



МИНИСТЕРСТВО  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
(МИНЗДРАВ РОССИИ)

Рахмановский пер., д. 3/25, стр. 1, 2, 3, 4,  
Москва, ГСП-4, 127994

тел.: (495) 628-44-53, факс: (495) 628-50-58

12 ЯНВ 2018 № 34/дз-4

Руководителям органов  
исполнительной власти  
субъектов Российской Федерации  
в сфере охраны здоровья

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

В связи с поступающими обращениями Министерство здравоохранения Российской Федерации информирует о том, что правила отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения, в том числе иммунобиологических лекарственных препаратов, аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, утвержденные приказом Минздрава России от 11 июля 2017 г. № 403н (далее – Правила), не содержат нормы, препятствующие отпуску субъектами розничной торговли лекарственных препаратов для лечения животных.

При этом в пункте 25 Правил имеется запрет на отпуск лекарственных препаратов для медицинского применения, отнесенных к наркотическим и психотропным лекарственным препаратам, лекарственным препаратам, обладающим анаболической активностью, иным лекарственным препаратам, подлежащим предметно-количественному учету, по рецептам ветеринарных организаций.

Помимо этого по рецептам ветеринарных организаций не могут быть отпущены иные лекарственные препараты для медицинского применения (лекарственные препараты, отпускаемые бесплатно или со скидкой; лекарственные препараты в жидкой лекарственной форме, содержащие более 15 % этилового спирта от объема готовой продукции; лекарственные препараты, относящиеся по АТХ к антипсихотическим средствам (код N05A), анксиолитикам (код N05B), снотворным и седативным средствам (код N05C), антидепрессантам (код N06A) и не подлежащие предметно-количественному учету), рецепты на которые подлежат оставлению в субъекте розничной торговли.

Министерство здравоохранения  
Свердловской области

08 ФЕВ 2018

Бх. № 03-01-82/ 924

Дополнительно сообщаем, что в настоящее время готовится проект приказа, предусматривающий, в том числе, внесение изменений в пункт 25 Правил.

Министерство здравоохранения Российской Федерации предлагает довести данную информацию до сведения всех руководителей территориальных органов управления здравоохранением, аптечных организаций и индивидуальных предпринимателей, имеющих лицензию на фармацевтическую деятельность и осуществляющих отпуск лекарственных препаратов.

Директор Департамента  
лекарственного обеспечения  
и регулирования обращения  
медицинских изделий  
Минздрава России



Е.А. Максимкина