



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

НАКАЗ

Київ

№ _____

Порядок обігу лікарських засобів та медичних виробів у закладах охорони здоров'я та фізичних осіб-підприємців

Відповідно до Законів України «Про лікарські засоби» та «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори», на виконання постанови Кабінету Міністрів України від 13 травня 2013 року № 333 «Про затвердження Порядку придбання, перевезення, зберігання, відпуску, використання та знищення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів у закладах охорони здоров'я», Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року № 267, та з метою удосконалення обігу лікарських засобів та медичних виробів у закладах охорони здоров'я та фізичних осіб-підприємців

НАКАЗУЮ:

1. Затвердити такі, що додаються:

- 1) Правила виписування рецептів на лікарські засоби та медичні вироби;
- 2) Порядок відпуску лікарських засобів та медичних виробів з аптек та їх структурних підрозділів;

- 3) Інструкцію про порядок зберігання, обліку та знищення рецептурних бланків та рецептів;
- 4) Норми розрахунку обсягів зберігання лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини чи прекурсори у цілому закладі охорони здоров'я та ФОП, а також у розрізі його відділень, постів, кабінетів;
- 5) Інформаційний лист для хворого або особи, яка здійснює за ним догляд (члена сім'ї, опікуна або піклувальника), про правила поводження з лікарськими засобами, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини чи прекурсори, недопущення їх використання не за медичним призначенням;
- 6) Листок призначень лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини чи прекурсори хворим, які отримують лікування в стаціонарних або амбулаторних умовах, і виконання цих призначень;
- 7) Перелік отруйних лікарських засобів за міжнародними непатентованими або загальноприйнятими назвами;
- 8) Перелік сильнодіючих лікарських засобів за міжнародними непатентованими або загальноприйнятими назвами;
- 9) Форму первинної облікової документації № 129-6/о «Журнал обліку лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори у відділеннях і кабінетах медичних закладів» та Інструкцію щодо її заповнення;
- 10) Форму первинної облікової документації № 129-7/о «Журнал обліку лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори на постах відділень медичних закладів» та Інструкцію щодо її заповнення;
- 11) Форму первинної облікової документації № 129-8/о «Журнал обліку лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори у фармацевтичних (аптечних) закладах» та Інструкцію щодо її заповнення;
- 12) Форму первинної облікової документації № 129-9/о «Журнал обліку лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори у медичних закладах для виконання призначень лікаря в стаціонарних умовах» та Інструкцію щодо її заповнення;
- 13) Форму первинної облікової документації № 129-10/о «Журнал обліку повернутих зі створених стаціонарів вдома лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори» та Інструкцію щодо її заповнення.

2. Установити, що:

контроль за Правилами виписування рецептів, порядком зберігання та обліком рецептурних бланків здійснює Міністерство охорони здоров'я України, Міністерство охорони здоров'я Автономної Республіки Крим, структурні підрозділи з питань охорони здоров'я обласних, Київської та Севастопольської міських державних адміністрацій;

рецептурні бланки форми № 1 (ф-1), наведеної у додатку 1, та спеціальні рецептурні бланки форми № 3 (ф-3) для виписування лікарських засобів, що

містить наркотичні засоби чи психотропні речовини, наведеної у додатку 2 до Правил виписування рецептів на лікарські засоби і виробу медичного призначення, затверджених наказом Міністерства охорони здоров'я від 19 липня 2005 року № 360, зареєстрованих в Міністерстві юстиції України 20 липня 2005 року за № 782/11062, дійсні до їх повного використання.

3. Визнати такими, що втратили чинність:

наказ Міністерства охорони здоров'я України від 19 липня 2005 року № 360 «Про затвердження Правил виписування рецептів та вимог-замовлень на лікарські засоби і виробу медичного призначення, Порядку відпуску лікарських засобів і виробів медичного призначення з аптек та їх структурних підрозділів, Інструкції про порядок зберігання, обліку та знищення рецептурних бланків та вимог-замовлень» (із змінами), зареєстрований в Міністерстві юстиції України 20 липня 2005 року за № 782/11062;

наказ Міністерства охорони здоров'я України від 17 серпня 2007 року № 490 «Про затвердження Переліків отруйних та сильнодіючих лікарських засобів», зареєстрований в Міністерстві юстиції України 03 вересня 2007 року за № 1007/14274;

наказ Міністерства охорони здоров'я України від 07.08.2015 № 494 «Про деякі питання придбання, перевезення, зберігання, відпуску, використання та знищення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів у закладах охорони здоров'я», зареєстрований в Міністерстві юстиції України 26 серпня 2015 р. за № 1028/27473.

4. Управлінню фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції (Лясковський Т.М.) подати цей наказ у встановленому законодавством порядку на державну реєстрацію до Міністерства юстиції України.

5. Контроль за виконанням цього наказу покласти на заступника Міністра Ілика Р.Р.

6. Цей наказ набирає чинності з 01 січня 2019 року.

В.о. Міністра

У. СУПРУН

ПРАВИЛА

виписування рецептів на лікарські засоби та медичні вироби

I. Загальні вимоги до виписування та оформлення рецептів на лікарські засоби та медичні вироби

1. Рецепти на лікарські засоби і вироби медичні (далі - Рецепти) виписуються лікарями суб'єктів господарювання, які провадять господарську діяльність з медичної практики (далі – суб'єкт господарювання), згідно із лікарськими спеціальностями, за якими провадиться медична практика відповідно до отриманої ліцензії МОЗ України, та відповідно до лікарських посад (далі – медичні працівники). Рецепти на лікарські засоби, медичні вироби, які відпускаються на пільгових умовах (безоплатно чи з доплатою) або вартість яких підлягає державному відшкодуванню (повністю або частково), дозволяється виписувати медичним працівникам суб'єктів господарювання, які провадять медичну практику, за узгодженням зі структурними підрозділами охорони здоров'я місцевих державних адміністрацій.

2. Медичні працівники, які мають право виписувати Рецепти, є відповідальними за призначення хворому ліків та додержання правил виписування Рецептів згідно із законодавством України.

У випадку, якщо медичним працівником був виписаний Рецепт з порушенням правил, керівник закладу охорони здоров'я або фізична особа-підприємець, що провадить господарську діяльність з медичної практики (далі – медичні заклади), медичні працівники яких виписали Рецепт з

порушенням правил, зобов'язаний забезпечити своєчасне виписування нового Рецепта для хворого.

3. Рецепти виписуються хворому за наявності відповідних показів з обов'язковим записом про призначення лікарських засобів чи медичних виробів в медичній документації (історія хвороби, медична карта амбулаторного чи стаціонарного хворого, реєстр пацієнтів тощо).

Медичні працівники за наявності відповідних медичних показань зобов'язані виписувати хворим рецепти на право одержання лікарського засобу, що містить наркотичний засіб, психотропну речовину чи прекурсор у чистому вигляді або в суміші з індиферентними речовинами.

У разі відсутності лікарів вузького профілю (офтальмологи, ендокринологи тощо) в медичних закладах населеного пункту, лікарі іншого профілю мають право виписувати відповідним хворим рецепти на лікарські засоби, що містять наркотичний засіб, психотропну речовину чи прекурсор за наявності відповідних показань.

Рецепти виписуються на лікарські засоби, зареєстровані в Україні, крім випадків, передбачених законодавством.

Відмова медичного працівника хворому у виписуванні рецептів на необхідні лікарські засоби, згідно наявних медичних показань, в тому числі і для знеболення (при наданні паліативної та хоспісної допомоги) є підставою для притягнення такого медичного працівника до відповідальності згідно із законодавством України.

4. Рецепти повинні містити таку інформацію про медичний заклад: найменування закладу охорони здоров'я або ФОП, його адресу, ідентифікаційний код з Єдиного державного реєстру, реквізити ліцензії на медичну практику або рішення органу ліцензування про видачу ліцензії на медичну практику.

Рецепти завіряються підписом і особистою печаткою лікаря. Завіряти печаткою лікаря незаповнені та не підписані лікарем рецептурні бланки забороняється.

Рецепти на лікарські засоби, медичні вироби, які відпускаються на пільгових умовах (безоплатно чи з доплатою) або вартість яких підлягає державному відшкодуванню, можуть містити згідно з вимогами, встановленими відповідними нормативно-правовими актами, додаткову інформацію, необхідну для виконання державних, регіональних або місцевих програм або номер страхового поліса (за необхідності).

5. Рецепти обов'язково виписуються на:

- рецептурні лікарські засоби;

- лікарські засоби та медичні вироби у разі відпуску їх на пільгових умовах (безоплатно чи з доплатою) або вартість яких підлягає державному відшкодуванню;

- лікарські засоби, які виготовляються в умовах аптеки для конкретного хворого.

6. Рецепти виписуються на рецептурному бланку форми № 1 (ф-1) (додаток 1) та спеціальному рецептурному бланку форми № 3 (ф-3) для виписування лікарських засобів, що містять наркотичний засіб, психотропну речовину чи прекурсор (додаток 2) у чистому вигляді або в суміші з індиферентними речовинами або комбіновані лікарські засоби, що містять наркотичні засоби, психотропні речовини чи прекурсори в кількості, що перевищує граничнодопустиму.

Спеціальні рецептурні бланки форми № 3 (ф-3) виготовляються на папері рожевого кольору та мають наскрізну нумерацію. Контроль за їх обліком та використанням покладається на відповідальну особу, яка призначається наказом керівника медичного закладу.

Рецепти можуть також виписуватись у формі електронного документа – електронного рецепта.

Електронний рецепт виписується відповідно до цих Правил уповноваженою на це в інформаційній (інформаційно-телекомунікаційній) системі суб'єкта господарювання особою і підписується електронним цифровим підписом, підтвердженим з використанням посиленого сертифіката ключа за допомогою надійних засобів цифрового підпису.

Рецепт, створений комп'ютерним набором, який було роздруковано та підписано за допомогою власноручного підпису чи факсиміле, не вважається електронним рецептом.

Електронний рецепт створюється та передається через електронні засоби відповідно до Закону України «Про електронні документи та електронний документообіг».

Суб'єкт господарювання самостійно приймає рішення про запровадження виписування електронних рецептів, крім випадків, коли вимоги щодо обов'язкового виписування електронного рецепта встановлені нормативно-правовими актами для рецептів на лікарські засоби, медичні вироби, які відпускаються на пільгових умовах (безоплатно чи з доплатою) або вартість яких підлягає державному відшкодуванню (повністю або частково).

Для виписування електронного рецепта в базу даних інформаційної (інформаційно-телекомунікаційної) системи суб'єкта господарювання

вноситься інформація про лікаря та пацієнта, яка відповідає інформації, що зазначається на рецептурному бланку.

Електронний рецепт для пацієнта може бути створений, переданий, збережений і перетворений електронними засобами у візуальну форму, яка відтворює інформацію, що зазначається на рецептурному бланку.

Візуальною формою подання електронного рецепта є відображення даних, які він містить, електронними засобами або на папері у формі, придатній для приймання його змісту людиною. За згодою пацієнта йому можуть надаватись суб'єктом господарювання додаткові послуги (сервіси), пов'язані із виписуванням електронного рецепта (повідомлення номера рецепта через засоби мобільного зв'язку, на електронну адресу тощо).

7. Забороняється нанесення на рецептурний бланк будь якої інформації (в тому числі і рекламної), за винятком номера страхового поліса (за необхідності).

8. Назва лікарського засобу, а саме: міжнародна непатентована назва, торговельна назва у випадках, визначених цим пунктом, назва формоутворюючих та корегуючих речовин, склад лікарського засобу, лікарська форма, звернення лікаря до фармацевтичного працівника про виготовлення та видачу лікарських засобів пишуться або латинською або англійською або українською мовою (скорочення – тільки латинською мовою).

Використання латинських скорочень дозволяється тільки відповідно до прийнятих у медичній і фармацевтичній практиці (додаток 3).

Торговельна назва зазначається, якщо лікарський засіб не має міжнародної непатентованої назви, належить до лікарських засобів біологічного походження, до подібних біологічних лікарських засобів (біосимілярів), є комбінованим лікарським засобом, відпускається на пільгових умовах (безоплатно чи з доплатою).

Забороняється скорочення близьких за найменуванням інгредієнтів, що може призвести до плутанини стосовно того, який лікарський засіб приписано.

9. Спосіб застосування ліків із зазначенням дози, частоти, часу та умов прийому пишеться відповідно до вимог Закону України «Про засади державної мовної політики». Забороняється обмежуватися загальними вказівками типу "Зовнішнє", "Відомо" тощо.

10. Рецепти на паперових носіях виписуються чітко і розбірливо чорнилом, кульковою ручкою або комп'ютерним набором з обов'язковим заповненням належної інформації, передбаченої формою бланка Рецепта. Виправлення в Рецепті забороняються.

У разі виявлення в електронному рецепті помилки, такий рецепт вважається недійсним та анулюється в інформаційній (інформаційно-телекомунікаційній) системі особою, що виписала рецепт, або іншою уповноваженою суб'єктом господарювання особою.

11. Усі специфічні вказівки, помітки медичного працівника ("Хронічно хворому", "За спеціальним призначенням") додатково завіряються його підписом та печаткою.

12. На рецептурних бланках ф-1 дозволяється виписувати не більше трьох найменувань лікарських засобів.

Одне найменування лікарського засобу виписується у разі призначення:

- пільговим категоріям населення на рецептурному бланку ф-1;
- лікарських засобів, вартість яких підлягає державному відшкодуванню на рецептурному бланку ф-1;
- лікарських засобів на спеціальному рецептурному бланку ф-3.

13. Рецепти на лікарські засоби, що відпускаються на пільгових умовах (безоплатно чи з доплатою), крім лікарських засобів, які містять наркотичний засіб, психотропну речовину чи прекурсор, виписуються у 2 примірниках на рецептурному бланку ф-1 (крім електронних рецептів).

14. У разі виписування на пільгових умовах (безоплатно чи з доплатою) лікарських засобів, які містять наркотичний засіб, психотропну речовину чи прекурсор поряд з виписуванням Рецепта на спеціальному рецептурному бланку ф-3 виписується додатково Рецепт на рецептурному бланку ф-1 (крім електронних рецептів).

15. Пільговим категоріям пацієнтів, що проводять ін'єкції поза межами медичних закладів, дозволяється виписувати до 100 г етилового спирту безоплатно на місяць.

16. У разі необхідності (відрядження, відпустка тощо) хворим, в тому числі тим, хто має право на безоплатне чи пільгове забезпечення, дозволяється виписувати на одному рецептурному бланку лікарські засоби в кількості, передбаченій для тримісячного курсу лікування, урахувавши норми відпуску лікарських засобів.

Для хворих із затяжними і хронічними захворюваннями, в тому числі тим, хто має право на безоплатне чи пільгове забезпечення, дозволяється виписувати на одному рецептурному бланку наркотичні (психотропні) лікарські засоби в кількості, передбаченій для десятиденного курсу лікування.

При наданні паліативної допомоги пацієнту, в тому числі тим, хто має право на безоплатне чи пільгове забезпечення, дозволяється виписувати на одному рецептурному бланку лікарські засоби, які містять наркотичний засіб, психотропну речовину чи прекурсор, в кількості, передбаченій для п'ятнадцятиденного курсу лікування.

При виписуванні таких Рецептів лікар повинен зробити вказівку "Хронічно хворому".

Для хворих із затяжними та хронічними формами захворювання у разі необхідності призначення збільшеної кількості лікарських засобів, які містять наркотичний засіб, психотропну речовину чи прекурсор, визначеної пунктом 20 Розділу I, лікар може виписувати необхідну кількість таких лікарських засобів на один рецепт на спеціальному рецептурному бланку ф-3 з обов'язковою вказівкою "За спеціальним призначенням", яка скріплюється підписом і печаткою лікаря.

17. У разі необхідності, відповідно до дозового режиму, дозволяється виписувати Рецепт на лікарський засіб в кількості, необхідній для продовження чи повторення курсу лікування, шляхом зазначення кратності видачі ліків, за винятком лікарських засобів, для яких встановлені норми відпуску, зазначені в пункті 20 Розділу I.

18. Для хворих із затяжними і хронічними захворюваннями Рецепти на лікарські засоби, що містять фенобарбітал у суміші з іншими лікарськими засобами та належать до рецептурних, можуть виписуватись на рецептурному бланку ф-1 на курс лікування до одного місяця з обов'язковою вказівкою лікаря "За спеціальним призначенням".

19. Забороняється виписувати Рецепти на лікарські засоби, перелічені в додатку 4 до цих Правил, та їх аналоги за дією, що використовуються для усіх видів наркозу (інгаляційного, неінгаляційного, увідного) при хірургічних та діагностичних втручаннях.

20. Забороняється виписувати в одному Рецепті наведені нижче лікарські засоби у більшій кількості, ніж та, що вказана в таблиці (крім випадків, що зазначені в абзаці п'ятому пункту 16):

Назва лікарського засобу	Гранично допустима для відпуску кількість засобу на один Рецепт
Амфепрамон (фепранон)	
драже 0,025 г	50 драже
Бупренорфін	

таблетки 0,2 мг	0,017 г
таблетки 0,4 мг	0,017 г
таблетки 2 мг	0,112 г
таблетки 4 мг	0,112 г
таблетки 8 мг	0,112 г
ампули 0,3 мг - 1 мл	20 амп.
ампули 0,6 мг - 2 мл	10 амп.
пластир трансдермальний	10 пластирів незалежно від дозування
Дименоксадол (естоцин)	
таблетки 5 мг, 15 мг, 30 мг, 60 мг	12 табл.
Метадон	
таблетки 5 мг, 10 мг, 25 мг, 40 мг	1 г
рідкі форми, 1 мг в 1 мл	0,3 г
Морфін	
таблетки 5 мг	0,1 г (загальної кількості морфіну у перерахунку на безводну основу)
таблетки 10 мг	
ампули 1% - 1 мл	
Натрію оксидат та інші солі оксимасляної кислоти	
ампули 20% - 5, 10 мл	10 амп.
флакони 66,7% - 50 мл	1 флакон
Омнопон	
ампули по 1 мл	10 амп.
Психотропні лікарські засоби*	10-12 табл., 10 амп.
Тримеперидину гідрохлорид	
ампули 1,2% - 1 мл	0,25 г (загальної кількості тримеперидину в перерахунку на безводну основу)

таблетки 25 мг	10 табл.
Триазолам (хальцион)	
таблетки 0,25 мг	30 табл.
Етилморфінугідрохлорид **	
таблетки 10 мг, 15 мг	0,2 г (загальної кількості етилморфіну в перерахунку на безводну основу)
Просідол	
таблетки 25 мг	10 табл.
ампули 1% - 1мл	0,25 г (загальної кількості просідолу в перерахунку на безводну основу)
Трамадол (міжнародна непатентована назва)	
капсули, таблетки 0,05 г	30 капс.,табл.
ампули 5% - 1 мл	10 амп.
ампули 5% - 2 мл	10 амп.
краплі 0,1 г в 1 мл	1 флакон 50 мл
свічки ректальні 0,1 г	20 свічок
Атропін та його солі порошок	0,01 г
Тетракаїн порошок	1 г
Тригексифенідил	0,12 г
Атракурій	0,05 г
Векуроній	0,004 г
Піпекуроній	0,004 г
Рокуроній	0,05 г
Суксаметоній	0,1 г
Буторфанол (морадол тощо)	0,008 г
Дифенгідрамін (димедрол)тверді форми	2,1 г
Зопіклон	0,075 г

Клонідін (клофелін) субстанція, рідкі форми	0,015 г
Метандієнон	0,05 г
Нандролон	0,05 г
Прометазин	0,5 г
Гідроморфону гідрохлорид	21 табл.
Фентаніл у формі трансдермальних терапевтичних систем із пролонгованим ефектом	10 пластирів незалежно від дозування
Кодеїн (кодеїну фосфат) таблетки	2,1 г

* Віднесені до психотропних лікарських засобів Законом України "Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори".

** В очних краплях та мазях етилморфіну гідрохлорид може виписуватись у кількості до 1 г за наявності вказівки медичного працівника на рецепті "За спеціальним призначенням", завіреної підписом та власною печаткою лікаря.

У разі, коли вторинна упаковка зазначених у таблиці лікарських засобів містить більшу кількість таблеток від указаної норми відпуску, дозволяється виписувати в 1 Рецепті 1 таку упаковку, але не більше 50 таблеток.

20.1. Рецептурні комбіновані лікарські засоби, що містять наркотичні засоби, психотропні речовини чи прекурсори, в кількості, що не перевищує їх граничнодопустиму кількість, виписуються медичними працівниками на рецептурних бланках ф-1.

20.2. Забороняється виписувати в одному Рецепті ф-1 комбіновані лікарські засоби у більшій кількості у їх складі наркотичних засобів, психотропних речовин чи прекурсорів, ніж та, що вказана у таблиці:

Назва наркотичного засобу, психотропної речовини, прекурсору	Граничнодопустима для відпуску кількість у складі наркотичного(психотропного) комбінованого лікарського засобу на 1 рецепт
Кодеїн	0,2 г
Декстропропаксифен	0,6 г
Фенобарбітал	1 г
Ефедрину гідрохлорид	0,6 г
Псевдоефедрин	0,6 г
Фенілпропаноламін	0,6 г
Ерготамін	0,02 г

Ергометрин

0,002 г (у перерахунку на безводну основу)

У разі, коли вторинна упаковка зазначених у таблиці лікарських засобів містить більшу кількість таблеток від указаної норми відпуску, дозволяється виписувати в 1 Рецепті 1 таку упаковку, але не більше 50 таблеток.

21. Строк зберігання верхньої частини рецептурного бланку (ф-1) по лінії відриву або електронного рецепту у інформаційній (інформаційно-телекомунікаційній) системі суб'єкта господарювання після виписування рецепту – три роки (не враховуючи поточного року).

II. Особливості виписування Рецептів на лікарські засоби, що виготовляються в умовах аптеки

1. Рецепти на лікарські засоби, які виготовляються в аптеці, виписуються в розгорнутому вигляді.

2. Назви складових (інгредієнти) лікарського засобу, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини чи прекурсори та отруйні лікарські засоби зазначаються на початку Рецепта.

3. При виписуванні лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини чи прекурсори або є отруйними та сильнодіючими лікарськими засобами у дозах, що перевищують вищі одноразові дози, медичний працівник зобов'язаний написати дозу цього засобу словами і поставити знак оклику.

4. Кількість твердих та сипучих лікарських засобів указується у грамах (наприклад 0,001; 0,01; 0,5; 1,0), рідких – у мілілітрах, грамах, краплях.

5. При необхідності негайного відпуску хворому ліків у верхній частині Рецепта проставляється позначка "cito" (швидко) або "statim" (негайно).

3. Строк дії Рецепта

1. Рецепти на лікарські засоби, виписані на рецептурних бланках ф-1, дійсні протягом одного місяця з дня виписки, а на спеціальних рецептурних бланках ф-3 – протягом десяти днів з дня виписки.

Строки дії електронних рецептів відповідають строкам дії рецептів, виписаних на рецептурних бланках ф-1 та форми ф-3.

Начальник Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції

Т. Лясковський

Додаток 1
до Правил виписування рецептів на
лікарські засоби та медичні вироби

Прізвище,
ініціали та вік хворого

Назва та кількість
виписаних лікарських засобів _____

Номер рецепта № _____ " ____ " _____ 20 ____ р.
(дата виписки рецепта)

лінія відриву

.....

ФОРМА
рецептурного бланка № 1 (ф-1) для виписування
лікарських засобів і медичних виробів,
що відпускаються за повну вартість, безоплатно, з доплатою

Найменування закладу охорони здоров'я або ФОП _____
Адреса закладу охорони здоров'я або ФОП _____
Код ЄДР/ПІН _____ Медична документація ф-1
Реквізити ліцензії на медичну практику
або рішення органу ліцензування
про видачу ліцензії на медичну практику _____

Номер рецепта № _____
" ____ " _____ 20 ____ р.
(дата виписки рецепта)

РЕЦЕПТ
(дорослий, дитячий -
потрібне підкреслити)

За повну вартість
Безоплатно джерело фінансування _____

З доплатою _____ джерело фінансування _____

Прізвище,
ініціали та вік хворого _____

Номер
карти амбулаторного чи стаціонарного хворого _____

Прізвище та ініціали
лікаря _____

I Rp:

I

I

I Rp:

I

I

I Rp:

I

I

Додаткова інформація _____

Підпис та особиста печатка
лікаря (розбірливо)

Рецепт дійсний протягом 1 місяця

Пам'ятка лікарю
(друкується на зворотному боці рецептурного бланка)

Рецепт виписується латинською, англійською або українською мовою, розбірливо, чітко, чорнилом, кульковою ручкою, або комп'ютерним набором з обов'язковим заповненням належної інформації, передбаченої формою бланка. Виправлення в Рецепті забороняються.

На одному рецептурному бланку виписується: одне найменування лікарського засобу, що вміщує отруйні, сильнодіючі, наркотичні, психотропні речовини або прекуртори, або 1 - 3 найменування інших лікарських засобів.

Дозволяються тільки прийняті правилами скорочення позначень.

Тверді і сипучі речовини в грамах (0,01; 0,5; 1,0), рідкі - в мілілітрах, грамах і краплях.

Спосіб вживання пишеться відповідно до вимог Закону України “Про засади державної мовної політики”, забороняється обмежуватись загальними вказівками: "Внутрішнє", "Зовнішнє", "Відомо" і т. ін.

Штамп аптеки

№ лікарської форми
індивідуального виготовлення

Перевірів

Відпустив

Прийняв

Виготовив

Примітка. Номер бланка зазначається друкарським способом.

* Забороняється нанесення на рецептурний бланк будь якої інформації (у тому числі й рекламної), за винятком номера страхового поліса (за необхідності).

**Начальник Управління фармацевтичної
діяльності та якості фармацевтичної продукції**

Т. Лясковський

Додаток 2
до Правил виписування рецептів
на лікарські засоби та медичні
вироби

**Спеціальний рецептурний бланк
форми № 3 (Ф-3) для виписування лікарських засобів,
що містять наркотичний засіб, психотропну речовину чи прекурсор**

Ідентифікаційний код _____ Код за ДКУД _____

Код ЄДР/ПІН _____ Медична документація ф-3

Найменування закладу охорони здоров'я або ФОП _____

Штамп медичного закладу охорони здоров'я або ФОП

**РЕЦЕПТ
на право одержання лікарського засобу,
що містить наркотичний засіб, психотропну речовину чи прекурсор**

Серія _____ № _____ « ____ » _____ року

За повну вартість

Безоплатно джерело фінансування _____

З доплатою джерело фінансування _____

Прізвище та ініціали, вік хворого

Адреса хворого та номер карти амбулаторного чи стаціонарного хворого

Історія хвороби (амбулаторна картка) № _____

Прізвище та ініціали лікаря

Rp:

Підпис і особиста
печатка лікаря
(розбірливо)

Рецепт дійсний протягом 10 днів
Рецепт залишається в аптеці

Примітка. Серія та номер бланку зазначаються друкарським способом.

Додаток 3
до Правил виписування рецептів
на лікарські засоби та медичні
вироби

Найважливіші рецептурні скорочення

Скорочення на латинській мові	Повне написання	Переклад
aa	ana	по, порівну
ac. acid.	acidum	кислота
amp.	ampulla	ампула
aq.	aqua	вода
aq.pur.	aquapurificata	очищена вода
but.	butyrum	масло (тверде)
comp.	compositus (a, um)	складний
D.	Da, Detur, Dentur	видай, нехай буде видано, нехай будуть видані
D. S.	DaSigna, DeturSignetur	видай, познач нехай буде видано, позначено, видати позначити
D. t. d.	Da (Dentur)talesdoses	видай (видати) таких доз
dil.	dilutus	розведений
div. in. p. aeq.	divide in partesaequales	розділи на рівні частини
extr.	extractum	екстракт, витяжка
f.	fiat(fiant)	нехай утвориться (утворюються)
gtt., gtts.	gutta, guttae	крапля, краплі
hb.	herba	трава
inf.	infusum	настій
in ampul.	in ampullis	в ампулах
in tab.	in tabulettis	в таблетках
linim.	linimentum	рідка мазь, лімінент

liq.	liquor	рідина
M. pil.	massapilularum	пілюльна маса
M.	Misce, Misceatur	змішай, нехай буде змішано, змішати
N.	numero	числом
ol.	oleum	олія
pil.	pilula	пілюля
P. aeq.	partesaequeles	рівні частини
pulv.	pulvis	порошок
q. s.	quantumsatis	скільки потрібно, скільки необхідно
r., rad.	radix	корінь
Rp.	Recipe	візьми
Rep.	Repete, Repetatur	повтори, нехай буде повторено
rhiz.	rhizoma	кореневище
S.	Signa, Signetur	познач, нехай буде позначено
sem.	semen	насіння
simpl.	simplex	простий
sir.	sirupus	сироп
sol.	solutio	розчин
steril.	aerilisasterilisetur	простерилізуй, нехай буде простерилізовано
supp.	suppositorium	свічка, супозиторій
tab.	tabuletta	таблетка
t-ra., tct.	tinctura	настойка
ung.	unguentum	мазь
vit.	vitrum	склянка
praecip.	praecipitatus	осаджений

Додаток 4
до Правил виписування рецептів
на лікарські засоби та медичні
вироби

ПЕРЕЛІК
лікарських засобів (за міжнародними непатентованими
назвами), на які не дозволяється виписувати Рецепти

Фармакотерапевтична група	Міжнародна непатентована назва
Засоби для наркозу	
	Азоту закис
	Галотан
	Гексенал
	Гексобарбітал
	Диетиловий ефір
	Енфлуран
	Етомідат
	Ізофлуран
	Кетамін
	Метогексітал
	Натрію оксибат*
	Предіон
	Пропанідид
	Пропофол
	Тіопентал натрію
Опіїдні аналгетики	
	Реміфентаніл
	Фентаніл***
Нейролептики	
	Дроперидол
Похідні безнодіазепіну	

	Мідазолам**
	Флунітразепам**
Діагностичні радіо фармацевтичні препарати	без винятку
Терапевтичні радіо фармацевтичні препарати	без винятку
Антихолінергічні засоби	Тропікамід

* Лікарські форми для внутрішньовенного введення.

** Лікарські форми для внутрішньовенного та внутрішньом'язевого введення.

*** Крім препаратів у формі трансдермальних терапевтичних систем із пролонгованим ефектом.

Начальник Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції

Т. Ляковський

ПОРЯДОК
відпуску лікарських засобів та медичних виробів з аптек та їх
структурних підрозділів

1. З аптек, їх структурних підрозділів та аптечних складів (баз) може здійснюватися відпуск лікарських засобів, лише зареєстрованих в Україні в установленому порядку, крім лікарських засобів, що виготовлені в умовах аптеки та оприбутковані в установленому порядку, за наявності сертифіката якості лікарського засобу, що видається виробником.

На вимогу споживача копія сертифіката якості лікарського засобу, що видається виробником, повинна бути надана у строк не пізніше двох робочих днів.

2. Рецептурні лікарські засоби відпускаються за рецептами медичних працівників з аптек та аптечних пунктів.

Відпуск рецептурних лікарських засобів без рецепту забороняється.

3. Лікарські засоби, виготовлені суб'єктом господарювання в умовах аптеки, відпускаються в роздріб через його аптеки, аптечні пункти.

4. Відпуск ліків на пільгових умовах (безоплатно чи з доплатою) або вартість яких підлягає державному відшкодуванню за рецептами медичних працівників (далі – Рецепти) може здійснюватися з аптек та аптечних пунктів у встановленому порядку.

5. Забороняється відпуск лікарських засобів за рецептом, який виписано з порушенням вимог Правил та/або у дозі, яка перевищує вищий одноразовий прийом без відповідного оформлення Рецепта, та/або містить несумісні лікарські засоби. Такий рецепт вважається недійсним.

Про недійсність електронного рецепта засобами електронного зв'язку або у відповідній інформаційній (інформаційно-телекомунікаційній) системі

повідомляється суб'єкт господарювання, медичний працівник якого виписав рецепт, та у разі наявності у хворого візуальної форми електронного рецепта, на ній може проставлятися штамп «Рецепт недійсний» і повертатися хворому.

6. Лікарські засоби, які містять наркотичний засіб, психотропну речовину чи прекурсор, що виписуються на спеціальних рецептурних бланках ф-3, відпускаються тільки з аптечних закладів, які мають ліцензії на види діяльності, пов'язаної з обігом наркотичних засобів і психотропних речовин.

7. Відпуск рецептурних та безрецептурних лікарських засобів здійснюється з урахуванням норм відпуску, визначених у пункті 20 розділу I.

Усі інші лікарські засоби відпускаються у вказаній в Рецепті кількості.

При необхідності допускається порушення вторинної промислової упаковки для відпуску меншої кількості лікарського засобу. Порушення первинної упаковки лікарського засобу не дозволяється.

8. Забороняється відпускати з аптек за рецептами ветеринарних лікарів лікарські засоби, які містять наркотичний засіб, психотропну речовину чи прекурсор, та отруйні або сильнодіючі лікарські засоби.

9. Залишаються і зберігаються в аптеці рецепти на лікарські засоби:

які містять наркотичний засіб, психотропну речовину чи прекурсор, що виписані на спеціальних рецептурних бланках ф-3;

які є отруйними чи сильнодіючими;

вартість яких підлягає державному відшкодуванню;

які відпущені на пільгових умовах (безоплатно чи з доплатою).

10. На рецептах, крім перелічених у п. 9 цього Порядку, при відпуску за ними лікарських засобів, проставляється штамп "Відпущено" і такі рецепти повертаються хворому.

Відпуск лікарських засобів за Рецептами із штампом "Відпущено" заборонено.

У разі відпуску меншої, ніж виписано в Рецепті, кількості лікарського засобу ставиться штамп "Відпущено" і робиться відмітка про кількість відпущеного лікарського засобу. За такими рецептами ліки відпускаються до досягнення кількості, призначеної лікарем.

Про відпуск лікарських засобів за електронними рецептами, а також у разі відпуску меншої, ніж виписано в Рецепті, кількості лікарського засобу, вноситься інформація до інформаційної (інформаційно-телекомунікаційної) системи в аптеці та повідомляється суб'єкт господарювання, медичний

працівник якого виписав Рецепт (в тому числі за допомогою засобів електронного зв'язку).

11. При відпуску виготовлених в умовах аптеки лікарських засобів, що містять наркотичні засоби, психотропні речовини чи прекурсори або є отруйними чи сильнодіючими, хворим замість Рецепта видається сигнатура з жовтою смугою у верхній частині і написом чорним шрифтом на ній "Сигнатура", що додається.

12. Калію перманганат відпускається у розфасованому у споживчу упаковку вигляді, 3-5 грам на один відпуск без рецепта з аптек та їх структурних підрозділів, які мають відповідну ліцензію.

Відпуск калію перманганату у кількості, більшій за зазначену, та інших прекурсорів, віднесених до таких відповідно до законодавства забороняється.

13. Строк зберігання Рецептів в аптеках:

1) Рецепти на відпущені лікарські засоби, що виписані на:

спеціальних рецептурних бланках ф-3 зберігаються – протягом п'яти років (не враховуючи поточного року);

рецептурних бланках ф-1:

на лікарські засоби, відпущені на пільгових умовах (безоплатно чи з доплатою) або вартість яких підлягає державному відшкодуванню (повністю або частково), зберігаються – протягом трьох років (не враховуючи поточного року);

на отруйні та сильнодіючі лікарські засоби зберігаються – протягом одного року (не враховуючи поточного року).

Електронні рецепти зберігаються в інформаційних (інформаційно-телекомунікаційних) системах відповідно до вищезазначених строків.

2) По закінченні строку зберігання всі рецепти підлягають знищенню у встановленому законодавством порядку.

14. Лікарські засоби та медичні вироби належної якості, відпущені з аптек та їх структурних підрозділів, поверненню не підлягають.

15. Забороняється реклама лікарських засобів, застосування та відпуск яких дозволяється лише за Рецептом лікаря, в аптеках та їх структурних підрозділах.

У залі обслуговування населення на вітринах, у скляних та відкритих шафах тощо дозволяється розміщувати лікарські засоби, що відпускаються без Рецепта, та ті, що відпускаються за Рецептом з обов'язковою позначкою "Відпуск за рецептом лікаря".

16. У разі відсутності лікарського засобу, випсаного медичним працівником, пацієнту, за його згодою, може бути запропоновано лікарський засіб за іншою торговельною назвою, але з такою самою діючою речовиною (за міжнародною непатентованою назвою), формою відпуску та дозуванням, як і лікарський засіб, випсаний у Рецептї. Зазначена норма не поширюється на лікарські засоби, які відпускаються на пільгових умовах (безоплатно чи з доплатою).

17. Аптеки мають право інформувати про наявність в аптеці лікарських засобів та супутніх товарів, їх вартості за допомогою інтернет ресурсу. На сайтї аптеки повинна бути розміщена інформація про ліцензіата: найменування ліцензіата, серія та номер ліцензії, дата видачі, юридична адреса, адреса структурного підрозділу-аптеки, телефон і контактні дані керівника територіального органу контролю якості лікарських засобів, «Пам'ятка для споживача з питань загальних вимог до лікарських засобів, що реалізуються (відпускаються) аптечними закладами». Підприємство, що здійснює послуги інформування за допомогою інтернет-ресурсу має забезпечити дистанційно консультатійний супровід громадян спеціалістами з фармацевтичною освітою.

Начальник Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції

Т. Ляковський

Додаток
до Порядку відпуску лікарських
засобів та медичних виробів з аптек
та їх структурних підрозділів

СИГНАТУРА

(Назва суб'єкта господарювання)

Аптека № _____ Рецепт № _____

Прізвище, ініціали та вік хворого _____

Rp:

Прізвище, ініціали лікаря _____

Приготував _____

Перевірив _____

Відпустив _____

Дата _____ Ціна _____

Для повторного відпуску ліків необхідний новий рецепт лікаря.

**Начальник Управління фармацевтичної
діяльності та якості фармацевтичної продукції**

Т. Лясковський

ІНСТРУКЦІЯ
про порядок зберігання, обліку та знищення рецептурних
бланків та рецептів

1. Суб'єкти господарювання, що провадять господарську діяльність з медичної практики (далі – суб'єкт господарювання), отримують рецептурні бланки ф-1 через структурні підрозділи з питань охорони здоров'я місцевих державних адміністрацій, а спеціальні рецептурні бланки ф-3 – через аптечні склади (бази), аптеки або структурні підрозділи з питань охорони здоров'я місцевих державних адміністрацій, або вирішують питання придбання рецептурних бланків самостійно (в тому числі шляхом запровадження електронного рецепта).

2. У суб'єктів господарювання всі документи з надходження і відпуску бланків ф-3 зберігаються протягом п'яти років, не враховуючи поточного року.

3. Після закінчення строків зберігання всі документи з надходження і відпуску бланків ф-3, в тому числі журнали реєстрації таких бланків, підлягають знищенню шляхом, що унеможливило їх подальше використання. Знищення здійснюється комісією, склад якої затверджується наказом керівника медичного закладу, (далі – Комісія) зі складанням відповідного акта, за формою згідно з додатком 1.

4. Рецептурні бланки повинні зберігатися:

-бланки ф-1 - у замкнених шафах,

-бланки ф-3 - у замкнених вогнетривких сейфах.

5. Наказом суб'єкта господарювання призначається особа, яка відповідає за зберігання, облік та видачу рецептурних бланків та/або визначається процедура уповноваження працівників на виписування електронних рецептів в інформаційній (інформаційно-телекомунікаційній) системі суб'єкта господарювання. Облік бланків ф-3 ведеться в Журналі обліку бланків ф-3, за формою згідно з додатком 2.

Сторінки журналу повинні бути пронумеровані, а журнал - прошнурований, завірений підписом керівника та печаткою суб'єкта господарювання.

6. Медичні працівники, які виписують лікарські засоби на бланках ф-3, є відповідальними за схоронність цих бланків.

7. Запас рецептурних бланків ф-1 та спеціальних рецептурних бланків ф-3 на поточні потреби у суб'єкта господарювання не може бути меншим одномісячної потреби в них.

8. При звільненні медичного працівника залишки рецептурних бланків повертаються до місця їх отримання.

9. МОЗ Автономної республіки Крим, структурні підрозділи з питань охорони здоров'я обласних, Київської та Севастопольської міських державних адміністрацій зобов'язані щопіврічно контролювати заклади щодо забезпечення схоронності рецептурних бланків.

10. В аптечних закладах повинен бути складений реєстр рецептів, виписаних на бланках ф-3, по яких відпущені лікарські засоби, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини чи прекурсори, (далі – Реєстр) за формою, згідно з додатком 3. Цей Реєстр разом із відповідними рецептами зберігається протягом п'яти років не враховуючи поточного, після чого вони підлягають знищенню комісією, склад якої затверджується наказом керівника, шляхом, що унеможливило їх подальше використання, зі складанням відповідного акта за формою згідно з додатком 4, що затверджується керівником закладу.

Електронні рецепти ф-3, отримані аптекою за допомогою засобів електронного зв'язку, обліковуються у реєстрі за формою згідно з додатком 3 до цієї Інструкції, який створюється у електронному вигляді та зберігається в інформаційній (інформаційно-телекомунікаційній) системі аптечного закладу п'ять років, з можливістю відтворення такого реєстру в паперовому вигляді.

Аптечні заклади можуть складати у електронному вигляді реєстри за формою згідно з додатком 3 до цієї Інструкції, які включають рецепти ф-3 як у паперовому вигляді так і електронні рецепти (узагальнені реєстри) на відпущені лікарські засоби, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини чи прекурсори. Узагальнені реєстри зберігаються в інформаційній

(інформаційно-телекомунікаційній) системі аптеки п'ять років, з можливістю відтворення таких реєстрів в паперовому вигляді.

11. Рецепти виписані на бланках ф-3 з порушенням Правил виписування рецептів на лікарські засоби і медичні вироби, в тому числі і ті, які повернені аптечними закладами зі штампом "Рецепт недійсний», повинні зберігатися у закладах охорони здоров'я протягом п'яти років, не враховуючи поточного року.

Після закінчення строку зберігання вони підлягають знищенню Комісією зі складанням відповідного акта, за формою згідно з додатком 4.

**Начальник Управління фармацевтичної
діяльності та якості фармацевтичної продукції**

Т. Лясковський

Додаток 1
до Інструкції про порядок
зберігання, обліку та знищення
рецептурних бланків та рецептів

**Акт
знищення документів з надходження та відпуску рецептурних бланків
форми № 3 (Ф-3)**

за _____
(вказати період)

Комісія по знищення документів з надходження та відпуску рецептурних
бланків форми №3 (Ф-3) у складі

(посада, прізвище, ініціали кожного члена комісії, у т.ч. голови комісії)

провела «__» _____ року знищення документів,
а саме: _____
шляхом, що унеможливило їх подальше використання за період з
«__» _____ року по «__» _____ року, в кількості
_____ штук.

(словами)

Детальний перелік знищених документів додається.

Голова комісії _____
(підпис) (прізвище, ініціали)

Члени комісії _____
(підпис) (прізвище, ініціали)

(підпис) (прізвище, ініціали)

(підпис) (прізвище, ініціали)

М.П.

Додаток 3
до Інструкції про порядок
зберігання, обліку та знищення
рецептурних бланків та рецептів

**Реєстр
рецептів, виписаних на бланках форми № 3 (ф-3) по яких
відпущені лікарські засоби, які містять наркотичні засоби,
психотропні речовини чи прекурсори**

за _____ року
(місяць)

№ з/п	Найменування медичного закладу, лікарями якого виписаний рецепт	Серія та номер рецепта	Дата виписування рецепта	Назва лікарського засобу, який містить наркотичний засіб, психотропну речовину чи прекурсор, відпущеного за рецептом виписаного на бланку форми № 3 (ф-3)
1	2	3	4	5

Працівник аптеки, який відповідає за облік та зберігання, лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини чи прекурсори

(підпис)

(прізвище, ініціали)

«__» _____ року

Додаток 4
до Інструкції про порядок
зберігання, обліку та знищення
рецептурних бланків та рецептів

Акт
знищення реєстрів рецептів, виписаних на бланках форми № 3
(Ф-3) та рецептів, за якими відпущені лікарські засоби, які містять
наркотичні засоби, психотропні речовини чи прекурсори в
аптечних закладах

за _____
(вказати період)

Комісія у складі:

(посада, прізвище, ініціали кожного члена комісії, у т.ч. голови комісії)

провела «__» _____ року знищення документів,
а саме: _____
шляхом, що унеможливило їх подальше використання за період з
«__» _____ року по «__» _____ року, в кількості
_____ штук.

(словами)

Детальний перелік знищених документів додається.

Голова комісії	_____	_____
	(підпис)	(прізвище, ініціали)
Члени комісії	_____	_____
	(підпис)	(прізвище, ініціали)
	_____	_____
	(підпис)	(прізвище, ініціали)
	_____	_____
	(підпис)	(прізвище, ініціали)

М.П.

НОРМИ РОЗРАХУНКУ

обсягів зберігання лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини чи прекурсори, у цілому в медичному закладі, а також у розрізі його відділень, постів, кабінетів

1. У медичних закладах, їх філіях та структурних підрозділах.

Зберігання лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини чи прекурсори у медичних закладах, їх філіях та інших структурних підрозділах здійснюється в обсязі, що становить кількість споживання лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини чи прекурсори у закладі за попередній місяць з поправкою на збільшення у розмірі 25 %.

Розрахунок здійснюється за формулою

$$K_m = C_{m-1} + 0,25 \times C_{m-1},$$

де K_m -обсяг зберігання лікарських засобів на наступний місяць;

C_{m-1} -кількість спожитих лікарських засобів у попередньому місяці.

2. У відділеннях, на постах та в кабінетах медичних закладів.

Зберігання лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини чи прекурсори у відділеннях, на постах та в кабінетах медичних закладів здійснюється в обсязі, що становить кількість споживання лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини чи прекурсори, у медичному закладі за попередній тиждень з поправкою на збільшення у розмірі 25 %.

Розрахунок здійснюється за формулою

$$K_t = C_{t-1} + 0,25 \times C_{t-1},$$

де K_t -обсяг зберігання лікарських засобів на наступний тиждень;

C_{t-1} -кількість спожитих лікарських засобів за попередній тиждень.

Лікарські засоби, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини чи прекурсори, які не застосовувалися у медичних закладах раніше,

зберігаються у закладах, відділеннях, на постах та в кабінетах закладів перший місяць у довільних обсягах, які визначаються керівниками відділень, виходячи з медичної потреби відділення, та затверджуються наказом керівника закладу.

При виникненні певних обставин, таких як різке збільшення кількості пацієнтів в цілому, збільшення частки пацієнтів, що потребують лікування лікарськими засобами, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини чи прекурсори тощо, керівник закладу приймає рішення про збільшення обсягів зберігання лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини чи прекурсори, що перевищує споживання за попередній місяць більше ніж на 25 %, яке оформлює відповідним наказом з обґрунтуванням необхідності збільшення.

3. У хоспісах, паліативних відділеннях та медичних закладах, які надають паліативну допомогу.

Зберігання лікарських засобів, які містять наркотичні засоби та психотропні речовини в хоспісах, паліативних відділеннях та медичних закладах, які надають паліативну допомогу, здійснюється в обсягах, розрахованих на основі даних щодо кількості пацієнтів, які отримують вищезазначені лікарські засоби, та кількості лікарських засобів, що їм призначена, з поправкою на збільшення у розмірі 25 %. Протягом місяця цей обсяг може бути переглянутий у випадку збільшення потреби в зазначених лікарських засобах понад розрахований обсяг у зв'язку з поступленням нових пацієнтів або зміною дозування у вже існуючих пацієнтів.

Розрахунок здійснюється за формулою

$$K_m = ((K_1 + K_2 + K_3 \dots + K_n) \times D) \times 1,25,$$

де K_m - обсяг зберігання лікарських засобів на наступний місяць;

K_1, K_2, K_3, K_n - кількість лікарських засобів на день, призначена 1-му, 2-му, 3-му та n пацієнту на момент розрахунку обсягів зберігання;

D - кількість днів у місяці.

**Начальник Управління
фармацевтичної діяльності та
якості фармацевтичної продукції**

Т. Лясковський

ІНФОРМАЦІЙНИЙ ЛИСТ

для хворого або особи, яка здійснює за ним догляд (члена сім'ї, опікуна або піклувальника) про правила поводження з лікарськими засобами, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини чи прекурсори, недопущення їх використання не за медичним призначенням

(назва лікарського засобу, який містить наркотичний засіб, психотропну речовину чи прекурсори)

Будь ласка, уважно ознайомтеся з інформацією, яка міститься у даному інформаційному листі, і не соромтеся задавати медичному працівнику закладу будь-які питання, які у Вас виникають.

Вам (особі, за якою Ви здійснюєте нагляд) призначені лікарські засоби, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини чи прекурсори, для самостійного використання або виконання призначень лікаря. Ці лікарські засоби можливо отримати за рецептом у фармацевтичному (аптечному) закладі або безпосередньо у медичному закладі.

Зробіть копію підписаної головним лікарем «Заяви про отримання лікарського засобу, який містить наркотичний засіб та, психотропну речовину та/або прекурсор, і виконання призначень лікаря» та завірте її печаткою медичного закладу.

Обов'язково майте при собі цю копію при доставці хворому лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсор, із медичного закладу, для підтвердження законних підстав своїх дій.

Для запобігання порушень правил обігу лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини чи прекурсори, необхідно:

зберігати їх в недоступному для дітей та сторонніх осіб місці;
дотримуватися вимог медичного призначення та не допускати їх нецільового використання;

після виконання кожного призначення робити відповідний запис у листку призначень лікарських засобів, які містять наркотичні засоби,

психотропні речовини та/або прекурсор, хворим, які отримують лікування в стаціонарних та амбулаторних умовах, і виконання цих призначень;

у разі виникнення невикористаних залишків лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсор, що були отримані у медичному закладі, – члену сім'ї, опікуну, або піклувальнику необхідно повернути їх лікарю (фельдшеру), який здійснював призначення або відповідальній особі, яка доставляла їх хворому;

у разі виникнення невикористаних залишків лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсор, що були отримані за рецептом в фармацевтичних (аптечних) закладах охорони здоров'я, – члену сім'ї, опікуну, або піклувальнику необхідно самостійно забезпечити їх знищення.

Категорично забороняється продавати, міняти, передавати, дарувати стороннім особам лікарські засоби, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсор.

Техніка проведення підшкірних ін'єкцій:

ін'єкції виконують у ділянках зовнішньої поверхні плеча, підлопаткового простору, передньо-зовнішньої поверхні стегна, бокової поверхні черевної стінки;

не можна виконувати ін'єкції в місцях набряків або ущільнень, які залишилися від попередніх ін'єкцій;

максимальний об'єм уведеного лікарського засобу не повинен перевищувати 10 мл;

перед виконанням ін'єкції шкіру протирають ватним тампоном, змоченим спиртом;

I та II пальцями лівої руки збирають шкіру в зморшку трикутної форми; швидким рухом вводять голку в основу цієї зморшки під кутом 30°; глибина введення голки має бути не меншою 1,5-2 мм; треба слідкувати, щоб голка була введена не повністю і над шкірою лишалася частина голки довжиною не менше 0,5 см. Після проколювання шкіри, натискуючи на поршень, вводять лікарський засіб;

голку зі шприцом швидко виймають, місце ін'єкції знову протирають спиртом та притискають ватним тампоном.

Техніка проведення внутрішньо-м'язових ін'єкцій:

ін'єкції виконуються у ділянках правої та лівої сідниць та стегон; місця ін'єкцій на симетричних ділянках слід чергувати кожний раз;

максимальний об'єм уведеного лікарського засобу не повинен перевищувати 10 мл;

м'язи хворого мають бути розслабленими;

перед виконанням ін'єкції шкіру протирають ватним тампоном, змоченим спиртом;

шприц беруть у праву руку таким чином, щоб III та IV пальці фіксували циліндр, II палець тримає поршень, а V підтримував муфту голки.

Ін'єкції в сідниці:

в зовнішній верхній квадрант сідниці; лівою рукою трошки розтягують шкіру, різким рухом вколюють голку перпендикулярно шкірі так, щоб одна третина голки залишалась над поверхнею шкіри, та натискуючи на поршень, вводять лікарський засіб. По закінченні введення лікарського засобу голку швидко виймають, місце ін'єкції знову протирають спиртом та притискають ватним тампоном.

Ін'єкції в стегно:

в зовнішню або внутрішню частину верхньої або середньої третини стегна. Шкіру та підшкірну основу захоплюють у велику зморшку. Голка має бути спрямована дещо навскіс, для цього шприц тримають, як ручку при письмі, щоб голка не потрапила в окістя або кістку; різким рухом вколюють голку та натискуючи на поршень, вводять лікарський засіб. По закінченні введення лікарського засобу голку швидко виймають, місце ін'єкції знову протирають спиртом та притискають ватним тампоном.

**Начальник Управління
фармацевтичної діяльності та
якості фармацевтичної продукції**

Т. Лясковський

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
№ _____

ЛИСТОК ПРИЗНАЧЕНЬ

лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини чи
прекурсори хворим, які отримують лікування в стаціонарних або
амбулаторних умовах, і виконання цих призначень

Номер медичної карти стаціонарного/амбулаторного хворого _____

Хворий(а) _____
(прізвище, ім'я та по батькові)

Хворий(а) прийнятий(а) « ____ » _____ 20 ____ року

Діагноз _____

Дата призначення (число, місяць, рік)	Назва призначеного лікарського засобу, який містить наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори	Прізвище, ім'я, по батькові лікаря та підпис (розбірливо)	Час введення/ приймання лікарського засобу, який містить наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори	Доза призначеного лікарського засобу, який містить наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори	Прізвище, ім'я, по батькові та підпис особи, яка виконала призначення
1	2	3	4	5	6

**Начальник Управління
фармацевтичної діяльності та
якості фармацевтичної продукції**

Т. Ляковський

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України

№ _____

ПЕРЕЛІК
отруйних лікарських засобів за міжнародними непатентованими
або загальноприйнятими назвами

Атропін та його солі (порошок)	Atropinum
Тетракаїн (порошок)	Tetracaine
Тригексифенідил	Trihexyphenidyl
Міорелаксанти периферичної дії, включаючи їх сольові похідні:	
Атракурій	Atracurium
Векуроній	Vecuronium
Піпекуроній	Pipecuronium
Рокуроній	Rocuronium
Суксаметоній	Suxamethonium

**Начальник Управління фармацевтичної
діяльності та якості фармацевтичної продукції**

Т. Лясковський

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України

№ _____

ПЕРЕЛІК
сильнодіючих лікарських засобів за міжнародними
непатентованими або загальноприйнятими назвами

Буторфанол (морадол тощо)*	Butorphanol (Moradol)
Дифенгідрамін (димедрол) (тверді форми)	Diphenhydramine (Dimedrolum)
Зопіклон	Zopiclone
Клонідін (клофелін) (субстанція, рідкі форми)	Clonidine (Clophelinum)
Матандієнон	Metandienone
Нандролон	Nandrolone
Прометазин	Promethazinum
Тропікамід	Tropicamid

* Крім аптечок транспортних засобів, у які входить розчин буторфанолу тартрату для ін'єкцій 0,2% по 1 мл у шприц-тюбиках

**Начальник Управління фармацевтичної
діяльності та якості фармацевтичної продукції**

Т. Лясковський

ЗАТВЕРДЖЕНО

Наказ Міністерства охорони
здоров'я України

№ _____

Найменування міністерства, іншого органу виконавчої влади, підприємства, установи, організації, до сфери управління якого (якої) належить медичний заклад _____ Найменування та місцезнаходження (повна поштова адреса) медичного закладу, де заповнюється форма _____ Код за ЄДРПОУ <table style="display: inline-table; border-collapse: collapse; text-align: center;"> <tr> <td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td> <td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td> <td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td> <td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td> <td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td> <td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td> <td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td> <td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td> <td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td> <td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td> <td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td> <td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td> <td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td> <td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td> <td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td> <td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td> <td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td> <td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td> <td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td> <td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td> </tr> </table>																					МЕДИЧНА ДОКУМЕНТАЦІЯ Форма первинної облікової документації № 129-6/о ЗАТВЕРДЖЕНО Наказ МОЗ України _____ № _____
ЖУРНАЛ обліку лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори у відділеннях і кабінетах медичних закладів Розпочато “ _____ ” _____ 20 ____ року Закінчено “ _____ ” _____ 20 ____ року																					

Примітка. Журнал має бути прошнурований, пронумерований, засвідчений підписом керівника та скріплений печаткою медичного закладу. Журнал заповнюється щодня.

Назва відділення/кабінету _____

Назва лікарського засобу, який містить наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори _____

Одиниця обліку _____

Отримано			Видано на пост відділення, на кабінет		Залишок на день заповнення кількість лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори	Прізвище, ініціали та підпис особи, відповідальної за видачу і отримання (розбірливо)	
дата отримання (число, місяць, рік)	кількість лікарського засобу, який містить наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори	прізвище, ініціали відповідальної особи	дата видачі (число, місяць, рік)	дата отримання (число, місяць, рік)		прізвище, ініціали відповідальної особи	дата видачі (число, місяць, рік)
1	2	3	4	5	6	7	8

**Начальник Управління
фармацевтичної діяльності та
якості фармацевтичної продукції**

Т. Ляковський

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
№ _____

ІНСТРУКЦІЯ
щодо заповнення форми первинної облікової документації № 129-6/о «Журнал обліку лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори у відділеннях і кабінетах медичних закладів»

1. Ця Інструкція визначає порядок заповнення форми первинної облікової документації № 129-6/о «Журнал обліку лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори у відділеннях і кабінетах медичних закладів» (далі - форма № 129-6/о).

2. Форма № 129-6/о заповнюється щодня особою, відповідальною за облік лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори у відділеннях і кабінетах медичних закладів.

3. У графах 1 - 3 зазначаються дата, кількість отриманого лікарського засобу, який містить наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори відділеннями і кабінетами медичного закладу, прізвище, ініціали відповідальної особи. Графи заповнюються з урахуванням даних додатка 5 до постанови Кабінету Міністрів України від 03 червня 2009 року № 589 «Про затвердження Порядку провадження діяльності, пов'язаної з обігом наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, та контролю за їх обігом» при отриманні лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини чи прекурсори місця зберігання запасу.

4. У графах 4, 5 вказуються дата та кількість лікарського засобу, який містить наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори, виданого на пост відділення, на кабінет.

5. У графі 6 вказується залишок лікарського засобу, який містить наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори на кожний день заповнення форми.

6. У графі 7 вказуються прізвище, ініціали та ставиться підпис відповідальної особи, яка видала лікарський засіб, який містить наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори, на день заповнення форми.

7. У графі 8 вказуються дата видачі (число, місяць, рік) відповідальною особою, яка отримала лікарський засіб, який містить наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори, на день заповнення форми.

8. Порожні ампули, блістери з-під використаних лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини чи прекурсори не потребують додаткового кількісного обліку та окремої процедури знищення.

9. Форма № 129-6/о має бути прошита, пронумерована, засвідчена підписом керівника закладу чи завідувача відділення та печаткою медичного закладу.

10. Внесення виправлень та недостовірних відомостей до форми № 129-6/о забороняється.

11. У разі виявлення технічних помилок вони виправляються. Виправлення засвідчуються підписом керівника медичного закладу.

12. Строк зберігання форми № 129-6/о - 5 років.

**Начальник Управління
фармацевтичної діяльності та
якості фармацевтичної продукції**

Т. Лясковський

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
 № _____

Найменування міністерства, іншого органу виконавчої влади, підприємства, установи, організації, до сфери управління якого (якої) належить медичний заклад _____ Найменування та місцезнаходження (повна поштова адреса) медичного закладу, де заповнюється форма _____ Код за ЄДРПОУ _____	МЕДИЧНА ДОКУМЕНТАЦІЯ Форма первинної облікової документації № 129-7/о ЗАТВЕРДЖЕНО Наказ МОЗ України № _____
--	--

ЖУРНАЛ лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори на постах відділень медичних закладів	
Розпочато “_____” _____ 20____ року	Закінчено “_____” _____ 20____ року

Примітка. Журнал має бути прошнурований, пронумерований, засвідчений підписом керівника та скріплений печаткою медичного закладу. Журнал заповнюється щодня.

Назва лікарського засобу, який містить наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори

Одиниця обліку _____

Отримано на пост відділення			Видано для надання хворим		
дата отримання (число, місяць, рік)	кількість лікарського засобу, який містить наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори	прізвище, ініціали та підпис відповідальної особи (розбірливо)	дата видачі (число, місяць, рік)	прізвище, ім'я та по батькові стаціонарного хворого	номер медичної карти стаціонарного хворого
1	2	3	4	5	6

кількість лікарського засобу, який містить наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори		прізвище, ініціали та підпис особи, яка видала лікарський засіб (розбірливо)	Залишок на день заповнення	Дата, прізвище, ініціали та підпис чергової медичної сестри	
				яка здала	яка прийняла
7	8	9	10	11	

**Начальник Управління
фармацевтичної діяльності та якості
фармацевтичної продукції**

Т. Лясковський

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
№ _____

ІНСТРУКЦІЯ
щодо заповнення форми первинної облікової документації № 129-7/о «Журнал обліку лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори на постах відділень медичних закладів»

1. Ця Інструкція визначає порядок заповнення форми первинної облікової документації № 129-7/о «Журнал обліку лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори на постах відділень медичних закладів» (далі - форма № 129-7/о).

2. Форма № 129-7/о заповнюється щодня особою, відповідальною за облік лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори на постах відділень медичних закладів.

3. У графах 1 - 3 зазначаються дата, кількість отриманого лікарського засобу, який містить наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори на пост відділення медичного закладу, прізвище, ініціали та ставиться підпис відповідальної особи. Графи заповнюються з урахуванням даних форми первинної облікової документації № 129-6/о «Журнал обліку лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори у відділеннях і кабінетах медичних закладів» при отриманні обліку лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини чи прекурсори з місць зберігання запасу у відділеннях/кабінетах медичних закладів.

4. У графах 4 - 8 вказуються дата, прізвище, ім'я, по батькові стаціонарного хворого, номер його медичної карти, кількість виданого для надання хворому лікарського засобу, який містить наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори, зазначаються прізвище, ініціали та

ставиться підпис особи, яка видала лікарський засіб, який містить наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори.

5. У графі 9 вказується залишок обліку лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори на кожний день заповнення форми.

6. У графах 10, 11 вказуються дата, прізвище, ініціали та ставиться підпис чергової медичної сестри, яка здала/прийняла на посту відділення медичного закладу лікарські засоби, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори, на день заповнення форми.

7. Порожні ампули, блістери з-під використаних лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини чи прекурсори не потребують додаткового кількісного обліку та окремої процедури знищення.

8. Форма № 129-7/о має бути прошита, пронумерована, засвідчена підписом керівника медичного закладу чи завідувача відділення та печаткою медичного закладу.

9. Внесення виправлень та недостовірних відомостей до форми № 129-7/о забороняється.

10. У разі виявлення технічних помилок вони виправляються. Виправлення засвідчуються підписом керівника медичного закладу.

11. Строк зберігання форми № 129-7/о - 5 років.

**Начальник Управління
фармацевтичної діяльності та якості
фармацевтичної продукції**

Т. Лясковський

			прекурсори		
1	2	3	4	5	6

Відпуск												
дні місяця										за місяць за кожним видом відпуску окремо	усього за місяць за всіма видами відпуску	залишок на останнє число місяця
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10 ...			
7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19

**Начальник Управління
фармацевтичної діяльності та якості
фармацевтичної продукції**

Т. Лясковський

ІНСТРУКЦІЯ
щодо заповнення форми первинної облікової документації № 129-8/о «Журнал обліку лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори у фармацевтичних (аптечних) закладах»

1. Ця Інструкція визначає порядок заповнення форми первинної облікової документації № 129-8/о «Журнал обліку лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори у фармацевтичних (аптечних) закладах» (далі - форма № 129-8/о).

2. Форма № 129-8/о заповнюється щодня особою, призначеною наказом керівника фармацевтичного (аптечного) закладу відповідальною за облік лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори у фармацевтичному (аптечному) закладі (крім аптечних складів (баз), баз спеціального медичного постачання, які здійснюють облік лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини чи прекурсори за формою додатка 5 до постанови Кабінету Міністрів України від 03 червня 2009 року № 589 «Про затвердження Порядку провадження діяльності, пов'язаної з обігом наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, та контролю за їх обігом».

3. У графах 1, 2 вказуються рік, місяць та залишок у фармацевтичному (аптечному) закладі лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори на перше число місяця.

4. У графах 3, 4 вказуються номер і дата документа на підставі даних первинної документації, кількість лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори, що надійшли у фармацевтичний (аптечний) заклад.

5. У графі 5 вказується кількість усього за місяць лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори у фармацевтичному (аптечному) закладі з урахуванням залишку на перше число місяця і надходження.

6. У графі 6 вказуються види відпуску лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори у фармацевтичному (аптечному) закладі.

7. У графах 7-19 вказуються дані про відпуск лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори у фармацевтичному (аптечному) закладі.

8. У графах 7-16 вказуються дані про щоденний відпуск протягом місяця з урахуванням кількості днів у відповідному місяці.

9. У графах 17, 18 зазначаються дані про кількість відпущених за місяць лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори у фармацевтичному (аптечному) закладі по кожному виду відпуску окремо та усього за місяць за всіма видами відпуску лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори. У графі 19 вказується залишок на останнє число місяця з урахуванням відпуску.

10. Форма № 129-8/о має бути прошита, пронумерована, засвідчена підписом керівника та печаткою фармацевтичного (аптечного) закладу.

11. Внесення виправлень та недостовірних відомостей до форми № 129-8/о забороняється.

12. У разі виявлення технічних помилок вони виправляються. Виправлення засвідчуються підписом керівника фармацевтичного (аптечного) закладу.

13. Строк зберігання форми № 129-8/о - 5 років (не враховуючи поточного року).

14. Після закінчення строку зберігання форми № 129-8/о вона підлягає знищенню шляхом, що унеможлиблює її подальше використання, комісією, яка призначається керівником фармацевтичного (аптечного) закладу. Комісія складає відповідний акт знищення, що затверджується керівником фармацевтичного (аптечного) закладу.

**Начальник Управління
фармацевтичної діяльності та якості
фармацевтичної продукції**

Т. Лясковський

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
_____ № _____

ІНСТРУКЦІЯ
щодо заповнення форми первинної облікової документації № 129-9/о «Журнал обліку лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори у медичних закладах для виконання призначень лікаря в стаціонарних умовах»

1. Ця Інструкція визначає порядок заповнення форми первинної облікової документації № 129-9/о «Журнал обліку лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори у медичних закладах для виконання призначень лікаря в стаціонарних умовах» (далі - форма № 129-9/о).

2. Форма № 129-9/о заповнюється безпосередньо при отриманні та видачі особою, відповідальною за облік, лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори у медичному закладі для виконання призначень лікаря в стаціонарних умовах, створених вдома.

3. У графах 1 - 3 вказуються дата, кількість отриманих у медичних закладах лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори, прізвище, ініціали та ставиться підпис відповідальної особи.

4. У графах 4 - 7 вказуються дата, прізвище, ім'я, по батькові хворого, номер медичної карти хворого, кількість виданих лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори для виконання призначень лікаря.

5. У графах 8, 9 вказуються дата, прізвище, ім'я, по батькові та ставляться підписи особи, яка видала, і особи, яка отримала лікарські засоби, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори у медичних закладах для виконання призначень лікаря в стаціонарних умовах, створених вдома.

6. У графі 10 вказується залишок лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори на день заповнення форми.

7. Порожні ампули, блістери з-під використаних лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори не потребують додаткового кількісного обліку та окремої процедури знищення.

8. Форма № 129-9/о має бути прошита, пронумерована, засвідчена підписом керівника та печаткою медичного закладу.

9. Внесення виправлень та недостовірних відомостей до форми № 129-9/о забороняється.

10. У разі виявлення технічних помилок вони виправляються. Виправлення засвідчуються підписом керівника медичного закладу.

11. Строк зберігання форми № 129-9/о - 5 років.

**Начальник Управління
фармацевтичної діяльності та якості
фармацевтичної продукції**

Т. Лясковський

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
№ _____

<p>Найменування міністерства, іншого органу виконавчої влади, підприємства, установи, організації, до сфери управління якого (якої) належить медичний заклад _____</p> <p>Найменування та місцезнаходження (повна поштова адреса) медичного закладу, де заповнюється форма _____</p> <p>Код за ЄДРПОУ <table border="1" style="display: inline-table; border-collapse: collapse;"><tr><td style="width: 15px; height: 15px;"></td><td style="width: 15px; height: 15px;"></td><td style="width: 15px; height: 15px;"></td><td style="width: 15px; height: 15px;"></td><td style="width: 15px; height: 15px;"></td><td style="width: 15px; height: 15px;"></td><td style="width: 15px; height: 15px;"></td><td style="width: 15px; height: 15px;"></td><td style="width: 15px; height: 15px;"></td><td style="width: 15px; height: 15px;"></td></tr></table></p>											<p>МЕДИЧНА ДОКУМЕНТАЦІЯ</p> <p>Форма первинної облікової документації № 129-10/о</p> <p>ЗАТВЕРДЖЕНО</p> <p>Наказ МОЗ України _____ № _____</p>
<p>ЖУРНАЛ</p> <p>обліку повернутих зі створених стаціонарів вдома лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори</p> <p>Розпочато “ ____ ” _____ 20 ____ року Закінчено “ ____ ” _____ 20 ____ року</p>											

Примітка. Журнал має бути прошнурований, пронумерований, засвідчений підписом керівника та скріплений печаткою медичного закладу.

ІНСТРУКЦІЯ
щодо заповнення форми первинної облікової документації № 129-10/о «Журнал обліку повернутих зі створених стаціонарів вдома лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори»

1. Ця Інструкція визначає порядок заповнення форми первинної облікової документації № 129-10/о «Журнал обліку повернутих зі створених стаціонарів лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори» (далі - форма № 129-10/о).

2. Форма № 129-10/о заповнюється безпосередньо при отриманні від члена сім'ї, опікуна або піклувальника повернутих невикористаних залишків лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори, які були видані цим закладом, та відразу після знищення таких засобів особою, відповідальною за їх облік у медичному закладі.

3. У графі 1 зазначається дата повернення зі створеного стаціонару вдома лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори.

4. У графі 2 вказується кількість повернутого зі створеного стаціонару вдома лікарського засобу, який містить наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори.

5. У графі 3 вказуються прізвище, ім'я, по батькові та ставиться підпис особи, яка повернула у медичний заклад лікарські засоби, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори зі створеного стаціонару вдома.

6. У графі 4 вказуються прізвище, ім'я, по батькові хворого, якому було призначено лікарські засоби, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори.

7. У графі 5 вказується номер медичної карти хворого, якому створено стаціонар вдома.

8. У графі 6 вказуються прізвище, ім'я, по батькові та ставиться підпис відповідальної особи, яка прийняла невикористані залишки лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори зі створеного стаціонару вдома.

9. У графі 7 вказується дата акта про знищення невикористаних залишків лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори, повернутих у медичний заклад зі створеного стаціонару вдома.

10. Порожні ампули, блістери з-під залишків невикористаних лікарських засобів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини та/або прекурсори не потребують додаткового кількісного обліку та окремої процедури знищення.

11. Форма № 129-10/о має бути прошита, пронумерована, засвідчена підписом керівника та печаткою медичного закладу.

12. Внесення виправлень та недостовірних відомостей до форми № 129-10/о забороняється.

13. У разі виявлення технічних помилок вони виправляються. Виправлення засвідчуються підписом керівника медичного закладу.

14. Строк зберігання форми № 129-10/о - 5 років.

**Начальник Управління
фармацевтичної діяльності та
якості фармацевтичної продукції**

Т. Лясковський