



**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

11 СЕН 2014

№ ~~03~~-01-82/*9089*

На № _____ от _____

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

**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. Белявский
« ____ » _____ 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 позволят 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 оснащем средстваами охранно-пожарной сигнализации помещении и другое.

СОДЕРЖАНИЕ

1. Используемые 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 укреплённости 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 –

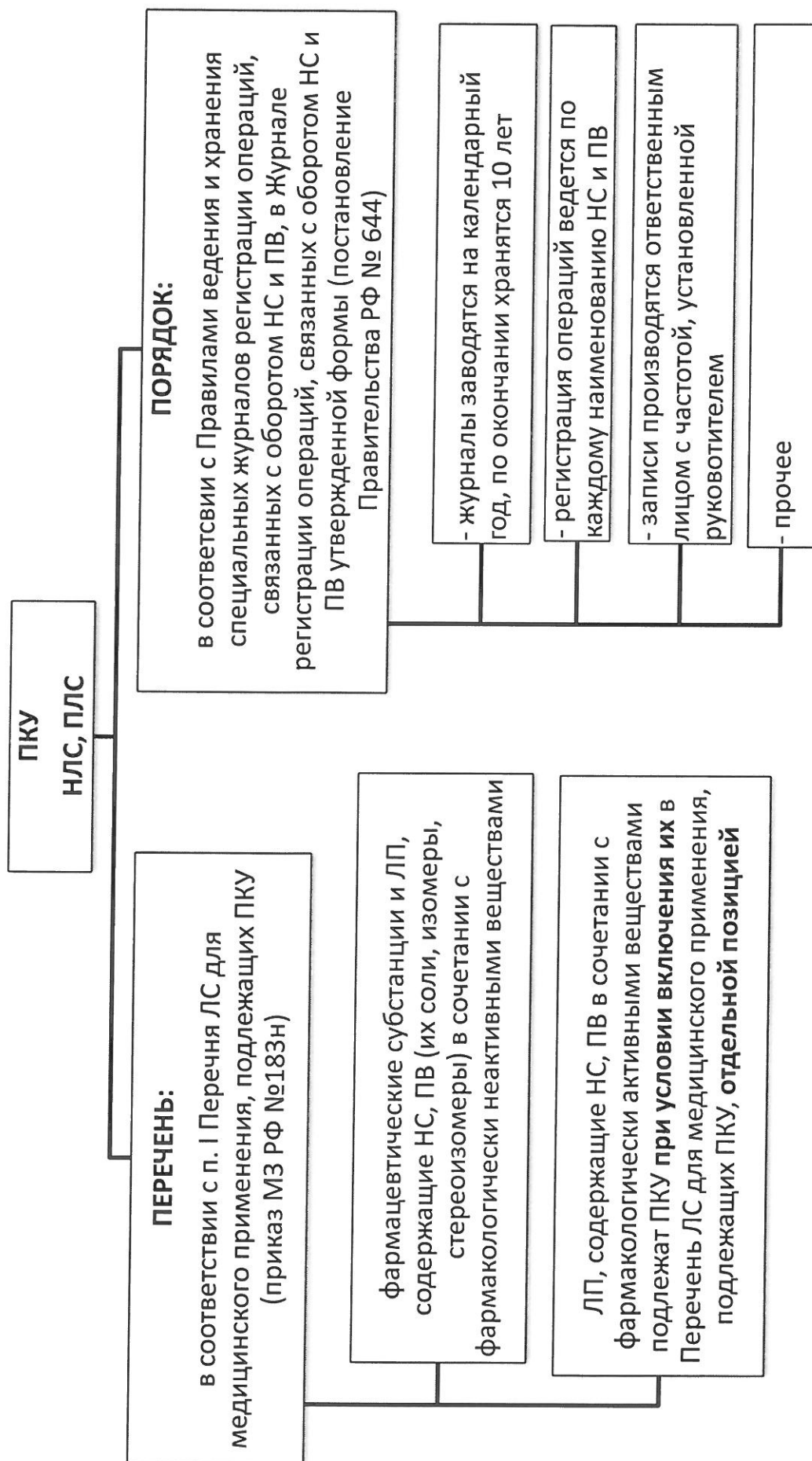
I. фармацевтические субстанции и лекарственные препараты, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры (их соли, изомеры, стереоизомеры), включенные в списки II, III, IV перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской 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;

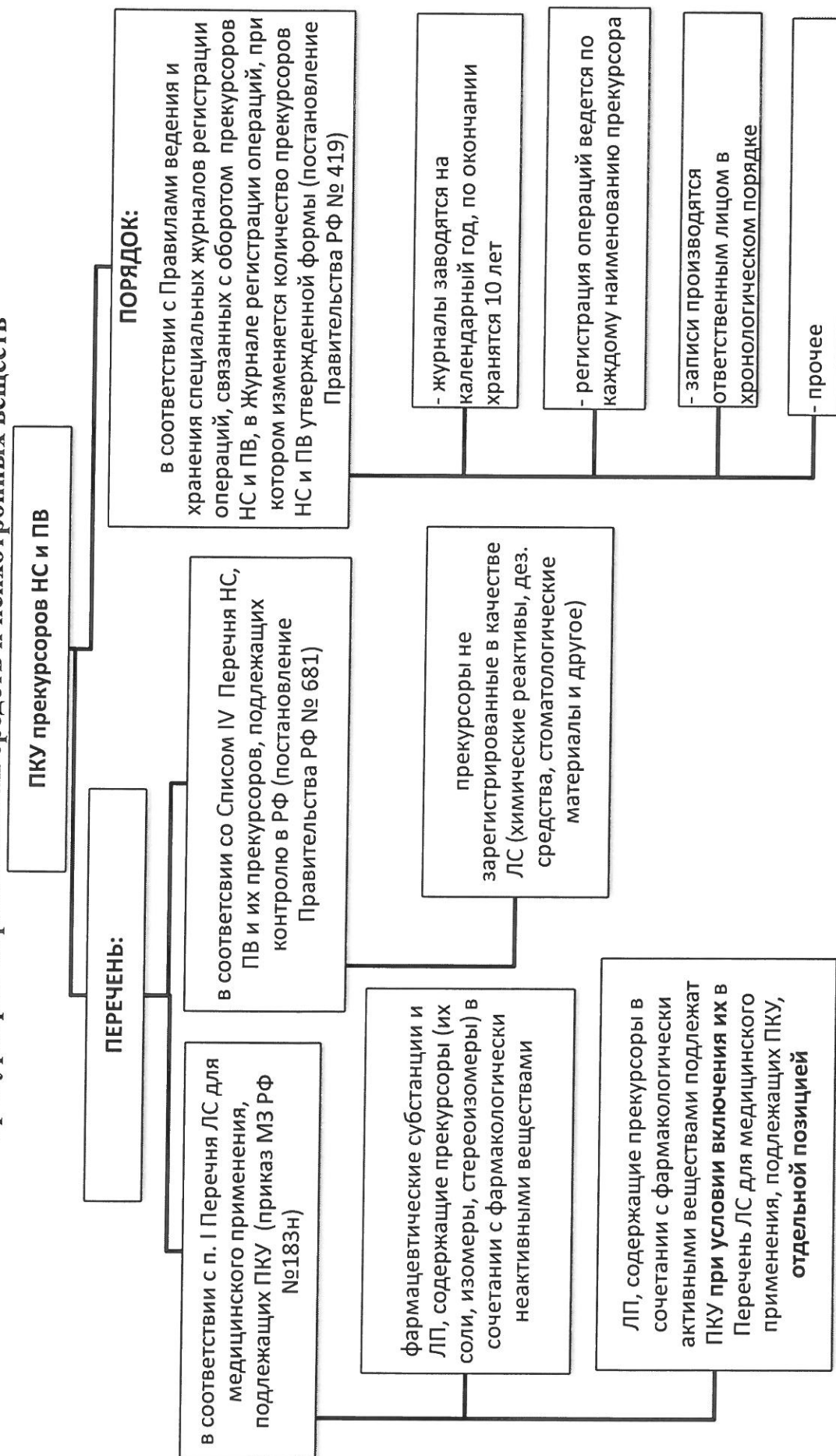
III. комбинированные лекарственные препараты, содержащие кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологически активные вещества.

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.

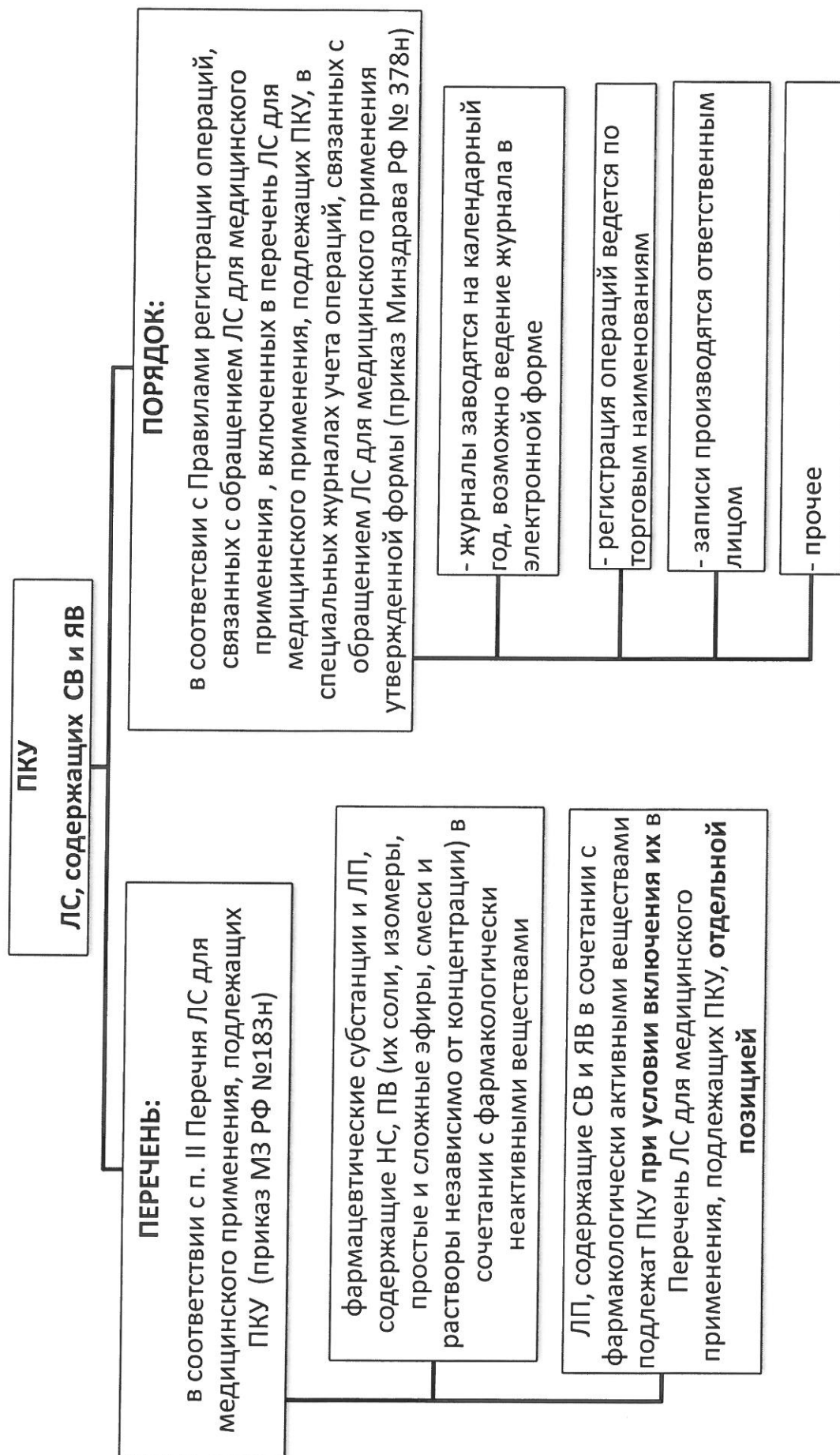
Блок-схема предметно-количественного учета наркотических и психотропных лекарственных средств



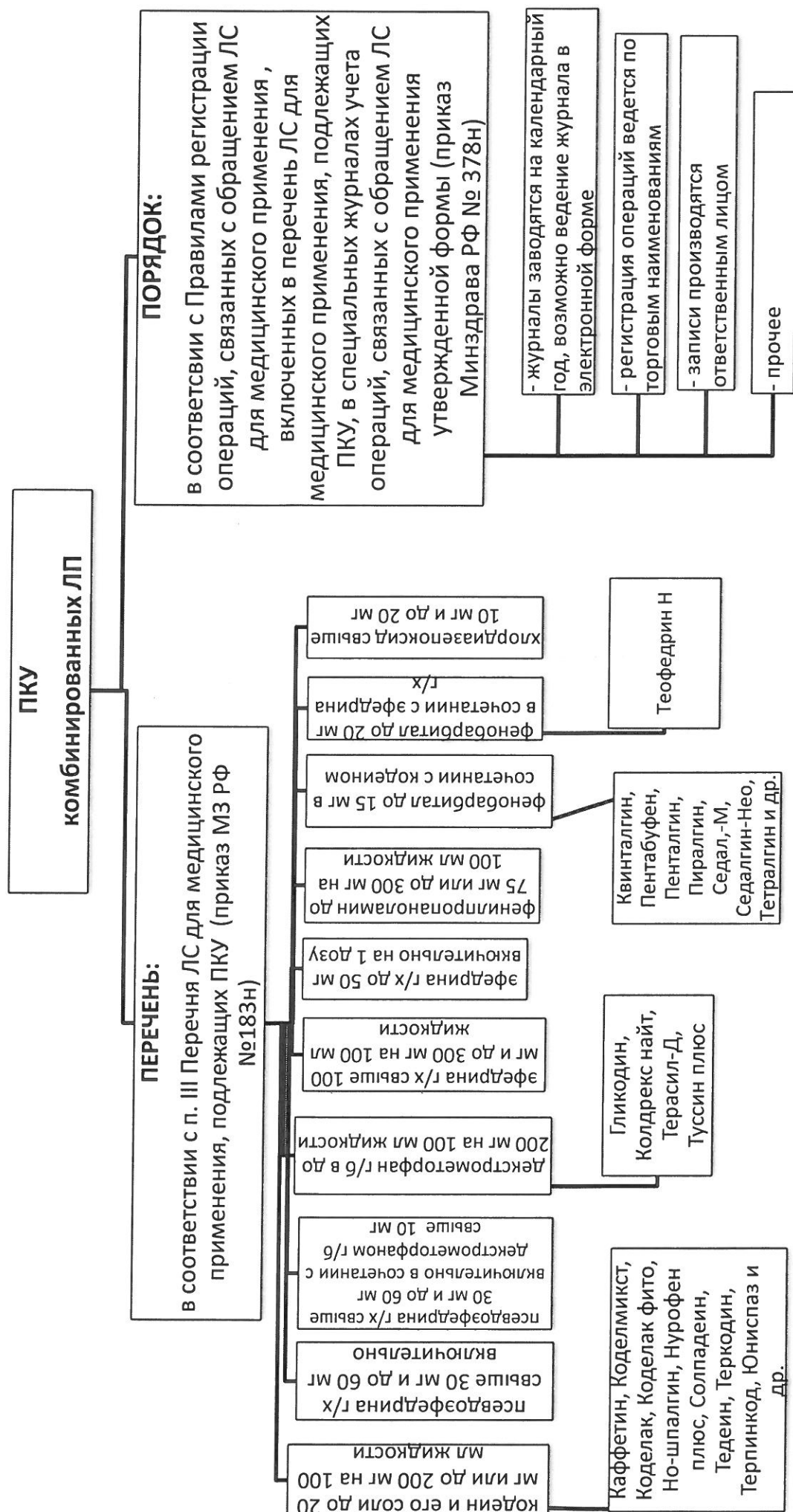
Блок-схема предметно-количественного учета прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ



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, штанглов 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 критерий	1 (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, предназначенных для ликвидации последствий санитарных последствий чрезвычайных ситуаций природного и техногенного характера или для мобилизационных нужд	2 (помещения аптечных организаций, предназначенные для хранения месячного или 3-месячного запаса (для аптечных организаций, расположенных в сельском населенном пункте или населенном пункте в удаленной и труднодоступной местности) НС И ПВ)	3 (помещения МО, предназначенные для хранения 10-ти дневного запаса НС и ПВ и НС и ПВ, сданных родственниками умерших больных)	4 (помещения МО, предназначенные для хранения суточного запаса НС и ПВ)	
критерий	1	2	3	4	примечания
Строительные конструкции (оболочка кладовой, хранилища)	3 класс защиты кирпичная стена толщиной более 380 мм или если: - строительная конструкция 1 класса защиты (кирпичная – 138 мм и др.), усиливается стальной (сварной в соединениях) решеткой из прутка толщиной не менее 10 мм с ячейкой не более 150 x 150 мм;	2 класс защиты кирпичная стена толщиной более 380 мм или если: - строительная конструкция 1 класса защиты (кирпичная – 138 мм и др.), усиливается стальной (сварной в соединениях) решеткой из прутка толщиной не менее 10 мм с ячейкой не более 150 x 150 мм;	2 класс защиты кирпичная стена толщиной более 250 мм или если: - строительная конструкция 1 класса защиты (кирпичная – 138	2 класс защиты кирпичная стена толщиной более 250 мм или если: - строительная конструкция 1 класса защиты (кирпичная – 138	Приложение № 7 РД78.36.003-2002

	- строительная конструкция 2 класса защиты (кирпичная – 250 мм и др.), усиливается стальной сеткой с толщиной прутка 8 мм и с ячейкой размерами 100 х 100 мм.	мм и др.), усиливается стальной сеткой с толщиной прутка 8 мм и с ячейкой размерами 100 х 100 мм.	мм и др.), усиливается стальной сеткой с толщиной прутка 8 мм и с ячейкой размерами 100 х 100 мм.	
	При расположении помещения на 2-м этаже и выше, без соседства со сторонами организациями 2 класс защиты кирпичная стена толщиной более 250 мм или если: - строительная конструкция 1 класса защиты (кирпичная – 138 мм и др.), усиливается стальной сеткой с толщиной прутка 8 мм и с ячейкой размерами 100 х 100 мм.			

Двери	3 класс защиты - двери, соответствующие категории и классу устойчивости У-1 и выше по ГОСТ Р 51242-98; - двери, соответствующие классу устойчивости ТБ по ГОСТ Р 51224-98; - 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; - двери деревянные со сплошным заполнением полотен, толщиной не менее 40 мм, с дополнительным усилением полотен металлическими накладками; - двери с полотнами из стекла в металлических рамах или без них с использованием защитного остекления класса Б1 и выше по ГОСТ Р 51136; - двери металлические с толщиной наружного и стального внутреннего листа обшивки не менее 2 мм.	3 класс защиты См. для 1-й и 2-й категорий, но без решетчатых дверей.	требования не установлены	Приложение № 4 РД78.36.003-2002
-------	---	--	----------------------------------	--

Дополнительная решетчатая дверь	- решетчатые металлические двери, изготовленные из стальных прутьев диаметром не менее 16 мм, образующих ячейку не более 150 х 150 мм и свариваемых в каждом пересечении. По периметру решетчатая дверь обрамляется стальным уголком размером не менее 35х35х4 мм; - решетчатые раздвижные металлические двери, изготовленные из полосы сечением не менее 30х4 мм с ячейкой не более 150 х 150 мм	не требуется	не требуется	Приложение № 4 РД78.36.003-2002
Окна	3 класс защиты - окна специальной конструкции с защитным остеклением класса А3 и выше по ГОСТ Р 51136-98; - окна с обычным стеклом, дополнительно защищенные. - защитными конструкциями, соответствующими категории и классу устойчивости У-1 и выше по ГОСТ Р 51242-98; - защитными конструкциями, соответствующими классу устойчивости 1Б по ГОСТ Р 51222-98; - щитами или деревянными	требования не установлены	требования не установлены	Приложение № 6 РД78.36.003-2002

	ставнями со сплошным заполнением полотна при их толщине не менее 40 мм, обитыми с двух сторон стальными листами толщиной не менее 0,6 мм; Между рамами или с внутренней стороны помещения оборудованы: - <i>металлическими решетками, изготовленными из стальных прутьев диаметром не менее 16 мм, образующих ячейки не более 150x150 мм или другими конструкциями соответствующей прочности.</i> NB! для 2 категории помещений металлические решетки устанавливаются только на 1 и последнем этаже.			
Замки	3 класс защиты Не менее 2-х замков <i>Врезные и накладные замки:</i> 3 класса по ГОСТ 5089-97; сувальдные. Не менее 6 сувальд для врезного замка или 6 - накладного. Наличие защиты от высверливания стойки хвостовика засова, штифтовые. Не менее 10 кодовых штифтов. Наличие защиты от отмычки, высверливания, сворачивания, пластинчатые. Не менее 7 кодовых пластин. Наличие	требования не установлены	Приложение № 9 РД78.36.003-2002	

	защиты от отмычки, высверливания, сворачивания; дисковые, Не менее 10 кодовых дисков. Наличие защиты от высверливания, сворачивания; электромагнитные с усилием на отрыв - 350 кг Сечение засова механических замков не менее 300 мм², длина головки не менее 40 мм. Материал засова сталь. Висячие замки: 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; дисковые. Количество кодовых дисков не менее 10 Конструкция засова горизонтальная. Диаметр засова не менее 12 мм. Наличие защиты от перепиливания засова и сбивания замка. Гаражные замки - замки дисковые и замки сувальдные. Не менее 6 кодовых дисков и сувальд. Наличие защиты от высверливания, сворачивания. Материал засова сталь. Сечение засова не менее 750 мм². Вылет засова не менее 40 мм, длина головки засова не менее 80 мм. Толщина листа корпуса не менее 2,5 мм.		
Замки на решетчатую дверь	2 класс защиты Врезные и накладные замки: 2 класса по ГОСТ 5089-97;	решетчатой двери не требуется	Приложение № 9 РД78.36.003-2002

	сувальдные. Не менее 6 сувальд для врезного замка или 5 - накладного; штифтовые. Не менее 8 кодовых штифтов, пластинчатые. Не менее 7 кодовых пластин. Наличие защиты от высверливания, сворачивания; дисковые. Не менее 8 кодовых дисков. Наличие защиты от высверливания, сворачивания; электромагнитные с усилием на отрыв - 250 кг. Сечение засова механических замков не менее 300 мм², длина головки не менее 35 мм. Материал засова сталь. Висячие замки: штифтовые. Количество кодовых штифтов не менее 6 Конструкция засова дуговая. Диаметр засова не менее 10 мм. Наличие защиты от перепиливания засова, дисковые. Количество кодовых дисков не менее 8. Конструкция засова дуговая. Диаметр засова не менее 10 мм. Наличие защиты от перепиливания засова. Гаражные замки - замки дисковые и сувальдные. Не менее 8 кодовых		
--	--	--	--

	дисков и 6 сувальд. Материал засова сталь. Сечение засова не менее 500 мм². 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.			
Сейфы, металлические шкафы	В сейфах 4 класса устойчивости к взлому или в металлических шкафах Допускается хранение НС и ПВ на стеллажах (поддонах) в неэксплуатационной (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).	В сейфах 4 класса устойчивости к взлому или в металлических шкафах	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.	Отнесение сейфа к определенному классу: - в соответствии с технической документацией на сейф; - охранной организацией при заключении договора.

Оборудование техническими средствами охраны	Охранная сигнализация: Не менее 3-х рубежей; Тревожная сигнализация; Вывод на ПЦН ОВО *	Охранная сигнализация: Не менее 2-х рубежей; Тревожная сигнализация; Вывод на ПЦН ОВО* ОВО*	требования не установлены; виды технических средств охраны определяются при заключении договора с охранной организацией	требования не установлены; виды технических средств охраны определяются при заключении договора с охранной организацией	* при отсутствии возможности такого подключения - с выводом сигнала на пост охраны. Под постом охраны подразумеваются – посты организации подведомственной МВД России, либо пост ведомственной охраны федеральных органов исполнительной власти. Приказ ГУВД СО № 79 02.02.2010 г.
Охрана помещений	Охрана помещений, относящихся к 1-й и 2-й категориям, осуществляется на договорной основе подразделениями вневедомственной охраны полиции, организацией, подведомственной Министерству внутренних дел Российской Федерации, либо	Охрана помещений, относящихся к 3-й и 4-й категориям, осуществляется на договорной основе подразделениями вневедомственной охраны полиции, организацией, подведомственной Министерству внутренних дел Российской Федерации, либо	пункт 10 Правил хранения НС, ПБ, и их прекурсоров (постановление Правительства РФ № 1148 от 31.12.2009)		

	ведомственной охраной федеральных органов исполнительной власти и организаций, в ведении которых находятся указанные помещения.	ведомственной охраной федеральных органов исполнительной власти и организаций, в ведении которых находятся указанные помещения. либо юридических лиц, имеющих лицензию на осуществление частной охранной деятельности.	
Расчет 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 удаленной 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 (хранение термолабильных оформление сейфов и т.д.)	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	хранение НС и ПВ, требующих защиты от повышенной температуры в помещениях 3-й категории, специально оборудованных инженерными и техническими средствами охраны, осуществляется в специальной зоне для размещения холодильников (холодильных камер), отделенной от основного места хранения металлической решеткой с запирающейся решетчатой дверью	хранение НС и ПВ, требующих защиты от повышенной температуры в помещениях 4-й категории осуществляется в термоконтейнера, размещенных в сейфах	пункт 15 Правил хранения НС, ПВ, и их прекурсоров (постановление Правительства РФ № 1148 от 31.12.2009) 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, предназначенных для медицинского применения, в аптечных, лечебно-
---	--	---	--	---

	Места хранения наркотических и психотропных лекарственных средств, требующих защиты от повышенной температуры (холодильная камера, холодильник, термоконтейнер), необходимо оборудовать приборами учета температуры; 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. В аптечных и лечебно-профилактических учреждениях на внутренних сторонах дверей 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. Дополнительно в лечебно-профилактических учреждениях в местах хранения наркотических и психотропных лекарственных средств размещаются таблицы противоядий при отравлениях указанными средствами	профилактических учреждений, научно-исследовательских, учебных организаций и организаций оптовой торговли лекарственными средствами»
Места временного хранения НС и ПВ, используемых в медицинских целях	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). Для мест временного хранения норматив не определен. Хранение НС и ПВ осуществляется в запирающихся сейфах не ниже 1-го	

	класса устойчивости к взлому или металлических либо изготовленных из других высокопрочных материалов контейнерах. 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	
Особенности хранения в МВД, Вооруженных силах РФ и т.д.	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.	пункт 16 Правил хранения НС, ПВ, и их прекурсоров (постановление Правительства РФ № 1148 от 31.12.2009)

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 ⁶	является ПВ Списка II ⁶	является ПВ Списка III ⁶	является прекурсором ⁶	является СВ или ЯВ ³	подлежит предметно- количестве ному учету	подлежит хранению в укрепленном и ОПС ⁵	форма рецептурного бланка	предельная норма отпуска на 1 рецепт	примечания
Алпрозолам (Алзолам, Золомакс, Неурол, Хелекс, Хелекс СР)			х			+	х	148-1/у-88	-	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
Ангидрид уксусной кислоты (в концентрации 10% и более)				х		++		-		химический реактив, отнесен к таблице I Списка IV прекурсоров
Ацетон (в концентрации 60% и более)				х		++		-		химический реактив, отнесен к таблице III Списка IV прекурсоров
Бензобарбитал (Бензонал)					х	+		148-1/у-88	1 упаковка таблеток по 50 мг или 100 мг ¹	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
1,4-бутандиол (в концентрации 15% и более)				х		++		-		отнесен к таблице III Списка IV прекурсоров

Бупренорфин (Бупранал, Бупренорфина гидрохлорид, Транстек)	х									+	х	специальный рецептурный бланк 107/у-НП	50 таблеток по 200 мкг и 400 мкг; 30 ампул или шприц-тюбиков 0,03% раствора по 1 мл; 15 ампул или шприц-тюбиков 0,03% раствора по 2 мл; 20 пласт. - 35 мкг/ч; 10 пласт. - 52,5 мкг/ч; 5 пласт. - 70 мкг/ч ²	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
Буторфанол тартрат, Веро-Буторфанол, Стадол)				х						+	х	148-1/у-88	20 ампул 0,2% раствора по 1 мл ²	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
Гексобарбитал (Гексенал)										х	+	-		используется для наркоза, по рецептам не отпускается
Гестринон (Немэстран)										х	+	148-1/у-88	-	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
Даназол (Данол)										х	+	148-1/у-88	1 упаковка	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
Диазепам (Апаурин, Реланиум, Релиум, Седуксен, Сибазон)						х				+	х	148-1/у-88	-	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
Диазепам 10 мг + циклобарбитал 100 мг (Реладорм)						х				+	х	148-1/у-88	-	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
Дигидрокодеин (ДГК Континус)	х									+	х	специальный рецептурный бланк 107/у-НП	40 таблеток по 60мг; 30 таблеток по 90 мг, 20 таблеток по 120 мг ²	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет

на 100 мл сиропа: декстрометорфана гидробромид 0,2 г (200 мг), терпингидрат 0,2 г (200 мг), левоментол 0,075 г (75 мг) (Гликодин)										+			148-1/у-88	-	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
на 100 мл сиропа: декстрометорфана гидробромид 0,075 г (75 мг), парацетамол 5 г, прометазина гидрохлорид 0,1 г (100 мг) (Колдрекс Найт)										+			148-1/у-88	-	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
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) (Терасил-Д)										+			148-1/у-88	-	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
на 100 мл сиропа: декстрометорфана гидробромида 0,2 г (200 мг), гвайфенезина 2 г (Туссин плюс)										+			148-1/у-88	-	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
Змеиный яд (за исключением лекарственных форм для наружного применения - кремы, мази, гели)										+	х		-		
Золпидем (Гипноген, Зольсана, Ивадал, Нитрест, Онириа, Санвал, Сновител)									х	+	х		148-1/у-88	-	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
Зопиклон (Имован, Пиклодорм, Релаксон, Сомнол, Торсон)										+	х		148-1/у-88	-	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года

Каля перманганат (в концентрации 45% и более)																	отнесен к таблице III Списка IV прекурсоров
Карбахол (Карбахолин, МИО-ХОЛ)																	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
Кетамин гидрохлорид (Кетамин)																	используется для наркоза только в условиях стационара, по рецептам не отпускается
Клозапин (Азалептин, Клозастен, Лепонекс)																	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
Клоназепам																	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
Клонидин (Клофелин)																	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
Кодеин (кодеина основание, кодеина фосфат)																	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
кодеина фосфат сесквигидрат 0,01 г (10 мг), парацетамол 0,25 г (250 мг), пропифеназон 0,21 г (210 мг), кофеин 0,05 г (50 мг), (Каффетин)																	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года

кодеина фосфат 0,008 г (8 мг), парацетамол 0,5 г (500 мг)(Коделмикст®)																		148-1/у-88	30 таблеток ¹	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
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)																		148-1/у-88	20 таблеток ¹	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
на 100 мл сиропа: кодеина фосфата – 0,09 г (90 мг), экстракта термопсиса сухого – 0,2 г (200 мг), экстракта корня солодки сухого – 3,3 г, экстракта чабреца жидкого – 20,0 г (Коделак фито)																		148-1/у-88	2 флакона по 125 мл, 2 флакона по 100 мл, 5 флаконов по 50 мл (*)	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
кодеин 0,008 г (8 мг), парацетамол 0,5 г (500 мг)																		148-1/у-88	20 таблеток ¹	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
кодеина фосфат (в форме гемигидрата) 0,008 г (8 мг), парацетамол 0,5 г (500 мг), дротаверина гидрохлорид 0,04 г (40 мг) (Но-шпалгин)																		148-1/у-88	30 таблеток ¹	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
кодеин 0,01 г (10 мг), ибупрофен 0,2 г (200 мг) (Нурофен плюс)																		148-1/у-88	20 таблеток ¹	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
кодеин фосфат 0,008 г (8 мг), кофеин 0,03 г. (30 мг), парацетамол 0,5 г (500 мг) (Солпадеин)																		148-1/у-88	24 таблетки ¹ 28 таблеток растворимых	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года

кодеин фосфат полугидрат 0,008 г (8 мг), кофеин 0,03 г (30 мг), парацетамол 0,5 г (500 мг) (Солпадеин, капсулы)																			148-1/у-88	30 капсул ¹	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
кодеин 0,008 г (8 мг), терпингидрат 0,1 г (100 мг) (Тедин)																			148-1/у-88	20 таблеток ¹	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/у-88	20 таблеток ¹	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
кодеина моногидрат 0,008 г (8 мг), терпингидрат 0,25 г (250 мг) (Терпинкод Н)																			148-1/у-88	20 таблеток ¹	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/у-88	20 таблеток ¹	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
кодеина фосфат 0,008 г (8 мг), парацетамол 0,5 г (500 мг), дротаверина гидрохлорид 0,04 г (40 мг) (Юниспаз)																			148-1/у-88	24 -30 таблеток ¹	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), парацетамол 0,2 г (200 мг), кофеин-бензоат натрия 0,05 г (50 мг), фенобарбитал 0,01 (10 мг) (Квинталгин)																			148-1/у-88	20 - 24 таблетки ¹	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), фенобарбитал 0,01 г (10 мг) (Пентабуфен)										+		148-1/у-88	30 таблеток ¹	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
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), фенобарбитал 0,01 г (10 мг) (Пенталгин-Н, Пиралгин)										+		148-1/у-88	20 таблеток ¹	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
кодеина фосфат 0,008 г (8 мг), пропифеназон 0,25 г (250 мг), парацетамол 0,3 г (300 мг), кофеин 0,05 г (50 мг), фенобарбитал 0,01 г (10 мг) (Пенталгин Плюс)										+		148-1/у-88	24 таблетки ¹	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
кодеин фосфат (моногидрат) 0,008 г (8 мг), кофеин 0,05 г (50 мг), метамизол натрия 0,3 г (300 мг), парацетамол 0,3 г (300 мг), фенобарбитал 0,01 г (10 мг) (Пенталгин-ICN)										+		148-1/у-88	24 - 30 таблеток ¹	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
кодеина моногидрат 0,008 г (8 мг), кофеин 0,05 г (50 мг), метамизол натрия 0,3 г (300 мг), фенобарбитал 0,01 г (10 мг) (Сантолитралгин)										+		148-1/у-88	20 таблеток ¹	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
кодеина моногидрат 0,008 г (8 мг), кофеин 0,05 г (50 мг), метамизол натрия 0,3 г (300 мг), парацетамол 0,3 г (300 мг), фенобарбитал 0,01 г (10 мг) (Сантопералгин)										+		148-1/у-88	20 таблеток ¹	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года

кодеин фосфат (гемигидрат) 0,01 г (10 мг), кофеин 0,05 г. (50 мг), метамизол натрия 0,15 г (150 мг), парацетамол 0,3 г (300 мг), фенобарбитал 0,015 г (15 мг) (Седал-М, Седалгин-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), фенобарбитал 0,01 г (10 мг) (Тетралгин)										+		148-1/у-88	20 таблеток ¹	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
Кокаин (кокаина гидрохлорид)									х	+	х	специальный рецептурный бланк 107/у-НП	-	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
Левомепромазин (Тизерцин)										+	х	148-1/у-88	-	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
Лоразепам (Лорафен)								х		+	х	148-1/у-88	-	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
Мегазепам (Мегапам, Рудотель)								х		+	х	148-1/у-88	-	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
Метандиенон (Метандростенолон)										+		148-1/у-88	1 упаковка	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
Мидазолам (Дормикум, Мидазолам-хамельн, Фулсел)								х		+	х	148-1/у-88	-	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет

Морфин (Мorfина гидрохлорид, Морфина сульфат, МСТ континус)	x																20 ампул 1% раствора по 1 мл; 160 таблеток (капсул) по 10 мг; 60 таблеток (капсул) по 30 мг; 20 таблеток (капсул) по 60 мг; 20 таблеток (капсул) по 100 мг; 20 таблеток (капсул) по 200 мг ²	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
Метилакрилат (в концентрации 15% и более)								x						++		-		отнесен к таблице II Списка IV прекурсоров
Метилметакрилат (в концентрации 15% и более)								x						++		-		отнесен к таблице II Списка IV прекурсоров
Налбуфин (Налбуфина гидрохлорид, Налбуфин Серб)							x							+	x	148-1/у-88	50 ампул 1% раствора по 1 мл; 25 ампул 2% раствора по 1 мл ²	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
Нандролон (Ретаболил)											x			+		148-1/у-88	1 упаковка	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
Натрия оксibuтират (Натрия оксибат)										x				+	x	148-1/у-88 (лекарственные формы для приема внутрь)	2 флакона р-ра для приема внутрь 66.7%, сиропа для приема внутрь 5%	в ампулах используется для наркотизации, по рецептам не отпускаются
Нитразепам											x			+	x	148-1/у-88	-	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
Оксазепам (Нозепам, Тазепам)											x			+	x	148-1/у-88	-	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет

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

Фенилпропаноламин (в концентрации 10% и более)																	отнесен к таблице I Списка IV прекурсоров
Фенобарбитал																	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
Фентанил (Дюрогезик Матрикс, Долфорин, Луналдин, Фендивия, Фентадол Матрикс, Фентадол Резервуар)																	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
																	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
Флуниразепам																	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
Хлордиазепоксид (Эленум)																	рецепты хранятся в аптечной организации 10 лет
Эргометрин (в концентрации 10% и более)																	отнесен к таблице I Списка IV прекурсоров
Эргогамин (в концентрации 10% и более)																	отнесен к таблице I Списка IV прекурсоров
Этанол (Спирт этиловый)																	рецепты хранятся в аптечной организации 3 года
Эфедрин (в концентрации 10% и более)																	отнесен к таблице I Списка IV прекурсоров

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

Примечания:

¹ 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 (полутидрат) - 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)

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".

² в соответствии с п. 15 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 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;

³ 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 веществ для целей статьи 234 Уголовного Кодекса РФ";

⁴ 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	предельная 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/y **	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/y **	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/y **	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/y **	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/y **	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/y **	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), пропифеназон 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
Квинталгин	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 термопсиса 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 термопсиса 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), декстрометорфана 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	эрготамина тартрат 0,00075 г (0,75 мг), пропифеназон 0,2 г (200 мг), кофеин 0,08 г (80 мг), камилофина хлорид 0,025 г (25 мг), меклоксамин 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), фенobarбитала 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), фенobarбитала 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), фенobarбитала 0,05 г (50 мг)	№ 107-1/у **	-	нет
Пентабуфен	метамизол натрий 0,3 г (300 мг), ибупрофен 0,2 г (200 мг), кофеин 0,05 г (50 мг), фенobarбитал 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), фенobarбитал 0,01 г (10 мг), кодеин 0,008 г (8 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
Пенталгин Плюс	пропифеназон 0,25 г (250 мг), парацетамол 0,3 г (300 мг), кофеин 0,05 г (50 мг), кодеина фосфат 0,008 г (8 мг), фенобарбитал 0,01 г (10 мг)	№ 148-1/у-88	24 таблетки *	да
Пенталгин-ICN № 6 или № 12	кодеин фосфат 0,008 г (8 мг), кофеин 0,05 г. (50 мг), метамизол натрия 0,3 г (300 мг), парацетамол 0,3 г (300 мг), фенобарбитал 0,01 г (10 мг)	№ 148-1/у-88	24 таблетки *	да
Пенталгин-ICN № 10	кодеин фосфат 0,008 г (8 мг), кофеин 0,05 г. (50 мг), метамизол натрия 0,3 г (300 мг), парацетамол 0,3 г (300 мг), фенобарбитал 0,01 г (10 мг)	№ 148-1/у-88	30 таблеток *	да
Пиралгин	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
Сантопералгин	кодеина моногидрат 0,008 г (8 мг), кофеин 0,05 г. (50 мг), метамизол натрия 0,3 г (300 мг), парацетамол 0,3 г (300 мг), фенобарбитал 0,01 г (10 мг)	№ 148-1/у-88	20 таблеток *	да
Сантотитралгин	кодеина моногидрат 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
Синкаптон	кофеин 0,1 г (100 мг), эрготамина тартрат 0,001 г (1 мг), дименгидринат 0,025 г (25 мг)	№ 107-1/у **	не установлена	нет
Седал-М	кодеин фосфат 0,01 г (10 мг), кофеин 0,05 г. (50 мг), метамизол натрия 0,15 г (150 мг), парацетамол 0,3 г (300 мг), фенобарбитал 0,015 г (15 мг)	№ 148-1/у-88	20 таблеток *	да
Седальгин-Нео	кодеин фосфат гемигидрат 0,01 г (10 мг), кофеин 0,05 г. (50 мг), метамизол натрия 0,15 г (150 мг), парацетамол 0,3 г (300 мг), фенобарбитал 0,015 г (15 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
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), теofilлин 0,1 г (100 мг), фенотбарбитал 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), фенobarбитал 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)

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 отпущенного комбинированного лекарственного препарата и даты его отпуска.

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

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

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

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