



ПРАВИТЕЛЬСТВО СВЕРДЛОВСКОЙ ОБЛАСТИ  
МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
СВЕРДЛОВСКОЙ ОБЛАСТИ  
ул. Вайнера, 34 Б, г. Екатеринбург, 620014  
Телефон (343) 270-18-18 Факс (343) 270-19-19  
[minzdrav@egov66.ru](mailto:minzdrav@egov66.ru)

11 СЕН 2014

№ 03-01-82/9089

Руководителям

учреждений

государственных здравоохранения Свердловской области, ФГУЗ ЦМСЧ ФМБА России, руководителям аптечных организаций

На №\_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

## О направлении методических рекомендаций по хранению, учету и отпуску контролируемых веществ

Направляем для использования в практической деятельности «Методические рекомендации по правилам хранения, учета и отпуска наркотических, психотропных лекарственных средств, иных лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ» Министерства здравоохранения Свердловской области.

Предлагаем считать недействующими «Методические рекомендации по правилам хранения, учета и отпуска наркотических, психотропных, сильнодействующих, ядовитых лекарственных средств, прекурсоров и иных лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету» 2008 года (№ 01-24/3126 от 11.11.2009) и «Методическую таблицу по порядку выписки рецептов и отпуска из аптечных организаций лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества» 2013 года (№ 03-01-82/10261 от 14.10.2013).

Приложение на 52 л.

Министр здравоохранения

А.Р. Белявский

Шишкина Ю.Б.  
(343)270-19-28



ПРАВИТЕЛЬСТВО СВЕРДЛОВСКОЙ ОБЛАСТИ  
МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
СВЕРДЛОВСКОЙ ОБЛАСТИ

УТВЕРЖДАЮ:  
Министр здравоохранения  
Свердловской области

\_\_\_\_\_  
« \_\_\_\_ » \_\_\_\_\_ А.Р. Беляевский  
2014 г.

## МЕТОДИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ

по правилам хранения, учета и отпуска наркотических, психотропных лекарственных средств, иных лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ

г. Екатеринбург  
2014 г.

## **ПРЕДИСЛОВИЕ**

---

Предлагаем Вашему вниманию анализ нормативных правовых документов, регламентирующих хранение, учет и отпуск наркотических и психотропных лекарственных средств, иных лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ.

В данном пособии приведены отдельные блоки по учету, хранению и отпуску контролируемых веществ со ссылкой на нормативные документы, а также методические таблицы, которые позволяют практическим работникам без дополнительных затрат времени определить, к какой группе контролируемых веществ относится препарат, находится ли он на предметно-количественном учете, подлежит или нет хранению в укрепленном и оснащенном средствами охранно-пожарной сигнализации помещении и другое.

# **СОДЕРЖАНИЕ**

---

1. Использованные сокращения .....	5
2. Предметно-количественный учет.....	7
3. Блок-схема предметно-количественного учета наркотических и психотропных лекарственных средств.....	10
4. Блок-схема предметно-количественного учета прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ.....	11
5. Блок-схема предметно-количественного учета лекарственных средств, содержащих сильнодействующие и ядовитые вещества.....	12
6. Блок-схема предметно-количественного учета комбинированных лекарственных препаратов, содержащих кроме малых количеств НС, ПВ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества.....	13
7. Хранение наркотических и психотропных лекарственных средств.....	14
8. Требования по технической укрепленности помещений, где осуществляется хранение наркотических средств и психотропных веществ.....	15
9. Хранение прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ.....	28
10. Хранение лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету и не отнесенных к наркотическим средствам, психотропным веществам и их прекурсорам.....	29
11. Отпуск из аптечных организаций наркотических и психотропных лекарственных средств, иных лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету.....	30
12. Методическая таблица по учету, хранению и отпуску наркотических, психотропных, сильнодействующих, ядовитых лекарственных средств, прекурсоров и иных лекарственных средств (по состоянию на 01.08.2014).....	32

13. Методическая таблица по порядку выписки рецептов и отпуска из аптечных организаций лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества.....46

)

)

## **ИСПОЛЬЗОВАННЫЕ СОКРАЩЕНИЯ**

**НС** – наркотические средства, в соответствии с Перечнем наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденным постановлением Правительства РФ № 681 от 30.06.1998;

**НЛС** – наркотические лекарственные средства, зарегистрированные в установленном порядке в качестве лекарственных средств и включенные в список II Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства РФ № 681 от 30.06.1998;

**ПВ** – психотропные вещества, в соответствии с Перечнем наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденным постановлением Правительства РФ № 681 от 30.06.1998;

**ПЛС** – психотропные лекарственные средства, зарегистрированные в установленном порядке в качестве лекарственных средств и включенные в список II или III Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства РФ № 681 от 30.06.1998;

**ЯВ** – ядовитые вещества, в соответствии с постановлением Правительства РФ от 29.12.2007 № 964 «Об утверждении списков сильнодействующих и ядовитых веществ для целей статьи 234 и других статей Уголовного кодекса Российской Федерации, а также крупного размера сильнодействующих веществ для целей статьи 234 Уголовного кодекса Российской Федерации»;

**СВ** – сильнодействующие вещества, в соответствии с постановлением Правительства РФ от 29.12.2007 № 964 «Об утверждении списков сильнодействующих и ядовитых веществ для целей статьи 234 и других статей Уголовного кодекса Российской Федерации, а также крупного размера сильнодействующих веществ для целей статьи 234 Уголовного кодекса Российской Федерации»;

**ПКУ** – предметно-количественный учет;

**ЛС** – лекарственное средство;

**МО** – медицинская организация;

**МНН** – международное непатентованное наименование;

**ТН** – торговое наименование;

**ОПС** – охранно-пожарная сигнализация.

)

)

# ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ УЧЕТ

**Основание:** пункт 2 статьи 10, статья 30, статья 39 Федерального закона от 8 января 1998 года № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах» (прекурсоры наркотических средств и психотропных веществ); статья 58.1 Федерального закона от 12 апреля 2010 года № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (лекарственные средства для медицинского применения, подлежащие предметно-количественному учету)

## Нормативные правовые документы

1. Постановление Правительства Российской Федерации от 30 июня 1998 года № 681 «Об утверждении Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации»:

- содержит список прекурсоров, не зарегистрированных в качестве лекарственных средств и подлежащих ПКУ (список IV Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации).

2. Постановление Правительства Российской Федерации от 04 ноября 2006 года № 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»:

- утверждены Правила ведения и хранения специальных журналов регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ с формой Журнала регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ.

3. Постановление Правительства Российской Федерации от 09 июня 2010 года № 419 «О представлении сведений о деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с их оборотом»:

- утверждены Правила ведения и хранения специальных журналов регистрации операций, связанных с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ с формой Журнала регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ.

4. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 17 июня 2013 года № 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»:

- утверждены Правила 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 с формами Журналов учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения;
- утверждены Правила ведения и хранения специальных журналов учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения.

5. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20 января 2014 года № 30н «Об утверждении порядка включения лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету»:

- определены принципы формирования Перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, порядок подачи предложений о включении лекарственных средств в данный перечень и процедура их рассмотрения.

6. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 8 июля 2014 года № 356 «О создании межведомственной комиссии по рассмотрению предложений о включении лекарственных средств в перечень лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету»:

- утверждает Положение о межведомственной комиссии по рассмотрению предложений о включении лекарственных средств в перечень лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, ее состав цели, задачи и порядок принятия решений по вопросам, относящимся к ее компетенции.

7. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 22 апреля 2014 года № 183н «Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету»:

- утверждает Перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, разделенный на 3 раздела –

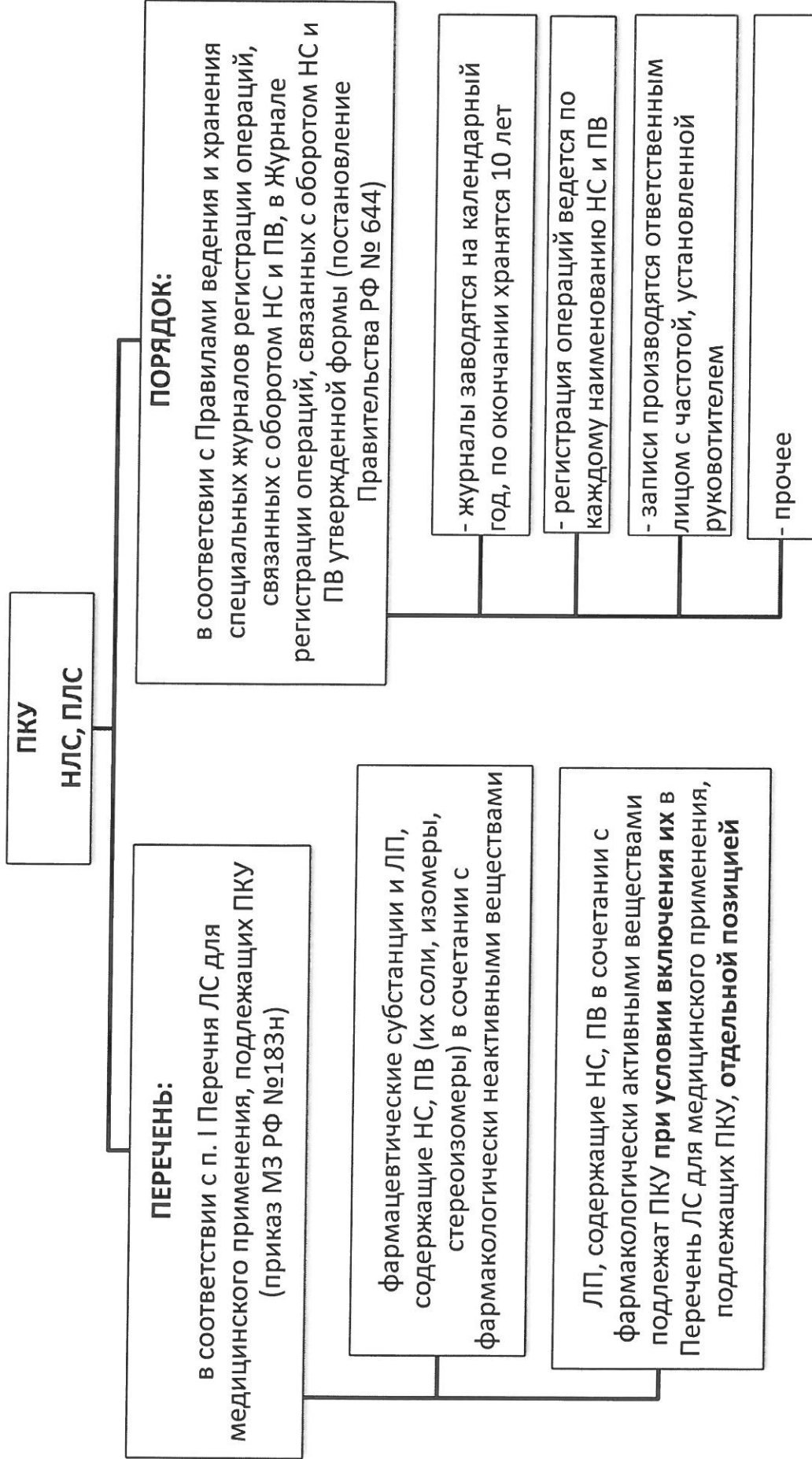
I. фармацевтические субстанции и лекарственные препараты, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры (их соли, изомеры, стереоизомеры), включенные в списки II, III, IV перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 1998 года № 681, в сочетании с фармакологически неактивными веществами;

II. 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 Российской Федерации от 29 декабря 2007 года № 964, в сочетании с фармакологически неактивными веществами;

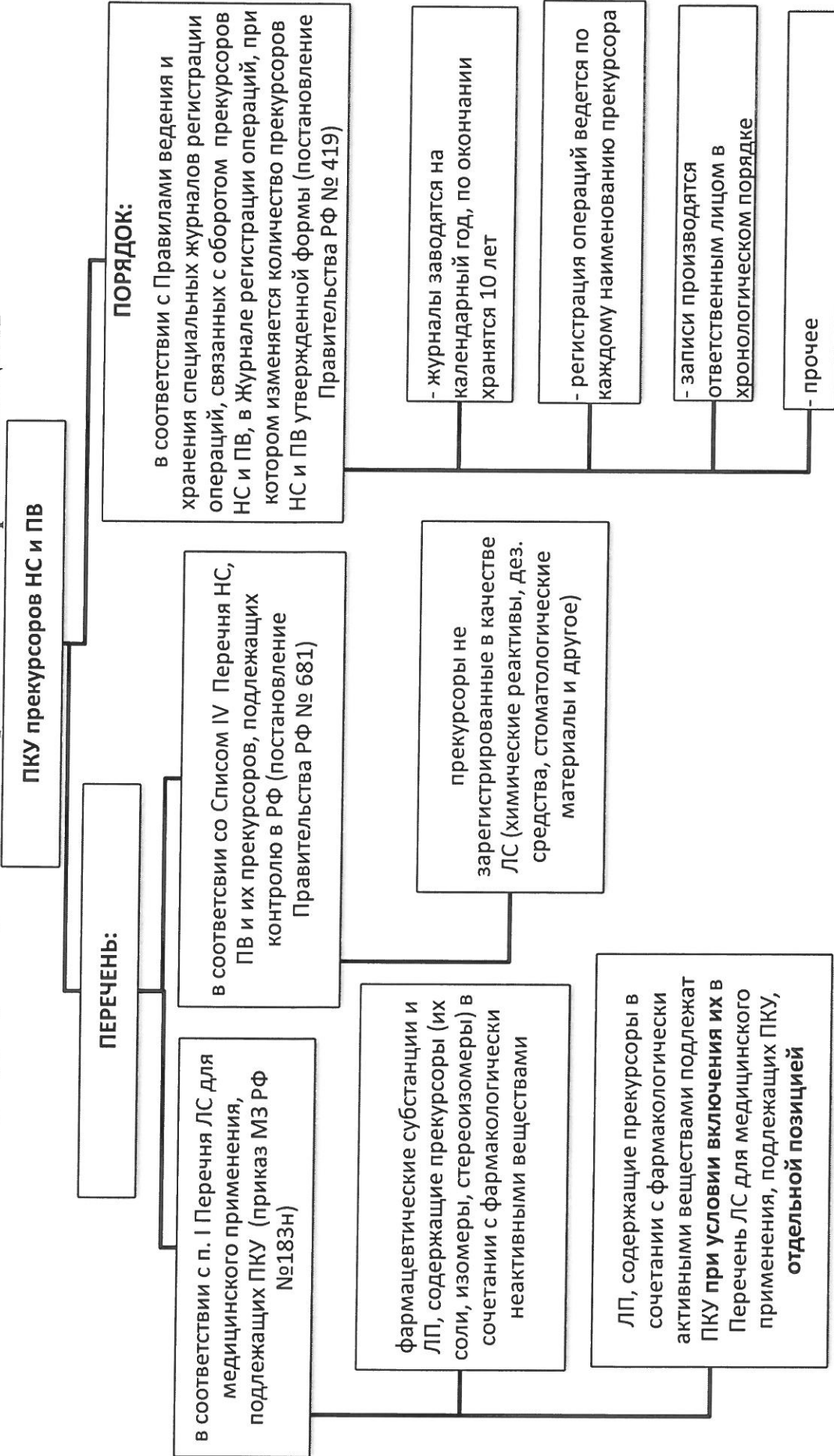
III. комбинированные лекарственные препараты, содержащие кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества.

Лекарственные препараты, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, сильнодействующие и ядовитые вещества в сочетании с фармакологически активными веществами подлежат предметно-количественному учету при условии включения их в Перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих ПКУ, отдельной позицией.

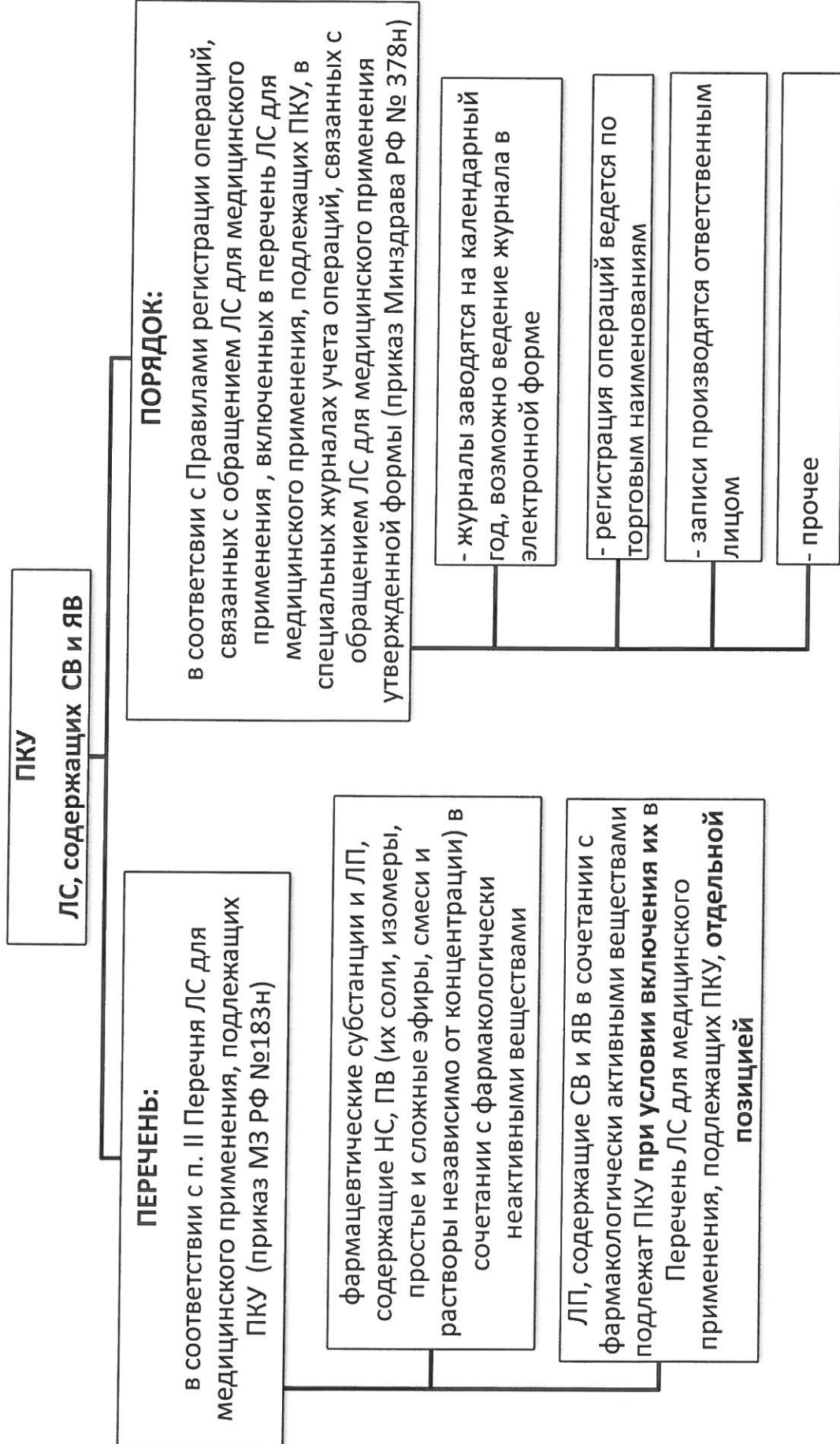
## **Блок-схема предметно-количественного учета наркотических и психотропных лекарственных средств**



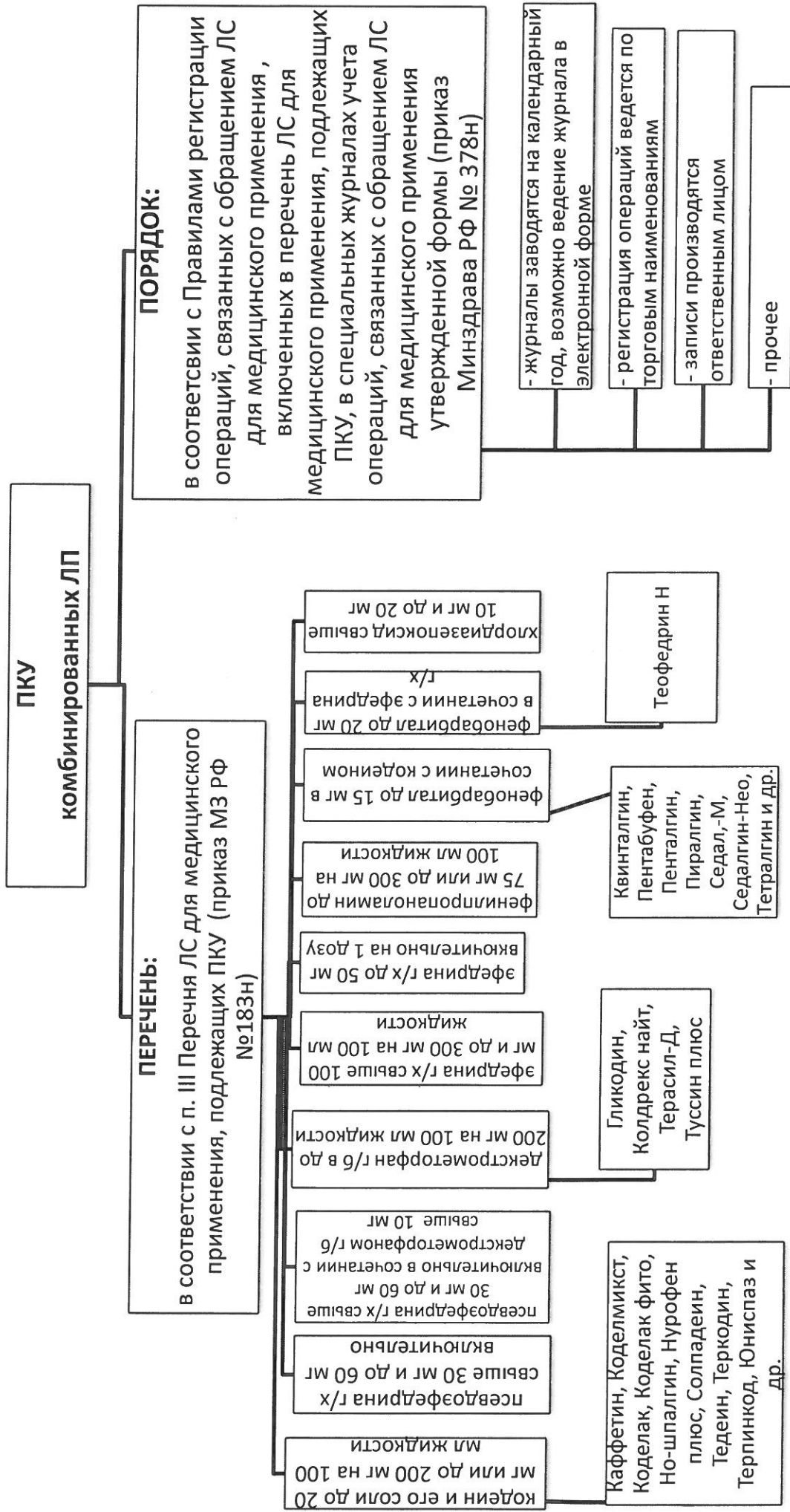
**Блок-схема предметно-количественного учета  
прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ**



**Блок-схема предметно-количественного учета лекарственных средств, содержащих сильнодействующие и ядовитые вещества**



**Блок-схема предметно-количественного учета комбинированных лекарственных препаратов, содержащих кроме малых количеств НС, ПВ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества**



# **ХРАНЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ**

## **Нормативные правовые документы**

1. Постановление Правительства Российской Федерации от 31 декабря 2009 года № 1148 «О порядке хранения наркотических средств и психотропных веществ»:

- определяет требования к условиям хранения наркотических средств и психотропных веществ в помещениях 1, 2, 3 и 4 категорий, а также в местах временного хранения.

2. Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 16 мая 2011 года № 397н «Об утверждении специальных требований 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, лечебно-профилактических учреждениях, научно-исследовательских, учебных организациях и организациях оптовой торговли лекарственными средствами»:

- определяет требования к условиям хранения наркотических и психотропных лекарственных средств, требующих защиты от повышенной температуры;
- определяет требования к оформлению сейфов, штанглазов с субстанциями, лекарственных форм аптечного изготовления и другое.

3. РД 78.36.003-2002 МВД России «Инженерно-техническая укрепленность. Технические средства охраны. Требования и нормы проектирования по защите объектов от преступных посягательств» - только в части приложений к РД, описывающих отдельные конструктивные элементы в зависимости от класса защиты от разрушающих воздействий:

- приложение № 4 (характеристики дверных конструкций);
- приложение № 5 (способы усиления дверных конструкций);
- приложение № 6 (характеристики оконных конструкций);
- приложение № 7 (характеристики строительных конструкций);
- приложение № 9 (характеристики запирающихся устройств).

Обобщенные требования по технической укрепленности помещений, где осуществляется хранение наркотических средств и психотропных веществ, приведены в таблице.

категория помещений	<b>1</b> (помещения производителей и изготовителей (за исключением аптечных организаций) НС и ПВ), помещения организаций, осуществляющих оптовую торговлю НС и ПВ и (или) переработку НС и ПВ, предназначенные для хранения НС и ПВ), а также помещения организаций, осуществляющих хранение наркотических средств и психотропных веществ, предназначенные для ликвидации медико-санитарных последствий чрезвычайных ситуаций природного и техногенного характера или для мобилизационных нужд	<b>2</b> (помещения аптечных организаций, предназначенные для хранения месячного запаса (для аптечных организаций, расположенных в сельском населенном пункте или населенном пункте в удаленной и труднодоступной местности) НС И ПВ)	<b>3</b> (помещения МО, предназначенные для хранения 10-ти дневного запаса НС и ПВ, или 3-месячного запаса (для аптечных организаций, расположенных в сельском населенном пункте или населенном пункте в удаленной и труднодоступной местности) НС И ПВ)	<b>4</b> (помещения МО, предназначенные для хранения суточного запаса НС и ПВ)
	критерий			примечания
критерий	<b>1</b> Строительные конструкции (оболочка, кладовой, хранилища)	<b>2</b> <b>3 класс защиты</b> кирпичная стена толщиной более 380 мм или если: - строительная конструкция 1 класса защиты (кирпичная – 138 мм и др.), усиливается стальной (сваренной в соединениях) решеткой из прутка толщиной не менее 10 мм с ячейкой не более 150 x 150 мм;	<b>2</b> <b>3 класс защиты</b> кирпичная стена толщиной более 250 мм или если: - строительная конструкция 1 класса защиты (кирпичная – 138	<b>4</b> стена толщиной более 250 мм или если: - строительная конструкция 1 класса защиты (кирпичная – 138

<ul style="list-style-type: none"> <li>- строительная конструкция 2 класса защиты (кирпичная – 250 мм и др.), усиливается стальной сеткой с прутка 8 мм и с ячейкой размерами 100 x 100 мм.</li> </ul>	<p>мм и др.), усиливается стальной сеткой с толщиной прутка 8 мм и с ячейкой размерами 100 x 100 мм.</p>	<p>мм и др.), усиливается стальной сеткой с толщиной прутка 8 мм и с ячейкой размерами 100 x 100 мм.</p>
	<p><b>При расположении помещения на 2-м этаже и выше, без соседства со сторонними организациями</b></p>	<p><b>2 класс защиты</b> кирпичная стена толщиной более 250 мм или если:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- строительная конструкция 1 класса защиты (кирличная – 138 мм и др.), усиливается стальной сеткой с толщиной прутка 8 мм и с ячейкой размерами 100 x 100 мм.</li> </ul>

Двери	<b>3 класс защиты</b>	<b>3 класс защиты</b>	Приложение № 4 РД78.36.003-2002
	<ul style="list-style-type: none"> <li>- двери, соответствующие категории и классу устойчивости У-1 и выше по ГОСТ Р 51242-98;</li> <li>- двери, соответствующие классу устойчивости ТБ по ГОСТ Р 51224-98;</li> <li>- двери деревянные со сплошным заполнением полотен, толщиной не менее 40 мм, усиленные обивкой с двух сторон листовой сталью толщиной не менее 0,6 мм с загибом листа на внутреннюю поверхность двери или на торец полотна внахлест с креплением по периметру и диагоналям полотна гвоздями диаметром 3 мм и шагом не более 50 мм;</li> <li>- двери деревянные со сплошным заполнением полотен, толщиной не менее 40 мм, с дополнительным усилением полотен металлическими накладками;</li> <li>- двери с полотнами из стекла в металлических рамках или без них с использованием защитного остекления класса Б1 и выше по ГОСТ Р 51136;</li> <li>- двери металлические с толщиной наружного и стального внутреннего листа обшивки не менее 2 мм.</li> </ul>	<p>См. для 1-й и 2-й категорий, но без решетчатых дверей.</p> <p>требования не установлены</p>	

Дополнительная решетчатая дверь	<ul style="list-style-type: none"> <li>- решетчатые металлические двери, изготовленные из стальных прутьев диаметром не менее 16 мм, образующих ячейку не более 150 x 150 мм и свариваемых в каждом пересечении. По периметру решетчатая дверь обрамляется стальным уголком размером не менее 35x35x4 мм;</li> <li>- решетчатые раздвижные металлические двери, изготовленные из полосы сечением не менее 30x4 мм с ячейкой не более 150 x 150 мм</li> </ul>	не требуется	не требуется	Приложение № 4 РД78.36.003-2002
Окна	<p><b>3 класс защиты</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- окна специальной конструкции с защитным остеклением класса А3 и выше по ГОСТ Р 51136-98;</li> <li>- окна с обычным стеклом, дополнительно защищенные.</li> <li>- защитными конструкциями, соответствующими категории и классу устойчивости У-1 и выше по ГОСТ Р 51242-98;</li> <li>- защитными конструкциями, соответствующими классу устойчивости 1Б по ГОСТ Р 51222-98;</li> <li>- щитами или деревянными</li> </ul>	требования не установлены	требования не установлены	Приложение № 6 РД78.36.003-2002

	<p>ставнями со сплошным заполнением полотен при их толщине не менее 40 мм, обитыми с двух сторон стальными листами толщиной не менее 0,6 мм;</p> <p>Между рамами или с внутренней стороны помещения оборудованы:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- металлическими решетками, изготовленными из стальных прутьев диаметром не менее 16 мм, образующих ячейки не более 150x150 мм или другими конструкциями соответствующей прочности.</li> </ul> <p><b>NB!</b> Для 2 категорий помещений металлические решетки устанавливаются только на 1 и последнем этаже.</p>	<p><b>Замки</b></p> <p><b>3 класс защиты</b></p> <p><b>Не менее 2-х замков</b></p>	<p>Приложение № 9 РД78.36.003-2002</p> <p>требования не установлены</p>
--	---	--	---

	<p>защиты от отмычки, выверливания, сворачивания, дисковые, Не менее 10 кодовых дисков. Наличие защиты от выверливания, сворачивания, электромагнитные с усилием на отрыв - 350 кг</p> <p>Сечение засова механических замков не менее 300 <math>\text{мм}^2</math>, длина головки не менее 40 мм. Материал засова сталь.</p> <p><b>Высечные замки:</b></p> <p>штифтовые. Количество кодовых штифтов не менее 6. Конструкция засова горизонтальная. Диаметр засова не менее 12 мм. Наличие защиты от отмычки, перепиливания засова и сбивания замка;</p> <p>дисковые. Количество кодовых дисков не менее 10 Конструкция засова горизонтальная. Диаметр засова не менее 12 мм. Наличие защиты от перепиливания засова и сбивания замка.</p> <p><b>Гаражные замки</b> - замки дисковые и замки сувальдные. Не менее 6 кодовых дисков и сувальд. Наличие защиты от выверливания, сворачивания. Материал засова сталь. Сечение засова не менее 750 мы . Вылет засова не менее 40 мм, длина головки засова не менее 80 мм. Толщина листа корпуса не менее 2,5 мм.</p>	<p>Замки на решетчатую дверь</p> <p><b>2 класс защиты</b></p> <p><b>Врезные и накладные замки:</b></p> <p>2 класса по ГОСТ 5089-97;</p>	<p>решетчатой двери не требуется</p>	<p>Приложение № 9 РД78.36.003-2002</p>
--	---	---	--------------------------------------	--

	<p>сувальдные. Не менее 6 сувалд для врезного замка или 5 - накладного; штифтовые. Не менее 8 кодовых штифтов,</p> <p>пластинчатые. Не менее 7 кодовых пластин. Наличие защиты от выверливания, сворачивания;</p> <p>дисковые. Не менее 8 кодовых дисков. Наличие защиты от выверливания, сворачивания, электромагнитные с усилием на отрыв - 250 кг.</p> <p><i>Сечение засова механических замков не менее 300 мм<sup>2</sup>, длина головки не менее 35 мм. Материал засова сталь.</i></p>
	<p><i><b>Высячие замки:</b></i></p> <p>штифтовые. Количество кодовых штифтов не менее 6 Конструкция засова дуговая. Диаметр засова не менее 10 мм. Наличие защиты от перепиливания засова,</p> <p>дисковые. Количество кодовых дисков не менее 8. Конструкция засова дуговая. Диаметр засова не менее 10 мм. Наличие защиты от перепиливания засова.</p> <p><i>Гаражные замки - замки дисковые и сувальдные. Не менее 8 кодовых</i></p>

<p>дисков и 6 сувальд. Материал засова сталь. Сечение засова не менее 500 мм<sup>2</sup>. Вылет засова не менее 30 мм, длина головки засова не менее 60 мм. Толщина листа корпуса не менее 2 мм. Для дисковых замков - наличие защиты от сворачивания.</p>	<p>Сейфы, металлические шкафы</p>	<p>В сейфах 4 класса устойчивости к взлому или в металлических шкафах</p> <p>Допускается хранение НС и ПВ на стеллажах (поддонах) в невскрытой (неповрежденной) групповой или транспортной таре либо в опечатанной таре в случае хранения больших объемов НС и ПВ, не позволяющих размещение их в сейфах (металлических шкафах).</p> <p>В сейфах 3 класса устойчивости к взлому, насыпных или прикрепленных к полу (стене). Сейф массой менее 1000 килограммов прикрепляется к полу или стене либо встраивается в стену с помощью анкерного крепления.</p> <p>В сейфах 3 класса устойчивости к взлому, насыпных или прикрепленных к полу (стене). Сейф массой менее 1000 килограммов прикрепляется к полу или стене либо встраивается в стену с помощью анкерного крепления.</p> <p>Отнесение сейфа к определенному классу:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- в соответствии с технической документацией на сейф;</li> <li>- охранной организацией при заключении договора.</li> </ul>
--	-----------------------------------	---

Оборудование техническими средствами охраны	<p><b>Охранная сигнализация:</b> Не менее 3-х рубежей;</p> <p><b>Тревожная сигнализация;</b></p> <p><b>Выход на ПЦН ОВО*</b></p>	<p><b>Охранная сигнализация:</b> Не менее 2-х рубежей;</p> <p><b>Тревожная сигнализация;</b></p> <p><b>Выход на ПЦН ОВО*</b></p>	<p>требования не установлены;</p> <p>виды технических средств охраны определяются при заключении договора с охранной организацией</p>	<p>требования не установлены;</p> <p>виды технических средств охраны определяются при заключении договора с охранной организацией</p> <p>* при отсутствии возможности такого подключения - с выводом сигнала на пост охраны. Под постом охраны подразумевается – посты организации подведомственной МВД России, либо пост ведомственной охраны федеральных органов исполнительной власти.</p> <p>Приказ ГУВД СО № 79 02.02.2010 г.</p>
Охрана помещений			<p>Охрана помещений, относящихся к 1-й и 2-й категориям, осуществляется на договорной основе подразделениями вневедомственной охраны полиции, организаций, подведомственной Министерству внутренних дел Российской Федерации, либо</p>	<p>пункт 10 Правил хранения НС, ПВ, и их прекурсоров (постановление Правительства РФ № 1148 от 31.12.2009)</p>

<p>ведомственной охраной федеральных органов исполнительной власти и организаций, в ведении которых находятся указанные помещения.</p>	<p>ведомственной охраной федеральных органов исполнительной власти и организаций, в ведении которых находятся указанные помещения. либо юридических лиц, имеющих лицензию на осуществление частной охранной деятельности.</p>
<p>Расчет норматива НС в хранилище</p>	<p>Не установлен, обусловлен производственной необходимостью</p>

норматива НС в хранилище

Не установлен, обусловлен производственной необходимостью

месячная потребность или 3-х месячная запаса (для аптечных организаций, расположенных в сельском населенном пункте или населенном пункте в удаленном и труднодоступной местности)

- 10-дневный запас НС и ПВ;  
- для помещений, предназначенных для хранения НС и ПВ, сданных родственниками умерших больных, норматив запаса не определен.

Запасы НС и ПВ в помещениях определяются юридическими лицами на основании установленных Минздравом России нормативов для расчета потребности в указанных ЛС, предназначенных для медицинского применения.

(приложение № 3 к приказу Минздрава России от 12.11.1997 № 330 «О мерах по улучшению учета, хранения, выписывания и использования НС и ПВ»)

Специальные требования к условиям хранения	<p>хранение НС и ПВ, требующих защиты от повышенной температуры в помещениях 1-й и 2-й категорий, специально оборудованных инженерными и техническими средствами охраны, осуществляется в запирающихся холодильниках (холодильных камерах) или в специальной зоне для размещения холодильников (холодильных камер), отделенной от основного места хранения металлической решеткой с запирающейся решетчатой дверью</p>		<p>хранение НС и ПВ, требующих защиты от повышенной температуры в помещениях 3-й категории, специально оборудованных инженерными и техническими средствами охраны, осуществляется в специальных сейфах</p> <p>оборудованных инженерными и техническими средствами охраны,</p> <p>осуществляется в специальной зоне для размещения холодильников (холодильных камер), отделенной от основного места хранения металлической решеткой с запирающейся решетчатой дверью</p>
			<p>пункт 15 Правил хранения НС, ПВ, и их прокуроров (постановление Правительства РФ № 1148 от 31.12.2009)</p> <p>Приказ Минздравсоцразвития России от 16.05.2011 № 397н «Об утверждении специальных требований к условиям хранения НС и ПВ, зарегистрированных в установленном порядке в РФ в качестве ЛС, пред назначенных для медицинского применения, в аптечных, лечебно-</p>

	<p>Места хранения наркотических и психотропных лекарственных средств, требующих защиты от повышенной температуры (холодильная камера, холодильник, термоконтейнер), необходимо оборудовать приборами учета температуры;</p> <p>Недоброкачественные наркотические и психотропные лекарственные средства, выявленные в аптечном, лечебно-профилактическом учреждении или организации оптовой торговли лекарственными средствами, а также наркотические или психотропные лекарственные средства, сданные родственниками умерших больных в лечебно-профилактическое учреждение, до их списания и уничтожения подлежат хранению на отдельной полке или в отдельном отделении сейфа или металлического шкафа.</p> <p>В аптечных и лечебно-профилактических учреждениях на внутренних сторонах дверец сейфов или металлических шкафов, в которых осуществляется хранение наркотических и психотропных лекарственных средств, должны быть вывешены списки хранящихся наркотических и психотропных лекарственных средств с указанием их высших разовых и высших суточных доз.</p> <p>Дополнительно в лечебно-профилактических учреждениях в местах хранения наркотических и психотропных лекарственных средств размещаются таблицы противоядий при отравлении указанными средствами</p>	<p>профилактических учреждениях, научно-исследовательских учреждениях, научно-исследовательских учреждениях и учебных организациях и организациях оптовой торговли лекарственными средствами»</p>
Места временного хранения НС и ПВ, используемых в медицинских целях	<p>К ним относятся посты среднего медицинского персонала МО, укладки, наборы, комплекты для оказания первичной медико-санитарной помощи, скорой и специализированной медицинской помощи, в состав которых входят наркотические средства и психотропные вещества, и другие (например: ассистентские комнаты, рецептурные отделы аптечных учреждений, аудитории учебных организаций, лаборатории научно-исследовательских организаций).</p> <p>Для мест временного хранения норматив не определен.</p> <p>Хранение НС и ПВ осуществляется в запирающихся сейфах не ниже 1-го</p>	

	<p>класса устойчивости к взлому или металлических либо изготовленных из других высокопрочных материалов контейнерах.</p> <p>Хранение НС и ПВ, требующих защиты от повышенной температуры осуществляется в термоконтейнерах, размещенных в сейфах, либо в металлических или изготовленных из других высокопрочных материалов контейнерах, помещенных в термоконтейнеры</p>	<p>пункт 16 Правил хранения НС, ПВ, и их прекурсоров (постановление Правительства РФ № 1148 от 31.12.2009)</p>
Особенности хранения в МВД, Вооруженных силах РФ и т.д.	<p>Особенности хранения наркотических средств и психотропных веществ, предназначенных для обеспечения деятельности в системе органов федеральной службы безопасности и федерального органа исполнительной власти в области внутренних дел, а также в Вооруженных Силах Российской Федерации, устанавливаются соответствующими федеральными органами исполнительной власти.</p>	

# **ХРАНЕНИЕ ПРЕКУРСОРОВ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ**

**Основание:** статьи 20 и 30 Федерального закона от 8 января 1998 года № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах»

## **Нормативные правовые документы**

1. Постановление Правительства Российской Федерации от 18 августа 2010 года № 640 «Об утверждении Правил производства, переработки, хранения, реализации, приобретения, использования, перевозки и уничтожения прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ»:

- определяет требования к условиям хранения прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в таблицы I и II списка IV перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденного Постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 1998 года № 681 (пункт 8 Правил).

2. Постановление Правительства Российской Федерации от 31 декабря 2009 года № 1148 «О порядке хранения наркотических средств и психотропных веществ»:

- определяет требования к условиям хранения прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список I перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденного Постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 1998 года № 681 (аналитические (стандартные) образцы прекурсоров; хранятся аналогично НС и ПВ).

3. Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 23 августа 2010 года № 706н «Об утверждении правил хранения лекарственных средств»:

- определяет требования к условиям хранения прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в таблицу III списка IV перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденного Постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 1998 года № 681 и зарегистрированных в качестве лекарственных средств (пункт 70 Правил хранения лекарственных средств).

# **ХРАНЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ И НЕ ОТНЕСЕННЫХ К НАРКОТИЧЕСКИМ СРЕДСТВАМ, ПСИХОТРОПНЫМ ВЕЩЕСТВАМ И ИХ ПРЕКУРСОРАМ**

## **Нормативные правовые документы**

1. Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 23 августа 2010 года № 706н «Об утверждении правил хранения лекарственных средств»:

- определяет требования к условиям хранения лекарственных средств, внесенных в список сильнодействующих и ядовитых веществ для целей статьи 234 и других статей Уголовного кодекса Российской Федерации, а также крупного размера сильнодействующих веществ для целей статьи 234 Уголовного кодекса Российской Федерации, утвержденный Постановлением Правительства Российской Федерации от 29 декабря 2007 года № 964, не находящихся под международным контролем (пункт 69 Правил хранения лекарственных средств - в металлических шкафах, опечатываемых или пломбируемых в конце рабочего дня);
- определяет требования к условиям хранения лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету за исключением наркотических, психотропных, сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств (пункт 70 Правил хранения лекарственных средств хранятся - в металлических или деревянных шкафах, опечатываемых или пломбируемых в конце рабочего дня).

# ОТПУСК ИЗ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ИНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ-УЧЕТУ

## Нормативные правовые документы

1. Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 14 декабря 2005 года № 785 «О порядке отпуска лекарственных средств».

2. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 01 августа 2012 года № 54н «Об утверждении формы бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также правил оформления» утверждает:

- форму бланка № 107/у-НП, предназначенного для выписки наркотических средств и психотропных веществ, включенных в список II перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 1998 года № 681(приложение № 1 к приказу);
- правила оформления бланка № 107/у-НП (приложение № 2 к приказу).

3. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20 декабря 2012 года № 1175н «Об утверждении порядка назначения и выписывания лекарственных препаратов, а также форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения» утверждает:

- порядок назначения лекарственных препаратов, в том числе наркотических и психотропных лекарственных средств, иных лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету (приложение № 1 к приказу);
- формы рецептурных бланков, предназначенных для выписывания психотропных веществ, включенных в список III перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 1998 года № 681, иных лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету (форма № 148-1/у-88 – приложение № 2 к приказу) и порядок выписывания данных

лекарственных препаратов, а также оформления рецептурных бланков на них (приложения № 1, 3 к приказу);

- предельно допустимые количества лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт и рекомендованные количества лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт (приложение № 1 и 2 к порядку назначения и выписывания лекарственных препаратов).

)

)

**Методическая таблица по учету, хранению и отпуску наркотических, психотропных, сильнодействующих, ядовитых лекарственных средств, прекурсоров и иных лекарственных средств (по состоянию на 01.08.2014)**

МНН (ТН) является НС <sup>6</sup>	является ПВ Списка II <sup>6</sup>	является ПВ Списка III <sup>6</sup>	является СВ прекурсором <sup>6</sup>	является СВ или ЯВ <sup>3</sup>	подлежит предметно- количество- ному учету	форма рецептурного бланка	пределная норма отпуска на 1 рецепт	примечания
Алпразолам (Алзолам, Золомакс, Неурол, Хелекс, Хелекс СР)		x			+	x	148-1/y-88	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
Антидрид уксусной кислоты (в концентрации 10% и более)			x		++		-	химический реактив, отнесен к таблице I Списка IV прекурсоров
Ацетон ( в концентрации 60% и более)			x		++		-	химический реактив, отнесен к таблице III Списка IV прекурсоров
Бензобарбитал (Бензонал)					x	+	148-1/y-88	1 упаковка таблеток по 50 мг или 100 мг <sup>1</sup>
1,4-бутандиол (в концентрации 15% и более)					x	++	-	отнесен к таблице II Списка IV прекурсоров

<b>Бупренорфин</b> Булпренорфина Гранстек)	(Бупранал, гидрохлорид, Гранстек)	x		+ x	специальный рецептурный бланк 107у-НП мл,	50 таблеток по 200 мкг и 400 мкг; 30 ампул или шприц- тюбиков 0,03% раствора по 1 мл;	50 таблеток по 200 мкг и 400 мкг; 30 ампул или шприц- тюбиков 0,03% раствора по 2 мл;
<b>Буторфанол</b> (Буторфанола Тартрат, Веро-Буторфанол, Стадол)		x		+ x	148-1/у-88	20 амп. 0,2% раствора по 1 мл.	20 пласт. - 35 мкг/ч ; 10 пласт. - 52,5 мкг/ч ; 5 пласт. - 70 мкг/ч
<b>Гексобарбитал</b>				x +	-		используется для наркоза, по рецептам не отпускается
<b>Гестринон</b> (Неместран)				x +	148-1/у-88	-	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
<b>Даназол</b> (Данол)				x +	148-1/у-88	1 упаковка	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
<b>Дизепам</b> (Апаурин, Реланиум, Релиум, Седуксен, Сибазон)		x		+ x	148-1/у-88	-	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
<b>Дизепам</b> Циклобарбитал (Реладорм)	10 мг 100 мг	+ x		+ x	148-1/у-88	-	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
<b>Дигидрокодин</b> (ДГК Континус)		x		+ x	специальный рецептурный бланк 107у-НП мл,	40 таблеток по 60мг; 30 таблеток по 90 мг; 20 таблеток по 120 мг	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет

на 100 мл спирала: декстрометорфана гидробромид 0,2 г (200 мг), терингиридрат 0,2 г (200 мг), левоментол 0,075 г (75 мг) (Гликодин)			+	148-1/y-88	-	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
на 100 мл спирала: декстрометорфана гидробромид 0,075 г (75 мг), нарадетамол 5 г, прометазина гидрохлорид 0,1 г (100 мг) (Колдрекс Найт)			+	148-1/y-88	-	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
на 100 мл спирала: декстрометорфана гидробромид моногидрат 0,2 г (200 мг), фенилэфрин гидрохлорид 0,1 г (100 мг), хлорфенамин малеат 0,04 г (40 мг) (Терасил-Д)			+	148-1/y-88	-	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
на 100 мл спирала: декстрометорфана гидробромида 0,2 г (200 мг), гвайфенезина 2 г (Туссин плюс)			+	148-1/y-88	-	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
Зменний яд (за исключением лекарственных форм для наружного применения - кремы, мази, гели)			x	+	-	
Золнидем (Гипнотен, Зольсана, Ивадал, Нитрест, Санвал, Сновител)			x	+ x	148-1/y-88	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
Зопиклон (Имован, Пиклодорм, Релаксон, Сомнол, Торсон)			x	+	148-1/y-88	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года

Калия перманганат (в концентрации 45% и более)		x	+	отпускается без рецепта врача <sup>4</sup>	отнесен к таблике III Списка IV прекурсоров
Карбахол (Карбахолин, МИО-ХОЛ)		x	+	148-1/y-88	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
Кетамина гидрохлорид	(Кетамина	x	+	-	используется для наркоза только в условиях стационара, по рецептам не отпускается
Клиззин (Азалептин, Клизастен, Лепонекс)		x	+	148-1/y-88	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
Клоназепам		x	+	148-1/y-88	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
Клонидин (Клофелин)		x	+	1 упаковка таблеток по 0,075 мг или 0,15 мг;	
		x	+	1 упаковка ампул 0,01% раствора;	
				5 тюбик-капельниц капель глазных 0,125%, 0,25%, 0,5% раствора	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
Кодеин (кодеина основание, кодеина фосфат)		x	+	0,2 грамма порошка специальный рецептурный бланк 107/у-НП	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
кодеина фосфат сесквитиогидрат 0,01 г (10 мг), паралитетамол 0,25 г (250 мг), проплифеназон 0,21 г (210 мг), кофеин 0,05 г (50 мг), (Каффетин)			+	148-1/y-88 20-24 таблетки <sup>1</sup>	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года

кодеина фосфат 0,008 г (8 мг), парацетамол 0,5 г (500 мг) (Коделимикст®)								
кодеин 0,008 г (8 мг), травы термопсиса ланцетного 0,02 г (20 мг), натрия гидрокарбоната 0,2 г (200 мг), солодки корней в порошке 0,2 г (200 мг) (Коделак)								
на 100 мл сиропа: кодеина фосфата – 0,09 г (90 мг), экстракта термопсиса сухого – 0,2 г (200 мг), экстракта корня солонки сухого – 3,3 г, экстракта чабреца жидкого – 20,0 г (Коделак фито)								
кодеин 0,008 г (8 мг), парацетамол 0,5 г (500 мг)								
кодеина фосфат (в форме гемигидрата) 0,008 г (8 мг), парацетамол 0,5 г (500 мг), д्रотаверина гидрохлорид 0,04 г (40 мг) (Но-шпалигин)								
кодеин 0,01 г (10 мг), ибуuproфен 0,2 г (200 мг) (Нурофен плюс)								
кодеин фосфат 0,008 г (8 мг), кофеин 0,03 г (30 мг), парацетамол 0,5 г (500 мг) (Солпадемин)								

кодеин фосфат полугидрат 0,008 г (8 мг), кофеин 0,03 г. (30 мг), парacetамол 0,5 г (500 мг) (Солидайн, капсулы)			+	148-1/y-88	30 капсул <sup>1</sup>	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
кодеин 0,008 г (8 мг), терпингидрат 0,1 г (100 мг) (Гедеин)			+	148-1/y-88	20 таблеток <sup>1</sup>	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
кодеина фосфат 0,0109 г (10,9мг), натрия гидрокарбонат 0,25 г (250мг) терпингидрат 0,25 г (250мг) (Теркодин)			+	148-1/y-88	20 таблеток <sup>1</sup>	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
кодеина моногидрат 0,008 г (8 мг), терпингидрат 0,25 г (250 мг) (Терпинкод Н)			+	148-1/y-88	20 таблеток <sup>1</sup>	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
кодеина 0,008 г (8 мг), терпингидрат 0,25 г (250 мг), натрия гидрокарбоната 0,25 г (250 мг) (Терпинкод)			+	148-1/y-88	20 таблеток <sup>1</sup>	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
кодеина фосфат 0,008 г (8 мг), парacetамол 0,5 г (500 мг), дротаверина гидрохлорид 0,04 г (40 мг) (Юниспаз)			+	148-1/y-88	24 -30 таблеток <sup>1</sup>	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
кодеин фосфат 0,0095 г (9,5 мг) в пересчете на кодеин основание 7 мг, метамизол натрия 0,3 г (300 мг), парacetамол 0,2 г (200 мг), кофеин-бензоат натрия 0,05 г (50 мг), фенобарбитал 0,01 (10 мг) (Квинталгин)			+	148-1/y-88	20 - 24 таблетки <sup>1</sup>	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года

кодеин фосфат 0,008 г (8 мг) или кодеин 0,006 г (6 мг), метамизол натрий 0,3 г (300 мг), ибупрофен 0,2 г (200 мг), кофеин 0,05 г (50 мг), фенообарбитал 0,01 г (10 мг) (Пентабуфен)						
кодеин 0,008 г (8 мг), метамизол натрий 0,3 г (300 мг), напроксен 0,1 г (100 мг), кофеин 0,05 г (50 мг), фенообарбитал 0,01 г (10 мг) (Пентаглип-Н, Пиралгин)						
кодеина фосфат 0,008 г (8 мг), пропиленгликозон 0,25 г (250 мг), парацетамол 0,3 г (300 мг), кофеин 0,05 г (50 мг), фенообарбитал 0,01 г (10 мг) (Пентаглип-Плюс)						
кодеина моногидрат (моногидрат) 0,008 г (8 мг), кофеин 0,05 г (50 мг), метамизол натрия 0,3 г (300 мг), парациетамол 0,3 г (300 мг), фенообарбитал 0,01 г (10 мг) (Пентаглип-ICN)						
кодеина моногидрат 0,008 г (8 мг), кофеин 0,05 г (50 мг), метамизол натрия 0,3 г (300 мг), фенообарбитал 0,01 г (10 мг) (Сантотитралгин)						
кодеина моногидрат 0,008 г (8 мг), кофеин 0,05 г (50 мг), метамизол натрия 0,3 г (300 мг), парациетамол 0,3 г (300 мг), фенообарбитал 0,01 г (10 мг) (Сантопералгин)						

кодеин фосфат (гемигидрат) 0,01 г (10 мг), кофеин 0,05 г (50 мг), метамизол натрия 0,15 г (150 мг), парacetамол 0,3 г (300 мг), <b>Фенобарбитал 0,015 г (15 мг)</b> (Седал-М, Седагин-Нео)				+		148-1/у-88 20 таблеток 1	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
кодеин 0,008 г (8 мг), кофеин 0,05 г (50 мг), метамизол натрия 0,3 г (300 мг), <b>Феноэфирбигал 0,01 г (10 мг)</b> (Тетраптин)				+		148-1/у-88 20 таблеток 1	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
Кокайн (кокaina гидроксогидрол)	x			+	x	специальный рецептурный бланк 107/у-НП	-
Левомепромазин (Гизерцин)				x	+	148-1/у-88 -	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
Лоразепам (Лорафен)				x	+	148-1/у-88 -	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
Мелазепам (Мезапам, Рудотель)				x	+	148-1/у-88 -	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
Метандиенон (Метандростенолон)				x	+	148-1/у-88 -	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
Мидазолам (Дормикум, Фулесед)	x			x	+	148-1/у-88 -	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет

<b>Морфин</b> (Морфина гидрохлорид, Морфина сульфат, континус) МСТ	x					20 ампул 1% раствора по 1 мл; 160 таблеток (капсул) по 10 мг; 60 таблеток (капсул) по 30 мг;
<b>Метилакрилат</b> (в концентрации 15% и более)	x	+	++	-		специальный рецептурный бланк 107у-НП
<b>Метилметакрилат</b> (в концентрации 15% и более)	x	+	++	-		20 таблеток (капсул) по 60 мг;
<b>Налбуфин</b> (Налбуфина гидрохлорид, Налбуфин Серб)	x	+	x	148-1/у-88	25 ампул 2% раствора по 1 мл	
<b>Нандролон</b> (Ретаболил)		x	+	148-1/у-88	1 упаковка	рецепты хранятся в аптеках организаций 3 года
<b>Натрия оксибутират</b> (Натрия оксибат)	x	+	x	148-1/у-88	2 флакона р-ра для приема внутрь 66.7%, сиропа для приема внутрь 5%	в ампулах используется для наркоза, по рецептам не отпускается
<b>Нитразепам</b>			x	148-1/у-88	-	рецепты хранятся в аптеках организаций 10 лет
<b>Оксазепам</b> (Нозепам, Тазепам)	x	+	x	148-1/у-88	-	рецепты хранятся в аптеках организаций 10 лет

Омнопон	x		+	x	специальный рецептурный бланк 107у-НП	20 ампул 1% раствора по 1 мл;	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
Пропионилфенилэтоксистиалин перидин (Пресидол)	x		+	x	специальный рецептурный бланк 107у-НП	20 ампул 2% раствора по 1 мл	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
Псевдоэфедрин (в концентрации 10% и более)		x	+		50 таблеток по 10 мг; 50 таблеток по 20 мг; 50 ампул 1% раствора по 1 мл		отнесен к таблице I Списка IV прокуроров
Пчелиный яд (за исключением лекарственных форм для наружного применения - кремы, мази, гели)			x	+		-	
Серная кислота, исключая её соли, (в концентрации 45% и более)			x	++		-	химический реактив, отнесен к таблице III Списка IV прокуроров
Сибутрамин (Голдайн, Линдакса, Слимия)			x	+		148-1/y-88	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
Соляная кислота, исключая её соли, (в концентрации 15% и более)			x	++		-	химический реактив, отнесен к таблице III Списка IV прокуроров
1-тестостерон за исключением лекарственных форм для наружного применения - кремы, мази, гели (Небидо, Андиол ТК, Омнадрен 250, Сустанон-250)			x	+		148-1/y-88	норма отпуска на репетит распространяется в том числе и на гели, мази, кремы, не подлежащие ПКУ; рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
							1 упаковка

Тианептин (Коаксил)		x		+	x	148-1/y-88	-	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
Тиопентал натрия				x	+	-	-	используется для наркоза в условиях стационара, по рецептам не отпускается
Толуол (в концентрации 70% и более)		x		++		-	-	отнесен к таблице III Списка IV прекурсоров
Трамадол Трамаклосидол)	(Трамал, Трамаклосидол)			x	+	148-1/y-88	-	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
Трамадола гидрохлорид 37,5 мг + парацетамол (Залдиар, Рамлелеса, Трамасета, Форсадол)				+		148-1/y-88	-	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
Тригексифенидил (Ципролдол)				x	+	148-1/y-88	-	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
Тримеперидин (Промедол)						специальный рецептурный бланк 107у-НП	20 ампул или шприц-тюбиков 1% раствора по 1 МЛ; 20 ампул или шприц-тюбиков 2% раствора по 1 МЛ; 50 таблеток по 25 мг <sup>2</sup>	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
Трихлорметан (Хлороформ, Хлороформ для наркоза)		x		+	x		-	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
Уксусная кислота (в концентрации 80% и более)				x	++	148-1/y-88	-	отнесен к таблице III Списка IV прекурсоров

<b>Фенилпропаноламин (в концентрации 10% и более)</b>		x	x	+	-		отнесен к таблице I Списка IV прекурсоров
<b>Фенобарбитал</b>		x		+	x	148-1/y-88	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
<b>Фентанил (Дюротезик Матрикс, Долфорин, Лунаддин, Фендиция, Фентадол Матрикс, Фентадол Резервэр)</b>	x					30 таблеток по 50 мг; 30 таблеток по 100 мг <sup>1</sup>	
						20 пластырей ТТС по 12,5 мкг/час; 20 пластырей ТТС по 25 мкг/час; 10 пластырей ТТС по 50 мкг/час;	
		x		+	x	специальный рецептурный бланк 107-у-НП для трансдермально й формы или таблеток	в ампулах используется для наркоза, по рецептам не отпускается;
						10 пластырей ТТС по 75 мкг/час;	10 пластырей ТТС по 100 мкг/час;
						50 таблеток по 0,1 мг, 0,2 мг, 0,3 мг, 0,4 мг, 0,6 мг, 0,8 мг <sup>2</sup>	рецепты на ТТС или таблетки хранятся в аптеке 10 лет
<b>Флунидазепам</b>		x		+	x	148-1/y-88	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
<b>Хлордиазепоксид (Эленкум)</b>		x		+	x	148-1/y-88	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
<b>Эргометрин (в концентрации 10% и более)</b>		x		+	x	-	отнесен к таблице I Списка IV прекурсоров
<b>Эрготамин (в концентрации 10% и более)</b>		x		+	x	-	отнесен к таблице I Списка IV прекурсоров
<b>Этанол (Спирт этиловый)</b>						148-1/y-88	50 грамм или 100 грамм для хронических больных
<b>Эфедрин (в концентрации 10% и более)</b>		x		+	x	148-1/y-88	отнесен к таблице I Списка IV прекурсоров

<b>Эфедрин 5% раствор в ампулах</b>					107-1/y	0,6 грамм в пересчете на чистое вещество <sup>1</sup>
<b>Эфедрина гидрохлорид 20 мг + фенобарбитал 20 мг + теофилин 100 мг + кофеин 50 мг + парациетамол 200 мг + экстракт красавки 3 мг + цитизин 0,1 мг (Теофедрин-Н)</b>			+		148-1/y-88 30 таблеток <sup>1</sup>	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
<b>Эфир диэтиловый (Эфир для наркоза, Эфир для наркоза стабилизированный, Эфир медицинский) в концентрации 45% или более</b>		x	+		148-1/y-88 (для изготовления экстремпоральных ЛС)	используется для наркоза, в чистом виде по рецептам не отпускается, отнесен к таблице III Списка IV прекурсоров

Гримечания:

<sup>1</sup> при выписывании и отпуске лекарственного препарата, содержащего соли кодеина производится пересчет на кодеин основание путем умножения количества соли кодеина на соответствующий коэффициент.

Коэффициенты пересчета:

кодеин фосфат - 0,8

кодеин фосфат гемигидрат (полугидрат) - 0,74

кодеин фосфат сесквигидрат - 0,71

кодеин моногидрат - 0,94

(Основание: [www.incb.org/documents/Narcotic-Drugs/Yellow\\_List/NAR\\_2011\\_YellowList\\_50edition\\_RU.pdf](http://www.incb.org/documents/Narcotic-Drugs/Yellow_List/NAR_2011_YellowList_50edition_RU.pdf))

В соответствии с п. 23 приложения № 1 к приказу Минздрава России от 20.12.2012 № 1175н количество выписываемых наркотических и психотропных лекарственных препаратов списков II и III Перечня, иных лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету, при оказании пациентам галлилативной медицинской помощи может быть увеличено не более чем в 2 раза по сравнению с предельно допустимым количеством лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт;

<sup>3</sup> в соответствии с постановлением Правительства РФ от 29.12.2007 № 964 "Об утверждении списков сильнодействующих и ядовитых веществ для целей статьи 234 и других статей Уголовного Кодекса РФ, а также крупного размера сильнодействующих и ядовитых веществ для целей статьи 234 Уголовного Кодекса РФ",

<sup>4</sup> в соответствии с инструкцией по применению;

5 в соответствии с постановлением Правительства РФ от 31.12.2009 № 1148 "О порядке хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров";

6 в соответствии с постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 № 681 "Об утверждении перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ";

"+" в соответствии с приказом Минздрава России от 22.04.2014 № 183н "Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету";

"++" в соответствии с Правилами ведения и хранения специальных журналов регистрации операций, связанных с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, утвержденными постановлением Правительства РФ от 9.06.2010 № 419

**Методическая таблица**  
**по порядку выписки рецептов и отпуска из аптечных организаций лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества**

торговое наименование лекарственного препарата	состав лекарственного препарата	форма рецептурного бланка	пределная норма отпуска на 1 рецепт с учетом неделимой упаковки	подлежит ПКУ
Алекс Плюс	декстрометорфана гидробромид 0,002 г (2 мг), терпингидрат 0,002 г (2 мг), левоментол 0,00075 г (0,75 мг)	без рецепта ***		нет
Андипал	фенобарбитала 0,02 г (20 мг), бендазола 0,02 г (20 мг), метамизола натрия 0,25 г (250 мг), папаверина гидрохлорида 0,02 г (20 мг)	без рецепта ***		нет
Беллатаминал	эрготамина тартрата 0,0003 г (0,3 мг), фенобарбитала 0,02 г (20 мг) и суммы алкалоидов красавки 0,0001 г (0,1 мг)	№ 107-1/у **	не установлена	нет
Бронхотон	на 125 г сиропа: глауцина гидробромида 0,125 г (125 мг), эфедрина гидрохлорида 0,1 г (100 мг), масла базилика обыкновенного 0,125 г (125 мг)	№ 107-1/у **	не установлена	нет
Бронхолитин	на 125 г сиропа: глауцина гидробромида 0,125 г (125 мг), эфедрина гидрохлорида 0,1 г (100 мг), масла базилика обыкновенного	№ 107-1/у **	не установлена	нет
Бронхолин шалфей	на 125 г сиропа: глауцина гидробромида 0,125 г (125 мг), эфедрина гидрохлорида 0,1 г (100 мг), масла шалфея 0,125 г (125 мг)	№ 107-1/у **	не установлена	нет
Бронхоцин	на 125 г сиропа: глауцина гидробромида 0,125 г (125 мг), эфедрина гидрохлорида 0,1 г (100 мг), масла базилика обыкновенного 0,125 г (125 мг)	№ 107-1/у **	не установлена	нет
Бронхитусен Врамед	на 125 г сиропа: глауцина гидробромида 0,125 г (125 мг), эфедрина гидрохлорида 0,1 г (100 мг), масла базилика обыкновенного	№ 107-1/у **	не установлена	нет

торговое наименование лекарственного препарата	состав лекарственного препарата	форма рецептурного бланка	предельная норма отпуска на 1 рецепт с учетом неделимой упаковки	подлежит ПКУ
Валокордин	В 1 мл: мяты перечной листьев масла 0,00129 г (1,29 мг), хмеля соплодий масла 0,00018 г (0,18 мг), фенобарбитала 0,0184 г (18,4 мг), этилбромизовалерианата 0,0184 г (18,4 мг)	без рецепта ***		нет
Валосердин	В 1 мл: мяты перечной листьев масла 0,0014 г (1,4 мг), испанского хмелевого масла (душицы масла) 0,0002 г (0,2 мг), фенобарбитала 0,02 г (20 мг), этилбромизовалерианата 0,02 г (20 мг)	без рецепта ***		нет
Гликодин	на 100 мл сиропа: декстрометорфана гидробромид 0,2 г (200 мг), терпингидрат 0,2 г (200 мг), левоментол 0,075 г (75 мг)	№ 148-1/у-88	не установлена	да
Гриппекс	декстрометорфана гидробромид 0,01 г (10 мг), парацетамол 0,325 г (325 мг), псевдоэфедрина гидрохлорид 0,03 г (30 мг)	без рецепта ***		нет
Грипэнд	декстрометорфана гидробромид 0,01 г (10 мг), парацетамол 0,35 г (350 мг), псевдоэфедрин гидрохлорид 0,03 г (30 мг)	без рецепта ***		нет
Каффетин колд	парацетамола 0,5 г (500 мг), декстрометорфана гидробромид 0,015 г (15 мг), псевдоэфедрина гидрохлорид 0,03 г (30 мг), аскорбиновой кислоты 0,06 г (60 мг)	№ 107-1/у **	не установлена	нет
Каффетин	парацетамол 0,25 г (250 мг), пропиленазон 0,21 г (210 мг), кофеин 0,05 г (50 мг), кодеина фосфат сесквигидрат 0,01 г (10 мг)	№ 148-1/у-88	20 -24 таблетки *	да
Кванталгин	метамизол натрия 0,3 г (300 мг), парацетамол 0,2 г (200 мг), кофеин-бензоат натрия 0,05 г (50 мг), кодеин фосфат 0,0095 г (9,5 мг) в пересчете на кодеин основание 7 мг, фенобарбитал 0,01 (10 мг)	№ 148-1/у-88	20 - 24 таблетки *	да
Коделмикст ®	парацетамол 0,5 г (500 мг), кодеина фосфат 0,008 г (8 мг)	№ 148-1/у-88	30 таблеток *	да

торговое наименование лекарственного препарата	состав лекарственного препарата	форма рецептурного бланка	предельная норма отпуска на 1 рецепт с учетом неделимой упаковки	подлежит ПКУ
Коделак	кодеин 0,008 г (8 мг), травы тернописца ланцетного 0,02 г (20 мг), натрия гидрокарбоната 0,2 г (200 мг), солодки корней в порошке 0,2 г (200 мг)	№ 148-1/у-88	20 таблеток *	да
Коделак фито	на 100 мл сиропа: кодеина фосфата – 0,09 г (90 мг), экстракта тернописца сухого – 0,2 г (200 мг), экстракта корня солодки сухого – 3,3 г , экстракта чабреца жидкого – 20.0 г	№ 148-1/у-88	2 флакона по 125мл, 2 флакона по 100мл, 5 флаконов по 50мл*	да
Кодеин+Парацетамол	кодеин 0,008 г (8 мг), парацетамол 0,5 г (500 мг)	№ 148-1/у-88	20 таблеток *	да
Колдрекс Найт	на 100 мл сиропа: парацетамол 5 г, прометазина гидрохлорид 0,1 г (100 мг), дексстрометорфана гидробромид 0,075 г (75 мг)	№ 148-1/у-88	не установлена	да
Корвалол	В 1 мл: мяты перечной листьев масла 0,00142 г (1,42 мг), фенобарбитала 0,01826 г (18,26 мг), этилбромизовалерианата 0,02 г (20 мг) 1 таблетка: этилбромизовалерианата 0,0082 г (8,2 мг), фенобарбитала 0,0075 г (7,5 мг), мяты перечной листьев масла 0,00058 г (0,58 мг)	без рецепта ***		нет
Кофетамин	кофеин 0,0915 г (91,5 мг), эрготамина тартрат 0,001 г (1 мг)	№ 107-1/у **	не установлена	нет
Номигрен	эргоамина тартрат 0,00075 г (0,75 мг), пропиifenазон 0,2 г (200 мг), кофеин 0,08 г (80 мг), камилофина хлорид 0,025 г (25 мг), меклоксамина цитрат 0,02 г (20 мг)	№ 107-1/у **	не установлена	нет
Но-шпалгин	парацетамол 0,5 г (500 мг), дротаверина гидрохлорид 0,04 г (40 мг), кодеина фосфат (в форме гемигидрата) 0,008 г (8 мг)	№ 148-1/у-88	30 таблеток *	да
Нурофен плюс № 2 или № 4	ибупрофен 0,2 г (200 мг), кодеин 0,01 г (10 мг)	№ 148-1/у-88	20 таблеток *	да

торговое наименование лекарственного препарата	состав лекарственного препарата	форма рецептурного бланка	предельная норма отпуска на 1 рецепт с учетом неделимой упаковки	подлежит ПКУ
Нурофен плюс № 6	ибупрофен 0,2 г (200 мг), кодеин 0,01 г (10 мг)	№ 148-1/у-88	18 таблеток *	да
Нурофен плюс № 8	ибупрофен 0,2 г (200 мг), кодеин 0,01 г (10 мг)	№ 148-1/у-88	16 таблеток *	да
Нурофен плюс № 12	ибупрофен 0,2 г (200 мг), кодеин 0,01 г (10 мг)	№ 148-1/у-88	12 таблеток *	да
Нурофен плюс Н № 5, 6, 10, 12	ибупрофен 0,2 г (200 мг), кодеина фосфат гемигидрат 0,01024 г (10,24 мг)	№ 148-1/у-88	20-25 таблеток *	да
Падевикс®	декстрометорфана гидробромид 0,0075 г (7,5 мг), парацетамол 0,3 г (300 мг)	без рецепта ***		нет
Паглюферал 1	бромизовала 0,1 г (100 мг), кальция глюконата 0,25 г (250 мг), кофеина-бензоата натрия 0,0075 г (7,5 мг), папаверина гидрохлорида 0,015 г (15 мг), фенобарбитала 0,025 г (25 мг)	№ 107-1/у **	-	нет
Паглюферал 2	бромизовала 0,1 г (100 мг), кальция глюконата 0,25 г (250 мг), кофеина-бензоата натрия 0,0075 г (7,5 мг), папаверина гидрохлорида 0,015 г (15 мг), фенобарбитала 0,035 г (35 мг)	№ 107-1/у **	-	нет
Паглюферал 3	бромизовала 0,15 г (150 мг), кальция глюконата 0,25 г (250 мг), кофеина-бензоата натрия 0,01 г (10 мг), папаверина гидрохлорида 0,02 г (20 мг), фенобарбитала 0,05 г (50 мг)	№ 107-1/у **	-	нет
Пентабуfen	метамизол натрий 0,3 г (300 мг), ибупрофен 0,2 г (200 мг), кофеин 0,05 г (50 мг), фенобарбитал 0,01 г (10 мг), кодеин фосфат 0,008 г (8 мг) или кодеина основания 0,006 (6 мг)	№ 148-1/у-88	30 таблеток *	да
Пенталгин-Н	метамизол натрий 0,3 г (300 мг), напроксен 0,1 г (100 мг), кофеин 0,05 г (50 мг), фенобарбитал 0,01 г (10 мг), кодеин 0,008 г (8 мг)	№ 148-1/у-88	20 таблеток *	да

<b>торговое наименование лекарственного препарата</b>	<b>состав лекарственного препарата</b>	<b>форма рецептурного бланка</b>	<b>предельная норма отпуска на 1 рецепт с учетом неделимой упаковки</b>	<b>подлежит ПКУ</b>
Пенталгин Плюс	пропи phenazone 0,25 g (250 mg), paracetamol 0,3 g (300 mg), кофеин 0,05 g (50 mg), кодеина фосфат 0,008 g (8 mg), фенобарбитал 0,01 g (10 mg)	№ 148-1/y-88	24 таблетки *	да
Пенталгин-ICN № 6 или № 12	кодеин фосфат 0,008 g (8 mg), кофеин 0,05 g. (50 mg), метамизол натрия 0,3 g (300 mg), парacetamol 0,3 g (300 mg), фенобарбитал 0,01 g (10 mg)	№ 148-1/y-88	24 таблетки *	да
Пенталгин-ICN № 10	кодеин фосфат 0,008 g (8 mg), кофеин 0,05 g. (50 mg), метамизол натрия 0,3 g (300 mg), парacetamol 0,3 g (300 mg), фенобарбитал 0,01 g (10 mg)	№ 148-1/y-88	30 таблеток *	да
Пиралгин	метамизол натрий 0,3 g (300 mg), напроксен 0,1 g (100 mg), кофеин 0,05 g (50 mg), фенобарбитал 0,01 g (10 mg), кодеин 0,008 g (8 mg)	№ 148-1/y-88	20 таблеток *	да
Сантопералгин	кодеина моногидрат 0,008 g (8 mg), кофеин 0,05 g. (50 mg), метамизол натрия 0,3 g (300 mg), парacetamol 0,3 g (300 mg), фенобарбитал 0,01 g (10 mg)	№ 148-1/y-88	20 таблеток *	да
Сантотитралгин	кодеина моногидрат 0,008 g (8 mg), кофеин 0,05 g. (50 mg), метамизол натрия 0,3 g (300 mg), фенобарбитал 0,01 g (10 mg)	№ 148-1/y-88	20 таблеток *	да
Синкаптон	кофеин 0,1 g (100 mg), эрготамина тартрат 0,001 g (1 mg), дименгидринат 0,025 g (25 mg)	№ 107-1/y **	не установлена	нет
Седал-М	кодеин фосфат 0,01 g (10 mg), кофеин 0,05 g. (50 mg), метамизол натрия 0,15 g (150 mg), парacetamol 0,3 g (300 mg), фенобарбитал 0,015 g (15 mg)	№ 148-1/y-88	20 таблеток *	да
Седальгин-Нео	кодеин фосфат гемигидрат 0,01 g (10 mg), кофеин 0,05 g. (50 mg), метамизол натрия 0,15 g (150 mg), парacetamol 0,3 g (300 mg), фенобарбитал 0,015 g (15 mg)	№ 148-1/y-88	20 таблеток *	да

<b>торговое наименование лекарственного препарата</b>	<b>состав лекарственного препарата</b>	<b>форма рецептурного бланка</b>	<b>предельная норма отпуска на 1 рецепт с учетом неделимой упаковки</b>	<b>подлежит ПКУ</b>
Солпадеин таблетки	кодеин фосфат 0,008 г (8 мг), кофеин 0,03 г. (30 мг), парацетамол 0,5 г (500 мг)	№ 148-1/у-88	24 таблетки *	да
Солпадеин капсулы	кодеин фосфат полугидрат 0,008 г (8 мг), кофеин 0,03 г. (30 мг), парацетамол 0,5 г (500 мг)	№ 148-1/у-88	24-30 капсул *	да
Солпадеин таблетки растворимые	кодеин фосфат 0,008 г (8 мг), кофеин 0,03 г. (30 мг), парацетамол 0,5 г (500 мг)	№ 148-1/у-88	24-28 таблеток *	да
Тедеин	кодеин 0,008 г (8 мг), терпингидрат 0,1 г (100 мг)	№ 148-1/у-88	20 таблеток *	да
Теофедрин-Н	густой экстракт белладонны 0,003 г (3 мг), кофеин 0,05 г (50 мг), парацетамол 0,02 г (200 мг), теофилин 0,1 г (100 мг), фенобарбитал 0,02 г (20 мг), цитизин 0,0001 г (0,1мг), эфедрина гидрохлорид 0,02 г (20 мг)	№ 148-1/у-88	30 таблеток *	да
Терасил-Д	на 100 мл сиропа: декстрометорфан гидробромид моногидрат 0,2 г (200 мг), фенилэфрин гидрохлорид 0,1 г (100 мг), хлорфенамин малеат 0,04 г (40 мг)	№ 148-1/у-88	не установлена	да
Теркодин № 10	кодеина фосфат 0,0109 г (10.9 мг), натрия гидрокарбонат 0,25 г (250 мг) терпингидрат 0,25 г (250 мг)	№ 148-1/у-88	20 таблеток *	да
Теркодин № 6	кодеина фосфат 0,0109 г (10.9 мг), натрия гидрокарбонат 0,25 г (250 мг) терпингидрат 0,25 г (250 мг)	№ 148-1/у-88	18 таблеток *	да
Терпинкод Н	кодеина моногидрат 0,008 г (8 мг), терпингидрат 0,25 г (250 мг)	№ 148-1/у-88	20 таблеток *	да

торговое наименование лекарственного препарата	состав лекарственного препарата	форма рецептурного бланка	предельная норма отпуска на 1 рецепт с учетом неделимой упаковки	подлежит ПКУ
Терпинкод	кодеина 0,008 г (8 мг), терпингидрат 0,25 г (250 мг), натрия гидрокарбоната 0,25 г (250 мг)	№ 148-1/у-88	20 таблеток *	да
Тетралгин	кодеин 0,008 г (8 мг), кофеин 0,05 г. (50 мг), метамизол натрия 0,3 г (300 мг), фенобарбитал 0,01 г (10 мг)	№ 148-1/у-88	20 таблеток *	да
Тофф плюс	парацетамол 0,5 г (500 мг), хлорфенирамина малеат 0,002 г (2 мг), декстрометорфана гидробромид 0,015 г (15 мг), фенилэфрина гидрохлорид 0,01 (10 мг)	№ 107-1/у **	не установлена	нет
Туссин плюс	на 100 мл сиропа: гвайфенезина 2 г , декстрометорфана гидробромида 0,2 г (200 мг)	№ 148-1/у-88	не установлена	да
Амиксид	Хлордиазепоксид 0,005 г (0,01 г), амитриптилин 0,0125 г (0,025 г)	№ 107-1/у **	не установлена	нет
Юниспаз	парацетамол 0,5 г (500 мг), дротаверина гидрохлорид 0,04 г (40 мг), кодеина фосфат 0,008 г (8 мг)	№ 148-1/у-88	24-30 таблеток *	да

\* при выписывании и отпуске лекарственного препарата, содержащего соли кодеина производится пересчет на кодеин основание путем умножения количества соли кодеина на соответствующий коэффициент.

Коэффициенты пересчета:

кодеин фосфат - 0,8

кодеин фосфат гемигидрат (полугидрат) - 0,74

кодеин фосфат сесквигидрат - 0,71

кодеин моногидрат - 0,94

(Основание: [www.incb.org/documents/Narcotic-Drugs/Yellow\\_List/NAR\\_2011\\_YellowList\\_50edition\\_RU.pdf](http://www.incb.org/documents/Narcotic-Drugs/Yellow_List/NAR_2011_YellowList_50edition_RU.pdf))

В соответствии с п. 23 приложения № 1 к приказу Минздрава России от 20.12.2012 № 1175н для лечения пациентов с хроническими заболеваниями могут выписываться рецепты на курс лечения до 2 месяцев. В этих случаях на рецептах должна быть надпись "По специальному назначению", скрепленная подписью медицинского работника и печатью медицинской организации "Для рецептов".

\*\* в соответствии с п. 22 приложения № 1 к приказу Минздрава России от 20.12.2012 № 1175н медицинский работник может установить срок действия рецепта в пределах одного года. При выписывании таких рецептов медицинский работник должен сделать пометку "Пациенту с хроническим заболеванием", указать срок действия рецепта и периодичность отпуска лекарственных препаратов из аптечной организации (еженедельно, ежемесячно и т.п.), заверить это указание своей подписью и личной печатью, а также печатью медицинской организации "Для рецептов".

В соответствии п. 8 Порядка, утвержденного приказом Минздравсоцразвития России от 17.05.2012 № 562н при отпуске комбинированных лекарственных препаратов по рецептам, выписанным на рецептурных бланках формы N 107-1/у, срок для которых установлен до 1 года, рецепт подписывается фармацевтическим работником аптеки (аптечного пункта) и возвращается пациенту с указанием на обороте наименования аптеки (аптечного пункта), количества отпущеного комбинированного лекарственного препарата и даты его отпуска.

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

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

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

\*\*\* не более 2-х упаковок (п. 2.5 Порядка отпуска ЛС, утвержденного приказом Минздравсоцразвития России от 14.12.2005 № 785)