  
Штамп |||||  
+-----+

Код  
медицинской организации

+-----+  
||| Код формы по ОКУД 3108805  
+-----+

Форма № 148-1/у-04 (л)

Код категории граждан			Код нозологической формы (по МКБ-10)				Источник финансирования: (подчеркнуть) 1. Федеральный 2. Субъект Российской Федерации 3. Муниципальный		% оплаты: (подчеркнуть) 1. Бесплатно 2. 50%		Код лекарственного средства (заполняется в аптечной организации)						
S	S	S	L	L	L	.	L										

+----+ +----+  
РЕЦЕПТ Серия \_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_ Дата выписки: ||||| 20 \_\_ г.

+----+ +----+  
+----+ +----+ +-----+  
Ф.И.О. пациента \_\_\_\_\_ Дата рождения |||||  
+----+ +----+ +-----+

**СНИЛС**

№ полиса обязательного медицинского страхования:  
Адрес или № медицинской карты **получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях**  
(истории развития ребенка)

Ф.И.О. лечащего врача

Руб. | Коп. | Rp:  
.....| .....| D.t.d.....|.....|.....  
.....|.....|Signa:.....|.....|.....

+-----+ (код лечащего врача)  
||| Подпись и личная печать лечащего врача М.П.  
+-----+

Рецепт действителен в течение 5 дней, 15 дней, 30 дней, 90 дней  
(ненужное зачеркнуть)  
------(Заполняется специалистом аптечной организации)-----

**Отпущено по рецепту:** **Торговое наименование и дозировка:**  
Дата отпуска: " \_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ 20 г. Количество:  
Приготовил: \_\_\_\_\_ Проверил: \_\_\_\_\_ Отпустил: \_\_\_\_\_  
------(линия отрыва)-----

**Корешок рецептурного бланка** **Способ применения:** **Продолжительность** \_\_\_\_ **дней**  
**Наименование** лекарственного **Количество приемов в день:** \_\_\_\_\_ **раз** **На 1**  
**препарата:** **Дозировка:** \_\_\_\_\_ **прием:** \_\_\_\_\_ **ед.**



**РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК**

Министерство здравоохранения  
 Российской Федерации **МЕСТО ДЛЯ ШТРИХ-КОДА**  
**УТВЕРЖДЕНА**  
 приказом Министерства здравоохранения  
 Российской Федерации  
 Медицинская организация  
 от 20 декабря 2012 г. № 1175н

+-----+  
 Штамп |||||

+-----+  
 Код ОГРН

+-----+  
 ||||| Код формы по ОКУД 3108805  
 +-----+ Форма № 148-1/у-06 (л)

Код категории граждан	Код нозологической формы (по МКБ-10)	Источник финансирования: федеральный бюджет Российской Федерации	Источник финансирования: бюджет субъекта Российской Федерации	Источник финансирования: муниципальный бюджет	% оплаты из источника финансирования:	Рецепт действителен в течение:
+	+-----+	+-----+	+-----+	+-----+	1) 100% 2) 50% 3) (нужное подчеркнуть)	1) 5 дней, 10 дней, 1 месяца, 3 месяцев (нужное подчеркнуть)

РЕЦЕПТ Серия \_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_ от |||||

Ф.И.О. пациента \_\_\_\_\_

Дата рождения +--+ +--+ +-----+ +-----+  
 ||||| СНИЛС |||||

№ полиса обязательного медицинского страхования +-----+  
 ||||| |||||

№ медицинской карты о пациента **получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях** \_\_\_\_\_  
 (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 \_\_\_\_\_ На общую сумму \_\_\_\_\_  
 и личная печать лечащего врача \_\_\_\_\_  
 М.П.

Рецепт действителен в течение 5 дней, 15 дней, 30 дней 90 дней

----- (линия отрыва) -----

Корешок РЕЦЕПТА Серия \_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

Способ применения:  
 Продолжительность \_\_\_\_\_ дней Наименование лекарственного препарата  
 Количество приемов в день \_\_\_\_\_ раз \_\_\_\_\_



На 1 прием \_\_\_\_\_ ед. Дозировка \_\_\_\_\_

Приложение № 3

к приказу Министерства здравоохранения РФ

от 20 декабря 2012 г. № 1175н

## ПОРЯДОК ОФОРМЛЕНИЯ РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКОВ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ИХ УЧЕТА И ХРАНЕНИЯ

### I. Оформление рецептурных бланков

1. На рецептурных бланках формы № 107-1/у, не имеющих номер и (или) серию, место для нанесения штрих-кода, № 148-1/у-88, № 148-1/у-04(л) и № 148-1/у-06(л) в левом верхнем углу проставляется штамп медицинской организации с указанием ее наименования, адреса и телефона.

Дополнительно на рецептурных бланках формы № 107-1/у, имеющих номер и (или) серию, место для нанесения штрих-кода, № 148-1/у-04(л) и № 148-1/у-06(л) проставляется код медицинской организации.

Серия рецептурного бланка формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л) включает код субъекта Российской Федерации, соответствующий двум первым цифрам Общероссийского классификатора объектов административно-территориального деления (ОКАТО).

2. 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.

3. Рецептурные бланки форм № 148-1/у-88, № 107-1/у и № 148-1/у-04(л) заполняются **врачом разборчиво, четко, чернилами или шариковой ручкой.**

#### 4. Допускается оформление:

1) всех реквизитов рецептурных бланков формы № 107-1/у, имеющих номер и (или) серию, место для нанесения штрихкода, и формы № 148-1/у-06(л) с использованием компьютерных технологий;

2) всех реквизитов (за исключением реквизита "Подпись лечащего врача") рецептурных бланков формы № 148-1/у-88 и формы № 107-1/у (не имеющих номер и (или) серию, место для нанесения штрихкода) с использованием печатающих устройств.";

2) в пункте 8 после слова "(СНИЛС)" дополнить словами "(при наличии)";

5. Оформление рецептурных бланков формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06 (л) включает в себя цифровое кодирование.

Цифровое кодирование указанных рецептурных бланков включает в себя:

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 июля 1999 г. № 178-ФЗ "О государственной социальной помощи"\*, и код нозологической формы (LLLLL) по МКБ-10,



«Правила выписывания рецептов на лекарственные препараты и правила их отпуска в аптечных организациях»  
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, выписанных на рецептурных бланках формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л).

6. В рецептурных бланках формы № 148-1/у-88, № 107-1/у, формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л) (далее - рецептурные бланки) в графах "Ф.И.О. пациента" указываются полностью фамилия, имя и отчество пациента.

7. В рецептурных бланках формы № 148-1/у-88 и формы № 107-1/у в графе "Возраст" указывается количество полных лет пациента.

В рецептурных бланках формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л) в графе "Дата рождения" указывается дата рождения пациента (число, месяц, год).

8. В рецептурных бланках формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л) в графах "СНИЛС" **при наличии** и "№ полиса обязательного медицинского страхования" указываются страховой номер индивидуального лицевого счета гражданина в Пенсионном фонде Российской Федерации (СНИЛС) и номер полиса обязательного медицинского страхования.

9. В рецептурных бланках формы № 148-1/у-88 в графе "Адрес или номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях" указывается полный почтовый адрес места жительства (места пребывания или места фактического проживания) пациента и номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях <2>.

В рецептурных бланках формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л) в графе "Номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях" указывается номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях.";

дополнить сноской <2> следующего содержания:

"<2> Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 15 декабря 2014 г. № 834н "Об утверждении унифицированных форм медицинской документации, используемых в медицинских организациях, оказывающих медицинскую помощь в амбулаторных условиях, и порядков по их заполнению" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 20 января 2015 г., регистрационный № 36160).";

10. В графе "Ф.И.О. лечащего врача" рецептурных бланков указываются полностью фамилия, имя, отчество **при наличии** медицинского работника, имеющего право назначения и выписывания лекарственных препаратов.

11. 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.

12. 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.

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

Дополнительно рецепт, выписанный на рецептурном бланке формы № 148-1/у-88, формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л), заверяется печатью медицинской организации "Для рецептов".

14. На одном рецептурном бланке формы № 148-1/у-88, формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л) разрешается выписывать только одно наименование лекарственного препарата; на одном рецептурном бланке формы № 107-1/у - не более трех наименований лекарственных препаратов.

15. Исправления в рецепте, выписанном на рецептурном бланке, не допускаются.

16. Срок действия рецепта, выписанного на рецептурном бланке формы № 148-1/у-88 (10 дней), формы № 107-1/у (**60 ДНЕЙ**, до 1 года), формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л) (5 дней, **15 ДНЕЙ, 30 ДНЕЙ, 90 ДНЕЙ**) указывается путем зачеркивания или подчеркивания. **3 Вступает в силу с 1 января 2016 года.**

17. На оборотной стороне рецептурного бланка формы № 107-1/у (за исключением рецептурного бланка, полностью заполняемого с использованием компьютерных технологий), рецептурного бланка формы № 148-1/у-88 и формы № 148-1/у-06(л) печатается таблица следующего содержания:

Приготовил	Проверил	Отпустил

18. При выписке лекарственного препарата по решению врачебной комиссии на обороте рецептурного бланка формы **№ 107-1/у**, **№ 148-1/у-88** № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л) ставится специальная отметка (штамп).

19. На рецептурном бланке формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-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).



20. Оформление специального рецептурного бланка на наркотическое средство и психотропное вещество осуществляется в соответствии с приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 1 августа 2012 г. № 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".

## **II. Учет рецептурных бланков**

21. Учет рецептурных бланков форм № 107-1/у, № 148-1/у-88 и № 148-1/у-04(л), изготавливаемых типографским способом (далее - рецептурные бланки, подлежащие учету), осуществляется в журналах учета, пронумерованных, прошнурованных и скрепленных подписью руководителя и печатью медицинской организации или подписью индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на медицинскую деятельность.

22. Журнал учета рецептурных бланков формы № 107-1/у содержит следующие графы:

- 1) номер по порядку;
- 2) в разделе "Приход":
  - а) дата регистрации приходного документа;
  - б) номер и дата приходного документа, название поставщика;
  - в) общее количество поступивших рецептурных бланков;
  - г) Ф.И.О. и подпись ответственного медицинского работника, получившего рецептурные бланки от поставщика;
- 3) в разделе "Расход":
  - а) дата выдачи рецептурных бланков;
  - б) количество выданных рецептурных бланков;
  - в) Ф.И.О. ответственного медицинского работника, получившего рецептурные бланки;
  - г) подпись ответственного медицинского работника, получившего рецептурные бланки;
- 4) Ф.И.О. и подпись ответственного медицинского работника, выдавшего рецептурные бланки;
- 5) остаток рецептурных бланков.

23. Журнал учета рецептурных бланков форм № 148-1/у-88 и № 148-1/у-04(л) содержит следующие графы:

- 1) номер по порядку;
- 2) в разделе "Приход":
  - а) дата регистрации приходного документа;
  - б) номер и дата приходного документа, название поставщика;
  - в) общее количество поступивших рецептурных бланков;
  - г) серии и номера рецептурных бланков;
  - д) количество рецептурных бланков по сериям;
  - и) Ф.И.О. и подпись ответственного медицинского работника, получившего рецептурные бланки от поставщика;
- 3) в разделе "Расход":
  - а) дата выдачи рецептурных бланков;
  - б) серии и номера выданных рецептурных бланков;
  - в) количество выданных рецептурных бланков;
  - г) Ф.И.О. ответственного медицинского работника, получившего рецептурные бланки;
  - д) подпись ответственного медицинского работника, получившего рецептурные бланки;
- 4) Ф.И.О. и подпись ответственного медицинского работника, выдавшего рецептурные бланки;
- 5) остаток рецептурных бланков.





«Правила выписывания рецептов на лекарственные препараты и правила их отпуска в аптечных организациях»

24. Учет специальных рецептурных бланков на наркотическое средство и психотропное вещество осуществляется в соответствии с приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 1 августа 2012 г. № 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".

### **III. Хранение рецептурных бланков**

25. В каждой медицинской организации приказом руководителя назначается лицо, ответственное за хранение и учет всех видов рецептурных бланков.

26. Рецептурные бланки, подлежащие учету, хранятся ответственным лицом, назначенным руководителем медицинской организации, под замком в металлическом шкафу (сейфе) или металлическом ящике.

27. Индивидуальный предприниматель, имеющий лицензию на медицинскую деятельность, хранит рецептурные бланки, подлежащие учету, под замком в металлическом шкафу (сейфе) или металлическом ящике.

28. Постоянно действующая комиссия, создаваемая в медицинской организации, проверяет состояние хранения, учета, фактическое наличие и расход рецептурных бланков, подлежащих учету, один раз в квартал.

В случае несовпадения книжного остатка рецептурных бланков, подлежащих учету, с фактическим наличием лицо, ответственное за хранение и учет рецептурных бланков, несет ответственность, предусмотренную законодательством Российской Федерации.

29. Рецептурные бланки, подлежащие учету, выдаются медицинским работникам, имеющим право выписывания рецептов, по распоряжению главного врача или его заместителя.

Полученные рецептурные бланки, подлежащие учету, хранятся медицинскими работниками в помещениях, обеспечивающих их сохранность.

30. Хранение специальных рецептурных бланков на наркотическое средство и психотропное вещество и выдача указанных рецептурных бланков медицинскому работнику осуществляется в соответствии с приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 1 августа 2012 г. № 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".

**Приказ МЗ РФ от 1 августа 2012 г. N 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»**  
(в ред. Приказов Минздрава России от 30.06.2015 [N 385н](#), от 21.04.2016 [N 254н](#))

В соответствии со [статьей 26](#) Федерального закона от 8 января 1998 г. N 3-ФЗ "О наркотических средствах



«Правила выписывания рецептов на лекарственные препараты и правила их отпуска в аптечных организациях»

Форму N 107/у-НП "Специальный рецептурный бланк на наркотическое средство или психотропное вещество" согласно [приложению N 1](#);

Правила оформления формы N 107/у-НП "Специальный рецептурный бланк на наркотическое средство или психотропное вещество" согласно [приложению N 2](#);

Порядок изготовления и распределения специальных рецептурных бланков на наркотические средства или психотропные вещества согласно [приложению N 3](#);

Порядок регистрации, учета и хранения специальных рецептурных бланков на наркотические средства или психотропные вещества согласно [приложению N 4](#).

Приложение N 1  
к приказу Министерства здравоохранения  
Российской Федерации  
от 1 августа 2012 г. N 54н

### СПЕЦИАЛЬНЫЙ РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК НА НАРКОТИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО ИЛИ ПСИХОТРОПНОЕ ВЕЩЕСТВО

Министерство здравоохранения  
Российской Федерации

Код формы по [ОКУД](#)  
Медицинская документация  
Форма N 107/у-НП,  
утвержденная приказом  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации  
от \_\_\_\_\_ N \_\_\_\_\_

штамп медицинской организации

#### РЕЦЕПТ

Серия 

--	--	--	--	--

 N 

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

  
"\_\_" "\_\_" 20\_\_ г.  
(дата выписки рецепта)

(взрослый, детский - нужное подчеркнуть)

Ф.И.О. пациента \_\_\_\_\_

Возраст \_\_\_\_\_

Серия и номер полиса обязательного медицинского страхования \_\_\_\_\_

Номер медицинской карты \_\_\_\_\_

Ф.И.О. врача \_\_\_\_\_

(фельдшера, акушерки) \_\_\_\_\_

Rp: .....

.....

Подпись и личная печать врача

(подпись фельдшера, акушерки) \_\_\_\_\_

М.П.

Ф.И.О. и подпись уполномоченного лица медицинской организации \_\_\_\_\_

М.П.

Отметка аптечной организации об отпуске \_\_\_\_\_

Ф.И.О. и подпись работника аптечной организации \_\_\_\_\_

М.П.

Срок действия рецепта 15 дней



Приложение N 2  
к приказу Министерства здравоохранения  
Российской Федерации  
от 1 августа 2012 г. N 54н

**ПРАВИЛА  
ОФОРМЛЕНИЯ ФОРМЫ N 107/У-НП "СПЕЦИАЛЬНЫЙ РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК  
НА НАРКОТИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО И ПСИХОТРОПНОЕ ВЕЩЕСТВО"**

1. На рецептурном бланке по [форме N 107/у-НП](#) "Специальный рецептурный бланк на наркотическое средство или психотропное вещество" выписываются наркотические средства или психотропные вещества, внесенные в [Список II](#) Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, утвержденного постановлением Правительства РФ от 30 июня 1998 г. N 681

2. Рецептурный [бланк](#) заполняется врачом, назначившим наркотический (психотропный) лекарственный препарат, либо фельдшером (акушеркой), на которого в [порядке](#), установленном приказом МЗ РФ от 23 марта 2012 г. N 252н "Об утверждении Порядка возложения на фельдшера, акушерку руководителем медицинской организации при организации оказания первичной медико-санитарной помощи и скорой медицинской помощи отдельных функций лечащего врача по непосредственному оказанию медицинской помощи пациенту в период наблюдения за ним и его лечения, в том числе по назначению и применению ЛП, включая наркотические лекарственные препараты и психотропные лекарственные препараты" (зарегистрирован Минюст РФ 28 апреля 2012 г. N 23971), с изменениями, внесенными приказом МЗ РФ от 20 февраля 2014 г. N 77н возложены отдельные функции лечащего врача по назначению и применению ЛП, включая наркотические (психотропные) ЛП.

3. Рецептурный [бланк](#) заполняется разборчиво, четко, чернилами или шариковой ручкой либо с применением печатающих устройств. Исправления при заполнении рецептурного бланка не допускаются.

4. 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.

5. В строках "[Ф.И.О. пациента](#)" и "[Возраст](#)" указываются полностью фамилия, имя, отчество (последнее - при наличии) пациента, его возраст (количество полных лет).

6. В [строке](#) "Серия и номер полиса обязательного медицинского страхования" указывается номер полиса обязательного медицинского страхования пациента (при наличии).

7. В [строке](#) "Номер медицинской карты" указывается номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях, или истории болезни пациента, выписываемого из медицинской организации.

8. 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.

9. 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.

10. На одном рецептурном бланке выписывается одно наименование наркотического (психотропного) лекарственного препарата.

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".

10.1. 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".

11. В строке "Отметка аптечной организации об отпуске" ставится отметка аптечной организации об отпуске наркотического (психотропного) лекарственного препарата (с указанием наименования, количества отпущенного наркотического (психотропного) лекарственного препарата и даты его отпуска).

Отметка аптечной организации об отпуске наркотического (психотропного) лекарственного препарата заверяется подписью работника аптечной организации, отпустившего наркотический (психотропный) лекарственный препарат (с указанием его фамилии, имени, отчества (последнее - при наличии)), а также круглой печатью аптечной организации, в оттиске которой должно быть идентифицировано полное наименование аптечной организации.



Приложение N 3  
к приказу Министерства здравоохранения  
Российской Федерации  
от 1 августа 2012 г. N 54н

## ПОРЯДОК ИЗГОТОВЛЕНИЯ И РАСПРЕДЕЛЕНИЯ СПЕЦИАЛЬНЫХ РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКОВ НА НАРКОТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА ИЛИ ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА

1. Организацию изготовления и распределения рецептурных бланков по [форме N 107/у-НП](#) "Специальный рецептурный бланк на наркотическое средство или психотропное вещество" (далее - рецептурный бланк) осуществляет Министерство здравоохранения Российской Федерации (далее - Министерство).

2. Рецептурные бланки являются защищенной полиграфической продукцией уровня "В", изготавливаемой на бумаге розового цвета размером 10 см x 15 см, должны иметь серию и номер, а также соответствовать требованиям, указанным в [приложении N 3](#) к приказу Министерства финансов Российской Федерации от 7 февраля 2003 г. N 14н "О реализации постановления Правительства Российской Федерации от 11 ноября 2002 г. N 817", с изменениями, внесенными приказом Министерства финансов Российской Федерации от 11 июля 2005 г. N 90н.

3. В целях организации изготовления и распределения рецептурных бланков медицинские организации, имеющие право осуществлять выдачу рецептов на наркотические средства или 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. N 681., составляют заявки на рецептурные бланки.

4. В срок до 1 октября текущего года заявки медицинских организаций на рецептурные бланки представляются:

1) медицинскими организациями, находящимися в ведении федеральных органов исполнительной власти, - в соответствующие федеральные органы исполнительной власти;

2) медицинскими организациями, находящимися в ведении субъектов Российской Федерации, медицинскими организациями муниципальной и частной систем здравоохранения - в органы исполнительной власти субъектов Российской Федерации в сфере здравоохранения, на территории которых они расположены (далее - органы исполнительной власти субъектов Российской Федерации).

5. В заявке медицинской организации на рецептурные бланки указываются следующие сведения:

1) сведения о медицинской организации, подавшей заявку на рецептурные бланки (полное наименование, адрес места нахождения);

2) количество рецептурных бланков, израсходованных медицинской организацией на 1 января предшествующего года;

3) количество рецептурных бланков, необходимых медицинской организации на следующий год.

Заявка медицинской организации на рецептурные бланки подписывается руководителем медицинской организации, который несет персональную ответственность за обоснованность и достоверность указанных сведений.

6. Федеральные органы исполнительной власти, в ведении которых находятся медицинские организации (далее - федеральные органы исполнительной власти), и органы



«Правила выписывания рецептов на лекарственные препараты и правила их отпуска в аптечных организациях»  
исполнительной власти субъектов Российской Федерации на основании заявок медицинских организаций на рецептурные бланки формируют сводные заявки на рецептурные бланки и в срок до 1 декабря текущего года представляют их в Министерство.

7. В сводной заявке на рецептурные бланки указываются следующие сведения:

1) сведения о федеральном органе исполнительной власти (органе исполнительной власти субъекта Российской Федерации), представившем сводную заявку на рецептурные бланки (полное наименование, адрес места нахождения);

2) количество рецептурных бланков, распределенных федеральным органом исполнительной власти (органом исполнительной власти субъекта Российской Федерации) на 1 января предшествующего года между медицинскими организациями;

3) количество рецептурных бланков, необходимых федеральному органу исполнительной власти (органу исполнительной власти субъекта Российской Федерации) на следующий год для распределения между медицинскими организациями;

4) сведения о подведомственной организации, уполномоченной федеральным органом исполнительной власти (органом исполнительной власти субъекта Российской Федерации) осуществлять получение рецептурных бланков от Министерства, их хранение и выдачу медицинским организациям (полное наименование, адрес места нахождения, ИНН/КПП, ОКТМО организации, фактический адрес поставки).

8. На основании полученных сводных заявок на рецептурные бланки Министерство ежегодно в срок до 15 января следующего года формирует и утверждает план распределения рецептурных бланков, в котором отражается годовая потребность Российской Федерации в рецептурных бланках (далее - план распределения Министерства).

9. В плане распределения Министерства указываются следующие сведения:

1) порядковый номер записи;

2) наименование федерального органа исполнительной власти (органа исполнительной власти субъекта Российской Федерации), представившего сводную заявку на рецептурные бланки;

3) необходимое количество рецептурных бланков.

10. Направление рецептурных бланков федеральным органам исполнительной власти, органам исполнительной власти субъектов Российской Федерации осуществляется Министерством в количестве, предусмотренном планом распределения Министерства.

11. Министерством дополнительно к количеству рецептурных бланков, предусмотренному планом распределения Министерства, формируется резервный запас рецептурных бланков в количестве, не превышающем 100 000 рецептурных бланков.

12. В случае увеличения потребности в рецептурных бланках федеральные органы исполнительной власти (органы исполнительной власти субъектов Российской Федерации) направляют в Министерство сводные заявки на дополнительное количество рецептурных бланков (с обоснованием увеличения потребности в рецептурных бланках), которые предоставляются Министерством из резервного запаса рецептурных бланков.

13. Федеральные органы исполнительной власти (органы исполнительной власти субъектов Российской Федерации) распределяют полученные рецептурные бланки между медицинскими организациями на основании планов распределения, сформированных в соответствии с заявками медицинских организаций на рецептурные бланки.

Приложение N 4  
к приказу Министерства здравоохранения  
Российской Федерации  
от 1 августа 2012 г. N 54н

## ПОРЯДОК РЕГИСТРАЦИИ, УЧЕТА И ХРАНЕНИЯ СПЕЦИАЛЬНЫХ РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКОВ НА НАРКОТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА ИЛИ ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА

1. Министерство здравоохранения РФ, иные федеральные органы исполнительной власти, в ведении которых находятся медицинские организации, имеющие право осуществлять выдачу рецептов на наркотические средства или психотропные вещества, внесенные в [Список II](#) Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, утвержденного постановлением Правительства РФ от 30 июня 1998 г. N 681., зарегистрированные в установленном [порядке](#) в РФ в качестве лекарственных препаратов для медицинского применения, и органы исполнительной власти субъектов РФ в сфере здравоохранения организуют хранение рецептурных бланков по [форме N 107/у-НП](#) "Специальный рецептурный бланк на наркотическое средство или психотропное вещество" в подведомственных организациях, уполномоченных осуществлять получение рецептурных бланков от Министерства, их хранение и выдачу медицинским организациям.

2. В уполномоченной организации и медицинской организации, получившей рецептурные бланки, организуется регистрация, учет и хранение рецептурных бланков.

Регистрация, учет и хранение резервного запаса специальных рецептурных бланков на наркотическое средство или психотропное вещество Министерства осуществляется федеральным государственным бюджетным учреждением "Всероссийский центр медицины катастроф "Защита" Министерства здравоохранения Российской Федерации (далее соответственно - резервный запас, учреждение "ВЦМК "Защита").

3. Работник, назначенный приказом руководителя уполномоченной организации (уполномоченной организации, учреждения "ВЦМК "Защита") ответственным за регистрацию, хранение и учет рецептурных бланков (далее - ответственный работник), на основании доверенности, оформленной в установленном порядке (с подписью руководителя уполномоченной организации (уполномоченной организации, учреждения "ВЦМК "Защита"), главного бухгалтера, заверенных круглой печатью), получает рецептурные бланки и осуществляет ведение журнала регистрации и учета рецептурных бланков.

4. Журнал регистрации и учета рецептурных бланков должен быть пронумерован, прошнурован, иметь на последней странице запись, содержащую количество страниц, полное наименование уполномоченной организации (медицинской организации, учреждения "ВЦМК "Защита"), а также скреплен подписью руководителя и печатью уполномоченной организации (медицинской организации, учреждения "ВЦМК "Защита").

Журнал регистрации и учета рецептурных бланков резервного запаса Министерства скрепляется также подписью директора (в случае его отсутствия - заместителя директора) Департамента лекарственного обеспечения и регулирования обращения медицинских изделий Министерства и печатью Министерства.

5. В журнале регистрации и учета рецептурных бланков указываются следующие сведения:

- 1) порядковый номер записи;
- 2) приход рецептурных бланков:
  - а) реквизиты и дата регистрации приходного документа;
  - б) общее количество поступивших рецептурных бланков;
  - в) серия и номер рецептурного бланка;



- г) количество рецептурных бланков по каждой серии;
- д) фамилия, имя, отчество (последнее - при наличии) и подпись ответственного работника;

3) расход рецептурных бланков:

- а) дата выдачи рецептурных бланков;
- б) серии и номера выданных рецептурных бланков;
- в) количество выданных рецептурных бланков;

г) фамилия, имя, отчество (последнее - при наличии) и подпись лица, получившего рецептурные бланки;

4) фамилия, имя, отчество (последнее - при наличии) и подпись ответственного работника;

5) остаток рецептурных бланков.

6. 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 уполномоченной организации (медицинской организации) или опломбированы.

7. В медицинских организациях запас рецептурных бланков не должен превышать шестимесячной потребности.

8. Разрешается выдавать медицинскому работнику, имеющему право назначать наркотические (психотропные) лекарственные препараты, одновременно не более двадцати рецептурных бланков.

Медицинские работники, выписывающие рецепты на наркотические (психотропные) лекарственные препараты, на основании приказа руководителя медицинской организации несут личную ответственность за сохранность полученных рецептурных бланков.

9. В медицинской организации создается постоянно действующая комиссия, которая не реже 1 раза в месяц осуществляет проверку состояния регистрации и учета рецептурных бланков, в том числе путем сверки записей журнала регистрации и учета рецептурных бланков, в том числе путем сверки записей журнала регистрации и учета рецептурных бланков с фактическим наличием рецептурных бланков, а также проверку состояния хранения рецептурных бланков.

10. Федеральные органы исполнительной власти, в ведении которых находятся медицинские организации, и органы исполнительной власти субъектов Российской Федерации в сфере здравоохранения осуществляют контроль за организацией регистрации, учета и хранения рецептурных бланков в уполномоченных организациях и медицинских организациях.

10.1. Выдача рецептурных бланков из резервного запаса Министерства федеральным органам исполнительной власти и органам исполнительной власти субъектов Российской Федерации в сфере здравоохранения осуществляется ответственным работником учреждения "ВЦМК "Защита" на основании решения об отпуске рецептурных бланков, оформленного в виде письма, подписанного директором (в случае его отсутствия - заместителем директора) Департамента лекарственного обеспечения и регулирования обращения медицинских изделий Министерства.

Проверка деятельности учреждения "ВЦМК "Защита" по регистрации, учету и хранению резервного запаса осуществляется Департаментом лекарственного обеспечения и регулирования обращения медицинских изделий Министерства 2 раза в год не позднее 20 числа месяца, следующего за истекшим полугодием.

11. Ответственность за регистрацию, учет и хранение рецептурных бланков несут руководители уполномоченной организации (медицинской организации, учреждения "ВЦМК "Защита"), а также ответственные работники.





**Приказ Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 14 декабря 2005 г. N 785 "О ПОРЯДКЕ ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ"  
(с изменениями и дополнениями 24 апреля, 13 октября 2006 г., 12 февраля, 6 августа 2007 г., 22 апреля 2014 г.)**

I. Общие положения

1.1. Настоящий Порядок определяет требования к отпуску лекарственных средств аптечными учреждениями (организациями)\* независимо от организационно-правовой формы, формы собственности и ведомственной принадлежности.

1.2. Отпуску аптечными учреждениями (организациями) подлежат лекарственные средства, в том числе наркотические средства, психотропные, сильнодействующие и ядовитые вещества, зарегистрированные в Российской Федерации в установленном порядке.

1.3. Отпуск лекарственных средств по рецепту врача и без рецепта врача осуществляется аптечными учреждениями (организациями), имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность.

1.4. Выписанные по рецепту врача лекарственные средства подлежат отпуску аптеками и аптечными пунктами.

Лекарственные средства в соответствии с [Перечнем](#) лекарственных средств, отпускаемых без рецепта врача, утвержденным [приказом](#) Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 13 сентября 2005 г. N 578 (зарегистрирован в Министерстве юстиции Российской Федерации 29 сентября 2005 г. регистрационный N 7053) (далее - Перечень лекарственных средств, отпускаемых без рецепта врача), подлежат реализации всеми аптечными учреждениями (организациями)\*.

[Приказом](#) Минздравсоцразвития России от 26 августа 2011 г. N 1000ан упомянутый [Перечень](#) признан утратившим силу

[Федеральным законом](#) от 12 апреля 2010 г. N 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств", [вступившим в силу](#) с 1 сентября 2010 г., утверждение уполномоченным федеральным органом исполнительной власти единого Перечня лекарственных средств, отпускаемых без рецепта врача, не предусмотрено.

Согласно [статье 67](#) названного Федерального закона, информация о лекарственных препаратах, отпускаемых без рецепта на лекарственный препарат, может содержаться в публикациях и объявлениях средств массовой информации, специализированных и общих печатных изданиях, инструкциях по применению лекарственных препаратов, иных изданиях субъектов обращения лекарственных средств

1.5. Для бесперебойного обеспечения населения лекарственными средствами аптечные учреждения (организации) обязаны иметь в наличии [минимальный ассортимент лекарственных средств](#), необходимых для оказания медицинской помощи, утвержденный [приказом](#) Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 29 апреля 2005 г. N 312

II. Общие требования к отпуску лекарственных средств

2.1. Все лекарственные средства, за исключением включенных в Перечень лекарственных средств, отпускаемых без рецепта врача, должны отпускаться аптечными учреждениями (организациями) только по рецептам, оформленным в установленном порядке на рецептурных бланках соответствующих учетных форм.

[Приказом](#) Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 6 августа 2007 г. N 521 в пункт 2.2 настоящего приложения внесены изменения

[См. текст пункта в предыдущей редакции](#)

2.2. По рецептам, выписанным на рецептурных бланках, формы которых утверждены [приказом](#) Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 12 февраля 2007 г. N 110 аптечными учреждениями (организациями) отпускаются:

- 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. N 681 (Собрание законодательства Российской Федерации, 1998, N 27, ст. 3198; 2004, N 8, ст. 663; N 47, ст. 4666) (далее - Перечень), выписанные на [специальных рецептурных бланках](#) на наркотическое лекарственное средство;

- психотропные вещества, внесенные в [Список III](#) Перечня, выписанные на рецептурных бланках [формы N 148-1/у-88](#);

- иные лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету в аптечных учреждениях (организациях), организациях оптовой торговли лекарственными средствами, лечебно-профилактических учреждениях и частнопрактикующими врачами, Перечень которых предусмотрен [приложением N 1](#) к настоящему Порядку (далее - иные лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету), выписанные на рецептурных бланках формы [N 148-1/у-88](#);

- лекарственные средства, включенные в [Перечень](#) лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера) при оказании дополнительной бесплатной медицинской помощи отдельным категориям граждан, имеющим право на получение государственной социальной помощи, утвержденный [приказом](#) Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 18 сентября 2006 г. N 665 (зарегистрирован в Министерстве юстиции Российской Федерации 27 сентября 2006 г. N 8322) (далее - лекарственные средства, включенные в Перечень лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), а также иные лекарственные средства, отпускаемые бесплатно или со скидкой, выписанные на рецептурных бланках формы [N 148-1/у-04 \(л\)](#) и формы [N 148-1/у-06 \(л\)](#));

- анаболические стероиды, выписанные на рецептурных бланках [формы N 148-1/у-88](#);

- остальные лекарственные средства, не включенные в [Перечень](#) лекарственных средств, отпускаемых без рецепта врача, выписанные на рецептурных бланках [формы N 107/у](#).

[Приказом](#) Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 6 августа 2007 г. N 521 в пункт 2.3 настоящего приложения внесены изменения

2.3. Рецепты на наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в [Список II](#) Перечня, действительны в течение пяти дней.

Рецепты на психотропные вещества, внесенные в [Список III](#) Перечня, иные лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету, анаболические стероиды действительны в течение десяти дней.

Рецепты на лекарственные средства, включенные в [Перечень](#) лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), а также иные лекарственные средства, отпускаемые бесплатно или со скидкой, за исключением рецептов на наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в [Список II](#) Перечня, на психотропные вещества, внесенные в [Список III](#) Перечня, на иные лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету, на анаболические стероиды действительны в течение одного месяца.

Рецепты на остальные лекарственные средства действительны в течение двух месяцев со дня их выписки и до одного года в соответствии с [пунктом 1.17](#) Инструкции о порядке выписывания лекарственных средств и оформления рецептов и требований-накладных, утвержденной [приказом](#) Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 12 февраля 2007 г. N 110 (далее - Инструкция).

2.4. Аптечным учреждениям (организациям) запрещается отпускать лекарственные средства по рецептам с истекшим сроком действия, за исключением лекарственных средств по рецептам, срок действия которых истек в период нахождения рецептов на отсроченном обслуживании.

2.5. Лекарственные средства отпускаются аптечными учреждениями (организациями) в количестве, указанном в рецепте, за исключением лекарственных средств, нормы отпуска которых указаны в [пункте 1.11](#) Инструкции и [приложении N 1](#) к Инструкции.

Лекарственные средства, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, и включенные в [Перечень](#) лекарственных средств, отпускаемых без рецепта врача, подлежат отпуску аптечными учреждениями в количестве не более 2-х упаковок потребителю.

2.6. При отпуске лекарственных средств по рецепту врача работник аптечного учреждения (организации) делает отметку на рецепте об отпуске препарата (наименование или номер аптечного учреждения (организации), наименование и дозировка лекарственного средства, отпущенное количество, подпись отпустившего и дата отпуска).

2.7. При наличии в аптечном учреждении (организации) лекарственных средств с дозировкой, отличной от дозировки, выписанной в рецепте врача, работник аптечного учреждения (организации) может принять решение об отпуске больному имеющихся лекарственных средств в случае, если дозировка лекарственного средства меньше дозировки, указанной в рецепте врача, с учетом перерасчета на курсовую дозу.

В случае, если дозировка имеющегося в аптечном учреждении (организации) лекарственного средства превышает дозировку, указанную в рецепте врача, решение об отпуске больному лекарственного средства принимает врач, выписавший рецепт.

Больному предоставляется информация об изменении разовой дозы приема лекарственного средства.

2.8. В исключительных случаях при невозможности аптечным учреждением (организацией) выполнить назначение врача (фельдшера) допускается нарушение вторичной заводской упаковки.

При этом лекарственное средство должно отпускаться в аптечной упаковке с обязательным указанием наименования, заводской серии, срока годности лекарственного средства, серии и даты по лабораторно-фасовочному журналу и предоставлением больному другой необходимой информации (инструкция, листок-вкладыш и т.д.).

Не допускается нарушение первичной заводской упаковки лекарственных средств.

2.9. При отпуске лекарственных средств по рецептам врача, действующим в течение одного года, рецепт возвращается больному с указанием на обороте наименования или номера аптечного учреждения (организации), подписи работника аптечного учреждения (организации), количества отпущенного препарата и даты отпуска.

При очередном обращении больного в аптечное учреждение (организацию) учитываются отметки о предыдущем получении лекарственного средства. По истечении срока действия рецепт гасится штампом "Рецепт недействителен" и оставляется в аптечном учреждении (организации).

2.10. В исключительных случаях (отъезд больного за город, невозможность регулярно посещать аптечное учреждение (организацию) и т.д.) фармацевтическим работникам аптечного учреждения (организации) разрешается производить единовременный отпуск назначенного врачом лекарственного средства по рецептам, действующим в течение одного года, в количестве, необходимом для лечения в течение двух месяцев, за исключением лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, Перечень которых предусмотрен [приложением N 1](#) к настоящему Порядку.

2.11. В случае отсутствия в аптечном учреждении (организации) выписанного врачом лекарственного средства, за исключением лекарственного средства, включенного в [Перечень](#) лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), а также иного лекарственного средства, отпускаемого бесплатно или со скидкой, работник аптечного учреждения (организации) может осуществлять его синонимическую замену с согласия пациента.

При отпуске лекарственного средства, включенного в [Перечень](#) лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), а также иного лекарственного средства, отпускаемого бесплатно или со скидкой, работник аптечного учреждения (организации) может осуществлять синонимическую замену лекарственного средства.

О порядке выписывания лекарственных средств по международному непатентованному названию см. [письмо](#) Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 16 марта 2006 г. N 1242-ВС

2.12. Рецепты на лекарственные средства с пометкой "statim" (немедленно) обслуживаются в срок, не превышающий один рабочий день с момента обращения больного в аптечное учреждение (организацию).

Рецепты на лекарственные средства с пометкой "cito" (срочно) обслуживаются в срок, не превышающий двух рабочих дней с момента обращения больного в аптечное учреждение (организацию).

Рецепты на лекарственные средства, входящие в минимальный ассортимент лекарственных средств, обслуживаются в срок, не превышающий пяти рабочих дней с момента обращения больного в аптечное учреждение (организацию).

2.13. Рецепты на лекарственные средства, включенные в [Перечень](#) лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), и не вошедшие в минимальный ассортимент лекарственных средств, обслуживаются в срок, не превышающий десяти рабочих дней с момента обращения больного в аптечное учреждение (организацию).

Рецепты на лекарственные средства, назначаемые по решению врачебной комиссии, утвержденной главным врачом лечебно-профилактического учреждения, обслуживаются в срок, не превышающий пятнадцати рабочих дней с момента обращения больного в аптечное учреждение (организацию).

2.14. Рецепты на лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету, Перечень которых предусмотрен [приложением N 1](#) к настоящему Порядку; лекарственные средства, включенные в [Перечень](#) лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), а также иные лекарственные средства, отпускаемые бесплатно или со скидкой, анаболические стероиды остаются в аптечном учреждении (организации) для последующего раздельного хранения и уничтожения по истечении срока хранения.

2.15. В аптечном учреждении (организации) должны быть обеспечены условия сохранности оставленных на хранение рецептов на лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету, Перечень которых предусмотрен [приложением N 1](#) к настоящему Порядку, лекарственные средства, включенные в [Перечень](#) лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), а также иные лекарственные средства, отпускаемые бесплатно или со скидкой, анаболические стероиды.

2.16. Сроки хранения рецептов в аптечном учреждении (организации) составляют:

- на лекарственные средства, включенные в [Перечень](#) лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), а также иные лекарственные средства, отпускаемые бесплатно или со скидкой, - пять лет;

- на наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в [Список II](#) Перечня, и психотропные вещества, внесенные в [Список III](#) Перечня, - десять лет;

- на иные лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету, за исключением наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в [Список II](#) Перечня, и психотропных веществ, внесенных в [Список III](#) Перечня; анаболические стероиды - три года.

По истечении срока хранения рецепты подлежат уничтожению в присутствии комиссии, о чем составляются акты, форма которых предусмотрена [приложениями N 2](#) и [N 3](#) к настоящему Порядку.

Порядок уничтожения рецептов, оставляемых в аптечном учреждении (организации) по истечении установленных сроков хранения, и состав комиссии по их уничтожению может определяться органами управления здравоохранением или фармацевтической деятельностью субъекта Российской Федерации.

2.17. Приобретенные гражданами лекарственные препараты надлежащего качества не подлежат возврату или обмену в соответствии с [Перечнем](#) непродовольственных товаров надлежащего качества, не подлежащих возврату или обмену на аналогичный товар других размера, формы, габарита, фасона, расцветки или комплектации, утвержденным [постановлением](#) Правительства Российской Федерации от 19 января 1998 г. N 55 (Собрание законодательства Российской Федерации от 19 января 1998 г. N 5)



«Правила выписывания рецептов на лекарственные препараты и правила их отпуска в аптечных организациях» Федерации, 1998, N 4, ст. 482; N 43, ст. 5357; 1999, N 41, ст. 4923; 2002, N 6, ст. 584; 2003, N 29, ст. 2998; 2005, N 7, ст. 560).

Не допускается повторный отпуск (реализация) лекарственных средств, признанных товаром ненадлежащего качества и возвращенных гражданами по этой причине.

2.18. Рецепты на транквилизаторы, не подлежащие предметно-количественному учету, антидепрессивные, нейролептические средства, спиртосодержащие лекарственные средства промышленного производства погашаются штампом аптечного учреждения (организации) "Лекарство отпущено" и возвращаются больному на руки.

Для повторного отпуска лекарственного средства больному необходимо обратиться к врачу за новым рецептом.

2.19. Неправильно выписанные рецепты погашаются штампом "Рецепт недействителен" и регистрируются в журнале, форма которого предусмотрена [приложением N 4](#) к настоящему Порядку, и возвращаются больному на руки.

Информация обо всех неправильно выписанных рецептах доводится до сведения руководителя соответствующего лечебно-профилактического учреждения.

2.20. Аптечные учреждения (организации) производят отдельный учет лекарственных средств, включенных в [Перечень](#) лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), отпущенных гражданам, проживающим на территории соответствующего субъекта Российской Федерации, и гражданам, временно находящимся на территории данного субъекта Российской Федерации.

### **III. Требования к отпуску наркотических средств и психотропных веществ, лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, анаболических стероидов**

3.1. Отпуску аптечными учреждениями (организациями) подлежат наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в [Список II](#) Перечня, и психотропные вещества, внесенные в [Список III](#) Перечня.

3.2. Право работы с наркотическими средствами и психотропными веществами, внесенными в [Список II](#) Перечня, и психотропными веществами, внесенными в [Список III](#) Перечня, имеют только аптечные учреждения (организации), получившие соответствующие лицензии в установленном законодательством Российской Федерации порядке.

3.3. Отпуск больным наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в [Список II](#) Перечня, и психотропных веществ, внесенных в [Список III](#) Перечня, осуществляется фармацевтическими работниками аптечных учреждений (организаций), имеющими на это право в соответствии с [приказом](#) Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 13 мая 2005 г. N 330 (зарегистрирован в Министерстве юстиции Российской Федерации 10 июня 2005 г., регистрационный N 6711).

3.4. В аптечном учреждении (организации) отпуск наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в [Список II](#) Перечня, осуществляется больным, прикрепленным к конкретному амбулаторно-поликлиническому учреждению, которое закреплено за аптечным учреждением (организацией).

Закрепление амбулаторно-поликлинического учреждения за аптечным учреждением (организацией) может осуществляться органом управления здравоохранением или фармацевтической деятельностью субъекта Российской Федерации по согласованию с территориальным органом по контролю за оборотом наркотических средств и психотропных веществ.

3.5. Выписанные врачом наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в [Список II](#) Перечня, отпускаются больному или лицу, его представляющему, при предъявлении выданного в установленном порядке документа, удостоверяющего личность.

3.6. Наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в [Список II](#) Перечня и включенные в [Перечень](#) лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), а также отпускаемые бесплатно или со скидкой, отпускаются при предъявлении рецепта, выписанного на [специальном рецептурном бланке](#) на наркотическое лекарственное средство, и рецепта, выписанного на рецептурном бланке [формы N 148-1/у-04 \(л\)](#).

Психотропные вещества, внесенные в [Список III](#) Перечня, иные лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету, анаболические стероиды, включенные в Перечень лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), а также отпускаемые бесплатно или со скидкой отпускаются при предъявлении рецепта, выписанного на рецептурном бланке формы [N 148-1/у-88](#), и рецепта, выписанного на рецептурном бланке [формы N 148-1/у-04\(л\)](#).

3.7. Аптечным учреждениям (организациям) запрещается отпуск наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в [Список II](#) Перечня, психотропных веществ, внесенных в [Список III](#) Перечня, иных лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, анаболических стероидов по рецептам ветеринарных лечебных организаций для лечения животных.

3.8. Не допускается отдельный отпуск лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, и других лекарственных средств, входящих в состав комбинированного лекарственного средства, изготовляемого по индивидуальной прописи (далее - экстенпоральный лекарственный препарат).

3.9. Фармацевтический работник аптечного учреждения (организации) при получении рецепта на лекарственную пропись индивидуального изготовления обязан отпустить лекарственное средство, подлежащее предметно-количественному учету, в половине высшей разовой дозы в случае выписывания врачом лекарственных средств в дозе, превышающей высший однократный прием.

3.10. При изготовлении экстенпоральных лекарственных препаратов, содержащих лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету, в соответствии с рецептами, выписанными врачом, провизор аптечного учреждения (организации) расписывается на рецепте о выдаче, а фармацевт аптечного учреждения (организации) - в получении требуемого количества лекарственных средств.

3.11. Отпуск этилового спирта производится:

- по рецептам, выписанным врачами с надписью "Для наложения компрессов" (с указанием необходимого разведения водой) или "Для обработки кожи" - до 50 граммов в чистом виде;

- по рецептам, выписанным врачами на лекарственную пропись индивидуального изготовления, - до 50 граммов в смеси;
- по рецептам, выписанным врачами на лекарственную пропись индивидуального изготовления, с надписью "По специальному назначению", отдельно заверенной подписью врача и печатью лечебно-профилактического учреждения "Для рецептов", для больных с хроническим течением болезни - до 100 граммов в смеси и в чистом виде.

3.12. При отпуске наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в [Список II](#) Перечня, психотропных веществ, внесенных в [Список III](#) Перечня, экстенпоральных лекарственных препаратов, содержащих лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету, больным вместо рецепта выдается сигнатура с желтой полосой в верхней части и надписью черным шрифтом на ней "Сигнатура", форма которой предусмотрена [приложением N 5](#) к настоящему Порядку.

#### **IV. Контроль за отпуском аптечными учреждениями (организациями) лекарственных средств**

4.1. Внутренний контроль за соблюдением работниками аптечного учреждения (организации) порядка отпуска лекарственных средств (в том числе подлежащих предметно-количественному учету, лекарственных средств, включенных в [Перечень](#) лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), а также иных лекарственных средств, отпускаемых бесплатно или со скидкой) осуществляет руководитель (заместитель руководителя) аптечного учреждения (организации) или уполномоченный им фармацевтический работник аптечного учреждения (организации).

4.2. Внешний контроль соблюдения аптечными учреждениями (организациями) порядка отпуска лекарственных средств осуществляется Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и социального развития и органами по контролю за оборотом наркотических средств и психотропных веществ в пределах их компетенции.





Приложение N 2

к Порядку отпуска лекарственных средств,  
утвержденному приказом Министерства  
здравоохранения и социального развития РФ  
от 14 декабря 2005 г. N 785

Акт  
об уничтожении рецептов для получения  
наркотических средств и психотропных веществ  
по истечении сроков их хранения\*

от " \_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ 200 г.

N \_\_\_\_\_

Комиссия в составе:

Председатель \_\_\_\_\_  
(должность и Ф.И.О. полностью)

Члены комиссии: \_\_\_\_\_  
(должность и Ф.И.О. полностью)

\_\_\_\_\_ (должность и Ф.И.О. полностью)

\_\_\_\_\_ (должность и Ф.И.О. полностью)

произвела " \_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ 200 г. изъятие и уничтожение в \_\_\_\_\_  
(наименование организации)

рецептов для получения наркотических средств и психотропных веществ за

\_\_\_\_\_ :  
(месяц, год)

№ п/п	Наименование лекарственного средства, дозировка, лекарственной формы	Единица измерения	Серия и номер рецептурного бланка	Количество рецептов
1	2	3	4	5

Итого по акту уничтожены путем сжигания или разрыва и последующего замачивания в растворе хлорной извести (нужное подчеркнуть) \_\_\_\_\_ рецептов бланков.

(количество цифрами и прописью)

Председатель комиссии

\_\_\_\_\_  
(подпись)

Члены комиссии:

\_\_\_\_\_  
(подпись)

\_\_\_\_\_  
(подпись)

\_\_\_\_\_  
(подпись)

\* Акт оформляется ежемесячно.



Приложение N 3

к [Порядку](#) отпуска лекарственных средств,  
утвержденному [приказом](#) Министерства  
здравоохранения и социального развития РФ  
от 14 декабря 2005 г. N 785  
(с изменениями от 24 апреля 2006 г.,  
6 августа 2007 г.)

Акт

об уничтожении рецептов для получения лекарственных средств, подлежащих  
предметно-количественному учету, лекарственных средств, включенных в  
Перечень лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача  
(фельдшера), а также иных лекарственных средств, отпускаемых бесплатно  
или со скидкой, анаболических стероидов по истечении сроков их хранения\*

от "\_\_\_" \_\_\_\_\_ 200 г. N \_\_\_\_\_

Комиссия в составе:

председатель \_\_\_\_\_

(должность и Ф.И.О. полностью)

члены комиссии: \_\_\_\_\_

(должность и Ф.И.О. полностью)

\_\_\_\_\_

(должность и Ф.И.О. полностью)

\_\_\_\_\_

(должность и Ф.И.О. полностью)

произвела "\_\_\_" \_\_\_\_\_ 200 г. изъятие и уничтожение в

\_\_\_\_\_

(наименование организации)  
рецептов для получения лекарственных средств, подлежащих  
предметно-количественному учету, лекарственных средств, включенных в  
[Перечень](#) лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача  
(фельдшера), а также иных лекарственных средств, отпускаемых бесплатно  
или со скидкой, анаболических стероидов по истечении сроков их хранения:

1) рецепты на получение лекарственных средств, подлежащих  
предметно-количественному учету, за \_\_\_\_\_

(месяц, год)

в количестве \_\_\_\_\_ штук;

(цифрами и прописью)

2) рецепты на получение лекарственных средств, включенных в [Перечень](#)  
лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), за  
\_\_\_\_\_ в количестве \_\_\_\_\_ штук;

(месяц, год)

(цифрами и прописью)

3) рецепты на получение лекарственных средств, отпускаемых бесплатно  
или со скидкой, за \_\_\_\_\_ в количестве \_\_\_\_\_ штук;

(месяц, год)

(цифрами и прописью)

4) рецепты на получение анаболических стероидов за \_\_\_\_\_

(месяц, год)

в количестве \_\_\_\_\_ штук.

(цифрами и прописью)

Итого по акту уничтожены путем сжигания или разрыва и последующего  
замачивания в растворе хлорной извести (нужное подчеркнуть)

\_\_\_\_\_ рецептов.

(количество - цифрами и прописью)

Председатель комиссии: \_\_\_\_\_

(подпись)

Члены комиссии: \_\_\_\_\_

(подпись)

\_\_\_\_\_

(подпись)



\_\_\_\_\_  
(подпись)

\* Акт оформляется ежемесячно.

Приложение N 4  
к [Порядку](#) отпуска лекарственных средств,  
утвержденному [приказом](#) Министерства  
здравоохранения и социального развития РФ  
от 14 декабря 2005 г. N 785

Министерство здравоохранения  
и социального развития  
Российской Федерации

\_\_\_\_\_  
(наименование учреждения (организации))

Журнал  
регистрации неправильно выписанных рецептов

N п/п	Дата	Наименование лечебно-профилактического учреждения	Ф.И.О. врача	Содержание рецепта	Нарушения	Принятые меры	Ф.И.О. специалиста аптечного учреждения (организации)
1	2	3	4	5	6	7	8

Примечание.

Информация о нарушениях в выписке рецептов доводится до сведения руководителя соответствующего лечебно-профилактического учреждения не реже чем 1 раз в месяц.



Приложение N 5

к [Порядку](#) отпуска лекарственных средств,  
утвержденному [приказом](#) Министерства  
здравоохранения и социального развития РФ  
от 14 декабря 2005 г. N 785

Сигнатура\*

Название органа управления  
здравоохранением или  
фармацевтической деятельностью  
субъекта Российской Федерации

Наименование или номер аптечного учреждения (организации).....  
.....Рецепт N .....  
Ф.И.О. и возраст больного.....  
.....  
Адрес или номер медицинской амбулаторной карты.....  
Ф.И.О. врача, телефон лечебно-профилактического учреждения.....  
.....  
Содержание рецепта на латинском языке.....  
.....  
.....  
.....  
.....  
.....  
.....  
.....  
Приготовил.....  
Проверил.....  
Отпустил.....  
Дата.....  
Цена.....

\* Для повторения отпуска лекарственного средства требуется новый рецепт врача.

Примечание.

Сигнатура должна иметь размер 80 мм x 148 мм и полосу желтого цвета шириной не менее 10 мм.

Оформление рецептов / Приказы МЗ РФ № 1175, 54, 785 /

№	Лекарственные препараты	Бланк ф-	Особенности оформления рецепта	Срок действия	Срок хранения
1	- Наркотические препараты и психотропные вещества <b>списка II</b> (3-ФЗ, ПП РФ № 681-бупренорфин, морфина г/хл, омнопон, промедол, просидол, фентанил/трансдерм. система, таб. подъязычные/	Специальный бланк, имеющий серийный номер и степень <b>защиты Ф-107-1/у-НП</b>	Выписывается рукой врача, указывается <b>серия и номер полиса ОМС</b> , подписывается <b>гл. врачом</b> или зам. по леч. работе, <b>заверяется круглой печатью МО</b> , выписывается <b>одно наименование, количество ЛП</b> указывается <b>прописью, количество препарата</b> прописывается в соответствии с <b>нормами единовременного отпуска по одному рецепту</b> .	<b>15 дней</b>	<b>10 лет</b> В строке «Отметка Аптечной орг. об отпуске» ставится отметка апт. орг. об отпуске НП (с указанием наименования, количества отпущенного НП и даты его отпуска) и заверяется подписью фармацевта и круглой печатью аптеки.
2	- Психотропные вещества <b>списка III</b> (3-ФЗ, ПП РФ № 681, 427, 486, 78 – буторфанол, тианептин, диазепам, нитразепам, оксазепам, фенobarбитл и др.)	<b>Ф-148-1/у-88</b>	Заверяется <b>печатью МО «Для рецептов»</b> , выписывается <b>одно наименование, количество препарата</b> прописывается в соответствии с <b>нормами единовременного отпуска по одному рецепту</b>	<b>15 дней</b>	<b>10 лет</b>
3	- Иные ЛП, подлежащие ПКУ - анаболические гормоны - ЛП (п.5 прю № 562н – кодеинсодержащие ЛП – см. приложение № 9)	<b>Ф-148-1/у-88</b>	Заверяется <b>печатью МО «Для рецептов»</b> , выписывается <b>одно наименование, количество препарата</b> прописывается в соответствии с <b>нормами единовременного отпуска по одному рецепту</b> .	<b>15 дней</b>	<b>3 года</b>
4	- Остальные ЛП - ЛП (п. 4 пр. № 562 н )	<b>Ф-107-1/у</b>	В гр. Rp указывается <b>МНН</b> или <b>группировочное, либо торговое название ЛП</b> на латинском языке (единое требование для всех бланков), выписывается <b>не более трех ЛП</b> .	<b>60 дней</b>	В аптеке не остается
5	Больным <b>с хроническим течением болезни на курс лечения до 2 месяцев:</b> - Производные <b>барбитуровой кислоты</b> - <b>Псевдоэфедрин и эфедрин в чистом виде и в смеси</b> - <b>Анаболики</b> - <b>Комбинированные ЛП, сод. кодеин и его соли.</b>	<b>Ф-148-1/у-88</b>	Дополнительная надпись в правом верхнем углу «по спецназначению», заверенная подписью лечащего врача и печатью МО «Для рецептов».	<b>10 дней</b>	<b>3 года</b>



6	<b>Больным с хроническим течением болезни сроком действия рецепта до одного года</b>	<b>Ф-107-1/у</b>	Дополнительная надпись в правом верхнем углу «Пациенту с хроническим заболеванием» с указанием срока действия и периодичности отпуска ЛП (ежемесячное, еженедельно и т.п.), заверенная подписью врача, его личной печатью и печатью МО «Для рецептов»	<b>До 1 года</b>	По истечению срока действия гасится штампом «Рецепт не действителен», остается в аптеке, срок хранения не установлен.
7	- Транквилизаторы, не подлежащие ПКУ; - нейролептики; - антидепрессанты; - спиртосодержащие ЛП заводского изготовления - ЛП (п.4 приказа №562н)	<b>Ф-107-1/у</b>	-	<b>60 дней</b>	Рецепт гасится штампом «Лекарство отпущено», для повторного отпуска нужен <b>новый рецепт.</b>
8	- ЛП, отпускаемые бесплатно или со скидкой.	<b>Ф-148-1/у-04(л), 06(л)</b>	Выписывается в <b>3-х экземплярах</b> , имеющих единую серию и номер, указывается полностью фамилия, имя, отчество пациента, <b>дата рождения, СНИЛС, номер страхового мед. полиса ОМС</b> , адрес или номер мед. карты пациента (истории развития ребенка), указывается <b>МНН или группировочное, либо торговое название ЛП на латинском языке</b> , допускается оформление всех реквизитов с использованием компьютерных технологий.	<u>5 дней</u> - для НП, <u>10 дней</u> - ПКУ, <u>30 дней</u> , <u>90 дней</u> - для инвалидов в I группы, детям-инвалидам, гражданам, достигшим пенсионного возраста.	<b>5 лет</b>

**Количество выписываемых наркотических и психотропных лекарственных препаратов списка II и III Перечня, иных лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету, при оказании пациентам паллиативной медицинской помощи может быть увеличено не более чем в 2 раза по сравнению с предельно допустимым количеством лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт, установленное приложением № 1 к приказу № 1175, или рекомендованным количеством лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт, установленное приложением № 2 к приказу № 1175.**



## Литература

1. ФЗ "Об обращении лекарственных средств" от 12.04.2010 N 61-ФЗ (действующая редакция, 2016)
2. ФЗ от 8 января 1998 г. N 3-ФЗ "О наркотических средствах и психотропных веществах" (с изменениями и дополнениями)
3. Приказ МЗ РФ от 20 декабря 2012 г. N 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" (С изменениями и дополнениями от 2 декабря 2013 г., 30 июня 2015 г., 21 апреля 2016 г).
4. Приказ МЗ РФ от 1 августа 2012 г. N 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» (в ред. Приказов Минздрава России от 30.06.2015 N 385н, от 21.04.2016 N 254н.)
5. Приказ МЗ РФ от 22 апреля 2014 г. N 183н"Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету" (с изменениями и дополнениями от 10 сентября 2015 г.)
6. Приказ МЗ РФ от 14 декабря 2005 г. N 785 «О порядке отпуска лекарственных средств» (в ред. Приказов МЗ РФ от 24.04.2006 N 302, от 13.10.2006 N 703, от 12.02.2007 N 109, от 12.02.2007 N 110, от 06.08.2007 N 521, Приказа МЗ РФ от 22.04.2014 N 183н)
7. Приказ МЗ РФ от 17 мая 2012 г. N 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" (С изменениями и дополнениями 10 июня 2013 г., 21 августа 2014 г., 10 сентября 2015 г.)
8. Постановление Правительства РФ от 30 июня 1998 г. N 681 "Об утверждении перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации" (С последними изменениями 1 апреля 2016 г.)
9. Постановление Правительства РФ от 29 декабря 2007 г. N 964 "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"(С последними изменениями 26 сентября 2016 г.)
10. Распоряжение Правительства РФ от 26.12.2015 N 2724-р «Об утверждении перечня жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов на 2016 год, а также перечней лекарственных препаратов для медицинского применения и минимального ассортимента лекарственных препаратов, необходимых для оказания медицинской помощи»
11. "Уголовный кодекс Российской Федерации" от 13.06.1996 N 63-ФЗ (ред. от 22.11.2016)
12. Постановление Правительства РФ от 19.01.1998 N 55 (ред. от 22.06.2016) «Об утверждении Правил продажи отдельных видов товаров, перечня товаров длительного пользования, на которые не распространяется требование покупателя о безвозмездном предоставлении ему на период ремонта или замены аналогичного товара, и перечня непродовольственных товаров надлежащего качества, не подлежащих возврату или обмену на аналогичный товар других размера, формы, габарита, фасона, расцветки или комплектации»

*Ф.М. Абсалямова*

*«Правила выписывания рецептов на лекарственные препараты  
и правила их отпуска в аптечных организациях»*

Учебно-методическое пособие

---

ГАПОУ «Набережночелнинский медицинский колледж» 423822, Республика Татарстан, г. Набережные Челны, ул. Орловская, д.7 Телефон: 8 (8552) 34-60-00 (факс), 34-60-80, 34-08-71, 34-88-03 (бухг.), 34-94-10 e-mail: nchmk@mail.ru, web-сайт: www.nabmedkoll.ru



