



МИНИСТЕРСТВО  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
ВОЛГОГРАДСКОЙ ОБЛАСТИ

пр-кт им. В.И. Ленина, 56 а, Волгоград, 400005.  
Тел. (8442) 24-85-00. Факс (8442) 24-85-51.  
E-mail: oblzdрави@volganet.ru  
ОКПО 00088390, ОГРН 1023403443744,  
ИНН/КПП 3444050369/344401001

03.07.2012 № 10-02-4871

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

Руководителям органам управления  
здравоохранения

Руководителям учреждений  
здравоохранения

Директорам аптечных организаций

Директору ГУП «Волгофарм»

О порядке отпуска лекарственных  
препаратов

Министерством здравоохранения Волгоградской области в адрес руководителей органов управления здравоохранением, учреждений здравоохранения и аптечных организаций направлено письмо от 06.06.2012 № 10-02-4245 «О направлении приказа Минздравсоцразвития России» с приложением копии самого приказа Минздравсоцразвития России от 17.05.2012 № 562н «Об утверждении порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества», который был официально опубликован в «Российской газете» № 127 06.06.2012, для использования в работе.

В разъяснительных целях Департамент развития фармацевтического рынка и рынка медицинской техники Минздравсоцразвития России письмом от 06.06.2012 № 975/25-1 информирует о порядке отпуска кодеинсодержащих лекарственных препаратов (копия на 1-м листе прилагается).

Таким образом, на рецептурных бланках формы № 148-1/у-88, имеющих серию и номер, выписываются комбинированные лекарственные препараты, содержащие:

1. Кодеин или его соли (в пересчете на чистое вещество) в количестве до 20 мг (на I дозу твердой лекарственной формы) или в количестве до 200 мг (на 100 мл или 100г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);
2. Псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 30 мг, и до 60мг (на I дозу твердой лекарственной формы).
3. Псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве от 30 мг до 60мг в сочетании с декстрометорфаном гидробромидом в количестве, превышающем 10 мг (на I дозу твердой лекарственной формы).

4. Декстрометорфана гидробромид в количестве до 200 мг (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения).

5. Эфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 100 мг, и до 300 мг (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения).

6. Эфедрина гидрохлорид в количестве до 50 мг (на 1 дозу твердой лекарственной формы).

7. 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).

Срок действия рецепта, выписанного на бланке учетной формы № 148-1/у-88, составляет 10 (десять) дней.

На одном рецепте бланка учетной формы № 148-1/у-88 может быть выписано предельно допустимое количество комбинированного лекарственного препарата, указанное в приложении № 1 к Инструкции о порядке выписывания лекарственных препаратов и оформления рецептов и требований-накладных, которая утверждена приказом Минздравсоцразвития России от 12.02.2007 № 110 «О порядке назначения и выписывания лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения и специализированных продуктов лечебного питания».

Указанные комбинированные лекарственные препараты, в том числе кодеинсодержащие, предметно-количественному учету не подлежат. Нормы, предусматривающие увеличение срока действия рецепта до 1 месяца или до 1 года для лечения больных с затяжными и хроническими заболеваниями, на них не распространяются.

Рецепты, выписанные на рецептурных бланках формы № 148-1/у-88, остаются в аптечной организации, где хранятся в течение 3-х лет до момента уничтожения комиссией аптечной организации в установленном порядке.

На рецептурных бланках формы № 107-1/у выписываются комбинированные лекарственные препараты, содержащие:

1. Эрготамина гидротартрат в количестве до 5 мг (на 1 дозу твердой лекарственной формы).

2. Эфедрина гидрохлорид в количестве до 100 мг (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения).

3. Псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве, не превышающем 30 мг (на 1 дозу твердой лекарственной формы).

4. Псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве, не превышающем 30 мг в сочетании с декстрометорфаном гидробромидом в количестве, превышающем 10 мг, и до 30 мг (на 1 дозу твердой лекарственной формы).



5. Декстрометорфана гидробромид в количестве, превышающем 10 мг, и до 30 мг (на 1 дозу твердой лекарственной формы).

Срок действия рецепта, выписанного на бланке учетной формы № 107-1/у, составляет 2 месяца.

При отпуске рецепты на комбинированные препараты, выписанные на бланках формы № 107-1/у, погашаются фармработником аптечной организации штампом «Лекарство отпущено» или «Лекарственный препарат отпущен», и возвращаются на руки больному, кроме случаев выписки рецептов со сроком действия до 1 года для лечения больных с хроническими заболеваниями.

С составом и количественным содержанием действующих веществ лекарственных препаратов можно ознакомиться на сайте Интернета «[rlnet.ru](http://rlnet.ru)».

Кроме того, министерство здравоохранения Волгоградской области напоминает, что с целью соблюдения требований действующего законодательства о порядке выписки и отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества, руководителям учреждений здравоохранения и аптечных организаций или уполномоченным лицам необходимо провести с персоналом тщательную проработку приказов Минздравсоцразвития России:

- от 12.02.2007 № 110 «О порядке назначения и выписывания лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения и специализированных продуктов лечебного питания»;
- от 16.03.2010 № 157н «Об утверждении предельно допустимого количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, содержащегося в препаратах»;
- от 17.05.2012 № 562н «Об утверждении Порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества».

Заместитель председателя Комитета  
по здравоохранению

О.П. Вахрушев

Ефремова Наталья Борисовна  
(8442) 24-85-22

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПИСЬМО  
от 6 июня 2012 г. N 975/25-1

Департамент развития фармацевтического рынка и рынка медицинской техники Минздравсоцразвития России информирует о порядке отпуска кодеинсодержащих лекарственных препаратов.

1 июня 2012 г. вступила в силу норма постановления Правительства Российской Федерации от 20 июля 2011 г. N 599 "О мерах контроля в отношении препаратов, которые содержат малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, включенных в перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации", предусматривающая рецептурный отпуск комбинированных кодеинсодержащих лекарственных препаратов.

В соответствии с вышеуказанным постановлением порядок отпуска лекарственных препаратов с малым содержанием наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, в том числе кодеинсодержащих, устанавливается Минздравсоцразвития России по согласованию с ФСКН России.

Минздравсоцразвития России разработал и согласовал с ФСКН России приказ от 17.05.2012 N 562н "Об утверждении Порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества", который зарегистрирован Минюстом России 01.06.2012 N 24438 и вступит в силу по истечении 10 (десяти) дней с момента официального опубликования в "Российской газете".

В соответствии с вышеуказанным приказом рецептурному отпуску подлежат комбинированные лекарственные препараты, содержащие малые количества наркотических средств (кодеин), психотропных веществ (декстраметорфан) и их прекурсоров (эфедрин, псевдоэфедрин, фенипропаноламин).

Из кодеинсодержащих лекарственных препаратов рецептурному отпуску подлежат следующие препараты, ранее отнесенные к категории безрецептурных:

- содержащие кодеин или его соли (в пересчете на чистое вещество) в количестве до 20 мг (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

- содержащие кодеин или его соли (в пересчете на чистое вещество) в количестве до 200 мг (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения).

Приказом Минздравсоцразвития России от 17.05.2012 N 562н в отношении комбинированных кодеинсодержащих лекарственных препаратов установлены следующие меры контроля:

1) отпуск по рецептам, выписанным на рецептурных бланках учётной формы N 148-1/у-88 (имеющих серию и номер);

2) срок действия рецепта составляет 10 (десять) дней;

3) предельно допустимое количество выписки лекарственного препарата на один рецепт составляет до 0,2 г;

4) рецепты остаются в аптечной организации, хранятся 3 (три) года и уничтожаются комиссией в установленном порядке.

Обращаем внимание, что в соответствии с вышеуказанным приказом кодеинсодержащие лекарственные препараты не подлежат предметно-количественному учету и нормы, предусматривающие для хронических больных увеличение срока действия рецепта до 1 месяца или до 1 года, на кодеинсодержащие лекарственные препараты не распространяются.

Директор Департамента  
Д.О.МИХАЙЛОВА