

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.

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.

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 "Әділет";

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

Глава 1.

Общие положения

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, их аналогах и 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).

2. В настоящих Правилах используются следующие основные понятия:

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

2) государственный орган в сфере обращения лекарственных средств, медицинских изделий - ведомство уполномоченного органа в области здравоохранения;

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

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

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

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

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

Глава 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 в лекарственных средствах, содержащих наркотические средства, подлежащие контролю в Республике Казахстан, осуществляется организациями здравоохранения в соответствии с расчетными нормативами потребности в лекарственных средствах, содержащих наркотические средства, на одну койку (случай) в год согласно приложению 1 к настоящим Правилам.

Расчет потребности в лекарственных средствах, содержащих психотропные вещества, и расчет потребности в прекурсорах, подлежащих контролю в Республике Казахстан, производится на уровне потребления за предыдущий год. Потребность вновь введенных в эксплуатацию (реорганизованных) организаций здравоохранения и потребность на новые лекарственные средства прогнозируется с учетом данных о заболеваемости.

5. Организации здравоохранения представляют в местные органы государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы:

1) ежегодно, до 1 марта заявки организации здравоохранения для утверждения норматива потребления наркотических средств, подлежащих контролю в Республике Казахстан, по форме согласно приложению 2 к настоящим Правилам; заявки организации здравоохранения для утверждения норматива потребления психотропных веществ, подлежащих контролю в Республике Казахстан, по форме согласно приложению 2-1 к настоящим Правилам; заявки организации здравоохранения для утверждения норматива потребления прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан, по форме согласно приложению 2-2 к настоящим Правилам. К заявкам прилагаются произведенные расчеты;

2) ежеквартально, до 10 числа месяца, следующего за отчетным кварталом, отчет о фактическом расходе лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, за квартал, в том числе в автоматизированном режиме;

3) ежегодно, до 1 марта года, следующего за отчетным годом, отчет о фактическом расходе лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, за год, в том числе в автоматизированном режиме.

5-1. Местные органы государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы осуществляют сбор поступивших от организаций здравоохранения заявок для утверждения нормативов потребления наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, а также их контроль на соответствие:

1) заявленных количеств расчетным нормативам потребности в лекарственных средствах, содержащих наркотические средства;

2) заявленных количеств фактическим объемам потребления за предыдущий год.

При представлении корректной заявки для каждой организации здравоохранения приказом руководителя местного органа государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы или лицом, его замещающим, утверждается норматив потребления наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан, по форме согласно приложению 3 к настоящим Правилам.

В пределах административно-территориальной единицы в течение текущего календарного года допускается внесение изменений и дополнений в утвержденные нормативы потребления организаций здравоохранения либо утверждение норматива потребления для вновь образованной (реорганизованной) организации здравоохранения.

Сводная потребность для области, городов республиканского значения, столицы формируется с учетом сравнения сводного заявленного количества организациями здравоохранения с расчетными нормативами потребности в

наркотических средствах на 1000 человек населения в год (в граммах), указанных в приложении 4 к настоящим Правилам, а также с учетом фактического потребления за предыдущий год и динамики заболеваемости и численности населения.

6. Местные органы государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы представляют в государственный орган в сфере обращения лекарственных средств, медицинских изделий к 15 марта текущего года сводную заявку на наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры для области, городов республиканского значения и столицы на следующий календарный год.

7. Государственный орган в сфере обращения лекарственных средств, медицинских изделий представляет в уполномоченный государственный орган в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ, их аналогов и прекурсоров к 1 апреля текущего года на следующий календарный год обобщенную заявку на наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры для использования в медицинских целях в Республике 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).

9. При оказании медицинской помощи в форме скорой медицинской помощи, санитарной авиации, медицинской помощи при чрезвычайных ситуациях, а также при посещении пациентов мобильной бригадой паллиативной помощи на дому (далее – мобильные бригады) 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 врачей в составе выездных бригад скорой медицинской помощи и мобильных бригад, назначение лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, производится фельдшером 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.

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, медицинских изделий.

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.

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 латинском языке 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.

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.

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

23. В случае, если назначение лекарственного средства, содержащего наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры Таблицы II, III, IV Списка осуществляется на амбулаторном уровне в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, помимо специального рецептурного бланка дополнительно выписывается рецепт на бесплатный отпуск. Выписанные рецепты автоматически отражаются в Информационной системе лекарственного обеспечения.

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.

28. Для улучшения качества жизни неизлечимо больных, страдающих тяжелыми, прогрессирующими заболеваниями в терминальной (конечной) стадии количество выписываемого в одном рецепте лекарственного средства, содержащего наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры Таблицы II, III, IV Списка, допускается выписывать на нескольких рецептах в количествах, достаточных на 10-15 календарных дней терапии, а для проживающего в отдаленном от районного центра населенном пункте - на 25-30 календарных дней терапии, но не более предельно допустимых Норм.

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, медицинских изделий 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, в количествах, превышающих нормы, указанные в предельно допустимых Нормах;

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.

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.

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).

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.

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.

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. Лекарственные средства, пришедшие в негодность, фальсифицированные, с истекшим сроком годности и другие (брак, бой), не соответствующие требованиям законодательства Республики Казахстан, а также сырье, материалы, остатки материалов, проб, отходов, полупродуктов, не подлежащих дальнейшей переработке после производства лекарственных средств и (или) испытаний (анализов), не относящиеся к лекарственным средствам, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, 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 государственного органа в сфере обращения лекарственных средств, медицинских изделий журналах учета наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров на аптечных складах согласно приложению 11 к настоящим Правилам учета лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры в отделениях и кабинетах согласно приложению 12 к настоящим Правилам учета наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих предметно-количественному учету в аптеке приложению 13 к настоящим Правилам учета лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры на постах медицинских сестер согласно приложению 14 к настоящим Правилам.

54. В научных организациях в области здравоохранения, организациях образования в области здравоохранения, организациях здравоохранения, осуществляющих фармацевтическую деятельность в виде производства лекарственных средств, а также в испытательных лабораториях (центрах) предметно-количественному учету (в том числе в автоматизированном режиме) подлежат реактивы, активные фармацевтические ингредиенты (субстанции), лекарственные средства, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры,

Учет реактивов, лекарственных средств, активных фармацевтических ингредиентов (субстанций), содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, поступающих в испытательную лабораторию (центр) для анализа, ведется в журнале учета лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, поступающих в испытательную лабораторию (центр) для анализа (в том числе в автоматизированном режиме) по форме согласно приложению 15 к настоящим Правилам; для научных организаций в области здравоохранения и организаций образования в области здравоохранения – в журнале учета наркотических средств, психотропных веществ, прекурсоров в научных организациях и организациях образования в области здравоохранения по форме согласно приложению 16 к настоящим Правилам; для организаций здравоохранения, осуществляющих фармацевтическую деятельность в виде производства лекарственных средств - в журнале учета активных фармацевтических ингредиентов (субстанций), содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, используемые при производстве лекарственных средств по форме согласно приложению 16-1 к настоящим Правилам.

55. В журнале учета на первой странице указывается перечень реактивов, лекарственных средств, активных фармацевтических ингредиентов (субстанций), содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, подлежащих предметно-количественному учету. Для каждого наименования реактива, субстанции или лекарственной формы, дозировки, фасовки лекарственного средства отводится отдельный лист (разворот) с указанием фамилии и инициалов ответственного лица, заполняющего журнал. Поступление отражается по каждому приходному документу с указанием номера и даты. Расход записывается дневными итогами (ежедневные записи). Журналы учета ведутся в течение одного года.

56. Ответственное лицо на первое число каждого месяца сверяет фактическое наличие 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 с момента обнаружения извещает об этом территориальное подразделение государственного органа в сфере обращения лекарственных средств, медицинских изделий 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.

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.

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

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 с момента обнаружения извещает об этом территориальное подразделение государственного органа в сфере обращения лекарственных средств, медицинских изделий.

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, пришедшие в негодность, фальсифицированные, с истекшим сроком годности и другие (брак, бой), не соответствующие требованиям законодательства Республики Казахстан, а также сырью, материалов, остатков материалов, проб, отходов, полупродуктов, не подлежащих дальнейшей переработке после производства лекарственных средств и (или) испытаний (анализов), содержащих наркотические средства, психотропные вещества и 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 пришедшие в негодность, фальсифицированные, с истекшим сроком годности и другие (брак, бой), не соответствующие требованиям законодательства Республики Казахстан, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры Таблиц II, III, IV Списка, в объектах в сфере обращения лекарственных средств, медицинских изделий, приказом руководителя организации создается постоянно действующая комиссия, в состав которой включаются руководитель и ответственное лицо организации, представители органов внутренних дел и территориального подразделения государственного органа в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения.

83-1. В организациях здравоохранения, осуществляющих фармацевтическую деятельность в виде производства лекарственных средств, а также в испытательных лабораториях (центрах) лекарственные средства, пришедшие в негодность, фальсифицированные, с истекшим сроком годности и другие (брак, бой), не соответствующие требованиям законодательства Республики Казахстан, а также сырье, материалы, остатки материалов, проб, отходы, полупродукты, не подлежащие дальнейшей переработке после производства лекарственных средств и (или) испытаний (анализов), не относящиеся к лекарственным средствам, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры Таблиц II, III, IV Списка, уничтожаются в присутствии комиссии, в состав которой включаются ответственное лицо организации, представители органов внутренних дел, территориального подразделения государственного органа в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения следующими способами:

1) жидкость, содержащая наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, оставшаяся после испытаний (анализов) и производства, разводится водой в соотношении 1:100, нейтрализуется и уничтожается сливом образующейся суспензии или раствора в промышленную канализацию;

2) жидкие лекарственные формы (растворы для инъекций в ампулах, в пакетах и во флаконах, микстуры, капли, жидкости в аэрозольных баллонах и иной таре) уничтожаются путем раздавливания с последующим разведением содержимого водой в соотношении 1:100 и сливанием образующегося раствора в промышленную канализацию (в аэрозольных баллонах предварительно делаются отверстия), остатки ампул, аэрозольных баллонов, пакетов, флаконов и иной тары вывозятся и уничтожаются путем утилизации;

3) твердые формы после дробления до порошкообразного состояния, содержащие водорастворимые фармацевтические субстанции, подлежат разведению водой в соотношении 1:100 и сливанию в промышленную канализацию;

4) твердые лекарственные формы, нерастворимые в воде, мягкие лекарственные формы (мази, суппозитории), трансдермальные формы лекарственных средств, фармацевтические субстанции уничтожаются путем сжигания.

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.

84-1. Факт уничтожения лекарственных средств, пришедшие в негодность, фальсифицированные, с истекшим сроком годности и другие (брак, бой), не соответствующие требованиям законодательства Республики Казахстан, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры Таблиц II, III, IV Списка, 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.

84-2. Факт уничтожения лекарственных средств, пришедшие в негодность, фальсифицированные, с истекшим сроком годности и другие (брак, бой), не соответствующие требованиям законодательства Республики Казахстан, а также сырье, материалов, остатков материалов, проб, отходов, полупродуктов, не подлежащих дальнейшей переработке после производства лекарственных средств и (или) испытаний (анализов), не относящихся к лекарственным средствам, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, в объектах в сфере обращения лекарственных средств, медицинских изделий оформляется актом уничтожения лекарственных средств, а также сырье, материалов, остатков материалов, проб, отходов, полупродуктов, не подлежащих дальнейшей переработке после производства лекарственных средств и (или) испытаний (анализов), не относящихся к лекарственным средствам, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры Таблиц II, III, IV Списка в объектах в сфере обращения лекарственных средств, медицинских изделий по форме, согласно приложению 27 к настоящим Правилам.

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

Расчетные нормативы потребности в лекарственных средствах, содержащих наркотические средства на одну койку (случай) в год

№ п/п	Наименование организации здравоохранения или отделения	Наименование лекарственных средств, содержащих наркотические средства									
		Морфин гидрохлорид 1% (амп)	Морфина сульфат 5 мг, таблетки	Морфина сульфат 10 мг, таблетки	Оmnopон 1%-1,0 (амп)	Оmnopон 2%-1,0 (амп)	Тримеперидин 1%-1,0 (амп)	Тримеперидин 2%-1,0 (амп)	Морфиноподобные сумми (амп)	Кодеин и его соли (гр)	Кодеиносодержащие таблетки от кашля (упак)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1	Терапевтическое	3,0	6,9	3,4	0,5	2,0	0,5	5,0	11,0	0,2	5,0
2	Гастроэнтерологическое	3,0	6,9	3,4	-	0,5	0,5	5,51	9,5	-	2,0
3	Кардиологическое	1,0	2,3	1,1	0,5	1,5	0,5	5,5	9,0	-	1,0
4	Интервенционная кардиология	1,0	2,3	1,1	0,5	1,5	0,5	5,5	9,0	-	-
5	Кардиохирургическое	660,0	1 518,0	752,4	-	88,5	-	558,0		-	-
6	Пульмонологическое	1,0	2,3	1,1	1,0	2,0	1,0	6,0	11,0	0,2	4,0
7	Аллергологическое	-	-	-	-		-	1,0	1,0	-	1,0
8	Эндокринологическое	-	-	-	-	0,6	-	1,0	1,6	-	0,1
9	Нефрологическое	3,0	6,9	3,4	-	0,5	0,5	5,5	9,5	-	1,5
10	Гематологическое	2,5	5,7	2,8	2,0	12,0	4,0	36,0	56,5	-	1,5
11	Проф.патологическое	1,0	2,3	3,4	1,0	2,0	0,5	6,0	10,0	0,2	3,0
12	Хирургическое	6,0	13,8	6,8	1,5	8,5	7,0	58,0	81,0	0,3	6,0
13	Ангиохирургическое	6,0	13,8	6,8	1,5	8,5	7,0	58,0	81,0	-	-
14	Гнойная хирургия	6,0	13,8	6,8	1,5	8,5	7,0	58,0	81,0	-	-
15	Травматологическое	3,0	6,9	3,4	1,0	5,0	3,0	21,0	33,0	-	3,0
16	Ортопедическое	-	-	-	-	0,2	1,0	4,0	5,2	-	-
17	Урологическое	5,0	11,5	5,7	0,5	5,0	4,0	31,0	45,0	0,2	3,0
18	Торакальной хирургии	2,0	4,6	2,3	-	5,0	20,0	150,5	177,0	-	5,0
19	Ожоговое	9,5	21,8	10,8	3,0	13,0	15,0	115,0	155,5	0,5	5,0
20	Реанимационное	9,0			1,0	10,0	20,0	145,0	185,0	-	-
21	Инфекционное	2,0	4,6	2,3	3,0	2,0	31,0	5,0	43,0	-	7,5
22	Для беременных и рожениц	4,0	9,2	4,5	0,5	1,0	6,0	4,0	15,5	-	1,0
23	Патология беременных	-	-	-	-	-	-	0,5	0,5	-	0,1
24	Гинекологическое	3,0	6,9	3,4	2,5	9,0	2,5	14,0	31,0	-	1,5
25	Неврологическое	0,5	1,1	0,5	-	0,5	2,0	1,0	4,0	0,6	1,5
26	Психиатрическое	0,2	0,4	0,2	-	-	-	0,2	0,4	0,4	0,1
27	Офтальмологическое	0,3	0,7	0,3	0,5	0,5	0,5	4,0	5,8	-	1,5

	кое										
28	Отоларингологическое	2,0	4,6	2,3	-	6,0	0,5	3,5	12,0	-	2,5
29	Дерматовенерологическое	-	-	-	-	-	-	0,1	0,1	-	4,0
30	Туберкулезное	2,0	4,6	2,3	-	1,5	1,0	2,0	6,5	-	4,0
31	Наркологическое	-	-	-	-	-	-	-	-	-	0,1
32	Педиатрическое	0,2	0,4	0,2	0,1	-	0,3	-	0,3	1,0	1,0
33	Онкологическое	2,5	5,7	2,8	-	15,5	2,0	60,0	80,0	-	1,7
34	Радиорентгенологическое	0,5	1,1	0,6	2,5	12,0	3,0	7,0	26,0	-	-
35	Приемное	-	-	-	-	0,1	-	0,25	0,38	-	0,45
36	В сельской участковой больнице, включая амбулаторный прием	10,0	23,0	11,4	1,0	6,0	2,0	7,0	26,0	0,5	6,0
37	Поликлиника и амбулатория	2,0	4,6	2,3	0,7	0,3	1,0	2,0	6,0	-	2,0
38	Стоматологическая поликлиника	-	-	-	0,2	0,3	0,3	0,5	0,85	-	-
39	Онкологический диспансер	140	322,0	159,6	-	-	55,0	80,0	275,0	-	-
40	Туберкулезный диспансер	-	-	-	-	1,0	0,5	1,0	3,0	-	3,5
41	На 1000 случаев оказания скорой мед.помощи	14,0	32,2	16,0	-	7,0	-	39,0	60,0	-	-
42	Отделение паллиативной помощи (хоспис)	235,0	540,0	268,0	-	-	306,0	153,0		-	-

№ п/п	Наименование организации здравоохранения или отделения	Наименование лекарственных средств, содержащих наркотические средства									
		Фентанил 0,05%-2мл* (амп)	Фентанил (пластырь) 12.5 мкг/ч	Фентанил (пластырь) 25мкг/ч	Фентанил (пластырь) 50мкг/ч	Фентанил (пластырь) 75мкг/ч	Фентанил (пластырь) 100мкг/ч	Оксикодон и налоксон 40 мг/20 мг, таблетки	Оксикодон и налоксон 20 мг/10 мг, таблетки	Оксикодон и налоксон 10 мг/5 мг, таблетки	Оксикодон и налоксон 5 мг/2,5 мг, таблетки
1	2	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22
1	Терапевтическое	0,4								490	420
2	Гастроэнтерологическое	1,0									
3	Кардиологическое	1,5									
4	Интервенционная кардиология	1,5									
5	Кардиохирургическое	2200,0								245	210

41	На 1000 случаев оказания скорой медицинской помощи	2,5									
42	Отделение паллиативной помощи (хоспис)		120,0	120,0	120,0	120,0	120,0	94	150	75	

*расчетный норматив на Фентанил 0,005% в ампулах по 2 мл составляет не более 18 ампул на одного больного, оперируемого под общим обезболиванием

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

**Заявка
организации здравоохранения для утверждения норматива потребления наркотических средств, подлежащих контролю в Республике Казахстан, на 20 ____ год**

(наименование организации здравоохранения)

№ п/п	Наименование наркотических средств	Лекарственные средства (МНН или состав), содержащие наркотические средства	Лекарственная форма	Дозировка	Содержание сухого вещества в одной единице лекарственной формы, грамм	Чистое безводное содержание наркотического средства в одной единице лекарственной формы, %	Чистое безводное содержание наркотического средства в одной единице лекарственной формы, грамм	потребность			ИТОГО: (Сумма граф 9 + 10 + 11)
								для стационарной помощи	для амбулаторной помощи	для скорой помощи, мобильных бригад санитарной авиации и чрезвычайных ситуациях	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1	Морфин	Морфина гидрохлорид	раствор для инъекций	1 % - 1 мл	0,01	89	0,008000				
		Морфина сульфат	таблетки	5 мг	0,005	75	0,003000				
		Морфина сульфат	таблетки	10 мг	0,01	75	0,007000				
Итого Морфин											
2	Тримеперидин	Тримеперидин	раствор для инъекций	1 % - 1 мл	0,01	88	0,008000				
		Тримеперидин	раствор для инъекций	2 % - 1 мл	0,02	88	0,017000				
Итого Тримеперидин											
3	Фентанил	Фентанил	раствор для инъекций	0,005% - 2 мл	0,0001	64	0,000064				
		Фентанил	трансдермальная терапевтическая система (ТТС)	12,5 мкг/ч	0,0021	64	0,001344				
		Фентанил	трансдермал	25	0,0042	64	0,002688				

			бная терапевтиче ская система (ТТС)	мкг/ч							
		Фентанил	трансдермал бная терапевтиче ская система (ТТС)	50 мкг/ч	0,0084	64	0,005376				
		Фентанил	трансдермал бная терапевтиче ская система (ТТС)	75 мкг/ч	0,0126	64	0,008064				
		Фентанил	трансдермал бная терапевтиче ская система (ТТС)	100 мкг/ч	0,0168	64	0,010752				
Итого Фентанил											
4	Оксикодо н	Оксикодон+Н алоксон	таблетки с пролонгиров анным высвобожде нием, покрытые пленочной оболочкой	5 мг/2,5 мг	0,005	90	0,004500				
		Оксикодон+Н алоксон	таблетки с пролонгиров анным высвобожде нием, покрытые пленочной оболочкой	40 мг/20 мг	0,04	90	0,036000				
		Оксикодон+Н алоксон	таблетки с пролонгиров анным высвобожде нием, покрытые пленочной оболочкой	20 мг/10 мг	0,02	90	0,018000				
		Оксикодон+Н алоксон	таблетки с пролонгиров анным высвобожде нием, покрытые пленочной оболочкой	10 мг/5 мг	0,01	90	0,009000				
Итого Оксикодон											

Руководитель организации здравоохранения
Ф.И.О. (при его наличии) (подпись)

М.П

Примечание:

1. Расчет потребности в наркотических средствах для оказания стационарной, стационарозаменяющей помощи (графа 9) производится путем сложения всех потребностей расчетных нормативов в лекарственных средствах, содержащих наркотические средства, на одну койку в год, умноженных на количество коек соответствующего профиля в организации здравоохранения;

2. Расчет потребности в наркотических средствах для оказания первичной медико-санитарной помощи и консультативно-диагностической помощи (графа 10) производится путем умножения количества больных, состоявших в прошедшем году на учете с распространенными формами злокачественных новообразований, туберкулеза и ВИЧ-инфекции, хроническими прогрессирующими заболеваниями в стадии декомпенсации сердечной, легочной, печеночной, почечной недостаточности, при осложнениях цирроза печени на количество единиц лекарственных форм (таблеток, капсул, ампул, трансдермальных терапевтических систем), необходимых на одного больного на один курс обезболивания (единиц) и на чистое безводное содержание наркотического средства в одной единице лекарственной формы (графа 8).

3. Расчет потребности в наркотических средствах для оказания скорой медицинской помощи, мобильными бригадами при оказании паллиативной помощи на дому, для санитарной авиации и при чрезвычайных ситуациях (графа 11) производится путем умножения количества вызовов за прошедший год на количество единиц лекарственных форм (таблеток, капсул, ампул, трансдермальных терапевтических систем), необходимых на одного больного на одну процедуру обезболивания (единиц) и на чистое безводное содержание наркотического средства в одной единице лекарственной формы (графа 8).

Приложение 2-1
к Правилам использования в медицинских
целях наркотических средств, психотропных
веществ и их прекурсоров, подлежащих
контролю в Республике Казахстан

Заявка

организации здравоохранения для утверждения норматива потребления психотропных веществ, подлежащих контролю в Республике Казахстан, на 20__ год

(наименование организации здравоохранения)

№ п/п	Наименование психотропных веществ	Наименование лекарственного средства (МНН или состав)	Лекарственная форма	Дозировка	Единица измерения	Количество психотропного вещества в одной единице, грамм	Заявляемое количество единиц	Заявляемое количество граммов
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Амфетамин							
2	Бупренорфин (Норфин)							
3	Глутетимид (Ноксирон)							
4	Дексамфетамин							
5	Левамфетамин							
6	Левометамфетамин							
7	Метилфенидат							
8	Пемолин							
9	Пентобарбитал							
10	Секобарбитал							
11	2С-В							
12	Фенетиллин							
13	Фенметразин							
14	Ципепрол							
15	Этиламфетамин							
16	Гамма-оксимасляная							

	кислота (ГОМК)							
17	Аллобарбитал							
18	Альпразолам							
19	Амобарбитал							
20	Амфепрамон							
21	Барбитал							
22	Бензфетамин							
23	Бромазепам							
24	Бротизолам							
25	Буталбитал							
26	Бутобарбитал							
27	Винилбитал							
28	Галазепам							
29	Галоксазолам							
30	Делоразепам							
31	Диазепам							
32	Золпидем							
33	Камазепам							
34	Катин							
35	Кетазолам							
36	Клобазам							
37	Клоксазолам							
38	Клоназепам							
39	Клоразепат							
40	Клотиазепам							
41	Лефетамин							
42	Лопразолам							
43	Лоразепам							
44	Лорметазепам							
45	Мазиндол							
46	Медазепам							
47	Мезокарб							
48	Мепробамат							
49	Метиприлон							
50	Метилфенобарбитал							
51	Мефенорекс							
52	Мидазолам							
53	Ниметазепам							
54	Нитразепам							
55	Нордазепам							
56	Оксазепам							
57	Оксазолам							
58	Пентазоцин							
59	Пиназепам							
60	Пиπραдрол							
61	Пировалерон							
62	Празепам							
63	Секбутабарбитал							

64	Темазепам							
65	Тетразепам							
66	Триазолам							
67	Фендиметразин							
68	Фенкамфамин							
69	Фенобарбитал							
70	Фенпропорекс							
71	Фентермин							
72	Флудиазепам							
73	Флуразепам							
74	Флунитразепам							
75	Хлордиазепоксид							
76	Циклобарбитал							
77	Эстазолам							
78	Этинамат							
79	Этил лофлазепат							
80	Этхлорвинол							

Руководитель организации здравоохранения
Ф.И.О. (при его наличии) (подпись)

М.П

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

Заявка

организации здравоохранения для утверждения норматива потребления прекурсоров, подлежащих контролю в
Республике Казахстан, на 20__ год

(наименование организации здравоохранения)

№ п/п	Наименование прекурсоров	Единица измерения	Количество прекурсора в одной единице, грамм	Заявляемое количество единиц	Заявляемое количество граммов
1	2	3	4	5	6
1	Н-ацетилантраниловая кислота				
2	Ангидрид уксусной кислоты				
3	Изосафрол				
4	Антраниловая кислота				
5	Лизергиновая кислота				
6	Ацетон				
7	3,4-метилendioксифенил-пропанон				
8	Метилэтилкетон				
9	Норэфедрин				
10	Перманганат калия				
11	Пиперональ				
12	Псевдоэфедрин				
13	Пиперидин				
14	Серная кислота				

15	Соляная кислота				
16	Сафрол				
17	1-фенил-2-пропанон				
18	Толуол				
19	Фенилуксусная кислота				
20	Эргометрин				
21	Эрготамин				
22	Эфедрин				
23	Этиловый эфир				
24	Трава эфедры				

Руководитель организации здравоохранения
Ф.И.О. (при его наличии) (подпись)

М.П.

Приложение 3
к Правилам использования в медицинских
целях наркотических средств, психотропных
веществ и их прекурсоров, подлежащих
контролю в Республике Казахстан
"Утверждаю":
Руководитель
Управления здравоохранения

(наименование области/города)

Ф.И.О. (при его наличии) (подпись)
" ____ " _____ 20__ г.

М.П.

Норматив потребления наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан, на 20__ год

(наименование организации здравоохранения)

№ п/п	Наименование наркотического средства	Количество чистого безводного содержания, грамм
№ п/п	Наименование психотропного вещества	Количество, грамм
№ п/п	Наименование прекурсоров	Количество, грамм

Руководитель организации здравоохранения
Ф.И.О. (при его наличии) (подпись)

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

Расчетные нормативы потребности в наркотических средствах на 1000 человек населения в год (в граммах)

№ п/п	Наименование наркотического средства	Норматив на 1000 человек
1	Морфин	4,3
2	Тримеперидин	5,0

3	Фентанил	0,1
4	Кодеин	70,3
5	Тебаин	0,001
6	Оксикодон	0,35

Примечание.

- 1) содержание чистого безводного морфина в морфине гидрохлориде – 89%; в морфине сульфате (5H₂O) – 75%;
- 2) содержание чистого безводного тримеперидина в тримеперидина гидрохлориде – 88%;
- 3) содержание чистого безводного фентанила в фентаниле цитрате – 64%;
- 4) содержание чистого безводного кодеина в кодеине гидрохлориде (2H₂O) – 81%; в кодеине фосфате (1/2 H₂O) – 74%); в кодеине фосфате (1 1/2 H₂O) – 71%;
- 5) содержание чистого безводного тебаина в тебаина гидрохлориде – 85%;
- 6) содержание чистого безводного оксикодона в оксикодона гидрохлориде – 90%.

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

**Форма
специального рецептурного бланка**

РЕЦЕПТ № _____	РЕЦЕПТ № _____
Код _____	Код _____
Штамп здравоохранения (с указанием наименования организации здравоохранения)	Штамп здравоохранения (с указанием наименования организации здравоохранения)
Дата 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: _____	Дата 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: _____
Подпись и личная печать (при его наличии) врача _____ М _____	Подпись и личная печать (при его наличии) врача _____ П _____
Исправления не допускаются. Корешок остается в организации здравоохранения Номер бланка _____	Исправления не допускаются. Номер бланка _____

Приложение 6
к Правилам использования в
медицинских целях наркотических
средств, психотропных веществ и их
прекурсоров, подлежащих контролю в
Республике Казахстан

**Условное цифровое обозначение
административно-территориальной единицы Республики Казахстан**

№ п/п	Административно-территориальная единица	Условное цифровое обозначение
1.	город Астана	658
2.	Акмолинская область	652
3.	Актюбинская область	645
4.	город Алматы	646
5.	Алматинская область	660
6.	Атырауская область	648
7.	Восточно-Казахстанская область	647
8.	Жамбылская область	649
9.	Западно-Казахстанская область	657
10.	Карагандинская область	650
11.	Кызылординская область	651
12.	Костанайская область	653
13.	Мангистауская область	663
14.	Павлодарская область	654
15.	Северо-Казахстанская область	655
16.	Южно-Казахстанская область	659

Приложение 7
к Правилам использования в медицинских
целях наркотических средств,
психотропных
веществ и их прекурсоров, подлежащих
контролю в Республике Казахстан

**Журнал
регистрации выписанных рецептов на получение лекарственных средств бесплатно**

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

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

№ п/п	Международное непатентованное наименование или состав	Единица лекарственной формы	Дозировка	Содержание сухого вещества в одной единице лекарственной формы, грамм	Норма выписывания на один рецепт, не более единиц	Примечание
1	2	3	4	5	6	7
1	Морфина гидрохлорид	раствор для инъекций в ампуле	1 % - 1 мл	0,01	30	В сумме не должно превышать 0,3 грамма
2	Морфина сульфат	таблетка	5 мг	0,005	100	В сумме не должно превышать 0,5 грамма
		таблетка	10 мг	0,01	50	
3	Тримеперидин	раствор для инъекций в ампуле	1 % - 1 мл	0,01	20	В сумме не должно превышать 0,2 грамм
		раствор для инъекций в ампуле	2 % - 1 мл	0,02	10	

4	Фентанил	трансдермальная терапевтическая система, пластырь	12,5 мкг/ч	0,0014-0,0021	40	В сумме не должно превышать 0,055грамм
		трансдермальная терапевтическая система, пластырь	25 мкг/ч	0,0028-0,0042	20	
		трансдермальная терапевтическая система, пластырь	50 мкг/ч	0,0055-0,0084	10	
		трансдермальная терапевтическая система, пластырь	75 мкг/ч	0,0083-0,0126	6	
		трансдермальная терапевтическая система, пластырь	100 мкг/ч	0,0110-0,0168	5	
5	Оксикодон	таблетка с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой	5 мг/2,5 мг	0,005	160	В сумме не должно превышать 0,8 грамма
		таблетка с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой	10 мг/5 мг	0,01	80	
		таблетка с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой	20 мг/10 мг	0,02	40	
		таблетка с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой	40 мг/20 мг	0,04	20	
6	Кодеин	грамм			0,2	
7	Таблетки от кашля, содержащие кодеин	таблетка			20	
8	Лекарственные средства, содержащие психотропные вещества, за исключением производных барбитуровой кислоты	таблетка			50	
		раствор для инъекций в ампуле			20	
9	Лекарственные средства, содержащие производные барбитуровой кислоты	таблетка			10	

Приложение 9

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

Требование
на наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры

от " ____ " _____ 20__ г.

	испытаний	аналитика				количество, акта	
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 получени я	Приход			Расход							
	Поставщи к и № документа	Количеств о	Ф.И.О., подпись материально ответственног о лица	Дата выдач и	Ф. получившег о	И.О. цели	На каки е	Количеств о	Подпись получившег о	Ф.И.О. выдавшег о, подпись	Остато к
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	

Приложение 16-1
к Правилам использования в медицинских
целях наркотических средств,
психотропных веществ и их прекурсоров,
подлежащих контролю в Республике
Казахстан

**Журнал
учета активных фармацевтических ингредиентов (субстанций), содержащих наркотические средства,
психотропные вещества и их прекурсоры, используемые при производстве лекарственных средств**

наименование организации здравоохранения _____

Приход							Выдано в производство				
Дат а	№ накладной	От кого получено	Наименовани е	№ сери и	Количеств о (г)	Подпись ответственног о лица	Дат а	№ сери и	Количеств о (г)	Подпись ответственног о лица	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	

Расход							Остаток				
Дата	Наименовани е продукции	Номер продукции	сери и	№ сери и	Количеств о (г)	Подпись ответственног о лица	Дат а	№ сери и	Количеств о (г)	Подпись ответственног о лица	
12	13	14		15	16	17	18	19	20	21	

Возврат					
Дата	Место перемещения	№ накладной	№ серии	Количество (г)	Подпись ответственного лица

22	23	24	25	26	27
----	----	----	----	----	----

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

№ п/п	Наименование	Единица измерения	Остаток на начало месяца	Приход	Расход	Остаток книжный	Остаток фактический	Разница между 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

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)

(наименование лекарственного средства, количество)

Адрес умершего больного:

Подписи: сдавшего и принявшего

Принял:
Сдал:
Дата:

Приложение 24
к Правилам использования в медицинских
целях наркотических средств, психотропных
веществ и их прекурсоров, подлежащих
контролю в Республике Казахстан

Журнал
учета неиспользованных наркотических средств, психотропных веществ
Таблицы II Списка, сданных родственниками умерших больных

№ п/п	Дата поступления	Ф.И.О. адрес больного	Наименование сданных наркотических средств, психотропных веществ	Единица измерения	Количество	Фамилия и подпись сдавшего	Фамилия и подпись принявшего	Отметка о количестве и способе уничтожения
1	2	3	4	5	6	7	8	9

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

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

**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 пришедшие в негодность, фальсифицированные, с истекшим сроком годности и другие (брак, бой), не соответствующие требованиям законодательства Республики Казахстана, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры Таблиц II, III, IV Списка, 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:

_____ (наименование и количество в ампулах, в порошках, в таблетках, в штуках)

Лекарственные средства уничтожены следующим способом: раздавливанием; сжиганием.

(нужное подчеркнуть)

Председатель: _____ (подпись)

Члены комиссии: _____ (подпись)

_____ (подпись)

_____ (подпись)

_____ (подпись)

_____ (подпись)"

Приложение 27

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

**Акт
уничтожения лекарственных средств, а также сырья, материалов, остатков материалов, проб, отходов,
полупродуктов, не подлежащих дальнейшей переработке после производства лекарственных средств и (или)
испытаний (анализов), не относящихся к лекарственным средствам, содержащих наркотические средства,
психотропные вещества и их прекурсоры Таблиц II, III, IV Списка в объектах в сфере обращения
лекарственных средств, медицинских изделий**

г. _____ от _____

Комиссия в составе:

1) Фамилия, имя, отчество (далее - Ф.И.О.) (при его наличии), руководителя объекта в сфере обращения лекарственных средств, медицинских изделий;

2) Ф.И.О. (при его наличии), руководителя ответственного лица объекта в сфере обращения лекарственных средств, медицинских изделий;

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 пришедшие в негодность, фальсифицированные, с истекшим сроком годности и другие (брак, бой), не соответствующие требованиям законодательства Республики Казахстана, а также сырья, материалов, остатков материалов, проб, отходов, полупродуктов, не подлежащих дальнейшей переработке после производства лекарственных средств и (или) испытаний (анализов), не относящихся к лекарственным средствам, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры (нужное подчеркнуть)

за период с "___" _____ 20__ г. по "___" _____ 20__ г. по наименованиям:

_____ (наименование и количество в ампулах, в порошках, в таблетках, в штуках, граммах, миллилитрах)

уничтожены следующим способом: раздавливанием; сжиганием; разведением водой в соотношении 1:100, нейтрализацией и сливом образующейся суспензии или раствора в промышленную канализацию.

(нужное подчеркнуть)

Председатель: _____ (подпись)

Члены комиссии: _____ (подпись)

_____ (подпись)

_____ (подпись)

_____ (подпись)

_____ (подпись)