МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ

РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПРИКАЗ

от 17 мая 2012 г. N 562н

ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ПОРЯДКА

ОТПУСКА ФИЗИЧЕСКИМ ЛИЦАМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ

ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, СОДЕРЖАЩИХ

КРОМЕ МАЛЫХ КОЛИЧЕСТВ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ПСИХОТРОПНЫХ

ВЕЩЕСТВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ ДРУГИЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ

АКТИВНЫЕ ВЕЩЕСТВА

В соответствии с [пунктом 2](consultantplus://offline/ref=10B01734C37DD5692B0D2AA760F5C0F0A35DEEDAA7F0ACD565E28A3D445AC5CF65FA34313CEDF80A67W1K) постановления Правительства Российской Федерации от 20 июля 2011 г. N 599 "О мерах контроля в отношении препаратов, которые содержат малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, включенных в перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2011, N 30, ст. 4648; 2012, N 1, ст. 130) приказываю:

Утвердить [Порядок](#P36) отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества, согласно приложению.

И.о. Министра

Т.А.ГОЛИКОВА

Приложение

к приказу Министерства

здравоохранения и социального

развития Российской Федерации

от 17 мая 2012 г. N 562н

ПОРЯДОК

ОТПУСКА ФИЗИЧЕСКИМ ЛИЦАМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ

ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, СОДЕРЖАЩИХ

КРОМЕ МАЛЫХ КОЛИЧЕСТВ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ПСИХОТРОПНЫХ

ВЕЩЕСТВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ ДРУГИЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ

АКТИВНЫЕ ВЕЩЕСТВА

1. Настоящий Порядок устанавливает правила отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, внесенных в [списки II](consultantplus://offline/ref=10B01734C37DD5692B0D2AA760F5C0F0A353E0D9A1F5ACD565E28A3D445AC5CF65FA34313CEDF90D67W1K), [III](consultantplus://offline/ref=10B01734C37DD5692B0D2AA760F5C0F0A353E0D9A1F5ACD565E28A3D445AC5CF65FA34313CEDFB0B67WCK) и [IV](consultantplus://offline/ref=10B01734C37DD5692B0D2AA760F5C0F0A353E0D9A1F5ACD565E28A3D445AC5CF65FA3463W1K) Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 1998 г. N 681 (далее - наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры), другие фармакологические активные вещества (далее - комбинированные лекарственные препараты).

2. Отпуску подлежат комбинированные лекарственные препараты, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры в количестве, не превышающем [предельно допустимое количество](consultantplus://offline/ref=10B01734C37DD5692B0D2AA760F5C0F0A353E4DBA4F2ACD565E28A3D445AC5CF65FA34313CEDF80B67W8K) наркотического средства, психотропного вещества и их прекурсора, содержащегося в препаратах, которые содержат малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, внесенных в [списки II](consultantplus://offline/ref=10B01734C37DD5692B0D2AA760F5C0F0A353E0D9A1F5ACD565E28A3D445AC5CF65FA34313CEDF90D67W1K), [III](consultantplus://offline/ref=10B01734C37DD5692B0D2AA760F5C0F0A353E0D9A1F5ACD565E28A3D445AC5CF65FA34313CEDFB0B67WCK) и [IV](consultantplus://offline/ref=10B01734C37DD5692B0D2AA760F5C0F0A353E0D9A1F5ACD565E28A3D445AC5CF65FA3463W1K) Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 1998 г. N 681, утвержденное приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 16 марта 2010 г. N 157н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 26 мая 2010 г. N 17376).

3. Комбинированные лекарственные препараты, указанные в [пунктах 4](#P56) и [5](#P72) настоящего Порядка, отпускаются аптеками, аптечными пунктами и индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, по рецептам, выписанным на рецептурных бланках [форм N 107-1/у](consultantplus://offline/ref=10B01734C37DD5692B0D2AA760F5C0F0A353E3DFAEF4ACD565E28A3D445AC5CF65FA34313CEDFA0B67WDK) и [N 148-1/у-88](consultantplus://offline/ref=10B01734C37DD5692B0D2AA760F5C0F0A353E3DFAEF4ACD565E28A3D445AC5CF65FA34313CEDFA0A67W9K), утвержденных приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20 декабря 2012 г. N 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" <1> (далее - приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20 декабря 2012 г. N 1175н).

Иные комбинированные лекарственные препараты опускаются из аптек, аптечных пунктов, аптечных киосков и индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность без рецепта.

**4. Отпуску по рецептам, выписанным на рецептурных бланках** [**формы N 107-1/у**](consultantplus://offline/ref=10B01734C37DD5692B0D2AA760F5C0F0A35FE6DEA4F7ACD565E28A3D445AC5CF65FA34313CEDF90A67WAK)**, подлежат комбинированные лекарственные препараты, содержащие:**

а) эрготамина гидротартрат в количестве до 5 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

б) эфедрина гидрохлорид в количестве до 100 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);

в) псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве, не превышающем 30 мг (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

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

д) декстрометорфана гидробромид в количестве, превышающем 10 мг, и до 30 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

е) фенобарбитал в количестве, превышающем 20 мг, и до 50 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

ж) фенобарбитал в количестве до 20 мг включительно в сочетании с эрготамином гидротартратом независимо от количества (на 1 дозу твердой лекарственной формы).

з) хлордиазепоксид в количестве до 10 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы).

**5. Отпуску по рецептам, выписанным на рецептурных бланках** [**формы N 148-1/у-88**](consultantplus://offline/ref=10B01734C37DD5692B0D2AA760F5C0F0A35FE6DEA4F7ACD565E28A3D445AC5CF65FA34313CEDF80C67WDK)**, подлежат комбинированные лекарственные препараты, содержащие:**

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

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

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

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

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

е) эфедрина гидрохлорид в количестве до 50 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

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

з) фенобарбитал в количестве до 15 мг включительно в сочетании с кодеином (или его солями) независимо от количества (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

и) фенобарбитал в количестве до 20 мг включительно в сочетании с эфедрином гидрохлоридом независимо от количества (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

к) хлордиазепоксид в количестве, превышающем 10 мг, и до 20 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы).

6. В случае если количество выписанного в рецепте комбинированного лекарственного препарата превышает предельно допустимое или рекомендованное количество для выписывания на один рецепт, указанные в [приложениях N 1](consultantplus://offline/ref=10B01734C37DD5692B0D2AA760F5C0F0A353E3DFAEF4ACD565E28A3D445AC5CF65FA34313CEDF90B67WDK) и [2](consultantplus://offline/ref=10B01734C37DD5692B0D2AA760F5C0F0A353E3DFAEF4ACD565E28A3D445AC5CF65FA34313CEDF90967WDK) к порядку назначения и выписывания лекарственных препаратов, утвержденному приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20 декабря 2012 г. N 1175н (далее - Порядок), фармацевтический работник аптеки (аптечного пункта) или индивидуальный предприниматель, имеющий лицензию на фармацевтическую деятельность, отпускает комбинированный лекарственный препарат в количестве, установленном вышеуказанными приложениями к Порядку.

7. Рецепты на комбинированные лекарственные препараты, выписанные на рецептурных бланках [формы N 107-1/у](consultantplus://offline/ref=10B01734C37DD5692B0D2AA760F5C0F0A35FE6DEA4F7ACD565E28A3D445AC5CF65FA34313CEDF90A67WAK), погашаются штампом аптеки (аптечного пункта) или индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность, "Лекарственный препарат отпущен" и возвращаются на руки пациенту, за исключением случая, указанного в [пункте 8](#P97) настоящего Порядка.

8. При отпуске комбинированных лекарственных препаратов по рецептам, выписанным на рецептурных бланках [формы N 107-1/у](consultantplus://offline/ref=10B01734C37DD5692B0D2AA760F5C0F0A35FE6DEA4F7ACD565E28A3D445AC5CF65FA34313CEDF90A67WAK), срок для которых в соответствии с [Порядком](consultantplus://offline/ref=10B01734C37DD5692B0D2AA760F5C0F0A353E3DFAEF4ACD565E28A3D445AC5CF65FA34313CEDF80B67WAK) установлен до 1 года, рецепт подписывается фармацевтическим работником аптеки (аптечного пункта) или индивидуальным предпринимателем, имеющим лицензию на фармацевтическую деятельность, и возвращается пациенту с указанием на обороте наименования аптеки (аптечного пункта), или фамилии, имени, отчества (при его наличии) индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность, количества отпущенного комбинированного лекарственного препарата и даты его отпуска.

Отпуск комбинированного лекарственного препарата осуществляется фармацевтическим работником аптеки (аптечного пункта) или индивидуальным предпринимателем, имеющим лицензию на фармацевтическую деятельность, в соответствии с периодичностью отпуска, указанной в рецепте.

При очередном обращении пациента фармацевтическим работником аптеки (аптечного пункта) или индивидуальным предпринимателем, имеющим лицензию на фармацевтическую деятельность, учитываются отметки о предыдущем отпуске комбинированного лекарственного препарата.

По истечении срока действия рецепт гасится штампом "Лекарственный препарат отпущен" и возвращается на руки пациенту.

9. Рецепты, выписанные на рецептурных бланках [формы N 148-1/у-88](consultantplus://offline/ref=10B01734C37DD5692B0D2AA760F5C0F0A35FE6DEA4F7ACD565E28A3D445AC5CF65FA34313CEDF80C67WDK), после отпуска комбинированного лекарственного препарата подлежат хранению в аптеке (аптечном пункте) или у индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность, в течение трех лет.

10. По истечении срока хранения рецепты, выписанные на рецептурных бланках [формы N 148-1/у-88](consultantplus://offline/ref=10B01734C37DD5692B0D2AA760F5C0F0A35FE6DEA4F7ACD565E28A3D445AC5CF65FA34313CEDF80C67WDK), подлежат уничтожению в порядке, предусмотренном [пунктом 2.16](consultantplus://offline/ref=10B01734C37DD5692B0D2AA760F5C0F0A35DE1D9A0F1ACD565E28A3D445AC5CF65FA34313CEDF80F67WFK) Порядка отпуска лекарственных средств, утвержденного приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 14 декабря 2005 г. N 785 (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 16 января 2006 г. N 7353), с изменениями, внесенными приказами Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 24 апреля 2006 г. N 302 (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 16 мая 2006 г. N 7842), от 13 октября 2006 г. N 703 (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 7 ноября 2006 г. N 8445), от 12 февраля 2007 г. N 109 (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 30 марта 2007 г. N 9198), от 12 февраля 2007 г. N 110 (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 27 апреля 2007 г. N 9364), от 6 августа 2007 г. N 521 (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 29 августа 2007 г. N 10063).