

## Об утверждении Правил использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан

Приказ Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 26 января 2015 года № 32. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 6 марта 2015 года № 10404.

Сноска. Заголовок в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 01.02.2017 № 7 ( вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

В соответствии с пунктом 1 статьи 16 Закона Республики Казахстан от 10 июля 1998 года "О наркотических средствах, психотропных веществах, их аналогах и прекурсорах и мерах противодействия их незаконному обороту и злоупотреблению ими" **ПРИКАЗЫВАЮ:**

1. Утвердить прилагаемые Правила использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан.

Сноска. Пункт 1 в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 01.02.2017 № 7 ( вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

2. Комитету контроля медицинской и фармацевтической деятельности обеспечить:

1) государственную регистрацию настоящего приказа в Министерстве юстиции Республики Казахстан;

2) в течение десяти календарных дней после государственной регистрации настоящего приказа в Министерстве юстиции Республики Казахстан направление на официальное опубликование в периодических печатных изданиях и информационно-правовой системе "Эділет";

3) размещение настоящего приказа на интернет-ресурсе Министерства здравоохранения и социального развития Республики Казахстан.

3. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на вице-министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан Цой А.В.

4. Настоящий приказ вводится в действие со дня его первого официального опубликования.

Министр здравоохранения	
и социального развития	
Республики Казахстан	Т. Дуйсенова

СОГЛАСОВАН

Министр внутренних дел

Республики Казахстан

\_\_\_\_\_ К. Касымов

26 января 2015 года

	Утверждены приказом Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 26 января 2015 года № 32
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## Правила

**использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан**

### 1. Общие положения

Сноска. В заголовке и по всему тексту слова "и прекурсоров", "и прекурсоры", "и прекурсора", "и прекурсорами" заменены соответственно словами "и их прекурсоров", "и их прекурсоры", "и их прекурсора"; "и их прекурсорами" приказом Министра здравоохранения РК от 01.02.2017 № 7 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

1. Настоящие Правила использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан (далее - Правила), разработаны в соответствии с Законом Республики Казахстан от 10 июля 1998 года "О наркотических средствах, психотропных веществах, прекурсорах и мерах противодействия их незаконному обороту и злоупотреблению ими" (далее - Закон) и устанавливают порядок использования в медицинских целях лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, включенные в Список наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан (далее - Список).

Под использованием в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров понимается назначение, использование, выписывание, отпуск, хранение, распределение, учет, уничтожение, определение потребности лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры.

2. В настоящих Правилах используются следующие основные понятия:

1) медицинские документы больного - история болезни, амбулаторная карта, лист записи консультационного осмотра;

2) специальный рецептурный бланк - бланк для выписывания рецепта на лекарственные средства, содержащие наркотические средства, психотропные вещества Таблицы II Списка;

3) сигнатура - документ, подтверждающий законность приобретения лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры;

4) Таблица II Списка - список наркотических средств и психотропных веществ, используемых в медицинских целях и находящихся под строгим контролем;

5) Таблица III Списка - список наркотических средств и психотропных веществ, используемых в медицинских целях и находящихся под контролем;

6) Таблица IV Списка - список прекурсоров (химических и растительных веществ, часто используемых при незаконном изготовлении наркотических и психотропных веществ), находящихся под контролем.

## **2. Порядок использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан**

### **Параграф 1. Определение потребности в лекарственных средствах, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры в организациях здравоохранения для амбулаторных и стационарных больных**

3. Потребность в лекарственных средствах, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры в организациях здравоохранения, определяется:

1) в соответствии с лекарственным формуляром организации здравоохранения;

2) на основании данных динамики заболеваемости и эпидемиологической ситуации в регионе;

3) с учетом регистров пролеченных больных;

4) с учетом фактического потребления лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры за предыдущий год, прогнозируемого остатка на 1 января следующего финансового года.

4. Расчет потребности лекарственных средств, содержащих наркотические средства осуществляется субъектами здравоохранения.

Расчетные нормативы потребности в лекарственных средствах, содержащих наркотические средства на 1000 человек населения в год (в граммах) по форме, согласно приложению 1, на одну койку в год по форме, согласно приложению 2, на одну койку в год для онкологического отделения паллиативной помощи (хоспис) по форме, согласно приложению 3, нормы отпуска опиоидных

анальгетиков для инкурабельных онкологических больных, по форме, согласно приложению 4 к настоящим Правилам.

5. Субъекты здравоохранения представляют в управления здравоохранения областей, городов Астана, Алматы:

1) ежегодно, до 1 марта расчетные нормативы потребности лекарственных средств, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры на следующий календарный год;

2) ежеквартально, до 10 числа месяца, следующего за отчетным кварталом, отчет о фактическом расходе наркотических лекарственных средств, психотропных веществ и их прекурсоров за квартал;

3) ежегодно, до 1 марта года, следующего за отчетным годом, отчет о фактическом расходе лекарственных средств, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры за год.

6. Управления здравоохранения областей, городов Астана, Алматы представляют в Комитет контроля медицинской и фармацевтической деятельности Министерства здравоохранения и социального развития Республики Казахстан (далее - Комитет) к 15 марта текущего года сводную заявку расчета потребности лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры для области и городов Астаны и Алматы с учетом нормативов потребности субъектов здравоохранения на следующий год.

7. Комитет представляет в Департамент по борьбе с наркобизнесом и контролю за оборотом наркотиков Министерства внутренних дел Республики Казахстан к 1 апреля текущего года на следующий календарный год сводную заявку расчета потребности лекарственных средств, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры для Республики Казахстан.

## **Параграф 2. Назначение лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры**

8. Назначение лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры при амбулаторном и стационарном лечении в организациях здравоохранения осуществляется врачом организации здравоохранения, имеющим доступ к работе с наркотическими средствами и их прекурсорами в соответствии с Квалификационными требованиями и перечнем документов, подтверждающих соответствие им, для деятельности, связанной с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, утвержденными приказом Министра внутренних дел Республики Казахстан от 26 декабря 2014 года № 943 (зарегистрированный в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов Республики Казахстан за № 10293).

**Сноска. Пункт 8 в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 01.02.2017 № 7 ( вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).**

9. При оказании скорой и неотложной медицинской помощи лекарственные средства, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, назначаются врачом выездной бригады скорой медицинской помощи или врачом отделения неотложной помощи (помощи на дому) организации здравоохранения.

При отсутствии в выездных бригадах скорой медицинской помощи врачей, назначение лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры производится фельдшером выездной бригады.

Оформление использования лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества Таблицы II Списка, производится после оказания экстренной медицинской помощи больному.

10. Назначение лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, больным, находящимся на стационарном лечении, осуществляется по медицинским показаниям.

11. Назначение лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры Таблицы II, III, IV Списка фиксируется в медицинских документах больного, формы которых утверждены приказом исполняющего обязанности Министра здравоохранения Республики Казахстан от 23 ноября 2010 года № 907 "Об утверждении форм первичной медицинской документации организаций здравоохранения" (зарегистрированный в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 6697), с указанием разовой дозы, способа и кратности приема (введения), длительности курса лечения, а также обоснования назначения лекарственных средств.

Сноска. Пункт 11 в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 01.02.2017 № 7 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

12. Исключен приказом Министра здравоохранения РК от 01.02.2017 № 7 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

### **Параграф 3. Использование лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры в медицинских целях**

13. В медицинских целях используются лекарственные средства, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры, зарегистрированные и разрешенные к медицинскому применению на территории Республики Казахстан и внесенные в Государственный реестр лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники.

14. Использование лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры в медицинских целях осуществляется в организациях здравоохранения, имеющих лицензию в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, выданную в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях.

15. Использование лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры пациентам при амбулаторном лечении осуществляется по назначению врача в соответствии с выписанным рецептом.

16. В организациях здравоохранения, оказывающих стационарную медицинскую помощь, выдача больным лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества Таблиц II, III Списка производится отдельно от других лекарств.

Использование (прием) лекарственных средств производится строго под наблюдением медицинского персонала в момент их выдачи – пероральный прием, наложение трансдермальных терапевтических систем (пластырь, пленка) - в присутствии медицинской сестры, введение инъекций - в присутствии врача.

17. В организациях здравоохранения в местах хранения и на постах дежурных врачей и медицинских сестер вывешиваются таблицы высших разовых и суточных доз наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, а также таблица противоядий при отравлениях ими.

18. Не допускается замена этикеток, расфасовка, рассыпка, переливание и перекладывание в другую упаковку (тару) лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры в отделениях (кабинетах) организации здравоохранения.

#### **Параграф 4. Выписывание рецептов и отпуск лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры**

19. Рецепты больным на лекарственные средства, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры Таблицы II, III, IV Списка выписываются на основе стандартной оценки состояния пациента фельдшерами, акушерами, врачами организаций здравоохранения или врачами, ведущими самостоятельный прием при наличии соответствующих медицинских показаний и заверяются подписью, личной печатью (при наличии), штампом и печатью (при наличии) организации здравоохранения.

**Сноска. Пункт 19 в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 01.02.2017 № 7 ( вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).**

20. Лекарственные средства, содержащие наркотические средства, психотропные вещества Таблицы II Списка, выписываются амбулаторным больным на специальном рецептурном бланке розового цвета, изготовленном типографским способом, форматом А6, имеющим код, номер бланка и степень защиты по форме, согласно приложению 5 к настоящим Правилам.

Код включает условное цифровое обозначение административно-территориальной единицы Республики Казахстан согласно приложению 6 к настоящим Правилам.

21. Рецепты на специальных рецептурных бланках выписываются врачом собственноручно, заверяются штампом, печатью (при наличии) организации здравоохранения, личной печатью (при наличии) врача и подписью врача. В рецепте указывается номер участка, номер медицинской документации, фамилия, имя, отчество (при наличии) врача, выписавшего рецепт, а также фамилия, имя, отчество (при наличии), индивидуальный идентификационный номер (далее – ИИН), возраст и адрес местожительства больного.

Корешки специальных рецептурных бланков заполняются идентично рецепту и хранятся в организации здравоохранения у лица, ответственного за их сохранность.

**Сноска. Пункт 21 в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 01.02.2017 № 7 ( вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).**

22. Содержание рецепта, серия и номер специального рецептурного бланка заносятся в медицинскую документацию больного.

23. При выписывании рецепта на получение лекарственного средства, содержащего наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры Таблицы II, III, IV Списка в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи на амбулаторном уровне, дополнительно к рецептурному бланку выписывается рецепт на бесплатный отпуск. Выписанные рецепты регистрируются в журнале регистрации выписанных рецептов на получение лекарственных средств бесплатно согласно приложению 7 к настоящим Правилам.

**Сноска. Пункт 23 в редакции приказа Министерства здравоохранения РК от 01.02.2017 № 7 ( вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).**

24. Рецепты на лекарственные средства, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры Таблиц III, IV Списка, выписываются на рецептурных бланках установленного образца по форме № 130/у, утвержденной приказом и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 23 ноября 2010 года № 907 "Об утверждении форм первичной медицинской документации организаций здравоохранения" (зарегистрированный в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов Республики Казахстан за № 6697), (далее – Приказ № 907).

25. Название лекарственного средства, содержащего наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, входящего в состав многокомпонентной лекарственной формы, пишется в рецепте первым, затем указываются все остальные ингредиенты.

26. При выписывании рецепта на лекарственные средства, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры в дозе, превышающей однократный прием, доза лекарственного средства пишется прописью и ставится восклицательный знак.

При несоблюдении врачом этого требования, фармацевтический работник отпускает прописанное лекарственное средство в половине высшей разовой дозы.

27. На одном рецептурном бланке выписывается одно наименование лекарственного средства, содержащее наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры Таблиц II, III, IV Списка в количествах, не превышающих предельно допустимые нормы выписывания и отпуска лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, на один рецепт (далее – Нормы) согласно приложению 8 к настоящим Правилам.

**Сноска. Пункт 27 в редакции приказа Министерства здравоохранения РК от 01.02.2017 № 7 ( вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).**

28. Для лечения incurable онкологических (гематологических) больных количество выписываемого в одном рецепте лекарственного средства, содержащего наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры Таблицы II, III, IV Списка, увеличивается в 2 раза. Количество лекарственного средства указывается прописью и ставится восклицательный знак.

По медицинским показаниям лекарственное средство для incurable больного выписывается на нескольких рецептах в количествах, достаточных на 10-15 календарных дней терапии, для

инкурабельного больного, проживающего в отдаленном от районного центра населенном пункте, в количествах достаточных на 25-30 календарных дней терапии, но не более предельно допустимых Норм, предусмотренных в приложении 8 к настоящим Правилам.

В глазных лекарственных формах количество этилморфина гидрохлорида, выписываемого в одном рецепте, для хронических больных, разрешается увеличить до пяти раз от нормы отпуска.

**Сноска. Пункт 28 в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 01.02.2017 № 7 ( вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).**

29. Рецепты на лекарственные средства, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры Таблиц III, IV Списка для больных хроническими заболеваниями разрешается выписывать на курс лечения сроком до одного месяца. В этих случаях на рецептурном бланке указывается "По специальному назначению". Указание "по специальному назначению" врач прописывает собственноручно, заверяет подписью и личной печатью.

30. Рецепты на лекарственные средства, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры Таблиц Списка, действительны в течение 15 календарных дней с момента выдачи рецепта.

31. Рецепты выписываются разборчиво с обязательным заполнением всех предусмотренных в бланке граф. Исправления в рецепте не допускаются.

32. Способ применения лекарственного средства обозначается на государственном или русском языке с указанием дозы, частоты и длительности приема. Не допускается ограничиваться общими указаниями.

33. При выписывании и отпуске рецептов не допускается:

1) выписывать рецепты на лекарственные средства, не зарегистрированные в государственном реестре лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники Республики Казахстан и не разрешенные к применению в Республике Казахстан;

2) выписывать больным, страдающим наркоманией лекарственные средства, содержащие наркотические средства, психотропные вещества Таблицы II Списка;

3) выписывать рецепты и отпускать амбулаторным больным этиловый эфир, а также инъекционные растворы фентанила;

4) на одном рецептурном бланке выписывать и отпускать лекарственные средства, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры не более количеств, указанных в приложении 8 к настоящим Правилам;

5) отпускать выписанные в рецепте наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры вне состава изготовленной формы.



34. Рецепт, не отвечающий вышеперечисленным требованиям, является недействительным и погашается штампом "Рецепт недействителен", регистрируется в журнале учета неправильно выписанных рецептов по форме № 134/у, утвержденной Приказом № 907, после чего возвращается больному. Журнал учета неправильно выписанных рецептов должен быть пронумерован, прошнурован и скреплен подписью руководителя и печатью аптечной организации.

Информация о неправильно выписанных рецептах передается руководителю соответствующей организации здравоохранения в однодневный срок с момента обнаружения ошибки в выписанном рецепте.

Лицо, выписавшее рецепт, обеспечивает его надлежащее оформление в момент повторного обращения больного.

35. Рецепты на лекарственные средства, содержащие наркотические средства, психотропные вещества Таблицы II Списка действительны в пределах административно-территориальной единицы республики в которой выписан рецепт, на лекарственные средства Таблиц III, IV Списка - на всей территории Республики Казахстан.

36. Лекарственные средства, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры Таблиц II, III, IV Списка отпускаются из аптечных организаций:

1) юридическим лицам, имеющим лицензию на право работы в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров в системе здравоохранения по требованию на наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, согласно приложению 9 к настоящим Правилам на основании доверенности;

2) населению по рецепту врача за исключением калия перманганата в фасовке 3,0 и 5,0 грамм

В случае отсутствия в населенном пункте аптек, имеющих лицензию на осуществление деятельности, связанной с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, обеспечение осуществляется через медицинские организации, имеющих лицензию на деятельность связанной с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров.

**Сноска. Пункт 36 в редакции приказа Министерства здравоохранения РК от 01.02.2017 № 7 ( вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).**

37. Требования организации здравоохранения на получение наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров выписываются на латинском или русском языке отдельно от требований на другие лекарственные средства, с указанием их количеств прописью, заверяются подписью руководителя организации здравоохранения или его заместителя и скрепляются печатью организации.

38. Организацией здравоохранения в аптечную организацию предоставляется список врачей, выписывающих рецепты на лекарственные средства Таблицы II Списка, образцы их подписей и личных печатей (при наличии), заверенный подписью первого руководителя и печатью (при наличии) организации здравоохранения.

Сноска. Пункт 38 в редакции приказа Министерства здравоохранения РК от 01.02.2017 № 7 ( вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

39. При отпуске больному лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества, прекурсоры на обороте рецепта указывает название, количество отпущенного лекарственного средства, дату и роспись отпустившего.

40. При отпуске лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры больному взамен рецепта выдается сигнатура с желтой полосой по диагонали (слева направо) по форме согласно приложению 10 к настоящим Правилам с данными, полностью соответствующими рецепту и заводской маркировке (завод-производитель, страна, номер серии (партии)). Сигнатура заверяется подписью фармацевтического работника, отпустившего лекарство, а также скрепляется печатью аптечной организации.

41. Выдача лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры Таблиц II, III, IV Списка организациям здравоохранения производится по доверенности, с указанием наименования получаемых средств, дозы, концентрации, лекарственной формы и количества (прописью).

Сноска. Пункт 41 в редакции приказа Министерства здравоохранения РК от 01.02.2017 № 7 ( вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

## **Параграф 5. Порядок хранения и учета лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры**

42. Доступ в помещения хранения лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры (далее - помещения хранения) разрешается лицам, допущенным к работе с ними.

43. К работе с наркотическими средствами, психотропными веществами и их прекурсорами допускаются лица имеющие заключения врачей психиатра и нарколога об отсутствии заболеваний наркоманией, токсикоманией, хроническим алкоголизмом, а также о пригодности к выполнению деятельности, связанной с наркотическими средствами, психотропными веществами и их прекурсорами и заключение органов внутренних дел по проведению соответствующей проверки. Список лиц, допущенных к работе с наркотическими средствами, психотропными веществами и их прекурсорами, утверждается приказом руководителя организации здравоохранения один раз в три года.

В случае изменения состава лиц, допущенных к работе с наркотическими средствами, психотропными веществами и их прекурсорами в Список лиц вносятся соответствующие изменения и дополнения.

44. В организациях здравоохранения, в местах хранения и на постах дежурных врачей и медицинских сестер на внутренней стороне дверцы сейфа, шкафа, вывешивается перечень хранящихся лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры с указанием высших разовых и суточных доз, а также таблицы противоядий при отравлениях ими.

45. Помещения хранения, сейфы и шкафы находятся в закрытом состоянии. После окончания рабочего дня они опечатываются и (или) пломбируются. Ключи, печать и (или) пломбир хранятся у ответственного лица (далее - ответственное лицо).

46. Все документы по приходу и расходу лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры Таблиц II, III, IV Списка, (счета-фактуры, накладные, доверенности, рецепты, требования) хранятся в подшитом, опечатанном виде по месяцам и годам у ответственного лица в условиях, обеспечивающих их сохранность в сейфах или металлических шкафах в помещении хранения.

47. Документы по приходу и расходу лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества Таблицы II Списка хранятся в течение пяти лет, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры Таблиц III, IV Списка - одного года, не считая текущего. После истечения сроков хранения, документы уничтожаются путем сжигания в присутствии постоянно действующей комиссии, назначенной руководителем этой организации.

48. Выдача лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, осуществляется из помещения хранения только ответственным лицом.

49. В ассистентской комнате аптек в отделениях (кабинетах) организаций здравоохранения запас наркотических средств, психотропных веществ Таблицы II Списка не превышает потребности пяти календарных дней, в помещениях хранения аптек - тридцати календарных дней.

Сноска. Пункт 49 в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 01.02.2017 № 7 ( вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

50. Для оказания экстренной медицинской помощи в организации здравоохранения, оказывающей стационарную помощь в вечернее и ночное время приказом руководителя организации здравоохранения, определяется список лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества Таблицы II Списка, не превышающий пятидневный запас, который используется по разрешению ответственного дежурного врача.

51. В организациях здравоохранения, осуществляющих медицинскую экспертную деятельность, лекарственные средства, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, оставшиеся после испытаний (анализов) хранятся в течение трех месяцев, после чего возвращаются заявителям. Факт возврата лекарственных средств оформляется соответствующим актом о возврате лекарственных средств (произвольной формы).

52. Забракованные лекарственные средства, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, а также остатки, оставшиеся после испытаний (анализов), подлежат уничтожению.

53. Лекарственные средства, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, в организациях здравоохранения подлежат предметно-количественному учету в пронумерованном, прошнурованном, скрепленном печатями и подписями руководителей организации здравоохранения и территориальных подразделений Комитета журналах учета наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров на аптечных складах согласно приложению 11, учета

лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры в отделениях и кабинетах согласно приложению 12, учета наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих предметно-количественному учету в аптеке приложению 13, учета лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры на постах медицинских сестер согласно приложению 14 к настоящим Правилам.

54. В научно-исследовательских институтах, учебных заведениях, испытательных лабораториях (центрах) подлежат предметно-количественному учету реактивы и лекарственные средства, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры в журналах учета лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, поступающих в испытательную лабораторию (центр) для анализа согласно приложению 15, учета наркотических средств, психотропных веществ, прекурсоров в научных организациях и организациях образования в области здравоохранения согласно приложению 16 к настоящим Правилам.

55. В журнале учета на первой странице указывается перечень лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету. Для каждой лекарственной формы, дозировки, фасовки лекарственного средства отводится отдельный лист (разворот) на котором указывается наименование лекарственного средства, лекарственная форма, дозировка, единица измерения, фамилия и инициалы ответственного лица, заполняющего журнал. Поступление отражается по каждому приходному документу с указанием номера и даты. Расход записывается дневными итогами (ежедневные записи). Журнал учета действителен в течении одного года.

56. Ответственное лицо на первое число каждого месяца сверяет фактическое наличие лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры с книжным остатком, с составлением акта сверки наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров по форме, согласно приложению 17 к настоящим Правилам.

57. При инвентаризации указанных средств устанавливаются фактические остатки по отдельной инвентаризационной ведомости.

58. В случае выявления расхождений фактических остатков с книжными остатками руководитель организации здравоохранения в течение суток извещает об этом территориальное подразделение Комитета и органа внутренних дел.

## **Параграф 6. Хранение, распределение, отпуск, учет и уничтожение специальных рецептурных бланков и требований**

59. Организации здравоохранения обеспечиваются специальными рецептурными бланками местными органами государственного управления здравоохранения.

60. Выдача специальных рецептурных бланков осуществляется по доверенности, с указанием в них количества (прописью), кода и номера бланка.

61. Исключен приказом Министра здравоохранения РК от 01.02.2017 № 7 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

62. Требования организаций здравоохранения на специальные рецептурные бланки оформляются по форме согласно приложению 18 к настоящим Правилам.

63. Специальные рецептурные бланки при поступлении в организацию здравоохранения принимаются комиссией, назначенной руководителем этой организации, которая проверяет соответствие полученных количеств сопроводительным документам.

64. В организации здравоохранения назначается ответственное лицо за хранение и выдачу специальных рецептурных бланков.

65. Специальные рецептурные бланки, а также документы по их приходу и расходу хранятся в сейфах или металлических шкафах. Комната по окончании работы опечатывается и (или) пломбируется. Ключи от комнаты, печать и (или) пломбир хранятся у ответственного лица.

66. Запас специальных рецептурных бланков в организации здравоохранения не превышает полугодовой потребности. Потребность определяется организацией здравоохранения с учетом прикрепленного населения.

Сноска. Пункт 66 в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 01.02.2017 № 7 ( вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

67. Лечащему врачу специальные рецептурные бланки выдаются для конкретного больного ответственным лицом, указанным в пункте 64 настоящих Правил.

Сноска. Пункт 67 в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 01.02.2017 № 7 ( вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

68. Специальные рецептурные бланки подлежат предметно-количественному учету.

69. Книга учета специальных рецептурных бланков заводится на один календарный год по форме, согласно приложению 19 к настоящим Правилам. Книга учета пронумеровывается, прошнуровывается, скрепляется печатью и подписью руководителя организации здравоохранения.

70. На первое число каждого месяца материально ответственное лицо сверяет фактическое наличие специальных рецептурных бланков с книжным остатком, о чем составляется акт сверки специальных рецептурных бланков по форме, согласно приложению 20 к настоящим Правилам.

В случае выявления расхождений по результатам сверки руководитель организации здравоохранения в течение суток извещает об этом территориальное подразделение Комитета.

71. Книга учета специальных рецептурных бланков со всеми приходными расходными документами к ней хранится в сейфах или металлических шкафах в течение пяти лет, не считая текущего.

72. Все документы по приходу и расходу специальных рецептурных бланков (счета-фактуры, накладные, требования, доверенности) хранятся в условиях, гарантирующих их сохранность. Документы подшиваются по месяцам и годам.

73. Руководитель организации здравоохранения организует прием и учет неиспользованных специальных рецептов, оставшихся после больных, умерших на дому, в течение десяти календарных дней, после смерти больного.

Прием неиспользованных рецептов, выписанных на специальных рецептурных бланках у родственников онкологических больных, умерших на дому, оформляется актом приема-передачи рецептов, выписанных на специальных рецептурных бланках по форме, согласно приложению 21 к настоящим Правилам.

74. Количество сданных родственниками умерших больных неиспользованных специальных рецептов регистрируется в специальном журнале учета неиспользованных рецептов, выписанных на специальных рецептурных бланках, сданных родственниками умерших больных по форме, согласно приложению 22 к настоящим Правилам.

75. Неиспользованные специальные рецепты, сданные родственниками умерших больных, подлежат хранению с последующим уничтожением. Уничтожение рецептов производится по мере накопления рецептов, но не реже 1 раза в месяц, путем сжигания в присутствии постоянно действующей комиссии, в состав которой включается представитель органа внутренних дел. Факт уничтожения неиспользованных специальных рецептов оформляется соответствующим актом.

## **Параграф 7. Уничтожение лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры**

76. В организациях здравоохранения, оказывающих стационарную медицинскую помощь, подлежат сбору и уничтожению пустые ампулы от лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества Таблицы II Списка, содержимое которых не использовано или использовано частично, а также таблетки и пластыри (трансдермальные терапевтические системы).

77. Организация здравоохранения организует прием и учет неиспользованных лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества Таблицы II Списка, оставшихся после больных, умерших на дому.

78. Приказом по организации здравоохранения на медицинского работника, ответственного за оформление временной справки о смерти, возлагается устное оповещение родственников умершего онкологического больного о сдаче неиспользованных специальных рецептурных бланков и лекарственных средств, содержащих наркотические и психотропные вещества Таблицы II Списка, а также прием специальных рецептурных бланков и неиспользованных лекарственных средств, содержащих наркотические и психотропные вещества Таблицы II Списка после больных умерших на дому. Прием оформляется актом приема-передачи лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, оставшихся после смерти больного по форме, согласно приложению 23 к настоящим Правилам.

79. Организация здравоохранения проводит сверку расхода лекарственного средства с момента получения очередного рецепта, записанного в амбулаторной карте. Количество сданных лекарственных препаратов, их названия и лекарственные формы (ампулы, таблетки, порошки, пластыри (трансдермальные терапевтические системы) и другие) регистрируются в пронумерованном, прошнурованном, скрепленном печатью организации и подписью руководителя журнале учета

неиспользованных наркотических средств, психотропных веществ Таблицы II Списка, сданных родственниками умерших больных согласно приложению 24 к настоящим Правилам.

80. Сданные лекарственные средства хранятся отдельно от других лекарственных средств в опечатанном и (или) запломбированном сейфе или в металлическом шкафу до их уничтожения. Печать и (или) пломбир хранится у ответственного лица.

81. Для уничтожения лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества Таблицы II Списка с истекшим сроком годности, сданных родственниками умерших больных, а также бой, брак, пустые ампулы, таблетки и пластыри (трансдермальные терапевтические системы), а также ампулы, таблетки и пластыри (трансдермальные терапевтические системы), содержимое которых частично использовано, приказом руководителя организации здравоохранения, по организации здравоохранения создается постоянно действующая комиссия, в состав которой включаются представители органов внутренних дел и территориального подразделения государственного органа в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения.

82. По мере накопления лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества Таблицы II Списка не позднее тридцатого числа каждого месяца в присутствии постоянно действующей комиссии при организации здравоохранения производится их уничтожение: порошков и таблеток, пластырей (трансдермальных терапевтических систем) путем сжигания, ампулированных лекарственных средств путем раздавливания.

83. Для уничтожения лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры Таблиц II, III, IV Списка с истекшим сроком годности, брак, бой в объектах в сфере обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, приказом руководителя организации создается постоянно действующая комиссия, в состав которой включаются руководитель и ответственное лицо организации, представители органов внутренних дел, территориального подразделения Комитета и территориального подразделения государственного органа в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения.

84. Факт уничтожения лекарственных средств, содержащих наркотические средства и психотропные вещества Таблицы II Списка, сданных родственниками умерших больных оформляется актом уничтожения лекарственных средств, содержащих наркотические средства и психотропные вещества Таблицы II Списка, сданных родственниками умерших больных по форме, согласно приложению 25 к настоящим Правилам.

**Сноска. Пункт 84 в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 01.02.2017 № 7 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).**

84-1. Факт уничтожения лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры Таблиц II, III, IV Списка с истекшим сроком годности, а также боя и брака в организациях здравоохранения оформляется актом уничтожения лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры Таблиц II, III, IV Списка в организациях здравоохранения по форме, согласно приложению 26 к настоящим Правилам, в объектах в сфере обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники оформляется актом уничтожения лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры Таблиц II, III, IV Списка в объектах в сфере обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники по форме, согласно приложению 27 к настоящим Правилам.

Сноска. Правила дополнены пунктом 84-1 в соответствии с приказом Министра здравоохранения РК от 01.02.2017 № 7 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

85. В журнале учета по каждому наименованию лекарственного средства ставится дата уничтожения, а также отметка о его количестве и способе уничтожения.

	Приложение 1 к Правилам использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

**Расчетные нормативы потребности в лекарственных средствах,  
содержащих наркотические средства на 1000 человек  
населения в год (в граммах)**

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Норматив на 1000 человек
1	Морфина гидрохлорид	0,3
2	Промедол (тримеперидин)	5,0
3	Оmnopон	0,3
4	Кокаин	0,02
5	Дионин (этилморфин)	0,1
6	Эстоцин гидрохлорид	0,3
7	Кодеин	70,3
8	Опий	833,3
9	Фентанил	0,1

**Примечание.** Нормативы установлены путем пересчета всех лекарственных форм на чисто действующее вещество, в связи с чем при сравнении заявки с расчетной потребностью по нормативам следует сделать пересчет всех лекарственных форм, содержащих указанные вещества, на чисто действующий препарат.

	Приложение 2 к Правилам использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Сноска. Приложение 2 в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 01.02.2017 № 7 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).



**Расчетные нормативы потребности в лекарственных средствах, содержащих наркотические средства на одну койку в год**

№	Название организации здравоохранения и отделения	Наименование наркотического лекарственного средства<*>						Фен 0,6 2мл (а
		Морфина гидрохлорид 1% (амп)	Омнопон1% -1,0 ( амп)	Омнопон -2%- 1,0(амп )	Промедол1% -1,0(амп)	Промедол2% -1,0(амп)	Морфиноподобные в сумме (амп)	
1	2	3	4	5	6	7	8	
1	Терапевтическое	3,0	0,5	2,0	0,5	5,0	11,0	6
2	Гастроэнтерологическое	3,0	-	0,5	0,5	5,51	9,5	:
3	Кардиологическое	1,0	0,5	1,5	0,5	5,5	9,0	:
4	Интервенционная кардиология	1,0	0,5	1,5	0,5	5,5	9,0	:
5	Кардиохирургическое	660,0		88,5		558,0		22
6	Пульмонологическое	1,0	1,0	2,0	1,0	6,0	11,0	6
7	Аллергологическое	-	-		-	1,0	1,0	
8	Эндокринологическое	-	-	0,6	-	1,0	1,6	:
9	Нефрологическое	3,0	-	0,5	0,5	5,5	9,5	:
10	Гематологическое	2,5	2,0	12,0	4,0	36,0	56,5	!
11	Проф. патологическое	1,0	1,0	2,0	0,5	6,0	10,0	
12	Хирургическое	6,0	1,5	8,5	7,0	58,0	81,0	6
13	Ангиохирургическое	6,0	1,5	8,5	7,0	58,0	81,0	6
14	Гнойная хирургия	6,0	1,5	8,5	7,0	58,0	81,0	6
15	Травматологическое	3,0	1,0	5,0	3,0	21,0	33,0	:
16	Ортопедическое	-		0,2	1,0	4,0	5,2	
17	Урологическое	5,0	0,5	5,0	4,0	31,0	45,0	7
18	Торакальной хирургии	2,0	-	5,0	20,0	150,5	177,0	!
19	Ожоговое	9,5	3,0	13,0	15,0	115,0	155,5	1
20	Реанимационное	9,0	1,0	10,0	20,0	145,0	185,0	16
21	Инфекционное	2,0	3,0	2,0	31,0	5,0	43,0	6
22	Для беременных и рожениц	4,0	0,5	1,0	6,0	4,0	15,5	:
23	Патология беременных	-	-	-	-	0,5	0,5	
24	Гинекологическое	3,0	2,5	9,0	2,5	14,0	31,0	4
25	Неврологическое	0,5	-	0,5	2,0	1,0	4,0	6
26	Психиатрическое	0,2	-	-	-	0,2	0,4	
27	Офтальмологическое	0,3	0,5	0,5	0,5	4,0	5,8	:
28	Отоларингологическое	2,0	-	6,0	0,5	3,5	12,0	6
29	Дерматовенерологическое	-	-	-	-	0,1	0,1	
30	Туберкулезное	2,0	-	1,5	1,0	2,0	6,5	
31	Наркологическое	-	-	-	-	-	-	<
32	Педиатрическое	0,2	0,1	-	0,3	-	0,3	

33	Онкологическое	2,5	-	15,5	2,0	60,0	80,0	1
34	Радиорентгенологическое	0,5	2,5	12,0	3,0	7,0	26,0	:
35	Приемное	-	-	0,1	-	0,25	0,38	
36	В сельской участковой больнице, включая амбулаторный прием	10,0	1,0	6,0	2,0	7,0	26,0	2
37	Поликлиника и амбулатория	2,0	0,7	0,3	1,0	2,0	6,0	
38	Стоматологическая поликлиника	-	0,2	0,3	0,3/ 0,3	-/ 0,5	0,35/ 0,85	-/
39	Онкологический диспансер	140	-	-	55,0	80,0	275,0	
40	Туберкулезный диспансер	-	-	1,0	0,5	1,0	3,0	
41	На 1000 случаев оказания скорой мед. помощи	14,0	-	7,0	-	39,0	60,0	:

Примечание: <\*> - Нормативы на просидол для медицинской практики в хирургических, травматологических, онкологических, стоматологических, гинекологических, лечебно-профилактических учреждениях утверждены по аналогии с расчетными нормативами на промедол .

<\*> - Нормы расхода фентанила 0,005% на одного больного, оперируемого под общим обезболиванием, - в пределах 18 ампул, а для наркологического отделения норма расхода фентанила 0,005% на одного больного - 20 ампул.

	Приложение 3 к Правилам использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

**Расчетные нормативы потребности в лекарственных средствах, содержащих наркотические средства на одну койку в год для онкологического отделения паллиативной помощи (хоспис)**

№ п/п	Наименование и форма выпуска наркотического лекарственного средства	Норматив потребности
1	Промедол 2%-1,0 амп	153 амп
2	Морфина гидрохлорид 1%-1,0 амп.	235 амп
3	Морфина сульфат ретард табл. 10 мг	58,8 табл
4	Морфина сульфат ретард табл. 30 мг	19,6 табл
5	Морфина сульфат ретард табл. 60 мг	9,8 табл
6	Морфина сульфат ретард табл. 100 мг	5,88 табл
7	Морфина сульфат ретард табл. 200 мг	2,94 табл

8	Бупренорфин 0,3 мг-1,0 амп	105 амп
9	Бупренорфин табл. 0,2 мг	157,5 табл
10	Дипидолор 0,75%-2,0 амп	210 амп
11	Просидол 1%-1,0 амп	191,3 амп
12	Просидол буккальный табл 20 мг	382,5 табл
13	Фентанил, трансдермальная терапевтическая система 12,5 мкг/час 25 мкг/час 50 мкг/час 75 мкг/час 100 мкг/час	120 пласт 120 пласт 120 пласт 120 пласт 120 пласт

Приложение 4 к Правилам использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан	
--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

**Нормы отпуска опиоидных анальгетиков для incurable онкологических больных**

№ п / п	Наименование	Форма выпуска и дозировка	Максимальная норма отпуска на 5-10 дней терапии
1	Морфина сульфат ( МСТ континус или другие аналоги)	Таблетки продленного действия для приема внутрь по 10, 30, 60, 100 или 200 мг	3000 мг (50 таблеток по 60 мг, 30 таблеток по 100 мг и т.д.)
2	Морфина гидрохлорид	Таблетки для приема внутрь по 10 мг	100 таблеток
3	Морфина гидрохл. Раствор для инъекций	Раствор для инъекций 10 мг в 1 мл	30 ампул
4	Бупренорфин	Таблетки для сублингвальн. приема по 0,2 мг	100 таблеток
5	Бупренорфин	Раствор для инъекций по 0,3 мг в 1 мл	60 ампул
6	Бупренорфин	Раствор для инъекций по 0,6 мг в 1 мл	30 ампул
7	Просидол	Таблетки для буккального приема	100 таблетки
8	Просидол	Раствор для инъекций по 10 мг в 1 мл	100 ампул
		Трансдермальная терапевтическая система 12,5 мкг/час	40 пласт.

9	Фентанил	25 мкг/час	20 пласт.
		50 мкг/час	10 пласт.
		75 мкг/час	5 пласт.
		100 мкг/час	5 пласт.

	<p>Приложение 5 к Правилам использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан</p>
	<p>Форма Формат А6</p>

Сноска. Приложение 5 в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 01.02.2017 № 7 ( вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

## Форма

### специального рецептурного бланка

РЕЦЕПТ № _____	РЕЦЕПТ № _____
Код _____	Код _____
Штамп организации здравоохранения (с указанием наименования организации здравоохранения)	Штамп организации здравоохранения (с указанием наименования организации здравоохранения)
Дата выписки рецепта "___" _____ 20__ г. Ф.И.О. (при его наличии) больного _____ _____, ИИН _____ возраст _____ Адрес _____ № участка _____, № медицинской документации больного _____ Ф.И.О. (при его наличии) врача _____ _____	Дата выписки рецепта "___" _____ 20__ г. Ф.И.О. (при его наличии) больного _____ _____, ИИН _____ возраст _____ Адрес _____ № участка _____, № медицинской документации больного _____ Ф.И.О. (при его наличии) врача _____ _____
Rp:	Rp:
Подпись и личная печать (при его наличии) врача _____	Подпись и личная печать (при его наличии) врача _____
	М П
Исправления не допускаются. Корешок остается в организации здравоохранения Номер бланка	Исправления не допускаются  Номер бланка

Приложение 6  
к Правилам использования в



Журнал должен быть пронумерован, прошнурован, скреплен печатью организации здравоохранения и подписью руководителя.

	<p>Приложение 8 к Правилам использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

**Предельно допустимые нормы  
выписывания и отпуска лекарственных средств, содержащих  
наркотические средства,  
психотропные вещества и их прекурсоры на один рецепт**

Наименование (МНН)	Единица измерения	Количество
Бупренорфин 0,2 мг, подъязычные таблетки	таблетки	20
Бупренорфин 0,6 мг в 1 мл	ампулы	10
Бупренорфин 0,3 мг в 1 мл	ампулы	20
Кодеин	грамм	0,2
Таблетки от кашля, содержащие кодеин (кодтермопс, кодтерпин)	таблетки	20
Морфин	грамм	0,3
Оmnopон	грамм	0,1
Фентанил	грамм	0,055
Тримеперидин	грамм	0,25
Просидол	грамм	0,25
Этилморфин (дионин)	грамм	0,2
Эфедрина гидрохлорид, псевдоэфедрин	грамм	0,6
Этаминал натрия	грамм	1,0
Психотропные вещества Таблицы III Списка	таблетка раствор для инъекций	не более 50 не более 20 ампул
Снотворные препараты - производные барбитуровой кислоты	таблетка	не более 12

	<p>Приложение 9 к Правилам использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

**Требование**

на наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры

от "\_\_\_\_" \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

\_\_\_\_\_

Название организации здравоохранения

Штамп

Государственная лицензия на виды деятельности, связанных с

оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров № \_\_\_\_\_ от

\_\_\_\_\_

От кого \_\_\_\_\_ (Ф.И.О., должность получателя)

Для каких целей (обоснование) \_\_\_\_\_

№ п/п	Название наркотического средства, психотропного вещества, прекурсора	Ед. изм.	Количество затребованного прописью	Количество отпущенного прописью
1	2	3	4	5

Ф.И.О. руководителя \_\_\_\_\_ подпись \_\_\_\_\_

	Приложение 10 к Правилам использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

**СИГНАТУРА**

Название аптечной организации \_\_\_\_\_

КОД \_\_\_\_\_ № рецепта \_\_\_\_\_,

дата выписывания \_\_\_\_\_

Ф.И.О. и возраст больного \_\_\_\_\_

Rp:

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

Способ применения \_\_\_\_\_

Ф.И.О. врача \_\_\_\_\_

Завод-производитель, страна, № серии (партии) \_\_\_\_\_

Приготовил \_\_\_\_\_

Проверил \_\_\_\_\_

Отпустил \_\_\_\_\_

Дата \_\_\_\_\_

Приложение 11  
к Правилам использования в  
медицинских  
целях наркотических средств,  
психотропных








продолжение таблицы

Расход за месяц по каждому виду	Всего за месяц по всем видам расхода	Остаток на конец месяца	Фактический остаток
19	20	21	22

	<p>Приложение 14 к Правилам использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

**Журнал  
учета лекарственных средств, содержащих наркотические средства,  
психотропные вещества и их прекурсоры на постах медицинских сестер**

\_\_\_\_\_

Название организации здравоохранения

Наименование средства, дозировка, фасовка \_\_\_\_\_

Единица измерения \_\_\_\_\_

ПРИХОД				РАСХОД				остаток
Дата получения	Откуда получено, № и дата документа	Количество	ФИО. подпись получившего	Дата выдачи	№ истории болезни и ФИО. больного	Количество	Ф.И.О. подпись выдавшего	Количество
1	2	3	4	5	6	7	8	9

	<p>Приложение 15 к Правилам использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

**Журнал**

учета лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, поступающих в испытательную лабораторию (центр) для анализа

\_\_\_\_\_

Название испытательной лаборатории (центра)

Наименование средства \_\_\_\_\_

Единица измерения \_\_\_\_\_

Приход						Выдано		
№ п/п, т.е. № анализа	Дата поступления	От кого получено № документа	№ серии	Количество получено, ед.изм.	Вид испытания	Дата	Количество	Подпись получившего
1	2	3	4	5	6	7	8	9

*продолжение таблицы*

Расход							
Израсходованное количество на анализ	Метод испытаний, количество испытаний	Дата заполнения и расписка аналитика	Результат анализа	Остаток от анализа	Роспись, принявшего остатки	Отметка о передаче в аптечную орган. или уничтожении, количество, акта	Подпись зав лабораторией
10	11	12	13	14	15	16	17

Приложение 16  
к Правилам использования в  
медицинских  
целях наркотических средств,  
психотропных  
веществ и их прекурсоров, подлежащих  
контролю в Республике Казахстан

**Журнал**

учета наркотических средств, психотропных веществ, прекурсоров в научных организациях и организациях образования в области здравоохранения

\_\_\_\_\_

Наименование организации

Наименование \_\_\_\_\_

Единица измерения \_\_\_\_\_

Дата получения	Приход			Расход					
	Поставщик и № документа	Количество	Ф.И.О., подпись материально ответственного лица	Дата выдачи	Ф. И.О. получившего	На какие цели	Количество	Подпись получившего	Ф.И.О. выдавшего, подпись
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10

	Приложение 17 к Правилам использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан Утверждаю
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

\_\_\_\_\_

Ф.И.О. руководителя организации

"\_\_" \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

\_\_\_\_\_

Наименование организации

**АКТ**  
**сверки наркотических средств, психотропных веществ и**  
**прекурсоров**  
за \_\_\_\_\_ месяц 20\_\_ года

									Разница между
	Наименование			Приход	Расход				

№ п /п		Единица измерения	Остаток на начало месяца			Остаток книжный	Остаток фактический	фактическим и книжным остатком
1	2	3	4	5	6	7	8	9

Заключение \_\_\_\_\_

Лицо ответственное \_\_\_\_\_ должность, подпись

Проверил \_\_\_\_\_ должность, подпись

	Приложение 18 к Правилам использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Штамп организации здравоохранения

**Требование на специальные рецептурные бланки**  
от "\_\_\_" \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

Кому \_\_\_\_\_

От \_\_\_\_\_

(название организации здравоохранения)

Лицензия на деятельность в сфере оборота наркотических веществ,

психотропных веществ и их прекурсоров

№ \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_ 20\_\_ г

№ п/п	Наименование	Ед. изм.	Количество прописью
1	2	3	4

Руководитель организации здравоохранения \_\_\_\_\_ подпись

Ф.И.О.

Ответственное лицо \_\_\_\_\_ подпись

Ф.И.О.

МП

	Приложение 19 к Правилам использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Наименование организации здравоохранения

\_\_\_\_\_

**Книга  
учета специальных рецептурных бланков**

Остаток на начало месяца ( общее кол-во бланков)	Приход			Расход					Остаток на конец месяца (общее кол-во бланков )
	Дата, документа	Бланк с № ___ по № _ ___ Код ___	Кол-во	Кому Ф.И.О. врача, дата выдачи	Бланк с № _ ___ по № ___	Кол-во	Подпись получившего	Ф.И.О. мат.ответст . лица	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10

	Приложение 20 к Правилам использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Наименование организации здравоохранения

**Акт**  
**сверки специальных рецептурных бланков**  
за \_\_\_\_\_ месяц 20\_\_ г.

№ п/п	Специальные рецептурные бланки с № _____ по № _____	Остаток на начало месяца	Приход	Расход	Остаток книжный	Остаток фактический	Разница +/- ±
1	2	3	4	5	6	7	8

Заключение \_\_\_\_\_

Лицо ответственное \_\_\_\_\_ должность,

подпись

Проверил \_\_\_\_\_ должность,

подпись

Приложение 21  
к Правилам использования в  
медицинских  
целях наркотических средств,  
психотропных  
веществ и их прекурсоров, подлежащих  
контролю в Республике Казахстан

**АКТ**  
**приема-передачи рецептов, выписанных на**  
**специальных рецептурных бланках**

г. \_\_\_\_\_ " \_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

Мы нижеподписавшиеся: Ф.И.О. материально ответственного лица,

родственника умершего больного и третьего не заинтересованного лица

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_



---

---

(не менее трех человек)

составили настоящий акт в том, что родственником умершего

---

Ф.И.О. умершего больного \_\_\_\_\_

Ф.И.О. родственника умершего больного \_\_\_\_\_

был (и) передан (ы) в \_\_\_\_\_

(наименование организации)

специальный (ые) рецептурный (е) бланк (и) код \_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_,

в котором выписано (ы) \_\_\_\_\_

(наименование лекарственного средства):

Адрес умершего больного:

Подписи: членов комиссии, сдавшего и принявшего

Принял:

Сдал:

Дата

	Приложение 22 к Правилам использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## Журнал

учета неиспользованных рецептов, выписанных на специальных  
рецептурных бланках, сданных родственниками умерших больных

№ п/п	Дата поступления	Ф.И.О. и адрес больного	Поликлиника, выписавшая рецепт	Код, № бланка, дата выписки сданного рецепта	Ф.И.О. и подпись сдавшего	Ф.И.О. и подпись принявшего	Отметка о способе и дате уничтожения
1	2	3	4	5	6	7	8

Приложение 23  
к Правилам использования в  
медицинских  
целях наркотических средств,  
психотропных  
веществ и их прекурсоров, подлежащих  
контролю в Республике Казахстан

## АКТ

приема-передачи лекарственных средств, содержащих  
наркотические средства, психотропные вещества и их  
прекурсоры, оставшихся после смерти больного  
от "\_\_\_" \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

\_\_\_\_\_  
Название организации здравоохранения

\_\_\_\_\_  
Ф.И.О. больного

Мы, нижеподписавшиеся: составили настоящий акт о том, что

родственником умершего

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
Ф.И.О. родственника умершего больного были переданы в

\_\_\_\_\_  
(наименование организации)



	Приложение 25 к Правилам использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан
	Форма

Сноска. Приложение 25 в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 01.02.2017 № 7 ( вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

### АКТ

#### уничтожения лекарственных средств, содержащих наркотические средства и психотропные вещества Таблицы II Списка, сданных родственниками умерших больных

г. \_\_\_\_\_

от \_\_\_\_\_

Комиссия в составе (не менее 3-х человек)

- 1) Ф.И.О. (при его наличии), должность представителей организации здравоохранения;
- 2) Ф.И.О. (при его наличии), должность представителя органов внутренних дел;
- 3) Ф.И.О. (при его наличии), должность представителя территориального подразделения государственного органа в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения

произвела уничтожение лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества Таблицы II Списка, а также использованных ампул, из-под лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества Таблицы II Списка, сданных родственниками больных, умерших на дому за период с "\_\_\_" \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. по "\_\_\_" \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. по наименованиям: \_\_\_\_\_ в ампулах, в порошках, в таблетках (указать наименование, количество, от кого принято, Ф.И.О. (при его наличии), № истории болезни больного)

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

Лекарственные средства уничтожены: ампулы - раздавливанием; порошки, таблетки и трансдермальные пластыри - сжиганием (нужное подчеркнуть).

Председатель: \_\_\_\_\_ (подпись)

Члены комиссии: \_\_\_\_\_ (подпись)

\_\_\_\_\_ (подпись)

\_\_\_\_\_ (подпись)

	Приложение 26 к Правилам использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан
	Форма

Сноска. Приложение 26 в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 01.02.2017 № 7 ( вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

**АКТ**  
**уничтожения лекарственных средств, содержащих наркотические средства,**  
**психотропные вещества и их прекурсоры**  
**Таблиц II, III, IV Списка в организациях здравоохранения**

г. \_\_\_\_\_

от \_\_\_\_\_

Комиссия в составе (не менее 3-х человек)

- 1) Ф.И.О. (при его наличии), должность представителей организации здравоохранения;
- 2) Ф.И.О. (при его наличии), должность представителя органов внутренних дел;
- 3) Ф.И.О. (при его наличии), должность представителя территориального подразделения государственного органа в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения

произвела уничтожение лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры Таблицы II, III, IV Списка с истекшим сроком годности, боя, брака, а также использованных и/или частично использованных ампул из-под лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества Таблицы II Списка за период с "\_\_\_" \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. по "\_\_\_" \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. по наименованиям: \_\_\_\_\_

в ампулах, в порошках, в таблетках (указать наименование, количество)

Лекарственные средства уничтожены: ампулы - раздавливанием; порошки, таблетки и трансдермальные пластыри - сжиганием (нужное подчеркнуть).

Председатель \_\_\_\_\_ (подпись)

Члены комиссии: \_\_\_\_\_ (подпись)

\_\_\_\_\_ (подпись)

\_\_\_\_\_ (подпись)

	Приложение 27 к Правилам использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан
	Форма

Сноска. Приложение 27 в редакции приказа Министерства здравоохранения РК от 01.02.2017 № 7 ( вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

#### АКТ

уничтожения лекарственных средств, содержащих наркотические  
средства, психотропные вещества и их прекурсоры  
Таблиц II, III, IV Списка в объектах в сфере обращения лекарственных средств,  
изделий медицинского назначения и медицинской техники

г. \_\_\_\_\_

от \_\_\_\_\_

Комиссия в составе:

1) Ф.И.О. (при его наличии), руководителя объекта в сфере обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники;

2) Ф.И.О. (при его наличии), руководителя ответственного лица объекта в сфере обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники;

3) Ф.И.О. (при его наличии), должность представителя органов внутренних дел;

4) Ф.И.О. (при его наличии), должность представителя территориального подразделения государственного органа в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения

произвела уничтожение лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры Таблиц II, III, IV Списка с истекшим сроком годности, фальсифицированных, а также боя и брака за период с "\_\_\_" \_\_\_\_\_ 20\_\_г. по "\_\_\_" \_\_\_\_\_ 20\_\_г. по наименованиям:

---

в ампулах, в порошках, в таблетках (указать наименование, количество)

---

Лекарственные средства уничтожены: ампулы – раздавливанием; порошки, таблетки и трансдермальные пластыри – сжиганием (нужное подчеркнуть).

Председатель: \_\_\_\_\_ (подпись)

Члены комиссии: \_\_\_\_\_ (подпись)

\_\_\_\_\_ (подпись)

\_\_\_\_\_ (подпись)