

Министерство здравоохранения Архангельской области  
Государственное автономное профессиональное  
образовательное учреждение Архангельской области  
«Архангельский медицинский колледж»

Г.А. Пиковская

ПОРЯДОК НАЗНАЧЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ И  
ОФОРМЛЕНИЯ РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКОВ

Учебное пособие  
для самоподготовки обучающихся  
для специальности 33.02.01 Фармация

Архангельск, 2023

Пиковская, Г. А. Порядок назначения лекарственных препаратов и оформления рецептурных бланков: Учебное пособие для самоподготовки обучающихся для специальности 33.02.01 Фармация; 31.02.01 Лечебное дело, 34.02.01 Сестринское дело / Г. А. Пиковская. - Архангельск: ГАПОУ АО "АМК", 2023.

Рассмотрено и одобрено на заседании ЦМК специальных фармацевтических и лабораторных дисциплин. Пособие соответствует требованиям ФГОС СПО по специальности Фармация, содержит теоретический материал и информационный справочный материал, соответствующие современным научным представлениям, контрольные задания.

Учебное пособие предназначено для самоподготовки обучающихся к практическим занятиям по профессиональному модулю ПМ.01 и слушателей отделения дополнительного образования по специальности Фармация.

Рецензент: Афанасьева Е.П. – преподаватель ПМ.01, ПМ.02 высшей квалификационной категории, ГАПОУ АО «Архангельский медицинский колледж».

© Пиковская Г.А.

© Государственное автономное профессиональное образовательное учреждение Архангельской области «Архангельский медицинский колледж», 2023

Усл. печ.л. – 5,75

## СОДЕРЖАНИЕ

I. ПОЯСНИТЕЛЬНАЯ ЗАПИСКА .....	4
II. ТЕЗАУРУС (ГЛОССАРИЙ) .....	9
III. ИНФОРМАЦИОННЫЙ ТЕОРЕТИЧЕСКИЙ МАТЕРИАЛ.....	18
IV. ПОРЯДОК НАЗНАЧЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ .....	20
V. ПОРЯДОК ОФОРМЛЕНИЯ РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКОВ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ИХ УЧЕТА И ХРАНЕНИЯ .....	30
VI. ОФОРМЛЕНИЕ РЕЦЕПТА В ФОРМЕ ЭЛЕКТРОННОГО ДОКУМЕНТА .....	34
VII. ОСОБЕННОСТИ ОФОРМЛЕНИЯ РЕЦЕПТОВ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ПАЦИЕНТОВ С ХРОНИЧЕСКИМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ .....	38
VIII. НАЗНАЧЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ГРАЖДАНАМ,ИМЕЮЩИМ ПРАВО НА БЕСПЛАТНОЕ ПОЛУЧЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ИЛИ ПОЛУЧЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ СО СКИДКОЙ.....	39
IX. ПОРЯДОК ИЗГОТОВЛЕНИЯ СПЕЦИАЛЬНЫХ РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКОВ .....	43
X. ПРАВИЛА ОФОРМЛЕНИЯ СПЕЦИАЛЬНЫХ РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКОВ .....	45
XI. КОНТРОЛЬ ЗНАНИЙ.....	49
XII. СПИСОК ИСТОЧНИКОВ .....	61
XIII. ПРИЛОЖЕНИЯ .....	63

## I. ПОЯСНИТЕЛЬНАЯ ЗАПИСКА

Учебное пособие предназначено для оптимизации изучения материала по разделу «Порядок назначения лекарственных препаратов и оформления рецептурных бланков» обучающимися отделения «Фармация», включает теоретический материал и рассчитано на самостоятельную подготовку обучающихся к практическим занятиям по ПМ.01 и ПМ.02.

В пособие включены материалы законодательных и нормативных документов – 3–ФЗ, 61–ФЗ, 323–ФЗ, приказы Министерства здравоохранения РФ от 24.11.2021 г. №1094н, № 1093н.

Тестовый контроль, эталоны ответов на него, примеры оформленных рецептурных бланков на лекарственные препараты помогут обучающимся изучить материал, самостоятельно проверить знания по изучаемой теме и обеспечить высокий уровень теоретической подготовки.

### МОТИВАЦИЯ

Тема «Правила оформления рецептурных бланков» в ПМ.01 «Реализация лекарственных средств и товаров аптечного ассортимента» (ФГОС СПО 2014г.) и ПМ.01. «Розничная и оптовая торговля лекарственных препаратов для медицинского и ветеринарного применения» (ФГОС СПО 2021г.) актуальна как для обучающихся по специальности Фармация, так и для обучающихся по специальностям 31.02.01 Лечебное дело, 34.02.01 Сестринское дело, так как большинство лекарственных средств должны отпускаться строго по рецепту врача. Знание правил оформления рецептурных бланков позволяет медицинскому работнику правильно оформить рецепт, а фармацевтическому работнику грамотно провести экспертизу рецепта при приеме и правильно отпустить лекарство в соответствии с требованиями нормативно – правовых актов.

Учебное пособие направлено на развитие следующих общих компетенций (ОК) и профессиональных компетенций (ПК):

ОК 01. Выбирать способы решения задач профессиональной деятельности применительно к различным контекстам.

ОК 02. Осуществлять поиск, анализ и интерпретацию информации, необходимой для выполнения задач профессиональной деятельности.

ОК 03. Планировать и реализовывать собственное профессиональное и личностное развитие.

ОК 09. Использовать информационные технологии в профессиональной деятельности.

ОК 10. Пользоваться профессиональной документацией.

ПК 1.4. Осуществлять розничную торговлю и отпуск лекарственных препаратов населению, в том числе по льготным рецептам и требованиям медицинских организаций.

ПК 1.5. Осуществлять розничную торговлю медицинскими изделиями и другими товарами аптечного ассортимента.

ПК 1.7. Оформлять первичную учетно-отчетную документацию по виду деятельности.

Кроме формирования компетенций пособие направлено на формирование следующих результатов личностного развития (ЛР) реализации программы воспитания, определенные отраслевыми требованиями к деловым качествам личности:

ЛР 2. Проявляющий активную гражданскую позицию, демонстрирующий приверженность принципам честности, порядочности, открытости, экономически активный и участвующий в студенческом и территориальном самоуправлении, в том числе на условиях добровольчества, продуктивно взаимодействующий и участвующий в деятельности общественных организаций.

ЛР 3. Соблюдающий нормы правопорядка, следующий идеалам гражданского общества, обеспечения безопасности, прав и свобод граждан России. Лояльный к установкам и проявлениям представителей субкультур, отличающий их от групп с деструктивным и девиантным поведением.

Демонстрирующий неприятие и предупреждающий социально опасное поведение окружающих.

ЛР 4. Проявляющий и демонстрирующий уважение к людям труда, осознающий ценность собственного труда. Стремящийся к формированию в сетевой среде лично и профессионально конструктивного «цифрового следа».

ЛР 6. Проявляющий уважение к людям старшего поколения и готовность к участию в социальной поддержке и волонтерских движениях.

ЛР 7. Осознающий приоритетную ценность личности человека; уважающий собственную и чужую уникальность в различных ситуациях, во всех формах и видах деятельности.

ЛР 9. Соблюдающий и пропагандирующий правила здорового и безопасного образа жизни, спорта; предупреждающий либо преодолевающий зависимости от алкоголя, табака, психоактивных веществ, азартных игр и т.д. Сохраняющий психологическую устойчивость в ситуативно сложных или стремительно меняющихся ситуациях.

ЛР 10. Заботящийся о защите окружающей среды, собственной и чужой безопасности, в том числе цифровой.

ЛР 12. Принимающий семейные ценности, готовый к созданию семьи и воспитанию детей; демонстрирующий неприятие насилия в семье, ухода от родительской ответственности, отказа от отношений со своими детьми и их финансового содержания.

ЛР 13. Демонстрирующий готовность и способность вести диалог с другими людьми, достигать в нем взаимопонимания, находить общие цели и сотрудничать для их достижения в профессиональной деятельности.

ЛР 14. Соблюдающий врачебную тайну, принципы медицинской этики в работе с пациентами, их законными представителями и коллегами.

ЛР 15. Соблюдающий программы государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи, нормативные правовые акты в сфере охраны здоровья граждан, регулирующие медицинскую деятельность.

ЛР 16. Демонстрирующий осознанное поведение на основе традиционных общечеловеческих ценностей и применяющий стандарты антикоррупционного поведения.

ЛР 17. Проявляющий сознательное отношение к непрерывному образованию как условию успешной профессиональной и общественной деятельности.

ЛР 18. Умеющий выбирать способы решения задач профессиональной деятельности, применительно к различным контекстам.

ЛР 19. Осуществляющий поиск, анализ и интерпретацию информации, необходимой для выполнения задач профессиональной деятельности.

ЛР 21. Способный использовать информационные технологии в профессиональной деятельности.

ЛР 22. Умеющий пользоваться профессиональной документацией на государственном и иностранном языках.

ЛР 23. Способный использовать знания по финансовой грамотности, планировать предпринимательскую деятельность в профессиональной сфере.

ЛР 24. Способный планировать и реализовывать собственное профессиональное и личностное развитие.

## ТРЕБОВАНИЯ К ЗНАНИЯМ И УМЕНИЯМ В СООТВЕТСТВИИ С ФЕДЕРАЛЬНЫМ ГОСУДАРСТВЕННЫМ СТАНДАРТОМ

- Знания:**
- правила оформления рецептов и требований медицинских организаций на лекарственные препараты, медицинских изделий и специализированных продуктов лечебного питания;
  - порядок отпуска лекарственных препаратов населению и медицинским организациям, включая перечень лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету;
  - правила и порядок действий при замене лекарственных препаратов, выписанных медицинским работником;

- Умения:**
- визуально оценивать рецепт, требование медицинской организации на предмет соответствия установленным требованиям;
  - анализировать и оценивать результаты собственной деятельности, деятельности коллег для предупреждения профессиональных ошибок и минимизации рисков для потребителя;
  - соблюдать порядок реализации и отпуска лекарственных препаратов населению;
  - проводить фармацевтическую экспертизу рецептов при приеме и отпускать лекарственные препараты по рецептам врачей.
  - проводить обязательные расчеты, в том числе по установленным нормам отпуска наркотических средств, психотропных и сильнодействующих веществ.

### ***Практический опыт:***

- реализация лекарственных средств и товаров аптечного ассортимента.



## II. ТЕЗАУРУС (ГЛОССАРИЙ)

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

К лекарственным средствам относятся фармацевтические субстанции и лекарственные препараты;

**Фармацевтические субстанции** – ЛС *в виде одного или нескольких обладающих фармакологической активностью действующих веществ в не зависимости от природы происхождения, которое предназначено для производства, изготовления лекарственных препаратов и определяют их эффективность.*

**Лекарственные препараты** (ЛП) – ЛС *в виде лекарственных форм, применяемые для профилактики, диагностики, лечения заболевания, реабилитации, для сохранения, предотвращения или прерывания беременности.*

**Лекарственная форма** – состояние лекарственного препарата, соответствующее способам его введения и применения и обеспечивающее достижение необходимого лечебного эффекта (мази, суппозитории, порошки, растворы, глазные капли и др.).

**Дозировка** – содержание одного или нескольких действующих веществ в количественном выражении на единицу дозы, или единицу объема, или

единицу массы в соответствии с лекарственной формой либо для некоторых видов лекарственных форм количество высвобождаемого из лекарственной формы действующего вещества за единицу времени.

***Перечень жизненно необходимых и важнейших*** лекарственных препаратов (далее ***ЖНВЛП***) – ежегодно утверждаемый Правительством РФ перечень лекарственных препаратов для медицинского применения, обеспечивающих *приоритетные потребности здравоохранения* в целях профилактики и лечения заболеваний, в том числе преобладающих в структуре заболеваемости в Российской Федерации.

***Орфанные лекарственные препараты*** – лекарственные препараты, предназначенные исключительно для диагностики или патогенетического лечения (лечения, направленного на механизм развития заболевания) редких (орфанных) заболеваний.

***Биологические лекарственные препараты*** – лекарственные препараты, действующее вещество которых произведено или выделено из биологического источника и для определения свойств и качества которых необходима комбинация биологических и физико-химических методов. К ним относятся иммунобиологические лекарственные препараты, лекарственные препараты, полученные из крови, плазмы крови человека и животных, биотехнологические ЛП, генотерапевтические ЛП.

***Имунобиологические лекарственные препараты*** (ИЛП) – лекарственные препараты, предназначенные для формирования активного или пассивного иммунитета либо диагностики наличия иммунитета или диагностики специфического приобретенного изменения иммунологического ответа на аллергизирующие вещества. К ним относятся вакцины, анатоксины, токсины, сыворотки, иммуноглобулины и аллергены

***Наркотические средства*** (НС) – лекарственные препараты и фармацевтические субстанции, содержащие наркотические средства и включенные в *Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров*, подлежащих контролю в Российской Федерации, в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года.

***Психотропные лекарственные средства*** (ПВ) – лекарственные препараты и фармацевтические субстанции, содержащие психотропные вещества и включенные в *Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров*, подлежащих контролю в Российской Федерации, в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Конвенцией о психотропных веществах 1971 года.

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

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

***Ядовитое вещество*** – это синтетическое или естественное вещество и препараты из него, включенные в список ядовитых веществ, утвержденный постановлением правительства Российской Федерации.

**Радиофармацевтические ЛС** – лекарственные средства, которые содержат в готовой для использования форме один радионуклид или несколько радионуклидов (радиоактивных изотопов).

**Референтный лекарственный препарат** – лекарственный препарат, который впервые зарегистрирован в РФ, качество, эффективность и безопасность которого доказаны на основании результатов доклинических исследований лекарственных средств и клинических исследований лекарственных препаратов, и который используется для оценки биоэквивалентности или терапевтической эквивалентности, качества, эффективности и безопасности воспроизведенного или биоаналогового лекарственного препарата.

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

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

**Лекарственное растительное сырье** – свежие или высушенные растения либо их части, используемые для производства лекарственных средств организациями – производителями лекарственных средств или изготовления лекарственных препаратов аптечными организациями, ветеринарными аптечными организациями, индивидуальными

предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность.

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

**Гомеопатический лекарственный препарат** – лекарственный препарат, произведенный или изготовленный из фармацевтической субстанции в соответствии с требованиями общих фармакопейных статей к гомеопатическим лекарственным препаратам.

**Международное непатентованное наименование** (МНН) лекарственного средства – наименование действующего вещества фармацевтической субстанции, *рекомендованное Всемирной организацией здравоохранения.*

**Торговое наименование** лекарственного средства – наименование лекарственного средства, *присвоенное его разработчиком, держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата.*

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

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

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

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

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

**Регистрационное удостоверение** лекарственного препарата - документ, подтверждающий факт *государственной регистрации* лекарственного препарата.

**Регистрационный номер** – кодовое обозначение, присвоенное лекарственному препарату при его государственной регистрации.

**Обращение лекарственных средств** – разработка, доклинические исследования, клинические исследования, экспертиза, государственная регистрация, стандартизация и контроль качества, производство, изготовление, хранение, перевозка, ввоз на территорию РФ, вывоз с территории РФ, реклама, отпуск, реализация, передача, применение, уничтожение лекарственных средств.

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

**Фармацевтическая деятельность** – деятельность, включающая в себя *оптовую торговлю* лекарственными средствами, их хранение, перевозку и

(или) *розничную торговлю* лекарственными препаратами, *их отпуск, хранение, перевозку, изготовление лекарственных препаратов.*

***Аптечная организация*** – организация, структурное подразделение медицинской организации, осуществляющие розничную торговлю лекарственными препаратами, хранение, перевозку, изготовление и отпуск лекарственных препаратов для медицинского применения (61-ФЗ).

***Фармацевтическая организация*** – юридическое лицо независимо от организационно – правовой формы, осуществляющее фармацевтическую деятельность (организация оптовой торговли лекарственными средствами, аптечная организация). В целях Федерального закона **323–ФЗ** к фармацевтическим организациям приравниваются индивидуальные предприниматели, осуществляющие фармацевтическую деятельность.

***Медицинский работник*** – физическое лицо, которое имеет медицинское или иное образование, работает в медицинской организации и в трудовые (должностные) обязанности которого входит осуществление медицинской деятельности, либо физическое лицо, которое является индивидуальным предпринимателем, непосредственно осуществляющим медицинскую деятельность (323–ФЗ).

***Фармацевтический работник*** – физическое лицо, которое имеет фармацевтическое образование, работает в фармацевтической организации и в трудовые обязанности которого входят оптовая торговля лекарственными средствами, их хранение, перевозка и (или) розничная торговля лекарственными препаратами для медицинского применения, их изготовление, отпуск, хранение и перевозка (323–ФЗ).

***Лечащий врач*** – врач, на которого возложены функции по организации и непосредственному оказанию пациенту медицинской помощи в период наблюдения за ним и его лечения (323–ФЗ).

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

**Недоброкачественное ЛС** – ЛС, несоответствующее требованиям фармакопейной статьи либо в случае ее отсутствия требованиям нормативной документации или нормативного документа.

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

**Побочное действие** – реакция организма, возникшая в связи с применением лекарственного препарата в дозах, рекомендуемых в инструкции по его применению, для профилактики, диагностики, лечения заболевания или для реабилитации.

**Нежелательная реакция** – непреднамеренная неблагоприятная реакция организма, которая может быть связана с применением лекарственного препарата.

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

**Непредвиденная нежелательная реакция** – нежелательная реакция организма, которая связана с применением лекарственного препарата в дозах, рекомендованных в протоколе его клинического исследования, или в дозах, рекомендуемых в инструкции по его применению.

**Фармаконадзор** – вид деятельности по мониторингу эффективности и безопасности лекарственных препаратов, направленный на выявление,



оценку и предотвращение нежелательных последствий применения лекарственных препаратов.

***Рецепт на лекарственный препарат*** – медицинский документ установленной формы, *содержащий назначение ЛП для медицинского применения, выданный медицинским работником* в целях отпуска ЛП или его изготовления и отпуска на бумажном носителе или с согласия пациента или его законного представителя в форме электронного документа, подписанного с использованием усиленной квалифицированной электронной подписи медицинского работника, *либо документ установленной формы, содержащий назначение ЛП для ветеринарного применения, выданный ветеринарным работником* в целях отпуска ЛП или его изготовления и отпуска на бумажном носителе.

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

### III. ИНФОРМАЦИОННЫЙ ТЕОРЕТИЧЕСКИЙ МАТЕРИАЛ

Теоретический материал изложен в соответствии с требованиями нормативных правовых актов в России:

1. Федеральный закон от 12.04.2010г. № **61-ФЗ** «Об обращении лекарственных средств»;
2. Федеральный закон от 21.11.2011г. № **323-ФЗ** «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»;
3. от 30.06.1998 г. № **681**(с измен.) постановление Правительства РФ «Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации»;
4. от 29.12.2007 г. № **964** постановление Правительства РФ «Список сильнодействующих и ядовитых веществ для целей ст. 234 и других статей УК РФ»;
5. от 24.11.2021г.№ **1094н** «Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, Порядка оформления указанных бланков их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств и психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов»;
6. от 24.11.2021 г. № **1093н** «Об утверждении Правил отпуска ЛП для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, медицинскими организациями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, и их обособленными подразделениями, расположенными в сельских поселениях, в которых

отсутствуют аптечные организации, а также Правил отпуска наркотических средств и психотропных веществ»;

7. от 22.04.2014г. № 183н с измен. «Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету»;

## IV. ПОРЯДОК НАЗНАЧЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

### Общие положения

1. **Назначение лекарственных препаратов** для медицинского применения **осуществляется лечащим врачом, фельдшером, акушеркой** в случае возложения на них полномочий лечащего врача, **индивидуальными предпринимателями**, осуществляющими медицинскую деятельность (медицинские работники).

Медицинский работник, оформивший рецепт с нарушением настоящего порядка, или руководитель медицинской организации обеспечивают своевременное переоформление требуемого для пациента рецепта.

2. *Сведения о назначенном ЛП* (наименование, дозировка, способ введения и применения, режим дозирования, продолжительность лечения и обоснование назначения ЛП) вносятся медицинским работником в медицинскую документацию пациента.

*Медицинский работник, назначивший ЛП, оформляет назначение ЛП, в том числе подлежащих изготовлению и отпуску аптечными организациями (ЛП индивидуального изготовления), на рецептурном бланке, оформленном на бумажном носителе за своей подписью (рецепт на бумажном носителе), и (или) с согласия пациента или его законного представителя на рецептурном бланке в форме электронного документа с использованием усиленной квалифицированной **электронной подписи** медицинского работника (рецепт в форме электронного документа).*

Рецепт в форме электронного документа, содержащий назначение наркотических средств или психотропных веществ, подписывается с использованием усиленной квалифицированной электронной подписи лечащего врача или фельдшера, акушерки, на которых возложены функции лечащего врача, и соответствующей медицинской организации.

*Оформление рецептов в форме электронных документов осуществляется в случае принятия уполномоченным органом исполнительной власти субъекта РФ решения об использовании на*

территории субъекта РФ наряду с рецептами на ЛП, оформленными на бумажном носителе, рецептов на ЛП, сформированных в форме электронных документов.

3. При выписке пациента из медицинской организации, в которой ему оказывалась медицинская помощь в стационарных условиях, при необходимости продолжения приема лекарственного препарата в амбулаторных условиях данному пациенту по решению руководителя медицинской организации назначаются с оформлением рецепта в форме электронного документа и (или) на бумажном носителе (за исключением оформления рецептов на ЛП, подлежащие отпуску бесплатно или со скидкой) либо выдаются (пациенту или его законному представителю) одновременно с выпиской из истории болезни ЛП, в том числе наркотические и психотропные лекарственные препараты, внесенные в списки II и III перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, утвержденного Правительством РФ (Перечень), сильнодействующие лекарственные препараты, **на срок приема пациентом до 5 дней.**

4. Назначение лекарственных препаратов при оказании медицинской помощи **в стационарных условиях может осуществляться посредством требований медицинской организации**, направляемых в аптечные организации, являющиеся структурными подразделениями медицинской организации.

5. **Назначение лекарственных препаратов осуществляется медицинским работником по:**

- ✓ международному непатентованному наименованию,
- ✓ а при его отсутствии - группировочному или химическому наименованию.
- ✓ В случае отсутствия международного непатентованного наименования и группировочного или химического наименования

**ЛП он назначается медицинским работником по торговому наименованию.**

*При наличии медицинских показаний (индивидуальная непереносимость, по жизненным показаниям) по решению врачебной комиссии* медицинской организации осуществляется назначение и оформление назначения ЛП по **торговым наименованиям**. Решение врачебной комиссии медицинской организации фиксируется в медицинской документации пациента и в журнале врачебной комиссии.

6. Назначение ЛП в рецепте на бумажном носителе или рецепте в форме электронного документа *оформляется на имя пациента*, для которого предназначен лекарственный препарат.

*Рецепт на бумажном носителе, оформленный на рецептурном бланке форм № 107/у-НП, № 107-1/у, № 148-1/у-88, № 148-1/у-04 (л), утвержденных приказом, может быть получен пациентом, его законным представителем или лицом, имеющим оформленную в соответствии с гражданским законодательством РФ доверенность от пациента на право получения такого рецепта (уполномоченное лицо).*

*Представление доверенности не требуется* в случае получения рецепта на ЛП для инкурабельного больного на завершающем этапе его жизни лицом, осуществляющим уход за таким инкурабельным больным. В таком случае медицинский работник выдает лицу, осуществляющему уход за инкурабельным больным, документ, подтверждающий инкурабельное состояние больного, содержащий сведения о лице, которое будет получать ЛП по рецепту (фамилия, имя, отчество (последнее - при наличии), вид, серия и (или) номер документа, удостоверяющего личность), заверенный подписью и печатью данного медицинского работника, а также печатью медицинской организации.

Рецепт в форме электронного документа формируется с использованием государственной информационной системы в сфере здравоохранения

субъекта Российской Федерации, медицинской информационной системы медицинской организации.

Факт выдачи рецепта на лекарственный препарат законному представителю или уполномоченному лицу фиксируется в медицинской документации пациента.

Факт выдачи рецепта на ЛП законному представителю или уполномоченному лицу фиксируется в медицинской документации пациента.

#### **7. Медицинским работникам запрещается оформлять рецепты**

- при отсутствии у пациента медицинских показаний;
- на незарегистрированные лекарственные препараты;
- на ЛП, которые в соответствии с инструкцией по медицинскому применению предназначены для применения только в медицинских организациях;
- на наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в список II Перечня, зарегистрированные в качестве ЛП, в целях применения для лечения наркомании.
- Индивидуальным предпринимателям, осуществляющим медицинскую деятельность, запрещается оформлять рецепты на наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в списки II и III Перечня.

8. При назначении наркотических и психотропных лекарственных препаратов списка II Перечня, за исключением лекарственных препаратов в виде трансдермальных терапевтических систем (ТТС) и ЛП, содержащих наркотическое средство в сочетании с антагонистом опиоидных рецепторов, рецепты на бумажном носителе оформляются на рецептурном бланке формы № 107/у-НП.

9. Рецептурный бланк формы № 148-1/у-88 оформляется при назначении:

1) наркотических и психотропных ЛП списка II Перечня в виде трансдермальных терапевтических систем, наркотических ЛП списка II

*Перечня, содержащих наркотическое средство в сочетании с антагонистом опиоидных рецепторов, психотропных ЛП списка III Перечня;*

*2)комбинированных ЛП, содержащих:*

- а) кодеин или его соли (в пересчете на чистое вещество) в количестве до 20 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы) или в количестве до 200 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);
- б) псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 30 мг, и до 60 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- в) псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 30 мг, и до 60 мг включительно в сочетании с декстрометорфаном гидробромидом в количестве, превышающем 10 мг, и до 30 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- г) декстрометорфана гидробромид в количестве до 200 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);
- д) эфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 100 мг, и до 300 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);
- е) эфедрина гидрохлорид в количестве до 50 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- ж) фенилпропаноламин в количестве до 75 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы) или до 300 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);
- з) фенобарбитал в количестве до 15 мг включительно в сочетании с кодеином (или его солями) независимо от количества (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- и) фенобарбитал в количестве до 20 мг включительно в сочетании с эфедрином гидрохлоридом независимо от количества (на 1 дозу твердой лекарственной формы);



к) хлордиазепоксид в количестве, превышающем 10 мг, и до 20 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

3) ЛП индивидуального изготовления, содержащих наркотическое средство или психотропное вещество списка II Перечня, и другие фармакологические активные вещества в дозе, не превышающей высшую разовую дозу, и при условии, что этот комбинированный ЛП не является наркотическим или психотропным ЛП списка II Перечня;

4) ЛП, включенных в перечень ЛС, подлежащих предметно-количественному учету.

10. Рецептурный бланк формы №148-1/у-04(л) оформляется при назначении ЛП гражданам, *имеющим право на бесплатное получение ЛП или получение ЛП со скидкой.*

11. Рецептурный бланк формы № 107-1/у оформляется при назначении:

1) ЛП, не указанных в пунктах 8,9данного приказа;

2) комбинированных лекарственных препаратов, содержащих:

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

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

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

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

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

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

- ж) фенобарбитал в количестве до 20 мг включительно в сочетании с эрготамином гидротартратом независимо от количества (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- з) хлордиазепоксид в количестве до 10 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы).

12. При назначении ЛП индивидуального изготовления в рецепте на бумажном носителе и (или) рецепте в форме электронного документа наименования ЛП, включенных в перечень ЛС для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, указываются в начале рецепта, затем - все остальные ингредиенты.

13. При назначении ЛП в рецепте на бумажном носителе и (или) рецепте в форме электронного документа запрещается превышать количество наркотических средств или психотропных веществ, которое может быть выписано в одном рецепте, установленное приложением № 1 к данному приказу.

14. При назначении ЛП, включенных в перечень ПКУ, доза которых **превышает высший однократный прием**, медицинский работник обозначает дозу этого ЛП в рецепте на бумажном носителе прописью с проставлением восклицательного знака и (или) проставляет восклицательный знак при оформлении рецепта в форме электронного документа.

15. **Количество назначенных ЛП, включенных в перечень ПКУ, при оказании пациентам, нуждающимся в длительном лечении, первичной медико-санитарной помощи и паллиативной медицинской помощи может быть увеличено** с учетом клинических рекомендаций **не более чем в 2 раза по сравнению с количеством наркотических средств или психотропных веществ, которое может быть выписано в одном рецепте, установленным приложением № 1 к данному приказу.**

На рецептах на бумажном носителе производится **надпись "По специальному назначению"**, отдельно заверенная подписью медицинского

*работника и печатью медицинской организации "Для рецептов", на рецептах в форме электронного документа производится отметка "По специальному назначению" с проставлением усиленной квалифицированной электронной подписи медицинского работника.*

*16. Состав ЛП, лекарственная форма и обращение медицинского работника к фармацевтическому работнику об отпуске ЛП оформляются на латинском **или русском** языке в родительном падеже (за исключением оформления рецептов в форме электронного документа, осуществляемого на русском языке).*

*При оформлении рецептурных бланков допускается использование сокращений (приложение № 2 к приказу).*

*При назначении ЛП не допускается сокращение близких по наименованиям ингредиентов, составляющих ЛП, не позволяющих установить, какой именно ЛП назначен.*

*17. **Способ применения** лекарственного препарата обозначается с указанием*

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

*18. При необходимости немедленного или срочного (в течение двух рабочих дней) отпуска ЛП пациенту в верхней части рецепта на бумажном носителе проставляются обозначения "cito" (срочно) или "statim" (немедленно). Аналогичные обозначения проставляются в виде отметок при оформлении рецепта в форме электронного документа.*

19. При оформлении назначения готового ЛП в рецепте на бумажном носителе или рецепте в форме электронного документа количество действующих веществ указывается в соответствии с инструкцией по медицинскому применению ЛП.

Допустимо указывать дозировку ЛП системного действия (для резорбтивного приема) **в твердых лекарственных формах** (например, таблетки, порошки, капсулы) как содержание одного или нескольких действующих веществ *в единицах массы (в граммах, миллиграммах).*

Допустимо указывать дозировку ЛП системного действия (для резорбтивного применения) **в жидких лекарственных формах** (например, растворы, суспензии) как содержание одного или нескольких действующих веществ *в единицах массы на единицу объема (например, миллиграмм/миллилитр) с указанием общего объема лекарственной формы.*

При оформлении назначения ЛП индивидуального изготовления в рецепте на бумажном носителе или рецепте в форме электронного документа количество твердых и сыпучих фармацевтических субстанций указывается в граммах (0,001; 0,5; 1,0), жидких - в миллилитрах, граммах и каплях.

20. *Рецепты на бумажном носителе, в форме электронного документа, оформленные на рецептурном бланке формы №148-1/у-88 и предназначенные для отпуска ЛП, действительны в течение 15 дней со дня оформления.*

21. *Рецепты на бумажном носителе, в форме электронного документа, оформленные на рецептурном бланке формы №148-1/у-04(л) и предназначенные для отпуска ЛП гражданам, действительны в течение 30 дней со дня оформления, за исключением случаев оформления рецепта на ЛП, подлежащий ПКУ, при которых он действителен в течение 15 дней со дня оформления.*

22. *Рецепты на бумажном носителе, в форме электронного документа, оформленные на рецептурном бланке формы №148-1/у-04(л) и предназначенные для отпуска ЛП гражданам, достигшим пенсионного*

*возраста, инвалидам первой группы, детям-инвалидам, а также гражданам, страдающим хроническими заболеваниями, требующими длительного курсового лечения, действительны в течение 90 дней со дня оформления.*

*Для лечения хронических заболеваний* указанным категориям граждан ЛП с оформлением рецептов на бумажном носителе или рецептов в форме электронного документа *могут назначаться на курс лечения до 180 дней.*

23. *Рецепты на бумажном носителе, в форме электронного документа, оформленные на рецептурном бланке формы № 107-1/у и предназначенные для отпуска ЛП, действительны в течение 60 дней со дня оформления.*

24. **Рецепт** на бумажном носителе в форме электронного документа, **оформленный с нарушением** установленных настоящим Порядком требований, **считается недействительным.**

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

### Оформление рецепта на бумажном носителе

1. На рецептурных бланках форм № 107-1/у, № 148-1/у-88 и № 148-1/у-04(л) в левом верхнем углу проставляется штамп медицинской организации с указанием ее наименования, адреса и телефона с датой выписки (датой оформления) рецепта на ЛП.

Дополнительно на рецептурном бланке формы № 148-1/у-04(л) проставляется код медицинской организации в соответствии с Основным государственным регистрационным номером (далее - ОГРН). Серия рецептурного бланка формы № 148-1/у-04(л) включает код субъекта Российской Федерации, соответствующий двум первым цифрам Общероссийского классификатора объектов административно-территориального деления (далее - ОКАТО).

Разрешается изготавливать рецептурный бланк формы № 107-1/у и формы № 148-1/у-04(л) с помощью компьютерных технологий.

2. На рецептурных бланках, оформляемых индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на медицинскую деятельность, в верхнем левом углу типографским способом или путем проставления штампа должен быть указан адрес индивидуального предпринимателя, номер и дата лицензии, наименование органа государственной власти, выдавшего лицензию.

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

4. Допускается оформление всех реквизитов (за исключением реквизита "Подпись лечащего врача (подпись фельдшера, акушерки) рецептурных бланков формы № 107-1/у и формы № 148-1/у-88 с использованием печатающих устройств.

5. В рецептурных бланках форм № 148-1/у-88, № 107-1/у и № 148-1/у-04(л) в графе "Фамилия, инициалы имени и отчества (последнее - при наличии) пациента" указываются **фамилия, инициалы имени и отчества (при наличии) пациента.**

6. В рецептурных бланках форм № 148-1/у-88, № 107-1/у и № 148-1/у-04(л) в графе "Дата рождения" указывается **дата рождения пациента (число, месяц, год).**

*Дополнительно* в рецептурных бланках формы № 148-1/у-88 и формы № 107-1/у для детей в возрасте до 1 года в графе "Дата рождения" указывается **количество полных месяцев.**

7. В рецептурных бланках формы № 148-1/у-88 в графе "Адрес места жительства или номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях", указывается **почтовый адрес места жительства (места пребывания или места фактического проживания) пациента или номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях 2.**

*Указание и адреса места жительства и номера медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях, не является ошибкой.*

8. В графе "Фамилия, инициалы имени и отчества (последнее - при наличии) лечащего врача (фельдшера, акушерки)" рецептурных бланков форм № 148-1/у-88, № 107-1/у и № 148-1/у-04(л) указываются **полностью фамилия, инициалы имени и отчества (последнее - при наличии) медицинского работника, назначившего лекарственные препараты и оформившего рецепт.**

9. В графе "Rp" рецептурных бланков форм № 148-1/у-88, № 107-1/у и № 148-1/у-04(л) указывается:

1) **наименование лекарственного препарата (международное непатентованное наименование, группировочное или химическое**

наименование, торговое наименование) на латинском языке или на русском языке, форма выпуска, дозировка, количество (указывается прописью в рецептурном бланке формы 107/у-НП);

2) способ применения лекарственного препарата на государственном языке Российской Федерации или на государственном языке Российской Федерации и государственном языке республик и иных языках народов Российской Федерации.

10. При оформлении рецептурных бланков запрещается ограничиваться общими указаниями, например, "Внутреннее", "Известно".

11. Рецепт, оформленный на рецептурном бланке форм № 148-1/у-88, № 107-1/у и № 148-1/у-04(л), подписывается медицинским работником и заверяется его печатью.

Рецепт, оформленный на рецептурном бланке формы № 148-1/у-88 и формы № 148-1/у-04(л) дополнительно заверяется печатью медицинской организации "Для рецептов".

Для рецепта, оформленного на рецептурном бланке формы № 107-1/у, наличие печати "Для рецептов" не является обязательным.

12. На одном рецептурном бланке формы № 148-1/у-88 и формы № 148-1/у-04(л) разрешается осуществлять назначение только одного наименования лекарственного препарата.

На одном рецептурном бланке формы № 107-1/у разрешается осуществлять назначение *только одного наименования* лекарственного препарата, относящегося по АТХ к:

- ✓ антипсихотическим средствам (код N05A),
- ✓ анксиолитикам (код N05B),
- ✓ снотворным и седативным средствам (код N05C),



✓ *антидепрессантам (код N06A) и не подлежащего предметно-количественному учету,*

*и до трех наименований лекарственных препаратов - для иных лекарственных препаратов, не отнесенных к вышеуказанным АТХ.*

**13. Исправления в рецепте не допускаются.**

*14. При оформлении рецептурных бланков форм № 148-1/у-88, № 107-1/у и N 148-1/у-04(л) на лекарственные препараты, назначенные по решению врачебной комиссии, на обороте рецептурного бланка ставится специальная отметка (штамп).*

## VI. ОФОРМЛЕНИЕ РЕЦЕПТА В ФОРМЕ ЭЛЕКТРОННОГО ДОКУМЕНТА

1. Рецепт в форме электронного документа, подписанного усиленной квалифицированной электронной подписью, формируется медицинским работником, сведения о котором внесены в федеральный регистр медицинских работников, а также при условии регистрации медицинской организации, в которой оформляется рецепт, в федеральном реестре медицинских организаций единой государственной информационной системы в сфере здравоохранения и подключения такой медицинской организации к государственной информационной системе в сфере здравоохранения субъекта Российской Федерации.

2. При оформлении рецепта в форме электронного документа на лекарственные препараты, указанные в пунктах 9 и 11 Порядка назначения лекарственных препаратов, утвержденного настоящим приказом, и отпускаемые за полную стоимость, заполняются следующие реквизиты:

- 1) код субъекта Российской Федерации по ОКАТО, определяющий государственную информационную систему в сфере здравоохранения субъекта Российской Федерации, в которой сформирован рецепт в форме электронного документа;
- 2) наименование медицинской организации, адрес, телефон или фамилия, инициалы имени и отчества (последнее - при наличии) индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на медицинскую деятельность, его адрес;
- 3) ОГРН юридического лица (медицинской организации) или ОГРНИП индивидуального предпринимателя;
- 4) дата оформления рецепта (указывается число, месяц, год);
- 5) дата окончания действия рецепта (формируется государственной информационной системой в сфере здравоохранения субъекта Российской Федерации в соответствии со сроками действия рецептов: 15 дней, 30 дней, 60 дней, 90 дней, до 1 года);

- 6) уникальный номер рецепта (формируется государственной информационной системой в сфере здравоохранения субъекта Российской Федерации и обеспечивает однозначную идентификацию рецепта в форме электронного документа в сочетании с ОКАТО, ОГРН или ОГРНИП);
- 7) отметки "cito" (срочно) или "statim" (немедленно) при необходимости срочного или немедленного отпуска лекарственного препарата пациенту;
- 8) адрес пациента (указывается почтовый адрес места жительства (места пребывания или места фактического проживания) с указанием индекса, наименования края, области, республики, автономного округа и иного субъекта Российской Федерации, наименования населенного пункта, наименования улицы (проспекта, переулка, проезда), номера дома (с указанием корпуса, при наличии), номера квартиры);
- 9) номер электронной медицинской карты пациента в государственной информационной системе в сфере здравоохранения субъекта Российской Федерации;
- 10) фамилия, имя, отчество (последнее - при наличии) пациента полностью;
- 11) дата рождения пациента (указывается число, месяц, год), для детей до 1 года дополнительно указывается количество полных месяцев;
- 12) фамилия, инициалы имени и отчества (последнее - при наличии) медицинского работника полностью;
- 13) наименование лекарственного препарата (международное непатентованное наименование, группировочное или химическое наименование, торговое наименование), дозировка, форма выпуска, количество (все позиции указываются на русском языке);
- 14) способ применения лекарственного препарата на государственном языке Российской Федерации или на государственном языке Российской Федерации и государственном языке республик и иных языках народов Российской Федерации.
- 15) документ, подтверждающий назначение лекарственного препарата по решению врачебной комиссии медицинской организации;

16) отметка о назначении лекарственного препарата по решению врачебной комиссии медицинской организации в случаях, указанных в абзаце втором пункта 6 Порядка назначения лекарственных препаратов, утвержденного настоящим приказом;

17) отметка о специальном назначении лекарственного препарата (заполняется в случаях, указанных в пунктах 15 и 24 Порядка назначения лекарственных препаратов, утвержденного настоящим приказом);

18) отметка о специальном назначении лекарственного препарата пациенту с заболеванием, требующим длительного курсового лечения (заполняется в случае, указанном в пункте 23 Порядка назначения лекарственных препаратов, утвержденного настоящим приказом) с проставлением периодичности отпуска лекарственного препарата;

19) при оформлении рецепта в форме электронного документа на лекарственные препараты, указанные в подпунктах 2-5 пункта 9 и пункте 11 Порядка назначения лекарственных препаратов, утвержденного настоящим приказом, гражданам, имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой, заполняются реквизиты, предусмотренные подпунктами 1-18 настоящего пункта, а также следующие реквизиты:

а) категория граждан, имеющих право на получение лекарственных препаратов в соответствии со статьей 6.1 Федерального закона от 17 июля 1999 г. N 178-ФЗ "О государственной социальной помощи";

б) код нозологической формы по МКБ;

в) источник финансирования (1 - федеральный бюджет, 2 - бюджет субъекта Российской Федерации, 3 - муниципальный бюджет);

г) размер оплаты (1 - бесплатно, 2 - 50%, 3 - иной %);

д) страховой номер индивидуального лицевого счета гражданина в Пенсионном фонде Российской Федерации (при наличии) (СНИЛС);

е) номер полиса обязательного медицинского страхования.

3. При проставлении отметки, указанной в подпункте 16 пункта 20 настоящего Порядка, рецепт в форме электронного документа подписывается усиленной квалифицированной электронной подписью председателя или секретаря врачебной комиссии медицинской организации, при проставлении отметок, указанных в подпунктах 17 и 18 пункта 20 настоящего Порядка, - усиленными квалифицированными электронными подписями соответствующих медицинских работников.

4. По требованию пациента или его законного представителя оформляется экземпляр рецепта в форме электронного документа на бумажном носителе с отметкой "Дубликат электронного документа".

## VII. ОСОБЕННОСТИ ОФОРМЛЕНИЯ РЕЦЕПТОВ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ПАЦИЕНТОВ С ХРОНИЧЕСКИМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ

1. Рецепты на лекарственные препараты, включенные в перечень ПКУ, для лечения пациентов с хроническими заболеваниями могут оформляться на курс лечения до 60 дней.

В случае, когда курс лечения составляет более 30 дней, дополнительно в рецептах на бумажном носителе производится надпись "По специальному назначению", заверенная подписью медицинского работника и печатью медицинской организации *"Для рецептов"*, на рецептах в форме электронного документа производится отметка "По специальному назначению" с проставлением усиленной квалифицированной электронной подписи медицинского работника и лица, уполномоченного заверять документы от имени медицинской организации.

2. При назначении *готовых ЛП и ЛП индивидуального изготовления* пациентам с заболеваниями, требующими длительного курсового лечения, с оформлением на рецептурном бланке формы № 107-1/у рецепта на бумажном носителе или в форме электронного документа устанавливается *срок действия рецепта в пределах до одного года*.

В случае установления срока действия рецепта в пределах до одного года *в рецепте проставляется отметка "По специальному назначению"*, обозначается *срок действия рецепта и периодичность отпуска ЛП* из аптечной организации или индивидуальным предпринимателем, имеющим лицензию на фармацевтическую деятельность (еженедельно, ежемесячно и иные периоды). *Дополнительно это указание заверяется подписью медицинского работника и печатью медицинской организации "Для рецептов"* (для рецепта на бумажном носителе) или усиленной квалифицированной электронной подписью медицинского работника и лица, уполномоченного заверять документы от имени медицинской организации (для рецепта в форме электронного документа).

## VIII. НАЗНАЧЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ГРАЖДАНАМ, ИМЕЮЩИМ ПРАВО НА БЕСПЛАТНОЕ ПОЛУЧЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ИЛИ ПОЛУЧЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ СО СКИДКОЙ

1. При оказании первичной медико-санитарной помощи назначение медицинским работником на основе клинических рекомендаций и с учетом стандартов медицинской помощи лекарственных препаратов, отпускаемых бесплатно или со скидкой, гражданам, имеющим право на обеспечение ЛП за счет средств бюджетных ассигнований федерального бюджета и бюджетов субъектов РФ, осуществляется на рецептурном бланке формы № 148-1/у-04 (л).

При оформлении рецепта на бланке формы N 148-1/у-04(л) на бумажном носителе **оформляются два экземпляра**, один из которых остается в аптечной организации, второй - в медицинской документации пациента.

2. **Право назначать ЛП гражданам, имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой, также имеют:**

1) **медицинские работники, работающие в медицинской организации по совместительству (в пределах своей компетенции);**

2) *медицинские работники стационарных организаций социального обслуживания при наличии лицензии на осуществление медицинской деятельности, предусматривающей выполнение работ (оказание услуг) по оказанию первичной медико-санитарной помощи в амбулаторных условиях (независимо от ведомственной принадлежности);*

3) **медицинские работники медицинских организаций, оказывающих первичную медико-санитарную помощь, подведомственных федеральным органам исполнительной власти или органам исполнительной власти субъектов РФ;**

4) **индивидуальные предприниматели, осуществляющие медицинскую деятельность и включенные в реестр медицинских организаций, осуществляющих деятельность в сфере обязательного медицинского страхования.**

3. При назначении ЛП гражданам, имеющим право на бесплатное получение ЛП или получение ЛП со скидкой, **в рецепте указывается номер телефона, по которому работник аптечной организации при необходимости может согласовать с медицинским работником замену ЛП.**

4. Назначение наркотических и психотропных ЛП списка II Перечня (за исключением ЛП в виде трансдермальных терапевтических систем, а также ЛП, содержащих наркотическое средство в сочетании с антагонистом опиоидных рецепторов) гражданам, имеющим право на бесплатное получение ЛП или получения ЛП со скидкой, осуществляется на рецептурном бланке формы № 107/у-НП, к которому **дополнительно оформляется рецепт на рецептурном бланке формы № 148-1/у-04 (л) (в двух экземплярах при оформлении на бумажном носителе).**

5. Назначение:

✓ наркотических и психотропных ЛП списка II Перечня в виде трансдермальных терапевтических систем,

✓ наркотических ЛП списка II Перечня, содержащих наркотическое средство в сочетании с антагонистом опиоидных рецепторов,

✓ психотропных ЛП списка III Перечня,

✓ ЛП, включенных в перечень ПКУ,

✓ ЛП, предназначенные для лечения граждан, имеющих право на бесплатное получение ЛП или получение лекарственных препаратов со скидкой, осуществляется на рецептурных бланках форм № 107-1/у и № 148-1/у-88, к которым **дополнительно оформляется рецепт на рецептурном бланке формы № 148-1/у-04(л) (в двух экземплярах при оформлении на бумажном носителе).**



Особенности оформления рецептурных бланков формы № 148-1/у-04(л)

Цифровое кодирование указанных рецептурных бланков включает:

1) **код медицинской организации (ОГРН)** или код индивидуального предпринимателя в соответствии с Основным государственным регистрационным номером индивидуального предпринимателя (далее - ОГРНИП), проставляемый при изготовлении рецептурных бланков;

2) **код категории граждан, имеющих право на получение лекарственных препаратов** в соответствии со статьей 6.1 Федерального закона от 17 июля 1999 г. № 178-ФЗ "О государственной социальной помощи", и **код нозологической формы** по Международной статистической классификации болезней (МКБ), заполняемые лечащим врачом путем занесения каждой цифры в пустые ячейки, при этом точка проставляется в отдельной ячейке;

3) **отметка об источнике финансирования** (федеральный бюджет [1], бюджет субъекта РФ [2], муниципальный бюджет [3]) и проценте оплаты рецепта (бесплатно [1], 50% [2], иной %[3]).

4) **штрих-код** – дополнительный реквизит (в случае изготовления на территории субъекта РФ рецептурного бланка с использованием компьютерных технологий).

5) В графах "*СНИЛС*" и "*№ полиса обязательного медицинского страхования*" указываются **страховой номер** индивидуального лицевого счета гражданина в Пенсионном фонде РФ (СНИЛС) (при наличии) и **номер полиса обязательного медицинского страхования**.

В рецептурных бланках **формы № 148-1/у-04(л)** в графе "*Номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях*" указывается **номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях**.

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

*Корешок от рецепта, оформленного на указанном рецептурном бланке, выдается пациенту (его законному представителю) в аптечной организации, на корешке делается отметка о наименовании лекарственного препарата, дозировке, количестве, способе применения.*

Рецепты на бумажном носителе, в форме электронного документа, оформленные на рецептурном бланке формы № **148-1/у-04(л)** действительны в течение **30 дней со дня оформления**, за исключением случаев оформления рецептов на ЛП, подлежащих предметно-количественному учету, которые действительны в течение 15 дней со дня оформления.

Рецепты на бумажном носителе, в форме электронного документа, оформленные на рецептурном бланке формы N 148-1/у-04(л) и предназначенные для отпуска лекарственных препаратов **гражданам, достигшим пенсионного возраста, инвалидам первой группы, детям-инвалидам, а также гражданам, страдающим хроническими заболеваниями, требующими длительного курсового лечения,** действительны в течение **90 дней со дня оформления**, за исключением случаев оформления рецептов на ЛП, подлежащих предметно-количественному учету, которые действительны в течение 15 дней со дня оформления.

*Для лечения хронических заболеваний указанным категориям граждан лекарственные препараты с оформлением рецептов на бумажном носителе или рецептов в форме электронного документа могут назначаться на курс лечения до 180 дней.*

## IX. ПОРЯДОК ИЗГОТОВЛЕНИЯ СПЕЦИАЛЬНЫХ РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКОВ

1. Организацию изготовления и распределения рецептурных бланков по форме № 107/у-НП "Специальный рецептурный бланк" осуществляет МЗ РФ.

2. Специальные рецептурные бланки являются **защищенной полиграфической продукцией уровня "В"**, изготавливаемой на бумаге розового цвета размером 10 см x 15 см, должны иметь серию и номер, а также соответствовать требованиям, указанным в приказе Министерства финансов РФ от 29 сентября 2020 г. № 217н "Об утверждении Технических требований и условий изготовления защищенной от подделок полиграфической продукции" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 16 ноября 2020 г., регистрационный N 60930).

3. В целях организации изготовления и распределения специальных рецептурных бланков медицинские организации, имеющие право осуществлять выдачу рецептов на наркотические средства или психотропные вещества списка II Перечня и зарегистрированные в Российской Федерации в качестве лекарственных препаратов для медицинского применения (далее соответственно - медицинская организация, наркотический (психотропный) лекарственный препарат), составляют заявки на рецептурные бланки.

4. В срок до 1 октября текущего года заявки медицинских организаций на специальные рецептурные бланки представляются:

1) медицинскими организациями, находящимися в ведении федеральных органов исполнительной власти, - в соответствующие федеральные органы исполнительной власти;

2) медицинскими организациями, находящимися в ведении субъектов Российской Федерации, медицинскими организациями муниципальной и частной систем здравоохранения - в органы исполнительной власти субъектов Российской Федерации в сфере охраны здоровья граждан, на территории которых они расположены.

5. В заявке медицинской организации на специальные рецептурные бланки указываются следующие сведения:

1) сведения о медицинской организации, подавшей заявку на специальные рецептурные бланки (полное наименование, адрес места нахождения);

2) количество специальных рецептурных бланков, израсходованных медицинской организацией на 1 января предшествующего года;

3) количество специальных рецептурных бланков, необходимых медицинской организации на следующий год.

Заявка медицинской организации на специальные рецептурные бланки подписывается руководителем медицинской организации, который несет персональную ответственность за обоснованность и достоверность указанных сведений.

## Х. ПРАВИЛА ОФОРМЛЕНИЯ СПЕЦИАЛЬНЫХ РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКОВ

Оформление бланка формы № 107/у-НП на бумажном носителе

1. На рецептурных бланках формы № 107/у-НП в левом верхнем углу **проставляется штамп медицинской организации** с указанием ее полного наименования, адреса и телефона с датой выписки (датой оформления) рецепта на лекарственный препарат.

Рецептурные бланки формы № 107/у-НП изготавливаются исключительно типографским способом.

2. На рецептурных бланках, оформляемых **индивидуальными предпринимателями**, имеющими лицензию на медицинскую деятельность, в верхнем левом углу типографским способом или путем проставления **штампа** должен быть указан адрес индивидуального предпринимателя, номер и дата лицензии, наименование органа государственной власти, выдавшего лицензию.

3. Рецептурные бланки формы № 107/у-НП заполняются медицинским работником **чернилами или шариковой ручкой**.

4. **Допускается оформление** всех реквизитов (за исключением реквизита "Подпись лечащего врача (подпись фельдшера, акушерки)" рецептурных бланков формы № 107/у-НП *с использованием печатающих устройств*.

5. В рецептурном бланке формы № 107/у-НП в строках **"Фамилия, имя, отчество** (последнее - при наличии) **пациента"** и **"Возраст"** указываются **полностью фамилия, имя, отчество** (последнее - при наличии) пациента, **его возраст (количество полных лет)**. Допустимо указание даты рождения пациента.

6. В рецептурном бланке формы № 107/у-НП:

1) в строке **"Серия и номер полиса обязательного медицинского страхования"** указывается номер полиса обязательного медицинского страхования пациента (при наличии);

2) в строке **"Номер медицинской карты"** указывается номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях, или истории болезни пациента, выписываемого из медицинской организации;

3) в строке **"Фамилия, имя, отчество (последнее - при наличии) лечащего врача (фельдшера, акушерки)"** указывается полностью фамилия, имя, отчество (последнее - при наличии) **врача (фельдшера, акушерки)**, выписавшего рецепт на наркотический (психотропный) лекарственный препарат.

**7. В графе "Rp" рецептурного бланка формы № 107/у-НП, указывается:**

1) **наименование ЛП (МНН, группировочное или химическое наименование, торговое наименование) на латинском языке или на русском языке, форма выпуска, дозировка, количество** (указывается *прописью* на рецептурном бланке формы № 107/у-НП);

2) способ применения лекарственного препарата на государственном языке Российской Федерации или на государственном языке Российской Федерации и государственном языке республик и иных языках народов Российской Федерации.

8. При оформлении рецептурных бланков запрещается ограничиваться общими указаниями, например, "Внутреннее", "Известно".

**9. При оформлении пациенту рецептурного бланка формы № 107/у-НП на наркотический (психотропный) лекарственный препарат в рамках оказания медицинской помощи при определенном заболевании такой рецепт заверяется:**

1) подписью и личной печатью врача либо подписью фельдшера (акушерки);

2) печатью медицинской организации, либо структурного подразделения медицинской организации "Для рецептов", которая проставляется лицом, уполномоченным руководителем медицинской организации с указанием фамилии, имени, отчества (последнее - при наличии) и проставлением его личной подписи.

В случаях необходимости оформления рецепта на наркотический (психотропный) лекарственный препарат на дому в рамках оказания паллиативной медицинской помощи допускается предварительное заверение рецепта штампом медицинской организации, печатью медицинской организации либо структурного подразделения медицинской организации "Для рецептов", которая проставляется лицом, уполномоченным руководителем медицинской организации, с указанием фамилии, имени, отчества (последнее - при наличии) и проставлением его личной подписи. При этом в журнале регистрации и учета рецептурных бланков в соответствии с Порядком регистрации, учета и хранения специальных рецептурных бланков на наркотические средства или психотропные вещества, утвержденным настоящим приказом, делается отметка о его выдаче для оформления на дому, а также отметка, удостоверенная подписью врача либо фельдшера (акушерки), оформившего рецепт, о факте его оформления, который может быть дополнительно подтвержден фото- и (или) видеоматериалами.

**В строке "Отметка аптечной организации об отпуске"** ставится **отметка аптечной организации об отпуске наркотического (психотропного) лекарственного препарата (с указанием наименования, количества отпущенного наркотического (психотропного) лекарственного препарата и даты его отпуска)**, которая заверяется подписью работника аптечной организации, отпустившего наркотический (психотропный)

лекарственный препарат (с указанием его фамилии, имени, отчества (последнее - при наличии), а также круглой печатью аптечной организации, в оттиске которой должно быть идентифицировано полное наименование аптечной организации).

**10. На одном рецептурном бланке формы № 107/у-НП разрешается осуществлять назначение только одного наименования лекарственного препарата.**

**11. Исправления в рецепте не допускаются.**

Оформление рецепта в форме электронного документа

Рецепт в форме электронного документа, подписанного усиленной квалифицированной **электронной подписью**, формируется медицинским работником, сведения о котором внесены в федеральный регистр медицинских работников, а также при условии регистрации медицинской организации, в которой оформляется рецепт, в федеральном реестре медицинских организаций единой государственной информационной системы в сфере здравоохранения и подключения такой медицинской организации к государственной информационной системе в сфере здравоохранения субъекта Российской Федерации .

13. По требованию пациента или его законного представителя оформляется экземпляр рецепта в форме электронного документа на бумажном носителе с отметкой "Дубликат электронного документа".



## XI. КОНТРОЛЬ ЗНАНИЙ

### Определение токсикологических групп

Определите принадлежность лекарственных средств к токсикологическим (фармакологическим) группам, определите МНН и форму рецептурного бланка:

1. Промедол, амп.
2. Мидриацил, гл. капли
3. Нитразепам, тб.
4. Феназепам, тб.
5. Дюрогезик, ттс
6. Циклодол, тб.
7. Палексия, тб.
8. Лирика, капс.
9. Имован , тб.
- 10.Эфедрина гидрохлорид, тб.
- 11.Ивадал, тб.
- 12.Морфина гидрохлорид, амп.
- 13.Клофелин, тб.
- 14.Феноболин, амп.
- 15.Сомбревин, амп.
- 16.Коаксил, тб.
- 17.Азалептин, тб.
- 18.Галоперидол, тб.
- 19.Грандаксин, тб.
- 20.Амитриптилин, тб
- 21.Фепранон, тб.
- 22.Сибазон, тб.
- 23.Цикломед, гл. капли

Тесты по теме: «Правила выписывания рецептов»

Выберите правильный цифровой или буквенный ответ:

1. РЕЦЕПТ № 107 -1/у ЗАВЕРЯЕТСЯ

- 1) штампом МО
- 2) подписью врача
- 3) подписью главного врача А – 2,3,5
- 4) личной печатью врача Б – 1,2,4
- 5) печатью «Для рецептов» В – 1,3,5

2. РЕЦЕПТ № 148- 1/у - 88 ЗАВЕРЯЕТСЯ

- 1) штампом МО
- 2) подписью врача
- 3) личной печатью врача А – 1,2,3,4
- 4) печатью «Для рецептов» Б – 1,2,4
- 5) круглой печатью МО В – 1,2,3,5

3. РЕЦЕПТ №107 -1/у ПРЕДНАЗНАЧЕН ДЛЯ ВЫПИСЫВАНИЯ

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

4. РЕЦЕПТ №148 -1/у- 88 ПРЕДНАЗНАЧЕН ДЛЯ ВЫПИСЫВАНИЯ

- 1) психотропных списка II
- 2) анаболических стероидов
- 3) ЛС, подлежащих ПКУ А – 1,2,4
- 4) наркотических средств списка II Б – 2,3,5
- 5) психотропных веществ списка III В – 1,3,4

5. СПЕЦИАЛЬНЫЙ РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК 107/у–НП ЗАВЕРЯЕТСЯ

- 1) штампом МО
- 2) подписью врача
- 3) подписью уполном. лица МО
- 4) личной печатью врача А – 1,2,3,4,5
- 5) печатью МО «Для рецептов» Б – 1,2,3,4,6
- 6) круглой печатью МО В – 1,2,4,6

## УСТАНОВИТЬ СООТВЕТСТВИЕ

### ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО

### ТОКСИКОЛОГИЧЕСКАЯ ГРУППА

6. КЕТАМИН, амп
7. МОРФИНА ГИДРОХЛОРИД, амп
8. ФЕНОБАРБИТАЛ, тб
9. ДИАЗЕПАМ, тб
10. ЦИКЛОДОЛ, тб
11. СТРИХНИНА НИТРАТ, амп
12. БУТОРФАНОЛ, амп
13. ФЕНАЗЕПАМ, тб
14. АЗАЛЕПТИН, тб

1. Ядовитые средства списка 2
2. Сильнодействующие средства списка 1
3. Наркотические средства списка II
4. Психотропные вещества списка III
5. Психотропные средства списка II

### ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО

### РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК

15. ОМНОПОН, амп
16. ЛИРИКА, капс.
17. СПИРТ ЭТИЛОВЫЙ, гр
18. ПРОМЕДОЛ, тб
19. ТРОПИКАМИД, амп
20. ДИГОКСИН, тб
21. НИТРАЗЕПАМ, тб

- 1 – № 107-1/у
- 2 – № 148-1/у-88
- 3 – спец. бланк № 107/у- НП

### РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК

### СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА

22. спец.бланк 107/у-НП
23. бланк №148 -1/у-88
24. бланк №148-1/у-04(л)
25. бланк №107-1/у

- 1 – 60 дней
- 2 – 30 дней
- 3 – 10 дней
- 4 – 15 дней

### ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО

### КОЛИЧЕСТВО НС И ПВ, КОТОРОЕ М.Б. ВЫПИСАНО В ОДНОМ РЕЦЕПТЕ

26. ФЕНОБАРБИТАЛ (тб)
27. ФЕНТАНИЛ (ТТС, 25мкг/час)
28. МОРФИНА ГИДРОХЛОРИД(амп.)
29. БУПРЕНОРФИН, амп
30. ПРОМЕДОЛ ,тб
31. БУТОРФАНОЛ, амп
32. ФЕНТАНИЛ, ТТС, 75мкг/час
33. ОМНОПОН (ампулы)
34. ПРОМЕДОЛ, амп

- 1 – 50
- 2 – 30
- 3 – 20
- 4 – 10
- 5 – не установлено

ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО                      СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА

35. СПИРТ ЭТИЛОВЫЙ, гр	
36. ПРЕГАБАЛИН, капс	1 – 15 дней
37. АМОКСИКЛАВ, тб	2 – 10 дней
38. НИТРАЗЕПАМ, тб	3 – 30 дней
39. ФЕНТАНИЛ, ТТС	4 – 60 дней
40. ЦИКЛОМЕД, гл.кап.	

ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО                      СРОК    ХРАНЕНИЯ                      РЕЦЕПТА                      В  
АПТЕКЕ

41. ПРОМЕДОЛ, амп	
42. ФЕНИБУТ, тб	1 – 3 месяца
43. СИБАЗОН, тб	2 – 2 года
44. СПИРТ ЭТИЛОВЫЙ, гр	3 – 3 года
45.КАВИНТОН,тб(бесплатно)	4 – 5 лет
46. ФЕНОБАРБИТАЛ, тб	5 – 10 лет
47. ФЕНАЗЕПАМ, тб	6 – в аптеке не остаётся

РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК                      КОЛИЧЕСТВО                      НАИМЕНОВАНИЙ  
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

48. №107 /у– НП	1 – одно
49. № 148 – 1/у – 88	2 – два
50. № 148 – 1/у -04(л)	3 – три
51. №107 – 1/у	4 - четыре

Тесты по теме: «Бесплатный и льготный отпуск ЛС»

Выберите правильный цифровой или буквенный ответ:

1. ПЕРЕЧЕНЬ ГРУПП НАСЕЛЕНИЯ, ПРИ АМБУЛАТОРНОМ ЛЕЧЕНИИ КОТОРЫХ ЛП ОТПУСКАЮТСЯ БЕСПЛАТНО, УТВЕРЖДЕН:
  - 1) постановлением правительства РФ № 892
  - 2) постановлением правительства РФ № 890 от 1994 г.
  - 3) приказом № 110 от 12.02.2007 г.
  - 4) приказом № 13 от 20.01.2011 г.
  
2. РЕЦЕПТ ДЛЯ БЕСПЛАТНОГО ОТПУСКА ВЫПИСЫВАЕТСЯ В:
  - 1) одном экземпляре на ф -148 -1/у-88
  - 2) двух экземплярах на ф -148-1/у -04(л)
  - 3) трех экземплярах на ф -148-1/у- 04(л)
  - 4) четырех экземплярах на ф -148 -1/у -04(л)
  
3. НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ № 148-1/у-04(л) ДОЛЖНЫ БЫТЬ УКАЗАНЫ
  - 1) номер и серия рецепта
  - 2) Ф.И.О. врача и пациента
  - 3) код категории граждан А – 1,2,3,4,8
  - 4) код нозологической группы Б – 2,3,4,7,8
  - 5) источник финансирования В – 1,2,5,6,8,9
  - 6) СНИЛС Г – 1,2,3,4,5,6,7,8,9
  - 7) № страхового медицинского полиса ОМС
  - 8) адрес или номер медицинской карты
  - 9) процент оплаты
  
4. РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК ДОЛЖЕН БЫТЬ ЗАВЕРЕН
  - 1) штампом МО
  - 2) подписью врача
  - 3) личной печатью врача А – 1,2,4,5
  - 4) подписью главного врача Б – 1,2,3,5
  - 5) печатью «Для рецептов» В – 1,2,3,4
  
5. НА ОДНОМ РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ Ф -148-1/у- 04(л) РАЗРЕШАЕТСЯ ВЫПИСЫВАТЬ
  - 1) одно наименование
  - 2) два наименования
  - 3) три наименования
  - 4) четыре наименования

6. СРОК ДЕЙСТВИЯ ЛЬГОТНОГО РЕЦЕПТА

- 1) 5 дней, 10 дней или 60 дней
- 2) 10 дней, 15 дней или 30 дней
- 3) 15 дней, 30 дней или 90 дней
- 4) 30 дней, 60 дней

7. ПРАВИЛА ВЫПИСЫВАНИЯ РЕЦЕПТОВ ДЛЯ БЕСПЛАТНОГО ОТПУСКА РЕГЛАМЕНТИРУЕТ ПРИКАЗ МЗ РФ

- 1) № 183н
- 2) № 4н
- 3) № 1094н
- 4) № 1175н

8. БОЛЬНЫЕ ТУБЕРКУЛЁЗОМ БЕСПЛАТНО ПОЛУЧАЮТ

- 1) все лекарственные препараты
- 2) противотуберкулёзные препараты
- 3) противотуберкулёзные и гормональные препараты

9. ПРАВО НА БЕСПЛАТНОЕ ПОЛУЧЕНИЕ ЛЕКАРСТВ ИМЕЮТ ДЕТИ

- 1) до одного года
- 2) до 2-х лет
- 3) до 5-ти лет
- 4) до 3-х лет и до 6-ти лет у многодетных семей

10. СРОК ХРАНЕНИЯ ЛЬГОТНОГО РЕЦЕПТА В АПТЕКЕ

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

11. КОЛИЧЕСТВО СПИРТА ЭТИЛОВОГО ПАЦИЕНТУ САХАРНЫМ ДИАБЕТОМ ПО РЕЦЕПТУ ВРАЧА МОЖЕТ БЫТЬ

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

12. НОРМАТИВНЫЙ ДОКУМЕНТ, УТВЕРЖДАЮЩИЙ КОЛИЧЕСТВО НАРКОТИЧЕСКИХ ВЕЩЕСТВ, КОТОРОЕ МОЖЕТ БЫТЬ ВЫПИСАНО В ОДНОМ РЕЦЕПТЕ

- 1) приказ МЗ РФ № 1093н
- 2) приказ МЗ РФ № 1094н
- 3) приказ МЗ РФ № 4н
- 4) ПП РФ № 681

13. РЕЦЕПТЫ ФОРМЫ 148-1/у-88 НА ЛП, ПОДЛЕЖАЩИЕ ПКУ, ПАЦИЕНТАМ С ХРОНИЧЕСКИМ ТЕЧЕНИЕМ БОЛЕЗНИ НА КУРС ЛЕЧЕНИЯ ДО 60-и ДНЕЙ ДОЛЖНЫ БЫТЬ ОФОРМЛЕНЫ ДОПОЛНИТЕЛЬНО НАДПИСЬЮ

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

14. ПРИ ВЫПИСКЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ПО РЕШЕНИЮ ВРАЧЕБНОЙ КОМИССИИ НА ОБОРОТЕ РЕЦЕПТА СТАВИТСЯ

- 1) личная печать врача
- 2) печать ЛПУ «Для рецептов»
- 3) специальная отметка (штамп)

15. В ГРАФЕ «Rp» УКАЗЫВАЮТСЯ

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

#### УСТАНОВИТЬ СООТВЕТСТВИЕ

ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО

ФОРМА РЕЦЕПТУРНОГО  
БЛАНКА НА ЛЬГОТНЫХ  
УСЛОВИЯХ

16. ПРОМЕДОЛ, амп

17. ФЕНОБАРБИТАЛ, тб

18. ВИНПОЦЕТИН, тб

19. ТЕОФЕДРИН, тб

20. СПИРТ ЭТИЛОВЫЙ

21. ТРАМАДОЛ, тб

1. 107 -1/у

2. 148 -1/у - 88

3. 148-1/у-04(л)

4. 107/у-НП

ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО

СРОК ДЕЙСТВИЯ БЕСПЛАТНОГО  
РЕЦЕПТА

22. МОРАДОЛ, амп

23. ОМНОПОН, амп

24. СПИРТ ЭТИЛОВЫЙ, гр

25. ПРЕДУКТАЛ, тб

1. 60 дней

2. 30 дней

3. 10 дней

4. 15 дней

## Задание на правила оформления рецептурных бланков

Заполнить таблицу в дневнике:

Содержание рецепта	Токсикологическая группа	МНН	Форма рецептурного бланка	Особенности оформления рецепта	Срок действия	Срок хранения	кол-во на 1 рецепт
--------------------	--------------------------	-----	---------------------------	--------------------------------	---------------	---------------	--------------------

1. Rp: Tab.Phenobarbitali 100 mg  
Dtd №30.  
S. Внутрь по 1 таблетке на ночь в течение месяца
2. Rp: Tab.Bromdihydrochlorphenylbenzodiazepini 1mg  
Dtd № 50.  
S. Внутрь по 1 таблетке 2 раза в день в течение 3-х недель
3. Rp: Sol. Strychnini nitratis 1 mg/ml - 1 ml  
Dtd № 6 in ampullis.  
S. Подкожно по 1 мл один раз в день в течение 6-и дней
4. Rp: Sol. Omnoponi 10 mg/ml - 1 ml  
Dtd № 20 in ampullis.  
S. Подкожно по 1 мл при болях 1 - 2 раза в день в течение 10-и дней
5. Rp: Clonidini 0,075mg  
Dtd № 50 in tab.  
S. Внутрь по 1 таблетке 2 раза в день при повышении давления
6. Rp: Ephedrini hydrochloridi 25mg  
Dtd № 60 in tab.  
S. Внутрь по 1 таб. 2 раза в день в течение месяца
7. Rp: Tab. Trimetazidini 80mg № 60  
D.S. Внутрь по 1 таб. один раз в сутки во время завтрака  
(срок действия рецепта до 1 года – 365 дней, отпуск – раз в 2 месяца)
8. Rp: Spiritus aethylici 70 % - 100,0  
D.S. Наружное, для обработки кожи перед инъекцией



## ЭТАЛОНЫ ОТВЕТОВ

### Принадлежность лекарственных препаратов к токсикологическим группам

№ п/п	Лекарственный препарат	МНН	Токсикологическая группа	Форма бланка
1.	Промедол, амп	Тримеперидин	НС списка II	№107 /у– НП
2.	Мидриацил, гл. капли	Тропикамид	С/д списка I	148-1/у-88
3.	Нитразепам, тб	Нитразепам	ПВ списка III	148-1/у-88
4.	Феназепам, тб	Бромдигидрохлорфенил-бензодиазепин	С/д списка I (МК)	148-1/у-88
5.	Дюрогезик, ТТС	Фентанил	НС списка II	148-1/у-88
6.	Циклодол, тб	Тригексифенидил	С/д списка I	148-1/у-88
7.	Палексия, тб	Тапентадол	С/д списка I	148-1/у-88
8.	Лирика, капс	Прегабалин	С/д списка I	148-1/у-88
9.	Имован, тб	Зопиклон	С/д списка I	148-1/у-88
10.	Эфедрина г/хл, тб	Эфедрина г/хл	прекурсор сп. IV, ПКУ	148-1/у-88
11.	Ивадал, тб	Золпидем	ПВ списка III	148-1/у-88
12.	Морфина г/хл, амп	Морфина г/хл	НС списка II	№107 /у– НП
13.	Клофелин, тб	Клонидин	С/д списка I	148-1/у-88
14.	Феноболин, амп	Нандролон	С/д списка I	148-1/у-88
15.	Сомбревин, амп	Сомбревин	НС списка II	Не назнач.
16.	Коаксил, тб	Тианептин	ПВ списка III	148-1/у-88
17.	Азалептин, тб	Клозапин	С/д списка I	148-1/у-88
18.	Галоперидол, тб	Галоперидол	нейролептик	107 -1/у
19.	Грандаксин, тб	Тофизопам	Анксиолитик/ транквилизатор	107 -1/у
20.	Амитриптилин, тб	Амитриптилин	антидепрессант	107 -1/у
21.	Фепранон, тб	Амфепрамон	ПВ списка II	№107 /у– НП
22.	Сибазон, тб	Диазепам	ПВ списка III	148-1/у-88
23.	Цикломед, гл. капли	Циклопентолат	ПКУ	148-1/у-88

## ЭТАЛОНЫ ОТВЕТОВ

### К ТЕСТАМ ПО ТЕМЕ: «ПРАВИЛА ВЫПИСЫВАНИЯ РЕЦЕПТОВ»

1 – Б	26 – 5
2 – А	27 – 3
3 – 4	28 – 3
4 – Б	29 – 2
5 – А	30 – 1
6 – 5	31 – 5
7 – 3	32 – 4
8 – 4	33 – 3
9 – 4	34 – 3
10 – 2	35 – 1
11 – 1	36 – 1
12 – 4	37 – 4
13 – 2	38 – 1
14 – 2	39 – 1
15 – 3	40 – 1
16 – 2	41 – 4
17 – 2	42 – 1
18 – 3	43 – 4
19 – 2	44 – 3
20 – 1	45 – 3
21 – 2	46 – 4
22 – 4	47 – 1
23 – 4	48 – 1
24 – 2	49 – 1
25 – 1	50 – 1
	51 – 3

## ЭТАЛОНЫ ОТВЕТОВ

### ПО ТЕМЕ: «БЕСПЛАТНЫЙ И ЛЬГОТНЫЙ ОТПУСК»

1 – 2	14 – 3
2 – 2	15 – В
3 – Г	16 – 3,4
4 – Б	17 – 2,3
5 – 1	18 – 3
6 – 3	19 – 2,3
7 – 3	20 – 2,3
8 – 2	21 – 2,3
9 – 4	22 – 4
10 – 2	23 – 4
11 – 3	24 – 4
12 – 2	25 – 2
13 – 2	

ЭТАЛОН ЗАПОЛНЕНИЯ ТАБЛИЦЫ

Содержание рецептов	Список	Форма бланка	Особенности оформления рецептов	Срок действия рецепта	Срок хранения рецепта	Кол-во на 1 рецепт (прилож. №1)
1. Rp: Pheobarbitali 100mg Dtd № 30 in tab. S. Внутрь по 1 таб. на ночь в течение месяца	Психотропное вещество списка III (ПП РФ № 681)	Ф – 148-1/у-88	Штамп МО, подпись и личная печать врача, печать «Для рецептов»	15 дней	5 лет штамп «ЛП отпущен»	-
2. Rp: Bromdihydrochlorphenylbenzodiazepini 1mg Dtd № 50 in tab. S. Внутрь по 1 таб. 2 раза в день в течение месяца	Сильнодействующее вещество списка I (ПП РФ № 964)	Ф – 148-1/у-88	Штамп МО, подпись и личная печать врача, печать «Для рецептов»	15 дней	3 года штамп «ЛП отпущен»	-
3. Rp: Sol. Strychnini nitratis 1 mg/ml - 1 ml Dtd № 6 in ampullis S. Подкожно по 1 мл в течение 6-и дней	Ядовитое вещество списка 2 (ПП РФ № 964)	Ф – 148-1/у-88	Штамп МО, подпись и личная печать врача, печать «Для рецептов»	15 дней	3 года штамп «ЛП отпущен»	-
4. Rp: Sol. Omnoponi 10 mg/ml - 1 ml Dtd № 20 in ampullis S. Подкожно по 1 мл при болях 1-2 раза в день 10-20 дн	Наркотическое средство списка II (ПП РФ № 681)	Спец. бланк, 107/у -НП	Штамп МО, подпись и личная печать врача, печать «Для рецептов», ФИО и подпись уполномоченного лица МО. Количество пишется прописью.	15 дней	5 лет штамп «ЛП отпущен»	20 амп
5. Rp: Clonidini 0,075 mg Dtd № 50 in tab. S. Внутрь по 1 таб. 2 раза в день при повыш. давления	Сильнодействующее вещество списка I (ПП РФ № 964)	Ф – 148-1/у-88	Штамп МО, подпись и личная печать врача, печать «Для рецептов»	15 дней	3 года штамп «ЛП отпущен»	-
6. Rp: Ephedrini hydrochloride 25mg Dtd. № 60 in tab. S. Внутрь по 1 таб. 2 раза в день в течение месяца	Прекурсор списка IV, таблица 1, (ПП РФ № 681) ПКУ	Ф – 148-1/у-88	Штамп МО, подпись и личная печать врача, печать «Для рецептов»	15 дней	3 года штамп «ЛП отпущен»	-

<p>7. Rp: Tab. Trimetazidini 80mg № 60 D.S. Внутрь по 1 таб. один раз в сутки во время завтрака (срок действия рецепта до 1 года – 365 дней, отпуск – раз в 2 месяца)</p>		<p>Ф – 107-1/у</p>	<p>Штамп МО, подпись и личная печать врача, дополнительная надпись «По спец.назначению», заверенная подписью врача, его личной печатью, печатью «Для рецептов» с указанием периодичности отпуска и срока действия рецепта (до одного года с указанием количества дней )</p>	<p>До 1года</p>	<p>По истечении срока действия - штамп «ЛП отпущен», рецепт возвращает ся лицу</p>	<p>-</p>
<p>8.Rp: Spiritus aethylici 70 %- 100,0 D.S. Наружное, для обработки кожи перед инъекцией</p>	<p>Подлежит ПКУ</p>	<p>Ф – 148-1/у-88</p>	<p>Штамп МО, подпись и личная печать врача, печать «Для рецептов».</p>	<p>15 дней</p>	<p><b>3 года</b> штамп «ЛП отпущен»</p>	<p>-</p>

## ХII. СПИСОК ИСТОЧНИКОВ

1. Об обращении лекарственных средств: Федеральный закон № 61-ФЗ. – Москва: Проспект, 2013. – 56 с. – (Законы Российской Федерации)
2. Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации: Федеральный закон № 323-ФЗ. – Москва: Проспект, 2013. – 56 с. – (Законы Российской Федерации)
3. Об утверждении Правил продажи товаров по договору розничной купли-продажи, перечня товаров длительного пользования, на которые не распространяется требование потребителя о безвозмездном предоставлении ему товара, обладающего этими же основными потребительскими свойствами, на период ремонта или замены такого товара, и перечня непродовольственных товаров надлежащего качества, не подлежащих обмену: Постановление Правительства РФ от 31.12.2020 № 2463.
4. 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: Постановление Правительства РФ от 29.12.2007 № 964 (с изм.).
5. Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации: Постановление правительства РФ от 30.06.1998 № 681 (с изм. и доп.).
6. Об утверждении Перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету: Приказ Министерства здравоохранения РФ от 22.04.2014 № 183н (с изм.).
7. Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических и психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также

Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов: Приказ Министерства здравоохранения РФ от 24.11.2021 № 1094н.

8. Об утверждении Правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, медицинскими организациями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, и их обособленными подразделениями (амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики), расположенными в сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации, а также Правил отпуска наркотических средств и психотропных веществ: Приказ Министерства здравоохранения РФ от 24.11.2021 № 1093н.

### XIII. ПРИЛОЖЕНИЯ

#### Приложение №1

#### Правила заполнения обязательных реквизитов рецептурных бланков

Обязательные реквизиты	Порядок заполнения
<p>Штамп медицинской организации</p> <p>Штамп ИП</p>	<p>Полное наименование МО, её адрес, телефон, дата выписки (дата оформления) рецепта.</p> <p>Для индивидуальных предпринимателей, имеющими лицензию на мед.деятельность, в верхнем левом углу типографским способом или путем проставления штампа должен быть указан адрес ИП, номер и дата лицензии, наименование органа государственной власти, выдавшего лицензию.</p>
<p>Ф- № 148-1/у-88, ф-№ 148-1/у-04(л) и ф-107-1/у</p>	<p>Заполняется мед.работником чернилами или шариковой ручкой</p>
<p>Фамилия, инициалы имени и отчества пациента</p>	<p>Фамилия, инициалы имени и отчества пациента.</p>
<p>Дата рождения</p>	<p>Дата рождения пациента (число, месяц, год), для детей в возрасте до 1 года указывается количество полных месяцев.</p>
<p>Фамилия, инициалы имени и отчества лечащего врача (фельдшера, акушерки)</p>	<p>полностью указываются фамилия, инициалы имени и отчества медицинского работника.</p>
<p>В графе «Rp»</p>	<p>Наименование ЛП (международное непатентованное наименование, группировочное или химическое наименование, торговое наименование) на латинском языке или русском языке в родительном падеже, форма выпуска, дозировка, количество (прописью на бланке формы 107/у-НП).</p>
<p>Способ применения (сигнатура)</p>	<p>Способ применения ЛП на государственном языке РФ или на государственном языке РФ государственном языке республик.</p>

Способ применения (сигнатура)	<p><b>Способ применения ЛП обозначается с указанием:</b>  Пути введения, дозы, частоты, времени приема относительно сна (утром, на ночь) и его длительности, а для ЛП, взаимодействующих с пищей, - времени их употребления относительно приема пищи (до еды, во время еды, после еды).  Запрещается ограничиваться общими указаниями «Внутреннее», «Известно».</p>
Подпись медицинского работника	<p>Медицинские работники выписывают рецепты за своей подписью, заверяют её личной печатью.</p>
Количество ЛП	<p>При оформлении назначения ГЛП в рецепте на бумажном носителе или рецепте в форме электронного документа количество действующих веществ указывается в соответствии с инструкцией по медицинскому применению ЛП.  При оформлении назначения ЛП индивидуального изготовления в рецепте на бумажном носителе или рецепте в форме электронного документа количество твердых и сыпучих фармацевтических субстанций указывается в граммах (0,001; 0,5; 1,0), жидких - в миллилитрах, граммах и каплях.</p>
Срок действия рецепта	<p>Срок действия указывается медицинским работником на форме № 107-1/у (60 дней или до 1 года) или на бланке 148-1/у-04л – 15, 30, 90 дней.  На остальных бланках срок действия обозначен типографским способом (15 дней)</p>
Дополнительно	<p>Ф–№ 148-1/у-88, ф–№ 148-1/у-04(л), и ф–107/у - НП заверяются печатью МО "Для рецептов".</p>



ФОРМА РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА N107/у-НП

Министерство здравоохранения  
Российской Федерации  
Штамп медицинской организации  
Дата оформления

Код формы по ОКУД  
Медицинская документация  
Форма N107/у-НП,  
утвержденная приказом МЗ РФ  
от 24.11.2021 № 1094н

Рецепт

Серия \_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_

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

(взрослый, детский - нужное подчеркнуть)

Ф.И.О. пациента \_\_\_\_\_  
Возраст \_\_\_\_\_  
Серия и номер полиса обязательного медицинского страхования \_\_\_\_\_  
Номер медицинской карты \_\_\_\_\_  
Ф.И.О. врача (фельдшера, акушерки) \_\_\_\_\_  
Rp:.....  
.....  
.....

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

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

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

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

Срок действия рецепта 15 дней



ФОРМА РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА № 107-1/у

Министерство здравоохранения  
Российской Федерации  
Наименование (штамп)  
медицинской организации  
Дата оформления

Код формы по ОКУД  
Код учреждения по ОКПО  
**Форма № 107-1/у**  
Утверждена приказом МЗ РФ  
от 24 ноября 2021 г. №1094н

Наименование (штамп)  
индивидуального предпринимателя  
(указать адрес, номер и дату лицензии,  
наименование органа государственной  
власти, выдавшего лицензию)

РЕЦЕПТ

(взрослый, детский - нужное подчеркнуть)

"\_\_" \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

(дата оформления рецепта)

**Фамилия, инициалы имени и отчества**

**пациента** \_\_\_\_\_

**Дата рождения** \_\_\_\_\_

**Фамилия, инициалы имени и отчества**

**лечащего врача (фельдшера, акушерки)** \_\_\_\_\_

руб.|коп.| Rp. ....  
.....  
.....

руб.|коп.| Rp. ....  
.....  
.....

руб.|коп.| Rp. ....  
.....  
.....

Подпись  
и печать лечащего врача  
(подпись фельдшера, акушерки)

М.П.

Рецепт действителен в течение 60 дней, до 1 года ( \_\_\_\_\_ )  
(нужное подчеркнуть) (указать количество дней)

## Оборотная сторона рецептурного бланка

Отметка о назначении лекарственного препарата  
по решению врачебной комиссии

Приготовил	Проверил	Отпустил



Приложение  
к приказу Министерства здравоохранения  
Российской Федерации  
от 22 апреля 2014 г. № 183н

### ПЕРЕЧЕНЬ

#### ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

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

**I. Лекарственные средства - фармацевтические субстанции и лекарственные препараты, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры (их соли, изомеры, стереоизомеры), включенные в списки II, III, IV перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 1998 г. № 681 (далее - наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры), в сочетании с фармакологически неактивными веществами, а также лекарственные препараты, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры в сочетании с фармакологически активными веществами (при условии включения их в перечень отдельной позицией):**

Аллобарбитал	Галазепам
Алпразолам	Галоксазолам
<b>Аминорекс</b>	4-гидроксibuтират
Амобарбитал	Гидроморфон
<b>Амфепрамон</b>	Декстрометорфан
<b>Апрофен</b>	Декстроморамид
<b>Бромазепам</b>	Декстропропоксифен
Бротизолам	Делоразепам
<b>Бупренорфин</b>	<b>Диазепам</b>
<b>Бупренорфин +налоксон</b>	<b>Диазепам + циклобарбитал</b>
Буталбитал	Дигидрокодеин
Бутобарбитал	Дифеноксилат
<b>Буторфанол</b>	
<b>Диэтиловый эфир</b> (в концентрации 45% или более)	
<b>Золпидем</b>	Клоксазолам
Камазепам	<b>Клоназепам</b>
<b>Кетазолам</b>	<b>Клоразепат</b>
<b>Кетамин</b>	Клотиазепам
<b>Клобазам</b>	<b>Кодеин</b>

<b>Кокаин</b>	Модафинил
Лефетамин	<b>Морфин</b>
Лопразолам	Налбуфин
<b>Лоразепам</b>	Ниметазепам
Лорметазепам	<b>Нитразепам</b>
<b>Мазиндол</b>	<b>Нордазепам</b>
<b>Медазепам</b>	<b>Оксазепам</b>
<b>Мезокарб</b>	<b>Оксазолам</b>
<b>Мепробамат</b>	Оксикодон
Метилфенобарбитал	<b>Омнопон</b>
<b>Оксикодон +налоксон</b>	Пемолин
Мефенорекс	Пентазоцин
Мидазолам	
<b>Перманганат калия</b> (в концентрации 45% или более)	
Пиназепам	Празепам
Пипрадрол	<b>Просидол</b>
Пиритрамид	
<b>Псевдоэфедрин</b> (в концентрации 10% или более)	
Ремифентанил	<b>Тианептин</b>
Секбутабарбитал	Тилидин
Суфентанил	Триазолам
Тебаин	<b>Тримеперидин</b>
<b>Темазепам</b>	Фендиметразин
<b>Тетразепам</b>	
Фенилпропаноламин (в концентрации 10% или более)	
<b>Фенобарбитал</b>	Флунитразепам
<b>Фентанил</b>	Флуразепам
<b>Фентермин</b>	<b>Хлордиазепоксид</b>
Флудиазепам	<b>Циклобарбитал</b>
Эргометрин (в концентрации 10 % или более)	
Эрготамин (в концентрации 10% или более)	
Эстазолам	
Этил лофлазепат	
Этилморфин	
<b>Эфедрин</b> (в концентрации 10% или более)	

**II. Лекарственные средства - фармацевтические субстанции и лекарственные препараты, содержащие сильнодействующие и ядовитые вещества** (их соли, изомеры, простые и сложные эфиры, смеси и растворы независимо от концентрации), внесенные в списки сильнодействующих и ядовитых веществ для целей статьи 234 и других статей Уголовного кодекса Российской Федерации, утвержденные постановлением Правительства Российской Федерации от 29 декабря 2007 г. № 964 (далее - сильнодействующие и ядовитые вещества), *в сочетании с фармакологически*

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

**Андростанолон** Гексобарбитал

Ацеклидин Гиосциамин

Бенактизин Гестринон

**Бензобарбитал** Даназол

Бромизовал

Змеиный яд (за исключением лекарственных форм для наружного применения - кремы, мази, гели)

**Зопиклон**

Карбахолин

**Клозапин**

**Клонидин**

Клостебол

**Левомепромазин**

**Местеролон**

**Метандиенон**

**Метандриол**

**Метенолон**

**Метилтестостерон**

**Нандролон**

Норклостебол

Пчелиный яд (за исключением лек. форм для наружного применения – кремы, мази, гели)

**Сибутрамин**

**Скополамин**

**Спирт этиловый (этанол)**

Сумма алкалоидов красавки (за исключением лф- суппозитории)

1-тестостерон (за исключением лф для наружного применения – кремы, мази, гели)

**Тиопентал натрия**

**Трамадол**

**Трамадол 37,5 мг + парацетамол («залдиар»)**

**Тригексифенидил**

Фепрозиднин

**Хлороформ**

Эрготал

Этилхлорид

**Прегабалин** (Лирика, капс.; Альгерика, капс.)

**Тропикамид** ( глазные капли – Мидриацил, Мидриум)

**Тапентадол** (Палексия, тб)



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

— Пункт 5 Порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров *другие фармакологические активные вещества*, утвержденного приказом МЗ РФ от 17 мая 2012 г. № 562нс **изменениями**, внесенными приказом МЗ РФ от 10 июня 2013 г. № 369н:

- 1) **кодеин или его соли** (в пересчете на чистое вещество) в количестве **до 20 мг включительно** (на 1 дозу твердой лекарственной формы) или в количестве **до 200 мг включительно** (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);
- 2) **псевдоэфедрина гидрохлорид** в количестве, **превышающем 30 мг, и до 60 мг включительно** (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- 3) **псевдоэфедрина гидрохлорид** в количестве, **превышающем 30 мг до 60 мг включительно** в сочетании с **декстрометорфаном гидробромидом** в количестве, **превышающем 10 мг, и до 30 мг включительно** (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- 4) **декстрометорфана гидробромид** в количестве до 200 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);
- 5) **эфедрина гидрохлорид** в количестве, **превышающем 100 мг, и до 300 мг включительно** (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);
- 6) **эфедрина гидрохлорид** в количестве **до 50 мг включительно** (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- 7) **фенилпропаноламин** в количестве **до 75 мг включительно** (на 1 дозу твердой лекарственной формы) или **до 300 мг включительно** (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);
- 8) **фенобарбитал** в количестве **до 15 мг включительно** в сочетании с **кодеином (или его солями)** независимо от количества (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

9) **фенобарбитал** в количестве до **20 мг включительно** в сочетании с *эфедрином гидрохлоридом независимо от количества (на 1 дозу твердой лекарственной формы)*;

10) **хлордиазепоксид** в количестве, **превышающем 10 мг, и до 20 мг включительно** (*на 1 дозу твердой лекарственной формы*).

**IV. Другие лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету:**

**Циклопентолат** (ЛП – глазные капли – Цикломед, Циклоптик)

**Количество наркотических средств или психотропных веществ, которое  
может быть выписано в одном рецепте**

№ п/п	Международное непатентованное наименование наркотического и психотропного ЛП	Форма выпуска и дозировка	Количество
1	Бупренорфин + Налоксон	Таблетки сублингвальные 0,2 мг + 0,2 мг	60 таблеток (уп., кратная № 20)
2	<b>Бупренорфин</b>	Раствор для инъекций, 0,3 мг/мл 1 мл	30 ампул, шприц-тюбиков
3	<b>Бупренорфин</b>	Трансдермальный пластырь 35 мкг/час 52,5 мкг/час 70 мкг/час	20 пластырей 10 пластырей 5 пластырей
4	<b>Морфин</b>	Раствор для инъекций, раствор для подкожного введения 10 мг/мл 1 мл	20 ампул, шприц-тюбиков
5	Кодеин + Морфин + Носкапин + Папаверин + Тебаин (омнопон)	Раствор для подкожного введения 0,72 + 5,75 + 2,7 + 0,36 + 0,05 мг/мл 1 мл 1,44 + 11,5 + 5,4 + 0,72 + 0,1 мг/мл 1 мл	20 ампул
6	<b>Тримеперидин</b>	Таблетки 25 мг	50 таблеток
7	<b>Тримеперидин</b>	Раствор для инъекций 10 мг/мл 1 мл, 20мг/мл 1 мл	20 ампул (шприц-тюбик)
8	Морфин	Тб (капсулы) пролонгиров. действия 10 мг 30 мг 60 мг 100 мг 200 мг	180 тб.(капс.) 60 тб.(капс.) 40 тб. (капс.) 20 тб. (капс.) 20 тб.(капс.)
9	<b>Морфин</b>	Таблетки 5 мг 10 мг	100 таблеток 100 таблеток
10	Морфин	Капли для приема внутрь 20 мг/мл 20 мл	4 флакона

11	Морфин	Раствор для приема внутрь (монодозы) 2 мг/мл 5 мл 6 мг/мл 5 мл 20 мг/мл 5 мл	100 ампул п/э 80 ампул п/э 30 ампул п/э
12	Оксикодон + Налоксон	Таблетки пролонгированного действия 5 мг + 2,5 мг 10 мг + 5 мг 20 мг + 10 мг 40 мг + 20 мг	100 таблеток 60 таблеток 40 таблеток 20 таблеток
13	Пропионилфенилэтоксиэтил-пиперидин ( <b>просидол</b> )	Таблетки защечные 20 мг	50 таблеток
14	<b>Фентанил</b>	Пластырь 12,5 мкг/час 25 мкг/час 50 мкг/час 75 мкг/час 100 мкг/час	20 пластырей 20 пластырей 10 пластырей 10 пластырей 10 пластырей
		0,1 мг 0,2 мг 0,3 мг 0,4 мг 0,6 мг 0,8 мг	
15	Фентанил	Спрей назальный Флакон 50 мкг/доза 2,0 мл (10 доз) 3,2 мл (20 доз) 5,0 мл (40 доз) Флакон 100 мкг/доза 2,0 мл (10 доз)	24 флакона 12 флаконов 6 флаконов 12 флаконов
		3,2 мл (20 доз) 5,0 мл (40 доз) Флакон 200 мкг/доза 2,0 мл (10 доз) 3,2 мл (20 доз) 5,0 мл (40 доз)	6 флаконов 3 флакона 12 флаконов 6 флаконов 3 флакона
			20 ампул

## Правила оформления рецептурных бланков/приказ МЗ РФ № 1094н

№	Лекарственные препараты	Бланк ф-	Особенности оформления рецепта	Срок действия	Срок хранения
1.	- <b>НС и ПВ</b> <b>списка II</b> (3-ФЗ, ПП РФ № 681-бупренорфин, морфина г/хл, омнопон, промедол, просидол), <u>за исключением ЛП в виде трансдермальных терапевтических систем</u>	Специальный бланк, имеющий серийный номер и степень защиты <b>Ф – 107/у-НП</b>	Рецепт заполняется врачом (фельдшером, акушеркой), <b>подписавшего</b> его, и заверяется <b>личной печатью врача, печатью МО</b> , либо структурного подразделения МО " <b>Для рецептов</b> ", которая проставляется <u>лицом, уполномоченным руководителем МО, с указанием ФИО и проставлением его личной подписи.</u> Выписывается <u>одно наименование, количество – прописью.</u> количество наркотического препарата прописывается в соответствии с приложением №1 приказа № 1094н (количество на один рецепт)	<b>15 дней</b>	<b>5 лет</b> В строке "Отметка аптечной орг. об отпуске" ставится отметка апт. орг. об отпуске НП (с указанием наименования, количества отпущенного НП и даты его отпуска) и заверяется подписью фармацевта и круглой печатью аптеки. Штамп «ЛП отпущен»
2.	- <b>НС и ПВ</b> <b>списка II</b> в виде <b>трансерм.терап.систем</b> (фентанил, бупренорфин) и - <b>ПВ</b> <b>списка III</b> (3-ФЗ, ПП РФ № 681) – буторфанол, тианептин, фенобарбитал нитразепам, диазепам и др)	<b>Ф – 148-1/у-88</b>	Заверяется <b>печатью МО «Для рецептов»</b> , выписывается <b>одно наименование, количество наркотического препарата</b> прописывается в соответствии с <b>требованиями приказа № 1094н на один рецепт</b>	<b>15 дней</b>	<b>5 лет</b> Штамп «ЛП отпущен»
3.	- <b>Лек.препараты, подлежащие ПКУ</b>	<b>Ф – 148-1/у-88</b>	Заверяется <b>печатью МО «Для рецептов»</b> , выписывается <b>одно наименование</b>	<b>15 дней</b>	<b>3 года</b> Штамп «ЛП отпущен»
4.	- <b>Остальные ЛП</b> - <b>ЛП, указанные в п.11 приказа МЗ РФ № 1094н</b>	<b>Ф – 107-1/у</b>	В гр. Rp указывается <b>МНН</b> или <b>группировочное</b> , либо <b>торговое название ЛП</b> на латинском или русском языке ( <u>единое требование для всех бланков</u> ), выписывается <b>не более трех ЛП</b>	<b>60 дней</b>	В аптеке не остается Штамп «ЛП отпущен»
5.	ЛП, включенные в перечень ПКУ, пациентам с <b>хроническим течением болезни на курс лечения до 60 дней</b> (в случае, когда курс лечения составляет более 30 дней)	<b>Ф – 148-1/у-88</b>	В случае, когда <b>курс лечения</b> составляет <b>более 30 дней</b> дополнительно в рецептах производится <b>надпись «По специальному назначению»</b> , заверенная подписью <b>медицинского работника</b> и <b>печатью МО «Для рецептов»</b>	<b>15 дней</b>	<b>5 лет</b> (ПВ сп. III) <b>3 года</b> Штамп «ЛП отпущен»
6.	<b>Пациентам с заболеваниями, требующими длительного курсового лечения сроком действия рецепта в пределах до одного года</b>	<b>Ф – 107-1/у</b>	Дополнительная надпись <b>«По специальному назначению»</b> с указанием <b>срока действия</b> рецепта и <b>периодичности отпуска ЛП</b> (ежемесячно, еженедельно и т.п.), заверенная <b>подписью медицинского работника, его личной печатью и печатью МО «Для рецептов»</b>	<b>До 1 года</b>	По истечению срока действия гасится <b>штампом «ЛП отпущен»</b> , возвращается пациенту

7.	- <u>антипсихотические ЛП</u> ; - <u>анксиолитики</u> ; - <u>снотворные и седативные ЛП</u> ; - <u>антидепрессанты</u> ;	} <b>Ф – 107-1/у</b> Не подлежащие ПКУ	На одном рецептурном бланке разрешается осуществлять назначение только <b>одного наименования</b>	<b>60 дней</b>	Рецепт гасится штампом «ЛП отпущен», хранится <b>3 месяца</b>
8.	-ЛП, отпускаемые бесплатно или со скидкой		<b>Ф – 148-1/у-04(л)</b>	Выписывается в <b>2-х экземплярах</b> , имеющих единую серию и номер, указываются полностью фамилия, имя, отчество пациента, <b>дата рождения, СНИЛС, номер страхового мед.полиса ОМС</b> , адрес или номер мед. карты пациента (истории развития ребенка), <b>указывается МНН или группировочное, либо торговое название ЛП на латинском или русском языке</b> , допускается оформление всех реквизитов с использованием компьютерных технологий. Для лечения хронических заболеваний ЛП с оформлением рецептов могут назначаться <b>на курс лечения до 180 дней</b> .	<u>15 дней</u> – для НП, ПВ и ПКУ <u>30 дней</u> , <u>90 дней</u> - для инвалидов I группы, детям-инвалидам, гражданам, достигшим пенсионного возраста

*Количество назначенных ЛП, включенных в Перечень ПКУ, при оказании пациентам, нуждающимся в длительном лечении, первичной медико-санитарной помощи и паллиативной медицинской помощи может быть увеличено с учетом клинических рекомендаций не более чем в 2 раза по сравнению с количеством НС или ПВ, которое м.б. выписано в одном рецепте (установленным приложением № 1 к приказу МЗ РФ № 1094н).*

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

**ПЕРЕЧЕНЬ  
НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ  
И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ  
В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

**Список наркотических средств  
и психотропных веществ, оборот которых  
в Российской Федерации запрещен в соответствии  
с законодательством Российской Федерации и международными  
договорами Российской Федерации (список I)**

***Наркотические средства***

Гашиш (анаша,смолаканнабиса)	Диацетилморфин (героин)
Героин (диацетилморфин)	Дигидроморфин
Гидрокодон	<b>Каннабис (марихуана)</b>
Гидроморфинол	Кетобемидон
Гидроморфон	Клонитазен
Дезоморфин	Кодоксим
Диампромид	<b>Коккаиновый куст</b>
Лизергиновая кислота и ее производные	
d-Лизергид (ЛСД, ЛСД-25)	
Лист кока	
<b>Маковая солома</b>	
<b>Масло каннабиса (гашишное масло)</b>	
Млечный сок разных видов мака,	
<b>Опий (в том числе медицинский) - свернувшийся сок опийного или масличного мака</b>	
<b>Опийный мак (растение вида Papaversomniferum)</b>	

**Психотропные вещества**

Дексамфетамин  
Катин (d-норпсевдоэфедрин)

**Список прекурсоров, оборот которых  
в Российской Федерации ограничен и в отношении  
которых устанавливаются меры контроля в соответствии  
с законодательством Российской Федерации и международными  
договорами Российской Федерации (список IV)**

<b>Ангидрид уксусной кислоты</b>	Фенилуксусная кислота
<b>Антраниловая кислота</b>	<b>Фенилпропаноламин</b>
n-ацетилантраниловая кислота	1-Фенил-2-пропанон
Ацетон	<b>Эргометрин (эргоновин)</b>
Изосафрол	<b>Эрготамин</b>
Красный фосфор	<b>Этиловый эфир</b>
Лизергиновая кислота	<b>Эфедрин, включая соли</b>
<b>Норпсевдоэфедрин</b>	
<b>Перманганат калия</b>	
<b>Псевдоэфедрин</b>	
Серная кислота, исключая ее соли	
Соляная кислота, исключая ее соли	
Толуол	

**Список наркотических средств  
и психотропных веществ, оборот которых  
в Российской Федерации ограничен в отношении  
которых устанавливаются меры контроля в соответствии  
с законодательством Российской Федерации  
и международными договорами Российской  
Федерации (список II)**

**Наркотические средства**

<b>Бупренорфин</b>	<b>Омнопон</b>
<b>Бупренорфин+налоксон</b>	Пентазоцин
Глютетимид (Ноксирон)	Проперидин
<b>Кодеин</b>	Пропирам
<b>Кодеина фосфат</b>	<b>Просидол</b>
<b>Кокаин</b>	Пиритрамид (дипидолор)
<b>Морфин</b>	<b>Сомбревин</b>
<b>Морфилонг</b>	<b>Тримеперидин (промедол)</b>
Морфина сульфат	<b>Фентанил</b>
Оксикодон (текодин)	<b>Этилморфин</b>
<b>Оксикодон+налоксон</b>	<b>Эскодол</b>

**Психотропные вещества**

Амобарбитал (барбамил)
<b>Амфепрамон (фепранон, диэтилпропион)</b>
<b>Кетамин</b>
Таблетки (барбамила 0,15 г + бромизовала 0,15 г)
Фентермин
<b>Этаминал натрия</b>
Хальцион (триазолом)

**Список психотропных веществ, оборот которых  
в Российской Федерации ограничен и в отношении  
которых допускается исключение некоторых мер контроля  
в соответствии с законодательством Российской Федерации  
и международными договорами Российской  
Федерации (список III)**

<b>Алпразолам</b>	Лопразолам
<b>Аминорекс</b>	Лорметазепам
<b>Апрофен</b>	<b>Мепробамат</b>
Бензфетамин	<b>Натрий оксибутират</b>
<b>Буторфанол</b>	<b>Нитразепам</b>
<b>Галотан (фторотан)</b>	Нордазепам
Делоразепам	<b>Оксазепам</b>
<b>Диазепам</b>	<b>Оксазолам</b>
<b>Золпидем (ивадал)</b>	Празепам
Декстрометорфан	Секобарбитал
Левамфетамин	Пентобарбитал
Лефетамин	<b>Тарен</b>
<b>Кетазолам</b>	<b>Тетразепам</b>
<b>Клобазам</b>	<b>Тианептин</b>
<b>Клоксазолам</b>	<b>Фенобарбитал</b>
<b>Клоназепам</b>	<b>Хлордиазепоксид</b>
<b>Клоразепат</b>	
<b>Клотиазепам</b>	



**СПИСОК №1 Сильнодействующих веществ**  
**для целей статьи 234 и других статей уголовного кодекса**  
**Российской Федерации (ППРФ от 29.12.07 № 964)**

1.	<b>Андростанолон</b>	(Androstanolone, Dihydrotestosteron, Stanolon)	
2.	<b>Андростенедиол</b>	(Androstenedioldipropionate, Stenandiol)	
3.	<b>Андростенедион</b>		
4.	<b>Барбитал</b>	(Barbital)	Веронал
5.	<b>Бромизовал</b>	(Bromisoval)	Бромедем Дормиген
6.	<b>Гексабарбитал</b>	(Hexabarbital)	<b>Гексенал</b>
7.	<b>Зопиклон</b>	(Zopiclone)	<b>Имован</b>
8.	<b>Клонидин</b>	(Clonidin)	Гемитон, <b>Клофелин</b>
9.	<b>Клостебол</b>	(Clostebol)	
10.	<b>Левомепромазин</b>	(Levomepromazin)	<b>Тизерцин</b>
11.	<b>Местанолон</b>	(Mestanolon)	
12.	<b>Местеролон</b>	Mesterolonlamethylandro- stanolone, Vistimon)	
13.	<b>Метандиенон</b>	(Metandienon)	Anabol, Metandrostenolone, Dianobol, Nabolin, Vanabol, Nerobol)
14.	<b>Нандролон</b>	(Nandrolon)	<b>Ретаболил, Феноболин, Нероболит, Динаболон</b>
15.	<b>Оксандролон</b>	(Oxandrolone, Anavar, Antitriol, Oxandrin, Protivar)	
16.	<b>Псевдоэфедрина комбинированные ЛП</b>		
17.	<b>Сибутрамини</b>	<b>его структурные аналоги</b>	
18.	<b>Трава Эфедры</b>	(EphedraEquisetina)	
19.	<b>Трамадол</b>	(Tramadol)	<b>Трамал, Маброн, Традол, Синтрадон, Протрадон</b>

20. Хлороформ	(Chloroform)	
21. Хлорэтил	(Chlorethyl)	Этилхлорид
22. Цефедрин	(Cephedrin)	
23. Циклодол	(Trihexyphenidyl)	Паркопан
24. Эрготал	(Ergotal)	
25. Клозапин		Азалептин
26. Прегабалин	} с 01.12.2019г	Лирика
27. Тапентадол		Палексия
28. Тропикамид		Мидриацил

**СПИСОК № 2 ЯДОВИТЫХ ВЕЩЕСТВ**  
**для целей статьи 234 и других статей уголовного кодекса**  
**Российской Федерации (ППРФ от 29.12.07 № 964)**

1. **Аконит** (Akonitum)
2. **Ангидрид уксусной кислоты** (AceticAcidAnhydricum)
3. **Ацеклидин**(Aceclidinium)
4. Бруцин
5. **Гиосциамин основание**
6. Гиосциаминакамфорат
7. Гиосциамина сульфат
8. Глифтор
9. Змеиный яд
10. Карбохолин (Carbacholinum) Катастрофрбахол Изоптакарбахол
11. Меркаптофос
12. **Метиловый спирт**
13. **Мышьяковый ангидрид** (Acidum ArsenicosumAnhydricum)
14. **Мышьяковый ангидрид**
15. **Новарсенол**(Novarsenolum)
16. Пиперональ (Piperonal)
17. Пчелиный яд очищенный
18. **Ртуть металлическая, а также соли ртути**
19. **Синильная кислота и цианиды металлов**
20. **Скополаминагидробромид** (ScopolaminumHydrobromide)
21. **Стрихнина нитрат и его лекарственные формы в разных Дозировках** (Strychninum nitricum)
22. **Сумма алкалоидов красавки**
23. **Экстракт Чилибухи**
24. **Эргометрин и его соли**
25. **Эрготамин и его соли**

## РЕКОМЕНДОВАННЫЕ К ИСПОЛЬЗОВАНИЮ СОКРАЩЕНИЯ ПРИ ОФОРМЛЕНИИ РЕЦЕПТОВ

Сокращение	Полное написание	Перевод
aa	ana	по, поровну
ac., acid.	acidum	кислота
aer.	aerозolum	аэрозоль
amp.	ampulla	ампула
aq.	aqua	вода
aq. purif.	aqua purificata	вода очищенная
but.	butyrum	масло (твердое)
caps.	capsula	капсула
comp., cps	compositus (a, um)	сложный
D.	Da (Detur, Dentur)	Выдай (пусть выдано, пусть будет выдано)
D.S.	Da, Signa Detur, Signetur	Выдай, обозначь Пусть будет выдано, обозначено
D.t.d.	Da (Dentur) tales doses	Выдай (Пусть будут выданы) такие дозы
dil.	dilutus	разведенный
Div. in p. aeq.	Divide in partes aequales	Раздели на равные части
emuls.	emulsio	эмульсия
extr.	extractum	экстракт, вытяжка
F.	Fiat (fiant)	Пусть образуется (образуются)
gran.	granulum	гранулы
gt., gtt	cutta, guttae	капля, капли
<b>gtt. peror.</b>	guttae peroralis	капли для приема внутрь
inf.	infusum	настой
in amp.	in ampullis	в ампулах
<b>in tab.</b>	in tab(u)lettis	в таблетках
<b>in tab. prolong.</b>	in tab(u)lettis prolongatis	в таблетках с пролонгированным высвобождением
<b>in tab. prolong, obd.</b>	in tab(u)lettis prolongatis obductis	в таблетках с пролонгированным высвобождением, покрытых оболочкой
<b>In tubul</b>	In tubulis	в тубиках

lin.	linimentum	жидкая мазь
liq.	liquor	жидкость
lot.	lotion	лосьон
m. pil.	massa pilularum	пилюльная масса
<b>membr. bucc.</b>	membranulae buccales	пленки защечные
M.	Misce, Misceatur	Смешай (Пусть будет смешано)
mixt.	mixtura	микстура
N.	numero	числом
ol.	oleum	масло (жидкое)
past.	pasta	паста
pil.	pilula, pilulae	пилюля, пилюли
p. aeq.	partes aequales	равные части
ppt., praec.	praecipitatus	осажденный
pulv.	pulvis	порошок
q. s.	quantum satis	сколько потребуется, сколько надо
г., rad.	radix	корень
Rp.	Recipe	Возьми
Rep.	Repete, Repetatur	Повтори (Пусть будет повторено)
rhiz.	rhizoma	корневище
S.	Signa, Signetur	Обозначь (Пусть будет обозначено)
sem.	semen	семя
simpl.	simplex	простой
sir.	sirupus	сироп
sol.	solutio	раствор
sol. peror.	solutio peroralis	раствор для приема внутрь
<b>spr.</b>	spray	спрей
<b>spr. nas.</b>	spray nasale	спрей назальный
supp.	suppositorium	свеча, суппозиторий
susp.	Suspensio	суспензия, взвесь
<b>tab.</b>	tab(u)letta	таблетка
t-ra, tinct.	tinctura	настойка
<b>STT</b>	<b>Systema Therapeutica Transcutanea</b>	<b>трансдермальная терапевтическая система</b>
ung.	unguentum	мазь
vit.	vitrum	склянка

***Фармацевтическая экспертиза рецепта***

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

- соответствие формы рецептурного бланка выписанному лекарственному средству;
- наличие необходимых реквизитов (основных и дополнительных);
- правомочность лица, выписавшего рецепт;
- срок действия рецепта;
- совместимость ингредиентов;
- соответствие доз возрасту больного;
- соответствие выписанных количеств лекарственных средств установленным количествам НС и ПВ (приложение № 1к приказу МЗ РФ № 4).

Приказ МЗ РФ № 1094н утверждает ***формы*** рецептурных бланков:

- Рецептурный бланк формы № 148 – 1/у – 88
- Рецептурный бланк формы № 148 – 1/у – 04(л)
- Рецептурный бланк формы № 107 – 1/у
- Специальный рецептурный бланк на наркотическое средство или психотропное вещество № 107/у – НП

МЕЖДУНАРОДНЫЕ НЕПАТЕНТОВАННЫЕ НАЗВАНИЯ  
ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ/ ТОРГОВЫЕ НАЗВАНИЯ

(латинские названия, дозировки)

Международное непатентованное название	Торговое название
Азитромицин тб 0,5 №3	Сумамед 125 мг, 500мг №20, азитрокс 500мг№ 3,6, хемомицин 250мг №6
Амброксол 50, 100 мл	Бронхорус30 мг№20,30,50, лазолван30 мг№20,50
Аминазин 25, 50,100 мг № 10	Хлорпромазин 25, 50,100 мг № 10
Аминофенилмасляная к-та 250мг№20	Фенибут, тб 250мг№20
Амитриптилин тб 25мг № 20, 50,100	Амитриптилин25мг № 20, 50,100
Амлодипин тб5мг № 30	Нормодипин 5и10мг №30, амлотон 5мг №30, норваск5мг№14 и 30
Амоксициллин тб 0,5 №20	Флемоксин 125, 250,500,1000 мг№20, амосин250, 500 мг № 20
Амоксициллин 0,25+ клавулановая кислота 0,125 №15, 21	Амоксиклав 250/125, 500/125,875/125№ 10,14,15, аугментин0,375 и 0,625 №20, флемоклав875 /25 мг; 250мг/6,.5 мг; 500/125 мг; 125/125 мг
Андипал	Бендазол/дибазол 0,02+метамизол №а0,25+папаверина г/х 0,02+ фенобарбитал 0,02
Атенолол тб 50 мг и 100 мг № 14 и 28	Бетакард, ормидол, принорм, нормитен
Аторвастатин тб 10,20,40мг № 30, 90	Торвакард 10, 20 мг № 30,90
Бензобарбитал	Бензонал, Бензонала таблетки 0,1 г
Бисопролол 2,5, 5,10 мг №30	Бидоп 5мг№ 14,28,56; 10 мг № 14,28,56; конкор5,10мг № 30,50,90, кординорм 5мг № 30,60
Бромгексин 2мг + гвайфенезин 8мг + сальбутамол 100мг	Аскорил эспекторант, тб № 10,20,50
Бромдигидрохлорфенилбензодиазепин 0,0005№50, 0,001 №50	Феназепам 0,0005№50, 0,001 № 50
Бупренорфин тб 0,2мг№ 10, 20; амп.0,3мг/1мл	Бупренорфин тб 0,2 мг № 10, 20; амп. 0,3мг/1мл № 5 или 10
Буторфанол амп. 2мг/в 1 мл №5	Стадол, морадол амп. 2мг/1мл № 50
Верапамил 0,04 № 50; 0,08 № 30;2,5мг-1,0-2мл	Изоптин, финоптин
Винпоцетин5 мг, 10 мг № № 20,30,40,50	Кавинтон 5мг № 30, кавинтон форте 10 мг №30
Галоперидол 0,015 и 0,005 № 50, амп 0,5%-1мл № 5	Галоперидол 0,015 и 0,005 №50, амп 0,5%-1мл №5
Диазепам 0,005 № 20	Сибазон 5мг № 10,20 , валиум, реланиум амп. 10мг/2мл № 5,10, седуксен
Дизопирамид10мг № 40	Ритмилен
Доксициклин капсулы 0,1 №10	Вибрамицин, моноклин, доксал, юнидокссолютаб
Золпидем 10мг №15	Гипноген 10мг № 15, 20, ивадал, сновител
Зопиклон 7,5 мг №10	Имован 7,5 мг № 5, 20, Пиклодорм, Релаксон, Сомнол
Изосорбидадинитрат 5, 10, 20 мг № 20	Кардикет 20, 40, 60 мг № 20 и 50
Клонидин 0,075 мг, 0,015 мг № 50	Клофелин 0,075 мг, 0,015 мг № 50, гемитон
Клозапин 0,1 № 10, 50	Азалептин 0,1 № 10, 50, Лепонекс, Азалепрол, Клозастен

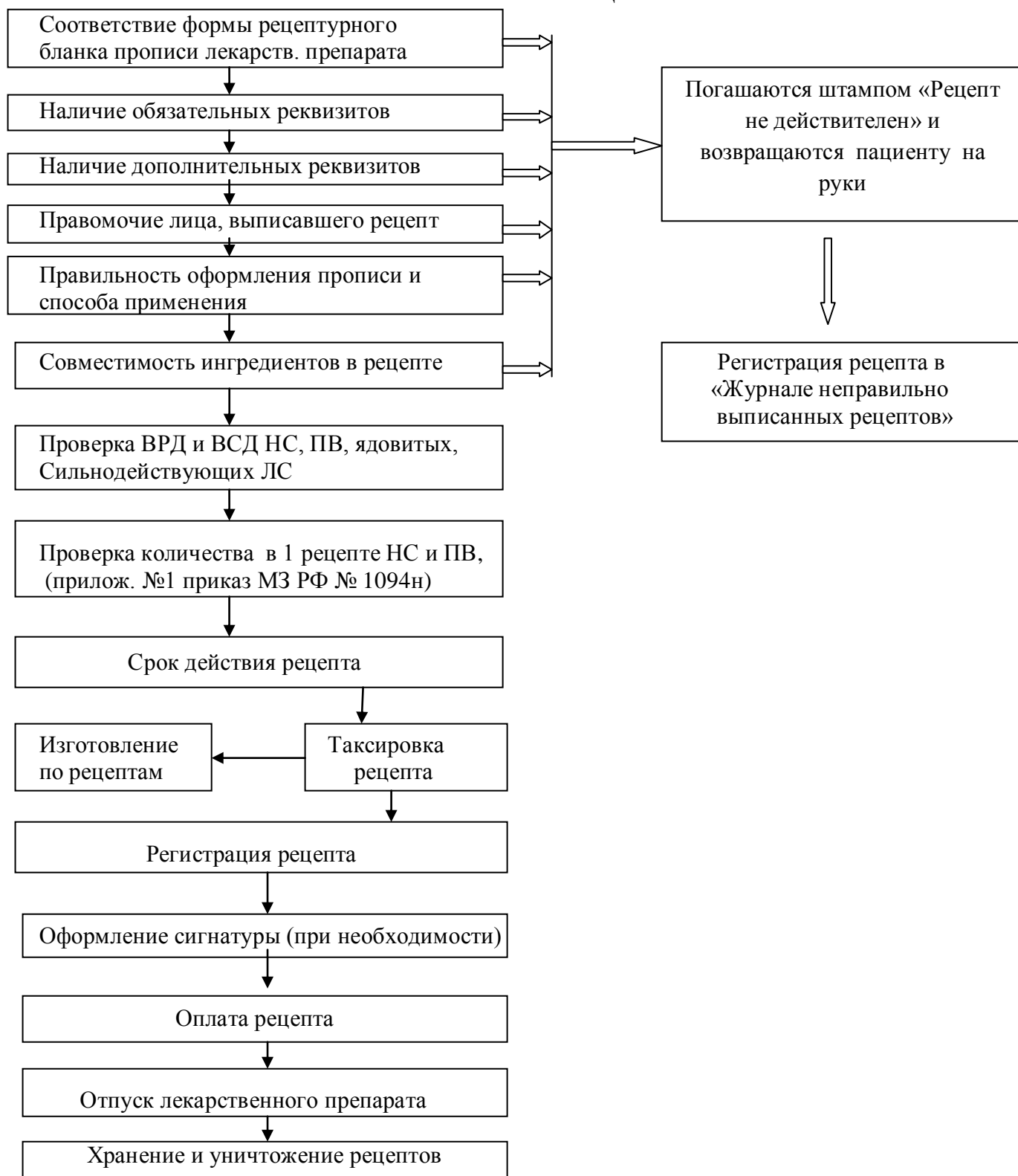
Каптоприл 25мг № 20, 30, 40	Капотен 25мг и 50 мг № 40
Левомепромазин 25мг №50, 25 мг/мл 1 мл №10	Тизерцин 25мг №50, 25 мг/мл 1 мл №10
Лозартан 50 мг № 10, 20, 30	Лориста 12,5 и 50 мг № 30, 50 и 100мг № 30, 60,90 Лозап 12,5мг № 30, 50 и 100мг № 30, 50 Козаар 50мг №14, 100мг № 28
Медазепам 10мг № 10, 50	Рудотель, мезапам, нобритем
Метандиенон 5, 10 мг № 20	Неробол 5 мг № 20, дианабол
Морфина гидрохлоридамп. 1% 1 мл № 10	Морфина гидрохлорид
Нандролон амп 50 мг/мл 1 мл №1	Феноболин, ретаболилмасл.р-р 10мг и 25 мг в 1 мл № 1
Небиволол 5 мг № 28, 30	Небилет 5 мг № 14, 28
Нитразепам 5, 10 мг № 20	Радедорм, эуноктин
Нифедипин 0,01 №50	Коринфар, кордафлекс, кордипин ХП 40мг №20, кордафен
Нитрофурантоин 50, 100 мг № 20,40	Фурадонин 50 мг № 10, 100мг № 20
Оксазепам 10 и 15 мг №20	Нозепам 10мг № 50, тазепам
Оксспренолол 20 или 80 мг № 40	Тразикор
Омнопон амп. 1 или 2% - 1 мл № 10	Морфин+Наркотин+Папаверин+Кодеин+Тебаин
Прегабалин 25, 50, 75, 150, 300 мг №14 или 56	Лирика 25, 50, 75, 150, 300 мг №14 или 56, альгерика
Периндоприл	Престариум, тб 4, 5, 8 мг №30, Перинева
Рамиприл 2,5мг, 5 мг и 10мг № 30	Хартил 5мг и 10 мг № 28, амприлан 2,5мг, 5 и 10мг № 30
Сертралин 50, 100 мг № 14, 28	Золофт, серлифт, серената 50, 100 мг № 14, 28
Сибутрамин (без добавл. метилселлюлозы)	Голдлайн, Линдакса, Меридиа, Слимия
Сульфациламид 20% 5мл гл. капли	Сульфацил На 20, 30 % 5, 10 мл, альбуцид
Сульфаметоксазол 0,1 и 0,4+триметаприм 0,02; 08 №20	Бисептол 100/20 или 400/80 № 20 , бактрим, септрин
Тапентадол 50, 75, 100 мг №10 или 20	Палексия 50, 75, 100 мг №10 или 20
Тианептин 12,5 мг №30	Коаксил 12,5 мг № 30
Тофизопам 50 мг № 20	Грандаксин 50 мг № 20
Трамадол 0,05 или 0,1 № 20	Трамал капс. 50 мг № 20, амп. 50мг/1мл № 5
Трамадол 37,5 мг + парацетамол 325 мг	Залдиар 20 тб , Рамплекса, Трамацета, Формодол
Тригексифенидил 0,002 №50	Циклодол 0,002 № 50
Триметазидин 20 мг № 50	Предуктал 20мг № 50
Тримеперидина г/хл. амп. 1и 2% -1 мл № 10	Промедол амп. 1и 2% -1 мл №10
Тропирамид , гл. кап.0,5% - 5 мл	Мидриацил, мидриум гл. кап.0,5% - 5 мл
Фенобарбитал 0,05 и 0,1 № 10	Фенобарбитал тб 0,05 и 0,1 № 10
Фентанил 12,5; 25; 50;100 мкг/час	Дюрогезик, фендивия 12,5; 25; 50;100 мкг/час
Фурасемид 40мг № 50	Лазикс 40мг № 45, уритол, уросемид
Хлордиазопоксид 5, 10, 25 мг № 100	Элениум 10 мг № 50, хлосепид, радедорм
Циннаризин 25 мг № 50	Стугерон 25 мг № 50
Циклопенталат гл. кап. 1% - 5 мл	Цикломед, циклоптик гл. кап. 1% - 5 мл
Эналаприл 5,10,20 мг № 20	Энап 5,10,20 мг № 20, ренитек
Этанол (спирт этиловый)	Спирт этиловый
Эсциталопрам 5мг, 10мг, 15мг, 20мг № 10, 20,28,30	Селектра, ленуксин, ципралекс, элиция 5, 10, 15, 20мг №10,20, 28,30

## Перечень кодеинсодержащих ЛП, отпускаемых по ф-№ 148-1/у-88

Состав кодеинсодержащих ЛП	название
<b>Кодеин 8 мг</b> , кофеин 50 мг, метамизол натрия 300 мг, напроксен 100мг, фенobarбитал 10 мг, форма выпуска тб № 10 или 20	Пентальгин Н
<b>Кодеин 8 мг</b> , кофеин 50 мг, парацетамол 300 мг, пропифезанон 250 мг, фенobarбитал 10 м, форма выпуска тб № 12	Пентальгин Плюс
<b>Кодеин 8 мг</b> , натрия гидрокарбонат 200 мг, солодки корней порошок 200 мг, термопсиса травы порошок 20 мг, форма выпуска тб № 10	Коделак
Кодеин 0,9 мг/мл, сухой экстракт термопсиса 2 мг/мл, густой экстракт корня солодки 40 мг/мл, жидкий экстракт чабреца 250мг/м	Коделак фито сироп
<b>Кодеин 10 мг</b> , парацетамол 300 мг, метамизол натрий 150 мг, кофеин 50 мг, фенobarбитал 15 мг, форма выпуска тб №10	Седал М
<b>Кодеин 10 мг</b> , парацетамол 250 мг, пропифеназон 210 мг, кофеин 50мг	Каффетин № 10
<b>Кодеин 10 мг</b> , ибупрофен 200 мг, форма выпуска тб № 12	Нурофен Плюс
<b>Кодеин 8 мг</b> , кофеин 30 мг, парацетамол 500 мг, форма выпуска № 12	Солпадеин
<b>Эфедрина гидрохлорид (20 мг)</b> , теofilлин (0,1 г), фенobarбитал 20 мг), кофеин (50 мг), парацетамол (0,2 мг), экстракт красавки густой (3 мг), цитизин (0,1 мг), форма выпуска тб № 10.	Теофедрин



## ПОРЯДОК ПРИЁМА РЕЦЕПТОВ И ОТПУСКА ЛП ИЗ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ



→ Алгоритм действий в случае правильного проведения этапа

⇨ Алгоритм действий в случае наличия ошибки на этапе экспертизы

Образец бланка 107/у - НП

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

Министерство здравоохранения  
Российской Федерации

Код формы по ОКУД  
Медицинская документация  
**Форма N 107/у-НП,**  
утвержденная приказом  
Министерства здравоохранения РФ  
от 24 ноября 2021 № 1094н

Штамп медицинской  
организации (полное  
название, адрес,  
телефон)  
Дата оформления

**РЕЦЕПТ**

Серия **AAA** № **025248**  
"10" января 2023 г  
(дата оформления рецепта)

(взрослый, детский - нужное подчеркнуть)

Фамилия, имя, отчество пациента Павлов Иван Николаевич  
Возраст 57 лет  
Серия и номер полиса обязательного медицинского страхования **2899439108125352**  
Номер медицинской карты л 2451  
Фамилия, имя, отчество лечащего врача(фельдшера, акушерки) Логонова Анна Анатольевна

Rp: **Sol. Morphini hydrochloridi 10 mg/ ml - 1 ml**  
**D.t.d. № 20 (двадцать) in amp.**  
**S. Внутримышечно по 1 мл 3 раза в сутки в течение недели**

Лекарственный  
препарат отпущен

Подпись и личная печать врача Логонова Врач  
(подпись фельдшера, акушерки)  
Фамилия, имя, отчество и подпись уполномоченного лица  
медицинской организации Иванов Антон Павлович Иванов

М.П. Для  
рецептов

Отметка аптечной организации об отпуске р-ра морфина гидрохлорида 1%-1мл двадцать ампул  
Фамилия, имя, отчество и подпись работника аптечной организации Макарова Ольга Юрьевна  
Макарова М.П.

Срок действия рецепта 15 дней

Аптека

Оборот рецепта

ФИО лица, получившего лекарственный препарат

Реквизиты документа, удостоверяющего личность

Приготовил	Проверил	Отпустил
		Наименование аптечной организации Фамилия, имя, отчество фармацевт. работника, подпись _____ Дата

Рис.1. Форма бланка 107/у-НП

## Образец бланка 148-1/у-88

Штамп медицинской организации Или штамп ИП (адрес, номер и дата лицензии, наименование органа гос.власти, выдавшего лицензию) Дата оформления	Код формы по ОКУД 3108805 Медицинская документация <b>Форма № 148-1/у-88</b> Утверждена приказом МЗ РФ от 24.11.2022 г. № 1094н	
	Серия ААА	№ 3864
<b>РЕЦЕПТ</b> "10" января 2023г (дата оформления рецепта)		
(взрослый, детский - нужное подчеркнуть)		
Фамилия, инициалы имени и отчества пациента <u>Яковлев А.И.</u>		
Дата рождения <u>15 апреля 1961 г.</u>		
Адрес места жительства или № медицинской карты амбулаторного пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях: 163045, г. Архангельск, ул. Садовая, д.14, кв. 55 Фамилия, инициалы имени и отчества лечащего врача (фельдшера, акушерки) <u>Логинова М. А.</u>		
Руб. Коп. Rp: <b><i>Diazepamі 5 mg</i></b> <b><i>Dtd № 20 in tab.</i></b> <b><i>S.Внутрь. По 1 таб. 2 раза в день после еды в течение 10 дней</i></b>		
Для рецептов	Лекарственный препарат отпущен	Врач
Подпись и печать лечащего врача <u>Логинова</u> М.П. (подпись фельдшера, акушерки)		
Рецепт действителен в течение 15 дней		

Оборот рецепта

Отпустил таблетки сибазона 5 мг № 20 - одну упаковку

Приготовил	Проверил	Отпустил
		Наименование аптечной организации Фамилия, имя, отчество фармацевт. работника, подпись _____ Дата

Рис. 2. Форма бланка 148-1/у-88 (ПВ списка III)

Образец бланка 107 – 1/у

Министерство здравоохранения РФ

Штамп медицинской организации Или штамп ИП (адрес, номер и дата лицензии, наименование органа гос.власти, выдавшего лицензию) Дата оформления
---

РЕЦЕПТ

(взрослый, детский - нужное подчеркнуть)  
 "10" января 2023г.

Фамилия, инициалы имени и отчества пациента Яковлев А.И.  
 Дата рождения 15 апреля 1961 г.  
 Фамилия, инициалы имени и отчества лечащего врача Орлов М. А.  
 (фельдшера, акушерки)

Руб. | коп. | Rp. **Losartani 50 mg**  
**Hydrochlorthiazidi 12,5mg in tab. № 90**  
**D.S. Внутрь. По 1 таблетке 1 раз в сутки (утром) в**  
**течение 90 дней**

Руб. | коп. | Rp.

Лекарственный препарат отпущен
-----------------------------------

Руб. | коп. | Rp.

Врач
------

Подпись и печать лечащего врача **Орлов**  
 (подпись фельдшера, акушерки)  
 Рецепт действителен в течение 60 дней, до 1 года (\_\_\_\_\_)  
 (нужное подчеркнуть) (указать количество дней)

Оборот рецепта

Отпустил таблетки Лозап плюс 50 мг № 90 - 1упаковку

Приготовил	Проверил	Отпустил
		Наименование аптечной организации Фамилия, имя, отчество фармацевт. работника, подпись _____ Дата

Рис. 3. Форма бланка 107-1/у