

ИНФОРМАЦИОННЫЕ МАТЕРИАЛЫ

ПО ВОПРОСАМ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ И ДРУГИХ ПРЕПАРАТОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

(с изменениями и дополнениями, внесенными
в нормативные акты, на 14.01.2017 г.)

*Для руководителей и административного персонала медицинских
и аптечных организаций, медицинских и фармацевтических работников,
дистрибьюторских организаций*

В двух частях

ЧАСТЬ I

НАЗНАЧЕНИЕ И ВЫПИСЫВАНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ДРУГИХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО
ПРИМЕНЕНИЯ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

ЧАСТЬ II

ПРАВИЛА ДОПУСКА К РАБОТЕ с наркотическими средствами и психотропными
веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров
наркотических средств и психотропных веществ.

НОРМАТИВЫ ДЛЯ РАСЧЕТА ПОТРЕБНОСТИ в наркотических и психотропных
лекарственных средствах, предназначенных для медицинского применения.

ВИДЫ РАБОТ, СВЯЗАННЫЕ С ОБОРОТОМ наркотических и психотропных
лекарственных препаратов (приобретение, перевозка, хранение, отпуск,
реализация, распределение, уничтожение).

ИСПОЛЬЗОВАНИЕ наркотических средств и психотропных веществ
воинскими частями и подразделениями

Москва • 2017

ИНФОРМАЦИОННЫЕ МАТЕРИАЛЫ

ПО ВОПРОСАМ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ И ДРУГИХ ПРЕПАРАТОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

(с изменениями и дополнениями, внесенными
в нормативные акты, на 14.01.2017 г.)

*Для руководителей и административного персонала медицинских
и аптечных организаций, медицинских и фармацевтических работников,
дистрибьюторских организаций*

В двух частях

ЧАСТЬ I НАЗНАЧЕНИЕ И ВЫПИСЫВАНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ДРУГИХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО
ПРИМЕНЕНИЯ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

ЧАСТЬ II ПРАВИЛА ДОПУСКА К РАБОТЕ с наркотическими средствами и психотропными
веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров
наркотических средств и психотропных веществ.
НОРМАТИВЫ ДЛЯ РАСЧЕТА ПОТРЕБНОСТИ в наркотических и психотропных
лекарственных средствах, предназначенных для медицинского применения.
ВИДЫ РАБОТ, СВЯЗАННЫЕ С ОБОРОТОМ наркотических и психотропных
лекарственных препаратов (приобретение, перевозка, хранение, отпуск,
реализация, распределение, уничтожение).
ИСПОЛЬЗОВАНИЕ наркотических средств и психотропных веществ
воинскими частями и подразделениями

Москва - 2017

УДК 615.11:614.283(035)

ББК 52.82я2

И74

*Издание подготовлено по многочисленным просьбам слушателей на семинарах,
форумах и круглых столах, посвященных вопросам медицинского применения наркотических
средств, психотропных веществ, других лекарственных препаратов.*

И74

Информационные материалы по вопросам медицинского применения наркотических средств, психотропных веществ и других препаратов, подлежащих предметно-количественному учету (с изменениями и дополнениями, внесенными в нормативные акты, на 14.01.2017 г.): Для руководителей и административного персонала медицинских и аптечных организаций, медицинских и фармацевтических работников, дистрибьюторских организаций: В 2 ч. — М.: ИД «АБВ-пресс», 2017. — 228 с.

ISBN 978-5-209-06900-3

Цель настоящих информационных материалов — на основе принимаемых органами законодательной и исполнительной власти мер, направленных на упрощение процедуры назначения и выписывания наркотических и психотропных лекарственных препаратов, помочь медицинским работникам преодолеть искусственно созданную оплошность уголовной ответственности за неправильно выписанный рецепт и довести до сведения медицинских работников, имеющих дело с обезболивающими препаратами, нормативно-правовые акты, регламентирующие использование наркотических и психотропных лекарственных препаратов в медицинских целях.

Первая часть информационных материалов посвящена порядку, связанному с назначением и выписыванием рецептов на наркотические средства и психотропные вещества, с учетом принятых нормативных актов, направленных на упрощение многочисленных требований, регламентирующих процедуру получения пациентами необходимых обезболивающих препаратов.

В материалах второй части рассмотрены и выделены особенности правового регулирования с учетом вступивших в силу с 18.08.2015 г. требований, предъявляемых к приобретению, перевозке, хранению, отпуску, реализации, распределению, уничтожению наркотических средств, психотропных веществ и других лекарственных препаратов для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету. В приложениях даны формы некоторых учетных первичных документов.

Информационные материалы предназначены для административного персонала, медицинских и фармацевтических работников, медицинских, аптечных и дистрибьюторских организаций.

УДК 615.11:614.283(035)

ББК 52.82я2

ISBN 978-5-209-06901-0 (ч. I)

ISBN 978-5-209-06902-7 (ч. II)

ISBN 978-5-209-06900-3

© В.П. Падалкин, Н.М. Николаева,

Д.В. Невзорова, Н.Н. Савва, 2017

© Ассоциация профессиональных
участников хосписной помощи

СОДЕРЖАНИЕ

ЧАСТЬ I

НАЗНАЧЕНИЕ И ВЫПИСЫВАНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ДРУГИХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ	11
--	----

Нормативно-правовая база, регламентирующая предметно- количественный учет лекарственных средств	13
Номер и наименование раздела в Перечне лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, количество и наименование лекарственных средств	14
Наименование лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету.....	15
Наркотические и психотропные лекарственные препараты для медицинского применения, разрешенные в Российской Федерации	20
Список II. Наркотические средства и психотропные вещества, оборот которых в РФ разрешен	20
Список III. Психотропные вещества, оборот которых в РФ разрешен.....	22
Неинвазивные современные формы наркотических лекарственных препаратов для снятия хронического болевого синдрома, находящиеся в обращении на территории РФ	24
Назначение лекарственных препаратов для медицинского применения	25
Нормативно-правовая база, регламентирующая назначение лекарственных препаратов для медицинского применения	25
Порядок назначения лекарственных препаратов.....	26

Случаи назначения наркотических и психотропных лекарственных препаратов при оказании медицинской помощи.....	27
Кто имеет право назначать наркотические и психотропные лекарственные препараты	28
Назначение лекарственных препаратов при оказании медицинской помощи в стационарных условиях	29
Назначение лекарственных препаратов при оказании первичной медико-санитарной помощи и паллиативной медицинской помощи	33
Назначение лекарственных препаратов при оказании скорой медицинской помощи.....	33
Назначение наркотических лекарственных препаратов в практике детского обезболивания	34
Рекомендации по использованию морфина при персистирующей боли у детей.....	35
Дозирование морфина у детей, не получающих наркотические лекарственные средства	37
Дозирование и ротация опиатов у детей, получающих наркотические лекарственные средства	38
<i>Пример 1. Переход с вводимых перорально морфина короткого действия на морфин пролонгированного действия</i>	38
<i>Пример 2. Переход с морфина короткого действия, вводимого подкожно или внутривенно, на морфин пролонгированного действия (перорально)</i>	39
<i>Пример 3. Переход с морфина короткого действия на фентаниловый пластырь.....</i>	40
<i>Пример 4. Переход с морфина на фентанил короткого действия</i>	41
Назначение лекарственных препаратов гражданам, имеющим право на бесплатное или со скидкой их получение, в рамках оказания им первичной медико-санитарной помощи	42
Выписывание лекарственных препаратов для медицинского применения	43

Рецептурные бланки и их предназначение.....	44
Общие положения	47
Выписывание лекарственных препаратов на рецептурных бланках формы № 107/у-НП «Специальный рецептурный бланк на наркотическое средство или психотропное вещество».....	49
<i>Пошаговые действия медицинского работника при оформлении рецептурного бланка формы № 107/у-НП</i>	51
Порядок оформления рецептурных бланков на лекарственные препараты.....	53
Выписывание лекарственных препаратов на рецептурных бланках формы № 148-1/у-88.....	55
Выписывание лекарственных препаратов на рецептурных бланках формы № 107-1/у	57
Выписывание лекарственных препаратов на рецептурных бланках форм № 148-1/у-04 (л) и № 148-1/у-06 (л).....	59
Особенности назначения препаратов, которые содержат малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, внесенных в списки II, III или IV Перечня.....	63
Случаи, при которых запрещается выписывать рецепты на лекарственные препараты.....	64
Предельно допустимое количество отдельных наркотических и психотропных лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт	65
Рекомендованное количество отдельных лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт	67

ПРИЛОЖЕНИЯ к части I

Приложение № 1. Образцы заполненных рецептурных бланков форм № 107/у-НП и № 148-1/у-06 (л).....	69
Приложение № 2. Образец заполненного рецептурного бланка формы № 148-1/у-88	71

Приложение № 3. Образец журнала регистрации и учета в медицинских организациях формы № 107/у-НП «Специальный рецептурный бланк на наркотическое средство или психотропное вещество».....	72
Приложение № 4. Образец журнала учета в медицинских организациях рецептурных бланков форм № 148-1/у-88 и № 148-1/у-04 (л)	73
Приложение № 5. Образец журнала учета в медицинских организациях рецептурных бланков формы № 107-1/у	74
Приложение № 6. 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 Российской Федерации	75
Приложение № 7. Специальный рецептурный бланк формы № 107/у-НП на наркотическое средство или психотропное вещество (в ред. приказа Минздрава России от 30.06.2015 № 385н)	78
Приложение № 8. Рецептурный бланк формы № 148-1/у-88 (в ред. приказа Минздрава России от 30.06.2015 № 386н)	79
Приложение № 9. Рецептурный бланк формы № 107-1/у (в ред. приказа Минздрава России от 30.06.2015 № 386н)	80
Приложение № 10. Рецептурный бланк формы № 148-1/у-06 (л) (в ред. приказов Минздрава России от 30.06.2015 № 386н, от 21.04.2016 г. № 254н)	81
Приложение № 11. Рецептурный бланк формы № 148-1/у-06 (л) (в ред. приказов Минздрава России от 30.06.2015 № 386н, от 21.04.2016 г. № 254н)	82
Дополнительные источники информации	83
Литература к разделу «Назначение НЛП в практике детского обезболивания».....	84

ЧАСТЬ II

ПРАВИЛА ДОПУСКА К РАБОТЕ с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ. НОРМАТИВЫ ДЛЯ РАСЧЕТА ПОТРЕБНОСТИ в наркотических и психотропных лекарственных средствах, предназначенных для медицинского применения. ВИДЫ РАБОТ, СВЯЗАННЫЕ С ОБОРОТОМ наркотических и психотропных лекарственных препаратов (приобретение, перевозка, хранение, отпуск, реализация, распределение, уничтожение). ИСПОЛЬЗОВАНИЕ наркотических средств и психотропных веществ воинскими частями и подразделениями	85
Вместо предисловия	87
Деятельность медицинских и фармацевтических организаций, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров: особенности и запрещения	91
Правовое регулирование деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров	96
Нормативы для расчета потребности в наркотических и психотропных лекарственных средствах, предназначенных для медицинского применения	102
Правила допуска к деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ	113
Приобретение наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I прекурсоров	125
Перевозка наркотических средств и психотропных веществ	126
Хранение наркотических средств и психотропных веществ	134
Нормативные акты, регламентирующие хранение наркотических средств и психотропных веществ	135
Что подлежит хранению	136
Порядок охраны помещений	140
Режим хранения	141
Особенности хранения наркотических и психотропных лекарственных препаратов для медицинского применения	141
Специальные требования к условиям хранения наркотических средств и психотропных веществ	142

Высшие разовые и суточные дозы наркотических и психотропных лекарственных препаратов (для взрослых)	145
Противоядия и меры необходимой медицинской помощи при отравлении наркотическими и психотропными лекарственными средствами	147
Места и сроки хранения документации, используемой в сфере оборота наркотических средств и психотропных веществ	149
Распределение наркотических средств и психотропных веществ, предназначенных для медицинского применения	156
Реализация наркотических средств и психотропных веществ, предназначенных для медицинского применения	159
Отпуск наркотических средств и психотропных веществ	161
Отпуск наркотических средств и психотропных веществ физическим лицам	165
Особенности отпуска лекарственных препаратов, содержащих малые количества наркотических средств и психотропных веществ	172
Порядок отпуска наркотических средств и психотропных веществ для обеспечения лечебного процесса в медицинских организациях	179
Уничтожение наркотических средств и психотропных веществ, входящих в списки II и III Перечня, наркотических и психотропных лекарственных препаратов, сданных родственниками умерших больных и пустых ампул	183
Нормативные акты, регламентирующие уничтожение наркотических средств и психотропных веществ	183
Списание наркотических и психотропных лекарственных препаратов	186
Порядок приема неиспользованных наркотических средств от родственников умерших больных	193
Уничтожение пустых ампул	195
Особенности использования наркотических и психотропных лекарственных препаратов в силовых министерствах и ведомствах при выполнении боевых задач	197

ПРИЛОЖЕНИЯ к части II

Приложение № 1. Акт об уничтожении рецептов для получения наркотических средств и психотропных веществ по истечении сроков их хранения	198
Приложение № 2. 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.....	200
Приложение № 3. Акт об уничтожении требований-накладных для получения наркотических средств и психотропных веществ по истечении сроков их хранения	202
Приложение № 4. Акт об уничтожении требований-накладных для получения иных лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, по истечении сроков их хранения	204
Приложение № 5. Примерная форма договора на передачу наркотических средств и психотропных веществ для уничтожения	206
Приложение № 6. Акт приема-передачи наркотических средств и психотропных веществ, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным.....	210
Приложение № 7. Акт уничтожения наркотических средств и психотропных веществ, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным	212
Приложение № 8. Акт на уничтожение использованных ампул из-под наркотических средств и психотропных веществ в учреждениях здравоохранения	214
Приложение № 9. Дополнительное соглашение к трудовому договору.....	216

Приложение № 10. Сигнатура	220
Приложение № 11. Требование-накладная (код формы № 0504204).....	222
Приложение № 12. Акт о списании бланков строгой отчетности (код формы № 0504816).....	224
Приложение № 13. Акт о результатах инвентаризации (код формы № 0504835).....	226

ИНФОРМАЦИОННЫЕ МАТЕРИАЛЫ

ПО ВОПРОСАМ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ И ДРУГИХ ПРЕПАРАТОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

(с изменениями и дополнениями, внесенными
в нормативные акты, на 14.01.2017 г.)

*Для руководителей и административного персонала медицинских
и аптечных организаций, медицинских и фармацевтических работников,
дистрибьюторских организаций*

ЧАСТЬ I НАЗНАЧЕНИЕ И ВЫПИСЫВАНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ДРУГИХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО- КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

Авторы части I:

В.П. Падалкин, Н.М. Николаева, Д.В. Невзорова, Н.Н. Савва.

Цель настоящих информационных материалов — на основе принимаемых органами законодательной и исполнительной власти мер, направленных на упрощение процедуры назначения и выписывания наркотических и психотропных лекарственных препаратов, помочь медицинским работникам преодолеть искусственно созданную опиофобию уголовной ответственности за неправильно выписанный рецепт и довести до сведения медицинских работников, имеющих дело с обезболивающими препаратами, нормативно-правовые акты, регламентирующие использование наркотических и психотропных лекарственных препаратов в медицинских целях, условия, порядок и особенности их назначения и выписывания рецептов при всех законодательно установленных видах оказания медицинской помощи. В материалах первой части подробно изложен порядок назначения обезболивающих препаратов и выписывания рецептов в амбулаторных, стационарных условиях и при посещении пациентов на дому, требования к оформлению действующих форм рецептурных бланков, приведены образцы их заполнения.

Информационные материалы предназначены для лечащих врачей, а также для терапевтов, онкологов, гематологов, фельдшеров и акушеров при условии возложения на них полномочий лечащего врача.

**НОРМАТИВНО-ПРАВОВАЯ БАЗА,
РЕГЛАМЕНТИРУЮЩАЯ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ УЧЕТ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ**

Федеральные законы:

— от 12.04.2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (в ред. от 25.12.12 г. № 262-ФЗ). Статья 58.1 «Предметно-количественный учет лекарственных средств для медицинского применения»;

— от 08.01.98 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах» (в ред. от 29.12.2015 г.).

Приказы Минздрава России:

— от 17.06.2013 г. № 378н «Об утверждении правил регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, включенных в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, в специальных журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, и правил ведения и хранения специальных журналов учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения».

— от 20.01.2014 г. № 30н «Об утверждении порядка включения лекарственных средств для медицинского применения в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету».

— от 22.04.2014 г. № 183н «Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету» (в ред. от 10.09.2015 г.).

Дополнительная информация:

Письма Минздрава России от 03.09.14 г. № 25-4/10/2-6691, от 28.05.2015 г. № 17-9/10/2-2519, от 19.06.2015 г. № 25-4/10/2-3030.

**НОМЕР И НАИМЕНОВАНИЕ РАЗДЕЛА
В ПЕРЕЧНЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ
ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ПОДЛЕЖАЩИХ
ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ,
КОЛИЧЕСТВО И НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ**

Раздел		НС, ПВ и их ПК, подлежащие контролю в РФ (утв. ПП РФ от 30.06.98 г. № 681)			ФС и ЛП, подлежащие ПКУ (приказ МЗ РФ от 22.04.14 г. № 183н) в ред. от 10.09.15 г.
№	наименование				
I	Лекарственные средства (ФС и ЛП), содержащие НС и ПВ и их ПК, включенные в списки I, II, III и IV Перечня НС, ПВ и их ПК, подлежащих контролю в РФ (утв. ПП РФ от 30.06.98 г. № 681)	№ списка	ЛС	Кол-во ЛС	Кол-во ЛС
		II	НС	35	19 + 2 ПК
			ПВ	8	6
		III	ПВ	74	57
		IV	ПК	58	7
		Итого		175	91
II	Лекарственные средства (ФС и ЛП), внесенные в списки СДВ и ЯВ (утв. ПП РФ от 29.12.07 г. № 964)	СДВ		68	28
		ЯВ		36	8
		Итого		104	36
III	Комбинированные ЛП, содержащие, кроме малых количеств НС, ПВ и их ПК (утв. приказом МЗСР России от 17.05.2012 г. № 562н, пункт 5)	НС			1
		ПВ			4
		ПК			5
		Итого			10
IV	Иные лекарственные средства, подлежащие ПКУ	Прегабалин (ЛП) Тропирамид (ЛП) Циклопентолат (ЛП)			

Сокращения: ЛП — лекарственные препараты, МЗСР — Минздравсоцразвития, НС — наркотические средства, ПВ — психотропные вещества, ПК — прекурсор, ПКУ — предметно-количественный учет, ПП — постановление Правительства, СДВ — сильнодействующие вещества, ФС — фармацевтические субстанции, ЯВ — ядовитые вещества.

**НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ
ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ПОДЛЕЖАЩИХ
ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ**

Раздел I Перечня

(приказ Минздрава России от 22 апреля 2014 г. № 183н
в ред. от 10.09.2015 г. № 634н)

В указанный раздел Перечня включены лекарственные средства — фармацевтические субстанции и лекарственные препараты, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры (их соли, изомеры, стерео-изомеры), включенные в списки II, III, IV перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, утвержденного Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681, 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	4-гидроксibuтират
Алпразолам	Гидроморфон
Аминорекс	Декстрометорфан
Амобарбитал	Декстроморамид
Амфепрамон	Декстропропoxифен
Апрофен	Делоразепам
Бромазепам	Диазепам
Бротизолам	Диазепам + циклобарбитал
Бупренорфин	Дигидрокодеин
Буталбитал	Дифеноксилат
Бутобарбитал	Диэтиловый эфир (в концентрации 45% или более)
Буторфанол	Золпидем
Галазепам	Камазепам
Галоксазолам	

Кетазолам	Пипрадрол
Кетамин	Пиритрамид
Клобазам	Празепам
Клоксазолам	Просидол
Клоназепам	Псевдоэфедрин (в концентрации 10% или более)
Клоразепат	Ремифентанил
Клотиазепам	Секбутабарбитал
Кодеин	Суфентанил
Кокаин	Тебаин
Лефетамин	Темазепам
Лопразолам	Тетразепам
Лоразепам	Тианептин
Лорметазепам	Тилидин
Мазиндол	Триазолам
Медазепам	Тримеперидин
Мезокарб	Фендиметразин
Мепробамат	Фенилпропаноламин (в концентрации 10% или более)
Метилфенобарбитал	Фенобарбитал
Мефенорекс	Фентанил
Мидазолам	Фентермин
Модафинил	Флудиазепам
Морфин	Флунитразепам
Налбуфин	Флуразепам
Ниметазепам	Хлордiazепоксид
Нитразепам	Циклобарбитал
Нордазепам	Эргометрин (в концентрации 10% или более)
Оксазепам	Эрготамин (в концентрации 10% или более)
Оксазолам	Этазолам
Оксикодон	Этил лофлазепат
Омнопон	Этилморфин
Пемолин	Эфедрин (в концентрации 10% или более)
Пентазоцин	
Перманганат калия (в концентрации 45% или более)	
Пиназепам	

Раздел II Перечня
(приказ Минздрава России от 22 апреля 2014 г. № 183н
в ред. от 10.09.2015 г. № 634н)

В указанный раздел Перечня включены 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 Российской Федерации (утвержденные постановлением Правительства РФ от 29.12.2007 г. № 964), в сочетании с фармакологически неактивными веществами, а также лекарственные препараты, содержащие сильнодействующие и ядовитые вещества в сочетании с фармакологически активными веществами (при условии включения их в перечень отдельной позицией):

Андростанолон	Метандиенон
Ацеклидин	Метандриол
Бенактизин	Метенолон
Бензобарбитал	Метилтестостерон
Бромизовал	Нандролон
Гексобарбитал	Норкlostебол
Гиосциамин	Пчелиный яд
Гестринон	(за исключением лекарственных форм для наружного применения — кремов, мазей, гелей)
Даназол	Сибутрамин
Змеиный яд	Скополамин
(за исключением лекарственных форм для наружного применения — кремов, мазей, гелей)	Спирт этиловый (этанол)
Зопиклон	Сумма алкалоидов красавки
Карбахолин	(за исключением твердой дозированной лекарственной формы — суппозиторийев)
Клозапин	1-тестостерон
Клонидин	(за исключением лекарственных форм для наружного применения — кремов, мазей, гелей)
Клостебол	
Левомепромазин	
Местеролон	

Тиопентал натрия	Фепрозиднин
Трамадол	Хлороформ
Трамадол 37,5 мг + парацетамол	Эрготал
Тригексифенидил	Этилхлорид

Раздел III Перечня
(приказ Минздрава России от 22 апреля 2014 г. № 183н
в ред. от 10.09.2015 г. № 634н)

В указанный раздел Перечня включены комбинированные лекарственные препараты, содержащие кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества поименованные 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 Минздравсоцразвития России от 17.05.2012 г. № 562н):

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

Раздел IV Перечня

(приказ Минздрава России от 22 апреля 2014 г. № 183н
в ред. от 10.09.2015 г. № 634н)

В указанный раздел включены иные лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету, а именно лекарственные препараты:

- Прегабалин,
- Тропирамид,
- Циклопентолат.

НАРКОТИЧЕСКИЕ И ПСИХОТРОПНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, РАЗРЕШЕННЫЕ В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

В соответствии с частью 1 статьи 13 Федерального закона № 61-ФЗ от 12.04.2010 г. «Об обращении лекарственных средств» лекарственные препараты вводятся в гражданский оборот на территории Российской Федерации, если они зарегистрированы соответствующим уполномоченным федеральным органом исполнительной власти.

Государственный реестр лекарственных средств содержит перечень лекарственных препаратов, прошедших государственную регистрацию (часть 1 статьи 33 ФЗ № 61-ФЗ от 12.04.2010 г.).

Список II

Наркотические средства и психотропные вещества,
оборот которых в РФ разрешен
(Государственный реестр лекарственных средств
по состоянию на 01.01.2017 г.)

Наркотические средства

Международное непатентованное название ЛС (рус., лат.) / состав	Торговое наименование	Лекарственная форма
Бупренорфин Buprenorphinum	Бупранал	Р-р д/ин
	Транстек	ТТС
Дигидрокодеин Dihydrocodeinum	ДГК Континус	Табл. пролонг.
Морфин Morphinum	Морфин	Р-р д/ин, р-р п/к
	Морфина сульфат	Капс. пролонг.
	МСТ Континус	Табл. пролонг., п/о
Состав: морфина гидрохлорид, кодеин, носкапин, папаверина гидрохлорид, тебаин	Омнопон	Р-р п/к

Международное непатентованное название ЛС (рус., лат.) / состав	Торговое наименование	Лекарственная форма
Пропионилфенилэтоксиэтилпиперидин Propionylphenylethoxyethylpiperidinum	Просидол	Табл. защечные
Тримеперидин Trimeperidinum	Промедол	Р-р д/ин, табл.
Фентанил Fentanilum	Дюрогезик Матрикс	ТТС
	Луналдин	Табл. сублинг.
	Фендивия	ТТС
	Фентадол Матрикс	ТТС
	Фентадол Резервуар	ТТС
	Фентанил	Р-р в/в и в/м, р-р д/ин
Налоксон + Оксикодон	Таргин	Табл. пролонг.

Сокращения: в/м — внутримышечно, д/ин — для инъекций, капс. — капсула, п/к — подкожно, п/о — покрытые оболочкой, пролонг. — пролонгированного действия, р-р — раствор, сублинг. — сублингвальные, табл. — таблетка, ТТС — трансдермальная терапевтическая система.

Психотропные вещества

Международное непатентованное название ЛС (рус., лат.) / состав	Торговое наименование	Лекарственная форма
Кетамин Ketaminum	Кетамин	Р-р в/в и в/м

Сокращения: в/в — внутривенно, в/м — внутримышечно, р-р — раствор.

Список III Психотропные вещества, оборот которых в РФ разрешен (Государственный реестр лекарственных средств по состоянию на 01.07.2015 г.)

Международное непатентованное название ЛС (рус., лат.) / состав	Торговое наименование	Лекарственная форма
Алпразолам Alprazolamum	Алзолам	Табл.
	Алпразолам	Табл.
	Золомакс	Табл.
	Хелекс	Табл.
	Хелекс СР	Табл. пролонг.
Буторфанол Butorphanolum	Буторфанол	Р-р в/в и в/м
	Буторфанола тартрат	Р-р в/в и в/м, р-р в/м
	Веро-Буторфанол	Р-р в/в и в/м
Диазепам Diazepamum	Апаурин	Р-р в/в и в/м, табл. п/о
	Реланиум	Р-р в/в и в/м
	Релиум	Р-р в/в и в/м, р-р д/ин, табл. п/о
	Седуксен	Р-р в/в и в/м, табл.
	Сибазон	Р-р в/в и в/м, р-р д/ин, табл.

Международное непатентованное название ЛС (рус., лат.) / состав	Торговое наименование	Лекарственная форма
Золпидем Zolpidemum	Золпидем	Табл.
	Зольсана	Табл. п/о
	Ивадал	Табл. п/о
	Нитрест	Табл. п/о
	Санвал	Табл. п/о
	Сновител	Табл. п/о
Клоназепам Clonazepamum	Клоназепам	Табл.
Лоразепам Lorazepamum	Лорафен	Табл. п/о
Медазепам Medazepamum	Мезапам	Табл.
Мидазолам Midazolamum	Фулсед	Р-р в/в и в/м
Налбуфин Nalbuphinum	Налбуфин	Р-р в/в, р-р д/ин
	Налбуфин Серб	Р-р д/ин
	Налбуфина гидрохлорид	Р-р д/ин
Оксазепам Oxazepamum	Нозепам	Табл.
	Тазепам	Табл. п/о
γ-оксимасляная кислота (ГРЛС: Натрия оксибутират Natrii oxybutiras)	Натрия оксибат	Р-р в/в и в/м

Международное непатентованное название ЛС (рус., лат.) / состав	Торговое наименование	Лекарственная форма
Тианептин Tianeptinum	Коаксил	Табл. п/о
Фенобарбитал Phenobarbitalum	Фенобарбитал	Табл., табл. дет.
Хлордиазепоксид Chlordiazepoxidum	Элениум	Табл. п/о

Сокращения: в/в — внутривенно, в/м — внутримышечно, ГРЛС — Государственный реестр лекарственных средств, дет. — детские, д/ин — для инъекций, капс. — капсула, п/к — подкожно, п/о — покрытые оболочкой, пролонг. — пролонгированного действия, р-р — раствор, сублинг. — сублингвально, таб. — таблетка, ТТС — трансдермальная терапевтическая система.

**Неинвазивные современные формы
наркотических лекарственных препаратов
для снятия хронического болевого синдрома,
находящиеся в обращении на территории РФ**
(письмо Росздравнадзора от 30.10. 2015 г. № 01И-1859/15
«О нормативных правовых актах, регламентирующих
оборот наркотических средств и психотропных веществ»)

Тримеперидин, таблетки.
Фентанил, трансдермальные терапевтические системы.
Бупренорфин, трансдермальный пластырь.
Дигидрокодеин пролонгированного действия, таблетки.
«Оксикодон + налоксон» пролонгированного действия, таблетки,
покрытые пленочной оболочкой.
Морфин пролонгированного действия:
— капсулы,
— таблетки, покрытые пленочной оболочкой.
Пропионилфенилэтоксиэтилпиперидин, таблетки зашечные.
«Бупренорфин + налоксон», таблетки сублингвальные.

НАЗНАЧЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ

Нормативно-правовая база, регламентирующая
назначение лекарственных препаратов
для медицинского применения

Приказы Минздрава России:

— от 20.12.2012 г. № 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» (в ред. от 30.06.2015 г. № 386н, от 21.04.16 г. № 254н);

— от 26.02.2013 г. № 94н «О внесении изменений в приказ Минздравсоцразвития России от 12.02.2007 г. № 110 «О порядке назначения и выписывания лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения и специализированных продуктов питания»;

— от 14.04.2015 г. № 193н «Об утверждении Порядка оказания паллиативной медицинской помощи детям»;

— от 14.04.2015 г. № 187н «Об утверждении Порядка оказания паллиативной медицинской помощи взрослому населению»;

— от 20.06.2013 г. № 388н «Об утверждении Порядка оказания скорой, в том числе скорой специализированной, медицинской помощи».

Распоряжение Правительства РФ от 28.12.2016 г. № 2885-р «Об утверждении перечня жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов для медицинского применения на 2017 год».

Дополнительная информация:

Письма Минздрава России от 27.02.2014 г. № 25-4/10/-1277, от 20.11.2014 г. № 25-4/10/2-8738, от 28.05.15 г. № 17-9/10/2-2519.

Обращаем внимание на то, что Распоряжением Правительства РФ от 26.12.2015 г. № 2724-р были утверждены перечисленные ниже перечни:

— жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов для медицинского применения на 2016 г.;

— лекарственных препаратов, назначаемых по решению врачебных комиссий медицинских организаций;

— лекарственных препаратов для лечения заболеваний, входящих в государственную программу «7 нозологий»;

а также минимальный ассортимент лекарственных препаратов, необходимых для оказания медицинской помощи.

Порядок назначения лекарственных препаратов
(утвержден приказом Минздрава России от 20.12 г. № 1175н
в ред. от 30.06.2015 г. № 386н, от 21.04.2016 г. № 254н)

Общие положения

Назначение лекарственных препаратов осуществляется медицинским работником по международному непатентованному наименованию, а при его отсутствии — по группировочному наименованию.

В случае отсутствия международного непатентованного наименования и группировочного наименования лекарственный препарат назначается медицинским работником по торговому наименованию.

По решению врачебной комиссии медицинской организации при наличии медицинских показаний (индивидуальная непереносимость, жизненные показания) назначение и выписывание лекарственных препаратов, не входящих в стандарты медицинской помощи, осуществляются по торговым наименованиям.

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

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

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

В сельских населенных пунктах, пунктах, расположенных в труднодоступных местностях, медицинский работник осуществляет назначение лекарственных препаратов, единолично.

Случаи назначения наркотических и психотропных лекарственных препаратов при оказании медицинской помощи

Гражданам, имеющим право на получение лекарственных препаратов бесплатно или со скидкой в рамках оказания им первичной медико-санитарной помощи, наркотические и психотропные лекарственные препараты назначаются медицинским работником при оказании:

- медицинской помощи в стационарных условиях,
- первичной медико-санитарной помощи,
- скорой медицинской помощи,
- паллиативной медицинской помощи.

Кто имеет право назначать наркотические и психотропные лекарственные препараты

Право выписывать рецепты на наркотические и психотропные лекарственные препараты имеют:

- 1) лечащий врач, врач-специалист, фельдшер*, акушерка*;
- 2) медицинский работник выездной бригады скорой помощи;
- 3) медицинские работники медицинских организаций: при оказании медицинской помощи гражданам при заболеваниях, несчастных случаях, травмах, отравлениях и других состояниях, требующих срочного медицинского вмешательства;
- 4) медицинские работники, работающие:
 - в медицинских организациях по совместительству,
 - в стационарных учреждениях социального обслуживания и исправительных учреждениях (независимо от их ведомственной принадлежности),
 - в медицинских организациях, подведомственных федеральным органам исполнительной власти или органам исполнительной власти субъектов РФ.

*При условии возложения на них полномочий лечащего врача в порядке, установленном приказом Минздрава России от 23.03.12 г. № 252н.

НАЗНАЧЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПРИ ОКАЗАНИИ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ В СТАЦИОНАРНЫХ УСЛОВИЯХ

В стационарных условиях назначение лекарственных препаратов производится медицинским работником **единолично**, без выписывания рецепта.

Назначение лекарственных препаратов при оказании медицинской помощи в стационарных условиях и их выписывание в требованиях-накладных в соответствии с Инструкцией о порядке выписывания лекарственных препаратов и оформления рецептов и требований-накладных (утвержденной приказом Минздравсоцразвития России от 12.02.2007 г. № 110 «О порядке назначения и выписывания лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения и специализированных продуктов лечебного питания», пункт 3.1 в ред. приказа Минздрава России от 21.04.2016 г. № 254н), осуществляется по международному непатентованному, группировочному или торговому наименованию.

По решению **врачебной комиссии** назначаются лекарственные препараты:

- не включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных средств,
- в случае их замены из-за индивидуальной непереносимости,
- по жизненным показаниям.

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

Согласование назначения с заведующим отделением или ответственным дежурным необходимо только 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:
 - при нетипичном течении заболевания,
 - при наличии осложнений и (или) сопутствующих заболеваний,
 - при назначении лекарственных препаратов, особенности

взаимодействия которых создают потенциальную опасность для жизни и здоровья пациента.

При этом назначение фиксируется в медицинских документах пациента и заверяется подписью медицинского работника и заведующего отделением или другого уполномоченного лица.

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*, ему могут быть назначены лекарственные препараты, не входящие в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, если это оговорено условиями договора.

В отдельных случаях по решению руководителя медицинской организации при выписке 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, сильно действующие лекарственные препараты на срок приема пациентом до 5 дней (пункт 29 приказа Минздрава России от 20.12.2012 г. № 1175н в ред. от 30.06.2015 г. № 386н).

В настоящее время федеральная норма реализации указанного пункта отсутствует. Вопросы организации осуществления такой выдачи и взаимодействия медицинской организации и аптеки должны регулироваться региональными органами управления здравоохранения. В ряде субъектов РФ на региональном уровне такой порядок закреплен законодательно. Можно воспользоваться Порядком, который утвержден приказом Минздрава Мурманской области от 03.02.2015 г. № 46.

*Постановление Правительства РФ от 4 октября 2012 г. № 1006.

***Рекомендации по организации обеспечения
наркотическими и психотропными лекарственными
препаратами пациентов при выписывании из стационара***

Извлечение

2. Перечень отдельных случаев и форма распорядительного документа (решения руководителя медицинской организации), при которых пациенту, имеющему соответствующие медицинские показания и направляемому для продолжения лечения в амбулаторных условиях, выдаются одновременно с выпиской из истории болезни наркотические и психотропные лекарственные препараты, определяются руководителем медицинской организации.

3. Медицинская организация, оказывающая стационарную медицинскую помощь, уведомляет о выписывании из стационара пациента, нуждающегося в наркотических и/или психотропных лекарственных препаратах, медицинскую организацию, оказывающую амбулаторную медицинскую помощь по месту жительства пациента (при согласии пациента на обработку персональных данных), в день выписки.

4. Старшая медицинская сестра отделения медицинской организации, оказывающей стационарную медицинскую помощь, получает наркотические средства и психотропные вещества в аптеке медицинской организации по отдельному требованию с указанием, что наркотические средства и/или психотропные вещества выдаются на руки пациенту.

5. Регистрация операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, осуществляется в специальном журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, утвержденном Постановлением Правительства РФ от 04.11.2006 г. № 644. В расходной части журнала учета, в графе «Наименование, № и дата расходного доку-

мента» необходимо кроме номера истории болезни, Ф.И.О. пациента дополнительно указать «Выдано на руки».

6. Пациенту при выписывании из стационара либо лицу, его представляющему, в соответствии с назначением выдаются наркотические или психотропные лекарственные препараты одновременно с выпиской из истории болезни. В истории болезни делается отметка о получении с указанием наименования лекарственной формы наркотического и психотропного лекарственного препарата, его дозировки и количества, проставляется подпись пациента либо лица, его представляющего, при предъявлении выданного в установленном порядке документа, удостоверяющего личность.

7. Использованные ампулы из-под наркотических и психотропных лекарственных препаратов, в случае выдачи пациенту указанных препаратов для продолжения лечения в амбулаторных условиях при выписывании из стационара, сдаче и уничтожению не подлежат.

8. С учетом возможностей медицинской организации рекомендуется пациентов, нуждающихся в обеспечении наркотическими и психотропными лекарственными препаратами по медицинским показаниям, из стационара накануне выходных или праздничных дней не выписывать.

НАЗНАЧЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПРИ ОКАЗАНИИ ПЕРВИЧНОЙ МЕДИКО-САНИТАРНОЙ ПОМОЩИ И ПАЛЛИАТИВНОЙ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ

При оказании медицинской помощи в амбулаторных условиях назначение лекарственных препаратов осуществляется медицинским работником в случаях типичного течения заболевания пациента.

По решению врачебной комиссии назначение лекарственных препаратов производится в случаях:

- 1) одновременного назначения одному пациенту пяти и более лекарственных препаратов в течение суток или свыше десяти наименований в течение месяца;
- 2) назначения лекарственных препаратов:
 - при нетипичном течении заболевания,
 - при наличии осложнений основного заболевания и (или) сопутствующих заболеваний,
 - при назначении лекарственных препаратов, особенности взаимодействия и совместимости которых 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 с врачебной комиссией).

НАЗНАЧЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПРИ ОКАЗАНИИ СКОРОЙ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ

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

НАЗНАЧЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В ПРАКТИКЕ ДЕТСКОГО ОБЕЗБОЛИВАНИЯ

Согласно рекомендациям Всемирной организации здравоохранения (ВОЗ) (2012 г.) при персистирующей боли у детей сильные наркотические лекарственные средства (НЛС) назначаются незамедлительно при неэффективности ненаркотических анальгетиков [1]. Морфин короткого действия является основным препаратом при болях умеренной и сильной интенсивности и для купирования «прорывных» (внезапно возникающих) болей. Использование морфина короткого действия позволяет быстро подобрать эффективную суточную дозу НЛС. Потом ребенок может быть переведен на «неинвазивные» препараты пролонгированного действия (таблетки/капсулы, пластыри) [2–4]. На фоне приема пролонгированных препаратов морфин короткого действия используется для быстрого купирования «прорывных» болей [4].

Наркотические анальгетики должны «титроваться» на индивидуальной основе. Для детей, не получающих НЛС, прием начинают с расчета «стартовой» доз (мг/кг в зависимости от возраста). Для детей, получающих НЛС (при переводе с одного НЛС на другой), доза рассчитывается исходя из эквивалентного соотношения принимаемого НЛС к назначаемому. Далее доза повышается пошагово. Максимальной дозы у сильных НЛС, в том числе у морфина, нет: ее повышают до тех пор, пока не будет достигнут обезболивающий эффект. Суточная доза морфина пролонгированного действия равна суточной дозе морфина короткого (быстрого) действия перорально; разовая доза морфина пролонгированного действия равна половине его суточной дозы; для купирования «прорывной» боли используется морфин быстрого действия.

Если при регулярном приеме боль появляется между дозами морфина короткого или пролонгированного действия, расписанными «по часам», следует назначить дозу морфина для купирования «прорывной» боли; которая составляет 50–100% от той разовой, которая применяется каждые 4 ч, или рассчитать ее как 1/6 от общей суточной дозы морфина, принимаемой в данный момент. Доза для

купирования «прорывной» боли должна быть введена п/к или в/в не ранее, чем через 15–30 мин от предыдущего приема препарата.

Отмену морфина (морфина сульфат/морфина гидрохлорид) осуществляют путем постепенного снижения дозы, но не быстрее, чем на 1/3 каждые 3 дня.

Рекомендации по использованию морфина при персистирующей боли у детей

1. Оптимальный путь введения морфина — пероральный. Для этого необходимы 2 формы данного препарата: быстрого (для подбора дозы) и пролонгированного действия (для поддержания достигнутого эффекта обезболивания).

2. Наиболее гуманный метод подбора суточной дозы обезболивания — назначение морфина быстрого действия перорально (капли, таблетки) каждые 4 ч, т.е. 6 раз/сут (например, в 6-00, 10-00, 14-00, 18-00, 22-00, 02-00). Регулярно принимаемая доза называется «основной».

3. При невозможности введения морфина перорально, назначается морфин быстрого действия п/к или в/в (продолжительная суточная инфузия) с использованием шприцевых насосов. «Основная» доза препарата рассчитывается в мг в сутки и разводится до нужного объема 0,9%-м раствором NaCl, скорость введения измеряют в миллилитрах в час.

4. Для купирования «прорывных» болей, внезапно возникающих на фоне приема «основных» доз, должна быть введена «резервная» доза. Если боль возникает ранее установленного времени приема морфина, резервную дозу больной может принимать столько раз, сколько это необходимо (например, каждый час). Интервал между приемами пероральных резервных доз — не менее часа. Время приема «основных» доз не сдвигается, даже если резервная доза была введена за 30 мин до приема «основной».

5. «Основная» доза морфина должна пересматриваться врачом ежедневно с учетом принятых резервных доз за прошедшие сутки. Если больному понадобились 1–2 «резервные» дозы, то можно

подождать 2–3 дня и не увеличивать «основную» суточную дозу. Если вводились 3 и более «резервные» дозы, то необходимо пересчитать «основную» суточную дозу на новую. Оптимальной является ситуации, когда у пациента «прорывной» боли нет или она возникает не чаще раза в сутки.

6. При расчете новой суточной «основной» дозы следует к «основной» дозе за прошедшие сутки добавить сумму всех резервных доз, принятых за те же сутки. Потом рассчитать новую разовую «основную» дозу, разделив новую общую суточную дозу на 6 приемов. То есть необходимо увеличивать *разовую* дозу препарата, а не кратность приема морфина. В целом, быстродействующий морфин должен назначаться не чаще, чем каждые 4 ч.

7. Данный алгоритм необходимо повторять до тех пор, пока больной не будет обезболен.

8. После подбора эффективной обезболивающей дозы морфина быстрого действия, пациента можно перевести на пролонгированный препарат. Для этого используют эквивалентические дозы ротации с одного наркотического анальгетика на другой.

9. Если больному не способен принимать морфин перорально, альтернативные пути введения — ректальный и подкожный. Биодоступность и продолжительность обезболивания при применении морфина быстрого действия перорально и ректально одинаковы. Соотношение доз *равно 1 : 1*.

10. Морфин пролонгированного действия нельзя разжевывать и делить на части, можно использовать ректально.

11. Морфин вводится п/к или в/в каждые 4 ч или в виде продолжительной инфузии. Его эквивалентическая доза перорально в 2 раза больше дозы, вводимой п/к или в/в.

12. Введение морфина п/к не используется у больных с отеками, с нарушениями свертывающей системы крови (коагулопатия, тромбоцитопения), с выраженными нарушениями микроциркуляции.

13. Дозы морфина сульфата и морфина гидрохлорида являются эквивалентическими (1 : 1).

**Дозирование морфина у детей,
не получающих наркотические лекарственные средства [4–6]**

В первый день используется следующая «стартовая» доза морфина:

- внутрь или ректально каждые 4 ч детям в возрасте от 1 до 3 мес — по 50 мкг/кг, от 3 до 6 мес — по 100 мкг/кг, от 6 мес до 12 лет — по 200 мкг/кг, от 12 до 18 л — по 5–10 мг;

- п/к болюсно или в/в струйно (в течение минимум 5 мин) детям в возрасте до 1 мес вводят по 25 мкг/кг каждые 6 ч, от 1 до 6 мес — по 100 мкг/кг каждые 6 ч, от 6 мес до 12 лет — по 100 мкг/кг каждые 4 ч (максимальная разовая стартовая доза — 2,5 мг), от 12 до 18 лет — по 2,5–5 мг каждые 4 ч (болюсный путь используется только в стационаре, требует мониторинга состояния).

- продолжительная инфузия п/к или в/в детям в возрасте до 1 мес составляет по 5 мкг/кг/ч, от 1 до 6 мес — по 10 мкг/кг/ч, от 6 мес до 18 лет — по 15–20 мкг/кг/ч.

Увеличение разовой и суточной доз морфина можно вести 2 путями.

Вариант 1. Увеличить разовую дозу морфина для регулярного приема на 30–50% от предыдущей дозы. Например, при приеме морфина по 5 мг каждые 4 ч может быть назначена доза морфина по 6,5 мг (+30%) каждые 4 ч или по 7,5 мг (+50%) каждые 4 ч.

Вариант 2. Суммировать все дозы морфина за последние 24 ч для купирования «прорывной» боли. Полученную сумму разделить на 6 и увеличить на полученное число каждую разовую («основную») дозу, принимаемую каждые 4 ч. Необходимо увеличить и дозу для купирования «прорывной» боли, так как возросли регулярные дозы. Например: ребенок, которому назначен морфин по 5 мг каждые 4 ч, на протяжении последних суток получил дополнительно 4 дозы по 2,5 мг для купирования «прорывной» боли. Общий объем морфина для купирования «прорывной» боли за 24 ч составляет: 1) $4 \times 2,5 \text{ мг} = 10 \text{ мг}$, 2) $10 \text{ мг} : 6 = 1,67 \text{ мг}$, 3) $5 \text{ мг} + 1,67 \text{ мг} = 6,67 \text{ мг}$, что округляется до 7 мг. Регулярный прием — каждые 4 ч по 7 мг. Для купирования «прорывной» боли потребуется 3,5–7 мг.

**Дозирование и ротация опиатов у детей,
получающих наркотические лекарственные средства**

Расчеты доз при ротации с одного НЛС на другой проводятся через пересчет на морфин пероральный. Подбор эффективной обезболивающей дозы проводится только с морфином короткого действия. «Резервные» дозы принимаются только в виде морфина короткого действия. После подбора оптимального обезболивания пациенту может быть назначен морфин пролонгированного действия или фентаниловый пластырь. При этом морфин короткого действия можно использовать для купирования «прорывных» болей на фоне приема морфина пролонгированного действия. Фентаниловый пластырь является формой препарата пролонгированного действия. Поэтому его наклеивают только после того, как доза препарата была подобрана с помощью морфина короткого действия.

Наркотические анальгетики безопасны, эффективны и не приводят к наркомании, если они применяются строго по назначению для снятия болевого синдрома в соответствии с принципами паллиативной медицины и современными рекомендациями ВОЗ по их использованию.

**Пример 1. Переход с вводимых перорально
морфина короткого действия на морфин
пролонгированного действия [5]**

День 1. Ребенок весом 30 кг получает быстродействующий морфин короткого действия перорально в стартовой дозе 1 мг/кг в сутки, т.е. 30 мг/сут или по 5 мг каждые 4 ч. Ему же рассчитана «резервная» доза для «прорывных» болей как 1/6 от суточной дозы, что составляет 5 мг.

День 2. Ребенок нуждался в четырех «резервных» дозах по 5 мг.

День 3. Ребенок нуждался в двух «резервных» дозах по 5 мг. Оценку эффективности обезболивания провели через 48 ч, так как были выходные. Поэтому рассчитали среднее количество

«резервных» доз, которое потребовалось за эти 2 сут, чтобы адекватно увеличить «основную» суточную дозу морфина:

1) Среднее количество «резервных» доз равно:

$$4 \text{ дозы} + 2 \text{ дозы} = 6 \text{ доз} : 2 \text{ сут} = 3 \text{ дозы.}$$

2) Расчет дозы морфина, полученной введением «резервных» доз: $5 \text{ мг} \times 3 \text{ дозы} = 15 \text{ мг}$.

3) Расчет новой «основной» суточной дозы морфина короткого действия: $30 \text{ мг} + 15 \text{ мг} = 45 \text{ мг}$.

4) Расчет новой дозы морфина короткого действия для «прорывных» болей: $45 \text{ мг} : 6 = 7,5 \text{ мг}$.

День 4. У ребенка не было «прорывных» болей. Поэтому решено было считать обезболивание подобранным и перевести ребенка на морфин пролонгированного действия:

1) «Основная» суточная доза морфина короткого действия составляет 45 мг перорально.

2) 45 мг морфина короткого действия (перорально) в сутки эквивалентны 45 мг морфина пролонгированного действия (перорально). Режим приема — 2 раза в день (каждые 12 ч).

Пример 2. Переход с морфина короткого действия, вводимого подкожно или внутривенно, на морфин пролонгированного действия (перорально) [5]

1. У ребенка П. «основная» суточная доза морфина короткого действия составляет 55 мг п/к (в/в). Это эквивалентно минимум 110 мг морфина короткого действия для приема перорально (так как пероральная доза больше дозы п/к, в 2 раза и дозы в/в — в 2–3 раза).

2. 110 мг морфина короткого действия (перорально) эквивалентны 110 мг морфина пролонгированного действия (перорально). Режим приема — по 55 мг 2 раза в день (каждые 12 ч).

3. Расчет разовой «резервной» дозы морфина на случай «прорывных» болей: $110 \text{ мг} : 6 = 18 \text{ мг}$ морфина короткого действия (перорально) или 9 мг (п/к).

Пример 3. Переход с морфина короткого действия на фентаниловый пластырь

Ребенок 16 лет, 50 кг, со злокачественной опухолью брюшинного пространства, сильный болевой синдром, тошнота, рвота. Начато обезболивание с помощью в/в суточной инфузии морфина 0,015 мг/кг/ч. Расчет стартовой дозы морфина п/к или в/в:

1) Стартовая суточная «основная» доза морфина (в/в): $0,015 \text{ мг} \times 50 \text{ кг} \times 24 \text{ ч} = 18 \text{ мг}$, может быть заправлена в шприцевой насос для непрерывной суточной инфузии: для в/в инфузии развести морфин до 48 мл р-ром 0,9% NaCl, скорость инфузии — 48 мл: $24 \text{ ч} = 2 \text{ мл/ч}$; для п/к инфузии развести морфин до 10 мл р-ром 0,9% NaCl, скорость инфузии — 0,4 мл/ч.

2) «Резервная» доза для в/в или п/к введения (1/6 от суточной «основной» дозы для в/в введения): $18 \text{ мг} : 6 = 3 \text{ мг}$. Оценка эффективности обезболивания и необходимой дозы морфина при сильном болевом синдроме должна идти каждый день. Увеличение дозы морфина следует проводить, если больному понадобилось более 1–2 «резервных» доз.

День 1–3. Пациенту пошагово увеличивали суточную дозу морфина до 70 мг/сут с учетом доз, которые вводились в/в струйно медленно при «прорывных» болях.

День 4–7. За эти дни пациент не нуждался в дополнительных введениях морфина. Было принято решение перевести его на фентаниловый пластырь.

1) Расчет «размера» фентанилового пластыря: 1/3 от суточной дозы морфина перорально.

2) Пересчет морфина, введенного в/в, на пероральный морфин: $70 \text{ мг} \times 2 = 140 \text{ мг}$ (или $70 \times 3 = 210 \text{ мг}$). Было решено взять меньшее соотношение.

3) Расчет «размера» фентанилового пластыря:

$$140 \text{ мг} : 3 = 46,7 \text{ мг.}$$

То есть пациент нуждается в фентаниловом пластыре размером 50 мкг/ч. При наклеивании пластыря помечается дата и время.

Пластырь переклеивается через 72 ч точно в то время, когда он был наклеен. Действие пластыря начинается через 18–24 ч после наклеивания и продолжается 24 ч после отклеивания.

4. После наклеивания первого пластыря обезболивание морфином следует продолжить в прежней дозе в течение первых 12–24 ч. Далее морфин отменяют или используют только при «прорывных» болях.

**Пример 4. Переход с морфина
на фентанил короткого действия [5]**

Ребенок с очень выраженными болями получает морфин в течение 3 нед. Из-за быстрого прогрессирования злокачественной опухоли ему постоянно увеличивали дозу морфина. Сейчас ребенку вводят 500 мг в сутки морфина в виде инфузии п/к. На фоне этой дозы появились побочные эффекты морфина со стороны нервной системы, слабость, миоклонус. Было решено перевести ребенка на альтернативный наркотический анальгетик фентанил (парентерально). Все пересчеты должны проводиться через суточную дозу морфина (перорально):

1) Расчет пероральной суточной дозы морфина:

$$500 \text{ мг морфина п/к} \times 2 = 1000 \text{ мг}$$

2) Расчет эквивалентной парентеральной суточной дозы фентанила:

$$1000 \text{ мг морфина (перорально)} : 150 = 6,67 \text{ мг}$$

В 1-е сут следует уменьшить дозу фентанила на 25%:

$$0,25 \times 6,67 = 1,67 \text{ мг}$$

Следовательно, доза парентерального фентанила на 1-е сутки: 6,67 мг – 1,67 = 5 мг/сут путем непрерывной парентеральной инфузии. Далее, при необходимости, довести суточную дозу парентерального фентанила до 100% (т.е. до 6,67 мг/сут).

**НАЗНАЧЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ГРАЖДАНАМ,
ИМЕЮЩИМ ПРАВО НА БЕСПЛАТНОЕ ИЛИ СО СКИДКОЙ
ИХ ПОЛУЧЕНИЕ, В РАМКАХ ОКАЗАНИЯ ИМ
ПЕРВИЧНОЙ МЕДИКО-САНИТАРНОЙ ПОМОЩИ**

Назначение осуществляется медицинским работником в случаях типичного течения заболевания пациента согласно стандартам медицинской помощи, в том числе:

— 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*;

— гражданам, страдающим заболеваниями, входящими в список «7 нозологий», в соответствии с перечнем, утвержденным Правительством РФ;

— гражданам, имеющим право на получение лекарственных препаратов бесплатно или со скидкой за счет средств бюджетов субъектов РФ, в соответствии с перечнями, утвержденными Постановлением Правительства РФ от 30.07.1994 г. № 890 (в ред. от 14.02.2002 г.);

— гражданам, страдающим жизнеугрожающими и хроническими прогрессирующими редкими (орфанными) заболеваниями, приводящими к сокращению продолжительности жизни граждан и их инвалидности**.

*Распоряжение Правительства РФ от 26.12.2015 г. № 2724-р «Об утверждении перечня жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов на 2016 год».

**Постановление Правительства РФ от 26.04.12 г. № 403.

ВЫПИСЫВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ

Выписывание лекарственных препаратов для медицинского применения и оформление рецептов проводится в соответствии с приказами Минздрава России:

— от 20.12.2012 г. № 1175н № 386н (в ред. от 21.04.2016 г. № 254н) «Об утверждении порядка назначения и выписывания лекарственных препаратов, а также форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения»;

— от 01.08.2012 г. № 54н (в ред. от 30.06.2015 г. № 385н и от 21.04.2016 г. № 254н) «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 формы № 107/у-НП утвержден приказом Минздрава России от 01.08.2012 г. № 54н (в ред. от 30.06.2015 г. № 385н).

Рецептурные бланки форм № 148-1/у-88; № 148-1/у-04(л); № 148-1/у-06(л) и № 107-1/у утверждены приказом Минздрава России от 20.12.2012 г. № 1175н (в редакции от 30.06.2015 г. № 386н).

Обращаем внимание на то, что:

- допуск к работе с наркотическими средствами и психотропными препаратами не требуется врачу, который только назначает и выписывает соответствующей формы рецепт на лекарственный препарат, содержащий наркотическое средство;
- рецепт не является наркотическим средством!
- количество специальных рецептурных бланков в медицинской организации не должно превышать *шестимесячной* потребности;
- медицинскому работнику, имеющему право назначать наркотические (психотропные) лекарственные препараты, выдается *единовременно не более 20 специальных рецептурных бланков*.

Рецептурные бланки и их предназначение

Наркотические средства, психотропные вещества другие лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету выписываются и отпускаются по рецептам соответствующих форм.

На рецептурном бланке по форме № 107/у-НП «Специальный рецептурный бланк на наркотическое средство или психотропное вещество» (приложения № 1 и 7 к части I) 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 30.06.1998 г. № 681) и зарегистрированные в установленном порядке в РФ в качестве лекарственных препаратов для медицинского применения (далее — наркотический (психотропный) лекарственный препарат), за исключением лекарственных препаратов в виде трансдермальных терапевтических систем (пункт 1 приказа Минздрава России от 01.08.12 г. № 54н в ред. от 30.06.2015 г. № 385н).

Согласно пункту 10.1 приказа Минздрава России от 30.06.2015 г. № 385н, 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» (пункт 10.1, введен приказом Минздрава России от 30.06.2015 г. № 385н).

Наркотические и психотропные лекарственные препараты списка II Перечня для лечения граждан, имеющих право на бесплатное или со скидкой получение лекарственных препаратов, выписываются на специальном рецептурном бланке на наркотическое средство и психотропное вещество, к которому дополнительно выписываются рецепты в 2 экз. на рецептурном бланке формы № 148-1/у-04 (л) или формы № 148-1/у-06 (л) (пункт 39 приказа Минздрава России от 20.12.12 г. № 1175н в ред. от 30.06.2015 г. № 386н).

Наркотические и психотропные лекарственные препараты списка II Перечня в виде трансдермальных терапевтических систем, 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 Порядка назначения и выписывания лекарственных препаратов (утвержден приказом Минздрава России от 20.12.12 г. № 1175н), предназначенные для лечения граждан, имеющих право на бесплатное или со скидкой получение лекарственных препаратов, выписываются на рецептурном бланке № 148-1/у-88, к которому дополнительно выписываются рецепты в 2 экз. на рецептурном бланке формы № 148-1/у-04 (л) или формы № 148-1/у-06 (л) (пункт 40 приказа Минздрава России от 20.12.12 г. № 1175н в ред. от 30.06.2015 № 386н).

Рецептурный бланк формы № 148-1/у-88 (приложения № 2 и 8 к части I) предназначен для выписывания:

1) наркотических и психотропных лекарственных препаратов списка II Перечня в виде трансдермальных терапевтических си-

стем, психотропных веществ, внесенных в список III Перечня, зарегистрированных в установленном порядке в качестве лекарственных препаратов (далее — психотропные лекарственные препараты списка III Перечня) (подпункт 1 в ред. приказа Минздрава России от 30.06.2015 г. № 386н);

2) иных лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету (за исключением лекарственных препаратов, отпускаемых без рецепта) (в ред. приказа Минздрава России от 30.06.2015 г. № 386н);

3) лекарственных препаратов, обладающих анаболической активностью (в соответствии с основным фармакологическим действием) (в ред. приказа Минздрава России от 30.06.2015 г. № 386н);

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 Минздравсоцразвития России от 17.05.2012 г. № 562н;

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 (пункт 9 приказа Минздрава России от 20.12.12 г. № 1175 в ред. от 30.06.2015 г. № 386н).

Рецептурные бланки формы № 148-1/у-04 (л) и формы № 148-1/у-06 (л) (приложения № 10, 11 к части I) предназначены для выписывания лекарственных препаратов гражданам, имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой (пункт 10 приказа Минздрава России от 20.12.12 г. № 1175 в ред. от 30.06.15 г. № 386н).

Рецептурный бланк формы № 107-1/у (приложение № 9 к части I) предназначен для выписывания:

— лекарственных препаратов, указанных в пункте 4 Порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для меди-

цинского применения, содержащих, кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, другие фармакологические активные вещества, (утвержденный приказом Минздравсоцразвития России от 17.05.2012 г. № 562н);

— иных лекарственных препаратов, не указанных в пунктах 8–10 настоящего Порядка (пункт 11 приказа Минздрава России от 20.12.12 г. № 1175 в ред. от 30.06.15 г. № 386н).

Общие положения

Выписывание лекарственных препаратов на рецептурных бланках возможно лечащим врачом, фельдшером, акушеркой в случае возложения на них полномочий лечащего врача в порядке, установленном приказом Минздравсоцразвития России от 23.03.2012 г. № 252н.

Медицинские работники выписывают рецепты на лекарственные препараты за своей подписью.

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

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 и все остальные ингредиенты.

При выписывании рецепта запрещается превышать:

— предельно допустимое количество лекарственного препарата для выписывания на один рецепт, закрепленное приложением № 1 к Порядку назначения и выписывания лекарственных препаратов, утвержденным приказом Минздрава России от РФ от 20.12.2012 г. № 1175н. в ред. от 30.06.2015 г. № 386н, за исключением случая;

— рекомендованное количество отдельных лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт, установленное приложением № 2 к Порядку.

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.

Обращаем внимание на то, что количество выписываемых наркотических и психотропных лекарственных препаратов списков II и III Перечня, иных лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету, при оказании пациентам, нуждающимся в длительной лекарственной терапии, 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, установленным приложением № 1 к Порядку назначения и выписывания лекарственных препаратов (утвержденным Приказом Минздрава России от РФ от 20.12.2012 г. № 1175н. в ред. от 30.06.2015 г. № 386н), или по сравнению с рекомендованным количеством лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт, установленным приложением № 2 к указанному Порядку.

В этих случаях рецепт должен быть оформлен подписью «По специальному назначению», отдельно скрепленная подписью медицинского работника и печатью медицинской организации «Для рецептов».

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

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

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 должна быть надпись «По специальному назначению», отдельно заверенная подписью медицинского работника и скрепленная печатью медицинской организации «Для рецептов».

**Выписывание лекарственных препаратов
на рецептурных бланках формы № 107/у-НП
«Специальный рецептурный бланк
на наркотическое средство или психотропное вещество»**

На рецептурном бланке по форме № 107/у-НП выписываются наркотические средства или психотропные вещества, внесенные в список II (за исключением лекарственных препаратов в виде трансдермальных терапевтических систем) Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ (утвержденного Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681), зарегистрированные в установленном порядке в РФ в качестве лекарственных препаратов для медицинского применения.

Рецептурный бланк формы № 107/у-НП является документом строгой отчетности.

Медицинские работники, выписывающие рецепты на наркотические (психотропные) лекарственные препараты, на основании приказа руководителя медицинской организации несут личную ответственность за сохранность полученных рецептурных бланков.

Рецептурный бланк заполняется врачом, назначившим наркотический (психотропный) лекарственный препарат, либо фельдшером (акушеркой), на которого в порядке, установленном приказом Минздравсоцразвития России от 23.03.2012 г. № 252н, возложены отдельные функции лечащего врача по назначению и применению лекарственных препаратов, включая наркотические (психотропные) лекарственные препараты.

Обращаем внимание на то, что письмом Минздрава России от 14.01.2016 г. № 25/25-4 до сведения руководителей органов управления здравоохранением субъектов РФ доведена информация о порядке выписывания рецептов с учетом внесенных изменений в соответствующие формы рецептурных бланков и о том, что рецептурные бланки формы № 107/у-НП изготавливаются Минздравом России централизованно, бланки «старого образца» не подлежат уничтожению и должны быть полностью использованы:

1. При выписывании наркотических и психотропных лекарственных препаратов (за исключением трансдермальных терапевтических систем), внесенных в список II Перечня, следует использовать рецептурный бланк формы № 107/у-НП, утвержденный приказом Минздрава России от 01.08.2012 г. № 54н, с проставлением на обороте рецепта отметки «Срок действия рецепта 15 дней»:

При оформлении рецептурного бланка формы № 107/у-НП необходимо руководствоваться Правилами оформления рецептурного бланка формы № 107/у-НП «Специальный рецептурный бланк на наркотическое средство и психотропное вещество», утвержденными приказом Минздрава России от 01.08.2012 г. № 54н, с изменениями, внесенными приказами Минздрава России от 30.06.2015 г. № 385н и от 21.04.2016 г. № 254н.

2. С 1 января 2016 г. все медицинские организации должны быть обеспечены бланками форм № 107-1/у, № 148-1/у-88, № 148-1/у-04 (л), изготовленными типографским способом, и осуществлять выписку рецептов с учетом внесенных изменений. Однако в связи с имеющимися в ряде регионов запасами вышеуказанных рецептурных бланков, изготовленных в соответствии с требованиями Минздрава России от 20.12.2012 г. № 1175н, полагаем возможным разрешить их использование до 1 июля 2016 г.

В целях информированности пациентов проставлять на обороте рецепта отметки о новом сроке действия рецепта — 15 дней (форма № 148-1/у-88), 60 дней (форма № 107-1/у), 15, 30 или 60 дней (форма № 148-1/у-04 (л)).

При оформлении указанных рецептурных бланков следует руководствоваться Порядком оформления рецептурных бланков,

их учета и хранения, утвержденным приказом Минздрава России от 20.12.2012 г. № 1175н с изменениями, внесенными приказами Минздрава России от 30.06.2015 № 386н, от 21.04.2016 г. № 254н.

*Пошаговые действия медицинского работника
при оформлении рецептурного бланка формы № 107/у-НП*

Шаг 1. Получить рецептурные бланки формы № 107/у-НП у ответственного работника медицинской организации, назначенного приказом руководителя ответственным за регистрацию, хранение и учет рецептурных бланков.

Шаг 2. Уточнить прикрепление пациента по месту жительства к конкретной аптечной организации.

Шаг 3. Порядок заполнения бланка формы № 107/у-НП:

— бланк заполняется разборчиво, четко, чернилами или шариковой ручкой либо с применением печатающих устройств. Исправления при заполнении рецептурного бланка не допускаются (в ред. приказа Минздрава России от 30.06.2015 г. № 385н);

— в графе «Ф.И.О. пациента» и «Возраст» указываются полностью фамилия, имя, отчество пациента, его возраст (количество полных лет);

— в графе «Ф.И.О. врача (фельдшера, акушерки)» указывается полностью фамилия, имя, отчество врача (фельдшера, акушерки), выписавшего рецепт на наркотический (психотропный) лекарственный препарат;

— в графе «Серия и номер полиса обязательного медицинского страхования» указывается номер полиса обязательного медицинского страхования пациента;

— в графе «Номер медицинской карты» указывается номер карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях, или истории болезни пациента, выписываемого из медицинской организации (пункт 7 в ред. приказа Минздрава России от 30.06.2015 г. № 385н);

— в графе «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;

— на одном рецептурном бланке выписывается одно наименование наркотического (психотропного) лекарственного препарата;

— количество выписываемого на 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 РФ.

Шаг 4. 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 или 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 рецепт заверяется подписью и личной печатью врача либо подписью фельдшера (акушерки), печатью медицинской организации либо структурного подразделения медицинской организации «Для рецептов» с наличием в левом верхнем углу рецепта надписи «Повторно».

Шаг 5. 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.

Шаг 6. Рецепт выдается пациенту или его законному представителю.

Порядок оформления рецептурных бланков на лекарственные препараты

(утвержден приказом Минздрава России от 20.12.2012 г. № 1175н,
приложение № 3, в ред. от 30.06.2015 г. № 386н)

Извлечение

I. Оформление рецептурных бланков.

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

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.

(в ред. приказа Минздрава России от 21.04.2016 г. № 254н)

4. Допускается оформление:

1) всех реквизитов рецептурных бланков формы № 107-1/у, имеющих номер и (или) серию, место для нанесения штрих-кода,

и формы № 148-1/у-06(л) с использованием компьютерных технологий;

2) всех реквизитов (за исключением реквизита «подпись лечащего врача») рецептурных бланков форм № 148-1/у-88 и № 107-1/у (не имеющих номер и (или) серию, место для нанесения штрих-кода) с использованием печатающих устройств.

6. В рецептурных бланках форм № 148-1/у-88, № 107-1/у, № 148-1/у-04(л) и № 148-1/у-06(л) в графах «Ф.И.О. пациента» указываются полностью фамилия, имя и отчество пациента.

7. В рецептурных бланках форм № 148-1/у-88 и № 107-1/у в графе «Возраст» указывается количество полных лет пациента, а для детей в возрасте до 1 года — количество полных месяцев. (в ред. приказа Минздрава России от 21.04.2016 г. № 254н).

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, количество.

(в ред. приказа Минздрава России от 21.04.2016 г. № 254н);

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 форм № 148-1/у-88, № 148-1/у-04(л) и № 148-1/у-06(л), заверяется печатью медицинской организации «Для рецептов».

14. На одном рецептурном бланке форм № 148-1/у-88, № 148-1/у-04(л) и № 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 (15 дней), формы № 107-1/у (60 дней, до 1 года).

17. На оборотной стороне рецептурного бланка форм № 107-1/у (за исключением рецептурного бланка, полностью заполняемого с использованием компьютерных технологий), № 148-1/у-88 и № 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 форм № 107-1/у, 148-1-88, № 148-1/у-04(л) и № 148-1/у-06(л) ставится специальная отметка (штамп).

Выписывание лекарственных препаратов на рецептурных бланках формы № 148-1/у-88

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

— 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);

— иных лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету, за исключением лекарственных препаратов, отпускаемых без рецепта;

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

— лекарственных препаратов, указанных в пункте 5 Порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденного приказом Минздравсоцразвития России от 17.05.2012 г. № 562н;

— 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.

Извлечение из Порядка оформления рецептурных бланков

1. ... на бланке № 148-1/у-88, в левом верхнем углу проставляется штамп медицинской организации с указанием ее наименования, адреса и телефона.

6. ... в графе «Ф.И.О. пациента» указываются полностью фамилия, имя и отчество пациента (при наличии).

11. В графе «Rp» указываются:

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

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

13. Рецепт подписывается медицинским работником и заверяется его личной печатью.

14. ... на одном бланке формы № 148-1/у-88 разрешается выписывать только одно наименование лекарственного препарата.

В рецептурных бланках формы № 148-1/у-88 в графе «Адрес или № 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*.

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

20. Рецепты, выписанные на рецептурном бланке формы № 148-1/у-88 действительны 15 дней со дня выписывания.

(Образец оформленного рецептурного бланка формы № 148-1/у-88 приведен в приложении № 2 к части I. — *Прим. авт.*)

Выписывание лекарственных препаратов на рецептурных бланках формы № 107-1/у

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

- лекарственных препаратов, указанных в пункте 4 Порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденного приказом Минздравсоцразвития России от 17.05.2012 г. № 562н в ред. от 21.08.2014 г.;
- иных лекарственных препаратов.

В пункте 4 приказа Минздравсоцразвития России от 17.05.2012 г. № 562н в ред. от 21.08.2014 г. указано, что отпуску по рецептам, выписанным на рецептурных бланках формы № 107-1/у, подлежат комбинированные лекарственные препараты, содержащие:

- а) эрготамина гидротартрат в количестве до 5 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

*Приказ Минздрава России от 15.12.2014 г. № 834н «Об утверждении унифицированных форм медицинской документации, используемых в медицинских организациях, оказывающих медицинскую помощь в амбулаторных условиях, и порядков по их заполнению» (в ред. приказа Минздрава России от 21.04.2016 № 254н).

б) эфедрина гидрохлорид в количестве до 100 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);

в) псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве, не превышающем 30 мг (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

г) псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве, не превышающем 30 мг, в сочетании с декстрометорфаном гидробромидом в количестве, превышающем 10 мг, и до 30 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

д) декстрометорфана гидробромид в количестве, превышающем 10 мг, и до 30 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

е) фенobarбитал в количестве, превышающем 20 мг, и до 50 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

ж) фенobarбитал в количестве до 20 мг включительно в сочетании с эрготамином гидротартратом независимо от количества (на 1 дозу твердой лекарственной формы).

з) хлордиазепоксид в количестве до 10 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы).

В Порядке оформления рецептурного бланка формы № 107-1/у указано, что:

- на 1 рецептурном бланке формы № 107-1/у разрешается выписывать не более 3 наименований лекарственных препаратов;
- исправления в рецепте не допускаются;
- в графе «Возраст» указывается количество полных лет пациента.

Рецепты 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 Порядку, утвержденному приказом Минздрава России от 20.12.2012 г. № 1175н в ред. от 30.06.2015 г. № 386н.

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».

**Выписывание лекарственных препаратов
на рецептурных бланках форм
№ 148-1/у-04 (л) и № 148-1/у-06 (л)**

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

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.

На бланках форм № 148-1/у-04(л) и № 148-1/у-06(л) рецепт выписывается медицинским работником в 2 экз., с 1 экз. которого пациент обращается в аптечную организацию. Второй экземпляр рецепта приобщается к медицинской карте пациента.

Наркотические и психотропные лекарственные препараты списка II Перечня (за исключением лекарственных препаратов в виде трансдермальных терапевтических систем) для лечения граждан, имеющих право на бесплатное или со скидкой получение лекарственных препаратов, выписываются на специальном рецептурном бланке на наркотическое средство и психотропное вещество,

к которому дополнительно выписываются рецепты в 2 экз. на рецептурном бланке формы № 148-1/у-04 (л) или № 148-1/у-06 (л).

Рецепты на лекарственные препараты, выписанные на рецептурных бланках форм № 148-1/у-04 (л) и № 148-1/у-06 (л), действительны в течение 30 дней со дня выписывания (в ред. приказа Минздрава России от 30.06.2015 г. № 386н).

Рецепты на лекарственные препараты, выписанные на рецептурных бланках форм № 148-1/у-04 (л) и № 148-1/у-06 (л), гражданам, достигшим пенсионного возраста, инвалидам первой группы, детям-инвалидам, а также гражданам, страдающим хроническими заболеваниями, требующими длительного курсового лечения, действительны в течение 90 дней со дня выписывания (в ред. приказа Минздрава России от 21.04.2016 г. № 254н).

Психотропные лекарственные препараты списка III Перечня, иные лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету, лекарственные препараты, обладающие анаболической активностью, комбинированные лекарственные препараты (указанные в пункте 5 Порядка, утвержденного приказом Минздрава России от 17.05.2012 г. № 562н), предназначенные для лечения граждан, имеющих право на бесплатное или со скидкой получение лекарственных препаратов, выписываются на рецептурном бланке формы № 148-1/у-88, к которому дополнительно выписываются рецепты в 2 экз. на рецептурном бланке формы № 148-1/у-04 (л) или № 148-1/у-06 (л).

**Извлечение
из Порядка оформления рецептурных бланков
на лекарственные препараты,
утвержденного приказом Минздрава России
от 20.12.2012 г. № 1175 (в ред. от 30.06.2015 г. № 386н)**

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 индивидуального

предпринимателя, номер и дата лицензии, наименование органа государственной власти, выдавшего лицензию.

(в ред. приказа Минздрава России от 21.04.2016 г. № 254н)

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

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

Цифровое кодирование указанных рецепттурных бланков включает в себя:

1) код медицинской организации в соответствии с Основным государственным регистрационным номером (ОГРН), проставляемый при изготовлении рецепттурных 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» (Собрание законодательства Российской Федерации, 1999, № 29, ст. 3699; 2004, № 35, ст. 3607), и код нозологической формы (LLLLL) по МКБ-10, заполняемые лечащим врачом путем занесения каждой цифры в пустые ячейки, при этом точка проставляется в отдельной ячейке;

3) отметку об источнике финансирования (федеральный бюджет [1], бюджет субъекта РФ [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 РФ 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 рецепттурных бланках формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л).

7. <...> В рецепттурных бланках формы № 148-1/у-88 и формы № 107-1/у в графе «Возраст» указывается количество полных лет

пациента, а для детей в возрасте до 1 года — количество полных месяцев.

(в ред. приказа Минздрава России от 21.04.2016 г. № 254н)

В рецепттурных 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 рецепттурных 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 рецепттурных 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 или номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях*.

(в ред. приказа Минздрава России от 21.04.2016 г. № 254н)

В рецепттурных 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*.

11. В графе «Rp» рецепттурных бланков указывается:

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

(в ред. приказа Минздрава России от 21.04.2016 № 254н)

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

*Приказ Минздрава России от 15.12.2014 г. № 834н «Об утверждении унифицированных форм медицинской документации, используемых в медицинских организациях, оказывающих медицинскую помощь в амбулаторных условиях, и порядков по их заполнению».

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

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).

**Особенности назначения препаратов,
которые содержат малые количества наркотических средств,
психотропных веществ и их прекурсоров,
внесенных в списки II, III или IV Перечня**

В соответствии с пунктом 5 статьи 2 Федерального закона № 3-ФЗ от 08.01.1998 г. (в ред. от 04.06.2015 г.) препараты, которые содержат малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, внесенных в списки II, III или IV Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ (утвержденного постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681), и поэтому не представляют опасности в случае злоупотребления ими или представляют незначительную опасность и из которых указанные средства или вещества не извлекаются легкодоступными способами, могут исключаться некоторые меры контроля, установленные настоящим Законом. Порядок применения мер контроля в отношении указанных препаратов устанавливается Правительством РФ.

Федеральный орган исполнительной власти, осуществляющий функции по выработке и реализации государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения,

устанавливает предельно допустимое количество наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, содержащихся в препаратах, указанных в пункте 5 статьи 2 Федерального закона «О наркотических средствах и психотропных веществах» (пункт 6 статьи 2 в ред. ФЗ от 25.11.2013 № 317-ФЗ).

Приказом Минздравсоцразвития России от 16.03.2010 г. № 157н утверждено 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 30.06.1998 г. № 681.

Наименования наркотических средств, психотропных веществ или их прекурсоров и предельно допустимое количество наркотического средства, психотропного вещества и их прекурсоров приведены в приложении № 6 к части I.

**Случаи, при которых запрещается выписывать
рецепты на лекарственные препараты**

Запрещено выписывать рецепты на лекарственные препараты при следующих условиях:

1) медицинским работникам в медицинских организациях:

— при отсутствии медицинских показаний;

— если лекарственные препараты не зарегистрированы на территории РФ;

— если лекарственные препараты в соответствии с инструкцией по медицинскому применению используются только в медицинских организациях;

— на наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в список II Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ (утвержденного Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681), зарегистрированные в качестве лекарственных препаратов для лечения наркомании.

2) индивидуальным предпринимателям, осуществляющим медицинскую деятельность:

— на наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в списки II и III Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ (утвержден Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681).

Предельно допустимое количество отдельных наркотических и психотропных лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт (приложение № 1 к Порядку назначения и выписывания лекарственных препаратов, утверждено приказом Минздрава России от 20.12.2012 г. № 1175н, в ред. от 30.06.2015 г. № 386н, от 21.04.2016 г. № 254н)

№ п/п	Наименование наркотического и психотропного лекарственного препарата	Форма выпуска и дозировка	Количество
1	2	3	4
1	Бупренорфин	Табл. для сублингвального приема 200 мкг и 400 мкг	50 табл.
2	Бупренорфин	Р-р для инъекций, ампулы, шприцтубики 300 мкг/мл 1 мл ампулы 300 мкг/мл 2 мл	30 ампул или шприцтубиков 15 ампул
3	Бупренорфин	Трансдермальная терапевтическая система 35 мкг/ч 52,5 мкг/ч 70 мкг/ч	20 пласт. 10 пласт. 5 пласт
4	Дигидрокодеин (ДКГ Континус)	Табл. пролонгированного действия для приема внутрь: 60 мг 90 мг 120 мг	40 табл. 30 табл. 20 табл.
5	Морфин	Р-р для инъекций, р-р для введения п/к ампулы 10 мг/мл 1 мл	20 ампул

1	2	3	4
6	Омнопон	Р-р для введения п/к, ампулы 0,72 + 5,75 + 2,7 + 0,36 + 0,05 мг/мл и 1,44 + 11,5 + 5,4 + 0,72 + 0,1 мг/мл (в ред. приказа Минздрава России от 21.04.2016 г. № 254н)	20 ампул
7	Промедол (тримепиридин)	Табл. для приема внутрь 25 мг	50 табл.
8	Промедол (тримепиридин)	Р-р для инъекций, ампулы (шприцтубики) 10 мг/мл 1 мл, 20 мг/мл 1 мл	20 ампул (шприцтубиков)
9	Морфин (МТС Континус или другие аналоги продолжительностью действия не менее 12 ч)	Табл. (капс.) пролонгированного действия для приема внутрь 10 мг 30 мг 60 мг 100 мг 200 мг	180 табл. (капс.) 60 табл. (капс.) 30 табл. (капс.) 20 табл. (капс.) 20 табл. (капс.)
10	Просидол	Табл. для буккального приема 10 мг и 20 мг	50 табл.
11	Просидол	Р-р для инъекций, ампулы 10 мг/мл 1 мл	50 ампул
12	Фентанил	Трансдермальная терапевтическая система 12,5 мкг/ч 25 мкг/ч 50 мкг/ч 75 мкг/ч 100 мкг/ч	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 табл.
14	Кодеин (кодеина фосфат)	Порошок	0,2 г
15	Натрия оксibuтират	Р-р 66,7% для приема внутрь, сироп 5% для приема	2 флакона
16	Буторфанол	Р-р для инъекций 2 мг/мл 1 мл	20 ампул
17	Налбуфин	Р-р для инъекций 10 мг/мл 20 мг/мл	50 ампул 25 ампул
18	Фенобарбитал	Табл. 50 мг, 100 мг	50 табл.

Сокращения: капс. — капсула, п/к — подкожно, пласт. — пластырь, р-р — раствор, табл. — таблетка. — Прим. авт.

**Рекомендованное количество
отдельных лекарственных препаратов
для выписывания на один рецепт
(приложение № 2 к Порядку назначения и выписывания
лекарственных препаратов, утверждено приказом
Минздрава России от 20.12.2012 г. № 1175н,
в ред. от 30.06.2015 г. № 386н)**

№ п/п	Наименование лекарственного препарата	Форма выпуска и дозировка	Количество
1	2	3	4
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, ТеофедринН, Неотеофедрин	Табл.	30 табл.
4	Солутан	Р-р 50 мл, 30 мл	1 флакон
5	Спазмoverалгин, Спазмoverалгин-Нео	Табл.	50 табл.
6	Другие комбинированные лекарственные препараты, содержащие эфедрина гидрохлорид и подлежащие предметноколичественному 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	Табл. 0,075 г; 0,15 мг Р-р для инъекций 0,1 мг/мл Капли глазные, р-р 0,125%, 0,25%, 0,5%	1 упаковка 1 упаковка 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

1	2	3	4
12	Бензобарбитал	Табл. 50 мг, 100 мг	1 упаковка
13	Примидон	Табл. 125 мг, 250 мг	1 упаковка

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

Коэффициенты пересчета:

Кодеина фосфат — 0,8,

Кодеина фосфат гемигидрат (полугидрат) — 0,74,

Кодеина фосфат сесквигидрат — 0,71,

Кодеина моногидрат — 0,94.

Сокращения: капс. — капсула, п/к — подкожно, р-р — раствор, табл. — таблетка. — Прим. авт.

ПРИЛОЖЕНИЯ к части I

Приложение № 1

Образцы заполненных рецептурных бланков
форм № 107/у-НП и № 148-1/у-06 (л)

Рецепт формы № 107/у-НП

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

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

Код формы по ОКУД
Медицинская документация
форма № 107/у-НП,
утвержденная приказом
Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от _____ № _____

Удостоверение
Министерства здравоохранения
Российской Федерации
Министр здравоохранения
Российской Федерации
Г.В. Скляров

РЕЦЕПТ

Серия 00000 N 00000000

09 августа 2015 г.
(дата выписки рецепта)

(взрослый; детский - нужное подчеркнуть)

Ф.И.О. пациента Каратыгин Василий Андреевич

Возраст 49

Серия и номер полиса обязательного медицинского страхования _____

Номер медицинской карты 00-000

Ф.И.О. врача
(фельдшера, акушерки) Горохович Василий Александрович

Рр: Sol. Morphini hydrochloridi 1% 1 мл
В.п.о 1 мл 1 раз в день

Подпись и личная печать врача
(подпись фельдшера, акушерки) Морозов

Ф.И.О. и подпись уполномоченного лица медицинской организации
Васильев Матвей Сергеевич

Отметка аптечной организации об отпуске Sol. Morphini hydrochloridi 1% 1 мл 1 раз в день

Ф.И.О. и подпись работника аптечной организации
Резицкая Мария Ивановна

Срок действия рецепта 15 дней

Рецепт формы 148-1/у-06 (л) (выписывается в 2 экземплярах)

РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

МЕСТО ДЛЯ ШТРИХ-КОДА

УТВЕРЖДЕНО
приказом Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от 20 декабря 2012 г. N 1175н

Код формы по ОКУД 3108805
форма № 148-1/у-06 (л)

Код категории граждан	Код кавалерической формы (по 1923-10)	Источники финансирования:	% оплаты из источников:	Рецепт действует:
121	061	1) федеральный бюджет 2) бюджет субъекта Российской Федерации 3) муниципальный бюджет (нужное подчеркнуть)	1) 100% 2) 50% (нужное подчеркнуть)	1) 5 дней 2) 15 дней 3) 30 дней (нужное подчеркнуть)

РЕЦЕПТ

Серия 0000 N 0000 от 09 08 2015

Ф.И.О. пациента Каратыгин Василий Андреевич

Дата рождения 09 01 1937 СНИЛС 103100266214

И полиса обязательного медицинского страхования 3900001292600139

В медицинской карте пациента указаны условия оказания помощи и амбулаторные условия 00-000

Ф.И.О. лечащего врача Горохович Василий Александрович

Код лечащего врача 060

Выписано: (выполняется специалистом аптечной организации)

Рр: Sol. Morphini hydrochloridi

Д.т.с. № 20 (Магнит)

Дозировка 1% 1 мл

Количество единиц 1 мл

Всего 1 мл 1 раз в день

Подпись лечащего врача Горохович

и личная печать лечащего врача

М.П.

(личная отрывка)

Корешок РЕЦЕПТА

Серия _____ N _____ от _____

Способ применения: _____

Продолжительность _____ дней

Количество приема в день _____ раз

На 1 прием: _____ ед.

Наименование лекарственного препарата: _____

Дозировка: _____

Приложение № 4
Образец журнала учета в медицинских организациях
рецептурных бланков форм № 148-1/у-88 и 148-1/у-04 (л)

№ п/п	Приход						Расход					Ф.И.О. и под- пись ответ- ствен- ного работ- ника, выдав- шего рецеп- турные бланки	Оста- ток рецеп- турных блан- ков
	Дата регистра- ции при- ход-ного докумен- та	№ и дата приход- ного доку- мента, назва- ние постав- щика	Общее коли- чество поступивших рецептурных бланков	Серии и номе- ра рецеп- турных бланков	Коли- чество рецеп- турных блан- ков по се- риям	Ф.И.О. и подпись ответ- ственного меди- цинского работни- ка, полу- чившего рецеп- турные бланки от по- ставщика	Дата выдачи рецеп- турных блан- ков	Серии и номе- ра вы- данных рецеп- турных блан- ков	Коли- чество выдан- ных ре- цептур- ных блан- ков	Ф.И.О. ответ- ственного медицин- ского ра- ботника, получив- шего ре- цептур- ные бланки	Подпись ответ- ственного медицин- ского работника, полу- чившего рецептур- ные бланки		
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14

Приложение № 5
Образец журнала учета в медицинских организациях
рецептурных бланков формы № 107-1/у

№ п/п	Приход					Расход				Ф.И.О. и подпись ответ- ственного работ- ника, вы- давшего рецеп- турные бланки	Оста- ток рецеп- турных бланков
	Дата регистра- ции при- ход-ного докумен- та	№ и дата приход- ного доку- мента, от кого поступил	Общее коли- чество поступив- ших рецептур- ных блан- ков	Серии и номера рецептур- ных блан- ков	Ф.И.О. и подпись ответствен- ного меди- цинского работника, получившего рецептурные бланки от постав- щика	Дата выдачи рецеп- турных блан- ков	Коли- чество выдан- ных ре- цептур- ных блан- ков	Ф.И.О. ответ- ственного медицин- ского ра- ботника, получив- шего рецептур- ные бланки	Подпись ответ- ственного медицин- ского работ- ника, получив- шего рецептур- ные бланки		
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12

Приложение № 6

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 Российской Федерации, утвержденного Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681
(утверждено приказом Минздравсоцразвития России от 16.03.2010 г. № 157Н в ред. от 26.06.2015 г. № 381Н)

Наименование наркотического средства, психотропного вещества или их прекурсоров	Предельно допустимое количество наркотического средства, психотропного вещества и их прекурсора (на 1 дозу твердой лекарственной формы комбинированного лекарственного препарата, содержащего наркотическое средство, психотропное вещество или их прекурсор в сочетании с фармакологическими активными компонентами)	Предельно допустимое количество наркотического средства, психотропного вещества и их прекурсора (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутривенного применения комбинированного лекарственного препарата, содержащего наркотическое средство, психотропное вещество или их прекурсор в сочетании с фармакологическими активными компонентами)	Предельно допустимое количество наркотического средства, психотропного вещества и их прекурсора (на 1 мл жидкой формы препарата, содержащегося в медицинском изделии для диагностики в лабораторных условиях)
1	2	3	4
Алlobарбитал	—	—	1 мг
Алпрозолам	—	—	1 мг
Амобарбитал (барбитал)	—	—	1 мг

1	2	3	4
Амфепрамон (фепранон, диэтилпропион)	—	—	1 мг
Барбитал и его соли (в пересчете на чистое вещество)	—	—	20 мг
BZP (N-бензил-пиперазин)	—	—	1 мг
Бромазепам	—	—	1 мг
Бупренорфин	—	—	0,2 мг
Буталбитал	—	—	1 мг
Бутобарбитал	—	—	1 мг
Декстрометорфана гидробромид	30 мг	200 мг	1 мг
Диазепам	—	—	1 мг
Дигидрокодеин	—	—	1 мг
Золпидем	—	—	1 мг
Кетамин	—	—	0,5 мг
Клобазам	—	—	1 мг
Клоназепам	—	—	0,1 мг
Клоразепат	—	—	1 мг
Кодеин и его соли (в пересчете на чистое вещество)	20 мг	200 мг	2 мг
Кокаин	—	—	2 мг
Лоразепам	—	—	1 мг
Мазиндол	—	—	0,05 мг
Медазепам	—	—	0,5 мг
Мезокарб	10 мг	—	2 мг
Мепробамат	—	—	1 мг
Мидазолам	—	—	0,5 мг

1	2	3	4
Морфин	—	—	0,5 мг
Ниметазепам	—	—	1 мг
Нитразепам	—	—	1 мг
Оксазепам	—	—	1 мг
Празепам	—	—	2 мг
Псевдоэфедрина гидрохлорид	60 мг	200 мг	2 мг
Секобарбитал	—	—	1 мг
Темазепам	—	—	1 мг
Фенилпропано-ламин (норэфедрин)	75 мг	300 мг	2 мг
Фенобарбитал	50 мг	2 г	2 мг
Флудиазепам	—	—	0,5 мг
Флунитразепам	—	—	0,5 мг
Флуразепам	—	—	1 мг
Хальдион (триазолам)	—	—	0,5 мг
Хлордиазепоксид	20 мг	—	1 мг
Этаминал натрия (пентобарбитал)	—	—	1 мг
Эрготамина гидротартрат	5 мг	—	0,5 мг
Эстазолам	—	—	0,05 мг
Эфедрина гидрохлорид	50 мг	300 мг	2 мг

Приложение № 7

Специальный рецептурный бланк формы № 107/у-НП на наркотическое средство или психотропное вещество (в ред. приказа Минздрава России от 30.06.2015 г. № 385н)

СПЕЦИАЛЬНЫЙ РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК
НА НАРКОТИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО ИЛИ ПСИХОТРОПНОЕ ВЕЩЕСТВО
(в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 N 385н)

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

Код формы по ОКУД
Медицинская документация
форма № 107/у-НП,
утвержденная приказом
Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от 01 августа 2012 г. N 54н

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) _____

Вр:

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 № 8

Рецептурный бланк формы № 148-1/у-88 (в ред. приказа Минздрава России от 30.06.2015 г. № 386н)

РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК
(в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 N 386н)

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

Наименование (штамп)
медицинской организации

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

Серия N
" " 20__ г.
(дата выписки рецепта)

РЕЦЕПТ

(взрослый, детский - нужное подчеркнуть)

Ф.И.О. пациента _____
(полностью)

Возраст _____

Адрес или номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь
в амбулаторных условиях _____

Ф.И.О. лечащего врача _____
(полностью)

Руб. Кол. Rp:
.....
.....
.....

Подпись и личная печать
лечащего врача

М.П.

Рецепт действителен в течение 15 дней

Приложение № 9

Рецептурный бланк формы № 107-1/у (в ред. приказа Минздрава России от 30.06.2015 г. № 386н)

РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК <>
(в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 N 386н)

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

Наименование (штамп)
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. N 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, 1 года (_____) (указать количество месяцев)
(ненужное зачеркнуть)

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

(в ред. приказов Минздрава России от 30.06.2015 г. № 386н, от 21.04.2016 г. № 254н)

(в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 г. № 386н)

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

УТВЕРЖДЕНО
приказом Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от 20 декабря 2012 г. N 1175н

Итого _____
код _____
независимой организации _____

код формы по ОКУД 3108005
форма N 148-1/у-04 (н)

Код методов группы	Код методологической формы по МЭС-10)	Источник финансирования (подчеркнуть)	% оплаты (по договору)	Код государственного бюджета (заполняется в инициативной организации)
1. Федеральный		1. Бюджетно		
2. Субъект Российской Федерации		2. 50%		
3. Муниципальный				
S S S L L L L L				

РЕЦЕПТ Серия _____ N _____ Дата выдачи: _____ 20__ г.

Ф.И.О. пациента _____ Дата рождения: _____

СНИЛС
Изначе бланка выдаваемого оригинала

Номер инициальной карты пациента, получающего медицинскую помощь в
выблаторных условиях _____

Ф.И.О. лечащего врача _____

Руб.	Соп.	Др.
.....
.....
.....

(под лечащего врача)

Подпись и печать лечащего врача

Н.П.

Рецепт действителен в течение 15 дней, 70 дней, 90 дней
(необходимо зачеркнуть)

----- (Заполняется специалистами аптечной организации) -----

Отпущено по рецепту:	Торговое наименование в дозировке:
Дата отпуса: "___" _____ 20__ г.	Количество:
Препарат:	Провизор: Отпустил:

_____(подпись аптеки)_____

Короткое рецептурное бланка	Способ применения:
Наименование лекарственного препарата:	Продолжительность _____ дней
Дозировка:	Количество приемов в день: _____ раз
	На 1 прием: _____ мг

(в ред. приказов Минздрава России от 30.06.2015 № 386н, от 21.04.2016 г. № 254н)

(в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 N 386н)

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

МЕСТО ДЛЯ ЭТРИК-КОДА

УТВЕРЖДЕНО
приказом Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от 20 декабря 2012 г. N 1175н

Медицинская организация _____

Штамп _____
Код ОГРН _____

Код формы по ОКУД 3108805

Форма N 148-1/у-06 (н)

Код категории граждан	Код назологической формы (по МКБ-10)	Источник финанси- рования: 1) федеральный бюджет 2) бюджет субъекта Российской Федерации 3) муниципальный бюджет (нужное подчеркнуть)	В оплаты из источника финансиро- вания: 1) 100% 2) 50% (нужное по- дчеркнуть)	Период действия ре- цепта в тече- ние 15 дней, 30 дней, 90 дней (нужное подче- ркнуть)
_____	_____	_____	_____	_____

РЕЦЕПТ Серия _____ N _____ от _____

Ф.И.О.
пациента _____

Дата
рождения _____ СНИЛС _____

N полиса обязательного
медицинского
страхования _____

Номер медицинской карты пациента, _____ получающего медицинскую помощь в
амбулаторных условиях _____

Ф.И.О. лечащего врача _____

Код лечащего врача _____
Выписано: _____

Рр: _____

Д.т.д. _____
Подпись _____
Количество единиц _____
Signa _____
Подпись лечащего врача _____
и личная печать лечащего врача _____

(заполняется специалистом аптеки)
Отпущено по рецепту: _____
Дата отпуска _____
Код лекарственного _____
препарата _____
Торговое наименование _____

Количество _____
На общую сумму _____

М.П. _____
_____ (подпись аптекаря)

Коробок _____
Серия _____ N _____ от _____

Способ применения: _____
Продолжительность _____ дней
Количество приемов в день: _____ раз
На 1 прием: _____
Подпись: _____

Наименование лекарственного _____

ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ ИСТОЧНИКИ ИНФОРМАЦИИ

Федеральный закон от 12.04.2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» в ред. от 25.11.2013 г.

Статья 58.1. Предметно-количественный учет лекарственных средств для медицинского применения (введена ФЗ от 25.12.2012 г. № 262-ФЗ).

Статьи 13 (часть 1) и 33 (часть 1).

Федеральный закон от 8.01.1998 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах».

Статьи 1, 4, 21, 25, 27, 31.

Приказ Минздрава России от 14.04.2015 г. № 193н «Об утверждении Порядка оказания паллиативной помощи детям».

Приказ Минздрава России от 14.04.2015 г. № 187н «Об утверждении Порядка оказания паллиативной помощи взрослому населению».

Савва Н.Н., Падалкин В.П., Кумирова Э.В. и др. Фармакотерапия персистирующей боли у детей и подростков и ее нормативно-правовое регулирование при оказании паллиативной помощи: учебное пособие. М.: ГБОУ «ДПО РМАПО», 2015. 120 с.

Заместитель главного врача. 2015, № 3, т. 106, с. 121–140; № 4, т. 107, с. 102–141.

Главная медицинская сестра. 2015, № 4, с. 111–156.

Абузарова Г.Р. Диагностика и дифференцированная фармакотерапия хронического болевого синдрома у онкологических больных. М.: Гэотар-Медиа, 2015. 240 с.

Каприн А.Д., Абузарова Г.Р., Хороненко В.Э. и др. Фармакотерапия хронического болевого синдрома у онкологических пациентов. М.: МНИОИ им. П.А. Герцена — филиал ФГБУ «ФМИЦ им. П.А. Герцена», 2015. 48 с.

Формуляр лекарственных средств в паллиативной педиатрии / Под ред. Сэтбир Сингх Джессэл и др. / Пер. с англ. и ред. рус. версии Э.В. Кумировой. М.: Проспект, 2013. 112 с.

Рекомендации ВОЗ по медикаментозному лечению персистирующей боли у детей с соматическими заболеваниями. М.: Практическая медицина, 2014. 208 с.

Савва Н.Н., Падалкин В.П., Кумирова Э.В., Николаева Н.М. Фармакотерапия персистирующей боли у детей и подростков и ее нормативно-правовое регулирование в паллиативной помощи: Метод. рекомендации. М.: Р. Валент, 2014. 96 с.

Информационное письмо Минздрава России от 28.05.2015 г. № 17-9/10/2-2519 «Вопросы организации медицинской помощи пациентам паллиативного профиля».

Литература к разделу «Назначение наркотических лекарственных препаратов в практике детского обезбоживания»

1. WHO guidelines on the pharmacological treatment of persisting pain in children with medical illnesses. World Health Organization 2012. ISBN 978 92 4 1548120.
2. APPM Mater Formulary 2012. Association of Pediatric Palliative Medicine, the United Kingdom. 2012. 78 p.
3. http://www.icpcn.org/wp-content/uploads/2013/07/ICPCN_Position_paper_on_Pain_in_children.pdf
4. 4th WHO model list of essential medicines in children. 2013. 35 p. http://apps.who.int/iris/bitstream/10665/93143/1/EMLc_4_eng.pdf
5. Oxford Textbook of Palliative Care for Children. Ed. Goldman A., Hain R., Liben S. Oxford, 2006. 661 p.
6. Oxford textbook of palliative medicine. Ed. Hanks G., Cherny N., Christakis N., Fallon M., Kaasa S., Portenoy R. Oxford, 2011. 1666 p.

ИНФОРМАЦИОННЫЕ МАТЕРИАЛЫ

ПО ВОПРОСАМ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ И ДРУГИХ ПРЕПАРАТОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

(с изменениями и дополнениями, внесенными
в нормативные акты, на 14.01.2017 г.)

*Для руководителей и административного персонала медицинских
и аптечных организаций, медицинских и фармацевтических работников,
дистрибьюторских организаций*

**ЧАСТЬ II ПРАВИЛА ДОПУСКА К РАБОТЕ с наркотическими
средствами и психотропными веществами, а также
к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров
наркотических средств и психотропных веществ.**

НОРМАТИВЫ ДЛЯ РАСЧЕТА ПОТРЕБНОСТИ
в наркотических и психотропных лекарственных
средствах, предназначенных для медицинского
применения.

**ВИДЫ РАБОТ, СВЯЗАННЫЕ С ОБОРОТОМ наркотических
и психотропных лекарственных препаратов**
(приобретение, перевозка, хранение, отпуск,
реализация, распределение, уничтожение).

**ИСПОЛЬЗОВАНИЕ наркотических средств
и психотропных веществ воинскими
частями и подразделениями**

*Авторы части II :
В.П. Падалкин, Н.М. Николаева.*

Первая часть информационных материалов была посвящена порядку, связанному с назначением и выписыванием рецептов на наркотические средства и психотропные вещества, с учетом принятых нормативных актов, направленных на упрощение многочисленных требований, регламентирующих процедуру получения пациентами необходимых обезболивающих препаратов.

В материалах второй части рассмотрены и выделены особенности правового регламентирования с учетом вступивших в силу 18.08.2015 г. требований, предъявляемых к приобретению, перевозке, хранению, отпуску, реализации, распределению, уничтожению наркотических средств, психотропных веществ и других лекарственных препаратов для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету. В приложениях даны формы некоторых учетных первичных документов.

Информационные материалы предназначены для административного персонала, медицинских и фармацевтических работников, медицинских, аптечных и дистрибьюторских организаций.

Проблема доступности обезболивающих препаратов — общемировая проблема. В опубликованном в сентябре 2015 г. докладе Глобальной комиссии по наркополитике «Боль, которую можно было бы избежать: всемирный кризис здравоохранения, спровоцированный наркоконтролем» приводится глобальный анализ ситуации с доступностью обезболивающих препаратов и отмечается, что 5,5 млрд человек (а это свыше 75% населения Земли) имеют очень ограниченный доступ к опиоидным анальгетикам. В 2014 г. сильные опиоиды были практически недоступны более чем в 150 странах мира. По мнению авторов доклада, сложившаяся с доступностью обезболивающих препаратов ситуация есть следствие того, что правительства стран и ООН ставят во главу угла профилактику утечки наркотических средств на нелегальный рынок, не уделяя должного внимания медицинскому использованию таких средств.

В числе причин, влияющих на доступность обезболивающих препаратов, **указываются** слабое знание об этих лекарственных препаратах у врачей и чиновников, разрабатывающих нормативные акты, чрезмерные наказания за возможные ошибки при выписывании рецептов, несоразмерные требования к хранению наркотических лекарственных средств.

В Российской Федерации оборот наркотических средств и психотропных веществ регламентируется 5 ключевыми федеральными законами, 31 постановлением Правительства РФ и более чем 40 приказами федеральных органов исполнительной власти. Такое количество нормативных актов, негативно влияет на доступность обезболивающих препаратов.

Начиная с 2014 г. в РФ в сфере легального оборота обезболивающих препаратов приняты меры, направленные на совершенствование мер контроля и улучшение обеспечения населения обезболивающими лекарственными препаратами, снятие излишних административных барьеров при назначении и выписывании наркотических анальгетиков, а также на развитие системы паллиативной медицинской помощи. Внесены существенные изменения в нормативно-правовые акты всех уровней.

В 2014–2016 гг. Минздравом России в соответствии с приданными ему полномочиями подготовлены и приняты важные изменения в нормативных актах, регламентирующих деятельность в сфере легального оборота наркотических средств и психотропных веществ. Отметим основные из них:

а) в ФЗ от 30.12.2012 г. № 305-ФЗ закреплено следующее:

— исключена норма государственной монополии на обращение психотропных веществ, включенных в список III Перечня;

— уничтожение наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список II, может осуществляться муниципальными унитарными предприятиями и муниципальными учреждениями, входящими в муниципальную систему здравоохранения;

б) в ФЗ от 31.12.2014 г. № 501-ФЗ:

— введен дополнительный принцип государственной политики — доступность наркотических средств гражданам, которым они необходимы в медицинских целях;

— конкретизированы понятия «реализация наркотических средств» и «отпуск наркотических средств, психотропных веществ»;

— предоставлено право отпуска наркотических лекарственных препаратов медицинским организациям; при этом Перечень медицинских организаций и их обособленных подразделений, расположенных в сельских населенных пунктах и удаленных местностях, и Перечень наркотических и психотропных лекарственных препаратов, отпуск которых физическим лицам может осуществляться указанными медицинскими организациями, устанавливаются органами исполнительной власти субъектов РФ;

— введен запрет на требование возврата первичных упаковок и вторичных (потребительских) упаковок использованных в медицинских целях наркотических и психотропных лекарственных препаратов, в том числе в форме трансдермальных терапевтических систем, содержащих наркотические средства, при выписке новых рецептов для дальнейшего продолжения лечения;

— утратил силу пункт 5 статьи 31 ФЗ № 3-ФЗ, в соответствии с которым контроль за оборотом наркотических средств и психотропных веществ в аптечных и медицинских организациях осуществляется специальными комиссиями;

— увеличен срок действия специального рецептурного бланка на наркотические средства с 5 до 15 дней;

— снижен срок хранения специальных журналов регистрации с 10 до 5 лет;

в) Постановлением Правительства РФ от 06.08.15 г. № 807 внесены изменения в постановления Правительства РФ:

— от 04.11.2006 г. № 644 «О порядке представления сведений о деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ»;

— от 12.06.2008 г. № 449 «О порядке перевозки наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров на территории Российской Федерации, а также оформления необходимых для этого документов»;

— от 31.12.2009 г. № 1148 «О порядке хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров»;

— от 22.12.2011 г. № 1085 «О лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений».

г) приказами Минздрава России от 20.12.2012 г. № 1175н (в ред. 30.06.2015 г. № 386н) и от 01.08.2012 г. № 54н (в ред. 30.06.2015 г. № 385н) введено следующее:

— упрощена процедура назначения, выписывания и оформления наркотических анальгетиков психотропных лекарственных препаратов;

— предоставлено право лечащим врачам, врачам-специалистам самостоятельно назначать и выписывать наркотические и психотропные лекарственные препараты;

— предоставлено право врачам стационаров назначать либо выдавать (одновременно с выпиской из истории болезни) наркотические и сильнодействующие лекарственные препараты на срок приема пациентом до 5 дней (при его выписывании из стационара и направлении для продолжения лечения в амбулаторных условиях по месту жительства);

— увеличены нормы выписывания на один рецепт на некоторые наркотические анальгетики (омнопон, промедол, буторфанол, фентанил), до 2 раз увеличено количество выписываемых наркотических

и психотропных лекарственных препаратов при оказании пациентам паллиативной медицинской помощи и первичной медико-санитарной помощи;

— увеличен предусмотренный в форме № 107/у-НП «Специальный рецептурный бланк на наркотическое средство или психотропное вещество» срок действия рецепта с 5 до 15 дней и рецептов формы № 148-1/у-88 с 10 до 15 дней;

— разрешено использовать печатающие устройства при оформлении специальных рецептов на наркотические лекарственные препараты и рецептов формы № 148-1/у-88 для выписывания психотропных лекарственных препаратов;

— разрешено выписывать трансдермальные терапевтические системы, содержащие наркотические средства и психотропные вещества, на рецептурных бланках формы № 148-1/у-88 и др.

Большое значение в части применения положений, предусмотренных в нормативных актах и регламентирующих деятельность, связанную с применением наркотических средств и психотропных веществ в медицинских целях, имеют многочисленные информационные письма, которые оперативно подготавливаются Минздравом России и размещаются на его официальном сайте и других ресурсах в Интернете.

Меры, направленные на совершенствование требований, связанных с назначением и выписыванием наркотических и психотропных лекарственных препаратов, подробно изложены в «Информационных материалах для медицинских работников по вопросам назначения и выписывания наркотических и психотропных лекарственных препаратов, других препаратов для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету». Указанные материалы изданы в 2015 г. тиражом 5000 экземпляров и доступны практически врачам.

Требования по обороту наркотических средств и психотропных веществ в соответствии с внесенными изменениями и дополнениями в Правила отпуска, порядок хранения, в Порядок перевозки, Порядок уничтожения наркотических средств и психотропных веществ, Порядок допуска к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами подробно рассматриваются во второй части Информационных материалов.

**ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ МЕДИЦИНСКИХ И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ
ОРГАНИЗАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБОРОТОМ
НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ
И ИХ ПРЕКУРСОРОВ: ОСОБЕННОСТИ И ЗАПРЕЩЕНИЯ**

Особенности

Деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I прекурсоров, подлежит лицензированию и осуществляется в соответствии с международными договорами РФ и законодательством РФ (пункт 2 статьи 8 Федерального закона от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах»).

Правительство РФ устанавливает порядок допуска лиц к работе с наркотическими средствами, психотропными веществами и внесенными в список I прекурсорами (пункт 3 статьи 8 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ).

Деятельность, связанную с оборотом наркотических средств, психотропных веществ может осуществлять юридическое лицо, в состав руководителей которого входит специалист, имеющий соответствующую профессиональную подготовку (извлечение из пункта 1 статьи 10 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ).

Юридическое лицо может осуществлять деятельность, связанную с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I прекурсоров, при наличии определенных документов, к которым относятся:

- сертификат специалиста, подтверждающий соответствующую профессиональную подготовку руководителя юридического лица или руководителя соответствующего подразделения юридического лица;
- заключение органов внутренних дел о соответствии объектов и помещений, в которых осуществляется деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ, установленным требованиям к оснащению этих объектов и помещений инженерно-техническими средствами охраны;
- справки об отсутствии заболеваний наркоманией, токсикоманией, хроническим алкоголизмом у работников, которые в соответствии

со своими трудовыми обязанностями должны иметь доступ к наркотическим средствам, психотропным веществам, внесенным в список I прекурсоров; их выдают медицинские организации государственной или муниципальной системы здравоохранения в порядке, установленном Минздравом России, по согласованию с МВД России;

— заключения органов **МВД России** об отсутствии у работников, которые в соответствии со своими служебными обязанностями должны иметь доступ к наркотическим средствам, психотропным веществам, внесенным в список I прекурсоров или культивируемым наркосодержащим растениям, непогашенной или неснятой судимости (извлечение из пункта 3 статьи 10 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ).

Запрещения

В РФ законодательно запрещаются:

1) выдача рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, без соответствующих медицинских показаний или с нарушением установленных правил оформления, в противном случае это влечет уголовную ответственность в соответствии с законодательством РФ (пункт 3 статьи 26 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ);

2) выписывание **медицинскими работниками** рецептов на лекарственные препараты в случае, если:

- отсутствуют медицинские показания;
- препараты используются только в медицинских организациях в соответствии с Инструкцией по медицинскому применению;
- препараты не зарегистрированы на территории РФ;
- препараты внесены в список II Перечня, подлежат контролю в РФ и зарегистрированы в качестве лекарственных препаратов для лечения наркомании;

3) выписывание рецептов на лекарственные препараты, содержащие наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в списки II и III Перечня, **индивидуальными предпринимателями**, осуществляющими медицинскую деятельность (пункт 6.2 приложения № 1 к приказу от 20.12.2012 г. № 1175н в ред. приказа Минздрава России от 30.06.2015 № 386н);

4) требование возврата первичных упаковок и вторичных (потребительских) упаковок использованных в медицинских целях наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов, в том числе в форме трансдермальных терапевтических систем, содержащих наркотические средства, при выписке новых рецептов на лекарственные препараты, содержащие назначение наркотических и психотропных лекарственных препаратов (пункт 5 статьи 27 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ; пункт 5 введен ФЗ от 31.12.2014 г. № 501-ФЗ);

5) оборот аналогов наркотических средств и психотропных веществ в РФ (пункт 4 статьи 14 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ);

6) оборот новых потенциально опасных психоактивных веществ в РФ (пункт 2 статьи 2.2 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ; статья 2.2 введена ФЗ от 03.02.2015 г. № 7-ФЗ);

7) передача для дальнейшего использования наркотических средств и психотропных веществ, в отношении которых принято решение об их уничтожении (пункт 2.5 приказа Минздрава России от 28.03.2003 г. № 127 в ред. от 07.05.2015 г. № 228н);

8) пересылка наркотических средств и психотропных веществ под видом гуманитарной помощи, за исключением случаев, когда при чрезвычайных ситуациях наркотические средства или психотропные вещества направляются в конкретные субъекты РФ в соответствии с решениями Правительства РФ (пункт 2 статьи 22 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ);

9) пересылка наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I прекурсоров в почтовых отправлениях, в том числе международных (пункт 1 статьи 22 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ в ред. ФЗ от 14.06.2011 г. № 139-ФЗ);

10) приватизация и передача в доверительное управление медицинских организаций государственной и муниципальной систем здравоохранения, оказывающих наркологическую помощь (пункт 3 статьи 55 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ в ред. ФЗ от 25.11.2013 г. № 317-ФЗ);

11) приватизация имущества и иные формы разгосударствления предприятий и учреждений, входящих в единый технологический комплекс, связанный с производством наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки I и II, а также в список I прекурсоров (пункт 4 статьи 17 ФЗ от 08.01.1998 г.

№ 3-ФЗ в ред. ФЗ от 03.07.2016 г. № 134-ФЗ, от 25.11.2008 г. № 220-ФЗ и от 14.06.2011 г. № 139-ФЗ);

12) пропаганда наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, новых потенциально опасных психоактивных веществ, культивирования наркосодержащих растений, осуществляемая юридическими или физическими лицами и направленная на распространение сведений о способах, методах разработки, изготовления и использования наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, новых потенциально опасных психоактивных веществ, местах их приобретения, способах и местах культивирования наркосодержащих растений, а также производство и распространение книжной продукции, продукции средств массовой информации, распространение указанных сведений посредством использования информационно-телекоммуникационных сетей или совершение иных действий в этих целях (пункт 1 статьи 46 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ в ред. ФЗ от 03.02.2015 г. № 7-ФЗ);

13) пропаганда каких-либо преимуществ в использовании отдельных наркотических средств, психотропных веществ, их аналогов или прекурсоров, новых потенциально опасных психоактивных веществ, наркосодержащих растений, в том числе пропаганда использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ, новых потенциально опасных психоактивных веществ, наркосодержащих растений, подавляющих волю человека либо отрицательно влияющих на его психическое или физическое здоровье (пункт 2 статьи 46 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ в ред. от 03.02.2015 № 7-ФЗ).

14) распространение образцов лекарственных средств, содержащих наркотические средства или психотропные вещества (пункт 3 статьи 46 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ в ред. ФЗ от 16.10.2006 г. № 160-ФЗ);

15) транзит через территорию РФ наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров (пункт 8 статьи 28 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ в ред. ФЗ от 01.03.2012 г. № 18-ФЗ);

16) хранение наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I прекурсоров в любых количествах в целях, не предусмотренных ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ (пункт 2 статьи 20) в ред. ФЗ от 14.06.2011 г. № 139-ФЗ).

В РФ законодательно запрещено лечение наркомании наркотическими средствами и психотропными веществами, внесенными в список II (пункт 6 статьи 31 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ).

Аптечным организациям, медицинским организациям и обособленным подразделениям медицинских организаций, расположенным в сельских населенных пунктах и удаленных от населенных пунктов местностях, в которых отсутствуют аптечные организации, запрещается отпускать наркотические лекарственные препараты и психотропные лекарственные препараты, внесенные в список II Перечня, по рецептам на лекарственные препараты, выписанные более 15 дней назад (пункт 6 статьи 25 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ в ред. ФЗ от 31.12.2014 № 501-ФЗ).

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.
- (пункт 3.7 приказа Минздравсоцразвития России от 14.12.05 г. № 785).

ПРАВОВОЕ РЕГУЛИРОВАНИЕ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ В СФЕРЕ ОБОРОТА НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ

Правовое регулирование деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров регламентируется законодательством РФ и международными договорами: Единой конвенцией о наркотических средствах (1961 г.), Конвенцией о психотропных веществах (1971 г.), Конвенцией ООН о борьбе против незаконного оборота наркотических средств и психотропных веществ (1988 г.). Законодательство РФ о наркотических средствах, психотропных веществах и их прекурсорах включает федеральные законы и подзаконные акты — постановления и распоряжения Правительства РФ.

ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ установлено, что правовое регулирование деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, осуществляют федеральные органы государственной власти в пределах своей компетенции (пункт 1 статьи 7). Согласно статье 11 Конституции РФ государственную власть в Российской Федерации осуществляют Президент Российской Федерации, Федеральное Собрание (Совет Федерации и Государственная Дума), Правительство Российской Федерации, суды Российской Федерации.

Федеральные органы исполнительной власти, органы исполнительной власти субъектов РФ, органы местного самоуправления, а также органы, специально уполномоченные на решение задач в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ, в пределах своей компетенции организуют исполнение законодательства РФ о наркотических средствах, психотропных веществах и их прекурсорах.

Производство наркотических средств и порядок их использования находится в ведении РФ (пункт «м» статьи 71 Конституции РФ).

Негосударственные организации и объединения не вправе осуществлять регулирование деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров.

В целом законодательство РФ в сфере оборота наркотических средств и психотропных веществ регламентируется шестью федераль-

ными законами и более чем 70 подзаконными актами (31 постановление Правительства РФ и более 40 приказов федеральных органов исполнительной власти).

Базовыми нормативно-правовыми актами, формирующими законодательство, являются:

I. Федеральные законы:

1) от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах»,

2) от 12.04.2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»,

3) от 04.05.2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»,

4) от 21.11.2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» (ред. от 29.12.2015 г.),

5) Уголовный кодекс Российской Федерации (УК РФ) от 13.06.1996 г. № 63-ФЗ (ред. от 28.11.2015 г.),

6) Кодекс Российской Федерации об административных правонарушениях (КоАП РФ) от 30.12.2001 г. № 195-ФЗ (ред. от 29.12.2015 г.).

II. Постановления Правительства РФ:

1) от 30.06.1998 г. № 681 «Об утверждении перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации»,

2) от 22.06.2009 г. № 508 «Об установлении государственных квот на наркотические средства и психотропные вещества»,

3) от 6.08.1998 г. № 892 «Об утверждении Правил допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами»,

4) от 22.12.2011 г. № 1085 «О лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений»,

5) от 4.11.2006 г. № 644 «О порядке представления сведений о деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ»,

6) от 12.06.2008 г. № 449 «О порядке перевозки наркотических средств и психотропных веществ на территории Российской Федерации, а также оформления необходимых для этого документов»,

7) от 31.12.2009 г. № 1148 «О порядке хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров» и др.

ФЗ от 8.01.1998 г. № 3-ФЗ установлено, что в целях осуществления государственной политики в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров Президент Российской Федерации или Правительство Российской Федерации уполномочивает специально образованные федеральные органы или иные федеральные органы исполнительной власти на решение задач в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, а также в области противодействия их незаконному обороту (пункт 1 статьи 6).

Над организацией исполнения требований и норм Федерального закона «О наркотических средствах и психотропных веществах» работают и такие федеральные органы исполнительной власти, как МВД, Минздрав, Минпромторг и другие, а также органы исполнительной власти субъектов РФ.

Ведущим федеральным органом в сфере легального оборота наркотических средств и психотропных веществ, предназначенных для медицинского применения, является Минздрав России. Его задачи и полномочия установлены Положением о Министерстве здравоохранения РФ, утвержденным Постановлением Правительства РФ от 19.06.2012 г. № 608 (в ред. от 09.08.13 г.). На основании положений указанного Постановления Минздрав России применительно к использованию наркотических средств и психотропных веществ в медицинских целях самостоятельно принимает следующие нормативные правовые акты:

— порядок диспансерного наблюдения за больными наркоманией и учета больных наркоманией (по согласованию с МВД России, Генеральной прокуратурой РФ и Минюстом России) (подпункт 5.2.57 в ред. Постановления Правительства РФ от 06.09.2014 г. № 913);

— порядок проведения медицинского психиатрического освидетельствования (подпункт 5.2.71);

— правила отпуска наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов для медицинского применения, лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих наркотические средства

и психотропные вещества (по согласованию с МВД России) (подпункт 5.2.165);

— нормативы для расчета потребности в наркотических и психотропных лекарственных средствах, предназначенных для медицинского применения (подпункт 5.2.166);

— специальные требования к условиям хранения наркотических и психотропных лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения (подпункт 5.2.167);

— предельно допустимое количество наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, содержащихся в препаратах, в отношении которых могут исключаться некоторые меры контроля (подпункт 5.2.175);

— перечни должностей фармацевтических и медицинских работников в организациях, которым предоставлено право отпуска наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов физическим лицам;

— максимальные сроки назначения конкретных наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки II и III Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, а также количество наркотических средств или психотропных веществ, которое может быть выписано в одном рецепте (подпункт 5.2.177);

— форма бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, порядок их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также правила оформления (по согласованию с МВД России (подпункт 5.2.178.);

— порядок и условия использования наркотических средств и психотропных веществ в медицинских целях (подпункт 5.2.180);

— порядок проведения предварительного и периодического медицинских осмотров, порядок проведения профилактического медицинского осмотра (подпункт 5.2.53).

В соответствии с ФЗ от 8.01.1998 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах» и статьями 48 и 51 Гражданского кодекса РФ (ГК РФ) деятельность, связанную с оборотом наркотических средств, психотропных веществ, может осуществлять **юридическое лицо**, которое подлежит государственной регистрации и внесению в Единый государственный реестр юридических лиц.

В состав руководителей юридического лица, осуществляющего деятельность, связанную с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, должен входить специалист, имеющий соответствующую профессиональную подготовку. Это могут быть работники, имеющие среднее профессиональное, высшее профессиональное, дополнительное профессиональное образование и (или) специальную подготовку в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, соответствующую требованиям и характеру выполняемых работ.

(пункт 5, абзац «ч» Постановления Правительства РФ от 22.12.2011 г. № 1085 в ред. от 23.09.2016 г.)

В соответствии с пунктом 3 статьи 10 ФЗ от 8.01.1998 г. № 3-ФЗ юридическое лицо может осуществлять деятельность, связанную с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I прекурсоров, при наличии документов, к которым относятся:

— сертификат специалиста, подтверждающий соответствующую профессиональную подготовку руководителя юридического лица или руководителя соответствующего подразделения юридического лица;

— заключения МВД России о соответствии объектов и помещений (в которых осуществляется деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I прекурсоров) установленным требованиям к оснащению этих объектов и помещений инженерно-техническими средствами охраны;

— выданные медицинскими организациями государственной системы здравоохранения или муниципальной системы здравоохранения в порядке, установленном Минздравом России, и **по согласованию с МВД России** справки об отсутствии заболеваний наркоманией, токсикоманией, хроническим алкоголизмом у работников, которые в соответствии со своими трудовыми обязанностями должны иметь доступ к наркотическим средствам, психотропным веществам, внесенным в список I прекурсорам или культивируемым наркосодержащим растениям;

— заключения органов МВД России об отсутствии у работников, которые в соответствии со своими служебными обязанностями должны иметь доступ к наркотическим средствам, психотропным веществам, внесенным в список I прекурсорам, непогашенной или

неснятой судимости за преступление средней тяжести, тяжкое, особо тяжкое или преступление, связанное с незаконным оборотом наркотических средств, психотропных веществ либо с незаконным культивированием наркосодержащих растений, в том числе за преступление, совершенное за пределами РФ.

**НОРМАТИВЫ ДЛЯ РАСЧЕТА ПОТРЕБНОСТИ
В НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВАХ,
ПРЕДНАЗНАЧЕННЫХ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ**

(утверждены приказом Минздрава России
от 01.12.2016 г. № 917н)

Нормативы для расчета потребности в психотропных лекарственных средствах, предназначенных для медицинского применения, в соответствии с приказом Минздрава России от 01.12.2016 г. № 917н определяются юридическими лицами на основании отчетов об использовании наркотических средств и психотропных веществ за последние три года, представляемых ими по форме, предусмотренной приложением № 7 к Правилам представления юридическими лицами отчетов о деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ (утверждены постановлением Правительства РФ от 04.11. 2006 г. № 644 «О порядке представления сведений о деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ»).

Указанные нормативы осуществляются юридическими лицами путем расчета усредненных данных и по решению руководителя юридического лица могут быть увеличены, но не более чем в 1,5 раза.

**Нормативы для расчета потребности
в наркотических лекарственных средствах, предназначенных
для медицинского применения**

1. Для медицинских организаций, оказывающих первичную медико-санитарную помощь и паллиативную медицинскую помощь в амбулаторных условиях:

№ п/п	Международное непатентованное наименование лекарственного средства	Норматив на 1 000 человек в год, г ^{<*>}
1	Бупренорфин, Бупренорфин + Налоксон	0,13
2	Дигидрокодеин	1,01
3	Кодеин + Морфин + Носкапин + Папаверин + Тебаин	0,1
4	Морфин	4,32
5	Оксикодон, Оксикодон + Налоксон	0,35
6	Пропионилфенилэтоксиэтилпиперидин	0,7
7	Тримеперидин	1,06
8	Фентанил	0,11

^{<*>}Нормативы утверждены в пересчете на действующие наркотические средства, содержащиеся в любых лекарственных формах, в том числе в сочетании с фармакологическими активными веществами.

2. Для медицинских организаций, оказывающих специализированную, в том числе высокотехнологичную, медицинскую помощь, скорую медицинскую помощь и паллиативную медицинскую помощь в стационарных условиях:

№ п/п	Профиль медицинской помощи ^{<*>}	Профиль койки ^{<*>}	Международное непатентованное наименование лекарственного средства, г ^{<*>} <*>							
			Бупренорфин, Бупренорфин + Налоксон	Дигидрокодеин	Морфин	Оксикодон, Оксикодон + Налоксон	Кодеин + Морфин + Носкапин + Папаверин + Тебаин	Тримеперидин	Пропионилфенилэтилпиперидин	Фентанил ^{<*>}
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1	Акушерское дело	Для беременных и рожениц, патология беременности, койки сестринского ухода	—	—	0,080	—	0,004	0,210	0,20	0,0002

^{<*>}Приказ Минздравсоцразвития России от 17.05.2012 г. № 555н «Об утверждении номенклатуры кожного фонда по профилям медицинской помощи» с изменениями, внесенными приказом Минздрава России от 16.12.2014 г. № 843н.

^{<*>}Нормативы утверждены в пересчете на действующие наркотические средства, содержащиеся в любых лекарственных формах, в том числе в сочетании с фармакологическими активными веществами.

^{<*>}Нормативы приведены из расчета на 1 койку в год.

^{<*>}Норматив на одного пациента, в отношении которого проведена анестезия с применением наркотических средств, в пределах 0,0018 г для взрослых и 0,001 г для детей.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
2	Акушерство и гинекология	Для беременных и рожениц, патология беременности, гинекологические, гинекологические для детей, гинекологические для вспомогательных репродуктивных технологий	—	—	0,060	—	0,031	0,330	1,40	0,0008
3	Анестезиология и реаниматология	Реанимационные, интенсивной терапии	0,0108	—	1,000	—	0,030	3,300	—	0,0200
4	Гастроэнтерология	Гастроэнтерологические	0,0009	—	0,060	—	0,003	0,120	—	0,0002
5	Гематология	Гематологические	0,6200	3,00	16,900	3,50	0,038	0,813	2,00	0,4150
6	Гериатрия	Геронтологические	0,6200	3,00	16,800	3,50	—	—	2,00	0,4140
7	Дерматовенерология	Дерматологические, венерологические	—	—	0,002	—	—	0,002	—	—
8	Инфекционные болезни	Инфекционные, лепрозные	0,0003	—	0,050	—	0,011	0,125	0,20	0,0001

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
9	Кардиология	Кардиологические, кардиологические для интенсивной терапии, кардиологические для больных с острым инфарктом миокарда	0,0030	—	0,300	—	0,011	0,145	—	0,0002
10	Колонoproктология	Проктологические	0,6200	3,00	16,860	3,50	0,003	0,120	2,00	0,4142
11	Медицинская реабилитация	Реабилитационные соматические, реабилитационные для больных с заболеваниями центральной нервной системы и органов чувств, реабилитационные для больных с заболеваниями опорно-двигательного аппарата и периферической нервной системы, реабилитационные наркологические	—	—	—	—	—	—	—	—

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
12	Неврология	Неврологические, неврологические для больных с острыми нарушениями мозгового кровообращения, неврологические интенсивной терапии	0,6200	3,00	16,810	3,50	0,001	0,060	2,00	0,4141
13	Нейрохирургия	Нейрохирургические	0,0150	—	2,000	—	0,108	1,000	—	0,0100
14	Нефрология	Нефрологические	0,6200	3,00	16,860	3,50	0,003	0,133	2,00	0,4142
15	Онкология	Онкологические, онкологические: торакальные, абдоминальные, опухолей головы и шеи, опухолей костей, кожи и мягких тканей, паллиативные, онкоурологические, онкогинекологические	0,6230	9,00	30,300	3,50	0,042	1,265	4,00	0,5710
16	Оториноларингология	Оториноларингологические, оториноларингологические для кохлеарной имплантации	0,0006	—	0,040	—	0,016	0,080	0,30	0,0001
17	Офтальмология	Офтальмологические	0,0001	—	0,006	—	0,003	0,25	0,30	0,0001

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
18	Паллиативная медицинская помощь	Паллиативные, сестринского ухода	2,2900	9,00	55,000	7,50	0,336	1,000	40,00	1,7300
19	Пластическая хирургия	Хирургические	0,0015	—	0,100	—	0,016	1,000	—	0,0010
20	Профпатология	Профпатологические	0,0003	—	0,020	—	0,008	0,130	—	0,0001
21	Психиатрия	Психиатрические, психосоматические, соматопсихиатрические, психиатрические для судебно-психиатрической экспертизы	—	—	0,004	—	—	0,004	—	—
22	Психиатрия-наркология	Наркологические	—	—	—	—	—	—	—	—
23	Пульмонология	Пульмонологические	0,0003	—	0,020	—	0,008	0,140	—	0,0001
24	Радиология, радиотерапия	Радиологические	0,6230	9,00	30,300	3,50	0,042	1,265	4,00	0,4150
25	Ревматология	Ревматологические	0,6200	3,00	0,50	3,50	—	0,20	2,00	0,4140

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
26	Сердечно-сосудистая хирургия	Кардиохирургические, сосудистой хирургии	0,0150	—	2,000	—	0,108	1,000	—	0,0100
27	Скорая медицинская помощь	Скорой медицинской помощи: краткосрочного пребывания, суточного пребывания	—	—	2,000	—	0,108	2,200	—	0,0150
28	Терапия	Терапевтические	0,0009	—	0,060	—	0,007	0,135	0,30	0,0001
29	Токсикология	Токсикологические	—	—	—	—	—	—	—	—
30	Торакальная хирургия	Торакальной хирургии	0,0030	—	0,200	—	0,027	—	—	0,0012
31	Травматология и ортопедия	Травматологические, ортопедические	0,6230	3,00	17,000	3,50	0,016	1,5	2,00	0,4152
32	Трансплантация костного мозга и гемопоэтических стволовых клеток	Хирургические	0,0030	—	1,000	—	0,016	1,300	—	0,0012
33	Урология	Урологические	0,6215	3,00	16,900	3,50	0,015	0,700	2,00	0,4147

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
34	Фтизиатрия	Туберкулезные	0,0006	—	0,040	—	0,004	0,085	0,24	—
35	Хирургия	Гнойные хирургические, хирургические	0,0030	—	0,200	—	0,027	1,300	—	0,0006
36	Хирургия (абдоминальная)	Абдоминальной хирургии	0,6230	3,00	17,000	3,50	0,027	1,325	2,00	0,4146
37	Хирургия (комбустиология)	Ожоговые	0,6630	3,00	17,000	3,50	0,027	2,700	1,40	0,4160
38	Хирургия (трансплантация органов и (или) тканей)	Хирургические	0,0030	—	0,200	—	0,027	1,300	—	0,0020
39	Челюстно-лицевая хирургия	Челюстно-лицевой хирургии	0,0030	—	0,200	—	0,027	1,300	—	0,0020
40	Эндокринология	Эндокринологические	—	—	0,010	—	0,002	0,020	—	0,0006
41	Детская кардиология	Кардиологические для детей	—	—	0,001	—	—	—	—	0,02

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
42	Анестезиология и реаниматология	Реанимационные для новорожденных, интенсивной терапии для новорожденных	—	—	0,80	—	—	—	—	0,01
43	Детская онкология	Онкологические для детей	—	—	0,012	—	—	0,003	—	0,0017
44	Детская урология-андрология	Уроandroлогические для детей	—	—	0,007	—	—	—	—	0,001
45	Детская хирургия	Хирургические для детей	—	—	0,030	—	—	—	—	0,005
46	Детская эндокринология	Эндокринологические для детей	—	—	0,01	—	—	—	—	0,002
47	Неонатология	Патологии новорожденных и недоношенных детей, для новорожденных	—	—	—	—	—	—	—	0,0016
48	Педиатрия	Педиатрические соматические	—	—	0,006	—	—	—	—	0,002
49	Стоматология детская	Стоматологические для детей	—	—	0,06	—	—	—	—	0,01
50	Неврология	Психоневрологические для детей	—	—	0,01	—	—	—	—	0,002

3. Для медицинских организаций, оказывающих скорую, в том числе скорую специализированную, медицинскую помощь вне медицинской организации:

	Международное непатентованное наименование лекарственного средства, г ^{<1>}	
	Морфин	Фентанил
Норматив для расчета потребности в наркотических лекарственных средствах (из расчета на 1 000 вызовов скорой медицинской помощи)	0,087	0,00034

Примечание:

Нормативы для расчета потребности в наркотических лекарственных средствах, предназначенных для медицинского применения, указанные в разделах 1, 2 и 3, могут быть увеличены, но не более чем в 1,5 раза, по решению руководителя либо уполномоченного им должностного лица органа исполнительной власти субъекта РФ в сфере охраны здоровья, принятому на основании письменного запроса руководителя медицинской организации, содержащего обоснование необходимости увеличения нормативов.

^{<1>}Приказ Минздравсоцразвития России от 17.05.2012 г. № 555н «Об утверждении номенклатуры коечного фонда по профилям медицинской помощи» с изменениями, внесенными приказом Минздрава России от 16.12.2014 г. № 843н.

**ПРАВИЛА ДОПУСКА К ДЕЯТЕЛЬНОСТИ,
СВЯЗАННОЙ С ОБОРОТОМ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ
И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ**

*Нормативные акты, регламентирующие порядок допуска
к работе с наркотическими средствами
и психотропными веществами*

Федеральный закон от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах», статьи 10 и 30.

Постановления Правительства РФ:

— от 06.08.1998 г. № 892 «Об утверждении Правил допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами»;

— от 23.09.2002 № 695 (ред. от 25.03.2013 г.) «О прохождении обязательного психиатрического освидетельствования работниками, осуществляющими отдельные виды деятельности, в том числе деятельность, связанную с источниками повышенной опасности (с влиянием вредных веществ и неблагоприятных производственных факторов), а также работающими в условиях повышенной опасности»;

— от 18.05.2011 г. № 394 (ред. от 04.09.12 г.) «Об утверждении перечня отдельных видов профессиональной деятельности и деятельности, связанной с источником повышенной опасности, на занятие которыми устанавливаются ограничения для больных наркоманией».

Приказы Минздравсоцразвития России:

— от 12.04.2011 г. № 302н в ред. от 05.12.2014 № 801н «Об утверждении перечней вредных и (или) опасных производственных факторов и работ, при выполнении которых проводятся обязательные предварительные и периодические медицинские осмотры (обследования) и Порядка проведения обязательных предварительных и периодических медицинских осмотров (обследований) работников, занятых на тяжелых работах и на работах с вредными и (или) опасными условиями труда»;

— от 02.05.2012 г. № 441н «Об утверждении Порядка выдачи медицинскими организациями справок и медицинских заключений»;

— от 11.04.2012 г. № 339н «Об утверждении Разъяснения по применению перечня отдельных видов профессиональной деятельности и деятельности, связанной с источником повышенной опасности, на занятие которыми устанавливаются ограничения для больных наркоманией, утвержденного Постановлением Правительства РФ от 18.05.2011 г. № 394.

Приказ Минздрава России от 15.12.14 г. № 834н «Об утверждении унифицированных форм медицинской документации, используемых в медицинских организациях, оказывающих медицинскую помощь в амбулаторных условиях, и порядков по их заполнению».

Приказ Федерального медико-биологического агентства (ФМБА России) от 07.09.2015 № 170 «О создании на базе медицинских организаций, подведомственных Федеральному медико-биологическому агентству, врачебных психиатрических комиссий по проведению обязательного психиатрического освидетельствования работников, осуществляющих отдельные виды деятельности, в том числе деятельность, связанную с источниками повышенной опасности (с влиянием вредных веществ и неблагоприятных производственных факторов), а также работающих в условиях повышенной опасности».

Приказ ФСКН России от 29.12.2011 г. № 580 в ред. от 11.08.14 г. «Об утверждении Административного регламента Федеральной службы Российской Федерации по контролю за оборотом наркотиков по предоставлению государственной услуги по выдаче заключений об отсутствии у работников, которые в соответствии со своими служебными обязанностями должны иметь доступ к наркотическим средствам, психотропным веществам, внесенным в Список I прекурсоров или культивируемым наркосодержащим растениям, непогашенной или неснятой судимости за преступление средней тяжести, тяжкое, особо тяжкое преступление или преступление, связанное с незаконным оборотом

наркотических средств, психотропных веществ, их прекурсоров либо с незаконным культивированием наркосодержащих растений, в том числе за преступление, совершенное за пределами Российской Федерации».

Дополнительная информация

Информационные письма:

— Комитета здравоохранения г. Москвы от 22.03.1999 г. № 12-17/121 и от 12.04.01 г. № 31-13-3192;

— Письмо Минздрава Московской области от 18.11.03 г. № 12-36-140.

Перечень видов деятельности, на занятие которыми установлены ограничения для больных наркоманией, утвержден Постановлением Правительства РФ от 18.05.2011 г. № 394.

Правила допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, утверждены Постановлением Правительства РФ от 06.08.1998. № 892 (ред. от 24.12.2014 г.).

Федеральные органы исполнительной власти при необходимости разрабатывают и по согласованию с ФСКН России утверждают нормативные правовые акты на основе Правил допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ (пункт 2 Постановления Правительства РФ от 06.08.1998 г. № 892).

В указанных Правилах закреплено следующее:

— допуск лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами осуществляется руководителями организаций, учреждений и предприятий независимо от их организацион-

но-правовой формы или лицами, их замещающими, а к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров, — также и индивидуальными предпринимателями (пункт 2 указанных Правил);

— допуск лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров, предусматривает ознакомление этих лиц с законодательством РФ о наркотических средствах, психотропных веществах, прекурсорах и включение в трудовой договор взаимных обязательств организации (индивидуального предпринимателя) и лица, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и (или) прекурсоров (пункт 3);

— не допускаются к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров, лица, не достигшие 18-летнего возраста, и лица, в отношении которых отсутствуют справки и заключения, предусмотренные соответственно абзацами 4 и 5 пункта 3 статьи 10 и абзацами 2 и 3 пункта 7 статьи 30 Федерального закона «О наркотических средствах и психотропных веществах» (пункт 4);

— подготовка материалов на лиц, оформляемых на работу с наркотическими средствами, психотропными веществами, а также для осуществления деятельности, связанной с оборотом прекурсоров, осуществляется управлениями (отделами) кадров, а в случае их отсутствия — работником, ведущим кадровую работу в организации (индивидуальным предпринимателем) (пункт 5);

— студентам организаций, осуществляющих образовательную деятельность по образовательным программам среднего профессионального образования и высшего образования, разрешается работать в ходе учебного процесса с наркотическими средствами, психотропными веществами и (или) прекурсорами только в присутствии лиц, допущенных к работе с ними в установленном порядке (пункт 10);

Для получения справки об отсутствии у работников, которые в соответствии со своими трудовыми обязанностями должны иметь доступ к наркотическим средствам, психотропным веществам, внесенным в список I прекурсоров заболеваний наркоманией, токсикоманией, хроническим алкоголизмом, руководитель организа-

¹ФСКН России упразднена Указом Президента Российской Федерации от 05.04.2016 г. № 156 с передачей ее функций и полномочий МВД России.

ции (лицо, его замещающее) или индивидуальный предприниматель выдает лицу, оформляемому на работу с наркотическими средствами, психотропными веществами, направления в медицинские организации для прохождения в установленном порядке предварительного (периодического) медицинского осмотра (обследования) и обязательного психиатрического освидетельствования.

Для получения заключений об отсутствии у работников, которые в соответствии со своими служебными обязанностями должны иметь доступ к наркотическим средствам, психотропным веществам, внесенным в список I прекурсоров, непогашенной или неснятой судимости за преступление средней тяжести, тяжкое, особо тяжкое преступление или преступление, связанное с незаконным оборотом наркотических средств, психотропных веществ либо с незаконным культивированием наркосодержащих растений, в том числе за преступление, совершенное за пределами РФ, руководитель организации (лицо, его замещающее) или индивидуальный предприниматель направляет в органы по контролю за оборотом наркотических средств и психотропных веществ запрос с приложением анкеты указанного лица по формам и в порядке, которые установлены ФСКН России¹,

Направлять кандидатов на указанную работу в органы по контролю за оборотом наркотических средств и психотропных веществ для получения таких заключений не допускается.

При отсутствии оснований, препятствующих допуску лица к работе с наркотическими средствами, психотропными веществами и к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров, руководитель организации (лицо, его замещающее) или индивидуальный предприниматель издает соответствующий приказ и заключает с указанным лицом трудовой договор.

Действие допуска лица к работе с наркотическими средствами, психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров, ограничивается сроком действия трудового договора.

¹ФСКН России упразднена Указом Президента Российской Федерации от 05.04.2016 г. № 156 с передачей ее функций и полномочий МВД России.

Обращаем внимание на то, что в случае, если трудовой договор был заключен в период, когда сотрудник не работал с наркотическими средствами и психотропными веществами и в договоре отсутствуют взаимные обязательства при допуске к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, должно быть оформлено дополнительное соглашение к трудовому договору. Образец дополнительного соглашения приведен в приложении № 9 к части II данного издания.

Вопрос: Как понимать слово «доступ»: как наличие допуска, выданного при оформлении на связанную с наркотическими лекарственными препаратами работу, или как право входа в помещение для хранения наркотических средств лиц, не имеющих допуска к работе с такими препаратами (члены инвентаризационной комиссии, технический персонал — электрики, сантехники, уборщики и т.д.)?

Ответ: В Федеральном законе «О наркотических средствах и психотропных веществах» и Постановлении Правительства РФ от 06.08.1998 г. № 892 регламентируются доступ и допуск непосредственно к наркотическим средствам и психотропным веществам, но не конкретизируется понятие доступа.

Понятия «допуск к работе с наркотическими средствами» и «доступ в помещения, где хранятся наркотические средства» разграничены в Правилах хранения наркотических средств (утверждены Постановлением Правительства РФ от 31.12.2009 г. № 1148 в ред. от 9.06.2010 г.). Указанными Правилами установлено, что в помещениях для хранения наркотических средств эти вещества хранятся в запирающихся сейфах или металлических шкафах. Следовательно, лица, имеющие доступ в помещения для хранения наркотических средств и психотропных веществ, не будут иметь допуск непосредственно к наркотическим средствам и психотропным веществам.

Список лиц, имеющих право доступа в помещения для хранения наркотических средств и психотропных веществ, устанавливается приказом руководителя юридического лица.

Обязательное психиатрическое освидетельствование

В соответствии с частью 6 статьи 213 Трудового кодекса Российской Федерации (ТК РФ) от 30.12.2001 г. № 197-ФЗ (в ред. от 29.12.2015 г.) работники ряда профессий обязаны проходить психиатрическое освидетельствование. Правила прохождения обязательного психиатрического освидетельствования работниками, осуществляющими отдельные виды деятельности, в том числе деятельность, связанную с источниками повышенной опасности (с влиянием вредных веществ и неблагоприятных производственных факторов), а также работающими в условиях повышенной опасности, утверждены Постановлением Правительства РФ от 23.09.2002 г. № 695.

Конкретный перечень психиатрических противопоказаний для осуществления отдельных видов профессиональной деятельности, связанной со сферой оборота наркотических средств и психотропных веществ, утвержден Постановлением Совета Министров — Правительства РФ от 28.04.1993 г. № 377 «О реализации Закона РФ „О психиатрической помощи и гарантиях прав граждан при ее оказании“».

Медицинские психиатрические противопоказания для осуществления отдельных видов профессиональной деятельности, связанной с влиянием вредных веществ и неблагоприятных производственных факторов (извлечение из Постановления Совета Министров — Правительства РФ от 28.04.1993 г. № 377)

Опасные и вредные производственные факторы	Проводимые работы. Дополнительные медицинские психиатрические противопоказания
1	2
Наркотические средства и психотропные вещества	Культивирование наркосодержащих растений; разработка, производство, изготовление, переработка, хранение, перевозка, отпуск, реализация, распределение, приобретение, использование, ввоз на таможенную территорию Российской Федерации, вывоз с таможенной территории Российской Федерации, уничтожение наркотических средств и психотропных веществ. Дополнительные противопоказания: алкоголизм, наркомания, токсикомания
(введено Постановлением Правительства РФ от 23.05.1998 г. № 486)	

Нормативные акты, регламентирующие правила обязательного психиатрического освидетельствования

ТК РФ от 30.12.2001 г. № 197-ФЗ (ред. от 29.12.2015 г.):
— статья 213 часть 6 (обязательное психиатрическое освидетельствование), часть 7 (медицинские осмотры и психиатрические освидетельствования осуществляются за счет средств работодателя);
— статья 212 часть 14 (недопущение к работе без прохождения обязательного психиатрического освидетельствования);
— статья 76 часть 3 (отстранение от работы).

КоАП РФ от 30.12.2001 г. № 195-ФЗ (ред. от 29.12.2015 г.).

Закон РФ от 2.07.1992 г. № 3185-1 «О психиатрической помощи и гарантиях прав граждан при ее оказании», статья 23 (психиатрическое освидетельствование) (в ред. от 28.11.2015 г.).

Постановление Совета Министров — Правительства РФ от 28.04.1993 г. № 377 «О реализации закона РФ «О психиатрической помощи и гарантиях прав граждан при ее оказании» в ред. от 23.09.2002 г. (медицинские психиатрические противопоказания).

Постановление Правительства РФ от 23.09.2002 г. № 695 «О прохождении обязательного психиатрического освидетельствования работниками, осуществляющими отдельные виды деятельности, в том числе деятельность, связанную с источниками повышенной опасности (с влиянием вредных веществ и неблагоприятных производственных факторов), а также работающими в условиях повышенной опасности» (в ред. от 25.03.2013 г.).

Психиатрическое освидетельствование при приеме на работу должно проводиться только при наличии письменного направления работодателя. Это обусловлено тем, что необходимо оценить не общее психическое здоровье кандидата, а установить, может ли он заниматься конкретной деятельностью.

Работник для прохождения освидетельствования представляет выданное работодателем направление, в котором указываются вид деятельности и условия труда работника, предусмотренные Перечнем, предъявляет паспорт или иной заменяющий его документ, удостоверяющий личность.

Условие об обязательном прохождении психиатрического освидетельствования должно быть прописано в трудовом договоре работника либо в коллективном договоре, правилах внутреннего трудового распорядка или ином локальном нормативном акте работодателя, с которым работник должен быть ознакомлен под роспись.

Освидетельствование работника проводится:

— на добровольной основе (кроме случаев, указанных в статье 23 Закона РФ от 02.07.1992 г. № 3185-1 «О психиатрической помощи и гарантиях прав граждан при ее оказании»);

— не реже одного раза в 5 лет;
— в срок не более 20 дней с даты его обращения в комиссию;
— с целью определения его пригодности по состоянию психического здоровья к осуществлению отдельных видов деятельности, а также к работе в условиях повышенной опасности, предусмотренных Перечнем;

— врачебной комиссией из трех врачей-психиатров, создаваемой органом управления здравоохранением. Комиссия вправе запрашивать у медицинских учреждений дополнительные сведения, о чем работник ставится в известность.

Как правило, освидетельствование проводится в психо-неврологическом диспансере в течение 20 дней с момента обращения. При необходимости комиссия может запросить дополнительные сведения о здоровье работника в других медицинских учреждениях. Решение комиссия принимает простым большинством голосов и выдает его работнику в течение трех дней после принятия в письменной форме и под роспись. В этот же срок работодателю направляется сообщение о дате принятия решения комиссией и дате выдачи его работнику.

Комиссия принимает соответствующее решение в течение 10 дней после получения дополнительных сведений. Решение принимается простым большинством голосов о пригодности (непригодности) работника к выполнению вида деятельности (работы в условиях повышенной опасности), указанного в направлении на освидетельствование.

Формулировка в справке, которую может требовать работодатель, только одна «не имеет противопоказаний к выполнению деятельности, связанной с оборотом НС и ПВ».

Нередко представляют справку о том, что «информации о наличии психических расстройств нет». Такая справка предназначена не для работодателя, а для психиатра комиссии.

Образцы форм направления на психиатрическое освидетельствование, решения комиссии и сообщения работодателю приведены в приказе Департамента здравоохранения г. Москвы от 18.09.2008 г. № 705 «Об организации обязательного психиатрического освидетельствования работников, осуществляющих от-

дельные виды деятельности, в том числе деятельность, связанную с источниками повышенной опасности (с влиянием вредных веществ и неблагоприятных производственных факторов), а также работающих в условиях повышенной опасности», которыми можно воспользоваться, в случае если в субъекте РФ аналогичный приказ отсутствует.

В случае, когда работодатель допускает к работе сотрудника, не прошедшего обязательное психиатрическое освидетельствование или у которого выявлены медицинские противопоказания, руководителю может грозить штраф. В соответствии с частью 3 статьи 5.27.1 КоАП РФ допуск к работе без прохождения обязательного психиатрического освидетельствования влечет наложение административного штрафа на должностных лиц в размере от 15 до 25 тыс. руб.; на лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность без образования юридического лица, — от 15 до 25 тыс. руб.; на юридических лиц — от 110 до 130 тыс. руб.

Вопрос: Студенты медицинских и фармацевтических вузов при прохождении практики в медицинских и аптечных организациях могут иметь доступ к наркотическим и психотропным лекарственным препаратам. Должны ли они иметь справку о прохождении психиатрического освидетельствования?

Ответ: Если они будут выполнять работы, для которых установлены медицинские психиатрические противопоказания, то они должны пройти психиатрическое освидетельствование.

Вопрос: от кадровой службы одной из медицинских организаций: При приеме специалиста на работу, связанную с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, куда сначала отправлять работника — на психиатрическое освидетельствование или предварительный медосмотр?

Ответ: В соответствии с приказом Минздравсоцразвития России от 12.04.2011 г. № 302н (в ред. от 05.12.2014 г.), в пункте 9 Порядка проведения медицинских осмотров и психиатрического освидетельствования установлено, что сначала работник должен пройти психиатрическое освидетельствование. Полученное решение врачебной комиссии он предоставляет в медицинскую организацию, которая будет проводить предварительный медосмотр.

Вопрос: Правда ли, что сотрудники лечебно-профилактического учреждения (ЛПУ) должны ежегодно проходить медосмотр у дерматолога, стоматолога, инфекциониста и терапевта, а также освидетельствование у нарколога и психиатра с представлением справок от них? Кто эти осмотры отслеживает из контролирующих органов?

Ответ: Правда. В соответствии со статьей 213 ТК РФ и статьей 43 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ, работники лечебно-профилактических организаций проходят медосмотры в целях охраны здоровья населения, предупреждения возникновения и распространения заболеваний и обязательное психиатрическое освидетельствование.

**ПРИБРЕТЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ,
ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ
И ВНЕСЕННЫХ В СПИСОК I ПРЕКУРСОРОВ**

Слово «приобретение» входит в понятие «оборот наркотических средств, психотропных веществ» (статья 1 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ) и значится под номерами 10, 36, 52, 62 в Перечне работ и услуг, составляющих деятельность по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений, который утвержден Постановлением Правительства РФ от 22.12.2011 г. № 1085 (в ред. 23.09.2016 г.).

Приобретение наркотических средств и психотропных веществ регламентировано статьей 24 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ. В комментариях к этому закону, подготовленных В.А. Кузьминым и др. (2013 г.) для системы «КонсультантПлюс», под **приобретением** понимается получение права на обладание чем-либо. Организации независимо от формы собственности могут приобретать наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в список I прекурсоров, а также препараты, которые содержат малые количества наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список II, для производства, изготовления, переработки, реализации, использования, в том числе в медицинских и иных целях. Такая деятельность возможна только при наличии лицензий на указанные виды деятельности.

Приобретение физическими лицами наркотических и психотропных лекарственных препаратов в аптечных организациях в статье 24 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ не рассматривается.

**ПЕРЕВОЗКА НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ
И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ**

*Нормативные акты, регламентирующие перевозку
наркотических средств и психотропных веществ*

Федеральный закон от 08.01.98 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах» (статья 21).

Постановления Правительства РФ:

— от 12.06.2008 г. № 449 «О порядке перевозки наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров на территории РФ, а также оформления необходимых для этого документов» (в ред. Постановления Правительства РФ от 06.08.2015 г. № 807);

— от 15.06.1998 г. № 591 «Об утверждении Правил провоза наркотических средств или психотропных веществ в лечебных целях больными, следующими транзитом через территорию Российской Федерации».

Соглашение о порядке перемещения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров по таможенной территории Таможенного союза (заключено в г. Минске 24.10.2013 г.).

Дополнительная информация

Письмо Минздрава России от 21.10.2015 г. № 25-4/10/2-6290.

Общий порядок перевозки наркотических средств, психотропных веществ регламентирован статьей 21 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ. В соответствии с данным Порядком закреплено следующее:

— право осуществлять перевозку наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I прекурсоров на территории РФ предоставляется юридическим лицам при наличии лицензии на указанный вид деятельности;

— при перевозке наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I прекурсоров должна быть обеспечена **сохранность** перевозимых средств и веществ (пункт 2 статьи 21 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ в ред. ФЗ от 31.12.2014 г. № 501-ФЗ);

— порядок перевозки наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I прекурсоров на территории РФ, а также порядок оформления необходимых для этого документов устанавливаются Правительством РФ;

— физическим лицам разрешается перевозить наркотические средства и психотропные вещества, полученные в медицинских целях, при наличии документа, выданного аптечной организацией и подтверждающего законность получения наркотических средств и психотропных веществ. Таким документом является сигнатура.

Постановлением Правительства РФ от 12.06.2008 г. № 449 утверждены **Правила** перевозки наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров на территории РФ, а также оформления необходимых для этого документов. Правила распространяются на перевозку наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров на территории РФ любыми видами транспорта, осуществляемую юридическими лицами, имеющими лицензию на осуществление деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений с указанием работ и услуг по перевозке наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров (пункт 2 Правил в ред. Постановления Правительства РФ от 06.08.2015 г. № 807). В указанные Правила Постановлением Правительства РФ от 06.08.2015 г. № 807 внесены существенные изменения, которые вступили в силу 18.08.2015 г.

К принципиальным изменениям в Правилах перевозки наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров относится **установление нормы о наличии обязательной специализированной охраны при перевозке наркотических средств и психотропных веществ, которые внесены:**

- а) в список I Перечня (а также прекурсоров);
- б) в списки II и III Перечня и предназначены для дальнейших производства, изготовления (за исключением изготовления аптечными организациями), переработки и распределения;
- в) в списки II и III Перечня и реализуются организациям оптовой торговли наркотическими средствами и психотропными веществами и организациям, осуществляющим хранение наркотических средств и психотропных веществ, предназначенных для ликвида-

ции медико-санитарных последствий чрезвычайных ситуаций природного и техногенного характера или для мобилизационных нужд.

Отменена норма о необходимости оформления маршрута перевозки наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров при любых случаях перевозки указанных средств и веществ.

Норма о необходимости заполнения маршрута перевозки наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров (сроком до года) установлена только для случаев осуществления перевозки с привлечением специализированной охраны.

Обращаем внимание на то, что требование о наличии специализированной охраны распространяется на перевозки наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, которые осуществляются производителями и импортерами наркотических и психотропных лекарственных средств, организациями оптовой торговли наркотическими и психотропными лекарственными средствами, поставляющими наркотические средства и психотропные вещества для переработки или распределения.

В иных случаях решение о необходимости обеспечения охраны при перевозке наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки II и III Перечня (аптечными, медицинскими и иными организациями), принимается руководителем юридического лица.

В том случае, если руководителем юридического лица принято решение о необходимости обеспечения охраны перевозимых наркотических средств и психотропных веществ для возглавляемой им организации, необходимо руководствоваться пунктом 3.2 Правил (утв. Постановлением Правительства РФ от 12.06.2008 г. № 449 в ред. Постановления Правительства РФ от 06.08.2015 № 807), в соответствии с которым охрана наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров обеспечивается юридическим лицом, осуществляющим их перевозку, имеющим лицензию на осуществление частной охранной деятельности. В случае ее отсутствия охрана наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров осуществляется в установленном порядке путем привлечения к перевозке следующих организаций:

— подразделений вневедомственной охраны полиции или организации, подведомственной МВД России;

— ведомственной охраны федеральных органов исполнительной власти или организаций;

— юридического лица, имеющего лицензию на осуществление частной охранной деятельности.

В соответствии с положениями пункта 4 Правил (в ред. Постановления Правительства РФ от 06.08.2015 г. № 807) юридическое лицо осуществляет перевозку наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров:

— на основании заключенного в установленном порядке с другим юридическим лицом договора перевозки, договора поставки, договора передачи на уничтожение или иного договора, в соответствии с которым у одной из сторон договора возникает обязанность осуществить перевозку наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров (далее — договор);

— без заключения договора в целях обеспечения наркотическими средствами, психотропными веществами и прекурсорами своих структурных подразделений (филиал, представительство или иное обособленное подразделение юридического лица, указанное в его учредительных документах), адрес места нахождения которых отличается от адреса места нахождения юридического лица.

При каждой перевозке наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров руководителем юридического лица, осуществляющего перевозку наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, издается приказ о назначении лиц, ответственных за их получение, доставку, передачу и сохранность, допущенных в установленном порядке к работе с наркотическими средствами, психотропными веществами и прекурсорами (далее — лица, ответственные за перевозку).

В приказе указываются транспортные средства, используемые для перевозки наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, а также дата и номер договора, если перевозка осуществляется на его основании (пункт 5 Правил).

Для перевозки наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров используются закрытые транспортные средства, которые оборудованы запирающим устройством и имеют места для

размещения лиц, ответственных за перевозку, и лиц, осуществляющих охрану (пункт 6 Правил).

Для перевозки наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров используются транспортная тара, упаковка и упаковочные материалы, соответствующие установленным стандартам и обеспечивающие в пути следования условия для **сохранности** наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров (пункт 7 Правил).

Конкретные требования к перевозке наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, к оформлению необходимых для этого документов, к транспортным средствам, транспортной таре, упаковке и упаковочным материалам, используемым для перевозки наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, определяются в соответствии с законодательством РФ и настоящими Правилами договором или утверждаемой руководителем юридического лица инструкцией о порядке осуществления перевозки наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров в целях обеспечения своих структурных подразделений (пункт 8 Правил).

Наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры, упакованные юридическим лицом-отправителем в транспортную тару, упаковку или упаковочный материал с указанием адресов отправителя и получателя наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, опечатываются (пломбируются). Номера (описание) печатей (пломб), использованных при опечатывании (пломбировании), указываются в акте, составленном по форме согласно приложению № 2 к Правилам (пункт 10 Правил).

При перевозке наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров лица, ответственные за перевозку, должны иметь при себе (согласно пункту 9 Правил) следующие документы:

— товарно-транспортные накладные, счета, счета-фактуры, требования или иные предусмотренные законодательством РФ и оформленные в установленном порядке документы, в которых указаны наименования и количество перевозимых наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров;

— заверенные печатью юридического лица, осуществляющего перевозку наркотических средств, психотропных веществ и прекур-

соров, копии лицензии и предусмотренного пунктом 5 настоящих Правил приказа руководителя юридического лица;

— маршрут перевозки наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, составленный по форме согласно приложению № 1 (для случаев перевозки наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, обеспеченной охраной). Маршрут оформляется на срок до года. В случае необходимости изменения маршрута он подлежит переоформлению;

— акт, предусмотренный пунктом 10 настоящих Правил.

Особенности перевозки наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, предназначенных для обеспечения деятельности в системе федеральных органов исполнительной власти, в которых законодательством РФ предусмотрена военная и правоохранительная служба, и оформления необходимых для этого документов могут устанавливаться соответствующими федеральными органами исполнительной власти по согласованию с Минтрансом России и МВД России (пункт 11 Правил).

Больные, провозящие в лечебных целях через территорию РФ при следовании транзитом (трансфером) наркотические средства или психотропные вещества, внесенные в списки II и III Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, при въезде на территорию РФ обязаны декларировать наличие у них каждого наркотического средства или психотропного вещества согласно Постановлению Правительства РФ от 15.06.1998 г. № 591 «Об утверждении Правил провоза наркотических средств или психотропных веществ в лечебных целях больными, следующими транзитом через территорию РФ». Вместе с декларацией указанные больные предъявляют таможенным органам следующие документы:

а) медицинский документ, выданный уполномоченным на то органом страны проживания больного, о наличии у него заболевания, требующего применения наркотических средств или психотропных веществ, с указанием их наименования и количества;

б) вывозной сертификат на конкретные наркотические средства или психотропные вещества, выданный компетентным национальным органом страны проживания больного, включенным

в официальное издание Организации Объединенных Наций «Компетентные национальные органы, действующие на основании международных договоров о контроле за наркотиками», и ввозной сертификат, выданный аналогичным компетентным органом страны, в которую направляется указанный больной.

Больные, следующие транзитом (трансфером) через территорию РФ, должны быть официально (в письменной форме) предупреждены таможенными органами о запрещении передавать иным лицам находящиеся в их распоряжении для лечебных целей наркотические средства или психотропные вещества.

При ввозе (вывозе) или транзите лекарственных препаратов, содержащих наркотические средства и психотропные вещества, в рамках Евразийского экономического союза необходимо руководствоваться Соглашением о порядке перемещения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров по таможенной территории Таможенного союза¹ (заключено в г. Минске 24.10.2013 г.) и Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 21.04.2015 г. № 30 «О мерах нетарифного регулирования» (ред. от 06.10.2015 г.).

В соответствии со статьей 3 указанного соглашения «физические лица осуществляют перемещение и перевозку (внутренний транзит) ограниченного количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров в виде лекарственных средств для личного применения по медицинским показаниям при наличии подтверждающих медицинских документов либо их заверенных копий, в которых должны быть указаны наименование и количество таких средств и веществ, а также прекурсоров для личного пользования в объемах, определенных законодательством Сторон. Подтверждающие медицинские документы составляются на языке Стороны, на территорию которой осуществляется перемещение или перевозка (внутренний транзит) указанных лекарственных средств, либо прилагается их нотариально засвидетельствованный перевод на язык указанной Стороны».

¹Республика Беларусь, Республика Казахстан и Российская Федерация, именуемые в дальнейшем Сторонами.

В соответствии с пунктом «а» статьи 6 Положения о ввозе на таможенную территорию Евразийского экономического союза и вывозе с таможенной территории Евразийского экономического союза наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров (приложение № 10 к Решению Коллегии Евразийской экономической комиссии) представление лицензии таможенному органу государства-члена не требуется, в частности, в случае ввоза и (или) вывоза физическими лицами ограниченного количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров в виде лекарственных средств для личного применения по медицинским показаниям при наличии подтверждающих медицинских документов с указанием наименования и количества товара, а также прекурсоров в качестве товаров для личного пользования в объемах, определенных законодательством государств-членов. Подтверждающие медицинские документы (их заверенные копии) составляются на языке государства-члена, на территорию которого осуществляется ввоз указанных лекарственных средств, либо прилагается их нотариально заверенный перевод на язык указанного государства-члена, в случае если иное не установлено законодательством государства-члена.

ХРАНЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ

Хранение наркотических средств и психотропных веществ — один из важнейших разделов легального оборота наркотических средств и психотропных веществ. Оно регламентируется статьей 20 Федерального закона от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах» и подзаконными нормативными актами, в соответствии с чем хранение наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I прекурсоров осуществляется:

- юридическими лицами,
- в специально оборудованных помещениях, оснащенных инженерно-техническими средствами охраны,
- при наличии лицензии на осуществление деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений с указанием работ и услуг по хранению наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров,
- в порядке, установленном Правительством РФ.

Ответственность за организацию хранения наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров возлагается на руководителя юридического лица либо уполномоченное им должностное лицо.

Приказом руководителя юридического лица назначаются лица, ответственные за хранение наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, допущенные к работе с наркотическими средствами, психотропными веществами и прекурсорами, и устанавливается порядок хранения ключей от сейфов, металлических шкафов и помещений, а также используемых при опечатывании (пломбировании) печатей и пломбировочных устройств (пункт 13 Постановления Правительства РФ от 31.12.09 г. № 1148 в ред. от 06.08.2015 г.).

Постановлением Правительства РФ от 17.12.2010 г. № 1035 регламентирован порядок установления требований к оснащению

инженерно-техническими средствами охраны объектов и помещений и мест временного хранения, где осуществляется деятельность, связанная с оборотом наркотических средств и психотропных веществ.

Уровень инженерно-технической оснащенности помещений, специальные требования к условиям хранения, виды технических средств охраны и класс устойчивости сейфов к взлому определяются при заключении договора с охранной организацией (пункт 11 Постановления Правительства РФ от 31.12.09 г. № 1148 в ред. от 06.08.2015 г.).

Нормативные акты, регламентирующие хранение наркотических средств и психотропных веществ

Федеральный закон от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах» (в ред. от 03.02.2015 г.).

Постановления Правительства РФ:

— от 31.12.09 г. № 1148 «О порядке хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров» (в ред. от 06.08.2015 г. № 807);

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

Приказ Минздравсоцразвития России от 23.08.10 г. № 706н «Об утверждении Правил хранения лекарственных средств» (в ред. от 28.12.2010 г.).

Приказ Минздрава России от 24.07.2015 г. № 484н «Об утверждении специальных требований к условиям хранения наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в установленном порядке в качестве лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения в аптечных, медицинских, научно-исследовательских, образовательных организациях и организациях оптовой торговли лекарственными средствами».

Приказ ФСКН от 12.01.2012 г. № 9 в ред. от 11.08.2014 г. «Об утверждении Административного регламента Федеральной службы Российской Федерации по предоставлению государственной услуги по выдаче заключений о соответствии объектов и помещений, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в Список I прекурсоров, и (или) культивирование наркосодержащих растений, установленным требованиям к оснащению этих объектов и помещений инженерно-техническими средствами охраны».

Приказ МВД России и ФСКН от 11.09.2012 г. № 855/370 «Об утверждении Требований к оснащению инженерно-техническими средствами охраны объектов и помещений, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, прекурсоров, и (или) культивирование наркосодержащих растений для использования в научных, учебных целях и в экспертной деятельности» (в ред. от 03.12.2015 г.).

Дополнительная информация

Письма Минздрава России от 17.12.2012 г. № 2182796/25-4, от 21.10.2015 г. № 25-4/10/2-6290, от 02.11.2005 г. № 5268-ВС, от 21.03.13 г. № 25-4/10/2-1971.

Что подлежит хранению

Хранению подлежат запасы наркотических средств и психотропных веществ, прекурсоры, сильнодействующие и ядовитые вещества, а также документация, связанная оборотом наркотических средств и психотропных веществ, а именно: требования-накладные, рецепты на наркотические средства и психотропные вещества, специальные журналы регистрации, заполненные журналы регистрации.

Обращаем внимание на то, что понятие «запас наркотических средств или психотропных веществ для медицинских организаций» следует понимать как потребность в этих средствах, исходя из операционной и реанимационной активности медицинской организаций, с обязательным наличием переходящего остатка.

Срок использования запаса не лимитирован. К запасу применимо не понятие «срок хранения», а понятие «возможный срок использования».

Контролирующим органам недопустимо требовать наличия «нулевого» остатка наркотиков или обязательного расходования их при отсутствии показаний к использованию (письмо Минздрава России от 02.11.2005 г. № 5268-ВС).

На новые наркотические и психотропные лекарственные препараты пока не установлены расчетные нормативы потребности. Юридические лица могут производить расчет с учетом их фактического оборота за 3–5 лет (письмо Минздрава России от 21.03.13 г. № 25-4/10/2-1971).

Помещения для хранения наркотических средств, психотропных веществ подразделяются на 4 категории, для каждой из которых устанавливаются специальные требования к условиям хранения в них наркотических средств, психотропных веществ.

К 1-й категории относятся помещения, которые используются юридическими лицами в целях:

- производства, изготовления (за исключением изготовления аптечными организациями), переработки наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I прекурсоров;
- оптовой торговли наркотическими средствами, психотропными веществами и внесенными в список I прекурсорами;
- хранения наркотических средств и психотропных веществ, предназначенных для ликвидации медико-санитарных последствий чрезвычайных ситуаций природного и техногенного характера или для мобилизационных нужд.

Наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры в помещениях **1-й категории** следует хранить в запирающихся сейфах или металлических шкафах.

Допускается хранение наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров на стеллажах (поддонах) в не вскрытой (неповрежденной) групповой или транспортной таре либо в опечатанной таре в случае хранения их больших объемов, не позволяющих разместить их в сейфах (металлических шкафах).

Ко 2-й категории относятся помещения:

- аптечных организаций, предназначенные для хранения 3-месячного или 6-месячного запаса (для аптечных организаций, расположенных в сельских населенных пунктах и удаленных от населенных пунктов местностях) наркотических средств и психотропных веществ;
- ветеринарных аптечных организаций, предназначенные для хранения 3-месячного запаса наркотических средств и психотропных веществ.

Наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры в помещениях **2-й категории** должны находиться в запирающихся сейфах или металлических шкафах.

К 3-й категории относятся помещения:

- медицинских и ветеринарных организаций, предназначенные для хранения 15-дневного запаса наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список II Перечня, и месячного запаса психотропных веществ, внесенных в список III Перечня;
- медицинских организаций или обособленных подразделений медицинских организаций, предназначенные для хранения наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов, и производящих отпуск указанных лекарственных препаратов физическим лицам в соответствии с пунктом 1 статьи 25 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ;
- юридических лиц, предназначенные для хранения наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I прекурсоров, используемых в научных, учебных и экспертных целях.

Наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры в помещениях **3-й категории** требуется хранить в запирающихся

насыпных или прикрепленных к полу (стене) сейфах не ниже 3-го класса устойчивости к взлому. Сейф массой менее 1000 кг прикрепляется к полу или стене либо встраивается в стену с помощью анкерного крепления.

К 4-й категории относятся помещения:

- медицинских и ветеринарных организаций, предназначенные для хранения суточного запаса наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список II Перечня, и трехдневного запаса психотропных веществ, внесенных в список III Перечня;
- медицинских организаций, предназначенные для хранения неиспользованных наркотических средств, принятых от родственников умерших больных.

Наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры в помещениях 4-й категории хранятся в запирающихся насыпных или прикрепленных к полу (стене) сейфах не ниже 3-го класса устойчивости к взлому. Сейф массой менее 1000 кг прикрепляется к полу или стене либо встраивается в стену с помощью анкерного крепления.

К местам временного хранения наркотических средств и психотропных веществ относятся укладки, наборы, комплекты для оказания первичной медико-санитарной, скорой и специализированной медицинской помощи, в состав которых входят наркотические средства и психотропные вещества.

Решение о необходимости организации мест временного хранения, предназначенных для хранения наркотических средств и психотропных веществ в количестве, не превышающем суточного запаса, к которым могут быть отнесены посты среднего медицинского персонала медицинских организаций, рабочие места фармацевтических работников рецептурного отдела аптечных организаций, рабочие места специалистов ветеринарных организаций и др., принимает руководитель юридического лица (подпункт 4.1 Постановления Правительства РФ от 31.12.09 г. № 1148 в ред. от 06.08.2015 г.).

В местах временного хранения наркотические средства и психотропные вещества хранятся в запирающихся сейфах не ниже 1-го класса устойчивости к взлому или металлических либо изготовленных из других высокопрочных материалов контейнерах.

Обращаем внимание на то, что наркотические средства и психотропные вещества, находящиеся на хранении в помещениях всех категорий и в местах временного хранения, подлежат учету в соответствии с Правилами ведения и хранения специальных журналов регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, утвержденными Постановлением Правительства РФ от 04.11.2006 г. № 644 (пункт 9 Постановления Правительства РФ от 31.12.09 г. № 1148 в ред. от 06.08.2015 г.).

Порядок охраны помещений

Охрана помещений, относящихся к 1-й и 2-й категориям, осуществляется на договорной основе подразделениями вневедомственной охраны полиции, организацией, подведомственной МВД России, либо ведомственной охраной федеральных органов исполнительной власти и организаций, в ведении которых находятся указанные помещения.

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

В случае отсутствия в сельских населенных пунктах или удаленных от населенных пунктов местностях подразделений вневедомственной охраны полиции, организации, подведомственной МВД России, либо ведомственной охраны федеральных органов исполнительной власти и организаций, в сфере ведения которых находятся указанные помещения, допускается осуществление охраны помещений, относящихся ко 2-й категории, путем привлечения юридических лиц, имеющих лицензию на осуществление частной охранной деятельности с правом оказания услуг по охране объектов путем принятия соответствующих мер реагирования на сигнальную информацию технических средств охраны, установленных на охраняемых объектах.

Режим хранения

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

Особенности хранения наркотических и психотропных лекарственных препаратов для медицинского применения

Вопрос: Как понять неоднозначное толкование требований к хранению наркотических средств разными надзорными органами. При проверках ФСКН требует хранение только в сейфах, а органы Росздравнадзора отслеживают соблюдение температурного режима.

Ответ: В Правилах хранения наркотических средств, утвержденных Постановлением Правительства РФ от 31.12.2009 г. № 1148, установлены общие требования к Порядку хранения наркотических средств, включенных в Перечень наркотических средств, психотропных веществ, подлежащих контролю в РФ, утвержденный Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681.

Минздравом России устанавливаются **специальные требования** к условиям хранения наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в установленном порядке в РФ в качестве лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения, в аптечных, медицинских, научно-исследовательских, образовательных, экспертных организациях и организациях оптовой торговли лекарственными средствами (пункт 15 Постановления Правительства РФ от 31.12.09 г. № 1148 в ред. от 06.08.2015 г.).

Таким образом, при хранении наркотических и психотропных лекарственных препаратов следует руководствоваться специальными требованиями к условиям хранения наркотических средств и психотропных веществ, утвержденными приказом Минздрава России от 24.07.2015 г. № 484н.

Специальные требования

к условиям хранения наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в установленном порядке в Российской Федерации в качестве лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения, в аптечных, медицинских, научно-исследовательских, образовательных организациях и организациях оптовой торговли лекарственными средствами

Приложение
к приказу Минздрава России
от 24.07.2015 г. № 484н

1. Настоящие специальные требования определяют особенности хранения наркотических средств и психотропных веществ, включенных в перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденный постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 1998 г. № 681, и зарегистрированных в установленном порядке в Российской Федерации в качестве лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения (далее — наркотические и психотропные лекарственные средства), в аптечных, медицинских, научно-исследовательских, образовательных организациях и организациях оптовой торговли лекарственными средствами.

2. В аптечной, медицинской организации или организации оптовой торговли лекарственными средствами наркотические и психотропные лекарственные средства для парентерального, внутреннего и наружного применения должны храниться отдельно.

В указанном случае наркотические и психотропные лекарственные средства должны храниться на отдельной полке или в отдельном отделении сейфа или металлического шкафа.

3. В аптечных и медицинских организациях на внутренних сторонах дверей сейфов или металлических шкафов, в которых осуществляется хранение наркотических и психотропных лекар-

ственных средств, должны вывешиваться списки хранящихся наркотических и психотропных лекарственных средств с указанием их высших разовых и высших суточных доз.

Дополнительно в медицинских организациях в местах хранения наркотических и психотропных лекарственных средств должны размещаться таблицы противоядий при отравлениях указанными средствами.

4. Хранение фармацевтических субстанций, используемых для изготовления наркотических и психотропных лекарственных средств в виде готовых лекарственных форм (далее — наркотические и психотропные лекарственные препараты), в аптечных организациях должно осуществляться в штанглазах, помещенных в сейфы (металлические шкафы), с указанием высших разовых и высших суточных доз.

5. Хранение наркотических и психотропных лекарственных средств в помещениях, относящихся к 4-й категории, или в местах временного хранения, осуществляется в сейфах (контейнерах), расположенных в соответствующих помещениях или местах.

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

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

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

- этикетки, содержащей обозначения: «Внутреннее», «Наружное», «Глазные капли», «Глазные мази», «Для инъекций» и иные обозначения, характеризующие наименование лекарственной формы и (или) способ применения лекарственного препарата;

- наименования и местонахождения аптечной организации, изготовившей наркотический или психотропный лекарственный препарат;

- наименований медицинской организации и ее структурного подразделения;

- состава наркотического или психотропного лекарственного препарата в соответствии с прописью, указанной в требовании-накладной медицинской организации;

- даты изготовления и срока годности наркотического или психотропного лекарственного препарата, данных о проведенном контроле качества лекарственного препарата;

- подписей лиц, изготовившего, проверившего и отпустившего наркотический или психотропный лекарственный препарат из аптечной организации.

8. Хранение наркотических и психотропных лекарственных средств, требующих защиты от повышенной температуры, в аптечных, медицинских, научно-исследовательских, образовательных организациях и организациях оптовой торговли лекарственными средствами осуществляется:

- в помещениях, специально оборудованных инженерными и техническими средствами охраны (далее — помещения), относящихся к 1-й и 2-й категориям*,

- в запирающихся холодильниках (холодильных камерах) или в специальной зоне для размещения холодильников (холодильных камер), отделенной от основного места хранения металлической решеткой с запирающейся решетчатой дверью;

- в помещениях, относящихся к 3-й категории*, — в специальной зоне для размещения холодильников (холодильных камер), отделенной от основного места хранения металлической решеткой с запирающейся решетчатой дверью;

- в помещениях, относящихся к 4-й категории*, — в термоконтейнерах, размещенных в сейфах;

- в местах временного хранения* — в термоконтейнерах, размещенных в сейфах, либо в металлических или изготовленных

*Пункт 4 Правил хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 31 декабря 2009 г. № 1148.

из других высокопрочных материалов контейнерах, помещенных в термоконтейнеры.

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

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

Высшие разовые и суточные дозы наркотических и психотропных лекарственных препаратов (для взрослых)

Наименование	Высшие дозы		Наименование нормативного документа
	разовая	суточная	
Наркотические лекарственные препараты			
Морфин	0,02 г	0,05 г	ГФ СССР, X изд-е, 1968 г.
Омнопон	0,03 г	0,1 г	
Промедол	0,04 г	0,016 г	
Кодеин	0,05 г	0,2 г	
Феналдон	0,01 г	0,03 г	
Просидол	—	Максималь- ная 250 мг	Р № 001172/01-150714
Бупренорфин	0,25 мг/кг	2,4 мг/кг	Р № 002817/01-200911
Дигидрокодеин	60—120 мг	240 мг	П № 011980/01-140308
Фентанил 0,005%	1,0	3,0	ГФ СССР, X изд-е, 1968 г.
Психотропные лекарственные препараты			
Фенобарбитал	0,3 г	0,6 г	ГФ СССР, IX изд-е, 1961 г.
Налбуфин	—	Максимальная 2,4 мг/кг	ЛСР-000074-230507
Диазепам	—	Суточная терапевтическая 30 мг	ЛС-001270-300811

Наименование	Высшие дозы		Наименование нормативного документа
	разовая	суточная	
Золпидем	10 мг максимальная	—	П № 012843/01-291206
Клоназепам	—	Максимальная 20 мг	П № 013785/01-090608
Лоразепам	—	Максимальная 10 мг	П № 016057/01-240610
Мелазепам	Средняя разовая 10—20 мг	Амбулаторно 40 мг. В стационаре 60—70 мг	ЛС-002377-250711
Хлордиазепоксид	—	Максимальная 100 мг	П № 015067/01-2003 г
Оксазепам	Амбулаторно средняя доза 30—50 мг/сут. В стационаре — до 120 мг/сут		Р № 006658/01-180308

Сокращения: ГФ СССР — Государственная фармакопея СССР.

**Противоядия и меры необходимой медицинской помощи при отравлении
наркотическими и психотропными лекарственными средствами**

Лекарственное средство	Признаки интоксикации	Медицинская помощь и противоядия
1	2	3
Морфин: опий, омнопон (пантопон), этилморфин (дионин), кодеин, промедол, фентанил	Сужение зрачков, гиперемия кожи, кома. Угнетение дыхания, иногда его остановка с резким цианозом и расширением зрачков. Брадикардия, коллапс, снижение температуры тела. При отравлении кодеином возможны нарушения дыхания и падение артериального давления при сохраненном сознании	Промывание желудка (даже при парентеральном введении препаратов), солевое слабительное или активированный уголь внутрь. Форсированный диурез с ощелачиванием крови. Гемосорбция. Искусственная вентиляция легких, ингаляция кислорода, согревание тела. Внутривенно: налорфин (анторфин) — 3–5 мл 0,5% раствора; атропин — 1–2 мл 0,1% раствора; кофеин — 2 мл 10% раствора; кокарбоксилаза 50–100 мг. Налоксон в/в медленно (в течение 2–3 мин), в/м или п/к. Начальная доза — 0,4 мг, при необходимости повторно с интервалами 3–5 мин до появления сознания и восстановления спонтанного дыхания, максимальная доза — 10 мг; детям (начальная доза) — 0,005–0,01 мг/кг
Барбитураты: фенобарбитал (люминал), барбитал (веронал), барбитал-натрий (мединал), барбамил (амитал- натрий), этамилал-натрий (нембутал)	Возможны IV стадии интоксикации: I стадия — сонливость, умеренный миоз с сохраненной реакцией зрачков на свет, брадикардия, слюнотечение.	Промывание желудка (при коме после предварительной интубации трахеи) повторно через 3–4 ч до восстановления сознания. При I и IV стадиях — форсированный диурез, ощелачивание крови; при II и III стадиях — гемодиализ, перитонеальный диализ, гемосорбция, кишечный диализ.

Сходно действуют производные бензодиазепа: хлордиазепоксид (элениум), оксазепам (тазепам), диазепам (седуксен), мепротан, ноксирон	II стадия — поверхностная кома: ослабление зрачковых и корнеальных рефлексов, снижение сухожильных рефлексов. Часто нарушение дыхания, рвота, бронхорея, западение языка, аспирация рвотных масс. III стадия — глубокая кома: отсутствие глазных и сухожильных рефлексов, реакции на болевое раздражение, зрачки узкие, дыхание редкое поверхностное, экзотоксический шок. IV стадия — посткоматозная: неврологическая симптоматика (птоз, шаткая походка и др.), астения, тромбоэмболические, гнойно-септические осложнения	Сердечно-сосудистые средства. Внутривенные инфузии изотонических растворов электролитов, глюкозы, плазмозаменителей. Гепарин по 5000 ЕД 4–6 раз в сутки внутримышечно, аскорбиновая кислота — 10 мл 5% раствора внутривенно.
Калия перманганат	Боль в полости рта, в животе, рвота, понос. Слизистая оболочка рта и глотки коричневого или фиолетового цвета. Отек гортани, механическая асфиксия. Экзотоксический шок. Цианоз, одышка, нефропатия, гепатопатия	Промедол — 1 мл 1% раствора подкожно. Промывание желудка. Лечение ожогов. При цианозе (метгемоглобинемия): метиленовый синий — 50 мл 1% раствора, аскорбиновая кислота — 30 мл 5% раствора внутривенно. Витамины: В ₁₂ до 1000 мкг и В ₆ — 2 мл 5% раствора внутримышечно
С учетом заключения ГБУЗ г. Москвы «НИИ скорой помощи им. Н.В.Склифосовского» от 06.12.2013 . № 3125/1-13.		

**Места и сроки хранения документации,
используемой в сфере оборота наркотических средств
и психотропных веществ**

Наименование документа	Хранение документации		Регламентирующий документ
	Место	Срок	
Специальные рецептурные бланки (форма 107/у-НП) на НС и ПВ списка II	Под замком в специальных помещениях, сейфах или в специально изготовленных шкафах, обитых оцинкованным железом, с надежным внутренним или навесным замком	—	Приказ МЗ РФ от 01.07.12 г. № 54н, приложение 4, пункт 6
Рецептурные бланки, подлежащие учету	Под замком в металлическом шкафу (сейфе) или металлическом ящике	—	Приказ МЗ РФ от 20.12.2012 г. № 1175н, приложение 3, пункт 26
Полученные врачами рецептурные бланки, подлежащие учету	В помещениях, обеспечивающих их сохранность	—	Приказ МЗ РФ от 20.12.2012 г. № 1175н, приложение 3, пункт 29
Использованные рецептурные бланки на НС и ПВ списка II и III	Аптека. В опечатанном сейфе	5 лет	ПП РФ от 04.11.2006 г. № 644, пункт 18
Требование-накладная ЛПУ на отпуск НС и ПВ списка II	Аптека. В условиях, обеспечивающих их сохранность	10 лет	Приказ МЗСР РФ от 12.02.07 г. № 110, приложение 13, раздел III, пункт 3.6
Требование-накладная ЛПУ на отпуск ЛС, подлежащих ПКУ		3 г.	
Требование-накладная ЛПУ на отпуск остальных групп ЛС		1 г.	
Журнал регистрации НС и ПВ	В металлическом шкафу (сейфе) в технически укрепленном помещении	До года	ПП РФ № 644 от 04.11.06, пункт 15

Наименование документа	Хранение документации		Регламентирующий документ
	Место	Срок	
Заполненный журнал регистрации операций с НС и ПВ вместе с документами, подтверждающими осуществление операций после последней записи	Архив юридического лица	5 лет	ПП РФ № 644 от 04.11.06, в ред. от 06.08.15 г., пункт 18
Дополнительная информация: приказы Минкультуры России от 31.07.07 г. № 1182 в ред. от 28.04.11 г. (с указанием сроков хранения), от 31.03.15 г. № 526 (сроки хранения не указаны)			

Сокращения: ЛПУ — лечебно-профилактическое учреждение, МЗСР РФ — Минсоцразвития России, МЗ РФ — Минздрав России, НС — наркотические средства, ПВ — психотропные вещества, ПКУ — предметно-количественный учет, ПП РФ — постановление Правительства РФ.

В соответствии с Постановлением Правительства РФ от 17.12.2010 г. № 1035 «О порядке установления требований к оснащению инженерно-техническими средствами охраны объектов и помещений, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, и (или) культивирование наркосодержащих растений» приказом МВД России и ФСКН России от 11.09.2012 г. № 855/370 утверждены требования к оснащению инженерно-техническими средствами охраны объектов и помещений, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, прекурсоров, и (или) культивирование наркосодержащих растений для использования в научных, учебных целях и в экспертной деятельности.

В указанный приказ внесены изменения приказом МВД России, ФСКН России от 03.12.2015 г. № 1140/442.

**Извлечение из приказа МВД России и ФСКН России
от 11.09.2012 г. № 855/370
(в ред. приказа МВД России и ФСКН России
от 03.12.2015 г. № 1140/442)**

Таблица 1.1. Общие требования к оснащению ограждающими конструкциями, элементами инженерно-технической укреплённости различных категорий объектов и помещений

Конструктивный элемент	Категория			
	1-я	2-я	3-я	4-я
	Класс защиты (не менее) / наличие конструктивного элемента			
Периметр				
Ограждение, ворота	2–3	—	—	—
Контрольно-пропускной пункт	+ / —	—	—	—
Круглосуточный пост охраны	+ / —	+ / —	+ / — Не было*	+ / — Не было*
Строительные конструкции				
Наружные стены здания первого этажа, а также стены, перекрытия охраняемых помещений, расположенных внутри здания, примыкающие к помещениям других собственников	3	3	2	2
Наружные стены охраняемых помещений, расположенных на втором и выше этажах здания, а также стены, перекрытия этих помещений, расположенных внутри здания, не примыкающие к помещениям других собственников	3	2	2	2
Внутренние стены, перегородки охраняемых помещений	2	1	1	1
Дверные конструкции				
Входные двери в здание	3	— Было 2*	— Было 2*	— Было 2*

Конструктивный элемент	Категория			
	1-я	2-я	3-я	4-я
	Класс защиты (не менее) / наличие конструктивного элемента			
Двери запасных выходов, двери, выходящие на крышу (чердак), во дворы	3	— Было 2*	— Было 2*	— Было 2*
Входные двери в охраняемые помещения	3-4	3	2 Было 3*	2 Было 3*
Дополнительная металлическая решетчатая дверь с запирающим устройством в охраняемом помещении	2	1 Было 2*	—	—
Внутренние двери в охраняемых помещениях	1	1	1	1
Оконные конструкции				
Оконные проемы первого и подвального этажей, выходящие на охраняемую территорию	2	— Было 2*	— Было 1*	— Было 1*
Оконные проемы второго и выше этажей, выходящие на охраняемую территорию	2	— Было 2*	— Было 1*	— Было 1*
Оконные проемы первого и подвального этажей, выходящие на неохраняемую территорию	3	— Было 2*	— Было 2*	— Было 1*
Оконные проемы второго и выше этажей, выходящие на неохраняемую территорию и примыкающие к пожарным лестницам, балконам, карнизам и иным строительным конструкциям	2	— Было 1*	— Было 1*	— Было 1*
Оконные проемы второго и выше этажей, выходящие на неохраняемую территорию и не примыкающие к пожарным лестницам, балконам, карнизам и иным строительным конструкциям	1	— Было 1*	— Было 1*	— Было 1*
Оконные проемы охраняемых помещений	3-4	3	2 Было 3*	2 Было 3*
Запирающие устройства				
Запирающие устройства входных и запасных дверей в здание, дверей, выходящих на крышу (чердак)	3-4	— Было 3*	— Было 3*	— Было 2*

Конструктивный элемент	Категория			
	1-я	2-я	3-я	4-я
	Класс защиты (не менее) / наличие конструктивного элемента			
Запирающие устройства входных дверей охраняемых помещений Позиции не было*	3-4	3	2	2
Запирающие устройства внутренних дверей в охраняемых помещениях	1	1	1	1

Примечания:

1. Знак «+» означает, что применение обязательно.
 2. Знак «-» означает, что применение не рекомендуется.
 3. Знак «+/-» означает, что применение возможно на усмотрение руководства объекта.
 4. Вне зависимости от категории объекта, при отсутствии возможности, обусловленной расположением зданий и сооружений объекта в непосредственной близости от транспортных магистралей (фактически отсутствует территория перед фасадом здания), строительством или реконструкцией объекта в особых климатических зонах (вечная мерзлота, пустыни, лесные массивы), значительной протяженностью периметра территории, допускается применять отдельные средства инженерно-технической укреплённости более низких классов защиты. В этом случае обеспечение необходимой защищённости объекта достигается созданием дополнительных рубежей охраны, организуемых с помощью технических средств.
- (* Курсивом выделены изменения, внесенные приказом МВД России и ФСКН России от 03.12.2015 г. № 1140/442. — Прим. авт.)

Таблица 1.2. Общие требования к минимально необходимому составу технических средств охраны для различных категорий объектов и помещений

Вид технических средств противокриминальной защиты	Категория			
	1-я	2-я	3-я	4-я
1. Системы охранной сигнализации				
1.1. Тревожная сигнализация	+	+	+/-	+/-
1.2. Охранная сигнализация				
1.2.1. Периметр охраняемой территории объекта:				
с выводом на внутренний пост охраны	+/- Было +*	+/-	-	-
с выводом на ПЦО	+/-	+/-	-	-

Вид технических средств противокриминальной защиты	Категория			
	1-я	2-я	3-я	4-я
1.2.2. Периметр зданий и сооружений (оконные проемы, двери, люки, ворота):				
с выводом на внутренний пост охраны	+/-	-	-	-
с выводом на ПЦО	+/-	+/-	+/-	+/-
1.2.3. Охраняемые помещения:				
с выводом на внутренний пост охраны	+	+/-	+/-	+/-
с выводом на ПЦО	+	+	+/-	+/-
	Было +/-*	Было +/-*		
2. Системы контроля и управления доступом				
2.1. Средства идентификации:				
по одному признаку	+	+/-	-	-
по двум и более признакам	+/-	-	-	-
2.2. Точки доступа				
на проходных и КПП	+	-	-	-
в охраняемых помещениях	+	+/-	-	-
2.3. Препятствующие устройства				
турникеты (шлюзовые камеры)	+	-	-	-
3. Системы охранного телевидения				
3.1. Видеонаблюдение (видеоконтроль):				
периметра территории объекта и КПП	+	+/-	-	-
периметра зданий и сооружений объекта, их входов и выездов-выездов	+	+/-	+/-	-
охраняемых помещений и подходов к ним	+	+/-	+/-	-
3.2. Отображение видеoinформации				
в реальном времени	+	+/-	-	-
отдельные кадры	-	-	+/-	-
3.3. Запись (архивация) видеoinформации в реальном времени	+	+/-	+/- Не было*	-
4. Средства и системы оповещения				
4.1. Оповещение речевое	+/-	+/-	+/-	-
4.2. Звуковое оповещение (по отдельным помещениям, зонам)	+	+/-	+/-	+/- Не было*

Вид технических средств противокриминальной защиты	Категория			
	1-я	2-я	3-я	4-я
4.3 Световое оповещение (по отдельным помещениям, зонам)	+	+	+	+/-
5. Средства оперативной связи				
5.1. Оперативная радиосвязь между постами	+	—	—	—
5.2. Оперативная телефонная связь (внутренняя)	+	+/-	+/-	+/-
5.3. Телефонная связь общего пользования (в том числе сотовая)	+	+	+	+

Примечания:

1. Знак «+» означает, что применение обязательно.
2. Знак «—» означает, что применение не рекомендуется.
3. Знак «+/-» означает, что применение возможно на усмотрение руководства объекта.
4. Допускается оснащение объектов оборудованием, предназначенным для досмотра людей и транспортных средств. Досмотр осуществляется сотрудниками охраны в соответствии с законодательством Российской Федерации и инструкцией по пропускному и внутриобъектовому режимам, утвержденной руководством объекта.

(*Курсивом выделены изменения, внесенные приказом МВД России и ФСКН России от 03.12.2015 г. № 1140/442.

Сокращения: КПП — контрольно-пропускной пункт, ПЦО — пункт централизованной охраны. — *Прим. авт.*)

РАСПРЕДЕЛЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫХ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ

В Федеральном законе «О наркотических средствах и психотропных веществах» понятие распределения наркотических средств, психотропных веществ раскрывается как «действия, в результате которых в соответствии с порядком, установленным Правительством Российской Федерации, конкретные юридические лица получают в установленных для них размерах конкретные наркотические средства или психотропные вещества для осуществления оборота наркотических средств или психотропных веществ» (статья 1 «Основные понятия»). В статье 23 конкретизируется требование о том, что распределение наркотических средств и психотропных веществ осуществляется юридическими лицами при наличии лицензий, предусмотренных законодательством РФ о лицензировании отдельных видов деятельности.

Правила распределения, отпуска и реализации наркотических средств и психотропных веществ утверждены Постановлением Правительства РФ от 26.07.2010 г. № 558 в ред. от 16.12.13 г.

В соответствии с указанными Правилами распределение наркотических средств и психотропных веществ осуществляется государственными унитарными предприятиями и государственными учреждениями.

Распределение психотропных веществ, внесенных в список III Перечня, может осуществляться иными юридическими лицами независимо от их форм собственности.

Распределение осуществляется в соответствии с заявками юридических лиц на получение конкретных наркотических средств и психотропных веществ, представляемыми юридическими лицами по установленной форме.

Формы заявки, сводной заявки на получение наркотических средств и психотропных веществ и сведений о планируемых объемах производства, изготовления, переработки или ввоза на территорию РФ наркотических средств и психотропных веществ, согласован-

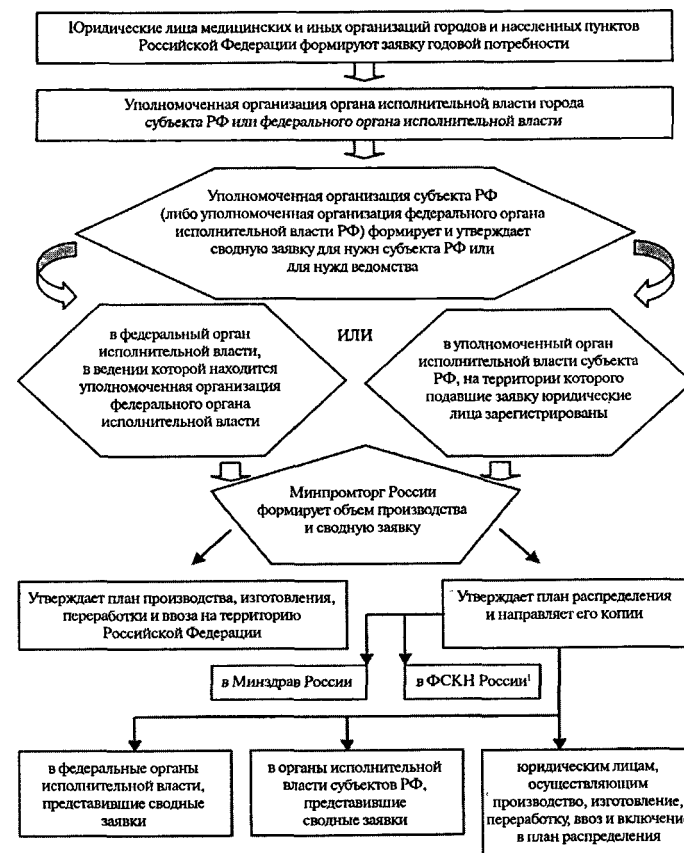
ные с Минздравом России и МВД России, утверждены приказом Минпромторга России от 16.11.11.2010 г. № 1029 «Об утверждении форм документов, связанных с формированием плана распределения наркотических средств и психотропных веществ».

Расчет потребности на получение наркотических и психотропных лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения, осуществляется юридическими лицами исходя из нормативов, утверждаемых Минздравом России. Заявка подписывается руководителем юридического лица, заверяется печатью этого юридического лица и представляется в уполномоченную организацию не позднее 15 сентября.

Уполномоченная организация в соответствии с представленными заявками формирует сводную заявку по установленной форме и представляет ее в федеральный орган исполнительной власти, в ведении которого она находится, либо в уполномоченный орган исполнительной власти субъекта РФ, на территории которого подавшие заявку юридические лица зарегистрированы. Сводная заявка подписывается руководителем федерального органа исполнительной власти или уполномоченного органа исполнительной власти субъекта РФ, заверяется печатью соответствующего органа исполнительной власти и представляется в Минпромторг России не позднее 15 октября.

Распределение наркотических средств и психотропных веществ осуществляется юридическими лицами при наличии у них лицензии на деятельность, связанную с оборотом наркотических средств и психотропных веществ с правом их распределения (далее — уполномоченные организации), в соответствии с планом распределения наркотических средств и психотропных веществ, ежегодно утверждаемым Минпромторгом России.

Уполномоченные организации распределяют наркотические средства и психотропные вещества конкретным юридическим лицам, подведомственным федеральным органам исполнительной власти, и юридическим лицам, зарегистрированным на территории субъекта РФ, для отпуска, реализации, использования в медицинских и иных целях наркотических средств и психотропных веществ, при наличии у юридических лиц лицензий на соответствующие виды деятельности.



Формирование заявки юридических лиц на получение конкретных наркотических средств и психотропных веществ

Порядок формирования заявки (см. схему) достаточно сложный процесс, связанный с рассмотрением, согласованием и утверждением заявки на различных уровнях региональных и федеральных органов исполнительной власти.

¹ФСКН России упразднена Указом Президента РФ от 05.04.2016 г. № 156 с передачей ее функций и полномочий МВД России.

**РЕАЛИЗАЦИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ
И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫХ
ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ**

Под реализацией в общепризнаном смысле понимается продажа, поставка, передача потребителю продукции на определенных условиях. В Федеральном законе «О наркотических средствах и психотропных веществах» рассматриваемое понятие раскрывается как «действия по продаже, передаче наркотических средств, психотропных веществ одним юридическим лицом другому юридическому лицу для дальнейших производства, изготовления, реализации, отпуска, распределения, использования в медицинских, ветеринарных, научных, учебных целях, в экспертной деятельности» (абзац в статью 1 введен ФЗ от 31.12.2014 г. № 501-ФЗ).

В приказе Минздравсоцразвития России от 14.12.2005 г. № 785 понятие «реализация» наркотических средств связана с их продажей по полной стоимости.

В соответствии с Правилами, утвержденными Постановлением Правительства РФ от 26.07.2010 г. № 558, реализация произведенных, изготовленных, переработанных и (или) ввезенных на территорию РФ наркотических средств и психотропных веществ осуществляется юридическими лицами уполномоченным организациям в соответствии с утвержденным планом распределения при наличии у них лицензии на деятельность, связанную с оборотом наркотических средств и психотропных веществ с правом их отпуска и (или) реализации.

*Нормативные акты, регламентирующие реализацию
наркотических средств и психотропных веществ*

Федеральный закон от 28.01.1998 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах», статья 23.

Постановление Правительства РФ от 26.07.2010 г. № 558 «О порядке распределения, отпуска и реализации наркотических средств и психотропных веществ, а также отпуска и реализации их прекурсоров» (ред. от 16.12.13 г.).

Приказ Минздравсоцразвития России от 14.12.2005 г. № 785 «О порядке отпуска лекарственных средств», раздел III (в ред. от 06.08.2007 № 521).

Приказ Минпромторга России от 16.11.2010 г. № 1029 «Об утверждении форм документов, связанных с формированием плана распределения наркотических средств и психотропных веществ».

Приказ ФМБА России от 17.09.2012 г. № 246 «Об уполномоченной организации, осуществляющей распределение наркотических средств и психотропных веществ».

Дополнительная информация

Информационное письмо Минздравсоцразвития России от 23.03.2009 г. № 25-1/10/2-1873.

ОТПУСК НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ

Понятие «отпуск наркотических средств, психотропных веществ» введено в Закон «О наркотических средствах и психотропных веществах» Федеральным законом от 31.12.2014 г. № 501-ФЗ и раскрывается как «действия по передаче наркотических средств, психотропных веществ юридическим лицом в пределах своей организационной структуры, а также физическим лицам для использования в медицинских целях».

В соответствии с ФЗ от 12.04.2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» лекарственные препараты вводятся в оборот на территории РФ, если они зарегистрированы соответствующим уполномоченным федеральным органом исполнительной власти и внесены в Государственный реестр лекарственных средств РФ в установленном порядке.

Отпуск наркотических средств и психотропных веществ в виде лекарственных препаратов регламентирован ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ и принятыми на его основе подзаконными нормативными правовыми актами. Его подразделяют на отпуск физическим лицам по рецептам формы № 107/у-НП «Специальный рецептурный бланк на наркотическое средство или психотропное вещество», предназначенным для выписывания наркотических средств или психотропных веществ, внесенных в список II Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, утвержденного Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681, за исключением лекарственных препаратов в виде трансдермальных терапевтических систем (пункт 1 приказа Минздрава России от 01.08.12 г. № 54н в ред. от 30.06.2015 г. № 385н), и отпуск по рецептурному бланку формы № 148-1/у-88, который, согласно пункту 9 приказа Минздрава России от 20 декабря 2012 г. № 1175н (в ред. от 30.06.2015 № 386н), предназначен для выписывания:

1) наркотических и психотропных лекарственных препаратов списка II Перечня в виде трансдермальных терапевтических систем, психотропных веществ, внесенных в список III Перечня, за-

регистрированных в установленном порядке в качестве лекарственных препаратов;

2) иных лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету (за исключением лекарственных препаратов, 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 Минздрава России от 17.05.2012 г. № 562н;

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.

В соответствии со статьей 23 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ отпуск, реализация и распределение наркотических средств и психотропных веществ, а также отпуск и реализация внесенных в список I прекурсоров осуществляются юридическими лицами в порядке, установленном Правительством РФ, при наличии лицензий на указанные виды деятельности.

Постановлением Правительства РФ от 26.07.2010 г. № 558 установлено, что отпуск наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров производится юридическими лицами при наличии у них лицензии на осуществление деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений с указанием работ (услуг) по отпуску наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров (пункт 17 в ред. Постановления Правительства РФ от 16.12.2013 г. № 1159).

**Нормативные акты, регламентирующие отпуск
наркотических средств и психотропных веществ**

Федеральный закон от 28.01.1998 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах», статьи 23 и 25 (в ред. от 31.12.2014 г.).

Постановления Правительства РФ:

— от 26.07.2010 г. № 558 «О порядке распределения, отпуска и реализации наркотических средств и психотропных веществ, а также отпуска и реализации их прекурсоров» (в ред. от 16.12.2013 г.);

— от 20.07.2011 г. № 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» пункт 4 абз. 3 (в ред. от 08.10.2014 г. № 1023).

Приказы Минздравсоцразвития России:

— от 14.12.2005 г. № 785 «О порядке отпуска лекарственных средств», раздел III (в ред. от 22.04.2014 г.);

— от 26.08.2010 г. № 735н «Об утверждении Правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения медицинскими организациями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, и их обособленными подразделениями (амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики), расположенными в сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации;

— от 17.05.2012 г. № 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 ред. от 10.09.2015 г.);

— от 16.03.2010 г. № 157н «Об утверждении предельно допустимого количества наркотического средства, психотропного вещества и их прекурсора, содержащегося в препаратах» (в ред. от 10.06.2013 г.);

— от 12.02.2007 г. № 110 «О порядке назначения и выписывания лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения и специализированных продуктов лечебного питания» (приложение 3, раздел III);

— от 27.07.10 г. № 553н «Об утверждении видов аптечных организаций».

Приказ Минздрава России от 07.09.2016 г. № 681н «О перечне должностей фармацевтических и медицинских работников в организациях, которым предоставлено право отпуска наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов физическим лицам».

Дополнительная информация

Письма Минздравсоцразвития России:

от 24.05.2007 г. № 4185-ВС, от 25.01.2006 г. № 271-ВС,
от 16.03.2006 г. № 1242-ВС; от 13.01.14 г. № 25-4/10/2-79;
от 25.05.12 г. № 652/25-1; от 23.04.12 г. № 25-1/10/2-4131.

ОТПУСК НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ ФИЗИЧЕСКИМ ЛИЦАМ

Отпуск наркотических средств и психотропных веществ физическим лицам регламентирован Федеральным законом «О наркотических средствах и психотропных веществах» и осуществляется по рецептам. В соответствии со статьей 25 Закона отпуск наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов физическим лицам производится **только в аптечных организациях** либо в медицинских организациях или обособленных подразделениях медицинских организаций, расположенных в сельских населенных пунктах и удаленных от населенных пунктов местностях, в которых отсутствуют аптечные организации, при наличии у аптечных организаций, медицинских организаций, их обособленных подразделений лицензии на указанный вид деятельности (пункт 1).

Наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в списки II и III, отпускаются в медицинских целях по рецепту (пункт 2);

Аптечным организациям, медицинским организациям и обособленным подразделениям медицинских организаций, расположенным в сельских населенных пунктах и удаленных от населенных пунктов местностях, в которых отсутствуют аптечные организации, **запрещается отпускать наркотические лекарственные препараты и психотропные лекарственные препараты, внесенные в список II, по рецептам на лекарственные препараты, выписанные более пятнадцати дней назад»** (пункт 6).

Федеральный орган исполнительной власти, осуществляющий функции по выработке и реализации государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения (в настоящее время Минздрав России) в соответствии с пунктами 3 и 4 статьи 25 устанавливает:

- порядок отпуска наркотических средств и психотропных веществ физическим лицам;
- количество наркотических средств или психотропных веществ, которое может быть выписано в одном рецепте;

— перечни должностей фармацевтических и медицинских работников в организациях, которым предоставлено право отпуска наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов физическим лицам.

В соответствии с полномочиями Минздрава России, установленными в подпункте 5.2.165 Постановления Правительства РФ от 19.06.2012 г. № 608 (в ред. 03.06.2015 г.) Минздравом России утверждаются Правила отпуска наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов для медицинского применения, лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих наркотические средства и психотропные вещества (по согласованию с МВД России). В настоящее время указанные Правила регламентированы разделом III приказа Минздравсоцразвития России от 14.12.2005 г. № 785.

Право отпуска психотропных и наркотических веществ есть не у всех специалистов. Оно предоставляется на основании Перечня должностей фармацевтических и медицинских работников в организациях, которым предоставлено право отпуска наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов физическим лицам, утвержденного приказом Минздрава России от 07.09.2016 г. № 681н (см. таблицу):

Должности работников	
фармацевтических ¹	медицинских ^{2,3}
Директор (заведующий, начальник) аптечной организации	Врач-специалист
Заместитель директора (заведующего, начальника) аптечной организации	Главная медицинская сестра (главная акушерка, главный фельдшер)
Заведующий (начальник) структурного подразделения (отдела) аптечной организации	Акушер
Провизор	Заведующий здравпунктом — фельдшер (медицинская сестра)

Должности работников	
фармацевтических ¹	медицинских ^{2,3}
Провизор-технолог	Заведующий фельдшерско-акушерским пунктом — фельдшер (акушер, медицинская сестра)
Старший провизор	Медицинская сестра
Старший фармацевт	Медицинская сестра врача общей практики (семейного врача)
Фармацевт	Старшая медицинская сестра (акушер, фельдшер)
	Фельдшер

¹ Раздел II Номенклатуры должностей медицинских работников и фармацевтических работников, утвержденной приказом Минздрава России от 20.12.2012 г. № 1183н (зарегистрирован Минюстом России 18.03.2013 г., рег. № 27723), с изменениями, внесенными приказом Минздрава России от 01.08.2014 г. № 420н (зарегистрирован Минюстом России 14.08.2014 г., рег. № 33591) (далее — Номенклатура должностей).

² Раздел I Номенклатуры должностей.

³ При наличии права на осуществление фармацевтической деятельности в соответствии с пунктом 2 части 2 статьи 69 ФЗ от 21.11.2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в РФ» (Собр. законодательства Российской Федерации, 2011, № 48, ст. 6724; 2013, № 27, ст. 3477; № 48, ст. 6165; 2016, № 1, ст. 9).

Количество наркотических средств или психотропных веществ, которое может быть выписано в одном рецепте, утверждено приказом Минздрава России от 20.12.2005 г. № 1175н (в ред. от 30.06.15 г. № 386н.)

Органы исполнительной власти субъектов РФ устанавливают Перечень медицинских организаций и обособленных подразделений медицинских организаций, расположенных в сельских населенных пунктах и удаленных от населенных пунктов местностях, в которых отсутствуют аптечные организации, и Перечень наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов, отпуск которых физическим лицам может осуществляться указанными медицинскими организациями и их обособленными подразделениями.

Виды аптечных организаций утверждены приказом Минздрава России от 27.07.10 г. № 553н. К аптечным организациям относятся:

- 1) аптека: готовых лекарственных форм; производственная; производственная с правом изготовления асептических лекарственных препаратов;
- 2) аптечный пункт;
- 3) аптечный киоск.

Конкретные требования к отпуску наркотических и психотропных лекарственных средств аптечными организациями независимо от организационно-правовой формы, формы собственности и ведомственной принадлежности регламентированы приказом Минздрава России от 14.12.2005 г. № 785 (ред. от 22.04.2014 г.).

Извлечение из приказа

*Минздрава России от 14.12.2005 г. № 785
(в ред. приказа Минздрава России от 22.04.2014 г. № 183н)*

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

3.1. Отпуск аптечными учреждениями (организациями) подлежат наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в список II Перечня, и психотропные вещества, внесенные в список III Перечня.

3.3. Отпуск физическим лицам 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 Минздрава России от 07.09.2016 г. № 681н.

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 РФ 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 личность¹.

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 № 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 № 148-1/у-88, и рецепта, выписанного на рецептурном бланке формы № 148-1/у-04 (л).

(в ред. приказа Минздравсоцразвития России от 24.04.2006 г. № 302)

¹Таковыми документами для гражданина РФ на территории РФ являются: паспорт гражданина РФ; загранпаспорт гражданина РФ (для граждан РФ, постоянно проживающих за пределами территории РФ); удостоверение личности военнослужащего РФ; военный билет солдата, матроса, сержанта, старшины, прапорщика и мичмана; временное удостоверение личности гражданина РФ (форма № 2П); свидетельство о рождении (статья 23 ФЗ от 15.11.1997 г. №143-ФЗ); служебное удостоверение работника прокуратуры (статья 41.1 ФЗ «О прокуратуре Российской Федерации» от 17.01.1992 г. № 2202-1).

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.

(в ред. приказа Минздравсоцразвития России от 24.04.2006 г. № 302)

3.8. Не допускается отдельный отпуск лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, и других лекарственных средств, входящих в состав комбинированного лекарственного средства, изготавливаемого 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.

(в ред. приказа Минздравсоцразвития России от 24.04.2006 г. № 302)

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 с 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 боль-

ных с хроническим течением болезни — до 100 граммов в смеси и в чистом виде.

(в ред. приказа Минздравсоцразвития России от 24.04.2006 г. № 302)

3.12. При отпуске наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список II Перечня; психотропных веществ, внесенных в список III Перечня; экстремальных 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 № 5 к настоящему Порядку¹.

¹См. приложение № 10 к части II данного издания. — Прим. авт.

ОСОБЕННОСТИ ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, СОДЕРЖАЩИХ МАЛЫЕ КОЛИЧЕСТВА НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ

Постановлением Правительства РФ от 26.07.2010 г. № 558 (в ред. от 01.03.13 г.) конкретизировано положение о том, что отпуск наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров осуществляется юридическими лицами при наличии у них лицензии на деятельность, связанную с оборотом наркотических средств и психотропных веществ с указанием работ (услуг) по отпуску наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров (пункт 17 в ред. Постановления Правительства РФ от 16.12.2003 г. № 1159).

В соответствии с пунктом 5 статьи 2 Федерального закона «О наркотических средствах психотропных веществах» могут исключаться некоторые меры контроля в отношении препаратов, которые содержат малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, внесенных в списки II, III или IV, и поэтому не представляют опасности в случае злоупотребления ими или представляют незначительную опасность и из которых указанные средства или вещества не извлекаются легкодоступными способами. Порядок применения мер контроля в отношении указанных препаратов устанавливается Правительством РФ.

Минздравом России устанавливается предельно допустимое количество наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, содержащихся в препаратах, с малым количеством наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, внесенных в списки II, III или IV (пункт 6 статьи 2 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ).

Приказом Минздравсоцразвития России от 16.03.2010 г. № 157н (в ред. от 10.06.2013 г.) утверждены предельно допустимые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, содержащихся в препаратах, в отношении которых могут исключаться некоторые меры контроля.

Порядок отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых

количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества, осуществляется в соответствии с приказом Минздравсоцразвития России от 17.05.2012 г. № 562н (в ред. от 10.09.2015 г.).

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, утвержденного Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681, отпускаются аптеками, аптечными пунктами и индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, по рецептам, выписанным на рецептурных бланках форм № 107-1/у и № 148-1/у-88, утвержденных приказом Минздрава России от 20.12.2012 г. № 1175н (в ред. от 30.06.2015 г. № 386н).

Отпуску по рецептам, выписанным на рецептурных бланках формы № 107-1/у, подлежат комбинированные лекарственные препараты, содержащие:

- а) эрготамина гидротартрат в количестве до 5 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- б) эфедрина гидрохлорид в количестве до 100 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);
- в) псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве, не превышающем 30 мг (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- г) псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве, не превышающем 30 мг, в сочетании с декстрометорфаном гидробромидом в количестве, превышающем 10 мг, и до 30 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- д) декстрометорфана гидробромид в количестве, превышающем 10 мг, и до 30 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- е) фенobarбитал в количестве, превышающем 20 мг, и до 50 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

ж) фенobarбитал в количестве до 20 мг включительно в сочетании с эрготамином гидротартратом независимо от количества (на 1 дозу твердой лекарственной формы).

з) хлордиазепоксид в количестве до 10 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы).

В случае, если количество выписанного в рецепте комбинированного лекарственного препарата превышает предельно допустимое или рекомендованное количество для выписывания на один рецепт, указанное в приложениях № 1 и 2 к Порядку назначения и выписывания лекарственных препаратов, утвержденному приказом Минздрава России от 20.12.2012 г. № 1175н, фармацевтический работник аптеки (аптечного пункта) или индивидуальный предприниматель, имеющий лицензию на фармацевтическую деятельность, отпускает комбинированный лекарственный препарат в количестве, установленном вышеуказанными приложениями к указанному Порядку.

Рецепты на комбинированные лекарственные препараты, выписанные на рецептурных бланках формы № 107-1/у, погашаются штампом аптеки (аптечного пункта) или индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность, «Лекарственный препарат отпущен» и возвращаются пациенту, за исключением случая, указанного в пункте 8 настоящего Порядка.

При отпуске комбинированных лекарственных препаратов по рецептам, выписанным на рецептурных бланках формы № 107-1/у, срок для которых в соответствии с Порядком установлен до года, рецепт подписывается фармацевтическим работником аптеки (аптечного пункта) или индивидуальным предпринимателем, имеющим лицензию на фармацевтическую деятельность, и возвращается пациенту с указанием на обороте наименования аптеки (аптечного пункта) или фамилии, имени, отчества (при его наличии) индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность, количества отпущенного комбинированного лекарственного препарата и даты его отпуска.

Отпуск комбинированного лекарственного препарата осуществляется фармацевтическим работником аптеки (аптечного пункта) или индивидуальным предпринимателем, имеющим лицензию на

фармацевтическую деятельность, в соответствии с периодичностью отпуска, указанной в рецепте.

При очередном обращении пациента фармацевтическим работником аптеки (аптечного пункта) или индивидуальным предпринимателем, имеющим лицензию на фармацевтическую деятельность, учитываются отметки о предыдущем отпуске комбинированного лекарственного препарата.

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

5. Отпуску по рецептам, выписанным на рецептурных бланках формы № 148-1/у-88, подлежат комбинированные лекарственные препараты, содержащие:

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

б) псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 30 мг, и до 60 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

в) псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 30 мг, и до 60 мг включительно в сочетании с декстрометорфаном гидробромидом в количестве, превышающем 10 мг, и до 30 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

г) декстрометорфана гидробромид в количестве до 200 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);

(в ред. приказа Минздрава России от 10.06.2013 № 369н)

д) эфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 100 мг, и до 300 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);

е) эфедрина гидрохлорид в количестве до 50 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

ж) фенилпропаноламин в количестве до 75 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы), или до 300 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);

з) фенobarбитал в количестве до 15 мг включительно в сочетании с кодеином (или его солями) независимо от количества (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

и) фенobarбитал в количестве до 20 мг включительно в сочетании с эфедрином гидрохлоридом независимо от количества (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

к) хлордиазепоксид в количестве, превышающем 10 мг, и до 20 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы).

Обращаем внимание на требования по отпуску фенobarбитала. Положениями приказа Минздравсоцразвития России от 16.03.2010 г. № 157н лекарственные препараты, содержащие фенobarбитал в количестве до 50 мг включительно на 1 дозу твердой лекарственной формы или до 2 г включительно на 100 мл/г жидкой лекарственной формы в сочетании с иными фармакологическими активными компонентами, отнесены к лекарственным препаратам, содержащим малые количества психотропного вещества. Такие препараты отпускаются в порядке, установленном приказом Минздравсоцразвития России от 17.05.2012 г. № 562н, согласно письму Минздрава России от 13.01.2014 г. № 25-4/10/2-79.

Рецепты, выписанные на рецептурных бланках формы № 148-1/у-88, после отпуска комбинированного лекарственного препарата подлежат хранению в аптеке (аптечном пункте) или у индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность, в течение трех лет.

По истечении срока хранения рецепты, подлежат уничтожению в порядке, предусмотренном пунктом 2.16 Порядка отпуска лекарственных средств, утвержденного приказом Минздравсоцразвития России от 14.12.2005 г. № 785, в присутствии комиссии, о чем составляются акты. Формы актов приведены в приложениях № 1 и 2 к части II данного издания.

Порядок уничтожения рецептов, оставаемых в аптечном учреждении (организации) по истечении установленных сроков хранения, и состав комиссии по их уничтожению могут определяться органами управления здравоохранением или фармацевтической деятельностью субъекта РФ.

Слушатели часто просят разъяснить ситуации, связанные с оборотом фенобарбитала. Приводим некоторые из многочисленных вопросов по теме указанного лекарственного препарата, размещенных на сайте компании «Консультант-плюс».

Вопросы. Аптека, имеющая лицензии на оборот наркотических средств и психотропных веществ списков II и III и изготовление лекарственных препаратов (ЛП), готовит по рецептам врачей и требованиям ЛПУ раствор фенобарбитала 0,1% и порошки фенобарбитала с глюкозой 0,1 г.

Необходимо ли учитывать изготовленные лекарственные препараты в специальных журналах регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ?

Как осуществлять перевозку этих ЛП в лечебно-профилактические учреждения?

Попадают ли эти лекарственные препараты под действие приказа Минздравсоцразвития России от 16.03.2010 № 157н, если данные комбинированные лекарственные формы содержат наркотические средства и психотропные вещества в сочетании с фармакологически неактивным компонентом (вода, глюкоза)?

Отвечает директор юридической компании «Юнико-94» М.И. Милушин.

Психотропное вещество фенобарбитал включено в список III Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, утвержденного Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681 (в ред. от 16.12.2013 г.). Статьей 1 Федерального закона от 08.01.1998 № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах» (в ред. от 25.11.2013 г.) определено понятие «препарат» как «смесь веществ в любом физическом состоянии, содержащая одно или несколько наркотических средств или психотропных веществ либо один или несколько прекурсоров, включенных в «Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ».

Пунктом 4 статьи 2 указанного Закона установлено, что «в отношении препаратов предусматриваются меры контроля, аналогичные тем, которые устанавливаются в отношении наркотических средств и психотропных веществ, содержащихся в них», т.е. такие

вещества также считаются наркотическими средствами или психотропными веществами.

Пунктом 5 статьи 2 указанного Закона определено, что «в отношении препаратов, которые содержат малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, внесенных в Списки II, III или IV, и поэтому не представляют опасности в случае злоупотребления ими или представляют незначительную опасность и из которых указанные средства или вещества не извлекаются легкодоступными способами, могут исключаться некоторые меры контроля, установленные настоящим Федеральным законом». Порядок применения мер контроля в отношении указанных препаратов установлен Постановлением Правительства РФ от 20.07.2011 г. № 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» (в ред. от 04.09.2012 г. № 882), в котором упрощенные меры контроля определены только для препаратов с малым содержанием наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, являющихся лекарственными препаратами, содержащими кроме наркотических средств, психотропных веществ или их прекурсоров другие фармакологические активные вещества.

Для лекарственных препаратов, содержащих малые количества наркотических средств и психотропных веществ в сочетании с нейтральными компонентами, упрощенный порядок контроля не установлен.

Таким образом, в отношении указанных в тексте вопросов касательно лекарственных средств установлены меры контроля, аналогичные тем, которые применяются для любых психотропных веществ списка III указанного выше Перечня, в частности: осуществляется регистрация любых операций, связанных с оборотом таких лекарственных средств, в соответствии с Правилами ведения и хранения специальных журналов регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, утвержденными Постановлением Правительства РФ от 04.11.2006 г. № 644 (в ред. от 06.08.2015) и Правилами перевозки наркотиче-

ских средств, психотропных веществ и их прекурсоров на территории РФ, а также оформления необходимых для этого документов, утвержденными Постановлением Правительства РФ от 12.06.2008 г. № 449 (в ред. от 06.08.2015 г.).

**Порядок отпуска наркотических средств
и психотропных веществ для обеспечения
лечебного процесса в медицинских организациях**

Федеральный закон «О наркотических средствах и психотропных веществах» не регламентирует порядок обеспечения наркотическими и психотропными лекарственными препаратами лечебного процесса в медицинских организациях.

Отпуск наркотических средств и психотропных веществ медицинским организациям для обеспечения лечебного процесса регламентирован приказом Минздравсоцразвития России от 12.02.2007 г. № 110 (приложение 13, раздел III).

***Извлечение из Инструкции
о порядке выписывания лекарственных препаратов
и оформления рецептов и требований-накладных
(приложение № 13 к приказу Минздравсоцразвития
России от 12.02.2007 г. № 110 в ред. от 20.01.2011 № 13н)***

**III. Порядок оформления требований-накладных
в аптечную организацию на получение лекарственных
препаратов для медицинских организаций**

3.1. Для обеспечения лечебно-диагностического процесса медицинские организации получают лекарственные препараты из аптечной организации по требованиям-накладным, утвержденным в установленном порядке.

Требование-накладная на получение из аптечных организаций лекарственных препаратов должна иметь штамп, круглую печать

медицинской организации, подпись ее руководителя или его заместителя по лечебной части.

В требовании-накладной указывается номер, дата составления документа, отправитель и получатель лекарственного препарата, наименование лекарственного препарата (с указанием дозировки, формы выпуска (таблетки, ампулы, мази, суппозитории и т.п.), вид упаковки (коробки, флаконы, тубы и т.п.), способ применения (для инъекций, для наружного применения, приема внутрь, глазные капли и т.п.), количество затребованных лекарственных препаратов, количество и стоимость отпущенных лекарственных препаратов.

Наименования лекарственных препаратов пишутся на латинском языке.

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

Медицинские организации при составлении заявок на наркотические средства и психотропные вещества списков II и III должны руководствоваться расчетными нормативами, утвержденными в установленном порядке.

3.2. Требования-накладные структурного подразделения медицинской организации (кабинета, отделения и т.п.) на лекарственные препараты, направляемые в аптечную организацию, оформляются в порядке, определенном пунктом 3.1 настоящей Инструкции, подписываются руководителем соответствующего подразделения и оформляются штампом медицинской организации.

При выписывании лекарственного препарата для индивидуального больного дополнительно указывается его фамилия и инициалы, номер истории болезни.

3.3. Стоматологи, зубные врачи могут выписывать за своей подписью требования-накладные только на лекарственные препараты, применяемые в стоматологическом кабинете, без права выдавать их пациентам на руки.

3.4. Требования на ядовитые лекарственные средства, кроме подписи стоматолога или зубного врача, должны иметь подпись руководителя учреждения (отделения) или его заместителя и круглую печать медицинской организации.

3.5. Требования-накладные на отпуск частнопрактикующим врачам лекарственных препаратов (за исключением наркотических средств и психотропных веществ списков II и III, а также лекарственных препаратов, содержащих эти средства и вещества) оформляются в порядке, определенном п. 3.1–3.4 настоящей Инструкции на основании договора купли-продажи между частнопрактикующим врачом и аптечной организацией и лицензии на медицинскую деятельность, выданной в установленном порядке.

3.6. В аптечных организациях требования-накладные лечебно-профилактических учреждений на отпуск наркотических средств и психотропных веществ списков II и III хранятся в течение 10 лет, на отпуск иных лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, — в течение 3 лет, остальных групп лекарственных препаратов — в течение одного календарного года.

3.7. Требования-накладные медицинских организаций должны храниться в аптечной организации в условиях, обеспечивающих сохранность, в сброшюрованном и опечатанном виде и оформляться в тома с указанием месяца и года.

3.8. По истечении срока хранения требования-накладные подлежат уничтожению в присутствии членов создаваемой в аптечной организации комиссии, о чем составляются акты, формы которых предусмотрены приложением № 3 и 4* к настоящей Инструкции.

Обращаем внимание на то, что в приведенном Порядке не регламентированы требования по выписыванию наркотических и психотропных лекарственных препаратов по международному непатентованному наименованию (МНН), группировочному или торговому наименованию при оказании медицинской помощи в стационарных условиях. В требовании-накладной можно выписывать препараты по МНН или торговому наименованию.

*См. приложение № 3 и 4 к части II настоящего издания. — Прим. авт.

При выписывании лекарственных препаратов для медицинских организаций может использоваться требование-накладная «типовой межотраслевой формы № М-11, утвержденной постановлением Госкомстата России № 71-а от 30.10.1997 г. Указанная форма приведена и в части II «Отраслевых особенностей бюджетного учета в системе здравоохранения РФ», доведенных до субъектов РФ письмом Минздравсоцразвития России от 12.07.2007 г. № 5435-РХ.

Обращаем внимание на то, что с 01.06.2015 г. вступил в силу приказ Минфина России от 30.03.2015 г. № 52н, которым утвержден новый Перечень унифицированных форм первичных учетных документов, применяемых органами государственной власти: государственными органами, органами местного самоуправления, органами управления государственными внебюджетными фондами, государственными (муниципальными) учреждениями.

В числе утвержденных форм применительно к деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, значатся требование-накладная (код формы 0504204), акт о списании бланков строгой отчетности (код формы по ОКУД 0504816), акт о результатах инвентаризации (код формы по ОКУД 0504835). Образцы указанных наименований форм документов приведены в приложении № 13 к части II данного издания.

Лекарственные средства для медицинских организаций из аптеки получают материально ответственные лица, назначенные приказом медицинской организации по доверенности.

Срок действия доверенности регламентирован пунктом 1 статьи 186 ГК РФ — она сохраняет силу в течение года со дня ее совершения. Можно воспользоваться приказом Минздрава СССР от 02.07.87 г. № 747 (статья 36 раздела III): «Срок действия доверенности устанавливается не более как на текущий квартал, а на получение ядовитых и наркотических лекарственных средств доверенность выдается сроком до одного месяца».

**УНИЧТОЖЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ
И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ВХОДЯЩИХ В СПИСКИ II И III ПЕРЕЧНЯ,
НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ,
СДАННЫХ РОДСТВЕННИКАМИ УМЕРШИХ БОЛЬНЫХ,
И ПУСТЫХ АМПУЛ**

**Нормативные акты, регламентирующие уничтожение
наркотических средств и психотропных веществ**

Федеральный закон от 08.01.98 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах», статьи 29 и 38 (в ред. от 03.02.2015 г. № 7-ФЗ).

Постановление Правительства РФ от 18.06.1999 г. № 647 «О порядке дальнейшего использования или уничтожения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, растений, содержащих наркотические средства или психотропные вещества либо их прекурсоры, или их частей, содержащих наркотические средства или психотропные вещества либо их прекурсоры, а также инструментов и оборудования, которые были конфискованы или изъяты из незаконного оборота либо дальнейшего использования которых признано нецелесообразным», часть 7 (в ред. от 07.12.2011 № 1013).

Приказ Минфина России от 13.06.1995 г. № 49 «Об утверждении методических указаний по инвентаризации имущества и финансовых обязательств» (в ред. от 08.11.2010 г.).

Приказ Минздрава России от 28.03.2003 г. № 127 «Об утверждении Инструкции по уничтожению наркотических средств и психотропных веществ, входящих в списки II и III Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным» (в ред. от 07.05.2015 г. № 228н).

Постановление Госкомстата России от 18.08.1998 г. № 88 «Об утверждении унифицированных форм первичной учетной документации по учету кассовых операций, по учету результа-

тов инвентаризации» (формы № ИНВ-3 «Инвентаризационная опись товарно-материальных ценностей» и № ИНВ-22 «Приказ (постановление, распоряжение) о проведении инвентаризации»).

Дополнительная информация

Письма Минздравсоцразвития России:

от 02.11.2005 г. № 5268-ВС, от 27.01.2014 г. № 2141025/25-4.

Необходимость уничтожения наркотических средств и психотропных веществ, за исключением конфискованных или изъятых из незаконного оборота, обосновывается ответственным лицом, назначенным приказом руководителя медицинской организации, аптечной организации (приказ Минздрава России от 28.03.2003 г. № 127 в ред. от 07.05.2015 № 228н).

В соответствии со статьей 29 Федерального закона «О наркотических средствах и психотропных веществах» уничтожению подлежат наркотические средства, психотропные вещества и внесенные в список I прекурсоры в случаях, если:

- истек срок годности;
 - наркотическое средство, психотропное вещество или внесенный в список I прекурсор подвергались химическому или физическому воздействию, следствием которого стала их непригодность, исключающая возможность восстановления или переработки;
 - неиспользованные наркотические средства были приняты от родственников умерших больных в порядке, установленном федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по выработке и реализации государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения;
- (в ред. ФЗ от 31.12.2014 № 501-ФЗ)

— трудно определить, является препарат наркотическим средством, психотропным веществом или внесенным в список I прекурсором;

— конфискованные наркотическое средство, психотропное вещество или внесенный в список I прекурсор не могут быть использованы в медицинских, научных или иных целях, а также в других случаях, предусмотренных законодательством РФ.

Кроме того, подлежат уничтожению наркотические лекарственные средства, находящиеся в обороте с нарушением гражданского законодательства, а также фальсифицированные наркотические лекарственные средства в силу своей непригодности к реализации или использованию в медицинских целях.

Обращаем внимание на то, что согласно пункту 4 статьи 27 Закона «О наркотических средствах и психотропных веществах» в случаях несоответствия первичных упаковок и вторичных (потребительских) упаковок и маркировки наркотических средств и психотропных веществ, используемых в медицинских целях, установленным требованиям, наркотические средства и психотропные вещества уничтожаются в соответствии с законодательством РФ (в ред. ФЗ от 31.12.2014 г. № 501-ФЗ).

Факт обнаружения таких лекарств фиксируется инвентаризационной комиссией материально-ответственным лицом (лицами) в инвентаризационных описях, а затем отражается бухгалтером в сличительных ведомостях, составляемых в соответствии с Методическими указаниями по инвентаризации имущества и финансовых обязательств, утвержденными приказом Минфина России от 13.06.1995 г. № 49 в ред. от 08.11.2010 г.

Имеют место случаи, когда медицинские или аптечные организации вначале уничтожают, а затем списывают наркотические или психотропные вещества. Это нарушение пункта 1.7 Инструкции по уничтожению наркотических средств и психотропных веществ, входящих в списки II и III Перечня, утвержденной приказом Минздрава России от 28.03.2003 г. № 127 (в ред. от 07.05.2015 г. № 228н).

Списание наркотических и психотропных лекарственных препаратов

Порядок списания

Владельцы лицензий обязаны ежемесячно проводить инвентаризацию наркотических средств и составлять баланс товарно-материальных ценностей согласно статье 38 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ. При проведении инвентаризации необходимо руководствоваться Методическими указаниями по инвентаризации имущества и финансовых обязательств, утвержденными приказом Минфина России от 13.06.1995 г. № 49 в ред. от 08.11.2010 г.

Инвентаризацию проводит инвентаризационная комиссия, утвержденная приказом руководителя медицинской организации. Можно воспользоваться формой приказа № ИНВ-22, утвержденной Постановлением Госкомстата России от 18.08.1998 г. № 88.

Результаты проведенной инвентаризации отражают в графе «Отметка об инвентаризации» специального журнала регистрации операций. В случае расхождений в балансе или несоответствия данных баланса сведения о результатах проведенной инвентаризации в трехдневный срок после их обнаружения доводятся до сведения органов по контролю за оборотом наркотических средств и психотропных веществ (пункт 2 статьи 38 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ).

Никаких специализированных форм первичных документов для списания просроченных или испорченных лекарств не существует. Производить их списание можно на основании форм документов, утвержденных Госкомстатом России. Это:

— унифицированная форма № ИНВ-3 «Инвентаризационная опись товарно-материальных ценностей», утвержденная Постановлением Госкомстата России от 18.08.1998 № 88;

— унифицированная форма № ИНВ-26 «Ведомость учета результатов, выявленных инвентаризацией», утвержденная Постановлением Госкомстата России от 27.03.2000 № 26. Испорченные и просроченные лекарства должны быть отражены в графах 6 «Установлена порча имущества» и 10 «Списано сверх норм естественной убыли»;

— форма № ТОРГ-15 «Акт о порче, бое, ломе товарно-материальных ценностей», которая применяется для оформления возникающих по тем или иным причинам боя, порчи, лома товарно-материальных ценностей, подлежащих уценке или списанию, составляется в трех экземплярах и подписывается членами инвентаризационной комиссии. Акт утверждается руководителем организации: первый экземпляр направляется в бухгалтерию и является основанием для списания с материально ответственного(ых) лица (лиц), второй экземпляр остается в подразделении, третий — у материально ответственного (ых) лица (лиц);

— форма № ТОРГ-16 «Акт о списании товаров», которая применяется при оформлении возникающих по тем или иным причинам порчи, потери качества товаров, не подлежащих дальнейшей реализации, составляется в трех экземплярах и подписывается членами комиссии, уполномоченной на это руководителем организации: первый экземпляр направляется в бухгалтерию и является основанием для списания с материально ответственного лица потерь товарно-материальных ценностей, второй остается в подразделении, третий — у материально ответственного лица.

Формы № ТОРГ-15 и № ТОРГ-16 утверждены Постановлением Госкомстатом России от 25.12.1998 № 132 «Об утверждении унифицированных форм первичной учетной документации по учету торговых операций».

По результатам инвентаризации оформляются акты № ТОРГ-15 и № ТОРГ-16 и издается приказ о списании.

В приказе о списании наркотических средств и психотропных веществ и последующем их уничтожении согласно Инструкции, утвержденной приказом Минздрава России от 28.03.2003 г. № 127, указываются:

- название наркотических средств и психотропных веществ с указанием их лекарственных форм, дозировок, фасовок и номеров серий;
 - вес нетто и брутто наркотических средств и психотропных веществ, подлежащих списанию и уничтожению (для наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов, — вес брутто);
- (в ред. от 07.05.2015 г. № 228н)

- причины списания и уничтожения;
- лицо, ответственное за списание и уничтожение;
- место и способ уничтожения;
- дата и номер договора (в случае передачи наркотических средств и психотропных веществ на уничтожение предприятиям и учреждениям, указанным в пункте 1.5 Инструкции. (в ред. от 07.05.2015 № 228н).

Списание подлежащих уничтожению наркотических средств и психотропных веществ производится не позднее последнего рабочего дня календарного месяца.

Порядок уничтожения

Постановлением Правительства РФ от 18.06.1999 г. № 647 утвержден Порядок дальнейшего использования или уничтожения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, растений, содержащих наркотические средства или психотропные вещества либо их прекурсоры. Минздрав России утвердил Инструкцию по их уничтожению в соответствии с пунктом 7 указанного Порядка (приказ Минздрава России от 28.03.2003 г. № 127).

Обращаем внимание на то, что в соответствии с законодательством об обороте наркотических средств и психотропных веществ на не полностью использованные психотропные лекарственные препараты, в том числе подвергшиеся механическому воздействию (разделению), распространяются все меры контроля, предусмотренные для психотропных веществ, содержащихся в указанных препаратах. Таким образом, уничтожение не использованных онкологическими больными остатков психотропных веществ осуществляется в соответствии с требованиями приказа Минздрава России от 28.03.2003 г. № 127 (письмо Минздрава России от 27.01.2014 г. № 2141025/25-4).

Извлечение из Инструкции по уничтожению наркотических средств и психотропных веществ, входящих в списки II и III Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным
(утверждена приказом Минздрава России от 28.03.2003 г. № 127 в ред. от 07.05.2015 г. № 228н)

1. Общие положения

1.5. Уничтожение наркотических средств и психотропных веществ, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным, в том числе конфискованных или изъятых из незаконного оборота, осуществляется государственными унитарными предприятиями и государственными учреждениями в порядке, установленном Федеральным законом от 8 января 1998 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах» и принимаемыми в соответствии с ним нормативными правовыми актами Российской Федерации.

Уничтожение наркотических средств и психотропных веществ (за исключением уничтожения конфискованных или изъятых из незаконного оборота наркотических средств и психотропных веществ), внесенных в список II Перечня, может осуществляться входящими в муниципальную систему здравоохранения муниципальными унитарными предприятиями и муниципальными учреждениями в порядке, установленном Федеральным законом от 8 января 1998 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах» и принимаемыми в соответствии с ним нормативными правовыми актами Российской Федерации, при оказании медицинской помощи гражданам в Российской Федерации медицинскими организациями муниципальной системы здравоохранения (пункт 4 статьи 5 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ).

Уничтожение наркотических средств и психотропных веществ осуществляется предприятиями и учреждениями, указанными в абзацах первом и втором настоящего пункта, при наличии у них

лицензии на деятельность по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений с указанием работы (услуги) по уничтожению наркотических средств и психотропных веществ (Постановление Правительства Российской Федерации от 22 декабря 2011 г. № 1085).

Передача указанным предприятиям и учреждениям¹ подлежащих уничтожению наркотических средств и психотропных веществ осуществляется на основании договора и акта приема-передачи.

1.6. Для уничтожения наркотических средств и психотропных веществ на предприятиях и учреждениях, указанных в пункте 1.5 настоящей Инструкции, создаются комиссии.

Уничтожение наркотических средств и психотропных веществ осуществляется по мере накопления, но не реже одного раза в квартал.

1.7. Необходимость уничтожения наркотических средств и психотропных веществ, за исключением конфискованных или изъятых из незаконного оборота, обосновывается ответственным лицом, назначенным приказом руководителя медицинской организации, аптечной организации.

¹Прим. автора. Юридическим лицам, осуществляющим виды деятельности, связанные с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, но в лицензии которых не указаны виды работ и услуг в части уничтожения наркотических средств и психотропных веществ, необходимо заключить договор на передачу наркотических средств и психотропных веществ для уничтожения с юридическим лицом, имеющим право на уничтожение наркотических средств и психотропных веществ.

При передаче на уничтожение или уничтожении наркотических средств и психотропных веществ рекомендуется использовать следующие документы:

— договор на передачу наркотических средств и психотропных веществ для уничтожения (см. приложение № 5 к части II настоящего издания);

— акт приема-передачи наркотических средств и психотропных веществ, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным (см. приложение № 6);

— акт уничтожения наркотических средств и психотропных веществ, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным (см. приложение № 7).
Обращаем внимание на то, что в акте уничтожения наркотических средств и психотропных веществ в строке «Основания для уничтожения» должны быть указаны акты о списании. Если уничтожение проводится раз в квартал, необходимо указать три акта о списании, так как инвентаризация проводится ежемесячно. Акты о списании прилагаются к акту об уничтожении наркотических средств и психотропных веществ.

При этом издается приказ о списании наркотических средств и психотропных веществ и последующем их уничтожении, в котором указываются:

- название наркотических средств и психотропных веществ с указанием их лекарственных форм, дозировок, флажков и номеров серий;

- вес нетто и брутто наркотических средств и психотропных веществ, подлежащих списанию и уничтожению (для наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов, — вес брутто);

- причины списания и уничтожения;

- лицо, ответственное за списание и уничтожение;

- место и способ уничтожения;

- дата и номер договора (в случае передачи наркотических средств и психотропных веществ на уничтожение предприятиям и учреждениям, указанным в пункте 1.5 настоящей Инструкции).

1.8. При невозможности своевременного уничтожения остатков не полностью использованных наркотических средств и психотропных веществ обеспечивается герметичность ампул (флажков) с использованием подручного материала (например, сургуч, пластилин, воск, парафин и иной материал), ампулы (флаконы) помещаются в любую упаковочную тару и хранятся в сейфе на отдельной полке до уничтожения (передачи на уничтожение).

Для предметно-количественного учета, списания и уничтожения фактический объем остатков наркотических средств и психотропных веществ во вскрытых ампулах (флаконах) высчитывается арифметически без учета возможных потерь, в том числе при наборе в шприц и подготовке к инъекции.

(пункт 1.8 введен приказом Минздрава России от 07.05.2015 г. № 228н)

2. Порядок уничтожения наркотических средств и психотропных веществ

2.1. Уничтожение наркотических средств и психотропных веществ проводится на специально оборудованных площадках (полигонах) и (или) в специально подготовленных помещениях.

2.2. Персонал, производящий работы по уничтожению наркотических средств и психотропных веществ, должен иметь допуск к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, знать физико-химические и токсические свойства уничтожаемых веществ и протекающие при обезвреживании и уничтожении их химические реакции.

2.3. Особенности уничтожения наркотических средств и психотропных веществ:

- жидкие лекарственные формы в стеклянных ампулах, флаконах уничтожаются путем раздавливания первичной упаковки, жидкие лекарственные формы в пластиковых ампулах, шприц-тюбиках уничтожаются путем дробления первичной упаковки с последующим разведением полученного содержимого водой в соотношении 1:100 и сливом образующегося раствора в канализацию;

- твердые лекарственные формы, содержащие водорастворимые фармацевтические субстанции наркотических средств и психотропных веществ, подлежат после дробления до порошкообразного состояния разведению водой в соотношении 1:100 и сливу образующейся суспензии (раствора) в канализацию;

- водорастворимые фармацевтические субстанции уничтожаются путем разведения водой в соотношении 1:100 и сливом образующегося раствора в канализацию;

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

- нерастворимые в воде фармацевтические субстанции уничтожаются путем сжигания.

Допускается сжигание лекарственных форм, указанных в абзацах втором и третьем настоящего пункта, и фармацевтических субстанций, указанных в абзаце четвертом настоящего пункта.

Сжигание фармацевтических субстанций и лекарственных форм после обливания горючей жидкостью осуществляется под тягой (если уничтожение проводится в помещении), на костре (если уничтожение проводится на полигоне) или в специальных печах. Зола вывозится или закапывается в порядке, установленном Феде-

ральным законом от 24 июня 1998 г. № 89-ФЗ «Об отходах производства и потребления».

(пункт 2.3 в ред. приказа Минздрава России от 07.05.2015 № 228н)

2.4. При уничтожении наркотических средств и психотропных веществ комиссией составляется акт, в котором указываются:

- дата и место составления акта;
- место работы, должности, фамилии, имена, отчества лиц, принимающих участие в уничтожении;
- основание для уничтожения;
- сведения о наименовании (с указанием вида лекарственной формы, дозировки, единицы измерения, серии) и количестве уничтожаемого наркотического средства, психотропного вещества, а также о таре или об упаковке, в которой они хранились;
- способ уничтожения.

2.5. Передача для дальнейшего использования наркотических средств и психотропных веществ, в отношении которых принято решение об их уничтожении, запрещается.

2.6. Персональную ответственность за осуществление контроля за деятельностью, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, несет руководитель юридического лица (статья 10 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ).

**Порядок приема неиспользованных наркотических средств
от родственников умерших больных
(приложение к приказу Минздрава России
от 15.01.2016 г. № 23н)**

1. Настоящий порядок устанавливает правила приема от родственников умерших больных остатков неиспользованных наркотических средств, включенных в список II Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов (далее — наркотические лекарственные препараты).

(Постановление Правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681)

2. В соответствии с настоящим порядком возврату родственниками умерших больных и приему подлежат наркотические лекарственные препараты, находящиеся в невскрытых или частично использованных первичных и (или) вторичных (потребительских) упаковках.

Не подлежат возврату первичные и (или) вторичные (потребительские) упаковки (например, пустые ампулы, флаконы, блистеры, коробки, использованные трансдермальные терапевтические системы) использованных наркотических лекарственных препаратов.

3. Прием неиспользованных наркотических лекарственных препаратов от родственников умерших больных осуществляется уполномоченным работником медицинской организации по месту жительства (пребывания) больного, в которой был выписан наркотический лекарственный препарат.

В случае назначения либо выдачи больному наркотических лекарственных препаратов в соответствии с пунктом 29 Порядка назначения и выписывания лекарственных препаратов, утвержденного приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20 декабря 2012 г. № 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», в медицинской организации, расположенной в субъекте Российской Федерации, не являющимся местом жительства (пребывания) больного, прием неиспользованных наркотических лекарственных препаратов от родственников умерших больных осуществляется уполномоченным работником медицинской организации по месту жительства (пребывания) больного, в которой он находился под медицинским наблюдением по поводу соответствующего заболевания (состояния), с приложением к таким неиспользованным наркотическим лекарственным препаратам выписки из истории болезни умершего больного о назначении наркотических лекарственных препаратов.

4. Родственники умершего больного осуществляют сдачу наркотических лекарственных препаратов лицам, указанным в пункте 3 настоящего порядка, в течение трех дней со дня получения медицинского свидетельства о смерти по учетной форме № 106/у-08.

5. При приеме наркотических лекарственных препаратов уполномоченным медицинским работником составляется акт приема наркотических лекарственных препаратов от родственников умерших больных (далее — акт приема), содержащий дату приема, наименования и количество принимаемых наркотических лекарственных препаратов, фамилию, имя, отчество (при наличии) умершего больного, фамилию, имя, отчество (при наличии) и подпись родственника, сдавшего наркотические лекарственные препараты, фамилию, имя, отчество (при наличии) и подпись медицинского работника, принявшего наркотические лекарственные препараты.

Акт приема является основанием для подтверждения записи о поступлении наркотического лекарственного препарата при осуществлении его предметно-количественного учета в специальном журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ.

6. Наркотические лекарственные препараты хранятся в сейфе в установленном порядке до их уничтожения.

Уничтожение пустых ампул

Порядок уничтожения пустых ампул определен пунктом 2.5 приказа Минздрава России от 12.11.97 № 330:

«Обязать лечащих или дежурных врачей использованные ампулы из-под наркотических средств и психотропных веществ сдавать в этот же день, за исключением выходных и праздничных дней, заместителю руководителя по лечебной части, а в учреждениях, где он отсутствует, — руководителю лечебно-профилактического учреждения. Уничтожение использованных ампул производить не реже одного раза в 10 дней комиссией под председательством руководителя с оформлением соответствующего акта по установленной форме».

Обращаем внимание на то, что указанные требования пункта 2.5 «распространяются только на сдачу и уничтожение пустых ампул из-под наркотических средств и психотропных веществ, используемых в стационарных условиях» (письмо Департамента лекарственного обеспечения и регулирования обращения медицинских изделий Минздрава России от 27.01.2014 г. № 2141025/25-4).

Запрещается требовать возврат первичных упаковок и вторичных (потребительских) упаковок использованных в медицинских целях наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов, в том числе в форме трансдермальных терапевтических систем, содержащих наркотические средства, при выписке новых рецептов на лекарственные препараты, содержащие назначение наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов (пункт 5 статьи 27 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ введен ФЗ от 31.12.2014 г. № 501-ФЗ).

Форма акта на уничтожение использованных ампул из-под наркотических средств и психотропных веществ в учреждениях здравоохранения приведена в приложении № 8 к части II данного издания.

**ОСОБЕННОСТИ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ
НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В СИЛОВЫХ МИНИСТЕРСТВАХ
И ВЕДОМСТВАХ ПРИ ВЫПОЛНЕНИИ БОЕВЫХ ЗАДАЧ**

Для воинских частей и подразделений федеральных государственных органов и федеральных органов исполнительной власти, в которых законодательством РФ предусмотрена военная или правоохранительная служба, статьей 36.1 Федерального закона «О наркотических средствах и психотропных веществах» установлен особый режим, при котором использование наркотических и психотропных лекарственных препаратов разрешается без наличия лицензии.

Обращаем внимание на то, что указанный режим распространяется на воинские части и подразделения только на время участия таких частей и подразделений в вооруженных конфликтах, оперативно-боевых мероприятиях, выполнении боевых и учебно-боевых задач в порядке, установленном соответствующим федеральным органом исполнительной власти по согласованию с федеральным органом исполнительной власти по контролю за оборотом наркотических средств и психотропных веществ.

Дополнительная информация содержится в Постановлении Правительства РФ от 14.04.2011 г. № 270 (в ред. от 06.03.2015 г.) «О порядке и нормах обеспечения изделиями медицинского назначения, лекарственными средствами и медицинской техникой внутренних войск Министерства внутренних дел Российской Федерации», а также в статье Ю.В. Мирошниченко, А.Б. Горячева «Организация использования наркотических и психотропных средств в воинских частях при ведении боевых действий», опубликованной в журнале «Вестник Росздравнадзора» (2012; № 4: 40–44).

ПРИЛОЖЕНИЯ к части II

Приложение № 1

**АКТ
об уничтожении рецептов для получения
наркотических средств и психотропных веществ
по истечении сроков их хранения^{с*}**

[Основание: приложение № 2
к Порядку отпуска лекарственных
средств, утвержденному приказом
Минздравсоцразвития России
от 14.12.2005 г. № 785]

от «__» _____ 20__ г.

№ _____

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 «__» _____ 20__ г. изъятие и уничтожение
в _____
(наименование организации)

рецептов для получения наркотических средств и психотропных
веществ за _____:
(месяц, год)

^{с*} Акт оформляется ежемесячно.

№ п/п	Наименование лекар- ственного средства, дозировка, вид лекар- ственной 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) _____

(количество цифрами и прописью)

рецептурных бланков.

Председатель комиссии:

(подпись)

Члены комиссии:

(подпись)

(подпись)

(подпись)

Приложение № 2

АКТ

об уничтожении рецептов для получения лекарственных средств,
подлежащих предметно-количественному учету, лекарственных
средств, включенных в Перечень лекарственных средств, отпуска-
емых по рецептам врача (фельдшера), а также иных лекарственных
средств, отпускаемых бесплатно или со скидкой, анаболических
стероидов по истечении сроков их хранения<*>

[Основание: приложение № 2
к Порядку отпуска лекарственных
средств, утвержденному приказом
Минздравсоцразвития России
от 14.12.2005 г. № 785]

от «__» _____ 20__ г.

№ _____

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 «__» _____ 20__ 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),

<*>Акт оформляется ежемесячно.

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 _____ в количестве _____ (месяц, год)

_____ штук;
(цифрами и прописью)

2) рецепты на получение лекарственных средств, включенных в Перечень лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), за _____ в количестве _____ (месяц, год)

_____ штук;
(цифрами и прописью)

3) рецепты на получение лекарственных средств, отпускаемых бесплатно или со скидкой, за _____ в количестве _____ (месяц, год)

_____ штук;
(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)

Приложение № 3

АКТ

об уничтожении требований-накладных для получения наркотических средств и психотропных веществ по истечении сроков их хранения^{<*>}

[Основание: Приложение № 3 к Инструкции о порядке выписывания лекарственных средств и оформления рецептов и требований-накладных, утвержденной приказом Минздравсоцразвития России от 12 февраля 2007 г. № 110]

от «__» _____ 20__ г. № _____

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 «__» _____ 20__ г. изъятие и уничтожение в _____
(наименование организации)

требований-накладных для получения наркотических средств и психотропных веществ за _____:
(месяц, год)

^{<*>}Акт оформляется ежемесячно.

№ п/п	Наименование лекар- ственного средства, дозировка, вид лекар- ственной формы	Единица измерения	Номер и дата требования- накладной	Количество требований- накладных
1	2	3	4	5

Итого по акту уничтожены путем сжигания или разрыва и по-
следующего замачивания в растворе хлорной извести (нужное под-
черкнуть) _____

(количество цифрами и прописью)

требований-накладных.

Председатель комиссии: _____

(подпись)

Члены комиссии: _____

(подпись)

(подпись)

(подпись)

Приложение № 4

АКТ

об уничтожении требований-накладных
для получения иных лекарственных средств,
подлежащих предметно-количественному учету,
по истечении сроков их хранения^{<*>}

[Основание: Приложение № 3
к Инструкции о порядке выписывания
лекарственных средств и оформления
рецептов и требований-накладных,
утвержденной приказом
Минздравсоцразвития России
от 12 февраля 2007 г. № 110]

от «__» _____ 20__ г.

№ _____

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 «__» _____ 20__ г. изъятие и уничтожение
в _____

(наименование организации)

требований-накладных для получения иных лекарствен-
ных средств, подлежащих предметно-количественному учету,

^{<*>}Акт оформляется ежемесячно.

за _____ в количестве _____
(месяц, год) (цифрами и прописью)
_____ штук.

Требования-накладные уничтожены путем сжигания или разрыва и последующего замачивания в растворе хлорной извести (нужное подчеркнуть).

Председатель комиссии: _____
(подпись)

Члены комиссии: _____
(подпись)

(подпись)

(подпись)

Приложение № 5

ПРИМЕРНАЯ ФОРМА ДОГОВОРА на передачу наркотических средств и психотропных веществ для уничтожения

[Основание: приложение № 1
к Письму Минздравсоцразвития России
от 2 ноября 2005 г. № 5268-ВС]

г. _____ от «__» _____ 20__ г.

Государственное унитарное предприятие (государственное учреждение) _____

(наименование предприятия (учреждения))

_____, именуемое в дальнейшем «Исполнитель»,
в лице _____,

(руководитель, Ф.И.О.)

действующего на основании Устава и лицензии № _____,
срок действия до _____, с одной стороны,
и _____,

(наименование организации)

именуемое в дальнейшем «Заказчик», в лице _____
(руководитель, Ф.И.О.)

_____, действующего на основании Устава и
лицензии № _____, срок действия до _____,
с другой стороны (далее – Стороны), заключили настоящий договор о нижеследующем:

1. Предмет договора

Исполнитель обязуется произвести комплекс работ по приему, хранению и уничтожению наркотических средств и психотропных веществ в соответствии с требованиями Инструкции по уничтожению наркотических средств и психотропных веществ, входящих

в Списки II и III Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным, утвержденной приказом Минздрава России от 28 марта 2003 г. № 127, а Заказчик обязуется оплатить оказанные работы.

2. Обязанности сторон

2.1. Заказчик обязан:

2.1.1. Обеспечить доставку наркотических средств и психотропных веществ, подлежащих уничтожению, в опломбированной упаковке, исключающей любой доступ третьих лиц, в сроки, определенные Сторонами.

2.1.2. При передаче наркотических средств и психотропных веществ Исполнителю для уничтожения представить следующие документы:

- акт приема-передачи,
- накладную,
- копию приказа юридического лица о списании наркотических средств и психотропных веществ,
- копию приказа юридического лица на его представителя, уполномоченного на доставку и передачу наркотических средств и психотропных веществ для их уничтожения,
- документ, удостоверяющий личность представителя юридического лица, уполномоченного на доставку и передачу наркотических средств и психотропных веществ для их уничтожения.

2.1.3. Возместить фактические затраты за уничтожение каждой представленной партии наркотических средств и психотропных веществ.

2.2. Исполнитель обязан:

2.2.1. Произвести сплошную приемку наркотических средств и психотропных веществ, представленных на уничтожение, в присутствии уполномоченного представителя Заказчика.

2.2.2. Обеспечить временное хранение наркотических средств и психотропных веществ, поступивших от Заказчика, в специально

выделенном и технически укрепленном месте до момента их полного уничтожения.

2.2.3. Обеспечить временный предметно-количественный учет наркотических средств и психотропных веществ, переданных Заказчиком на уничтожение.

2.2.4. Уничтожить наркотические средства и психотропные вещества, переданные Заказчиком, в соответствии с утвержденным порядком в установленные сроки.

2.2.5. Представить Заказчику документы по уничтожению каждой доставленной партии наркотических средств и психотропных веществ, оформленные в соответствии с установленным порядком.

3. Порядок расчетов

Расчет за уничтожение наркотических средств и психотропных веществ производится Заказчиком за каждую партию по факту выполненных работ на основании счета-фактуры Исполнителя и по ценам, согласованным Сторонами.

4. Ответственность Сторон

За невыполнение или ненадлежащее выполнение принятых на себя обязательств Стороны несут ответственность в соответствии с законодательством РФ.

5. Заключительные положения

5.1. Стороны не несут ответственности, предусмотренной настоящим договором и законодательством РФ, если невозможность выполнения ими своих обязательств наступила по причине обстоятельств непреодолимой силы, а именно: пожара, взрыва, стихийного бедствия, военных операций, блокады.

5.2. Все споры, возникающие между Сторонами, разрешаются путем переговоров. При невозможности разрешения споров мирным путем Стороны передают их на рассмотрение в Арбитражный суд

(наименование населенного пункта)

5.3. Все изменения и дополнения к настоящему договору действительны лишь в том случае, если совершены в письменной форме и подписаны Сторонами.

5.4. Ни одна из Сторон не имеет права передавать третьему лицу права и обязанности по настоящему договору без письменного согласия другой Стороны.

5.5. В случаях, не предусмотренных настоящим договором, Стороны руководствуются действующим законодательством Российской Федерации.

5.6. Срок действия настоящего договора с «__» _____ 20__ г. до «__» _____ 20__ г.

5.7. Настоящий договор составлен письменно в двух экземплярах, имеющих одинаковую юридическую силу, один из которых находится у Исполнителя, второй — у Заказчика.

Юридические адреса и платежные реквизиты Сторон

Исполнитель	Заказчик
_____	_____
_____	_____
_____	_____
_____	_____
М.П.	М.П.

Приложение № 6

АКТ ПРИЕМА-ПЕРЕДАЧИ
наркотических средств и психотропных веществ,
дальнейшее использование которых в медицинской практике
признано нецелесообразным

[Основание: приложение № 1
к Письму Минздравсоцразвития России
от 2 ноября 2005 г. № 5268-ВС]

«__» _____ 20__ г.

(наименование организации, принимавшей наркотические средства и психотропные вещества)	(наименование организации, сдающей наркотические средства и психотропные вещества)
---	---

№ договора _____
«__» _____ 20__ г.

№ п/п	Наименование (лекарственная форма, дозировка, фасовка)	Ед. измерения	Количество	Серия	Срок годности	Цена	Сумма	Сведения о таре, упаковке	Причина списания	Примечание
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11

Итого по акту общее фактическое количество товара, сданного на уничтожение _____ шт.
(прописью)

В том числе (прописью):

в ампулах _____ шт.,
во флаконах _____ шт.,
в таблетках _____ шт.,
в капсулах _____ шт.,
в порошках _____ грамм,
трансдермальные формы наркотических средств _____ шт.

Принял _____
(должность)

(подпись) (расшифровка подписи)

М.П.

Сдал _____
(должность)

(подпись) (расшифровка подписи)

М.П.

Приложение № 7

АКТ уничтожения
наркотических средств и психотропных веществ,
дальнейшее использование которых в медицинской практике
признано нецелесообразным

[Основание: приложение № 1
к Письму Минздравсоцразвития России
от 2 ноября 2005 г. № 5268-ВС]

от «__» _____ 20__ г.

№ _____

Комиссия в составе:

Председатель _____

Члены комиссии: _____

(с указанием Ф.И.О., должности, места работы лиц,

принимающих участие в уничтожении)

составила настоящий акт об уничтожении наркотических средств
и психотропных веществ, дальнейшее использование которых в ме-
дицинской практике признано нецелесообразным, в связи _____

(указать основания для уничтожения)

за период с «__» _____ 20__ г. по «__» _____ 20__ г.

Сведения о лекарственных формах и дозировках наркотиче-
ских средств и психотропных веществ, единицах измерений, сери-
ях, количествах, а также о таре или упаковке, в которой хранились

наркотические средства и психотропные вещества, отражены в ак-
те(ах) приема-передачи от _____

Уничтожение наркотических средств и психотропных веществ
произведено путем _____
(указать способ уничтожения)

Председатель комиссии _____
(подпись)

Члены комиссии: _____
(подпись)

(подпись)

Приложение № 8

АКТ на уничтожение использованных ампул из-под наркотических средств и психотропных веществ в учреждениях здравоохранения

Утвержден приказом
Минздрава России от 12.11.97 г. № 330

«Утверждаю»
Главный врач

« ____ » _____ 20__ г.

АКТ на уничтожение использованных ампул из-под наркотических средств и психотропных веществ в учреждениях здравоохранения^{<*>}

Комиссия в составе (не менее 3 человек)
Ф.И.О., должность _____

число, месяц, год _____ произвела уничтожение
использованных ампул из-под наркотических средств и психо-
тропных веществ за период с _____ по _____ в количестве
(прописью) _____ штук от _____
количества больных, которым были применены наркотические
вещества (Ф. И. О. больного и № истории болезни).

^{<*>}Акт хранится в течение трех лет.

Ампулы уничтожены путем раздавливания.

Председатель комиссии

(подпись)

Члены комиссии:

(подпись)

(подпись)

Приложение № 9

Дополнительное соглашение к трудовому договору

Дополнительное соглашение № _____
к трудовому договору № _____ от « _____ » _____ 20 ____ г.

« _____ » _____ 20 ____ г.

Организация, учреждение, предприятие, именуемое в дальнейшем «Работодатель», в лице _____, действующего на основании _____, с одной Стороны, и гражданин Российской Федерации _____, именуемый (ая) в дальнейшем «Работник», с другой стороны, вместе именуемые «Стороны», в связи с допуском Работника к работе, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки II и III, заключили настоящее Дополнительное соглашение к трудовому договору № _____ от « _____ » _____ 20 ____ г. (далее по тексту — Трудовой договор) о нижеследующем.

1. ПРЕДМЕТ СОГЛАШЕНИЯ

1.1. В соответствии с требованиями Правил допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, утвержденных Постановлением Правительства Российской Федерации от 06.08.1998 г. № 892, Стороны договорились о включении в Трудовой договор взаимных обязательств при выполнении работы, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки II и III (далее по тексту именуются «наркотические средства и психотропные вещества»).

2. ОБЯЗАТЕЛЬСТВА СТОРОН

2.1. Работник обязан:

2.1.1 при исполнении своих трудовых обязанностей руководствоваться законодательством Российской Федерации о наркоти-

ческих средствах и психотропных веществах, в том числе: _____

а в случаях утраты ими своей юридической силы — иными нормативными правовыми актами, регулирующими отношения в данной области; локальными нормативными актами, регуливающими организацию работы с наркотическими средствами и психотропными веществами;

2.1.2. при работе с наркотическими средствами и психотропными веществами обеспечивать их сохранность, принимать все необходимые меры по предотвращению их порчи, утраты, хищения;

2.1.3. соблюдать установленные требования по учету и хранению наркотических средств и психотропных веществ;

2.1.4. проходить медицинские осмотры на предмет выявления заболеваний, препятствующих ему выполнять работу с наркотическими средствами и психотропными веществами;

2.1.5. принимать участие в занятиях по организации работы с наркотическими средствами и психотропными веществами, проводимых Работодателем в рамках производственного обучения работников;

2.1.6. своевременно информировать Работодателя об обстоятельствах, препятствующих соблюдению установленного порядка учета, хранения и перевозки наркотических средств и психотропных веществ;

2.1.7. нести материальную ответственность в размере 100-кратного размера прямого действительного ущерба, причиненного Работодателю (в том числе третьему лицу, если Работодатель несет ответственность за сохранность наркотических средств или психотропных веществ такого лица) в результате хищения либо недостачи наркотических средств или психотропных веществ;

2.1.8. исполнять иные обязательства, предусмотренные законодательством Российской Федерации о наркотических средствах и психотропных веществах.

2.2. Работодатель обязан:

2.2.1. создавать Работнику условия для исполнения им своих трудовых обязанностей по работе с наркотическими средствами или психотропными веществами;

2.2.2. принимать меры к выявлению и устранению причин, которые препятствуют Работнику исполнять свои трудовые обязанности по работе с наркотическими средствами или психотропными веществами;

2.2.3. в соответствии с действующим законодательством направлять работника на медицинские осмотры на предмет выявления заболеваний, препятствующих ему выполнять работу с наркотическими средствами или психотропными веществами;

2.2.4. знакомить Работника под роспись с изменениями законодательства Российской Федерации о наркотических средствах и психотропных веществах, а также локальных нормативных актов, регулирующих организацию работы с наркотическими средствами и психотропными веществами;

2.2.5. в рамках производственного обучения проводить с Работником занятия по организации работы с наркотическими средствами и психотропными веществами;

2.2.6. рассматривать сообщения Работника об обстоятельствах, которые препятствуют Работнику исполнять свои трудовые обязанности по работе с наркотическими средствами или психотропными веществами;

2.2.7. исполнять иные обязательства, предусмотренные законодательством Российской Федерации о наркотических средствах и психотропных веществах.

3. ЗАКЛЮЧИТЕЛЬНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ

3.1. Во всем остальном, что не предусмотрено настоящим Соглашением, Стороны руководствуются положениями Трудового договора.

3.2. Настоящее Соглашение вступает в силу с момента подписания его Сторонами и является неотъемлемой частью Трудового договора.

3.3. Настоящее Соглашение составлено в двух экземплярах, имеющих одинаковую юридическую силу, одно из которых находится у Работодателя, второе — у Работника.

4. РЕКВИЗИТЫ И ПОДПИСИ СТОРОН

Экземпляр дополнительного соглашения № _____

от «___» _____ 20___ г. получен на руки
«___» _____ 20___ г.

_____/_____
(подпись) (Ф.И.О. работника)

С законодательством Российской Федерации о наркотиче-
ских средствах и психотропных веществах, в том числе с _____
_____, ознакомлен.

«___» _____ 20___ г.

_____/_____
(подпись) (Ф.И.О. работника)

Приложение № 10

СИГНАТУРА[↗]

{Основание: Приложение № 5
к Порядку отпуска лекарственных
средств, утвержденному приказом
Минздравсоцразвития России
от 14 декабря 2005 г. № 785}

Название органа управления здравоохранением
или фармацевтической деятельностью субъекта
Российской Федерации

Наименование или № аптечного учреждения (организации) _____

Рецепт № _____
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 _____

[↗]Для повторения отпуска лекарственного средства требуется новый рецепт врача.

Приготовил _____
 Проверил _____
 Отпустил _____
 Дата _____
 Цена _____

Примечание.

Сигнатура должна иметь размер 80 мм × 148 мм и полосу желтого цвета шириной не менее 10 мм.

Приложение № 11

ТРЕБОВАНИЕ-НАКЛАДНАЯ (форма 0504204)

Форма требования-накладной
 утверждена приказом Минфина России
 от 30.03.15 г. № 52н

Требование-накладная (ф. 0504204) применяется для учета движения материальных ценностей внутри организации между структурными подразделениями или материально ответственными лицами.

Требование-накладную (ф. 0504204) составляет материально ответственное лицо структурного подразделения-отправителя, передающего материальные ценности подразделению-получателю (например: со склада на склад; со склада в структурное подразделение и других случаях) или другому материально ответственному лицу, в двух экземплярах, один из которых служит основанием для передачи ценностей, а второй — для их принятия.

Требование-накладная (ф. 0504204) служит также для оформления операций по сдаче на склад остатков материалов, образовавшихся в результате разборки, выбытия основных средств.

Требование-накладную (ф. 0504204) подписывают материально ответственные лица и сдают соответственно в бухгалтерию отправителя и получателя материальных ценностей для учета движения материалов (материальных ценностей).

ТРЕБОВАНИЕ-НАКЛАДНАЯ № _____

		Форма по ОКУД		Коды
от "___" ____ 20__ г.		Дата		0504204
Учреждение	_____	по ОКПО		_____
Структурное подразделение - отправитель	_____			_____
Структурное подразделение - получатель	_____			_____
Единица измерения: руб. (с точностью до второго десятичного знака)		по ОКЕИ		383
Затребовал _____		Разрешил _____		
(должность) (фамилия, инициалы)		(должность) (подпись) (расшифровка подписи)		

Материальные ценности				Единица измерения		Цена		Количество		Сумма (без НДС)	Корреспондирующие счета		Примечание
наименование	номер	номенклатур- ный	паспорта (тип)	наиме- нование	код по ОКЕИ	1	2	затребовано	отпущено		дебет	кредит	
1		2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	

Отсутствует
[подпись] [расшифровка подписи]
" " 20__ г.

Руководитель
[подпись] [расшифровка подписи]
" " 20__ г.

Исполнитель
[подпись] [расшифровка подписи]
" " 20__ г.

Отметка бухгалтерии
Корреспонденция счетов (графы 10, 11) отражена
в журнале операций за " " 20__ г.

Приложение № 12

АКТ О СПИСАНИИ БЛАНКОВ СТРОГОЙ ОТЧЕТНОСТИ (форма 0504816)

Форма акта утверждена
приказом Минфина России
от 30.03.15 г. № 52н

«Утверждаю»

Руководитель
Учреждения
[подпись] [расшифровка подписи]
" " 20__ г.

АКТ № _____
о списании бланков строгой отчетности

Учреждения _____ от " " 20__ г. Форма по ОКУД 0504816
по ОКУД _____ Дата _____
ИИН: [] КПП: []
Материально ответственное лицо _____
Дебет счета [] Кредит счета []
Комиссия в составе _____
(должность, фамилия, инициалы)

назначенная приказом (распоряжением) от " " 20__ г. № _____,
составила настоящий акт в том, что за период с " " 20__ г.
по " " 20__ г. подлежат списанию:

Бланк строгой отчетности		Причина списания	Дата уничтожения (сжигания)
номер	серия		
1	2	3	4

Председатель комиссии
[подпись] [расшифровка подписи]

Члены комиссии:
[подпись] [расшифровка подписи]
[подпись] [расшифровка подписи]
[подпись] [расшифровка подписи]
[подпись] [расшифровка подписи]

" " 20__ г.

Акт о списании (ф. 0504816) применяется для оформления решения комиссии учреждения по поступлению и выбытию активов о списании бланков строгой отчетности.

Акт о списании (ф. 0504816) применяется также для оформления решения о списании испорченных бланков строгой отчетности (в том числе при их заполнении).

Акт о списании (ф. 0504816) подписывается членами комиссии и утверждается руководителем учреждения.

Приложение № 13

АКТ О РЕЗУЛЬТАТАХ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ (форма 0504835)

Форма акта утверждена
приказом Минфина России от 30.03.15 г. № 52н

«Утверждаю»

Руководителя
учреждения
(подпись) (расшифровка
подписи)

«__» _____ 20__ г.

АКТ № _____
о результатах инвентаризации

Схема по ОКУД

КОД
0504835

от «__» _____ 20__ г.

Дата

Учреждение _____ по ОКТГ

Инициальное ответственное лицо _____
(ответственное лицо)

Комиссия в составе _____
(должность, фамилия, инициалы)

назначенная приказом (распоряжением) от «__» _____ 20__ г. № _____, составила
настоящий акт в том, что за период с «__» _____ 20__ г. по «__» _____ 20__ г.
была проведена инвентаризация _____

(инвентаризация активов, финансовое учреждение, учреждение)
находившихся на ответственном хранении у _____
(должность, фамилия, инициалы)

отчеты материально ответственного лица
оснований инвентаризационных описей
(личительных ведомостей) № _____ от «__» _____ 20__ г.,
и от «__» _____ 20__ г. № _____ от «__» _____ 20__ г.,
и от «__» _____ 20__ г. № _____ от «__» _____ 20__ г.,
установлено следующее: _____

Водимые расхождения по результатам инвентаризации № _____ от «__» _____ 20__ г. на _____ являясь признаются (при наличии расхождений).

Председатель комиссии _____
(должность) (подпись) (расшифровка подписи)

Члены комиссии: _____
(должность) (подпись) (расшифровка подписи)
_____ (должность) (подпись) (расшифровка подписи)
_____ (должность) (подпись) (расшифровка подписи)
_____ (должность) (подпись) (расшифровка подписи)

«__» _____ 20__ г.

Акт о результатах инвентаризации (ф. 0504835) составляется комиссией, назначенной приказом (распоряжением) руководителя учреждения.

Основанием для составления Акта (ф. 0504835) являются инвентаризационные описи (сличительные ведомости).

Акт (ф. 0504835) подписывается членами комиссии и утверждается руководителем учреждения.

При выявлении по результатам инвентаризации расхождений к Акту (ф. 0504835) прилагается Ведомость расхождений по результатам инвентаризации (ф. 0504092).

Справочное издание

Коллектив авторов:

*Часть I. Василий Прохорович Падалкин, Наталья Михайловна Николаева,
Диана Владимировна Невзорова, Наталья Николаевна Савва*

Часть II. Василий Прохорович Падалкин, Наталья Михайловна Николаева

ИНФОРМАЦИОННЫЕ МАТЕРИАЛЫ
ПО ВОПРОСАМ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ,
ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ И ДРУГИХ ПРЕПАРАТОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ
ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ
(с изменениями и дополнениями, внесенными
в нормативные акты, на 14.01.2017 г.)

*Для руководителей и административного персонала медицинских
и аптечных организаций, медицинских и фармацевтических работников,
дистрибьюторских организаций*

В двух частях

Издание подготовлено в авторской редакции

*Дизайн и верстка Е.В. Степановой
ООО «ИД «АБВ-пресс»*

115478, г. Москва, Каширское шоссе, д. 24, стр. 15

Типография ООО «Тверской Печатный Двор»
Подписано в печать 01.02.2017 г. Печать офсетная.
Тираж 1000 экз.



АССОЦИАЦИЯ
ПРОФЕССИОНАЛЬНЫХ
УЧАСТНИКОВ
ХОСПИСНОЙ ПОМОЩИ