



**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

(МИНЗДРАВ РОССИИ)

П Р И К А З

31 октября 2018

МИНИСТЕРСТВО ЮСТИЦИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

882 м

ЗАРЕГИСТРИРОВАНО

Регистрационный № *49561*

от *"09" января 2018* г.

О внесении изменений

**в некоторые приказы Министерства здравоохранения
и социального развития Российской Федерации
и Министерства здравоохранения Российской Федерации по вопросам
обращения лекарственных препаратов, содержащих наркотические средства,
психотропные вещества и их прекурсоры, и лекарственных средств,
подлежащих предметно-количественному учету**

П р и к а з ы в а ю:

Утвердить прилагаемые изменения, которые вносятся в некоторые приказы Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации и Министерства здравоохранения Российской Федерации по вопросам обращения лекарственных препаратов, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, и лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету.

Министр

В.И. Скворцова

УТВЕРЖДЕНЫ
приказом Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от «31» октября 2017 г. № 882н

**Изменения,
которые вносятся в некоторые приказы Министерства здравоохранения
и социального развития Российской Федерации
и Министерства здравоохранения Российской Федерации по вопросам
обращения лекарственных препаратов, содержащих наркотические средства,
психотропные вещества и их прекурсоры, и лекарственных средств,
подлежащих предметно-количественному учету**

1. Приложение к приказу Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 16 марта 2010 г. № 157н «Об утверждении предельно допустимого количества наркотического средства, психотропного вещества и их прекурсора, содержащегося в препаратах» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 26 мая 2010 г., регистрационный № 17376) с изменениями, внесенными приказами Министерства здравоохранения Российской Федерации от 10 июня 2013 г. № 369н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 15 июля 2013 г., регистрационный № 29064) и от 26 июня 2015 г. № 381н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 23 июля 2015 г., регистрационный № 38161), после строки:

| | | | |
|-----------|---|---|--------|
| Мидазолам | - | - | 0,5 мг |
|-----------|---|---|--------|

дополнить строкой следующего содержания:

| | | | |
|-----------|-------|---|---|
| Модафинил | 50 мг | - | - |
|-----------|-------|---|---|

2. Пункт 6 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, утвержденного приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 23 марта 2012 г. № 252н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 28 апреля 2012 г., регистрационный № 23971), изложить в следующей редакции:

«6. Функции лечащего врача по назначению и применению лекарственных препаратов, включая наркотические лекарственные препараты и психотропные лекарственные препараты, осуществляются фельдшером, акушеркой в соответствии с требованиями законодательства Российской Федерации об охране здоровья граждан и о наркотических средствах и психотропных веществах, в том числе приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20 декабря 2012 г. № 1175н «Об утверждении порядка назначения и выписывания лекарственных препаратов, а также форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 25 июня 2013 г., регистрационный № 28883) с изменениями, внесенными приказами Министерства здравоохранения Российской Федерации от 2 декабря 2013 г. № 886н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 23 декабря 2013 г., регистрационный № 30714), от 30 июня 2015 г. № 386н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 6 августа 2015 г., регистрационный № 38379), от 21 апреля 2016 г. № 254н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 18 июля 2016 г., регистрационный № 42887).».

3. Пункт 10 Порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества, утвержденного приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 17 мая 2012 г. № 562н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 1 июня 2012 г., регистрационный № 24438), с изменениями, внесенными приказами Министерства здравоохранения Российской Федерации от 10 июня 2013 г. № 369н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 15 июля 2013 г., регистрационный № 29064), от 21 августа 2014 г. № 465н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 10 сентября 2014 г., регистрационный № 34024), от 10 сентября 2015 г. № 634н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 30 сентября 2015 г., регистрационный № 39063), изложить в следующей редакции:

«10. По истечении срока хранения рецепты, выписанные на рецептурных бланках формы № 148-1/у-88, подлежат уничтожению.».

4. В приказе Министерства здравоохранения Российской Федерации от 1 августа 2012 г. № 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., регистрационный номер 25190) с изменениями, внесенными

приказами Министерства здравоохранения Российской Федерации от 30 июня 2015 г. № 385н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 27 ноября 2015 г., регистрационный № 39868), от 21 апреля 2016 г. № 254н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 18 июля 2016 г., регистрационный № 42887):

1) пункт 1 Правил оформления формы № 107/у-НП «Специальный рецептурный бланк на наркотическое средство и психотропное вещество», утвержденных указанным приказом, после слов «за исключением лекарственных препаратов в виде трансдермальных терапевтических систем» дополнить словами «, а также лекарственных препаратов, содержащих наркотическое средство в сочетании с антагонистом опиоидных рецепторов»;

2) в пункте 11 Порядка изготовления и распределения специальных рецептурных бланков на наркотические средства и психотропные вещества, утвержденного указанным приказом, слова «100 000 рецептурных бланков» заменить словами «150 000 рецептурных бланков».

5. В Порядке назначения и выписывания лекарственных препаратов, утвержденном приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20 декабря 2012 г. № 1175н «Об утверждении порядка назначения и выписывания лекарственных препаратов, а также форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 25 июня 2013 г., регистрационный № 28883), с изменениями, внесенными приказами Министерства здравоохранения Российской Федерации от 2 декабря 2013 г. № 886н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 23 декабря 2013 г., регистрационный № 30714), от 30 июня 2015 г. № 386н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 6 августа 2015 г., регистрационный № 38379), от 21 апреля 2016 г. № 254н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 18 июля 2016 г., регистрационный № 42887) (далее – Порядок):

1) в абзаце пятом пункта 6.1 слова «в качестве лекарственных препаратов для лечения наркомании» заменить словами «в качестве лекарственных препаратов, в целях применения для лечения наркомании»;

2) пункт 8 после слов «в виде трансдермальных терапевтических систем» дополнить словами «и лекарственных препаратов, содержащих наркотическое средство в сочетании с антагонистом опиоидных рецепторов»;

3) подпункт 1 пункта 9 после слов «трансдермальных терапевтических систем,» дополнить словами «наркотических лекарственных препаратов списка II Перечня, содержащих наркотическое средство в сочетании с антагонистом опиоидных рецепторов,»;

4) пункт 39 после слов «трансдермальных терапевтических систем» дополнить словами «, а также лекарственных препаратов, содержащих наркотическое средство в сочетании с антагонистом опиоидных рецепторов»;

5) пункт 40 после слов «трансдермальных терапевтических систем,» дополнить словами «наркотические лекарственные препараты списка II Перечня, содержащие наркотическое средство в сочетании с антагонистом опиоидных рецепторов,»;

б) приложение № 1 к Порядку изложить в следующей редакции:

«Приложение № 1
к Порядку назначения и выписывания
лекарственных препаратов,
утвержденному приказом
Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от 20 декабря 2012 г. № 1175н

**Предельно допустимое количество
отдельных наркотических и психотропных лекарственных препаратов
для выписывания на один рецепт**

| № п/п | Международное непатентованное наименование наркотического и психотропного лекарственного средства | Форма выпуска и дозировка | Количество |
|--------------|--|--|---|
| 1 | Бупренорфин+Налоксон | Таблетки сублингвальные 0,2 мг+0,2 мг | 60 таблеток (упаковка, кратная № 20) |
| 2 | Бупренорфин | Раствор для инъекций, 0,3 мг/мл 1 мл | 30 ампул (шприц-тюбиков) |
| 3 | Бупренорфин | Трансдермальный пластырь 35 мкг/час 52,5 мкг/час 70 мкг/час | 20 пластырей 10 пластырей 5 пластырей |
| 4 | Дигидрокодеин | Таблетки пролонгированного действия 60 мг 90 мг 120 мг | 40 таблеток 30 таблеток 20 таблеток |
| 5 | Морфин | Раствор для инъекций, раствор для подкожного введения 10 мг/мл 1 мл | 20 ампул (шприц-тюбиков) |

| | | | |
|----|--|--|---|
| 6 | Омнопон Кодеин+Морфин+Носкапин+Папаверин +Тебаин | Раствор для подкожного введения 0,72+5,75+2,7+0,36+0,05 мг/мл 1 мл 1,44+11,5+5,4+0,72+0,1 мг/мл 1 мл | 20 ампул |
| 7 | Тримеперидин | Таблетки 25 мг | 50 таблеток |
| 8 | Тримеперидин | Раствор для инъекций 10 мг/мл 1 мл 20 мг/мл 1 мл | 20 ампул (шприц-тюбиков) |
| 9 | Морфин | Таблетки (капсулы) пролонгированного действия 10 мг 30 мг 60 мг 100 мг 200 мг | 180 табл. (капс.) 60 табл. (капс.) 40 табл. (капс.) 20 табл. (капс.) 20 табл. (капс.) |
| 10 | Оксикодон+Налоксон | Таблетки пролонгированного действия 5 мг+2,5 мг 10 мг+5 мг 20 мг+10 мг 40 мг+20 мг | 100 таблеток 60 таблеток 40 таблеток 20 таблеток |
| 11 | Просидол Пропионилфенилэтоксиэтилпиперидин | Таблетки защечные 20 мг | 50 таблеток |
| 12 | Фентанил | Трансдермальная терапевтическая система 12,5 мкг/час 25 мкг/час 50 мкг/час 75 мкг/час 100 мкг/час | 20 пластырей 20 пластырей 10 пластырей 10 пластырей 10 пластырей |
| 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 | Буторфанол | Раствор для инъекций 2 мг/мл 1 мл | 20 ампул |
| 15 | Налбуфин | Раствор для инъекций 10 мг/мл 1 мл 20 мг/мл 1 мл | 50 ампул 25 ампул |
| 16 | Фенобарбитал | Таблетки 5 мг, 50 мг, 100 мг | 50 таблеток |

6. В приложении № 3 к Правилам регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, включенных в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, в специальных журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, утвержденным приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 17 июня 2013 г. № 378н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 15 августа 2013 г., регистрационный № 29404):

1) в графе 8 слово «больного» заменить словом «больного*»;

2) дополнить сноской * следующего содержания:

«* Указывается в случае индивидуального назначения и выписывания лекарственного средства конкретному больному.».

7. Раздел I перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, утвержденного приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 22 апреля 2014 г. № 183н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 22 июля 2014 г., регистрационный № 33210), с изменениями, внесенными приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 10 сентября 2015 г. № 634н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 30 сентября 2015 г., регистрационный № 39063), после позиции «Бупренорфин» дополнить позицией «Бупренорфин+налоксон (лекарственные препараты)», после позиции «Оксикодон» дополнить позицией «Оксикодон+налоксон (лекарственные препараты)».