

"Новые требования
нормативно правовых актов,
вступающих в силу
с 01.03.2022 года»

Нормативно-правовое регулирование порядка назначения, правил оформления рецептов и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения

Было (с изменениями и дополнениями)	Стало
<p>Приказ Минздрава России от <u>14.01.2019 №4н</u> «Об утверждении порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения»</p>	<p>Приказ Минздрава России от <u>24.11.2021 N 1094н</u> "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов"</p>
<p>Приказ Минздрава России от <u>01.08.2012 г №54н</u> «Об утверждении формы бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также правил оформления»</p>	
<p>Приказ Минздравсоцразвития России от <u>17.05.2012 г. №562н</u> «Об утверждении Порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества»</p>	
<p>Приказ Минздрава России от <u>11.07.2017 г. №403н</u> «Об утверждении правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения, в том числе иммунобиологических лекарственных препаратов, аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность»</p>	<p>Приказ МЗ РФ от Приказ Минздрава России от <u>24.11.2021 N 1093н</u> "Об утверждении Правил отпуска лекарственных препаратов ...Правил отпуска наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов для медицинского применения, лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих наркотические средства и психотропные вещества в том числе Порядка отпуска аптечными организациями иммунобиологических лекарственных препаратов»</p>

Письмо МЗ РФ от 24.02.2022 №25-4/И/2-2927

Рецептурные бланки форм

- N 107-1/у
- N 148-1/у-88

действительны до конца 2022 года

Рецептурные бланки форм

- N 107/у-НП

действительны до израсходования запасов

Нормативно-правовое регулирование порядка назначения и оформления рецептов лекарственных препаратов для медицинского применения

Было	Стало
Состав лекарственного препарата, лекарственная форма и обращение медицинского работника к фармацевтическому работнику об отпуске лекарственного препарата оформляются на латинском языке в родительном падеже	Состав лекарственного препарата, лекарственная форма и обращение медицинского работника к фармацевтическому работнику об отпуске лекарственного препарата на бумажном носителе оформляются на латинском или русском языке в родительном падеже, за исключением оформления рецептов в форме электронного документа, осуществляемого на русском языке .
Способ применения лекарственного препарата обозначается с указанием дозы, частоты, времени приема относительно сна (утром, на ночь) и его длительности, а для лекарственных препаратов, взаимодействующих с пищей, - времени их употребления относительно приема пищи (до еды, во время еды, после еды)	Способ применения лекарственного препарата обозначается с указанием пути введения , дозы, частоты, времени приема относительно сна (утром, на ночь) и его длительности, а для лекарственных препаратов, взаимодействующих с пищей, - времени их употребления относительно приема пищи (до еды, во время еды, после еды).
При оформлении назначения готового лекарственного препарата в рецепте - количество действующих веществ указывается в соответствии с инструкцией по медицинскому применению лекарственного препарата.	При оформлении назначения готового лекарственного препарата в рецепте на бумажном носителе или рецепте в форме электронного документа количество действующих веществ указывается в соответствии с инструкцией по медицинскому применению лекарственного препарата. Допустимо указывать дозировку лекарственных препаратов системного действия (для резорбтивного приема) в твердых лекарственных формах (например, таблетки, порошки, капсулы) как содержание одного или нескольких действующих веществ в единицах массы (в граммах, миллиграммах). Допустимо указывать дозировку лекарственных препаратов системного действия (для резорбтивного применения) в жидких лекарственных формах (например, растворы, суспензии) как содержание одного или нескольких действующих веществ в единицах массы на единицу объема (например, миллиграмм/миллилитр) с указанием общего объема лекарственной формы.

Изменения в Правилах оформления бланков рецептов

Было	Стало
<ul style="list-style-type: none"> • На рецептурных бланках форм N 107-1/у, N 148-1/у-88 и N 148-1/у-04(л) в левом верхнем углу проставляется штамп медицинской организации с указанием ее наименования, адреса и телефона. • На рецептурных бланках форм N 107-1/у - личная печать и подпись медицинского работника 	<ul style="list-style-type: none"> • На рецептурных бланках в левом верхнем углу проставляется штамп медицинской организации с указанием ее полного наименования, адреса и телефона с датой выписки (датой оформления) рецепта на лекарственный препарат. • На рецептурных бланках форм N 107-1/у - личная печать и подпись медицинского работника <p>Допускается наличие печати для рецептов</p>
<p>В рецептурном бланке формы N 107/у-НП – возраст пациента (количество полных лет).</p>	<p>В рецептурном бланке формы N 107/у-НП - указывается возраст пациента (количество полных лет).</p> <p>Допустимо указание даты рождения пациента.</p>
<p>на латинском языке указывается наименование наркотического (психотропного) лекарственного препарата (международное непатентованное или химическое, либо в случае их отсутствия - торговое наименование), его дозировка, количество и способ приема.</p>	<p>наименование лекарственного препарата (международное непатентованное наименование, группировочное или химическое наименование, торговое наименование) на латинском языке или на русском языке, форма выпуска, дозировка, количество (указывается прописью на рецептурном бланке формы N 107/у-НП</p>
<p>В рецептурных бланках формы N 148-1/у-88 в графе "Адрес места жительства или номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях" указывается адрес места жительства (места пребывания или места фактического проживания) пациента или номер медицинской карты пациента, получающего</p>	<p>Указание и адреса места жительства и номера медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях, не является ошибкой.</p>

Изменение норм единовременного отпуска по рецепту

Установлены **нормы отпуска** для препаратов с **действующими** веществами в различных лекарственных формах(приложение 1 к приказу №1094):

- Бупренорфин
- Морфин
- Тримепиридин
- Оксикодон
- Пропионилфенилэтоксипиперидин
- Фентанил

Лекарственные препараты **Перечня ПКУ** (кроме перечисленных выше)

- Для пациентов с хроническим течением болезни могут оформляться на курс лечения **60 дней**.
- При курсовом лечении **более 30 дней**- надпись «По специальному назначению», заверенная подписью врача и печатью «Для рецептов»

Срок действия рецептов

Рецептурный бланк	Было	Стало
формы N 148-1/у-88	В течение 15 дней со дня оформления	В течение 15 дней со дня оформления
формы N 148-1/у-04(л)	в течение 30 дней со дня оформления (за исключением ПКУ – 15 дней)	в течение 30 дней со дня оформления (за исключением ПКУ – 15 дней)
формы N 148-1/у-04(л) гражданам пенсионного возраста, инвалидам первой группы, детям-инвалидам, а также гражданам, страдающим хроническими заболеваниями, требующими длительного курсового лечения	в течение 90 дней со дня оформления (за исключением ПКУ – 15 дней)	в течение 90 дней со дня оформления (за исключением ПКУ – 15 дней)
формы N 107-1/у	В течение 60 дней со дня оформления	В течение 60 дней со дня оформления
формы N 107-1/у пациентам с заболеваниями, требующими длительного курсового лечения	срок действия рецепта в пределах до одного календарного года - в месяцах указывали	срок действия рецепта в пределах до одного года. - количество дней указывать

Нормативно-правовое регулирование правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения

- ▶ **ФЗ РФ от 12.02.2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»**
Статья 55. Порядок розничной торговли лекарственными препаратами
Пункт 2 «... Правила отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями... утверждаются уполномоченным федеральным органом исполнительной власти»
- ▶ **Приказ МЗ РФ от Приказ Минздрава России от 24.11.2021 N 1093н "Об утверждении Правил отпуска лекарственных препаратов ...Правил отпуска наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов для медицинского применения, лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих наркотические средства и психотропные вещества в том числе Порядка отпуска аптечными организациями иммунобиологических лекарственных препаратов»**
- ▶ **Приказ Минздрава России от 24.11.2021 N 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов"**

Изменения в Правилах отпуска ЛП с 01.03.2022 г.

- ▶ **Сроки обслуживания рецептов**
- ▶ **Отпуск наркотических и психотропных лекарственных препаратов списка II**
- ▶ **Деление вторичной упаковки ЛП**
- ▶ **Рецепты формы № 107–1/у на спиртосодержащие препараты**
- ▶ **Правила отпуска ИЛП**

Сроки отсроченного обслуживания рецептов п.12 пр. №1093н (действует 01.03.2022 до 01.09.2022)

Рецепт	Было	Стало
с пометкой «statim»	1 рабочий день	1 рабочий день
с пометкой и «cito»	2 рабочих дня	2 рабочих дня
на ЛП из минимального ассортимента	5 рабочих дней	5 рабочих дней
на ЛП, не входящий в минимальный ассортимент	10 рабочих дней	10 рабочих дней
на ЛП из минимального ассортимента по льготному рецепту	-	2 рабочих дня
на ЛП, не входящий в минимальный ассортимент, по льготному рецепту	10 рабочих дней	7 рабочих дней
на ЛП, назначаемые по решению врачебной комиссии	15 рабочих дней	10 рабочих дней
С истекшим сроком действия за время отсроченного обслуживания (без переоформления)	-	90 дней

Условия отпуска НС и ПВ списка II (рец.бл.№ 107/у-НП)

Кому отпускаем НС и ПВ (на рец.бл.№ 107/у-НП).	Отпускаются при предъявлении документа:	
	Было	Стало
лицу, указанному в рецепте	1 - документа, удостоверяющего личность	1 - документа, удостоверяющего личность
законному представителю	1 - документа, удостоверяющего личность 2 - документ, подтверждающий законность представителя	1 - документа, удостоверяющего личность 2 - документ, подтверждающий законность представителя
лицу, имеющему оформленную в соответствии с законодательством Российской Федерации доверенность	1 - документа, удостоверяющего личность 2 – доверенность, оформленную в соответствии с законодательством РФ	1 - документа, удостоверяющего личность 2 - доверенность, оформленную в соответствии с законодательством РФ
иным лицам, осуществляющим уход за ними, при предъявлении одновременно с рецептом на лекарственный препарат документа, удостоверяющего личность, и документа, подтверждающего инкурабельное состояние больного	-	1 - документа, удостоверяющего личность 2 – документ, подтверждающий инкурабельное состояние больного на завершающем этапе жизни NB! – документ остается в аптечной организации

Деление вторичной упаковки ЛП:

Было (Пр. МЗ РФ № 403н)	Стало (Пр. МЗ РФ № 1093н)
<p>Отпуск лекарственного препарата осуществляется в первичной и вторичной (потребительской) упаковках, маркировка которых должна отвечать требованиям ст.46 Федерального закона от 12 апреля 2010 г. N 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств", а упаковка для наркотических и психотропных лекарственных препаратов списка II – требованиям п.3 ст.27 Федерального закона от 8 января 1998 г. N 3-ФЗ "О наркотических средствах и психотропных веществах"</p> <p>Нарушение вторичной (потребительской) упаковки лекарственного препарата и отпуск лекарственного препарата в первичной упаковке допускается в случае, если количество лекарственного препарата, указанное в рецепте или необходимое лицу, приобретающему лекарственный препарат (при безрецептурном отпуске), меньше количества лекарственного препарата, содержащегося во вторичной (потребительской) упаковке. В таком случае при отпуске лекарственного препарата лицу, приобретающему лекарственный препарат, предоставляется инструкция (копия инструкции) по применению отпускаемого лекарственного препарата.</p>	<p>Отпуск лекарственного препарата осуществляется в первичной и вторичной (потребительской) упаковках, маркировка которых должна отвечать требованиям ст. 46 Федерального закона N 61-ФЗ, а упаковка для наркотических и психотропных лекарственных препаратов списка II – требованиям п.3 ст. 27 Федерального закона N 3-ФЗ</p> <p>! - письмо МЗ РФ от 18.02.2022 № 25-4/И/2-2643:</p> <p>«Приказом № 1093н не установлен запрет на деление вторичной упаковки при отпуске лекарственных препаратов».</p> <p>при отпуске лекарственного препарата лицу, приобретающему лекарственный препарат, предоставляется инструкция (копия инструкции) по применению отпускаемого лекарственного препарата.</p>

Правила отпуска иммунобиологических лекарственных препаратов (ИЛП)

Было	Стало
<p>Отпустить ИЛП можно покупателю со специальным термоконтейнером с указанием на рецепте точного времени отпуска часами и минутами</p>	<p>при наличии у него специального термоконтейнера, в который помещается лекарственный препарат, или возможности приобретения в аптечной организации необходимых средств для транспортировки (термоконтейнер, хладоэлементы)</p> <p>с указанием на рецепте точного времени отпуска часами и минутами</p>
<p>Покупателю необходимо разъяснить необходимость доставки ИЛП в медицинскую организацию при условии хранения в специальном термоконтейнере в срок, не превышающий 48 часов после его приобретения.</p>	<p>Лицу, приобретающему иммунобиологический лекарственный препарат, разъясняется необходимость доставки лекарственного препарата в медицинскую организацию в сроки, не превышающие сроки поддержания рабочей температуры средств транспортировки, указанные в инструкции.</p>

Рецепты формы № 107-1/у на спиртосодержащие препараты

Приказ Минздрава от 11.07.2017 № 403н требовал, чтобы аптеки три месяца хранили рецепты формы № 107-1/у на лекарственные препараты в жидкой лекарственной форме с содержанием более 15 процентов этилового спирта от объема готовой продукции.

Теперь такие рецепты хранить не нужно.

Требование хранить три месяца рецепты на лекарственные препараты, относящиеся по АТХ к антипсихотическим средствам (код N05A), анксиолитикам (код N05B), снотворным и седативным средствам (код N05C), антидепрессантам (код N06A) и не подлежащие ПКУ, **осталось в силе.**

Основные действующие нормативные документы по обращению НС и ПВ

- ▶ ПП от 30.06.1998 г РФ №681 «Об утверждении перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации»
- ▶ ПП РФ от 29.12.2007 г №964 «Об утверждении списков сильнодействующих и ядовитых веществ для целей статьи 234 и других статей Уголовного кодекса РФ...»
- ▶ ПП РФ от 27 ноября 2010 г. N 934
"Об утверждении перечня растений, содержащих наркотические средства или психотропные вещества либо их прекурсоры и подлежащих контролю в Российской Федерации, крупного и особо крупного размеров культивирования растений, содержащих наркотические средства или психотропные вещества либо их прекурсоры, для целей статьи 231 Уголовного кодекса Российской Федерации..."
- ▶ ПП РФ от 18 июня 1999 г. N 647
"О порядке дальнейшего использования или уничтожения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, растений, содержащих наркотические средства или психотропные вещества либо их прекурсоры, или их частей, содержащих наркотические средства или психотропные вещества либо их прекурсоры, а также инструментов и оборудования, которые были конфискованы или изъяты из незаконного оборота либо дальнейшее использование которых признано нецелесообразным"

Основные действующие нормативные документы

- ▶ Приказ Минздрава России от 22.02.2014г. **№183н** «Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету»
- ▶ Приказ МЗ РФ от 31 августа 2016 г. **№ 646н** "Об утверждении Правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения«
- ▶ Приказ МЗ РФ от 31 августа 2016 г. **№ 647н** "Об утверждении Правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения«
- ▶ Приказ МЗ РФ от 22.10.2021г. **№ 1005н** "Об утверждении Порядка фиксации комиссией фактов утраты наркотических средств и (или) психотропных веществ, совершенной при осуществлении медицинской деятельности"
- ▶ Приказ МЗ РФ от 01.12.2016г. **№ 917н** "Об утверждении нормативов для расчета потребности в наркотических и психотропных лекарственных средствах, предназначенных для медицинского применения"
- ▶ Приказ МЗ РФ от 16.11.2017г. **№ 913** "Об утверждении методических рекомендаций по определению потребности в наркотических средствах и психотропных веществах, предназначенных для медицинского применения"

Основные действующие нормативные документы

Было	Стало
ПП РФ от 06.08.1998 N 892 "Об утверждении Правил допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ"	ПП РФ от 19.01.2022 №19 Новый документ вступит в силу с 01.09.2022
Постановление Правительства РФ от 12.06.2008 N 449 "О порядке перевозки наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров на территории Российской Федерации, а также оформления необходимых для этого документов"	
Постановление Правительства РФ от 31.12.2009 N 1148 "О порядке хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров"	
Постановление Правительства РФ от 20.07.2011 N 599 "О мерах контроля в отношении препаратов, которые содержат малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, включенных в перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации"	

Основные действующие нормативные документы

Было

Стало

ПП РФ от 22.12.2011 № 1085

О лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений

Приказ Министерства здравоохранения РФ от 22 декабря 2016 г. N 988н "О Порядке выдачи справки об отсутствии у работников, которые в соответствии со своими трудовыми обязанностями должны иметь доступ к наркотическим средствам, психотропным веществам, внесенным в список I и таблицу I списка IV перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, прекурсорам или культивируемым наркосодержащим растениям, заболеваний наркоманией, токсикоманией, хроническим алкоголизмом"

Постановление Правительства РФ от 04.11.2006 N 644 (ред. от 20.07.2019) "О порядке представления сведений о деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, а также о культивировании растений, содержащих наркотические средства или психотропные вещества либо их прекурсоры, и регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ"

ПП РФ от 19.01.2022 №19

Новый документ вступит в силу с 01.09.2022

Постановление Правительства РФ от 30.11.2021 N 2117 "О порядке представления сведений о деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, а также о культивировании растений, содержащих наркотические средства или психотропные вещества либо их прекурсоры, и регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, в результате которых изменяются количество и состояние наркотических средств и психотропных веществ...»

Основные действующие нормативные документы

Было	Стало (с 01.03.2022)
<p>ПП РФ от 09.06.2010 N 419 "О представлении сведений о деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с их оборотом"</p>	<p>ПП РФ от 28.10.2021 N 1846 "О представлении сведений о деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с их оборотом, ..."</p>
<p>ПП РФ от 26.07.2010 N 558 (ред. от 27.06.2017) "О порядке распределения, отпуска и реализации наркотических средств и психотропных веществ, а также отпуска и реализации их прекурсоров" (вместе с "Правилами распределения, отпуска и реализации наркотических средств и психотропных веществ, а также отпуска и реализации их прекурсоров"</p>	<p>ПП РФ от 30.10.2021 N 1871 "Об утверждении Правил распределения, реализации и отпуска наркотических средств и психотропных веществ, а также реализации и отпуска их прекурсоров и признании утратившими силу некоторых актов и отдельных положений некоторых актов Правительства Российской Федерации"</p>
<p>ПП РФ от 18 августа 2010 г. N 640 «Об утверждении Правил производства, переработки, хранения, реализации, приобретения, использования, перевозки и уничтожения прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ»</p>	<p>ПП РФ от 15.10.2021 N 1752 "Об утверждении Правил производства, переработки, хранения, реализации, приобретения, использования, перевозки и уничтожения прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ»</p>
<p>Приказ МЗ РФ от 28 марта 2003 г. N 127 «Об утверждении Инструкции по уничтожению наркотических средств и психотропных веществ, входящих в списки II и III Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным»</p>	<p>Приказ МЗ РФ от 22.10.2021 N 1004н "Об утверждении инструкции по уничтожению наркотических средств и психотропных веществ, входящих в списки II и III перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным"</p>

Основные действующие нормативные документы

Было	Стало (с 01.03.2022)
<p>Приказ Минздравсоцразвития России от 16.03.2010 N 157н (ред. от 31.10.2017) "Об утверждении предельно допустимого количества наркотического средства, психотропного вещества и их прекурсора, содержащегося в препаратах"</p>	<p>Приказ МЗ РФ от 26.11.2021 N 1102н "Об утверждении предельно допустимого количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, содержащихся в препаратах, в отношении которых могут исключаться некоторые меры контроля"</p>
<p>Приказ МЗ РФ от 24 июля 2015 г. N 484н "Об утверждении специальных требований к условиям хранения наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в установленном порядке в качестве лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения в аптечных, медицинских, научно-исследовательских, образовательных организациях и организациях оптовой торговли лекарственными средствами"</p>	<p>Приказ МЗ РФ от 26.11.2021 N 1103н "Об утверждении специальных требований к условиям хранения наркотических и психотропных лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения"</p>

Новые требования к условиям хранения наркотических и психотропных лекарственных средств

Приказ Минздрава России от 26.11.2021 N **1103Н** «Об утверждении специальных требований к условиям хранения наркотических и психотропных лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения»

*По новому приказу опечатывать после окончания рабочего дня нужно сейфы, металлические шкафы и помещения, в том числе **холодильники (холодильные камеры) или специальные зоны для размещения холодильников (холодильных камер)**, где хранятся **НС и ПВ***

Постановление Правительства РФ от 31.12.2009 N **1148** "О порядке хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров" - действует до **01.09.2022 г.**

Общие требования к хранению НС и ПВ

- ▶ НС и ПВ нужно хранить на отдельной полке или в отдельном отделении запирающегося сейфа или металлического шкафа в охраняемом помещении 2 категории (для аптек).
- ▶ На внутренних сторонах дверей запирающихся сейфов или металлических шкафов необходимо вывешивать списки хранящихся НС и ПВ с указанием их высших разовых и высших суточных доз
- ▶ НС и ПВ для парентерального, внутреннего и наружного применения необходимо хранить отдельно.
- ▶ Выявленные недоброкачественные НС и ПВ аптечные организации должны идентифицировать и до их списания и уничтожения хранить на отдельной полке или в отдельном отделении запирающегося сейфа или металлического шкафа.
- ▶ термолабильные НС и ПВ необходимо хранить в запирающихся холодильниках (холодильных камерах) или в специальной зоне для размещения холодильников (холодильных камер), отделенной от основного места хранения металлической решеткой с запирающейся решетчатой дверью

Журналы регистрации операций с 01.03.2022 г.

- ▶ ПП РФ от 30.11.2021 N **2117** "О порядке представления сведений о деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, а также о культивировании растений, содержащих наркотические средства или психотропные вещества либо их прекурсоры, и регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, в результате которых изменяются количество и состояние наркотических средств и психотропных веществ, ..."
 - ▶ ПП РФ от 28.10.2021 N **1846** "О представлении сведений о деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с их оборотом, и ..."
-
- ▶ Нумерация записей в журналах регистрации по каждому наименованию осуществляется в пределах календарного года в порядке возрастания номеров.
 - ▶ Нумерация записей в новых журналах регистрации начинается с номера, следующего за последним номером в заполненных журналах.
 - ▶ Не использованные в текущем календарном году страницы журналов регистрации прочеркиваются и не используются в следующем календарном году

Письмо МВД РФ
Главное управление по контролю за оборотом
наркотиков
от 03.02.2022 №3/227702710697

«О рассмотрении обращения по вопросам ведения журналов с наркотиками и журналов с прекурсорами»

- ▶ **Направление текста(вертикальное или горизонтальное) нормативными актами не регламентировано**
- ▶ **Графы «шапки» д.б. расположены вертикально**
- ▶ **Текст внутри ячеек можно вписывать горизонтально**
- ▶ **Форма может быть книжной или альбомной**

Номер и (или) дата документа, составленного при проведении инвентаризации, казывается расхождение между фактическим наличием и данными учета (книжным остатком) в случае его выявления

Остаток на последний рабочий день месяца

Расход	расход за месяц - всего
	фамилия, инициалы, подпись ответственного лица
	количество
	наименование, № и дата расходного документа
	номер операции по расходу
	дата

Приход с остатком за месяц – всего

Приход	приход за месяц – всего
	фамилия, инициалы, подпись ответственного лица
	количество
	наименование, № и дата приходного документа
	номер операции по приходу
	дата

Остаток на первый рабочий день месяца

Месяц