

Приказ МЗ РК № 7 от 1 февраля 2017 года

О внесении изменений и дополнения в приказ Министерства здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 26 января 2015 года № 32 «Об утверждении Правил использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан

15485

Приказ Министерства здравоохранения Республики Казахстан № 7 от 1 февраля 2017 года

Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 11 марта 2017 года № 14885

О внесении изменений и дополнения в приказ Министерства здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 26 января 2015 года № 32 «Об утверждении Правил использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан

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. Внести в приказ Министерства здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 26 января 2015 года № 32 "Об утверждении Правил использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан" (зарегистрированный в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за № 10404, опубликованный 31 марта 2015 года в информационно-правовой системе "Әділет") следующие изменения и дополнение:

заголовок изложить в новой редакции:

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

пункт 1 изложить в новой редакции:

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

в Правилах использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан, утвержденных указанным приказом:

в заголовке и по всему тексту слова "и прекурсоры", "и прекурсоры", "и прекурсора", "и прекурсорами" заменить соответственно словами "и их прекурсоры", "и их прекурсоры", "и их прекурсора"; "и их прекурсорами";

пункт 8 изложить в следующей редакции:

"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).";

пункт 11 изложить в следующей редакции:

"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.";

пункт 12 исключить;

пункт 19 изложить в следующей редакции:

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

пункт 21 изложить в следующей редакции:

"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.";

пункт 23 изложить в следующей редакции:

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

пункты 27 и 28 изложить в следующей редакции:

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

По медицинским показаниям лекарственное средство для инкурабельного больного выписывается на нескольких рецептах в количествах, достаточных на 10-15 календарных дней терапии, для инкурабельного больного, проживающего в отдаленном от районного центра населенном пункте, в количествах достаточных на 25-30 календарных дней терапии, но не более предельно допустимых Норм, предусмотренных в приложении 8 к настоящим Правилам.

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

пункт 36 изложить в следующей редакции:

"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.";

пункт 38 изложить в следующей редакции:

"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.";

пункт 41 изложить в следующей редакции:

"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).";

пункт 49 изложить в следующей редакции:

"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.";

пункт 61 исключить;

пункты 66 и 67 изложить в следующей редакции:

"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.";

пункт 84 изложить в следующей редакции:

"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.";

дополнить пунктом 84-1 следующего содержания:

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

приложение 2 изложить в новой редакции согласно приложению 1 к настоящему приказу;

приложение 5 изложить в новой редакции согласно приложению 2 к настоящему приказу;

приложение 25 изложить в новой редакции согласно приложению 3 к настоящему приказу;

приложение 26 изложить в новой редакции согласно приложению 4 к настоящему приказу;

приложение 27 изложить в новой редакции согласно приложению 5 к настоящему приказу.

2. Комитету контроля медицинской и фармацевтической деятельности Министерства здравоохранения Республики Казахстан обеспечить:

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

2) в течение десяти календарных дней со дня государственной регистрации настоящего приказа в Министерстве юстиции Республики Казахстан направление в одном экземпляре его копии в печатном и электронном виде на государственном и русском языках для опубликования в Республиканское государственное предприятие на праве хозяйственного ведения "Республиканский центр правовой информации" для официального опубликования и включения в Эталонный контрольный банк нормативных правовых актов Республики Казахстан;

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

4) в течение десяти рабочих дней после государственной регистрации настоящего приказа в Министерстве юстиции Республики Казахстан представление в Департамент юридической служб Министерства здравоохранения Республики Казахстан сведений об исполнении мероприятий, предусмотренных подпунктом 1), 2) и 3) настоящего пункта.

3. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на Вице-министра здравоохранения Республики Казахстан Цой А. В.

4. Настоящий приказ вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования.

**Министр здравоохранения
Республики Казахстан**

Е.Биртанов

СОГЛАСОВАН

Министр внутренних дел
Республики Казахстан

К. Касымов

3 февраля 2017 года

Приложение 1
к приказу Министра здравоохранения
Республики Казахстан
от 1 февраля 2017 года № 7

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

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

№	Название	Наименование наркотического лекарственного средства<*>
---	----------	--

	орга низа ции здра воохра нения и отде ления	Мо рф ина гид рох лор ид 1%(а мп)	Ом но п он1 %-1 ,0 (ам п)	О мн оп он- 2 %- 1,0 (а мп)	Про мед ол1 %-1 ,0(а мп)	Про мед ол2 %-1 ,0(а мп)	Морф инопо добн ые сумме (амп)	Фен тан ил 0,00 5%- 2мл <*> (амп)	Фент анил(ТТС- пласт ырь)1 2.5мк г/ч	Фент анил (ТТС -пласт ырь) 25м кг/ч	Фент анил (ТТС -пласт ырь) 50м кг/ч	Фент анил (ТТС -пласт ырь) 75м кг/ч	Фент анил(ТТС- пласт ырь)1 00мк г/ч	Про мед ол(г р)	Буп рен орф ин (ам п)	Бупр енор фин(таб)	Про мед олта бл. (упа к)	Эс то ци н в таб л. 0,0 15(уп ак)	Этилмо рфинаг идрохл орид (гр)	К о д е и н и е г о с о л и (г р)	Кодеино содержа щие табл етки от кашля (упак)	Кока ина гидр охло рид(гр)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23
36	В сель ской учас тковой боль нице , вкл ючая ambu латор ный	10, 0	1,0	6,0	2,0	7,0	26,0	20,0						0,2								

	прие м																						
3 7	Пол икли ника и ambu лато рия	2,0	0,7	0,3	1,0	2,0	6,0	-						-									
4 1	На 1000 случ аев оказ ания скор ой мед. помо щи	14, 0	-	7,0	-	39,0	60,0	2,5						-									

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

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

Республики Казахстан
от 1 февраля 2017 года № 7

Приложение 24
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 организации здравоохранения (с указанием наименования организации здравоохранения)	Штамп организации здравоохранения (с указанием наименования организации здравоохранения)
Дата выписки рецепта "___" _____ 20___ г. Ф.И.О. (при его наличии) больного _____, ИИН _____ возраст _____ Адрес _____ № участка _____, № медицинской документации больного _____ Ф.И.О. (при его наличии) врача _____ Rp:	Дата выписки рецепта "___" _____ 20___ г. Ф.И.О. (при его наличии) больного _____, ИИН _____ возраст _____ Адрес _____ № участка _____, № медицинской документации больного _____ Ф.И.О. (при его наличии) врача _____ Rp:
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 3
к приказу Министра здравоохранения
Республики Казахстан
от 1 февраля 2017 года № 7

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 4
к приказу Министра здравоохранения
Республики Казахстан
от 1 февраля 2017 года № 7
Приложение 26
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,
психотропные вещества и их прекурсоры
Таблиц II, III, IV Списка в организациях здравоохранения

г. _____ от _____

Комиссия в составе (не менее 3-х человек)

1) Ф.И.О. (при его наличии), должность представителей организации здравоохранения;

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

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

благополучия населения произвела уничтожение лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры Таблицы II, III, IV Списка с истекшим сроком годности, боя, брака, а также использованных и/или частично использованных ампул из-под лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества Таблицы II Списка за период с "___" _____ 20__ г. по "___" _____ 20__ г. по наименованиям: _____ в ампулах, в порошках, в таблетках (указать наименование,

количество) _____

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

Председатель _____ (подпись)

Члены комиссии: _____ (подпись)

_____ (подпись)

_____ (подпись)

Приложение 5
к приказу Министра здравоохранения
Республики Казахстан
от 1 февраля 2017 года № 7
Приложение 27
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, психотропные вещества и их прекурсоры
Таблиц II, III, IV Списка в объектах в сфере обращения лекарственных средств,
изделий медицинского назначения и медицинской техники**

г. _____ от _____

Комиссия в составе:

- 1) Ф.И.О. (при его наличии), руководителя объекта в сфере обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники;
- 2) Ф.И.О. (при его наличии), руководителя ответственного лица объекта в сфере обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники;
- 3) Ф.И.О. (при его наличии), должность представителя органов внутренних дел;
- 4) Ф.И.О. (при его наличии), должность представителя территориального подразделения государственного органа в сфере санитарно-эпидемиологического

благополучия населения произвела уничтожение лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры Таблиц II, III, IV Списка с истекшим сроком годности, фальсифицированных, а также боя и брака за период с "____" _____ 20__ г. по "____" _____ 20__ г. по наименованиям:

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

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

Председатель: _____ (подпись)

Члены комиссии: _____ (подпись)

_____ (подпись)

_____ (подпись)