

Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение
высшего образования «Красноярский государственный медицинский
университет имени профессора В.Ф. Войно-Ясенецкого»
Министерства здравоохранения Российской Федерации
ФГБОУ ВО КрасГМУ им. проф. В.Ф. Войно-Ясенецкого Минздрава России

Кафедра фармации с курсом ПО

Реферат
на тему

Организация предметно-количественного учета лекарственных средств для
медицинского применения в аптечных организациях.

Выполнил:
ординатор кафедры фармации
специальности 33.08.02 Управление
и экономика фармации
Гриневич Данил Юрьевич

Красноярск
2021

Оглавление

Введение.....	3
1.Нормативно-правовая документация.....	5
2.Перечень ЛС, подлежащих предметно-количественному учёту.....	7
3.Учет лекарственных препаратов подлежащих предметно-количественному учету.....	9
3.1. Отличия в требованиях и порядке учета лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету.....	9
3.2. Правила регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств, включенных в разделы II,III и IV.....	11
3.3. Оборот лекарственных препаратов, включенных в раздел I Перечня.....	13
3.4. Формы рецептурных бланков.....	15
4. Отпуск лекарственных препаратов, подлежащих ПКУ.....	18
4.1. Отпуск лекарственных препаратов физическим лицам.....	18
4.2. Отпуск лекарственных препаратов для аптечных организаций.....	20
5. Уничтожение НС и ПВ.....	21
Заключение.....	21
Список использованной литературы.....	23

Введение

Предметно-количественный учет в аптеке (ПКУ) – это комплекс мероприятий, обеспечивающих должный уровень контроля оборота определенных групп лекарственных средств, а также оптимизацию планирования бюджетного финансирования аптечных учреждений. Предметно-количественный учет позволяет организовать контроль движения наркотических лекарственных средств, психотропных веществ, сильнодействующих лекарственных, а также спирта этилового. Очевидно, что контроль оборота этих групп лекарственных средств является одной из важнейших функций как аптек, так и всех организаций здравоохранения в целом, в связи с тем, что их бесконтрольное применение совершенно недопустимо и может представлять опасность для здоровья и жизни человека. Существуют лекарственные препараты предметно-количественного учета (ПКУ) по сути являющиеся легализованными наркотиками. Их используют в медицинских целях, например, для облегчения страданий онкологических больных. С этими лекарствами чаще всего проблем не возникает, т. к. их отпуск жестко регламентирован и осуществляется строго по рецепту 148-й формы. Проблемы начинаются, когда дело касается препаратов «свободного доступа» или «условно рецептурных». С одной стороны, это действительно необходимые лекарства; с другой – основными их потребителями являются наркоманы. В отдельный ряд следует выделить так называемые прекурсоры – вещества, в «умелых» руках превращающиеся в ингредиент кустарно приготовленного наркотика. Бывает, что в аптеках отказываются продавать то или иное, казалось бы, безобидное вещество только из-за того, что его якобы могут использовать наркоманы. Настоящий Федеральный закон устанавливает правовые основы государственной политики в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, а также в области противодействия их незаконному обороту в целях охраны здоровья граждан, государственной и общественной безопасности. Цель выполнения данной работы является закрепление знаний и практических навыков, ознакомление с организацией предметно-количественного учёта в аптеке.

Основные задачи темы:

- изучить нормативно правовую документацию
- ознакомиться с Перечнем лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих ПКУ

- изучить правил 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, и правила ведения и хранения специальных журналов учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения»

1.Нормативно-правовая документация

- ФЗ от 25.12.12 № 262-ФЗ О внесении изменения в ФЗ «Об обращении лекарственных средств» Статья 58.1. Предметно-количественный учет ЛС для медицинского применения

- ФЗ от 08.01.98 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах» в ред. от 29.12.2017

- ПП РФ от 15.04.2013 г. № 342 « О внесении изменений в акты Правительства РФ по вопросам обращения ЛС»

- Приказ МЗ РФ № 378н от 17.06.2013 г. «Об утверждении правил регистрации операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения, включенных в перечень ЛС для медицинского применения, подлежащих ПКУ, в специальных журналах учета операций....»ред. от 31.10.2017

- Приказ МЗ РФ №30н от 20 января 2014 г. Об утверждении порядка включения лекарственных средств в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету

- Приказ МЗ РФ . № 183н от 22 апреля 2014 г Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету ред. от 31.10.2017

ФЗ от 25.12.12 № 262-ФЗ О внесении изменения в ФЗ «Об обращении лекарственных средств» Статья 58.1. Предметно-количественный учет ЛС для медицинского применения , установлено:

ПКУ ведут производители ЛС, организации оптовой торговли, аптечные организации, медицинские организации и индивидуальные предприниматели.

Контроль за соблюдением правил регистрации, и правил ведения и хранения журналов осуществляется лицензирующими органами.

В соответствии с указанной статьей МЗ России утверждены:

- Перечень ЛС для медицинского применения, подлежащих ПКУ
- Порядок включения ЛС в перечень ЛС, подлежащих ПКУ (по согласованию с МВД РФ)

- Правила регистрации операций в специальных журналах
- Правила ведения и хранения специальных журналов
- Формы журналов

2. Перечень ЛС, подлежащих предметно-количественному учёту

1. Лекарственные средства - фармацевтические субстанции и лекарственные препараты, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры (их соли, изомеры, стереоизомеры) и включенные в списки II, III, IV 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 в сочетании с фармакологически неактивными веществами, а также лекарственные препараты, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры в сочетании с фармакологически активными веществами. [5]

2. Лекарственные средства - фармацевтические субстанции и лекарственные препараты, содержащие сильнодействующие и ядовитые вещества (их соли, изомеры, простые и сложные эфиры, смеси и растворы независимо от концентрации), внесенные в списки сильнодействующих и ядовитых веществ для целей статьи 234 и других статей Уголовного кодекса Российской Федерации, утверждены постановлением Правительства Российской Федерации от 29 декабря 2007 года N 964 в сочетании с фармакологически неактивными веществами, а также лекарственные препараты, содержащие сильнодействующие и ядовитые вещества в сочетании с фармакологически активными веществами (при условии включения их в перечень отдельной позицией). [5]

3. Комбинированные лекарственные препараты, содержащие кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, другие фармакологически активные вещества:

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

- 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);
- декстрометорфана гидробромид в количестве до 200 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);
- эфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 100 мг, и до 300 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);
- эфедрина гидрохлорид в количестве до 50 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- 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);
- фенобарбитал в количестве до 15 мг включительно в сочетании с кодеином (или его солями) независимо от количества (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- фенобарбитал в количестве до 20 мг включительно в сочетании с эфедрином гидрохлоридом независимо от количества (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- хлордиазепоксид в количестве, превышающем 10 мг, и до 20 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы). [5]

4. Иные лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету:

- Прегабалин
- Тапентадол
- Тропикамид
- Циклопентолат [5]

3. Учет лекарственных препаратов подлежащих предметно-количественному учету

3.1. Отличия в требованиях и порядке учета лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету

Раздел I	Разделы II, III и IV
Порядок учета НС и ПВ утв. ПП РФ № 644	Порядок учета утв. Приказом МЗ № 378н
Установлен норматив запаса	Не установлен норматив запаса
Ежемесячная инвентаризация	Сверка книжного и фактического остатков
Форма журнала регистрации утв. ПП РФ от № 644 (приложение № 1)	Формы журналов утв. ПрМЗ № 378н.
Журнал регистрации хранится в металлическом шкафу(сейфе) в технически укрепленном помещении	Журнал учета хранится в металлическом шкафу (сейфе)
Заполненные журналы регистрации вместе с документами, подтверждающими осуществление операций, сдаются в архив ЮЛ и хранятся в течение 5 лет	Заполненные журналы учета хранятся в архиве юридического лица (индивидуального предпринимателя)
Срок хранения журналов 5лет	Срок хранения журналов не установлен
Периодичность записи в журналах учета устанавливается руководителем ЮЛ, но не реже одного раза в течение дня	Записи в журналах учета производятся в конце рабочего дня на основании подтверждающих документов
Документы или их копии, подтверждающие совершение операции должны быть заверены в установленном порядке	Заверка копий не предусмотрена

Лекарственные препараты, включенные в разделы II, III и IV

-подлежат учету в соответствии с требованиями приказа МЗ от 17.06.2013 № 378н.

-выписываются на бланках формы 148-1/у-88

-хранятся в деревянных или металлических запирающихся шкафах в соответствии
Правилами утвержденными приказом МЗ СР от 23.08.2010№ 706н [6]

3.2. Правила регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств, включенных в разделы II, III и IV

Предметно-количественный учет осуществляется в специальных журналах учета операций

Ведется по каждому торговому наименованию (для каждой отдельной дозировки и лекарственной формы) на бумажном носителе или в электронном виде лицами, уполномоченными руководителем юридического лица на ведение и хранение журналов учета,

Журналы учета, на бумажном носителе, сброшюровываются, пронумеровываются и скрепляются подписью руководителя ЮЛ (ИП) и печатью ЮЛ (ИП)

Регистрация операций, связанных с обращением лекарственных средств (за исключением лекарственных средств, указанных в [пункте 2](#) настоящих Правил), осуществляется в специальных журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств:

- 1) производителями лекарственных средств и организациями оптовой торговли лекарственными средствами по форме согласно приложению № 1
- 2) аптечными организациями и индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, по форме согласно приложению № 2
- 3) медицинскими организациями и индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на медицинскую деятельность, по форме согласно приложению № 3 [3]

Правила ведения и хранения специальных журналов учета операций, утвержденных Приказом МЗ РФ от 17.06.2013 г. № 378н

Журналы оформляются на календарный год.

Записи в конце рабочего дня на основании документов, подтверждающих совершение приходных и расходных операций.

Поступление по каждому приходному документу в отдельности с указанием номера и даты. Расход записывается ежедневно.

Аптечные организации и ИП, записывают ежедневный расход с указанием отдельно по рецептам и по требованиям медицинских организаций.

На последнее число каждого месяца, проводится сверка фактического наличия лекарственных средств с их остатком по журналу учета и вносит в 11 и 12 графы журнала учета. [3]

Хранение журнала учета

Журнал учета хранится в металлическом шкафу (сейфе), ключи от которого находятся у лица, уполномоченного на ведение и хранение журнала учета.

Приходные и расходные документы (их копии) подшиваются в порядке их поступления по датам и хранятся вместе с журналом учета.

Заполненные журналы учета хранятся в архиве юридического лица индивидуального предпринимателя

3.3оборот лекарственных препаратов, включенных в раздел I Перечня

Регулирование деятельности в сфере оборота наркотических средств

Регулирование деятельности в сфере оборота наркотических средств
осуществляется

1. Законодательством Российской Федерации

1.1. Федеральные законы

№ 3-ФЗ «О НС и ПВ»

№ 61-ФЗ «Об обращении ЛС»

№ 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»

1.2. Подзаконные акты

Постановления Правительства РФ

Приказы федеральных органов исполнительной власти

2. Международные нормативные акты

Единая конвенция о наркотических средствах 1961 года

Конвенция о психотропных веществах 1971 г.

Конвенция ООН о борьбе против незаконного оборота НС и ПВ 1988 года

Порядок допуска лиц к работе с НС, ПВ и их ПК, установленный ПП РФ от 06.08.
1998 г. N 892 в ред. от 25.05.17

**Порядок допуска лиц к работе с НС, ПВ и их ПК, установленный ПП РФ
от 06.08. 1998 г. N 892**

- Допуск оформляется приказом руководителя организации
- Допуск лиц, предусматривает ознакомление этих лиц с законодательством РФ о наркотических средствах и включение в трудовой договор взаимных обязательств
 - Не допускаются к работе, лица, в отношении которых отсутствуют справки медицинской организации и заключения МВД России
 - Срок действия допуска ограничивается сроком действия трудового договора
 - После подписания приказа о допуске к работе с НС и ПВ ежегодное представление справки от нарколога и психиатра, действующими нормативными актами не предусмотрено [9]

Психиатрическое освидетельствование ПП РФ от 23 сентября 2002 г. № 695 ред. от 25.03.13 г.:

- На добровольной основе
- Не реже одного раза в 5 лет врачебной комиссией, создаваемой органом управления здравоохранением
 - Решение выдается в письменной форме работнику под роспись, работодателю направляется сообщение о дате принятия решения и выдачи его работнику
 - Формулировка в справке врачебной комиссии, «не имеет противопоказаний к выполнению деятельности, связанной с оборотом НС и ПВ » [10]

3.4. Формы рецептурных бланков

Номер и форма бланка: № 107/у-НП

Бланк самый сложный по структуре и составу реквизитов:

- Имеет степень защиты
- Требуется лицензия на оборот НС и ПВ
- Имеет серию, номер и дату выписки
- Только на этом бланке количество выписываемых НС или ПВ указывается цифрой и прописью
- Наличие отметки Аптечной организации об отпуске, заверенной отпустившим с указанием даты и печати аптечной организации. [11]

Предназначен для выписывания:

Наркотических средств и психотропных веществ, списка II Перечня, за исключением лекарственных препаратов в виде трансдермальных терапевтических систем и лекарственных препаратов, содержащих наркотическое средство в сочетании с антагонистом опиоидных рецепторов

Срок действия 15 дней.

Заполняется чернилами или шариковой ручкой либо с применением печатающих устройств [принтеры, ксероксы, копиры, МФУ]

Данный рецептурный бланк относится к бланкам строгой отчетности [11]

Бланки строгой отчетности (БСО)

- Перечень документов, являющихся БСО, порядок их хранения, выдачи, инвентаризации устанавливается руководителем медицинской, аптечной организации и оформляется приказом.
- Выдача пронумерованных бланков производится с указанием начального и конечного номера под роспись ответственного лица.
- Испорченные бланки сдаются в бухгалтерию для хранения и уничтожения в сроки, установленные приказом руководителя.

Акт о списании бланков строгой отчетности. Форма 0504816 Утв. Пр. Минфина № 52н от 30.03.15

- По результатам инвентаризации формируется ведомость расхождений и составляется акт о списании бланков.

- Списание использованных (испорченных) бланков оформляется актом о списании.

- Акт можно заполнить от руки либо сформировать автоматизированным способом. Указывается период, за который производится списание.

Номер и форма бланка: 148-1/у-88

Предназначен для выписывания:

- Наркотических и психотропных лекарственных препаратов списка II Перечня в виде трансдермальных терапевтических систем, наркотических лекарственных препаратов списка II Перечня, содержащих наркотическое средство в сочетании с антагонистом опиоидных рецепторов, психотропных веществ, внесенных в список III Перечня, зарегистрированных в установленном порядке в качестве лекарственных препаратов

- Иных лекарственных препаратов, подлежащих ПКУ за исключением лекарственных препаратов, отпускаемых без рецепта врача

- Лекарственных препаратов, обладающих анаболической активностью в соответствии с основным фармакологическим действием

- Лекарственных препаратов, указанных в пункте 5, утв. приказом МЗ РФ от 17.05.12 г. № 562н

- лекарственных препаратов индивидуального изготовления, содержащих НС или ПВ списка II Перечня, и другие фармакологические активные вещества в дозе, не превышающей высшую разовую дозу, и при условии, что этот комбинированный лекарственный препарат не является наркотическим или психотропным лекарственным препаратом списка II Перечня [11]

Срок действия 15 дней [11]

Рецептурный бланк Формы 107-1/у предназначен для выписывания:

- Лекарственных препаратов, указанных в пункте 4 Порядка отпуска физическим лицам, утвержденного приказом Минздрава России от 17 мая 2012 г. N 562н

- Иных лекарственных препаратов, не указанных в пунктах 8-10 настоящего Порядка:

П.8 Наркотические и психотропные лекарственные препараты списка II Перечня, за исключением лекарственных препаратов в виде трансдермальных терапевтических систем и лекарственных препаратов, содержащих наркотическое средство в сочетании с антагонистом опиоидных рецепторов,

П.9 Лекарственные препараты, выписываемые на бланк формы № 148-1/у-88

П.10 лекарственных препаратов, выписываемых гражданам, имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой на бланках формы № 148-1/у-04 (л)

Сроки действия рецептов

Срок действия рецепта, выписанного на рецептурном бланке

- формы № 107-1у-НП(15 дней)
- формы № 148-1/у-88(15 дней)
- формы № 107-1/у(60 дней, до 1 года)
- формы № 148-1/у-04(л)(15 дней, 30 дней, 90 дней) указывается путем

зачеркивания или подчеркивания. [11]

4. Отпуск лекарственных препаратов, подлежащих ПКУ

4.1. Отпуск лекарственных препаратов физическим лицам

Отпуск производится только в аптечных организациях по рецепту либо в медицинских организациях или в их обособленных подразделениях, расположенных в сельских населенных пунктах и удаленных от населенных пунктов местностях, в которых отсутствуют аптечные организации, при наличии у аптечных медицинских организаций, их обособленных подразделений лицензии

Перечень медицинских организаций, расположенных в сельских и удаленных от населенных пунктов местностях, в которых отсутствуют аптечные организации, и перечень наркотических и психотропных лекарственных препаратов, отпуск которых может осуществляться указанными медицинскими организациями, устанавливаются органами исполнительной власти субъектов РФ.

Перечни должностей фармацевтических и медицинских работников, которым предоставлено право отпуска наркотических и психотропных лекарственных препаратов, устанавливаются МЗ России

Приказом МЗ № 403н от 11.07.17 г. Определен порядок отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения, в том числе иммунобиологических лекарственных препаратов:

субъектами розничной торговли (аптечные организации и индивидуальные предприниматели), имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность;

без рецепта и (или) по рецепту на лекарственный препарат, выписанному в установленном порядке медицинскими работниками;

а также по требованиям-накладным организации, осуществляющей медицинскую деятельность, или индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на медицинскую деятельность. [12]

ЛП, обладающих анаболической активностью, ЛП, подлежащих предметно-количественному учету, осуществляется фармацевтическими работниками, занимающими должности, включенные в перечень, утвержденный приказом МЗ России от 7 сентября 2016 г. N 681н (пункт 19).

Наркотические и психотропные лекарственные препараты списка II, за исключением лекарственных препаратов в виде ТТС, отпускаются при предъявлении

документа, удостоверяющего личность, лицу, указанному в рецепте, его законному представителю или лицу, имеющему оформленную в соответствии с законодательством РФ доверенность на право получения таких наркотических и психотропных лекарственных препаратов (пункт 20).

4.2. Отпуск лекарственных препаратов для аптечных организаций

Приказ Минздравсоцразвития России от 12.02.2007 N 110: Для обеспечения лечебно-диагностического процесса медицинские организации получают лекарственные препараты из аптечной организации по требованиям-накладным.

Наименования лекарственных препаратов пишутся на латинском языке.

Требования накладные на лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету, выписываются на отдельных бланках требований накладных для каждой группы препаратов

5. Уничтожение НС и ПВ

Для уничтожения наркотических средств и психотропных веществ на предприятиях и учреждениях, создаются комиссии.

Списание производится не позднее последнего рабочего дня календарного месяца

Уничтожение по мере накопления, но не реже одного раза в квартал

Особенности уничтожения наркотических средств и психотропных веществ:

-твердые лекарственные формы, содержащие нерастворимые в воде фармацевтические субстанции наркотических средств и психотропных веществ, мягкие лекарственные формы, трансдермальные лекарственные формы уничтожаются путем сжигания. [13

Заключение

Изучив правовые аспекты обращения лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету, группы лекарств, подлежащих предметно-количественному учету, документальное оформление предметно-количественного учета, уничтожения и отпуска препаратов, состоящих на предметно-количественного учете можно сделать следующий вывод, что требования к аптекам, отпускающим наркотические, психотропные и прочие сильнодействующие препараты строгие . Эта деятельность подразумевает серьезные мероприятия по обеспечению сохранности, организации учета и отпуска таких препаратов, а также предполагает значительные экономические затраты, связанные с обеспечением соответствующего уровня безопасности.

Список использованной литературы

1. ФЗ от 25.12.12 № 262-ФЗ О внесении изменения в ФЗ «Об обращении лекарственных средств» Статья 58.1. Предметно-количественный учет ЛС для медицинского применения
2. ФЗ от 08.01.98 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах» в ред. от 29.12.2017
3. Приказ МЗ РФ № 378н от 17.06.2013 г. "Об утверждении правил 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, и правил ведения и хранения специальных журналов учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения" ред. от 31.10.2017
4. Приказ МЗ РФ №30н от 20 января 2014 г. Об утверждении порядка включения лекарственных средств в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету.
5. Приказ МЗ РФ № 183н от 22 апреля 2014г «Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету» ред. от 31.10.2017
6. Приказ Минздравсоцразвития от 23.08.2010 N 706н «Об утверждении Правил хранения лекарственных средств»
7. Постановление Правительства РФ от 15.04.2013 г. № 342 « О внесении изменений в акты Правительства РФ по вопросам обращения ЛС»
8. Постановление Правительства РФ от 29.07.2013 N 644 (ред. от 22.05.2020) "Об утверждении Правил холодного водоснабжения и водоотведения и о внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации"
9. Постановление Правительства РФ от 06.08. 1998 г. N 892 "Об утверждении Правил допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ"
10. Постановление Правительства РФ от 23.09.2002 N 695 (ред. от 25.03.2013) "О прохождении обязательного психиатрического освидетельствования работниками, осуществляющими отдельные виды деятельности, в том числе деятельность, связанную с источниками повышенной опасности (с влиянием

вредных веществ и неблагоприятных производственных факторов), а также работающими в условиях повышенной опасности"

11. Приказ Минздрава России от 14.01.2019 N 4н (ред. от 08.10.2020) "Об утверждении порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения"

12. Приказ Министерства здравоохранения РФ от 11 июля 2017 г. № 403н "Об утверждении правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения, в том числе иммунобиологических лекарственных препаратов, аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность"

13. Приказ Минздрава РФ от 28 марта 2003 г. N 127 "Об утверждении Инструкции по уничтожению наркотических средств и психотропных веществ, входящих в списки II и III Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным"

Приложение № 1

(наименование производителя лекарственных средств и организации оптовой торговли лекарственными средствами)

Журнал
учета операций, связанных с обращением лекарственных средств
для медицинского применения

(наименование лекарственного средства для медицинского применения)

(дозировка, лекарственная форма, единица измерения)

Месяц	Остаток на 1-е число месяца	Приход			Всего за месяц по приходу с остатком	Расход			Всего расход за месяц	Остаток по журналу учета на конец месяца	Фактический остаток на конец месяца	Подпись уполномоченного лица
		От кого получено	№ и дата документа	Количество		Кому отпущено	№ и дата документа	Количество				
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
Январь												
Февраль												
Март												
Апрель												
Май												
Июнь и т.д.												

(наименование аптечной организации,
Ф.И.О. индивидуального предпринимателя,
имеющих лицензии на фармацевтическую
деятельность)

Журнал
учета операций, связанных с обращением лекарственных средств
для медицинского применения

(наименование лекарственного средства для медицинского применения)

(дозировка, лекарственная форма, единица измерения)

Месяц	Остаток на 1-е число месяца	Приход		Всего за месяц по приходу с остатком	Виды расхода	Расход					Расход за месяц по каждому виду отдельно	Всего за месяц по всем видам расходов	Остаток по журналу учета на конец месяца	Фактический остаток на конец месяца	Подпись уполномоченного лица
		Поставщик, № и дата документа	Количество			1	2	3	4	5 и т.д.					
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16
Январь					по рецептам										
					по требованиям										
Февраль и т.д.					по рецептам										
					по требованиям										

(наименование медицинской организации,
Ф.И.О. индивидуального предпринимателя,
имеющих лицензии на медицинскую
деятельность)

Журнал
учета операций, связанных с обращением лекарственных средств
для медицинского применения

(наименование лекарственного средства для медицинского применения)

(дозировка, лекарственная форма, единица измерения)

Месяц	Остаток на 1-е число месяца	Приход			Всего за месяц по приходу с остатком	Расход			Всего расход за месяц	Остаток по журналу учета на конец месяца	Фактический остаток на конец месяца	Подпись уполномоченного лица
		От кого получено	№ и дата документа	Количество		Дата выдачи	№ медицинского документа (Ф.И.О. больного*)	Количество				
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
Январь												
Февраль												
Март												
Апрель												
Май												
Июнь и т.д.												