

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНФОРМАЦИЯ
от 16 января 2013 года

Приказом Минздрава России от 20 декабря 2012 г. N 1175н "Об утверждении порядка назначения и выписывания лекарственных препаратов, а также рецептурных бланков на лекарственные препараты, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения" предусмотрено назначение и выписывание лекарственных препаратов по международному непатентованному наименованию (МНН), при его отсутствии - по группировочному наименованию, а в случае отсутствия у препарата МНН или группировочного наименования - по торговому наименованию.

Данная норма вводится с целью исключения возможности выписки пациентам определенных препаратов только на основании договоренности врача с фармкомпанией, что прямо запрещено п. 2 ч. 1 ст. 74 Федерального закона "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации", таким образом, устраняется коррупционный фактор.

В то же время данный документ не лишает врача права подбирать для пациента индивидуальную терапию, в том числе в случаях непереносимости лекарственного препарата.

Что касается различий в эффективности и безопасности препаратов с одинаковым МНН, то Министерство системно подходит к решению данной проблемы. В настоящее время Правительством РФ одобрена Стратегия лекарственного обеспечения населения РФ до 2025 г. Одной из важнейших ее составляющих является ревизия фармацевтического рынка. Предстоит пересмотреть весь спектр лекарственных средств, оригинальных препаратов и их аналогов, последовательно вывести с рынка те из них, которые были зарегистрированы на основе ограниченных клинических исследований, без серьезной доказательной базы их эффективности. По каждому непатентованному лекарственному наименованию должна быть выстроена линейка конкретных препаратов (торговых наименований) с аналогичными свойствами. Только в этом случае каждый пациент будет гарантированно обеспечен необходимыми эффективными, качественными и безопасными лекарственными средствами.

Деятельность Министерства направлена также на формирование такой правовой среды, при которой исключена возможность попадания контрафактной и фальсифицированной продукции на фармацевтический рынок.

В настоящее время приказ находится на государственной регистрации в Минюсте России. Документ вступит в силу с 1 июля 2013 года.

Данный документ зарегистрирован в Минюсте РФ, вступает в силу после опубликования в Российской газете.

**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ**

ПРИКАЗ
N 1175н от 20 декабря 2012 г.

ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ПОРЯДКА НАЗНАЧЕНИЯ И ВЫПИСЫВАНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, А ТАКЖЕ ФОРМ РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКОВ, ПОРЯДКА ОФОРМЛЕНИЯ ЭТИХ БЛАНКОВ, ИХ УЧЕТА И ХРАНЕНИЯ

В соответствии с [пунктом 16](#) части 2 статьи 14 Федерального закона от 21 ноября 2011 г. N 323-ФЗ "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2011, N 48, ст. 6724; 2012, N 26, ст. 3442, N 26, ст. 3446) приказываю:

1. Утвердить:
 - 1.1 Порядок назначения и выписывания лекарственных препаратов согласно приложению N 1;
 - 1.2 Формы рецептурных бланков согласно приложению N 2;
 - 1.3 Порядок оформления рецептурных бланков, их учета и хранения согласно приложению N 3.
2. В приказе Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации [от 12 февраля 2007 г. N 110](#) "О порядке назначения и выписывания лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения и специализированных продуктов лечебного питания" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 27 апреля 2007 г. N 9364) признать утратившим силу:
Приложения [N 3](#), [N 5](#), [N 7](#) - с 1 июля 2013 года;
Приложения [N 4](#), [N 6](#), [N 8](#) - [N 12](#), [N 15](#);
пункты [1.1](#). - [2.10](#) и [4.1](#). - [4.4](#). Приложения N 13 "Инструкция о порядке выписывания лекарственных препаратов и оформления рецептов и требований- накладных" к приказу.
3. Признать утратившими силу:
приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации [от 27 августа 2007 г. N 560](#) "О признании утратившим силу пункта 2.5. Инструкции о порядке выписывания лекарственных средств и оформления рецептов и требований - накладных, утвержденной приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 12 февраля 2007 г. N 110" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 14 сентября 2007 г. N 10133);
приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации [от 25 сентября 2009 г. N 794н](#) "О внесении изменений в приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 12 февраля 2007 г. N 110 "О порядке назначения и выписывания лекарственных средств, изделий медицинского назначения и специализированных продуктов лечебного питания" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 25 ноября 2009 г. N 15317);
пункты [1](#) - [12](#), подпункты [1](#) - [22](#), [32](#) - [39](#) пункта 13, [пункт 15](#) Изменений, вносимых в приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 12 февраля 2007 г. N 110 "О порядке назначения и выписывания лекарственных средств, изделий медицинского назначения и специализированных продуктов лечебного питания", утвержденных приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 20 января 2011 г. N 13н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 15 марта 2011 г. N 20103).

*Министр
В.И. СКВОРЦОВА*

*Приложение N 1 к приказу
Минздрава России
от _____ 2012 г. N _____*

ПОРЯДОК НАЗНАЧЕНИЯ И ВЫПИСЫВАНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

1. Общие положения

1. Настоящий порядок регулирует вопросы назначения и выписывания лекарственных препаратов при оказании медицинской помощи медицинскими работниками медицинских организаций, индивидуальными предпринимателями, осуществляющими медицинскую деятельность.

2. Назначение и выписывание лекарственных препаратов осуществляется: лечащим врачом; врачом, фельдшером, акушеркой выездной бригады скорой помощи; фельдшером, акушеркой в иных случаях, установленных приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации [от 23 марта 2012 г. N 252н](#) "Об утверждении Порядка возложения на фельдшера, акушерку руководителем медицинской организации при организации оказания первичной медико-санитарной помощи и скорой медицинской помощи отдельных функций лечащего врача по непосредственному оказанию медицинской помощи пациенту в период наблюдения за ним и его лечения, в том числе по назначению и применению

лекарственных препаратов, включая наркотические лекарственные препараты и психотропные лекарственные препараты" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 28 апреля 2012 г. N 23971).

3. Назначение и выписывание лекарственных препаратов осуществляется в соответствии со стандартами медицинской помощи.

Назначение лекарственных препаратов, не входящих в соответствующий стандарт медицинской помощи, допускается в случае наличия медицинских показаний (индивидуальной непереносимости, по жизненным показаниям) по решению врачебной комиссии.

4. Фельдшеры и акушерки в случае возложения на них руководителем медицинской организации отдельных функций лечащего врача по непосредственному назначению и применению лекарственных препаратов, включая наркотические лекарственные препараты и психотропные лекарственные препараты, выписывают рецепты на лекарственные препараты за своей подписью и с указанием своей должности.

5. Назначение лекарственных препаратов (наименование препаратов, разовая доза, способ и кратность приема или введения, ориентировочная длительность курса, обоснование назначения лекарственных препаратов) фиксируется в медицинских документах пациента.

6. Запрещается выписывать рецепты:

6.1. лечащим врачам:

при отсутствии медицинских показаний;

на лекарственные препараты, не зарегистрированные в установленном порядке;

на лекарственные препараты, которые в соответствии с инструкцией по медицинскому применению используются только в медицинских организациях;

на наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в [список II](#) Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 1998 г. N 681 (далее - Перечень), зарегистрированные в качестве лекарственных препаратов, для лечения наркомании.

6.2. индивидуальными предпринимателями, осуществляющими медицинскую деятельность, на лекарственные препараты, содержащие наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в списки [II](#) и [III](#) Перечня.

7. Рецепты на лекарственные препараты выписываются на рецептурных бланках форм N 148-1/у-88, N 148-1/у-04 (л), N 148-1/у-06 (л) и N 107-1/у, утвержденных настоящим приказом.

Наркотические и психотропные лекарственные препараты [списка II](#) Перечня, выписываются на специальном рецептурном бланке по [форме](#), утвержденной приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 1 августа 2012 г. N 54н "Об утверждении формы бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также правил оформления" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 15 августа 2012 г. N 25190).

8. Рецептурные бланки формы N 148-1/у-88 предназначены для выписывания:

1) психотропных веществ, внесенных в [список III](#) Перечня, зарегистрированных в установленном порядке в качестве лекарственных препаратов (далее - психотропные лекарственные препараты списка III Перечня);

2) иных лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету;

3) лекарственных препаратов, обладающих анаболической активностью;

4) комбинированных лекарственных препаратов, содержащих:

а) кодеин или его соли (в пересчете на чистое вещество) в количестве до 20 мг (на 1 дозу твердой лекарственной формы) или в количестве до 200 мг (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);

б) псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 30 мг, и до 60 мг (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

в) псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 30 мг, и до 60 мг в сочетании с декстрометорфаном гидробромидом в количестве, превышающем 10 мг, и до 30 мг (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

г) декстрометорфана гидробромид в количестве до 200 мг (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);

д) эфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 100 мг, и до 300 мг (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения) или в количестве до 50 мг (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

е) фенилпропаноламин в количестве до 75 мг (на 1 дозу твердой лекарственной формы), или до 300 мг (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);

5) лекарственных препаратов индивидуального изготовления, содержащих наркотическое средство или психотропное вещество списка II Перечня, и другие фармакологические активные вещества в дозе, не превышающей высшую разовую дозу, и при условии, что этот комбинированный лекарственный препарат не является наркотическим или психотропным лекарственным препаратом [списка II](#) Перечня.

9. Для выписывания и отпуска лекарственных препаратов гражданам, имеющим право на льготное лекарственное обеспечение, предназначены рецептурные бланки форм N 148-1/у-04 (л), N 148-1/у-06 (л).

10. Остальные лекарственные препараты выписываются на рецептурных бланках формы N 107-1/у.

11. При выписывании рецепта на лекарственную пропись индивидуального изготовления названия наркотических и психотропных лекарственных средств списков II и III Перечня, иных лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, пишутся в начале рецепта, затем - все остальные ингредиенты.

12. При выписывании наркотических и психотропных лекарственных средств списков II и III Перечня, иных лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, доза которых превышает высший однократный прием, лечащий врач пишет дозу этого средства или вещества прописью и ставит восклицательный знак.

13. При выписывании рецепта запрещается превышать предельно допустимое количество лекарственных средств для выписывания на один рецепт, установленное приложением N 1 к настоящему Порядку, за исключением случаев, указанных в пунктах 14 и 22 настоящего Порядка.

14. Количество выписываемых наркотических и психотропных лекарственных средств списка II Перечня и иных лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, при оказании пациентам паллиативной медицинской помощи может быть увеличено в 2 раза по сравнению с предельно допустимым количеством лекарственных средств для выписывания на один рецепт, установленное в приложении N 1 к настоящему Порядку.

15. Состав комбинированного лекарственного препарата, обозначение лекарственной формы и обращение лечащего врача к фармацевтическому работнику об изготовлении и отпуске лекарственного препарата выписываются на латинском языке.

Допустимые к использованию рецептурные сокращения предусмотрены приложением N 2 к настоящему Порядку.

Не допускается сокращение обозначений близких по наименованиям ингредиентов, не позволяющих установить, какой именно лекарственный препарат выписан.

16. Способ применения лекарственного препарата обозначается с указанием дозы, частоты, времени приема относительно сна (утром, на ночь) и его длительности, а для лекарственных препаратов, взаимодействующих с пищей, - времени их употребления относительно приема пищи (до еды, во время еды, после еды).

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

18. При выписывании рецепта на лекарственную пропись индивидуального изготовления количество жидких фармацевтических субстанций указывается в миллилитрах, граммах или каплях, а остальных фармацевтических субстанций - в граммах.

19. Рецепты, выписанные на специальных рецептурных бланках на наркотическое средство и психотропное вещество, действительны в течение 5 дней со дня выписки, рецепты, выписанные на рецептурных бланках формы N 148-1/у-88, - в течение 10 дней.

20. Рецепты на лекарственные препараты (за исключением лекарственных препаратов, указанных в пунктах 8 и 10 настоящего Порядка), выписанные на рецептурных бланках формы N 148-1/у-04 (л) и формы N 148-1/у-06 (л), гражданам, имеющим право на льготное лекарственное обеспечение, действительны в течение одного месяца со дня выписки, за исключением случаев, указанных в пункте 21 настоящего Порядка.

21. Рецепты на лекарственные препараты (за исключением лекарственных препаратов, указанных в пунктах 8 и 10 настоящего Порядка), выписанные на рецептурных бланках формы N 148-1/у-04 (л) и формы N 148-1/у-06 (л), гражданам, имеющим право на льготное лекарственное обеспечение, достигшим пенсионного возраста, инвалидам первой группы инвалидности и детям - инвалидам действительны в течение трех месяцев со дня выписки.

Для лечения затяжных и хронических заболеваний указанным категориям граждан рецепты на лекарственные препараты могут выписываться на курс лечения до 3-х месяцев.

22. Рецепты на производные барбитуровой кислоты, эфедрин, псевдоэфедрин в чистом виде и в смеси с другими лекарственными средствами, лекарственные препараты, обладающие анаболической активностью, комбинированные лекарственные препараты, содержащие кодеин (его соли), для лечения пациентов с затяжными и хроническими заболеваниями могут выписываться на курс лечения до двух месяцев.

В этих случаях на рецептах производится надпись "По специальному назначению", отдельно скрепленная подписью лечащего врача и печатью медицинской организации "Для рецептов".

23. При выписывании лечащим врачом рецептов на готовые лекарственные препараты и лекарственные препараты индивидуального изготовления пациентам с хроническими заболеваниями на рецептурных бланках формы N 107-1/у разрешается устанавливать срок действия рецепта в пределах до одного года.

При выписывании таких рецептов лечащий врач делает пометку "Пациенту с хроническим заболеванием", указывает срок действия рецепта и периодичность отпуска лекарственных препаратов из аптечной организации или индивидуальным предпринимателем, имеющим лицензию на фармацевтическую деятельность (еженедельно, ежемесячно и т.п.), заверяет это указание своей подписью и личной печатью, а также печатью медицинской организации "Для рецептов".

24. Рецепты на все остальные лекарственные препараты, за исключением случаев, указанных в пунктах 19-21, 23 настоящего Порядка, действительны в течение 2-х месяцев со дня выписки.

25. Рецепт, выписанный с нарушением установленных настоящим Порядком требований, или содержащий несовместимые лекарственные средства, считается недействительным.

II. Назначение лекарственных препаратов при оказании медицинской помощи в стационарных условиях

26. При оказании пациенту медицинской помощи в стационарных условиях назначение лекарственных препаратов производится лечащим врачом единолично, за исключением случаев, указанных в подпунктах 1-3 пункта 27 настоящего Порядка, без выписывания рецепта.

27. Согласование назначения лекарственных препаратов с заведующим отделением или ответственным дежурным врачом либо другим лицом, уполномоченным приказом главного врача медицинской организации, а также с врачом - клиническим фармакологом, необходимо в случаях:

- 1) одновременного назначения пяти и более лекарственных препаратов одному пациенту;
- 2) назначения наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки II и III Перечня;
- 3) назначения лекарственных препаратов, не входящих в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, при нетипичном течении болезни, наличии осложнений основного заболевания и (или) сочетанных заболеваний (состояний), при назначении опасных комбинаций лекарственных препаратов, а также при непереносимости лекарственных препаратов, входящих в территориальный перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов.

В указанных случаях назначение лекарственных препаратов фиксируется в медицинских документах пациента и заверяется подписью лечащего врача и заведующего отделением (ответственного дежурного врача или другого уполномоченного лица).

28. В медицинских организациях, в которых работает один врач (участковая больница, родильный дом, расположенных в сельской местности и др.), назначение лекарственных препаратов в случаях, указанных в пункте 27 настоящего Порядка, осуществляется лечащим врачом единолично и фиксируется в медицинских документах пациента.

29. Назначение лекарственных препаратов, не включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, пациентам при оказании медицинской помощи в стационарных условиях в случаях их замены из-за индивидуальной непереносимости, по жизненным показаниям производится только по решению врачебной комиссии, которое фиксируется в медицинских документах пациента и журнале врачебной комиссии.

30. В случаях обследования и лечения граждан в стационарных условиях на основании договора добровольного медицинского страхования и (или) договора на оказание платных медицинских услуг им могут быть назначены лекарственные препараты, не входящие в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, если это оговорено условиями договора.

31. В отдельных случаях по решению руководителя медицинской организации при выписывании пациента, имеющему соответствующие медицинские показания и направляемому для продолжения лечения в амбулаторных условиях, могут назначаться либо выдаваться одновременно с выпиской из истории болезни наркотические лекарственные препараты списка II Перечня в количестве, необходимом для обезболивания сроком до 5 дней.

III. Назначение и выписывание лекарственных препаратов при оказании первичной медико-санитарной помощи, скорой медицинской помощи, паллиативной медицинской помощи, специализированной медицинской помощи

32. При оказании первичной медико-санитарной помощи и паллиативной медицинской помощи в амбулаторных условиях назначение лекарственных препаратов осуществляется в случаях типичного течения болезни пациента исходя из тяжести и характера заболевания, согласно утвержденным в установленном порядке стандартам медицинской помощи, в том числе:

- 1) отдельным категориям граждан, имеющим право на получение государственной социальной помощи в виде набора социальных услуг, в соответствии с перечнем лекарственных препаратов, утвержденным приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 18 сентября 2006 г. N 665 "Об утверждении перечня лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера) при оказании дополнительной бесплатной медицинской помощи отдельным категориям граждан, имеющим право на получение государственной социальной помощи" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 27 сентября 2006 г. N 8322) с изменениями, внесенными приказами Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 19 октября 2007 г. N 651 (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 19 октября 2007 г. N 10367), от 27 августа 2008 г. N 451н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 10 сентября 2008 г. N 12254), от 1 декабря 2008 г.

№ 690н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 22 декабря 2008 г., № 12917), от 23 декабря 2008 г. № 760н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 28 января 2009 г. № 13195), от 10 ноября 2011 г. № 1340н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 13 ноября 2011 г. № 22368);

- 2) гражданам, страдающим злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, рассеянным склерозом, а также гражданам после трансплантации органов и (или) тканей, в соответствии с перечнем централизованно закупаемых за счет средств федерального бюджета лекарственных препаратов, утверждаемым Правительством Российской Федерации;
- 3) гражданам, имеющим право на получение лекарственных препаратов бесплатно и со скидкой за счет средств бюджетов субъектов Российской Федерации, в соответствии с перечнем лекарственных препаратов, отпускаемых населению, утверждаемым органами государственной власти субъектов Российской Федерации, в соответствии с Перечнем групп населения и категорий заболеваний, при амбулаторном лечении которых лекарственные средства и изделия медицинского назначения отпускаются по рецептам врачей бесплатно, а также в соответствии с Перечнем групп населения, при амбулаторном лечении которых лекарственные средства отпускаются по рецептам врачей с 50-процентной скидкой (далее - граждане, имеющие право на льготное лекарственное обеспечение).

33. В случае проживания в сельской местности, где находится только медицинская организация или ее обособленное подразделение, не имеющее врача, назначение и выписывание лекарственных препаратов, включая наркотические лекарственные препараты и психотропные лекарственные препараты, при оказании первичной медико-санитарной помощи и скорой медицинской помощи осуществляются фельдшером или акушеркой данной медицинской организацией (обособленным подразделением), на которых соответствующие функции возложены руководителем медицинской организации.

Назначение и выписывание фельдшером, акушеркой наркотических и психотропных лекарственных препаратов списков II и III Перечня осуществляется:

- 1) пациентам с выраженным болевым синдромом согласно рекомендациям врача-специалиста, врача-терапевта участкового, врача общей практики (семейного врача);
- 2) пациентам с выраженным кашлевым синдромом на срок не более 5 дней с последующей консультацией в случае необходимости у врача-специалиста (препараты кодеина);
- 3) пациентам, находящимся в участковой больнице, при оказании им медицинской помощи в экстренной или неотложной форме.

Перечень таких медицинских организаций (их обособленных подразделений) и порядок назначения наркотических и психотропных лекарственных препаратов списков II и III Перечня в этих случаях определяется органом исполнительной власти субъекта Российской Федерации в области охраны здоровья граждан.

Для обеспечения наркотическими и психотропными лекарственными препаратами списка II Перечня пациенты прикрепляются к медицинской и аптечной организациям в порядке, определяемом органом исполнительной власти субъекта Российской Федерации в области охраны здоровья граждан.

34. Назначение лекарственных препаратов производится по решению врачебной комиссии в случаях:

- 1) одновременного назначения одному пациенту пяти и более лекарственных препаратов в течение одних суток или свыше десяти наименований в течение одного месяца;
- 2) назначения лекарственных препаратов в случаях нетипичного течения болезни, при наличии осложнений основного заболевания и (или) сочетанных заболеваний (состояний), при назначении опасных комбинаций лекарственных препаратов, а также при индивидуальной непереносимости;
- 3) назначения наркотических и психотропных лекарственных препаратов списков II и III Перечня (в случае принятия руководителем медицинской организации решения о необходимости согласования назначения с врачебной комиссией).

35. Назначение наркотических и психотропных лекарственных препаратов списков II и III Перечня производится пациентам с выраженным болевым синдромом любого генеза самостоятельно врачом-специалистом или лечащим врачом либо лечащим врачом по решению врачебной комиссии (в случае принятия руководителем медицинской организации решения о необходимости согласования назначения с врачебной комиссией).

V. Назначение и выписывание лекарственных препаратов гражданам, имеющим право на льготное лекарственное обеспечение, в рамках оказания им первичной медико-санитарной помощи

В электронном документе нумерация разделов соответствует официальному источнику.

36. Право выписывать рецепты на лекарственные препараты гражданам, имеющим право на льготное лекарственное обеспечение, также имеют:

- 1) врачи, работающие в медицинской организации по совместительству (в пределах своей компетенции);

2) врачи стационарных учреждений социальной защиты и исправительных учреждений (независимо от ведомственной принадлежности);

3) врачи медицинских организаций, оказывающих медицинскую помощь в стационарных условиях, в случае, предусмотренном пунктом 31 настоящего Порядка;

4) врачи медицинских организаций, оказывающих первичную медико-санитарную помощь, подведомственных федеральным органам исполнительной власти или органам исполнительной власти субъектов Российской Федерации;

а) гражданам, имеющим статус по профессиональному признаку, расходы на бесплатное лекарственное обеспечение которых в соответствии с законодательством Российской Федерации покрываются за счет средств федерального бюджета;

б) иным категориям граждан, расходы на бесплатное лекарственное обеспечение которых в соответствии с законодательством Российской Федерации покрываются за счет средств бюджетов различных уровней и обязательного медицинского страхования по согласованию и в порядке, определяемом органами исполнительной власти субъекта Российской Федерации, если в бюджетах соответствующих федеральных органов исполнительной власти не выделены финансовые средства на эти цели;

4) индивидуальные предприниматели, имеющие лицензию на медицинскую деятельность, работающие по договору с территориальным органом исполнительной власти в области охраны здоровья граждан и (или) территориальным фондом обязательного медицинского страхования и оказывающие медицинскую помощь гражданам, имеющим право на льготное лекарственное обеспечение.

37. Не допускается выписывание рецептов на лекарственные препараты для лечения граждан, имеющих право на льготное лекарственное обеспечение, врачами санаторно-курортных организаций, врачами медицинских организаций, оказывающих медицинскую помощь в стационарных условиях или условиях дневного стационара, а также врачами иных медицинских организаций в период нахождения пациентов на лечении в стационарных условиях, за исключением случая, предусмотренного пунктом 31 настоящего Порядка.

38. При выписывании рецептов на лекарственные препараты для лечения граждан, имеющих право на льготное лекарственное обеспечение, обязательно указывается номер телефона, по которому работник аптечной организации, при необходимости, может согласовать с лечащим врачом (врачом-специалистом, врачебной комиссией медицинской организации) синонимическую замену лекарственного препарата.

39. На рецептурном бланке формы N 148-1/у-04 (л) и формы N 148-1/у-06 (л) рецепт выписывается лечащим врачом в 3-х экземплярах, с двумя экземплярами которого пациент обращается в аптечную организацию.

Место и условия хранения третьего экземпляра рецепта устанавливается органом исполнительной власти субъекта Российской Федерации в области охраны здоровья граждан.

40. Наркотические и психотропные лекарственные препараты списка II Перечня для лечения граждан, имеющих право на льготное лекарственное обеспечение, выписываются на специальном рецептурном бланке на наркотическое средство и психотропное вещество, к которому дополнительно выписываются рецепты в 3-х экземплярах на рецептурном бланке формы N 148-1/у-04 (л) или формы N 148-1/у-06 (л).

41. Психотропные лекарственные препараты списка III Перечня, иные лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету, лекарственные препараты, обладающие анаболической активностью, комбинированные лекарственные препараты, указанные в подпункте 4 пункта 8 настоящего Порядка, предназначенные для лечения граждан, имеющих право на льготное лекарственное обеспечение, выписываются на рецептурном бланке N 148-1/у-88, к которому дополнительно выписываются рецепты в 3-х экземплярах на рецептурном бланке формы N 148-1/у-04 (л) или формы N 148-1/у-06 (л).

*Приложение N 1
к Порядку назначения и выписывания
лекарственных препаратов,
утвержденному приказом
Минздрава России
от _____ 2012 г. N _____*

ПРЕДЕЛЬНО ДОПУСТИМОЕ КОЛИЧЕСТВО ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ ВЫПИСЫВАНИЯ НА ОДИН РЕЦЕПТ

N п/п	Наименование лекарственного средства	Форма выпуска и дозировка	Количество
1.	Бупренорфин	Таблетки для сублингвального приема 200 мкг и 400 мкг	50 табл.
2.	Бупренорфин	Раствор для инъекций, ампулы, шприц-тюбики 300 мкг/мл 1 мл	30 ампул или шприц-тюбиков
		ампулы 300 мкг/мл 2 мл	15 ампул
3.	Бупренорфин	Трансдермальная терапевтическая система	

		35 мкг/ч	20 пласт.
		52,5 мкг/ч	8 пласт.
		70 мкг/ч	5 пласт.
4.	Дигидрокодеин (ДГК Континус)	Таблетки пролонгированного действия для приема внутрь	
		60 мг	40 табл.
		90 мг	30 табл.
		120 мг	20 табл.
5.	Морфина гидрохлорид	Раствор для инъекций, раствор для подкожного введения ампулы 10 мг в 1 мл	20 ампул
6.	Оmnopон	Раствор для подкожного введения, ампулы 1% и 2% по 1 мл	20 ампул
7.	Промедол (тримеперидина гидрохлорид)	Таблетки для приема внутрь 25 мг	50 табл.
8.	Промедол (тримеперидина гидрохлорид)	Раствор для инъекций, ампулы 1 и 2% по 1 мл	20 ампул
		шприц-тюбики 1 и 2% по 1 мл	20 шприц-тюбиков
9.	Морфина сульфат (МСТ континус или другие аналоги продолжительностью действия не менее 12 часов)	Таблетки и капсулы пролонгированного действия для приема внутрь	
		10 мг	160 табл.
		30 мг	60 табл.
		60 мг	20 табл.
		100 мг	20 табл.
		200 мг	20 табл.
10.	Просидол	Таблетки для буккального приема 10 мг и 20 мг	50 табл.
11.	Просидол	Раствор для инъекций, ампулы 10 мг в 1 мл	50 ампул
12.	Фентанил	Трансдермальная терапевтическая система	
		25 мкг/час	15 пласт.
		50 мкг/час	10 пласт.
		75 мкг/час	5 пласт.
		100 мкг/час	5 пласт.
13.	Фентанил	Таблетки подъязычные 0,1 мг, 0,2 мг, 0,3 мг, 0,4 мг, 0,6 мг, 0,8 мг	50 таблеток
14.	Кодеин (кодеина фосфат)	Порошок	0,2 г
15.	Комбинированные лекарственные средства, содержащие кодеин (кодеина фосфат)	Таблетки, капсулы, растворы и т.д.	не более 0,2 г <*>
16.	Натрия оксibuтират	Раствор для приема внутрь 66,7%, сироп для приема внутрь 5%	2 флакона
17.	Эфедрина гидрохлорид и другие соли эфедрина	Порошок	0,6 г
18.	Теофедрин, Теофедрин-Н, Неотеофедрин	Таблетки	30 табл.
19.	Солутан	Раствор 50 мл, 30 мл	1 флакон
20.	Спазмoverалгин, Спазмoverалгин-Нео	Таблетки	50 табл.
21.	Другие комбинированные лекарственные средства, содержащие эфедрина гидрохлорид, и подлежащие предметно-количественному учету	Таблетки, порошки и т.д.	1 упаковка
22.	Комбинированные лекарственные средства, содержащие псевдоэфедрина гидрохлорид, и подлежащие предметно-количественному учету	Капсулы, порошки, сироп, таблетки, жидкость для приема внутрь и т.д.	1 упаковка
23.	Клонидин	Таблетки 0,075 мг, 0,15 мг	1 упаковка
		Раствор для инъекций 0,1 мг/мл,	1 упаковка
		Капли глазные 0,125%, 0,25%, 0,5% раствор	5 тюбик-капельниц
24.	Анаболические гормоны: Метандростенолон, Оксандролон Ретаболил, Нандролон, Феноболил, Силаболин и другие	Таблетки, раствор для инъекций и т.д.	1 упаковка
25.	Комбинированные лекарственные средства, содержащие фенилпропаноламин, и подлежащие предметно-количественному учету	Капсулы, таблетки, сироп, капли и т.д.	1 упаковка
26.	Фенобарбитал	Таблетки 50 мг, 100 мг	30 таблеток

27.	Бензобарбитал	Таблетки 50 мг, 100 мг	1 упаковка
28.	Примидон	Таблетки 125 мг, 250 мг	1 упаковка
29.	Буторфанол	Раствор для инъекций 2 мг/мл 1 мл	20 ампул

<> При выписывании и отпуске лекарственного препарата производится пересчет на кодеин основание.

Примечание:

При выписывании наркотических лекарственных препаратов, не предусмотренных настоящим приложением, их предельно допустимое количество для выписывания в одном рецепте может в пять раз превышать разовую дозу, указанную в инструкции по медицинскому применению выписываемого лекарственного препарата.

*Приложение N 2
к Порядку назначения и выписывания
лекарственных препаратов,
утвержденному приказом
Минздрава России
от _____ 2012 г. N _____*

ДОПУСТИМЫЕ К ИСПОЛЬЗОВАНИЮ РЕЦЕПТУРНЫЕ СОКРАЩЕНИЯ

Сокращение	Полное написание	Перевод
aa	ana	по, поровну
ac, acid.	acidum	кислота
amp.	ampulla	ампула
aq.	aqua	вода
aq. destill.	aqua destillata	дистиллированная вода
but.	butyrum	масло (твердое)
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
extr.	extractum	экстракт, вытяжка
f.	fiat (fiant)	Пусть образуется (образуются)
gtt.	gutta, guttae	капля, капли
inf.	infusum	настой
in amp.	in ampullis	в ампулах
in tabl.	in tab(u)lletis	в таблетках
lin.	linimentum	жидкая мазь
liq.	liquor	жидкость
m. pil.	massa pilularum	пильюльная масса
M.	Misce, Misceatur	Смешай (Пусть будет смешано)
N.	numero	числом
ol.	oleum	масло (жидкое)
past.	pasta	паста
Ppl.	pilula	пилюля
p.aeq.	partes aequales	равные части
ppt., praec.	praecipitatus	Осажденный
pulv.	pulvis	Порошок
q.s.	quantum satis	Сколько потребуется, сколько надо
r., 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
supp.	suppositorium	свеча
tabl.	tab(u)lletta	таблетка
t-ra, tinct.	tinctura	настойка
ung.	unquentum	мазь
vitr.	vitrum	склянка

*Приложение N 2
к приказу Минздрава России
от _____ 2012 г. N _____*

РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

Код формы по ОКУД 3108805

Медицинская документация

Наименование (штамп)
медицинской организации

Форма N 148-1/у-88

Утверждена Приказом

Министерства здравоохранения

и социального развития

Российской Федерации

от _____ N _____

Сери						N									
я															

РЕЦЕПТ " " _____ 20 г.
(дата выписки рецепта)

(взрослый, детский - нужное подчеркнуть)

Ф.И.О. пациента _____
(полностью)

Возраст _____

Адрес или N медицинской карты амбулаторного пациента _____

Ф.И.О. врача _____
(полностью)

Руб. Коп. Rp

Подпись и личная печать
врача _____ М.П.

Рецепт действителен в течение 10 дней

РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК <*>

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

Код формы по ОКУД 3108805

Медицинская документация

Наименование (штамп)
медицинской организации

Форма N 107-1/у

Утверждена Приказом

Министерства здравоохранения

и социального развития

Российской Федерации

от _____ N _____

РЕЦЕПТ

(взрослый, детский - нужное подчеркнуть)

" " _____ 200 г.

Ф.И.О. пациента _____
Возраст _____

Ф.И.О. лечащего врача _____

—
руб. | коп. | Rp. _____

—
руб. | коп. | Rp. _____

—
руб. | коп. | Rp. _____

—
Подпись
и личная печать лечащего врача _____ М.П.

—
Рецепт действителен в течение 2 месяцев, до 1 года (_____)
(ненужное зачеркнуть) (указать количество месяцев)

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

РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК

—
Министерство здравоохранения
Российской Федерации

УТВЕРЖДЕНА

Приказом Министерства здравоохранения
Российской Федерации

от _____ N _____

Штамп	—	—	—	—	—
Код	—	—	—	—	—

ОГРН — — — — —

—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

Код формы по ОКУД 3108805
Форма N 148-1/у-04 (л)

Код категории граждан	Код нозологической формы (по МКБ-10)	Источник финансирования: (подчеркнуть)	% оплаты: (подчеркнуть)	Код лекарственного средства (заполняется в аптечной организации)
		1. Федеральный	1. Бесплатно	— — — — — — — —
		2. Субъект Российской Федерации	2. 50%	— — — — — — — —

							3. Муниципальный														
S	S	S	L	L	L	.	L														

РЕЦЕПТ Серия _____ N _____ Дата выписки: ____-__-__ 20__ г.

Ф.И.О. пациента _____ Дата рождения ____-__-__

СНИЛС																												
N полиса обязательного медицинского страхования																												

Адрес или N медицинской карты амбулаторного пациента _____
(история развития ребенка) _____
Ф.И.О. врача _____

Руб. | Коп. | Rp: _____
.....|.....|...D.t.d.....|.....|.....
.....|.....|...Signa:.....|.....|.....

____-____-____	(код врача)
____-____-____	Подпись и личная печать врача (фельдшера) _____ М.П.

Рецепт действителен в течение 5 дней, 10 дней, 1 месяца, 3 месяцев
(ненужное зачеркнуть)
----- (Заполняется специалистом аптечной организации) -----

Отпущено по рецепту:	Торговое наименование и дозировка:
Дата отпуска: "___" _____ 200__ г.	Количество:
Приготовил:	Проверил: _____ Отпустил: _____

----- (линия отрыва) -----

Корешок рецептурного бланка Наименование лекарственного средства:	Способ применения: Продолжительность _____ дней Количество приемов в день: ____ раз На 1 прием: _____ ед.
Дозировка: _____	

РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК
Министерство здравоохранения
Российской Федерации
- МЕСТО ДЛЯ ШТРИХ-КОДА -
- УТВЕРЖДЕНА
Приказом Министерства здравоохранения
Медицинская организация _____ Российской Федерации
от _____ N _____

Штамп _____
Код _____
ОГРН _____

____-____-____

Код формы по ОКУД 3108805
Форма N 148-1/у-06 (л)

Код категории граждан	Код нозологической формы (по МКБ-10)	Источник финансирования:	% оплаты из источника финансирования:	Рецепт действителен в течение
-	-	1) федеральный бюджет	1) 100%	5 дней,
-	-	2) бюджет субъекта Российской Федерации	2) 50% (нужное подчеркнуть)	10 дней,
-	-	3) муниципальный бюджет (нужное подчеркнуть)		1 месяца,
-	-			3 месяцев (нужное подчеркнуть)

РЕЦЕПТ Серия _____ N _____ от _____

Ф.И.О. пациента _____

Дата рождения	СНИЛС
_____	_____

N медицинской карты амбулаторного пациента (история развития ребенка) _____

Ф.И.О. лечащего врача _____

Код лечащего врача	_____
Выписано:	_____ (заполняется специалистом аптечной организации)
Rp:	Отпущено по рецепту: _____
	Дата отпуска _____
	Код лекарственного препарата _____
D.t.d.	Торговое наименование _____
Дозировка	_____
Количество единиц	_____
Signa	Количество _____
Подпись лечащего врача и личная печать лечащего врача	На общую сумму _____
	_____ М.П.

----- (линия отрыва) -----

Корешок РЕЦЕПТА Серия _____ N _____ от _____

Способ применения: _____
Продолжительность _____ дней Наименование лекарственного
Количество приемов в день: _____ раз препарата: _____
На 1 прием: _____ ед. Дозировка: _____

Приложение N 3
к приказу Минздрава России
от _____ 2012 г. N _____

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

I. Оформление рецептурных бланков

1. Бланки формы N 107-1/у "Рецептурный бланк" (далее - рецептурный бланк формы N 107-1/у), не имеющие номер и (или) серию, место для нанесения штрих-кода, формы N 148-1/у-88 "Рецептурный бланк" (далее - рецептурный бланк формы N 148-1/у-88)) и формы N 148-1/у-04(л) "Рецептурный бланк" (далее - рецептурный бланк формы N 148-1/у-04(л)) изготавливаются типографским способом.

Рецептурные бланки формы N 107-1/у, имеющие номер и (или) серию, место для нанесения штрих-кода, и формы N 148-1/у-06(л) "Рецептурный бланк" (далее - рецептурный бланк формы N 148-1/у-06(л)) могут изготавливаться при помощи компьютерных технологий.

Решение о возможности изготовления в медицинской организации указанных рецептурных бланков при помощи компьютерных технологий принимается органом исполнительной власти субъекта Российской Федерации в области охраны здоровья граждан.

2. На рецептурных бланках формы N 107-1/у, не имеющих номер и (или) серию, место для нанесения штрих-кода, формы N 148-1/у-88, формы N 148-1/у-04(л) и формы N 148-1/у-06(л) в левом верхнем углу проставляется штамп медицинской организации с указанием ее наименования, адреса и телефона.

Дополнительно на рецептурных бланках формы N 148-1/у-04(л) и формы N 148-1/у-06(л) проставляется код медицинской организации.

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

4. Рецептурные бланки должны иметь:

1) серию и (или) номер - рецептурные бланки формы N 148-1/у-88, формы N 148-1/у-04(л), формы N 148-1/у-06(л) и рецептурные бланки формы N 107-1/у, заполняемые с использованием компьютерных технологий.

Серия рецептурного бланка формы N 148-1/у-04(л) и формы N 148-1/у-06(л) включает код субъекта Российской Федерации, соответствующий двум первым цифрам Общероссийского классификатора объектов административно-территориального деления (ОКАТО). Номера присваиваются по порядку:

2) место для нанесения штрих-кода - рецептурные бланки формы N 148-1/у-06(л) и формы N 107-1/у, заполняемые с использованием компьютерных технологий.

5. Рецептурные бланки формы N 148-1/у-88, формы N 107-1/у (не имеющих номер и (или) серию, место для нанесения штрих-кода) и формы N 148-1/у-04(л) заполняются лечащим врачом (фельдшером, акушеркой) разборчиво, четко, чернилами или шариковой ручкой.

6. Допускается оформление всех реквизитов рецептурных бланков формы N 107-1/у, имеющих номер и (или) серию, место для нанесения штрих-кода, и формы N 148-1/у-06(л) с использованием компьютерных технологий, а также оформление рецептурных бланков формы N 148-1/у-88 и формы N 107-1/у (не имеющих номер и (или) серию, место для нанесения штрих-кода) с использованием компьютерных технологий, за исключением графы "Rp" (наименование лекарственного препарата, его дозировка, количество, способ и продолжительность применения).

7. Оформление рецептурных бланков формы N 148-1/у-04(л) и формы N 148-1/у-06 (л) включает в себя цифровое кодирование.

Цифровое кодирование указанных рецептурных бланков включает в себя:

1) код медицинской организации в соответствии с Основным государственным регистрационным номером (ОГРН), проставляемый при изготовлении рецептурных бланков;

2) код категории граждан (SSS), имеющих право на ежемесячную денежную выплату и обеспечение лекарственными препаратами в соответствии со статьями 6.1 и 6.7 Федерального закона от 17 июля 1999 г. N 178-ФЗ "О государственной социальной помощи", и код нозологической формы (LLLLL) по МКБ-10, заполняемые лечащим врачом (фельдшером, акушеркой) путем занесения каждой цифры в пустые ячейки, при этом точка проставляется в отдельной ячейке;

3) отметка об источнике финансирования (федеральный бюджет [1], бюджет субъекта Российской Федерации [2], муниципальный бюджет [3]) и проценте оплаты рецепта (бесплатно [1], 50% [2]), осуществляемой лечащим врачом (фельдшером, акушеркой);

4) код лечащего врача (фельдшера, акушерки) указывается в соответствии с установленным органом исполнительной власти субъекта Российской Федерации в области охраны здоровья граждан перечнем кодов врачей (фельдшеров, акушерок), имеющих право на выписку лекарственных препаратов в целях предоставления государственной социальной помощи в виде набора социальных услуг;

5) код лекарственного препарата, проставляемый в аптечной организации при отпуске лекарственных препаратов, выписанных на рецептурном бланке формы N 148-1/у-04(л) и формы N 148-1/у-06(л).

8. В рецептурных бланках формы N 148-1/у-88, формы N 107-1/у, формы N 148-1/у-04(л) и формы N 148-1/у-06(л) (далее - рецептурные бланки) в графах "Ф.И.О. пациента" указываются полностью фамилия, имя и отчество пациента.

9. В рецептурных бланках формы N 148-1/у-88 и формы N 107-1/у в графе "Возраст" указывается количество полных лет пациента.

В рецептурных бланках формы N 148-1/у-04(л) и формы N 148-1/у-06(л) в графе "Дата рождения" указывается дата рождения пациента (число, месяц, год).

10. В рецептурных бланках формы N 148-1/у-04(л) и формы N 148-1/у-06(л) в графах "СНИЛС" и "N полиса обязательного медицинского страхования" указываются страховой номер индивидуального лицевого счета гражданина в Пенсионном фонде Российской Федерации (СНИЛС) и номер полиса обязательного медицинского страхования.

11. В рецептурных бланках формы N 148-1/у-88, формы N 148-1/у-04(л) и формы N 148-1/у-06(л) в графе "Адрес или N медицинской карты амбулаторного пациента (истории развития ребенка)" указывается адрес или номер медицинской карты амбулаторного пациента (истории развития ребенка).

12. В графе "Ф.И.О. лечащего врача" рецептурных бланков указываются полностью фамилия, имя, отчество лечащего врача (фельдшера, акушерки), имеющих право назначения и выписывания лекарственных препаратов.

13. В графе "Rp" рецептурных бланков указывается:

1) на латинском языке наименование лекарственного препарата (международное непатентованное или химическое, либо торговое), зарегистрированного в Российской Федерации, его дозировка;

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

14. Запрещается ограничиваться общими указаниями: "Внутреннее", "Известно" и т.п.

Разрешаются только принятые правилами сокращения обозначений; твердые и сыпучие фармацевтические субстанции выписываются в граммах (0,001; 0,5; 1,0), жидкие - в миллилитрах, граммах и каплях.

15. Рецепт, выписанный на рецептурном бланке, подписывается лечащим врачом (фельдшером, акушеркой) и заверяется его личной печатью.

Дополнительно рецепт, выписанный на рецептурном бланке формы N 148-1/у-88, формы N 148-1/у-04(л) и формы N 148-1/у-06(л), заверяется печатью медицинской организации "Для рецептов".

16. На одном рецептурном бланке формы N 148-1/у-88, формы N 148-1/у-04(л) и формы N 148-1/у-06(л) разрешается выписывать только одно наименование лекарственного препарата; на одном рецептурном бланке формы N 107-1/у - не более 3 (трех) наименований лекарственных препаратов.

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

18. Срок действия рецепта, выписанного на рецептурном бланке формы N 148-1/у-88 (10 дней), формы N 107-1/у (2 месяца, до 1 года), формы N 148-1/у-04(л) и формы N 148-1/у-06(л) (5 дней, 10 дней, 1 месяц, 3 месяца) указывается путем зачеркивания или подчеркивания.

19. На оборотной стороне рецептурного бланка формы N 107-1/у (за исключением рецептурного бланка, полностью заполняемого с использованием компьютерных технологий), рецептурного бланка формы N 148-1/у-88 и формы N 148-1/у-06(л) печатается таблица следующего содержания:

Приготовил	Проверил	Отпустил
	-	-

20. При выписке лекарственного препарата по решению врачебной комиссии на обороте рецептурного бланка формы N 148-1/у-04(л) и формы N 148-1/у-06(л) ставится специальная отметка (штамп).

21. На рецептурном бланке формы N 148-1/у-04(л) и формы N 148-1/у-06(л) внизу имеется линия отрыва, разделяющая рецептурный бланк и корешок.

Корешок от рецепта, выписанного на указанном рецептурном бланке, выдается пациенту (лицу, его представляющему) в аптечной организации, на корешке делается отметка о наименовании лекарственного препарата, дозировке, количестве, способе применения, и он остается у пациента (лица, его представляющего).

22. Оформление специального рецептурного бланка на наркотическое средство и психотропное вещество осуществляется в соответствии с приложением N 2 к приказу Министерства здравоохранения Российской Федерации от 1 августа 2012 г. N 54н.

II. Учет рецептурных бланков.

23. Учет рецептурных бланков формы N 107-1/у (изготовленных типографским способом), формы N 148-1/у-88 и формы N 148-1/у-04(л) осуществляется в журналах учета, пронумерованных,

прошнурованных и скрепленных подписью руководителя и печатью медицинской организации или подписью индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на медицинскую деятельность.

24. Журнал учета рецептурных бланков формы N 107-1/у, изготовленных типографским способом, должен содержать следующие графы:

- 1) номер по порядку;
- 2) в разделе "Приход":
 - а) дата регистрации приходного документа;
 - б) номер и дата приходного документа, название поставщика;
 - в) общее количество поступивших рецептурных бланков;
 - г) Ф.И.О. и подпись ответственного медицинского работника, получившего рецептурные бланки от поставщика;
- 3) в разделе "Расход":
 - а) дата выдачи рецептурных бланков;
 - б) количество выданных рецептурных бланков;
 - в) Ф.И.О. ответственного медицинского работника, получившего рецептурные бланки;
 - г) подпись ответственного медицинского работника, получившего рецептурные бланки;
- 4) Ф.И.О. и подпись ответственного медицинского работника, выдавшего рецептурные бланки;
- 5) остаток рецептурных бланков.

25. Журнал учета рецептурных бланков формы N 148-1/у-88 и формы N 148-1/у-04(л) должен содержать следующие графы:

- 1) номер по порядку;
- 2) в разделе "Приход":
 - а) дата регистрации приходного документа;
 - б) номер и дата приходного документа, название поставщика;
 - в) общее количество поступивших рецептурных бланков;
 - г) серии и номера рецептурных бланков;
 - д) количество рецептурных бланков по сериям;
 - и) Ф.И.О. и подпись ответственного медицинского работника, получившего рецептурные бланки от поставщика;
- 3) в разделе "Расход":
 - а) дата выдачи рецептурных бланков;
 - б) серии и номера выданных рецептурных бланков;
 - в) количество выданных рецептурных бланков;
 - г) Ф.И.О. ответственного медицинского работника, получившего рецептурные бланки;
 - д) подпись ответственного медицинского работника, получившего рецептурные бланки;
- 4) Ф.И.О. и подпись ответственного медицинского работника, выдавшего рецептурные бланки;
- 5) остаток рецептурных бланков.

26. Учет специальных рецептурных бланков на наркотическое средство и психотропное вещество осуществляется в соответствии с приложением N 4 к приказу Министерства здравоохранения Российской Федерации от 1 августа 2012 г. N 54н.

III. Хранение рецептурных бланков.

27. Медицинские организации получают необходимые рецептурные бланки через органы исполнительной власти субъектов Российской Федерации в области охраны здоровья граждан или организации, уполномоченные на это указанными органами исполнительной власти субъектов Российской Федерации.

28. Индивидуальные предприниматели, имеющие лицензию на медицинскую деятельность, самостоятельно заказывают рецептурные бланки форм N 107-1/у (не имеющие номер и (или) серию, место для нанесения штрих-кода), формы N 148-1/у-88, формы N 148-1/у-04(л), или получают рецептурные бланки через органы исполнительной власти субъектов Российской Федерации в области охраны здоровья граждан или уполномоченные ими организации.
29. Запас рецептурных бланков форм N 107-1/у, N 148-1/у-88 и N 148-1/у-04(л) в медицинских организациях не должен превышать полугодовой потребности.

30. В каждой медицинской организации приказом руководителя назначается лицо, ответственное за получение, хранение, учет и выдачу всех видов рецептурных бланков.

31. Рецептурные бланки форм N 107-1/у, N 148-1/у-88 и N 148-1/у-04(л) должны храниться ответственным лицом, назначенным руководителем медицинской организации, под замком в металлическом шкафу (сейфе) или металлическом ящике.

32. Индивидуальный предприниматель, имеющий лицензию на медицинскую деятельность, должен хранить рецептурные бланки форм N 107-1/у, N 148-1/у-88 и N 148-1/у-04(л) под замком в металлическом шкафу (сейфе) или металлическом ящике.

33. Постоянно действующая комиссия, создаваемая в медицинской организации, проверяет состояние хранения, учета, фактическое наличие и расход рецептурных бланков форм N 107-1/у, N 148-1/у-88 и N 148-1/у-04(л) один раз в квартал.

В случае несовпадения книжного остатка рецептурных бланков с фактическим наличием лицо, ответственное за получение, хранение, учет и выдачу рецептурных бланков, несет ответственность, предусмотренную законодательством Российской Федерации.

34. Органы исполнительной власти субъектов Российской Федерации в области охраны здоровья граждан при проведении контроля качества и безопасности медицинской деятельности в медицинских организациях и у индивидуальных предпринимателей, имеющих лицензию на медицинскую деятельность, контролируют использование и обеспечение сохранности рецептурных бланков.

35. Рецептурные бланки форм N 107-1/у, N 148-1/у-88 и N 148-1/у-04(л) в количестве 2-недельной потребности выдаются лечащим врачам (фельдшерам, акушеркам), имеющим право выписывания рецептов, по распоряжению главного врача или его заместителя.

36. Полученные рецептурные бланки форм N 107-1/у, N 148-1/у-88 и N 148-1/у-04(л) лечащие врачи (фельдшеры, акушерки) должны хранить в помещениях, обеспечивающих их сохранность.

37. Хранение специальных рецептурных бланков на наркотическое средство и психотропное вещество и выдача указанных рецептурных бланков лечащему врачу (фельдшеру, акушерке) осуществляется в соответствии с приложением N 4 к приказу Минздрава России от 1 августа 2012 г. N 54н.

-